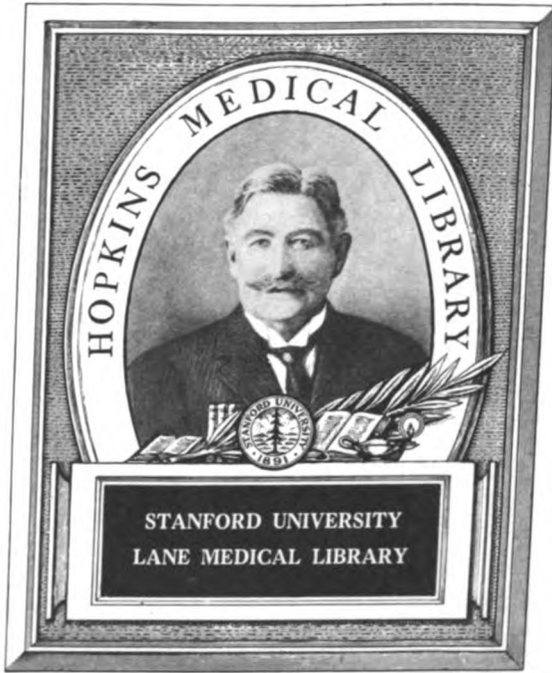


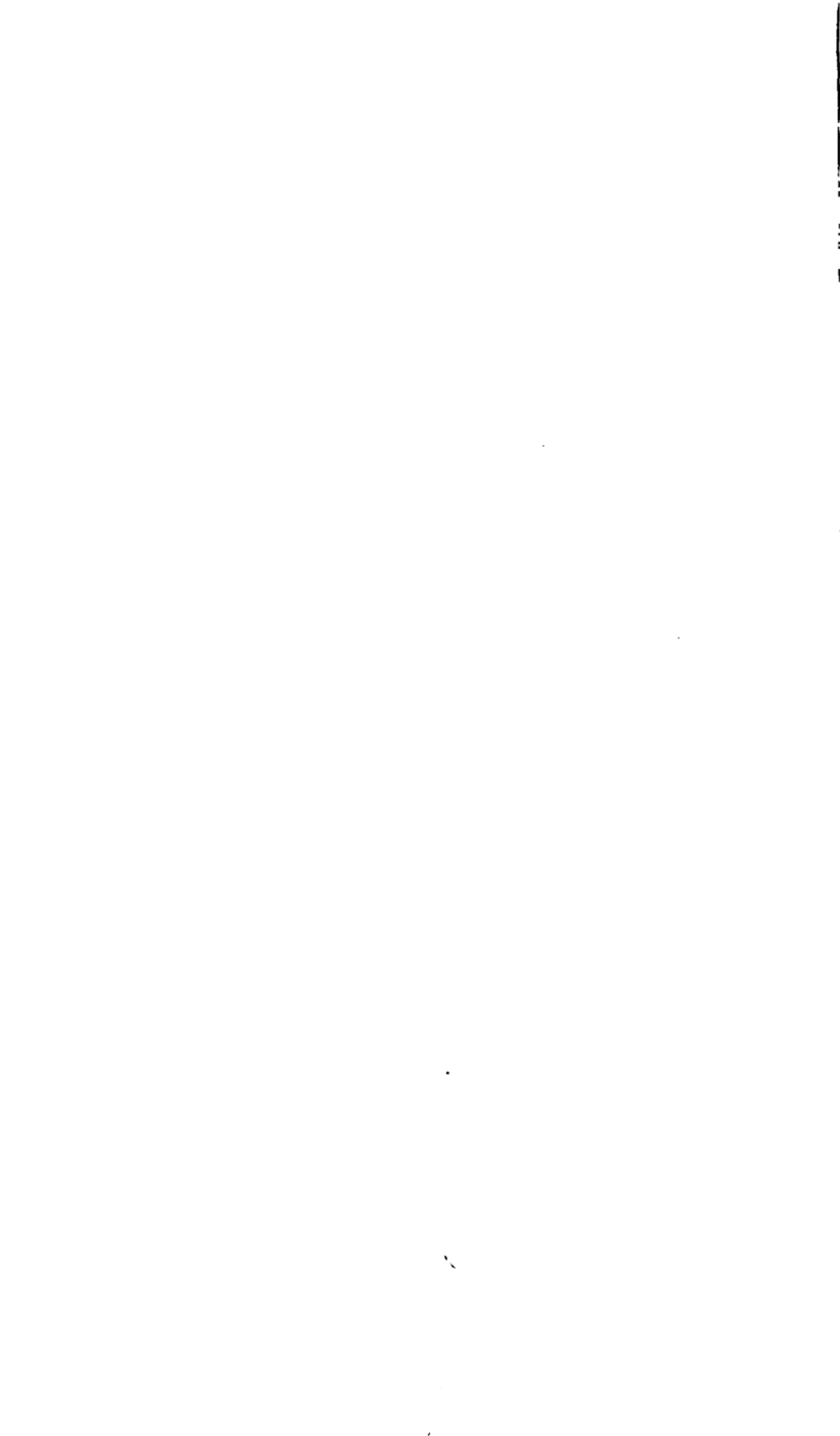
*Manual de histología normal y de técnica
micrográfica para uso de estudiantes*

Santiago (Ramón y Cajal



H. S. O. 1890

LANE MEDICAL LIBRARY
STANFORD UNIVERSITY
MEDICAL CENTER
STANFORD, CALIF. 94305



Ramón y Cajal, Santiago, 1852-1934.

MANUAL

DE

Histología Normal

Y DE

TÉCNICA MICROGRÁFICA

PARA USO DE ESTUDIANTES

POR

S. RAMÓN CAJAL

Profesor numerario de Histología y Anatomía patológica en la Universidad de Madrid.

Con 313 grabados intercalados en el texto.

4.ª EDICIÓN NOTABLEMENTE AUMENTADA

MADRID

IMPRENTA Y LIBRERÍA DE NICOLÁS MOYA

Gerulano, 6, y Carretas, 2.

1905

LANE LIBRARY, STANFORD UNIVERSITY

Es propiedad del autor.

PRÓLOGO DE LA PRIMERA EDICIÓN

La presente obrita de HISTOLOGÍA Y TÉCNICA es un resumen, con aquellas reformas exigidas por los progresos de la ciencia, de nuestro MANUAL DE HISTOLOGÍA NORMAL. Hemos creído que un compendio en el cual, dejando á un lado discusiones embarazosas é hipótesis mudables, se presenten condensados tanto los principios de la técnica micrográfica, como los hechos demostrados de estructura de células y tejidos, podría prestar á médicos y alumnos positivos beneficios : á éstos sirviéndoles de guía en los exámenes y trabajos de laboratorio ; á aquéllos, cuyas ocupaciones clínicas les hacen recelar de toda obra algo difusa ajena á la patología práctica, recordándoles los datos indispensables para la más fácil interpretación de los fenómenos de fisiología normal y patológica.

En las descripciones de células y tejidos hemos procurado conciliar la concisión con la claridad expositiva, sin renunciar al propósito que todo escritor naturalista debe tener de reflejar lo más exactamente posible la fase actual de la ciencia. Sólo hemos descartado aquellos trabajos modernos no sancionados todavía por la experiencia, ó aquellas inducciones y teorías que, por su carácter filosófico, entran más bien en la esfera de la Biología general.

De todos los tejidos, el nervioso es el que hemos tratado con más latitud, lo que se justifica por la gran impul-

sión que su conocimiento ha recibido en estos últimos años, y por la importancia fisiológica de los recientes progresos. Fieles á nuestro sistema, sólo hemos puesto los descubrimientos ajenos ó propios que, habiendo sido confirmados por las autoridades más considerables en Neurología, pueden considerarse como adquisiciones definitivas para la Anatomía.

Convencidos de que las descripciones de objetos macroscópicos ó microscópicos no pueden ser claras sin ir acompañadas del objeto mismo ó de su imagen, hemos intercalado en el texto un gran número de grabados, copiados, en su mayor parte, de nuestras preparaciones originales.

Madrid 10 de Junio de 1895.

PROLOGO DE LA SEGUNDA EDICIÓN

La benévola acogida dispensada por el público á la primera edición de estos *Elementos*, prueba que estábamos en el buen camino al poner en manos de los estudiantes un libro donde aparecieran resumidos los datos principales de la Anatomía microscópica. En esta *segunda edición* sólo nos toca seguir el plan de la anterior, manteniendo á todo trance el carácter elemental de la obra, sin perjuicio de mejorar y completar el texto con los positivos progresos realizados en los últimos años.

El poco tiempo transcurrido desde la *primera edición* no ha consentido grandes reformas en el contenido científico del texto ; la ciencia histológica avanza lentamente, y en estos dos últimos años no se ha registrado ningún descubrimiento trascendental. No obstante, varios capítulos han sido adicionados con algunos nuevos detalles; hemos aumentado también el número de figuras, y al final de cada tejido hemos agregado un capítulo de técnica especial, necesario complemento de la general que va al comienzo de la obra.

Madrid 10 de Septiembre de 1897.



PRÓLOGO DE LA TERCERA EDICION

Esta tercera edición, que, por el creciente favor del público, nos vemos en el caso de publicar con excesiva premura, corresponde casi enteramente en fondo y forma á la anterior. No pudiendo ampliar notablemente la doctrina sin faltar á la concisión que nos hemos impuesto (y que acaso representa el único mérito positivo de esa obra), nos hemos limitado á añadir los hechos más esenciales descubiertos en estos últimos años, y á enriquecer el texto con algunas nuevas figuras.

Madrid 8 de Mayo de 1901.

THE UNIVERSITY OF CHICAGO

THE UNIVERSITY OF CHICAGO
DIVISION OF THE PHYSICAL SCIENCES
DEPARTMENT OF CHEMISTRY
5712 SOUTH CAMPUS DRIVE
CHICAGO, ILLINOIS 60637
TEL: (773) 835-3100
FAX: (773) 835-3100
WWW: WWW.CHEM.UCHICAGO.EDU

CHICAGO, ILLINOIS 60637

PRÓLOGO DE LA CUARTA EDICIÓN

A ruego de algunos compañeros, deseosos de un libro de Histología algo más extenso que el nuestro, hemos introducido en la presente edición aumentos y mejoras de importancia. Las nuevas figuras pasan de 60 y las páginas adicionadas se aproximan á 100.

Atentos, sin embargo, á conservar á la obra el carácter de libro elemental, casi todas las adiciones figuran en el texto con caracteres menudos (salvo las descripciones de hechos nuevos de verdadera importancia); por tanto, quien no aspire á una información detallada del estado actual de la ciencia, sino á prepararse brevemente para los exámenes, se atendrá al texto de letra gruesa, que ha sido poco modificado.

Esperamos que con las citadas mejoras, la edición actual no será indigna del favor dispensado por el público á las anteriores.

Madrid 3 de Abril de 1905.



PARTE PRIMERA

TÉCNICA GENERAL

CAPÍTULO I

TÉCNICA GENERAL Y SU DIVISIÓN

Instrumentos de observación. — Microscopio simple.

Los recursos prácticos utilizados por el histólogo para la demostración de las partes elementales del organismo, forman la materia de la *técnica histológica*.

En la *técnica general* es preciso distinguir las siguientes partes: 1.ª, instrumentos de observación y sus accesorios; 2.ª, reactivos; 3.ª, métodos histológicos; y 4.ª, procedimientos de conservación.

A. — Instrumentos de observación. — Microscopio.

El *microscopio* es un instrumento óptico que, interpuesto entre el ojo y un objeto próximo, nos hace percibir en éste detalles imposibles de observar á simple vista. Alcánzase este resultado aprovechando la propiedad que poseen las lentes convergentes de producir, en determinadas condiciones, imágenes reales ó virtuales amplificadas.

Si el instrumento amplificante consta de una sola lente ó sistema de lentes, se denomina *microscopio simple*; pero si en él se combinan los poderes amplificantes de dos lentes ó sistemas de lentes, toma la designación de *microscopio compuesto*.

MICROSCOPIO SIMPLE

Para mayor comodidad expositiva, distinguiremos en el microscopio simple : 1.º, el instrumento teórico despojado de todo accesorio ; 2.º, el instrumento práctico, es decir, el microscopio simple adicionado de los detalles y disposiciones exigidas por la facilidad y eficacia de la observación.

Microscopio simple esquemático. — Está representado por una lente biconvexa ó plano-convexa dispuesta de tal suerte, que

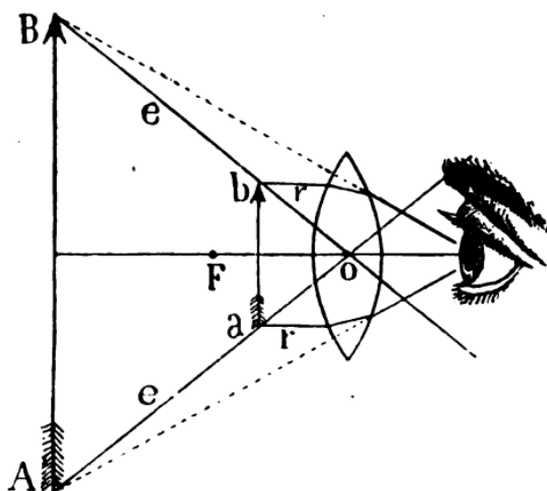


Fig. 1. — Formación de las imágenes en el microscopio simple.

suministra una imagen virtual derecha y más grande que el objeto (1).

Para comprender el mecanismo de esta amplificación, es preciso recordar que las lentes convergentes dan, según las condiciones en que se emplean, dos especies de imágenes amplificadas : *virtuales y derechas* cuando el objeto examinado se sitúa entre la lente y el foco principal de ésta : *reales é invertidas* cuando

(1) El alumno debe tener presentes, al estudiar lo que sigue, los principios generales de la óptica, y especialmente las propiedades de las lentes y espejos. Nosotros recordaremos tan sólo aquellas nociones de inmediata aplicación á la teoría y práctica del microscopio.

el objeto se coloca más allá del foco principal. Si el objeto coincide con el foco, los rayos emergen paralelos de la lente y no hay imagen.

En el microscopio simple, el objeto yace entre la lente y su foco principal. Como puede verse en la figura 1, los rayos incidentes $r r$, partidos de las extremidades del objeto $a b$, atraviesan desde luego la lente, aproximándose al eje principal; después se inclinan todavía más en tal sentido, y alcanzan el ojo del observador, quien, en virtud del principio de la proyección ó exteriorización de las impresiones retinianas en la última dirección seguida por los rayos luminosos, percibe una imagen virtual colocada en B A, es decir, á la distancia de la visión distinta.

La construcción teórica de la imagen se logra fácilmente, trazando primeramente el eje principal y luego los ejes secundarios $e e$ (1) que enlazan los extremos del objeto con el centro de la lente; á seguida, se dibujan las rayos incidentes $r r$, que, prolongados á través de la lente, donde se desvían según los principios de la refracción, penetran en el ojo del observador. La imagen virtual A B, es proyectada por la retina precisamente en el paraje donde la prolongación hacia el objeto de los ejes secundarios corta la continuación de los rayos incidentes.

La amplificación, ó sea la relación entre $a b$ y A B $\left(\frac{A B}{a b}\right)$, se calcula fácilmente por la fórmula $a = \frac{D}{F}$, en la cual a representa el aumento, D la distancia de la lente á la imagen virtual ó distancia de la visión distinta, y F, la longitud focal. Esta fórmula da por supuesto que el objeto está tan cerca del foco principal, que ambas distancias, la frontal y la focal, pueden reputarse idénticas. En realidad, dicha fórmula expresa el máximo de aumento de una lente utilizada como microscopio simple; si se abrevia la distancia del objeto á la lente, la amplificación disminuye y la fórmula no es aplicable, pues da valores excesivamente grandes.

De la fórmula del microscopio simple se infiere que, cuanto

(1) Recuérdese que se llaman ejes secundarios, los rayos luminosos que, por pasar por el centro de la lente, no sufren desviación angular á la emergencia de ésta.

menor sea la distancia focal, mayor será la amplificación, porque el divisor F disminuye, y D , ó la distancia de la visión distinta, permanece idéntica (1).

La distancia focal (que en las lentes biconvexas de vidrio corresponde poco más ó menos al centro de curvatura), disminuye con el radio de la lente. De dos lentes esféricas, la de mayor potencia será la más pequeña; y como el radio puede achicarse indefinidamente, resulta que el aumento teórico del microscopio simple es indefinido. Con todo, en la práctica, rara vez puede pasarse de aumentos de 200 á 300, por la dificultad de tallar lentes suficientemente pequeñas; fuera de que esta amplificación se obtiene mucho más fácilmente con el microscopio compuesto.

Microscopio simple en la práctica (fig. 2).—El microscopio simple, dispuesto para la observación, consta substancialmente de un pié macizo de metal, que soporta una columna vertical. De un lado de ésta, arranca una platina ó ménsula horizontal perforada, donde se coloca la preparación destinada al examen. En lo alto de la columna, se ve un anillo ó pinza circular que sirve para sostener las lentes ó dobletes, y este mismo anillo está unido á un prisma que se mueve en el espesor de aquélla, á favor de una cremallera. Para procurar iluminación por transparencia, el pié mantiene un espejo cóncavo ó plano, susceptible de inclinarse en todos sentidos. De los lados de la platina ó de las partes laterales del pié, según los distintos modelos, arrancan unas alas ó prolongaciones, cuyo oficio es sostener las manos durante las maniobras de preparación (fig. 2, H).

Los modelos de microscopios simples son muy numerosos. La descripción precedente se aplica, no obstante, á casi todos ellos.

En la fig. 2 representamos uno de estos instrumentos construído por Reichert.

(1) La fórmula citada es suficientemente exacta, pero si se desea mayor precisión, debe preferirse la fórmula de Wund: $A = \left(\frac{V}{f} - \frac{e}{f} \right) + 1$. O sea: aumento (A) igual á la distancia de la visión distinta (V), menos la del ojo á la lente (e) dividida por la distancia focal y añadida de la unidad. Como la distancia de la visión distinta varía bastante (de 16 á 30 centímetros), se comprende que la amplificación sea algo diversa para cada observador.

El modelo de la fig. 3, llamado de Braus y Drüner, es binocular, da la sensación del relieve y se emplea para diseccionar ob-

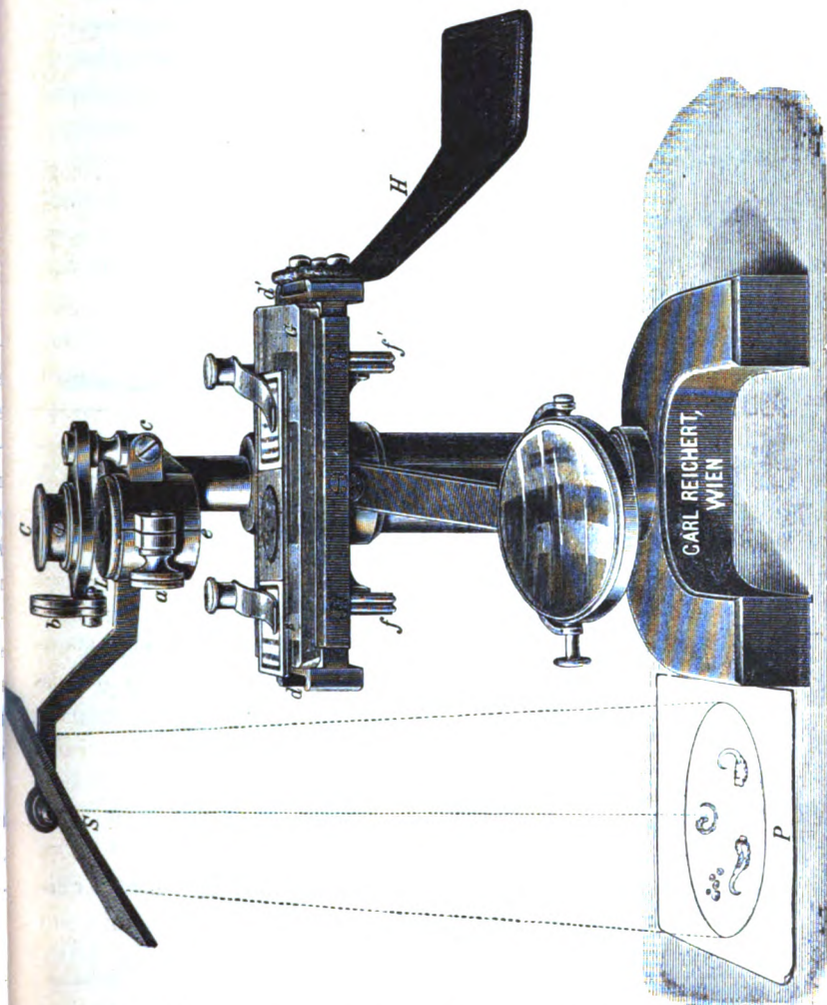


Fig. 2. — Microscopio simple de Reichert, armado de la cámara clara de Abbé.

jetos voluminosos que no pueden montarse en la platina ni reducirse á cortes. Su especial montura permite dirigir el instru-

mento, lo mismo sobre objetos horizontales que sobre objetos de posición vertical.

Otro modelo más complicado (modelo de Greenouch), funciona con platina y sirve para examinar preparaciones transparentes. Ambos microscopios binoculares pertenecen á la clase de los compuestos de que después hablaremos; aquí los mencionamos solamente á título de que constituyen, como los simples, excelentes auxiliares de la disección. En ellos, el relieve de los

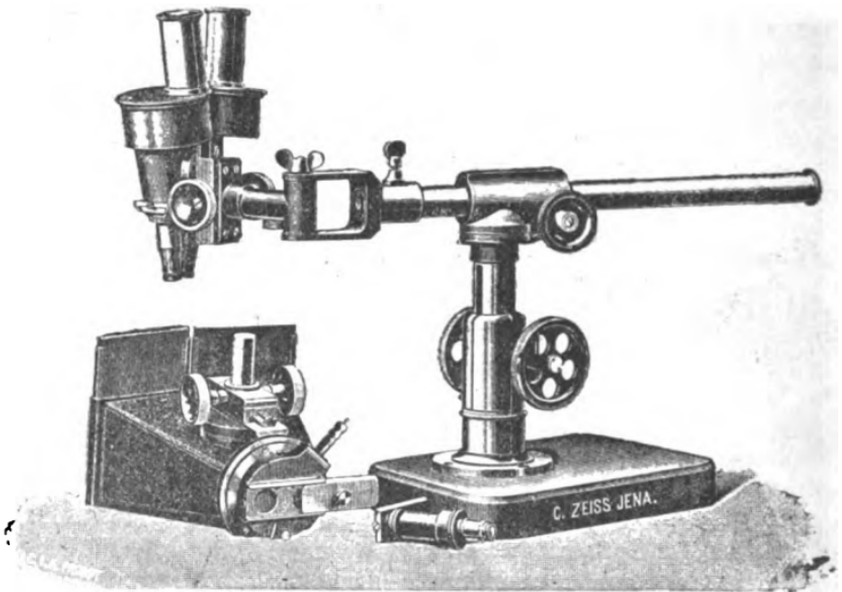


Fig. 3. — Microscopio binocular de disección con soporte móvil, sistema Braus y Drüner. A la izquierda se ve una cámara fotográfica estereoscópica aplicable al microscopio.

objetos observados es perfectísimo, distinguiéndose bien los diversos planos de una preparación transparente, y permitiendo efectuar cómodamente la disección y disociación de las partes microscópicas.

Cuando el aumento necesario para las maniobras de la disección fina no debe pasar de dos á cuatro veces, puede emplearse con provecho una simple lente montada sobre un vástago, movable en todas direcciones, á favor de una doble articulación en forma de nuez.

Inútil sería advertir que todos los microscopios simples poseen un juego de dobletes ó de lentes de diversa distancia focal, y, por consiguiente, de aumento distinto. En general, para el objeto á que se destinan, bastará con que se hallen provistos de tres dobletes, cuyos aumentos sean de 4 á 20 ó 30 diámetros. Las ampliaciones superiores á 30 se logran mucho mejor con el microscopio compuesto.

En el estudio esquemático que acabamos de hacer del microscopio simple, hemos supuesto que cada doblete ó lente se reduce á un cristal biconvexo. En realidad no es así; cada doblete es una combinación de dos cristales plano-convexos separados por un diafragma y sujetos en una misma montura. Las caras planas se dirigen al objeto. Como demuestra la figura 4, esta com-

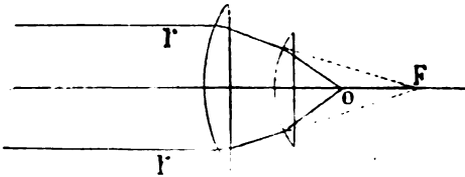


Fig. 4. — Efecto de la combinación de dos lentes en la marcha de dos rayos paralelos; el foco, que sin la segunda lente se hallaría en F, se forma en O.

binación en nada altera el mecanismo de formación de la imagen; las dos lentes, colocadas á corta distancia una de otra, acortan el foco, funcionando como una sola, cuyo poder convergente fuese la suma del de las dos.

El arreglo de dos lentes, una inferior de foco largo, otra superior de foco corto, fué ideado por Wollaston, quien se propuso, entre otras ventajas, la disminución de la aberración de esfericidad (que aumenta con la convexidad de la lente) y la obtención de ampliaciones relativamente grandes con lentes de distancia frontal bastante considerable. Si en la citada combinación, la lente de foco más corto se pusiera debajo, el espacio destinado á las maniobras de preparación se abreviaría sensiblemente, sin que, por otra parte, ganara nada el poder amplificante.

CAPÍTULO II

MICROSCOPIO COMPUESTO

Teoría del objetivo y del ocular. Doctrina de la visión microscópica según Abbe.

El *microscopio compuesto* consiste esencialmente en un tubo provisto en sus extremos de dos lentes: la superior, que por aproximarse al ojo del observador se llama *ocular*, y la inferior, que por dirigirse al objeto toma el nombre de *objetivo*.

MICROSCOPIO COMPUESTO TEÓRICO

Ópticamente, el microscopio compuesto funciona combinando los dos casos ó condiciones en que las lentes dan imágenes amplificadas: el objetivo opera como una máquina fotográfica ó á la manera de un aparato de proyección, es decir, que por residir el objeto más allá del foco principal, proyecta una imagen real, invertida y amplificada; y el ocular actúa como un microscopio simple, ó sea formando, de la imagen proyectada por el objetivo, una copia virtual todavía más grande, derecha con relación á aquélla, pero invertida con relación al objeto. Para que el ocular pueda funcionar como microscopio simple, es preciso que reciba la imagen de proyección entre el foco principal y la lente superior.

Conocida la teoría del ocular, pues, como acabamos de decir, no es otra que la del microscopio simple, diremos algo de la del objetivo, órgano fundamental del microscopio compuesto.

Teoría del objetivo.—Cuando el objeto está situado más allá del foco principal de una lente, pero sin llegar al doble de la distancia focal, prodúcese una imagen real invertida, y tanto más amplificada cuanto más cerca del foco principal se halla el ob-

jeto. Si éste se aparta hasta el doble de la distancia focal, la imagen será de tamaño natural.

Para construir la imagen (fig. 5), se trazan, como en la figura 1, el eje principal y los ejes secundarios $e e$; se tiran luego dos rayos incidentes $r r$, los cuales, después de refractarse en la lente y aproximarse á la perpendicular, se entrecruzan, dibujando una imagen invertida y real. Esta imagen se halla justamente en el paraje en que los ejes secundarios $e e$, después de atravesar la lente, cortan los rayos incidentes invertidos.

La imagen se acrece en tamaño y en distancia de proyección, á medida que el objeto se aproxima al foco. Si el objeto coinci-

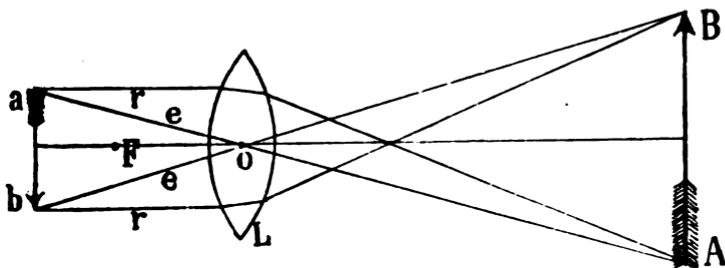


Fig. 5. — Marcha de los rayos luminosos en el objetivo : A, B, imagen ; F, foco ; e , ejes secundarios.

de con el foco principal, no hay imagen, porque los rayos emergen de un modo paralelo de la superficie posterior de la lente.

El aumento se calculará con la fórmula que expresa las relaciones existentes entre el foco, la distancia del objetivo y la de la imagen.

Sea i la imagen proyectada, o el objeto, D la distancia de la imagen á la lente, d la de la lente al objeto, f la distancia focal y A el aumento. Tendremos :

$$A = \frac{i}{o} = \frac{D}{d} = \frac{f}{d-f}.$$

Si el objeto se coloca en el doble de la distancia focal, la imagen será de tamaño natural, porque siendo $d = 2f$ el último término de la ecuación, puede reducirse á

$$A = \frac{f}{2f-f} = \frac{f}{f} = 1.$$

El examen de la fig. 5 y la discusión de la fórmula citada nos darán á entender claramente que :

1.º La imagen ampliada es real é invertida.

2.º El aumento es tanto mayor cuanto más pequeña es la distancia focal.

3.º Cuanto más se acerque el objeto al foco, más grande resultará la ampliación, y á mayor distancia se proyectará la imagen.

4.º La imagen podrá acrecerse al infinito, cualquiera que fue la distancia focal, con tal de prolongar suficientemente la distancia de proyección, disminuyendo progresivamente la distancia del objeto al foco.

5.º La ampliación podrá acrecentarse indefinidamente aun para proyecciones á corta distancia, con tal de achicar progresivamente la longitud focal, ó sea el radio de la lente. En esta importante regla se funda la obtención de grandes aumentos en el microscopio compuesto.

Acción combinada de objetivo y ocular. — Después de lo expuesto, nada más fácil que comprender el mecanismo del aumento del microscopio compuesto, como puede verse en la figura 6. Del objeto $a b$, proyecta el objetivo (obj.) una imagen real é invertida en $a' b'$, es decir, más allá del foco (F) principal del ocular (oc.). En consecuencia, esta última lente transforma la imagen real aumentada $b' a'$ en la virtual y todavía más extensa $B A$. El observador, percibe, pues, la imagen en $B A$, punto donde los ejes secundarios que pasan por el ocular cortan la prolongación de la última dirección tomada por los emergentes $l p$ y $m o$, de un lado, y $k o$ y $n i$, de otro.

Del examen de esta figura y de la consideración de las fórmulas antes expuestas, se infieren fácilmente las siguientes proposiciones :

1.ª La imagen crece conforme disminuye el foco del objetivo.

2.ª La magnitud de la imagen con un mismo objetivo aumenta á medida que disminuye la distancia focal del ocular.

3.ª La ampliación total del microscopio crece con el alejamiento del ocular del objetivo, lo que equivale á decir que, cuanto menor sea la distancia entre el objeto y el foco principal

del objetivo, más distante y más grande resultará la imagen proyectada que debe amplificar el ocular.

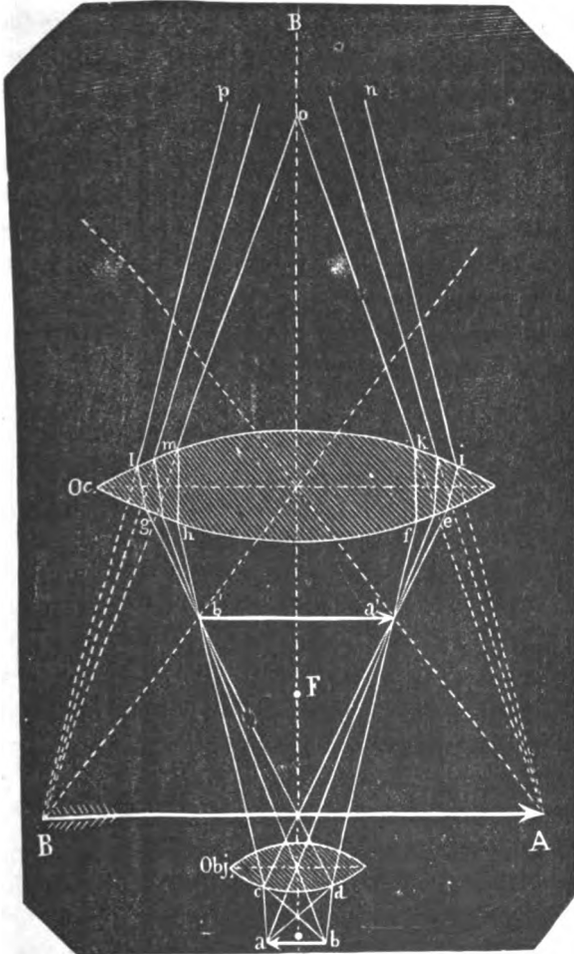


Fig. 6. — Marcha de los rayos y formación de las imágenes en el microscopio compuesto: *Obj.*, objetivo; *Oc.*, ocular; *a b*, objeto microscópico; *b' a'*, imagen real proyectada por el objetivo; *A B*, imagen virtual engendrada por el ocular.

4.ª Teóricamente, todo microscopio podría dar aumentos variables al infinito, con sólo aumentar suficientemente la distan-

cia de proyección, lo que se logra aproximando progresivamente el objeto al foco del objetivo; pero en la práctica sólo son aprovechables los aumentos obtenidos con objetivos de foco corto, por cuanto solamente éstos suministran imágenes fuertemente amplificadas á distancias relativamente cortas. Por esta razón, se ha dicho, aunque incorrectamente, que el aumento está en razón inversa de la distancia focal del objetivo.

El aumento del microscopio compuesto se obtiene multiplicando el del objetivo por el del ocular, como expresa la fórmula siguiente, que comprende una de las relaciones que sirven para calcular la amplificación del objetivo, junto con la tan conocida del microscopio simple

$$A = \frac{D}{d} \times \frac{D}{F}.$$

Es decir, el aumento es igual á la relación entre las distancias de la imagen al objetivo (D) y la del objeto á la lente (d), multiplicada por la relación entre la distancia de la visión distinta (D) y la distancia focal del ocular (F).

Teoría de la visión microscópica de Abbe (1).—En la imagen del microscopio hay que distinguir dos elementos: la imagen dióptrica ó central que da por proyección los contornos y los colores de los objetos, y se rige por los principios anteriormente expuestos; y los espectros de difracción engendrados por los rayos incidentes al atravesar las finas rayas y asperezas de la preparación. Estos espectros, fundiéndose con el pincel central ó dióptrico en la imagen proyectada, revelan los finos detalles del objeto, de tal suerte que, si por circunstancias especiales, dichos rayos difractados son excluidos de la imagen, el microscopio

(1) *Archiv. f. mikros. Anatom.*, B.l. ix, 1873. La teoría de Abbe ha sido confirmada y expuesta por Stephenson: *Experiences à l'appui de la théorie du prof. Abbe sur la vision microscopique*, traducido por van Heurck para su libro *Le microscope*, 4.^a edic., 1891. Crisp ha publicado también un buen resumen: *On the influence of Difraccion in microscopique vision*, *Journ. Quek. mik. club.*, 1878. Se leerá también con provecho el estudio que á este interesante punto consagra Francotte en su *Manuel de Technique microscopique*, etc. París, 1889.

perde su poder resolutivo, siendo incapaz de mostrarnos las estrías y otros pormenores delicados de las células y diatómeas.

Abbe ha probado que, si de preparaciones desiguales se admiten, á beneficio de diafragmas especiales, los mismos espectros de difracción, las imágenes aparecerán idénticas; y al revés, dos preparaciones que contengan rayas iguales, se mostrarán diferentes, con tal de admitir en la formación de la imagen distintos espectros.

Los espectros de difracción de una preparación con rayas (un micrómetro, por ejemplo, ó una diatómea), pueden observarse

fácilmente en el microscopio, quitando el ocular y mirando en el interior del tubo. Suponiendo que las distancias separatorias de las estrías sean iguales, veremos en el centro del tubo el pincel luminoso principal dióptrico, y á los lados y en serie perpendicular á la dirección de las estrías, varios espectros de difracción.

Cuanto más próximas y finas las rayas, tanto más separados se hallan los espectros (véase la fig. 7, B).

Las interesantes experiencias de Abbe se han ejecutado utilizando como preparación un micrómetro provisto de dos series de rayas: anchas en número de 71 por milímetro; finas en cantidad de 142 por milímetro. Examinando este retículo (fig. 7, B) sin ocular, preséntanse, en consonancia con lo expuesto, además de dos pinceles dióptricos incoloros y centrales, dos líneas de espectros de difracción; de las cuales, la una, formada por cuatro de éstos, corresponden á las líneas finas, y la otra, constituida por un número doble, proviene de las rayas anchas. Examinando el preparado con el ocular, descúbreanse claramente las estrías (fig. 7, A).

Esta primera observación atestigüa ya que los espectros de difracción originados por rayas finas, puesto que se desvían mucho más del pincel central que los producidos por rayas anchas,

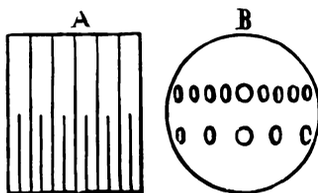


Fig. 7.—A, micrómetro objetivo con dos series de rayas; B, espectros de difracción que aparecen al examinar dicho micrómetro con un objetivo y sin ocular.

exigen, si han de ser recogidos y aprovechados, objetivos de gran ángulo de abertura. Esto explica por qué los objetivos de poca abertura, cualquiera que sea su poder amplificante, son incapaces de mostrar las estrías y detalles demasiado próximos.

Las experiencias siguientes son altamente demostrativas de la doctrina de Abbe:

Primera experiencia (fig. 8). — Colócase en la platina el retículo mencionado, y encima del objetivo un diafragma lineal, con el que se logra eliminar los espectros de difracción, dejando exclusivamente el pincel dióptrico. En estas condiciones, examinando con ocular, no hay imagen de rayos; el campo aparece uniformemente iluminado como si no hubiese preparación.



Figura 8.

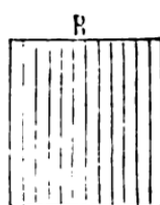
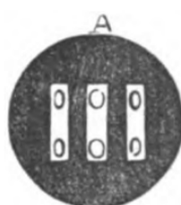


Figura 9.

Segunda experiencia.—Situando en el mismo paraje un diafragma de tres rendijas (fig. 9), de tal modo que sean admitidos á formar la imagen los mismos rayos de difracción de ambos retículos, el examen con ocular nos mostrará iguales las dos series de rayas, habiéndose duplicado las del retículo claro ó superior.

Tercera experiencia.—Si, á favor de otro diafragma (fig. 10) se excluyen los rayos de difracción más próximos al centro de ambos retículos, admitiendo exclusivamente los espectros más laterales, las rayas anchas quedan cuadruplicadas y duplicadas las estrechas.

Cuarta experiencia.—Mediante un diafragma cuadrilongo, se prescinde de los espectros de difracción del retículo estrecho; se admiten los del ancho, y se conservan los pinceles centrales. El resultado es la desaparición de las rayas finas, y la permanencia de las anchas (fig. 11).

En suma; las experiencias clásicas de Abbe patentizan: 1.º que las imágenes de finas rayas y detalles minúsculos no se de-

ben al pincel luminoso de proyección ó central, sino á los espectros originados en dichas estrias, mediante interferencias de los rayos incidentes que las atraviesan; 2.º, dado que, cuanto más apretadas están las rayas, más se desvían del pincel central sus espectros, no queda más remedio para lograr el ingreso de éstos en la imagen que la aplicación de objetivos de grande abertura numérica; 3.º, que iguales objetos dan imágenes desiguales, admitiendo distintos espectros de difracción, y, al revés, que objetos distintos producen imágenes iguales, si son aceptados los mismos espectros; 4.º, que la imagen dióptrica dibujada por proyección de cada punto del objeto, forma solamente el fondo luminoso, el color y el contorno de las partes relativamente

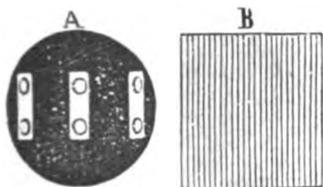


Figura 10.

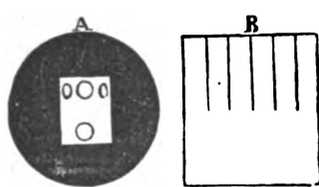


Figura 11.

gruesas de la preparación; los detalles delicados de ésta, y particularmente las estrias y granulaciones, se deben á los espectros de difracción.

MICROSCOPIO COMPUESTO EN LA PRÁCTICA

El modelo de microscopio, construído por la mayor parte de los fabricantes con destino á los trabajos serios de histología, encierra una porción de disposiciones y mejoras que vamos brevemente á reseñar. Conviene, desde luego, que distingamos en el microscopio compuesto *la parte mecánica y la parte óptica*.

Parte mecánica.—Comprende el pié, la columna, la platina, la pinza y el tubo principal (fig. 12 y siguientes).

El *pié* es el bloque de metal que sirve de sustentáculo al aparato; su forma suele ser de herradura con la abertura hacia adelante; su peso y solidez son notables, á fin de dar estabilidad al

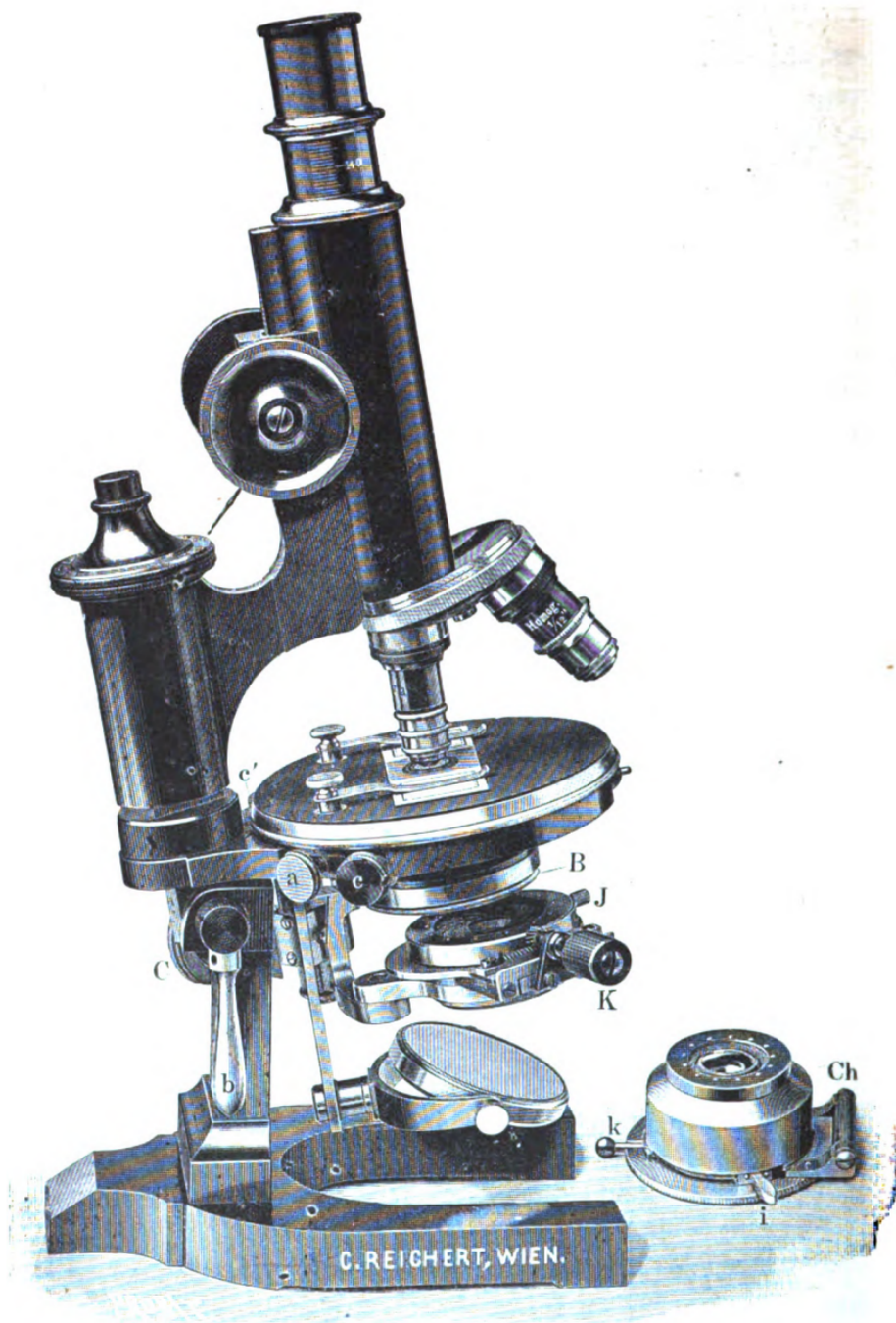


Fig. 12. — Microscopio compuesto, de Reichert; modelo de lujo con cremallera para el descenso rápido del tubo; aparato iluminador Abbe, platina giratoria, diafragma iris, revólver porta-objetivo, etc.

conjunto y consentir, sin pérdida del equilibrio, la inclinación horizontal del tubo.

La *columna* es, ora simple, ora doble, y en los modelos regulares puede doblarse en ángulo recto, á beneficio de una charnela. Por abajo, fíjase la columna en la porción posterior del pié, y por arriba soporta el tubo del tornillo micrométrico y la platina.

La *platina* es una ménsula horizontal de vidrio ó de metal, donde, á beneficio de unas pinzas, se fijan las preparaciones microscópicas. En el centro existe una perforación donde asoma el concentrador de la luz ó el diafragma cilíndrico, y sirve para dar paso á los rayos emanados del espejo. En los modelos de lujo, la platina suele ser giratoria y aun movable en dos sentidos perpendiculares, lo que permite un recorrido casi automático de la preparación (fig. 12, *c'*).

La *columna* es un cilindro que arranca de la parte posterior de la platina y soporta la pinza ó tubo corto provisto de hendiduras donde se desliza el tubo principal del microscopio. En dicha columna se hallan los mecanismos que permiten el descenso rápido ó lento del tubo y, por consiguiente, el del objetivo. El *movimiento rápido* se verifica, en los modelos económicos, por simple deslizamiento del tubo en su pinza; pero, en los más cómodos, se realiza á beneficio de un piñón y cremallera (fig. 14, T). El *movimiento lento*, indispensable al minucioso enfocamiento de las preparaciones, se efectúa haciendo girar el botón que corona la columna, y el cual actúa sobre un tornillo micrométrico (figura 14, *m*).

El *tubo*, órgano muy principal del microscopio, es de latón ennegrecido interiormente, y consta de dos cilindros enchufados, de los cuales el interior puede sacarse para alargar la extensión total del tubo. En el extremo superior entra, por simple deslizamiento, el ocular; en el inferior se monta, mediante rosca, el objetivo,

Parte óptica del microscopio compuesto.—La forman el espejo, los diafragmas, el aparato concentrador de la luz, el objetivo y el ocular.

Espejo. — Es generalmente doble, poseyendo en una cara un vidrio azogado plano, y en la otra otro cóncavo. Por virtud de

su modo de articulación á la columna, el espejo puede moverse en todas direcciones, lo que permite iluminar la preparación ya directa, ya oblicuamente (fig. 14, S).

Diafragmas. — Hace algunos años, casi todos los modelos de microscopio ofrecían debajo de la platina y en su centro un tubo movable, donde se colocaban los diafragmas destinados á reglar la intensidad de la iluminación. La forma de los diafragmas solía ser cilíndrica, terminando en un disco taladrado.



Fig. 13. — Diafragma iris de los modelos medianos.

En otros modelos, los diafragmas estaban representados por un disco giratorio horizontal, con agujeros de diverso diámetro, correspondientes al centro de la platina.

Actualmente, los diafragmas forman parte del aparato iluminador, haciéndose uso preferente del llamado *diafragma iris*, órgano que, merced al juego de una manecilla, permite angostar á voluntad el pincel luminoso destinado á la preparación (fig. 13).

Aparato concentrador de la luz (fig. 15). — En las observaciones á grandes aumentos, no suele bastar la luz suministrada por el espejo cóncavo, siendo indispensable la aplicación de sistemas de lentes que concentren poderosamente los rayos emanados del foco luminoso.

Entre los concentradores conocidos, el más usado actualmente es el del profesor Abbe (fig. 15). Consiste este aparato substancialmente en dos ó tres lentes de gran abertura, sujetas en una misma montura, y las que, á la manera de un objetivo fotográfico de foco muy corto, proyectan en el centro de la platina, y precisamente en el espesor de la preparación, una imagen real muy brillante de la luz, que sirve á la iluminación (la llama de una lámpara, por ejemplo). Con diafragmas moderadamente anchos, la claridad es tan grande, que permite trabajar cómodamente, aun con los objetivos de foco más corto y de mayor potencia amplificante. Por debajo de las lentes, dicho concentrador lleva un anillo giratorio donde se instalan los diafragmas dis-

cóideos; un piñón y una cremallera permiten ladear estos diafragmas, á fin de obtener la iluminación oblicua. Finalmente,

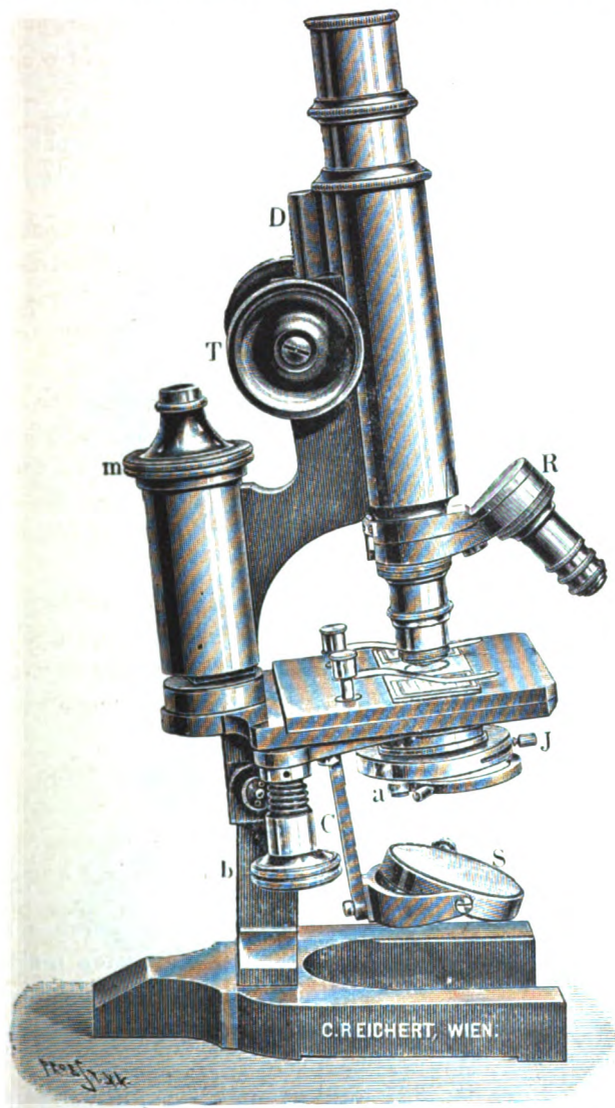


Fig. 14. — Microscopio compuesto, de Reichert. Modelo más económico que el precedente, sin platina giratoria y con concentrador simplificado.

en la parte inferior del aparato hay una prolongación prismática, donde va fijo el espejo reflector.

Pueden sacarse del concentrador Abbe efectos de iluminación muy varios y todos muy útiles en el estudio de las preparaciones. Así, por ejemplo: operando sin diafragma, la preparación aparece tan difusamente iluminada, que no revela sino las partes coloreadas (la cromatina de los núcleos, los microbes teñidos con las anilinas, etc.); pero si la preparación se examina con

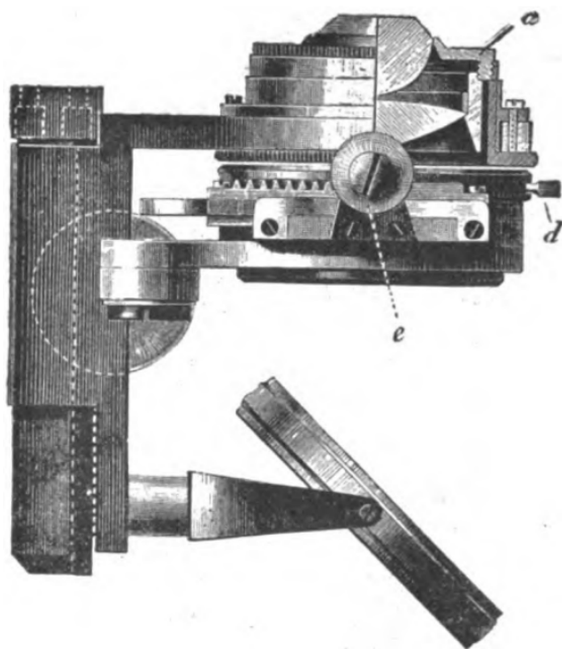


Fig. 15. — Corte del concentrador Abbe.

diafragmas, no sólo amengua la luz, sino que se perciben rigurosamente los contornos de las partes poco ó nada teñidas, ó cuyo índice de refracción apenas discrepa del medio conservador (contornos celulares, rayas de diatómeas, dobles contornos de tubitos, pestañas vibrátiles, etc.).

El concentrador de Abbe, ordinariamente usado, carece de la corrección cromática; pero existe un modelo, indispensable en microfotografía, perfectamente acromatizado. Los constructo-

res ingleses Powel y Lealand, venden también excelentes concentradores acromáticos.

La abertura del concentrador ordinario permite usar los ob-

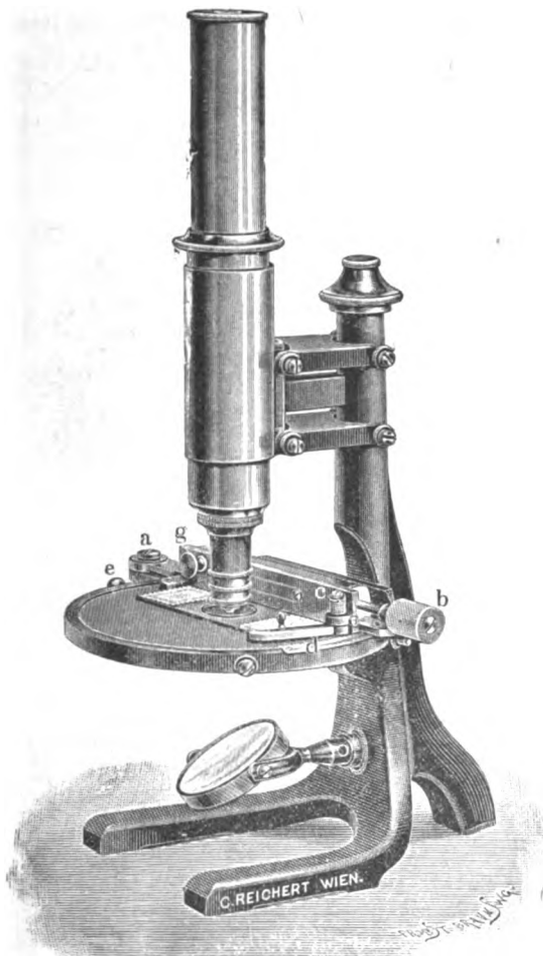


Fig. 16. — Otro modelo económico de microscopio Reichert, sin revólver ni concentrador.

jetivos apocromáticos fuertes (1'30 y 1'40 de Zeiss); no obstante, el objetivo 1'63 de Zeiss, exige un concentrador especial,

cuya abertura guarda correspondencia con la poderosa del objetivo.

Para los pequeños modelos de microscopio, la casa Zeiss construye también un concentrador más sencillo y de menor ángulo, provisto de diafragma iris que se monta en lugar del diafragma cilíndrico.

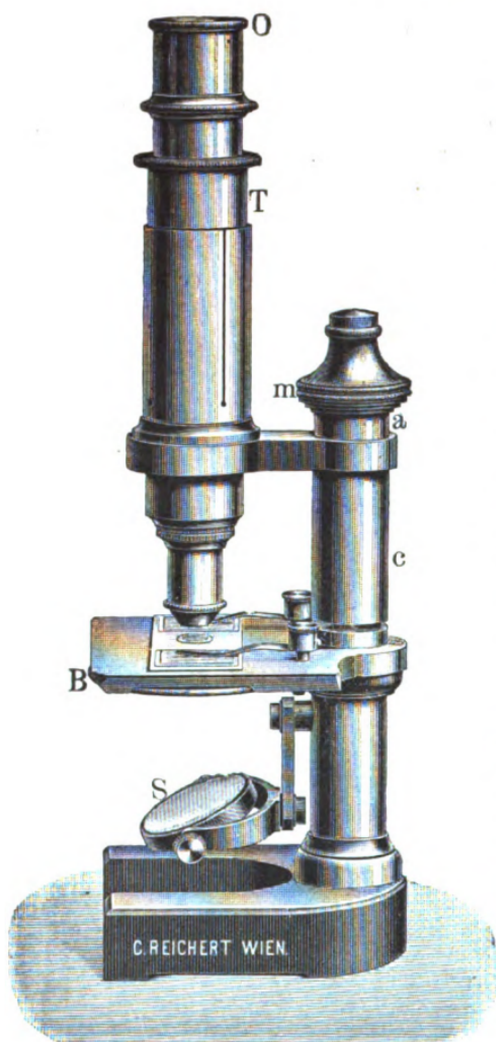


Fig. 17. — Modelo de microscopio llamado del estudiante.

Objetivos. — Son los objetivos los órganos más importantes del microscopio; la bondad de éste depende enteramente de la buena construcción de aquéllos.

Objetivos. — Son los objetivos los órganos más importantes del microscopio; la bondad de éste depende enteramente de la buena construcción de aquéllos.

Antiguamente constaban los objetivos de una sola lente, cuya distancia focal variaba según los aumentos que se querían obtener. Pero desde Carlos Chevalier (1833), los objetivos se construyen de varias lentes, con la doble mira de corregir la aberración cromática y de aumentar la distancia frontal: alcánzase así también la ventaja de hacer más fácil la construcción del objetivo, pues se reparte en varias lentes de foco relativamente largo, y, por tanto fáciles de tallar,

la corvadura exagerada de la lenté única de foco cortísimo.

En los objetivos que hoy se usan, las diversas lentes constituyen un sistema inseparable, mantenido en una montura de latón

de forma cónica, atornillable en el cabo inferior del tubo del microscopio. Cada objetivo contiene ordinariamente tres lentes: la *inferior ó frontal* de foco muy corto; la *media* de foco más largo, y la *superior* todavía menos convergente. Casi siempre la lente media está acromatizada y la inferior se corrige con la superior, pues en ésta domina el *flint* (materia muy dispersiva) y en aquélla el *crown* (cristal poco dispersivo). Esta combinación de tres lentes, no reza con los objetivos de gran potencia, ni con los más débiles; pues aquéllos constan de cuatro lentes y éstos de una sola (fig. 19).

Variedades de objetivos.—Atendiendo á las condiciones de su empleo y al mecanismo de su construcción, los objetivos se dividen en: 1.º, objetivos á seco ú ordinarios; 2.º, objetivos de corrección; 3.º, objetivos de inmersión, y 4.º, objetivos apocromáticos.

Objetivos ordinarios ó á seco.—Son los que, cuando funcionan, tienen la lente inferior ó frontal separada de la preparación por una capa de aire.

Para aumentos medianos son tales objetivos excelentes. Los hay de varios números, según su distancia focal y poder amplificante. Distínguense entre sí, ya por letras (Zeiss), ya por números (Nachet, Verick). Actualmente, va adquiriendo boga

una nomenclatura más racional, porque está fundada en la distancia focal y abertura numérica. Así Zeiss, designa uno de sus apocromáticos: 1'30, 2 milímetros, lo que quiere decir que el

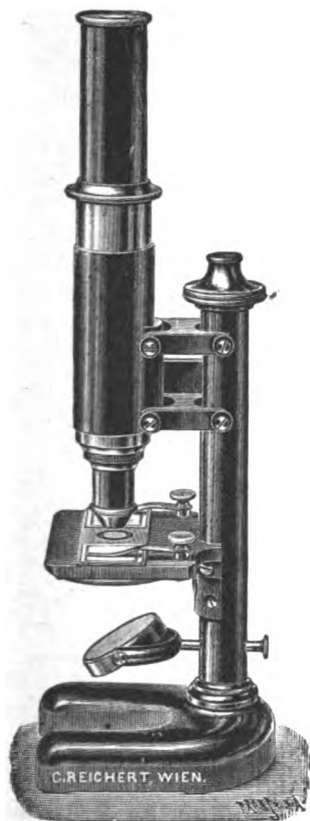


Fig. 18. — Modelo económico de microscopio Reichert. Contiene un portadíafragma cilíndrico y carece de concentrador y de cremallera.

objetivo en cuestión posee 1'30 de abertura numérica y 2 milímetros de distancia focal; indicaciones que permiten juzgar del poder resolutivo y del aumento.

Objetivos de corrección.—Amici y Ross, independientemente uno de otro, descubrieron que la imagen suministrada por los objetivos á seco es buena solamente cuando la preparación está cubierta por una laminilla de cierto espesor; en cuanto este espesor varía, las imágenes aparecen más ó menos confusas.

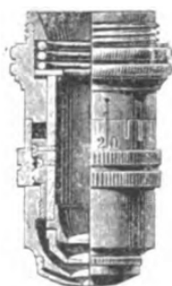


Fig. 19.—Corte vertical de un objetivo apocromático y de corrección.

Semejante defecto dimana, como puede verse en la figura 20, de que los rayos incidentes más oblicuos ($A a$) de un objeto O , situado en el espesor de un preparado, se desvían mucho más á su llegada al aire, que aquellos cuya dirección es menos inclinada ($e E$). La desviación de los rayos oblicuos es tanto mayor, cuanto más espeso es el cubre-objeto. El ojo del observador, viendo el objeto en la prolongación de los rayos

emergentes, no lo referirá á un solo plano, sino á varios, perjudicándose al superponerse las distintas imágenes del punto examinado.

Se evita este defecto de dos modos: ó usando solamente cubre-objetos para cuyo espesor esté corregido el objetivo, ó utilizando ciertos objetivos llamados de corrección, en los cuales las lentes superiores pueden, á beneficio de un anillo y una tuerca, separarse en más ó menos cantidad de la lente frontal. Cuanto más espeso es el cubre-objeto, más deben aproximarse á la frontal las lentes superiores; de este modo los rayos, periféricos, que son los más desviados, se refractarán más que los otros y la imagen de todos se dibujará en un mismo punto.

Objetivos de inmersión.— Así se designan los objetivos entre cuya lente frontal y la preparación se interpone un líquido, que en los objetivos de inmersión ordinarios es el agua destilada, pero que en los llamados de inmersión homogénea, es una sustancia de índice de refracción análogo al del crown (1'515), tal como el aceite de cedro más ó menos espesado por evaporación.

Como ya demostró Amici hace muchos años, los objetivos de inmersión son, á igualdad de aumento, mucho más luminosos que los ordinarios; porque el líquido interpuesto modera la desviación que los rayos periféricos ó más oblicuos experimentan al emerger de la preparación, permitiendo que sean recogidos por la lente frontal. Poseen además estos objetivos una distancia frontal mayor que los objetivos á seco, lo que permite enfocar con mayor latitud y desahogo.

Las figuras 21 y 22 muestran claramente las ventajas de la inmersión. Los rayos incidentes (fig. 21), llegados del punto *a* de la preparación, al abordar la capa de aire se desvían tan fuertemente, que no pueden ser recogidos por el objetivo; los que

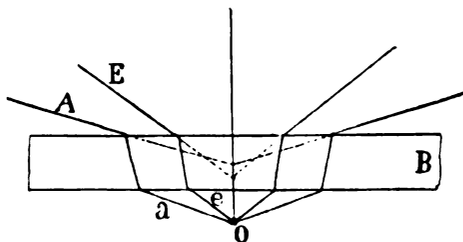


Fig. 20. — Influencia del espesor de la lámina cubre-objetos (B) en la marcha de los rayos luminosos emanados de un punto O de la preparación.

alcancen el aire, bajo un ángulo superior al ángulo límite del cristal al aire, sufrirán la reflexión total; mas si se interpone (figura 22) un líquido de igual índice que el crown, la desviación desaparece, porque la preparación, la lente frontal y el espacio separatorio, quedan convertidos en un medio casi del todo homogéneo.

Objetivos apocromáticos. — Los objetivos ordinarios, ya funcionen en seco, ya á inmersión, están acromatizados solamente para dos rayos del espectro: el rojo y el azul; lo que se logra, como es sabido, combinando cristales de *crown* (cristal poco dispersivo) con lentes de *flint* (muy dispersivo).

Empero, recientemente el profesor Abbe, de Jena, en colaboración con las casas Schott y Zeiss, ha empleado unos vidrios

más ventajosos que los antiguos *crown* y *flint* para el logro de la corrección cromática de las lentes. Los objetivos construídos con estos cristales han recibido la denominación de *apocromáticos*; en ellos coinciden en un punto del eje tres rayos del espectro, por donde resulta casi absolutamente eliminado el espectro

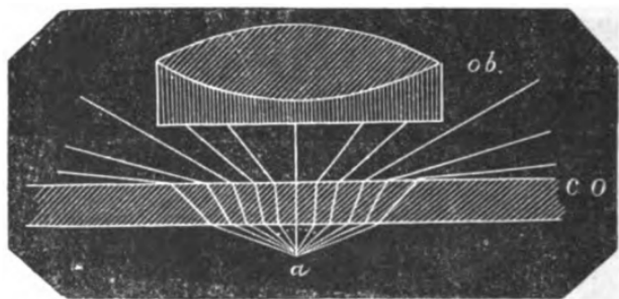


Fig. 21. — Marcha de los rayos luminosos emanados de un punto en los objetivos á seco : *o b*, lente formada del objetivo ; *c o*, cubre-objeto.

llamado secundario de los objetivos comunes. La imagen es más pura y luminosa, y los colores de los objetos se muestran con gran fidelidad.

Otra ventaja consiste en que la aberración de esfericidad, que en los objetivos ordinarios se corrige para un solo color (inter-

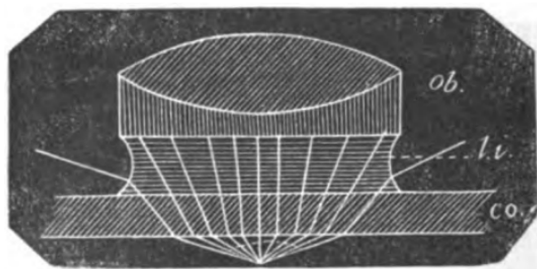


Fig. 22.—Marcha de los rayos emanados de la preparación en un objetivo de inmersión homogénea : *o b*, objetivo ; *c o*, cubre-objeto ; *l i*, líquido de inmersión. (Tomadas de Ellenberger).

medio del amarillo y verde), en los apocromáticos está corregida para dos ondulaciones distintas del espectro.

Como más adelante tendremos ocasión de notar, los objetivos apocromáticos son excelentes para la microfotografía, ya que,

merced á la coincidencia focal de tres colores (rojo, azul y violado), la imagen actínica ó fotográfica corresponde al mismo plano que la luminosa.

Objetivos de gran ángulo. — Las experiencias de Abbe han puesto fuera de duda que el poder resolutivo del microscopio es función del ángulo de abertura del objetivo (véase más adelante el concepto de abertura). De aquí la necesidad de construir objetivos en donde todos los factores concurren al aprovechamiento de los rayos más desviados emergidos de la preparación, entre los cuales figuran los espectros de difracción producidos por las finas rayas y demás pormenores del objetivo examinado.

Bajo este aspecto, puede considerarse el objetivo 1'63 de abertura numérica construído por Zeiss, con arreglo á los cálculos de Abbe, como el último esfuerzo de la óptica moderna. Es de inmersión, pero no en el aceite de cedro, sino en un líquido de índice más alto aún (1'65), el *monobromuro de naftalina*. La lente frontal es de *flint*, cuyo índice llega á 1'72. Su poder resolutivo es notable y superior á todo lo que hasta hoy habíase logrado, como atestiguan las experiencias microfotográficas de van Heurck. Mas, desgraciadamente (y esto limita mucho su empleo), el conveniente aprovechamiento de su total ángulo de abertura numérica, exige el empleo de un concentrador luminoso especial, cuya lente superior es de *flint* muy refringente, así como el uso de porta-objetos y cubre-objetos tallados en un *flint* de 1'72 de índice. Además, con él no pueden examinarse las preparaciones ordinarias, siendo preciso usar, como vehículo conservador, el mismo monobromuro de naftalina. Por todas estas limitaciones, este objetivo se utiliza hoy casi exclusivamente en el estudio de las diatomeas.

CAPÍTULO III

CONTINUACIÓN DE LA PARTE ÓPTICA DEL MICROSCOPIO COMPUESTO

Propiedades de los objetivos. — Oculares.

Poder definidor del objetivo. — Es la cualidad que tienen los objetivos bien corregidos de las aberraciones cromática y de esfericidad, de traducir con limpieza y corrección el contorno de los objetos microscópicos.

Como es sabido, la *aberración de esfericidad* se explica por los físicos, considerando que toda lente está formada de una serie de prismas cuyas facetas poseen una inclinación tanto mayor cuanto más próximos se hallan á la periferia (1). Los rayos incidentes que atraviesen las regiones centrales de la lente (correspondientes á un prisma de caras poco inclinadas) se desviarán mucho menos que los que crucen las regiones periféricas, formándose, en consecuencia, y en distintos puntos del eje principal, una serie de focos del mismo objeto.

La aberración de esfericidad se corrige en los objetivos de dos modos : mediante diafragmas que eliminan los rayos marginales, ó combinando las lentes de tal suerte que la aberración de esfericidad de las unas se oponga á la de las otras.

La *aberración cromática* de las lentes es consecuencia de la propiedad que tienen los prismas de descomponer la luz blanca en sus siete colores elementales (la lente es un conjunto de prismas). La desigual refrangibilidad de los rayos del espectro (los violados se inclinan más y constituyen foco delante de los amarillos y rojos) da lugar á que las imágenes reales producidas por

(1) Véase la teoría del prisma en los *Tratados de óptica*.

las lentes aparezcan faltas de limpieza y con los contornos irisados.

La aberración cromática ó de refrangibilidad se corrige, como ya expusimos, reuniendo una lente convergente de *crown-glas* (silicato de potasa y cal) con otra divergente de *flint-glas* (silicato de plomo y potasa). El *crown* y el *flint* tienen un índice de refracción semejante, pero un poder dispersivo diferente. Se concibe, pues, que si emparejamos una lente convergente del cristal poco dispersivo (*crown*) con otra divergente (pero menos divergente que la otra convergente) del cristal muy dispersivo (*flint*), la luz, descompuesta al pasar por la primera lente, se recompondrá en la segunda, sin que desaparezca del todo la convergencia.

Todo objetivo está corregido, por lo menos, para dos rayos del espectro (rojo y azul); en los apocromáticos la coincidencia focal se extiende á tres colores.

Poder penetrante.—El poder de penetración ó profundidad focal es la propiedad que ciertos objetivos poseen de presentar perfectamente detallados, y en una misma posición del enfoque, varios planos del espesor de una preparación.

La fuerza de penetración de un objetivo está en razón inversa de la abertura numérica, como ha demostrado Abbe, quien ha establecido la fórmula $\frac{1}{a}$, es decir, que la unidad de penetración se divide por la abertura numérica (a). Así, cuando menos aumente y resuelva un objetivo, mayor será su profundidad focal.

Angulo de abertura.—Es uno de los factores más importantes de la construcción del objetivo, porque, como veremos luego, con la amplitud de este ángulo se relaciona el poder de resolución.

El ángulo de abertura de un objetivo es el formado por los rayos extremos de un objeto que concurren á proyectar la imagen. Es preciso distinguir dos aberturas: la *geométrica* y la *numérica*.

La *geométrica* corresponde á la definición indicada, y puede fácilmente medirse por varios procedimientos, entre otros por el

siguiente, debido á Amici : Se comienza por quitar del microscopio el espejo, el concentrador y el ocular; se baja luego el objetivo hasta insinuar su lente frontal en el agujero de la platina; en seguida se colocan en la mesa, á los lados del pié del microscopio, dos papeles ó dos objetos brillantes que se irán separando hasta que sus imágenes comiencen á desaparecer dentro del objetivo. Ahora no hay sino tomar en un papel la distancia de separación de los objetos y la altura del objetivo, y trazar un ángulo que reúna dichas tres partes; este ángulo será la abertura geométrica. Poséendolo de modo exclusivo los objetivos á seco, y rara vez pasa de 80° .

La determinación del ángulo de abertura puede hacerse también por otros medios, tales como la tabla de Stephenson y el apertómetro de Abbe.

La *apertura numérica* es un concepto introducido recientemente en la óptica por Abbe; puede expresarse diciendo que es la capacidad que tiene un objetivo de utilizar, para la formación de la imagen, un número más ó menos considerable de los rayos luminosos que recibe.

Se recordará que, al tratar de los objetivos de inmersión, hemos dicho que en éstos entraban dos especies de rayos luminosos: los que serían recibidos del objetivo, aunque éste trabajase en seco, dada la amplitud de su ángulo de abertura, y aquellos más oblicuos que ingresan en la lente frontal merced á la influencia del líquido de inmersión. Estos dos factores luminosos entran en la abertura numérica en la relación que marca la fórmula siguiente, establecida por Abbe: $u = n \sin v$, es decir, la abertura numérica (u) es igual al índice de refracción del líquido de inmersión (n), multiplicado por la mitad del seno del ángulo de abertura ($\sin v$).

En general, y para un sistema cualquiera, la abertura geométrica estará en razón inversa de la distancia focal; así, de dos lentes de igual superficie, pero de las que una tenga la distancia focal de 4 y la otra de 2 milímetros, esta última será la de mayor abertura geométrica.

La abertura numérica crece, á igualdad de ángulo, con el índice de refracción del líquido; por tanto, de dos objetivos de foco

idéntico, el que funcione por inmersión en el aceite de cedro poseerá mayor abertura numérica que el que opere en el agua.

Poder de resolver. — Es la cualidad que gozan los objetivos de hacer ver finas rayas, contrastes ligeros de índice de refracción y detalles delicados de estructura de los objetos microscópicos.

No es lo mismo *aumentar* que *resolver*. El aumento se relaciona con la brevedad focal del objetivo, y se determina por la fórmula más atrás citada; pero la resolución, si bien exige como una de sus condiciones la cortedad de la distancia focal, depende muy principalmente de la cuantía de la abertura numérica. Se concibe bien, por tanto, que los esfuerzos de los ópticos tiendan á producir objetivos en los cuales, aprovechando, ya cristales de alto índice, ya el gran poder refringente de ciertos líquidos de inmersión, la abertura numérica alcance todo el posible desarrollo. Ya dijimos más atrás que en esta vía el último paso había dado Zeiss con la construcción de su objetivo de abertura numérica 1.63, á inmersión en el monobromuro de naftalina. La aplicación de un líquido de inmersión de índice más poderoso, tal como el yoduro de metilo (1.743) ó los medios arsenicales, podría acrecer todavía la abertura numérica y, en consecuencia, el poder resolutorio del microscopio.

El poder resolvente de un objetivo aumenta en la luz monocromática, y particularmente en la representada por las ondulaciones más breves del espectro (azul, violado, ultraviolado).

Abbe ha hallado la fórmula siguiente:

$\delta = \frac{\lambda}{2\alpha}$, en la cual δ expresa el detalle mínimo á resolver ó la menor distancia visible entre dos rayas, λ , la longitud de onda, y 2α el doble de la abertura numérica (1).

Así, para los rayos violados cuya longitud de onda es de 0.4861μ , δ será igual á $\frac{0.4861 \mu}{2\alpha}$, mientras que para los rayos verdes (raya E), δ será igual á $\frac{0.5269 \mu}{2\alpha}$.

Se ve, pues, que δ , ó el más pequeño detalle perceptible, será

(1) Esto se entiende para la iluminación oblicua; en la iluminación central la fórmula es: $\delta = \frac{\lambda}{\alpha}$.

más diminuto iluminando la preparación con la luz azul ó violada, que con la amarilla ó amarillo-verdosa (luz que domina en la blanca).

A favor de la fórmula citada podemos averiguar el número de espacios ó de fracciones correspondientes al milímetro que cabría resolver con un objetivo de abertura numérica conocida y con una luz de longitud de onda determinada. Supongamos que utilizamos la luz química (longitud de onda 0.4000μ), y el objetivo, 1.40 abertura numérica, y que en lugar de δ , con arreglo á lo indicado, ponemos el milímetro en fracciones de diezmilésimas. Tendremos 10.000 diezmil, divididas por $\frac{0.4000 \mu}{2.80}$, lo que nos dará el número de rayas que dicho objetivo resolvería en la extensión del milímetro.

La fórmula Abbe marca la dirección de los posibles progresos en la capacidad resolvente del microscopio. Si δ , ó el detalle á resolver es igual á $\frac{\lambda}{2\alpha}$, está claro, como ha dicho Czapski (1), que no hay sino dos caminos para disminuir la dimensión de δ : ó aumentar el divisor 2α (abertura numérica), ó disminuir en lo posible el dividendo λ , utilizando las ondas más breves del espectro (onda violada). La abertura numérica se compone de dos factores: el ángulo de abertura y el índice de refracción del líquido ($a = n \sin u$); ahora bien, el ángulo de abertura ha llegado á su límite práctico en los objetivos apocromáticos poderosos, y el progreso se ha de realizar descubriendo sustancias de un índice de refracción más elevado que las conocidas.

En suma, los avances en la potencia de resolución del objetivo podrán lograrse de dos modos: 1.º, usando líquidos de inmersión de índice elevado; 2.º, trabajando con luz violada. Ambas condiciones exigirán que los constructores inventen objetivos *ad hoc*, corregidos esférica y cromáticamente para las ondulaciones más breves, pero todavía visibles del espectro.

Oculares (fig. 23).—El ocular es un tubo corto que consta de dos lentes y un diafragma intermedio. Estas lentes son plano-

(1) S. Czapski: Die voraussichtlichen Grenzen der Leistungsfähigkeit des Mikroskops. *Zeitschr. f. wissenschaftl. Mikroskopie*, etc. Bd. VIII, 1891

convexas, con la convexidad vuelta al objetivo. La lente más próxima al observador se llama *ocular* propiamente dicho, mientras que la inferior toma el nombre de *lente del campo*. El oficio de esta última es concentrar la luz destinada á formar la imagen real del objetivo, para que la lente superior ejerza su acción sobre todo el campo luminoso. La lente del campo no coadyuva, pues, al aumento (antes al contrario, disminuye algo el área del cono de proyección del objetivo); actúa solamente dilatando el perímetro observable de la imagen.

El papel desempeñado por la lente del campo se demuestra examinando sin ella una preparación: nótase que la zona visible de la imagen es muy estrecha, no permitiéndonos juzgar del conjunto de ésta, sino á beneficio de movimientos de la preparación. La luminosidad misma disminuye notablemente.

La imagen real proyectada por el objetivo es recibida un poco por encima del foco de la lente superior. Se concibe fácilmente, después de lo expuesto más atrás, que cuanto más corta sea la distancia focal de la lente superior, mayor será la amplificación. Los fabricantes construyen varios números de oculares, cuyo aumento varía desde dos á doce veces ó más.

La nomenclatura de los oculares suele ser arbitraria (números ó letras), no guardando ninguna relación con el aumento. Recientemente, Zeiss ha adoptado, para designar sus oculares de compensación, la base racional del número de veces que estas lentes multiplican la imagen engendrada por el objetivo. Así, el ocular 8, aumenta ocho veces la imagen de proyección ó del objetivo.

Oculares ortoscópicos —El ocular ordinario, llamado también de Huyghens, no es acromático, ni necesita serlo para las observaciones comunes; pero en los trabajos micro-fotográficos con-

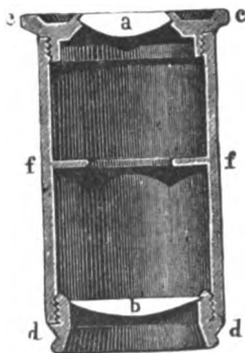


Fig. 23.—Corte vertical del ocular: *a*, ocular propiamente dicho; *b*, lente del campo; *f*, diafragma.

vienen á veces oculares perfectamente acromatizados, los cuales, construídos primeramente por Kelner, llevan el nombre de oculares *ortoscópicos*.

Oculares micrométricos. — Son aquellos que, además de las lentes superior é inferior, encierran un micrómetro, es decir, un disco de cristal con finas rayas. Más adelante trataremos de su uso.

Oculares compensadores. — Construídos según las indicaciones de Abbe al propósito de corregir ciertos defectos de los objetivos apocromáticos, constan de dos lentes próximas: una superior, plano-convexa, y otra inferior, biconvexa ó plano-convexa según la amplificación. Dichos oculares, cuyos números van del 1 al 18 sólo deben emplearse con los objetivos apocromáticos de Zeiss (fig. 24, A).

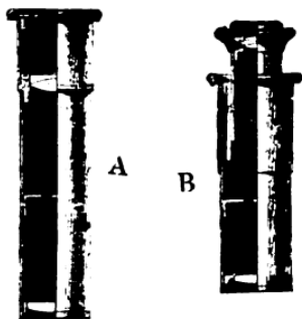


Fig. 24. — Oculares de Zeiss. El de la derecha es un ocular de proyección apropiado para la microfotografía; el otro es un ocular de compensación de mediano aumento.

Oculares de proyección (fig. 24, B). Ideados asimismo por el profesor Abbe, son unos oculares compuestos de una lente del campo débilmente convergente y de un ocular ó *projector* biconvexo más pequeño y perfectamente acromático. Mer-

ced á un enchufe la lente superior puede apartarse de la inferior.

Estos oculares están corregidos para proyectar, á distancias de 50 á 100 centímetros, imágenes reales sumamente puras, tan ventajosas para la demostración práctica ante una clase numerosa, como para la microfotografía. Esto no ocurre con los oculares ordinarios (de Huyghens y de compensación), cuyas imágenes sólo son correctas en proyecciones á cortísimas distancias.

Zeiss tiene á la venta una serie de oculares de proyección, cada uno de los cuales lleva por nombre el número de veces que amplía la imagen del objetivo. El tamaño de la imagen proyectada por el ocular (que actúa, no como los oculares ordinarios, sino como un nuevo objetivo flojo, pues da una segunda imagen real de otra real), se obtendrá fácilmente dividiendo la distan-

cia existente entre la imagen y el ocular por la longitud focal del objetivo, y multiplicando el cociente por el número del ocular. Sea, por ejemplo, 3 milímetros la distancia focal del objetivo, 600 milímetros la de proyección de la imagen, y 4 el número del ocular, tendremos : $A = \frac{600}{3} \times 4 = 800$. Por lo demás, esta regla sólo es suficientemente exacta para los grandes aumentos.

CAPÍTULO IV

ACCESORIOS DEL MICROSCOPIO

Cámaras claras. — Microfotografía.

A tres medios puede recurrir el micrógrafo para obtener reproducciones de las imágenes del microscopio: al dibujo directo, á la cámara clara y á la microfotografía.

Dibujo directo.—Exige hábito de copiar del natural y gustos artísticos que no siempre concurren, desgraciadamente, en los dedicados á las ciencias naturales. El material lo forman lápices Faber de números distintos, colores á la acuarela y papel marquilla ó cartulina. Sólo el trazo de lápiz reproduce suavemente el vago contorno de las células y el incierto graneado de los protoplasmas. La pluma es menos fiel y muy dada á la dureza; no obstante, nos será imprescindible cuando queramos (lo que se hace diariamente en la ilustración de los libros histológicos), convertir un dibujo á mano en una fotozincografía destinada á la impresión con el texto. Esta clase de dibujos debe ejecutarse con tinta china bien negra, y con pluma fina, como la que emplean los litógrafos. Así y todo, conviene que la reproducción fotozincográfica encomendada al grabador, sea de menor tamaño que el dibujo, á fin de obtener mayor finura y disimular la irregularidad de las líneas.

Si se desea obtener en el dibujo original un modelado de fino grano, semejante al de las litografías, se usará un papel especial, graneado, en el cual se trabaja con lápices grasos litográficos. Los fondos de líneas paralelas ó cruzadas se lograrán fácilmente dibujando en el papel xilotipo, muy usado actualmente para los grabados de las ilustraciones. Los diseños en papel xilotipo, ó en el de grano, tienen la ventaja de poderse transformar

fácilmente en bloques fotozincográficos de impresión. El micrográfo no debe ignorar todos estos procedimientos que le serán imprescindibles en sus publicaciones científicas.

Cuando se deseen en la reproducción del dibujo suaves medias tintas y fondos grises, se apelará al procedimiento de grabado llamado *directo* (proceder de Meisenbach ó de retículo) hoy extraordinariamente usado para la ilustración de los libros y revistas científicas. Con el fotograbado directo cabrá convertir en clichés, no sólo dibujos, sino microfotografías.

Cámaras claras. — Son aparatos cuyo objeto es la proyección de la imagen microscópica sobre el papel en que se diseña; de tal suerte, que el observador percibe al mismo tiempo la preparación, el papel y el lápiz, y le es muy fácil trazar el contorno de las células y marcar las dimensiones y distancias relativas.

Existen muchos modelos de cámaras claras; pero nosotros indicaremos solamente los usados más comúnmente.

Cámara clara de Nachet (fig. 25).

—Trátase de un paralelepípedo de cristal alojado en una caja metálica que se coloca encima del ocular. La figura 25 muestra claramente la marcha de los rayos luminosos, y da idea del mecanismo. El rayo R, procedente del papel y del lápiz situados á un lado del microscopio, aborda el paralelepípedo, sufre en M una primera reflexión total, una segunda en N, y se hace, finalmente, vertical, penetrando en el ojo en la misma dirección que el rayo O emanado del microscopio. Este último rayo no experimenta ninguna desviación, gracias á que en la cara correspondiente del paralelepípedo se halla pegado con bálsamo un pequeño prisma que transforma este paraje en un cristal de superficies paralelas. El observador ve reunidos en el interior mismo

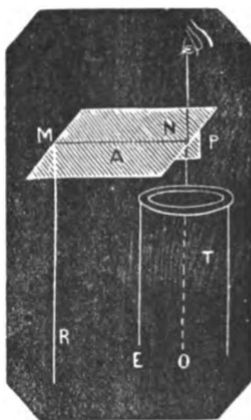


Fig. 25. — Esquema de la cámara de Nachet: T, tubo del microscopio; A, el paralelepípedo de cristal; R, rayo que llega del papel; O, rayo emanado del microscopio.

del microscopio la preparación, el lápiz, el papel y la mano que dibuja.

Cámara de Abbe. — Consta esencialmente de dos partes: un espejo plano situado lateralmente (fig. 26, E) y un cubo de cristal montado en una armadura situada encima del ocular (A). El cubo de cristal se compone de dos prismas pegados con bálsamo de Canadá; la cara adherente de uno de ellos está azogada, menos en el centro, donde el espejito tiene una perforación para el libre paso de los rayos luminosos llegados del microscopio.

El mecanismo aparece claramente en la figura 26. Los rayos S_2 , emanados del papel y lápiz, son reflejados primeramente en el espejo plano E, y después en la diagonal azogada del

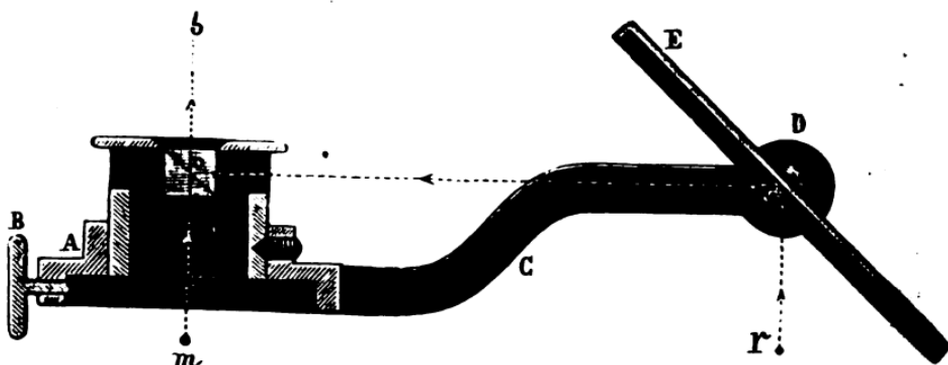


Fig. 26. — Marcha de los rayos luminosos en la cámara clara de Abbe: S_2 , rayo emanado del papel; σ , rayo llegado del microscopio; E, espejo; c, cubo de cristal.

cubo (c), en donde adquieren curso vertical, marchando confundidos y en igual dirección que los rayos del microscopio (σ). Estos pasan sin desviación por la perforación de la capa azogada del sistema de prismas, y el observador ve en la platina las imágenes de la preparación, del lápiz y del papel.

Para graduar bien la intensidad luminosa de la imagen del papel, se colocan en el paraje por donde los rayos de éste penetran en el cubo de cristal, vidrios ahumados ó de colores oscuros.

Cámara de Zeiss. — Semejante en su disposición á la de Nachet, consta de dos prismas, situados de tal modo, que los rayos luminosos que llegan del papel, después de sufrir una pri-

mera reflexión total en el prisma externo y otra en el interno, adquieren la misma dirección que los emanados del microscopio. La armadura del aparato posee, en el punto correspondiente al ocular, un agujero cuya mitad externa está ocupada por el prisma interno, y cuya mitad interna queda libre para el tránsito directo de los rayos del microscopio, que penetran, unidos á los del papel, en la misma pupila del observador.

Actualmente se usa mucho un pupitre de dibujar muy cómodo imaginado por Bernhard y construído por Zeiss. Merced á un ingenioso mecanismo, la mesita de dibujar puede alzarse é inclinarse lo que se desee.

Microfotografía.—La práctica microfotográfica exige el material siguiente: microscopio susceptible de inclinarsse, objetivos apocromáticos y oculares de proyección, una cámara oscura fotográfica, un concentrador acromático, luz de gas, eléctrica ó solar (conducida ésta mediante un heliostato) y, finalmente, placas sensibles al gelatino-bromuro de plata con los demás accesorios de fotografía.

Microscopio.—Puede servir todo modelo susceptible de inclinarse. Si se desea obtener pruebas microfotográficas de corto aumento, será preciso usar un modelo especial (modelo microfotográfico de Zeiss, por ejemplo), que permita montar objetivos de foco muy largo (75 ó más milímetros). El pié del microscopio se fija, á beneficio de una barra y un tornillo, á una mesa ó al banco especial que acompaña á los grandes aparatos microfotográficos (fig. 27). Si la proyección de la imagen se verifica á corta distancia, el enfocamiento durante el examen de aquélla en el cristal esmerilado se efectúa con la mano; pero en las proyecciones muy distantes será preciso enfocar mediante una larga palanca unida al tornillo micrométrico. Esta varilla no falta nunca en los aparatos microfotográficos *ad hoc*; su ausencia limita la microfotografía á la obtención de pruebas de corta amplificación.

Objetivos y oculares.—Hace algunos años, se trabajaba preferentemente sin ocular y con un objetivo común, cuya imagen era proyectada dentro de la cámara oscura. En algunos casos, lográbanse por este método buenas microfotografías. El éxito

dependía del empleo de objetivos *casualmente* corregidos del defecto llamado *diferencia focal*. Con los objetivos bien corre-

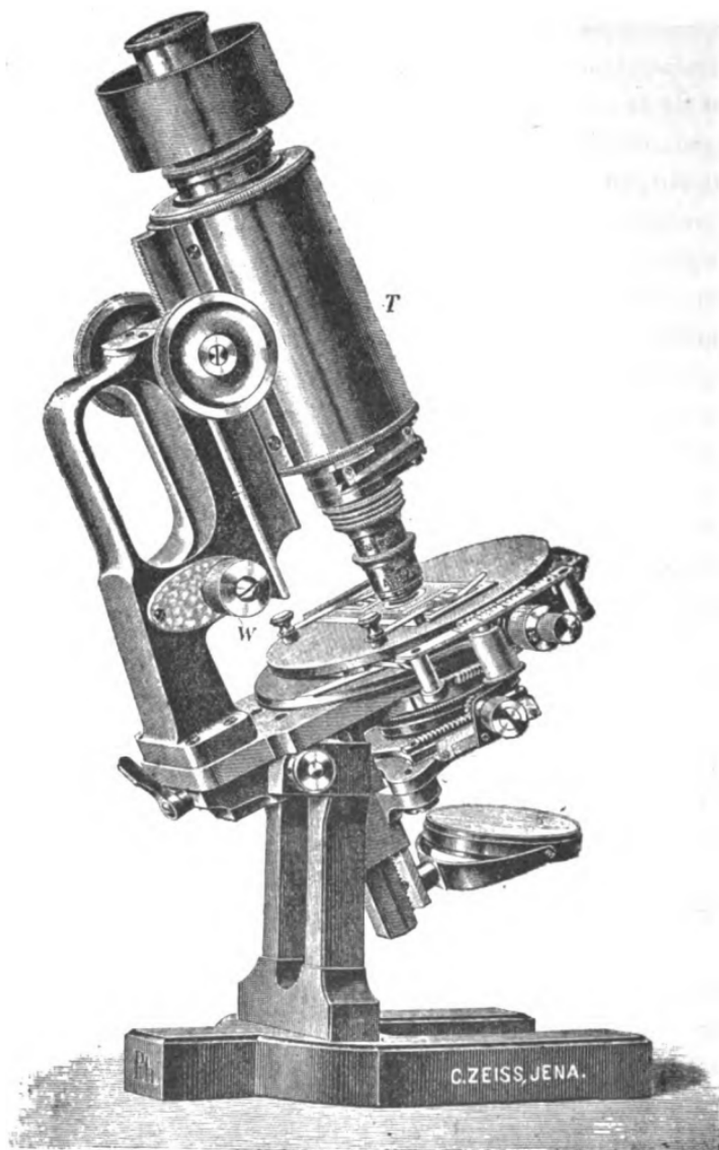


Fig. 27. — Gran modelo de microscopio Zeiss destinado á la microfotografía.

gidos para la observación ordinaria, los resultados eran detesta-

bles; lo que dimanaba de dos causas: 1.º De que casi todos los objetivos comunes poseen diferencia focal, es decir, que en sus imágenes no coinciden en foco los rayos azules (que son químicamente los más actínicos) con los rayos más luminosos (rojo, amarillo y verde); así es que al examinar la placa revelada, no se encuentran en ella los detalles de la imagen proyectada en el cristal esmerilado (el foco químico se halla delante del óptico). 2.º Los objetivos comunes están corregidos para dar el máximo de detalle en proyección á corta distancia, poco más ó menos al nivel del diafragma del ocular; por tanto, toda proyección á 40 á 50 centímetros, es ópticamente mala.

En vista de estos inconvenientes, que hacían casi imposible la fotografía á grandes aumentos, se han construído por diversas casas (Leitz, Seibert, Reichert, etc.), objetivos especiales destinados á la microfotografía y caracterizados por la total ausencia de diferencia focal. Pero á todos hacen ventaja los apocromáticos de Zeiss, los cuales, como ya expusimos más atrás, dan imágenes donde coinciden focalmente los rayos violados, verdes y rojos. Estos objetivos deben usarse con los oculares de proyección, lentes expresamente construídas para dar excelentes proyecciones, á largas distancias, de la imagen microscópica.

Luz y concentrador luminoso.—Si se quiere fotografiar á cortos aumentos (de 50 á 300 diámetros), nos bastará, como fuente luminosa, un buen mechero de petróleo ó de gas (mechero Auer, por ejemplo). La linterna de proyección de tres mechas será igualmente muy útil. Pero el empleo de objetivos de inmersión homogénea, y las proyecciones á larga distancia, exigen el uso de la luz eléctrica ú oxiídrica, y, mejor que todas, la solar.

En todo caso, debajo de la platina del microscopio se instalará un concentrador acromático, destinado á proyectar, en el espejo mismo de la preparación, una imagen muy pura del foco luminoso (disco solar, llama del mechero, etc.). La luz de esta imagen es la que sirve para iluminar el preparado y dar una limpia proyección de sus detalles. Semejante requisito, ya mencionado por Moitessier, y sobre el que insisten Koch, Van Heurck, Zeiss, Neuhaus, Pfeiffer y Fränkel, etc., es absolutamente preciso para el logro de buenos clichés de bacterias y de texturas celulares.

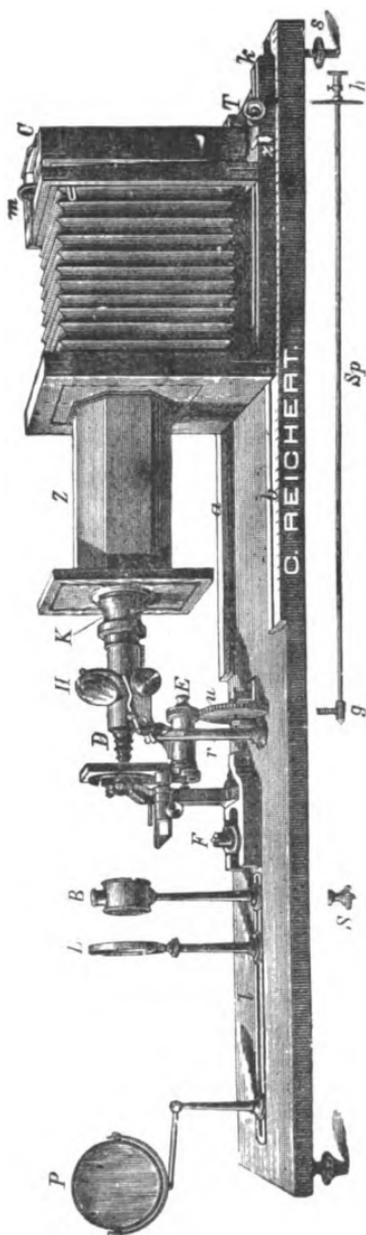


Fig. 28. — Pequeño aparato microfotográfico de Reichert: B, lente concentradora de la luz; Z, m, cámara oscura; P, espejo; L, diafragma.

Con los objetivos apocromáticos y oculares de proyección, no es absolutamente precisa la luz monocromática; no obstante, algunos microfotógrafos la juzgan útil, á fin de aumentar el poder de resolución del microscopio. Se obtiene esta luz, haciendo pasar los rayos luminosos, antes de su entrada en el concentrador, por una cuba vertical de vidrio, llena de una solución colorante, que puede ser el sulfato de cobre amoniacal (color azul), ó el filtro de Zettnow (14 de solución de ácido crómico, 160 de nitrato de cobre y 250 de agua) que da un color verde muy intenso.

Dicho se está que la luz solar, usada en exposiciones que no sean instantáneas, como son las que se obtienen con los rayos filtrados por soluciones coloreadas, debe manejarse con un heliostato, por ejemplo, el de Plazmowski, que siendo uno de los mejores, es al mismo tiempo uno de los más económicos.

Placas fotográficas. — Convienen las más sensibles, pues permiten exposiciones relativamente cortas, aun con

la luz de petróleo. Las placas Lumière, marca azul, son excelentes á este objeto.

Hace tiempo, han sido introducidas en el comercio las placas llamadas *isocromáticas*, fabricadas según los principios establecidos por el Dr. Vogel. Este sabio ha descubierto que si se mezcla á la película de gelatino-bromuro de plata un color de anilina soluble, la placa resulta especialmente sensible al color complementario; aunque éste sea de aquellos que, como el rojo, el amarillo y verde, no actúan sobre el bromuro de plata ordinario.

El Dr. Neuhaus, así como Pfeiffer y Fränkel, recomiendan especialmente las placas sensibilizadas para el verde, mediante una solución de *eritrosina*; estas placas son indispensables cuando se utiliza el filtro de Zettnow.

Los filtros coloreados, así como las placas isocromáticas, aprovechan especialmente cuando se trabaja con objetivos ordinarios provistos de foco químico. Se comprende que, en tales condiciones, las imágenes deben ser bastante puras, dado que están formadas de una sola especie de ondulación; por tanto, la imagen química y la óptica son una misma cosa.

Modus operandi. — Comienza por disponerse la luz, la cuba vertical con el líquido coloreado (si hubiese lugar á ello) y el concentrador Abbe, el cual se colocará de suerte que proyecte, en el mismo espesor de la preparación, una imagen correcta del foco luminoso. Póngase, á seguida, en la platina la preparación microscópica, que debe ser muy delgada y estar teñida con colores poco fotogénicos (rosa, amarillo, verde, pardo, etc.); luego se examina esta última con el objetivo microfotográfico y el ocular de proyección, á fin de elegir la zona reproducible, fijada la cual, no hay más que inclinar el tubo del microscopio y enchufarlo en el agujero de la cámara oscura. A beneficio de una lente, se observará si en el cristal raspado se dibuja la imagen con la debida corrección; se sustituirá dicho cristal con el chasis portador de la placa; se expondrá desde algunos segundos á algunos minutos (en relación con la sensibilidad de las placas, potencia del foco luminoso, ángulo de abertura del objetivo, distancia de proyección, etc.), y se procederá á la revelación y fijado de la negativa.

Consúltense para la revelación, fijado, refuerzo, tirada de po-

sitivas, etc., los Tratados de fotografía corrientes, tales como el de Audra, Monckhoven, Londe, Dillaye y Burton (1).

(1) Los que deseen conocer á fondo la microfotografía, deben consultar los siguientes modernos trabajos :

Neuhaus, Lehrbuch der Mikrophotographie. Braunschweig, 1890. (El mejor Tratado que se conoce).

Pringle, Pratical photomicrographie. New-York, 1890.

Zeiss (R), Special-Catalog über Apparate für Mikrophotographie. Jena, 1888. (Se contienen indicaciones detalladas acerca del empleo de los aparatos Zeiss y microfotografía general).

Carl Fränckel u. Richard Pfeiffer, Mikrophotographischer Atlas der Bakterienkunde. Berlin, 1892. (Este Atlas está precedido de un excelente estudio sobre microfotografía general).

Henri van Heurck, Le microscope, etc. 4.^o édit., 1891. (Contiene un buen capítulo sobre microfotografía).

Se consultarán también con provecho las obras más antiguas de Moitessier, Stein, Gerlach, Benecke, etc.

CAPÍTULO V

CONTINUACIÓN DE LOS ACCESORIOS DEL MICROSCOPIO

**Micrómetros, aparatos numeradores, aparato de polarización,
micro-espectroscopio.**

A. — MICRÓMETROS

Dos problemas debe resolver á menudo el micrógrafo: 1.º La determinación del aumento del microscopio. 2.º La averiguación del tamaño real de un elemento microscópico.

Determinación del poder amplificante del microscopio.— Todos los fabricantes acompañan sus microscopios de una tabla donde figuran los aumentos obtenidos con tal combinación de ocular y objetivo; pero como no siempre esta determinación es exacta, ni aun siéndolo es valedera para todas las longitudes del tubo del microscopio, conviene que el micrógrafo conozca los medios de averiguar por sí el poder amplificante del microscopio. En rigor, pudiera utilizarse el método matemático (ya expuesto anteriormente al tratar de la fórmula del microscopio compuesto), pero es mucho más sencillo y breve el método experimental.

Este método exige el empleo: de un pequeño instrumento llamado *micrómetro objetivo*, de la *cámara clara* y de una *regla dividida en milímetros*.

El micrómetro objetivo es un disco de cristal que lleva grabadas con diamante rayas cuyos intervalos, de antemano determinados por el constructor, valen una centésima de milímetro. Este disco está fijo sobre un porta-objetos metálico, en uno de cuyos lados se lee el valor de las divisiones.

He aquí cómo se procede á la determinación de la amplificación del microscopio: se comienza por enfocar, como si fuera una preparación, el micrómetro objetivo, de modo que las rayas

aparezcan netamente; luego se monta la cámara clara sobre el ocular; y en la mesa, pero á la distancia de la visión distinta (25 ó 30 centímetros), se coloca una regla dividida en milímetros. En estas condiciones, nada más fácil que ver á un tiempo, á beneficio de la cámara clara, las rayas de la regla y las del micrómetro. Suponiendo que cada intervalo de las divisiones del micrómetro valga una centésima, la cual aumentada por el microscopio se ha hecho tan grande que ocupa tres divisiones de la regla, la ampliación será de 300 veces, puesto que una centésima ocupa la extensión de tres milímetros.

Determinación del tamaño de un objeto microscópico.— Para resolver este problema, es preciso aplicar, además del micrómetro objetivo, otro micrómetro que, por situarse en el ocular del microscopio, toma el nombre de *micrómetro ocular*. Este consiste en una rodaja de cristal con divisiones, cuyo valor suele ser de una décima de milímetro, aunque, en realidad, podría ser cualquiera. Colócase dicha rodaja encima del diafragma del ocular, de modo que las rayas estén enfocadas con la lente superior.

La determinación de la dimensión de un objeto abarca dos operaciones: 1.º, averiguar el valor de las rayas del micrómetro ocular por comparación con las del objetivo; 2.º, sustituido el micrómetro objetivo por la preparación, cotejar el objeto mensurable con las divisiones del micrómetro ocular.

Para efectuar la primera operación, no hay más que examinar el micrómetro objetivo á través del ocular micrométrico; con un poco de atención, se notará en seguida cuántas rayas del micrómetro ocular igualan una ó varias del micrómetro objetivo. Supongamos que una división del micrómetro objetivo es aumentada de tal suerte, que abarca dos rayos del ocular micrométrico; puesto que conocemos el valor real de las líneas de aquél (una centésima), deduciremos que, para tal combinación de ocular y objetivo, cada raya del micrómetro ocular vale media centésima, ó sean 5 milésimas.

Hecha esta determinación, pasamos á la operación segunda, que consiste en sustituir el micrómetro objetivo por una preparación, manteniendo en su lugar el ocular micrométrico. Demos

ahora por sentado que una de las células, cuya talla deseamos medir, llena dos divisiones del micrómetro ocular; valiendo cada una de éstas (según determinamos anteriormente) 5 milésimas, es claro que el corpúsculo en cuestión posee un diámetro de 10 milésimas.

Por lo expuesto se ve claramente que el micrómetro ocular desempeña aquí el oficio de un término de comparación intermedio (cuyo valor se fija por el micrómetro objetivo), pero indispensable, por ser imposible medir directamente el objeto microscópico con el micrómetro objetivo.

No hay necesidad de valorar á cada momento las divisiones del micrómetro ocular con las del objetivo; bastará que esta operación se haya efectuado una sola vez para cada combinación de objetivo y ocular, conservando las cifras halladas y anotando la longitud del tubo. De este modo, el micrómetro ocular será sólo utilizado.

Algunos constructores de microscopios nos ahorran hasta la previa operación antes citada, puesto que entregan, con sus modelos de microscopio, una tabla donde figuran los valores que, para cada combinación de objetivo y ocular, tienen las rayas del micrómetro ocular.

Existen otros micrómetros más complicados, tales como el micrómetro objetivo de tornillo de Schieck y el micrómetro ocular de tornillo; pero la descripción de estos aparatos, por otra parte innecesarios, traspasaría los límites en que deseamos encerrarnos.

B. — APARATO NUMERADOR DE GLÓBULOS

El más sencillo de los instrumentos utilizados para contar el número de corpúsculos suspendidos en un líquido, es el llamado *hematímetro de Hayem*, adoptado también por Thoma en Alemania (fig. 29).

Se trata de un porta-objetos de cristal (O), una de cuyas caras ofrece una excavación de un quinto de milímetro de profundidad. Esta cavidad se cubre con una laminilla plana, con lo que queda circunscrito un espacio ó célula de un quinto de milíme-

tro de espesor (D). En la pared inferior de la célula se han trazado cuadritos, cuyos lados miden igualmente un quinto de milímetro.

Para utilizar el hematímetro, se comienza por diluir la sangre al 1 por 100 con un suero artificial ó solución salina inofensiva; se llena la célula con la mezcla sanguínea, y cubierta por la laminilla, se lleva el hematímetro al microscopio.

Los hematíes, por virtud de su peso específico, no tardan en caer en el suelo de la célula, donde podrán enfocarse al mismo tiempo que las rayas de la cuadrícula (c). Midiendo, como más atrás hemos dicho, tanto el espesor de la célula como los lados de

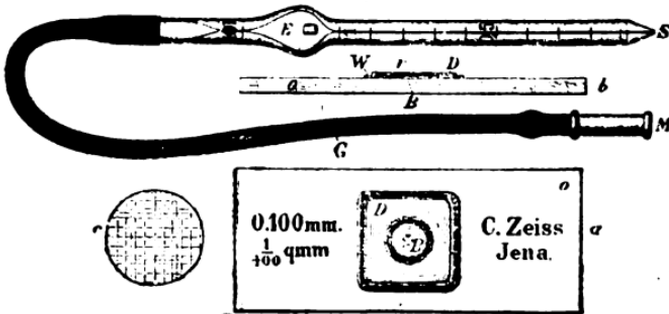


Fig. 29.— Aparato numerador de los glóbulos, según Thoma.—O, Portab-objeto con la célula calibrada (B); S, mezclador de la sangre; E, cavidad ampliada del mezclador; W, célula vista en sección; C, cuadrícula de la célula vista al microscopio.

la cuadrícula un quinto de milímetro, está claro que los hematíes contados en el área de un cuadrito, corresponden, en realidad, á la capacidad de un cubo que posea facetas de un quinto de milímetro. Ahora, para saber el número de corpúsculos que se contienen en un milímetro cúbico de sangre, es preciso multiplicar los hematíes contados por 125 (relación entre el cubo de un quinto de milímetro de lado y el milímetro cúbico), y después por 100 título de la dilución sanguínea.

En el antiguo modelo de Hayem no existían cuadrículas rayadas en la pared inferior de la célula; y para saber que los hematíes se contaban en un cuadro de un quinto de milímetro, se utilizaba un micrómetro ocular cuadrículado, á cuyos espa-

cios se daba, por comparación con un micrómetro objetivo, el valor de un quinto de milímetro.

La mezcla de sangre se efectúa en una pequeña probeta calibrada. Cuando la cantidad destinada al examen es mínima, hay que aprovechar el mezclador Potain, es decir, un tubito capilar en cuyo término existe una ampolla (S). Este capilar está de tal suerte calibrado, que la ampolla (E) posee una capacidad cien veces mayor que el tubito fino yacente por debajo. Para usarlo, se llena primeramente de sangre el trayecto capilar; luego se aspira suero artificial hasta rellenar la ampolla; se agita la mezcla resultante del líquido, y se sopla sobre la célula calibrada una gota.

C. — APARATO DE POLARIZACIÓN

El aparato de polarización consta de dos piezas separadas: el *analizador* que se monta sobre el ocular, y el *polarizador* que se fija debajo de la platina, en el paraje donde se colocan los diafragmas del concentrador. Tanto el *polarizador* como el *analizador*, encierran un prisma de Nicol, ó sea un paralelepípedo de espato de Islandia, seccionado según la línea que junta los ángulos obtusos, y cuyas mitades se han reunido en su posición natural con bálsamo del Canadá. Como es bien sabido, el espato de Islandia es birefringente, ó, en otros términos, goza de la propiedad de producir dos imágenes de un sólo objeto luminoso. Siempre que un rayo penetra en el espato oblicuamente con relación á la sección principal (plano que contiene el eje ó línea que une los vértices de los ángulos obtusos del cristal), prodúcese dos rayos refractados: uno llamado *ordinario*, que se desvía fuertemente; otro calificado de *extraordinario*, que se inclina mucho menos. El primero, emerge vibrando en todos sentidos: el extraordinario, sale *polarizado*, es decir, vibrando solamente en un plano paralelo á la sección principal.

El prisma de Nicol realiza una ingeniosa disposición cuyo objeto es excluir el rayo ordinario y dejar paso franco al extraordinario ó polarizado. En efecto, merced á la capa de bálsamo separatoria de las dos mitades de cristal, el rayo ordinario, que

llega al medio resinoso con un ángulo mayor de 69° (ángulo límite entre el espato y bálsamo), sufre la reflexión total, siendo absorbido por la armadura metálica ennegrecida; mientras el extraordinario, que alcanza el bálsamo bajo una inclinación menor que el ángulo límite, pasa á lo largo de todo el prisma de Nicol, pudiendo aisladamente aprovecharse para la iluminación del microscopio.

Colocados el analizador y el polarizador en sus sitios respectivos y haciendo girar el primero de modo que los planos de po-

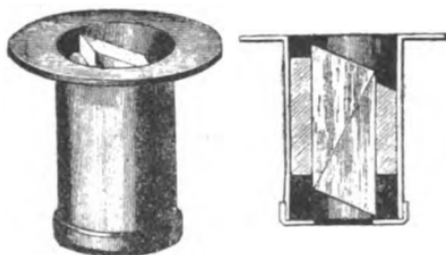


Fig. 30. — Polarizador. La figura de la derecha representa un corte vertical del aparato y muestra el prisma de Nicol; la figura de la izquierda representa el Nicol en su montura.

lización de ambos nicols sean paralelos, el observador verá el campo iluminado como de ordinario; mas si se mueve el analizador hasta que los planos de polarización se crucen en ángulo de 90° , el campo se torna completamente obscuro. Esta es la posición en que el aparato se utiliza para la determinación de si un objeto mi-

croscópico es monorefringente (*isótropa*) ó birefringente (*anisótropa*). Si dicho objeto es monorefringente, el campo permanece obscuro; pero si es birefringente, la luz se restablece. Ciertas partes aparecen coloreadas de vivos matices. Situando encima del polarizador delgadas láminas de mica, se acrecienta la sensibilidad del aparato.

En histología puede prestar buenos servicios el aparato de polarización, ayudando á reconocer la existencia de substancias birefringentes en el seno de ciertos tejidos. Tal sucede, por ejemplo, con la fibra muscular estriada, cuyas bandas oscuras y líneas de Krause aparecen construídas de una materia *anisótropa*.

Pero las aplicaciones más importantes del aparato de polarización se refieren al análisis de las rocas, al reconocimiento de cristales microscópicos, al de los productos orgánicos, etc. Todos

los cristales del sistema cúbico son monorefringentes y birefringentes los del sistema romboédrico.

D.—MICROESPECTROSCOPIO

El modelo que más se emplea es el de Sorby, modificado por Zeiss. Consta de dos partes: una inferior, que no es más que un ocular entre cuyas dos lentes (del campo y ocular propiamente dicha), existe una rendija de labios aproximables á favor de un tornillo exterior; otra superior, que contiene una combinación

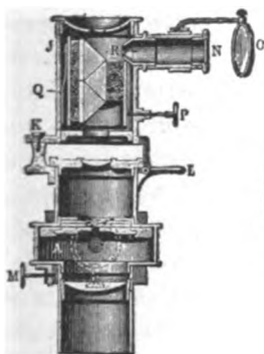


Fig. 31. — Microespectroscopio de Sorby, construido por Zeiss.

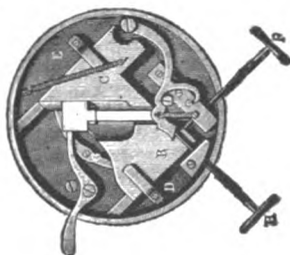


Fig. 32. — Detalles del aparato destinado á estrechar la hendidura del microespectroscopio.

de prismas de visión derecha, destinados á descomponer la luz llegada del microscopio á través de la hendidura susodicha (figuras 31 y 32).

Como es muy conveniente comparar entre sí dos espectros, el de la preparación con el de una substancia cualquiera, la mitad de la rendija citada lleva debajo un pequeño prisma de reflexión total que, al paso que interrumpe una parte del pincel luminoso emanado del microscopio, da acceso á un rayo lateral insinuado á través de una abertura parietal del instrumento. De esta manera, el ojo del observador contempla juntos dos espectros, el de la preparación más el de la luz extraña al microscopio, tamizada ó no, según convenga, por alguna substancia

coloreada cuyas propiedades espectroscópicas se desean confrontar.

Cuando se quiere observar el espectro de algún elemento microscópico, se comienza por disminuir la rendija hasta tocar los

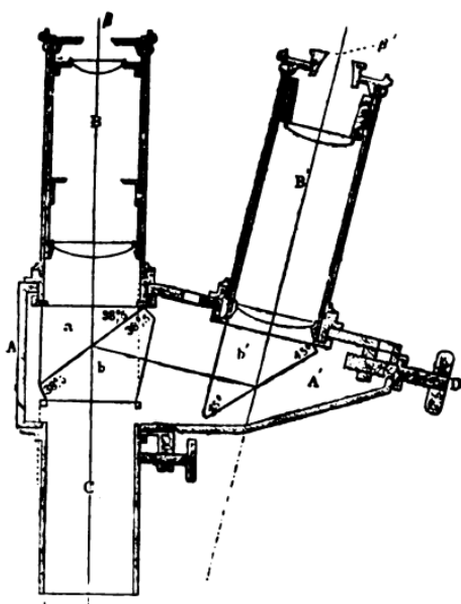


Fig. 33. — Oculares estereoscópicos.

contornos aparentes del objeto. El espectro se extiende perpendicularmente al segmento de la hendidura ocupada por los corpúsculos coloreados.

Zeiss añade al espectroscopio de Sorby, como puede verse en la fig. 31, N, un tubo lateral portador de una escala que, á beneficio de un sistema de lentes, es proyectada sobre el espectro. Esta escala da las longitudes de onda (en fracción de micromilésima) de cada color espectral, y sirve para fijar la posición de las bandas de

absorción engendradas por las substancias ú objetos examinados.

Microscopio binocular. — Hemos mencionado ya los microscopios binoculares de dos objetivos propios para dar la sensación del relieve. Pero este efecto estereoscópico puede lograrse también con la disposición que presentamos en la fig. 33, que no exige más que el empleo de un objetivo con dos oculars y un juego de prismas de reflexión total.

CAPÍTULO VI

OBJETOS É INSTRUMENTOS NECESARIOS EN LOS TRABAJOS MICROGRÁFICOS

Porta y cubre-objetos.—Luz.—Microtomos.—Cámaras húmedas y calientes.—Objetos de prueba.

Porta y cubre-objetos.— Los *porta-objetos* son láminas de cristal de 75 milímetros de largo por unos 25 de ancho, cortadas de un cristal exento de estrías y burbujas, que sirven para el montaje de las preparaciones microscópicas.

Los *cubre-objetos* llamados también *laminillas*, son unos cristales delgadísimos, de un diámetro variable entre 15 y 30 milímetros, destinados á cubrir las preparaciones microscópicas, á fin de hacerlas planas y protegerlas de los cuerpos extraños.

Se comprende bien que el tamaño y delgadez de los porta y cubre-objetos, deban ser muy variables para adaptarse á las distintas dimensiones de los preparados.

Luz para la iluminación del microscopio.— La mejor es la denominada de las nubes blancas ó de una pared clara iluminada por el sol. Serán muy provechosas también, sobre todo cuando se trabaja con fuertes aumentos, la llama blanca de una lámpara de petróleo (mecha cilíndrica y ancha) ó la brillante luz del gas que arde en el mechero Auer, el cual posee una rejilla de amianto, ó de diversos óxidos metálicos que la llama pone incandescentes.

Las lámparas fabricadas *ad hoc*, como las de Swif, Collins, Vigeley y la reciente de Koch-Wolz, son, á nuestro juicio, muy inferiores á un buen quinqué de petróleo.

Microtomos.— El examen microscópico de los tejidos supone, como condición indispensable, la transparencia de las preparaciones. la cual sólo puede lograrse de una de dos maneras : ó di-

sociando el tejido en sus elementos componentes, ó reduciéndolo á cortes sumamente delgados.

El cumplimiento de esta última condición, es difícil empeño cuando se corta á mano libre, porque las secciones son desiguales, pequeñas y casi nunca inferiores á 5 centésimas de milímetro de espesor. De aquí la necesidad de ciertos aparatos, llamados microtomos, cuyo oficio es la ejecución casi automática de cortes finos, extensos y regulares de un órgano ó tejido.

Numerosísimos son en la actualidad los modelos de microtomos aplicados en los laboratorios. A pesar de la diversidad de

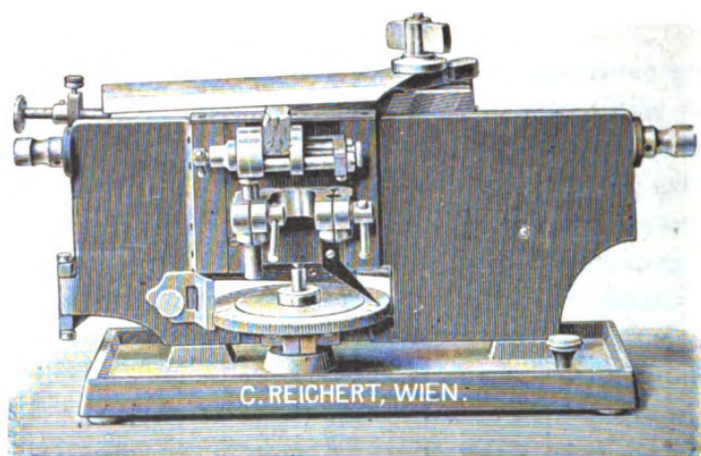


Fig. 34.— Microtomo automático de Reichert. (Pequeño modelo).

principios en que su construcción se funda, pueden estos instrumentos clasificarse, considerando el mecanismo en virtud del cual ascienden el objeto seccionable, en dos grupos: *microtomos de tornillo* y *microtomos de deslizamiento*.

Microtomos de tornillo.—El más sencillo de los microtomos de esta especie es el llamado de Ranvier. Consiste en un tubo coronado en un extremo por una plataforma; en el otro, hay una tuerca donde se mueve un tornillo micrométrico vertical. El movimiento del tornillo empuja la pieza seccionable, que se fija dentro del cilindro mediante un relleno de pedazos de médula de saúco. La navaja se desliza de plano sobre la plataforma, cortando la parte que sobresale del objeto.

Este microtomo está hoy casi del todo abandonado. Ciertos fabricantes, Zeiss, por ejemplo, han perfeccionado este aparato, añadiéndole un pie y un tornillo micrométrico con rueda graduada para apreciar el espesor de los cortes.

Los microtomos de tornillo empleados actualmente, son aparatos más complicados, donde el movimiento de la navaja y el ascenso del objeto se operan con gran regularidad y precisión. El tipo de estos microtomos perfeccionados está representado por

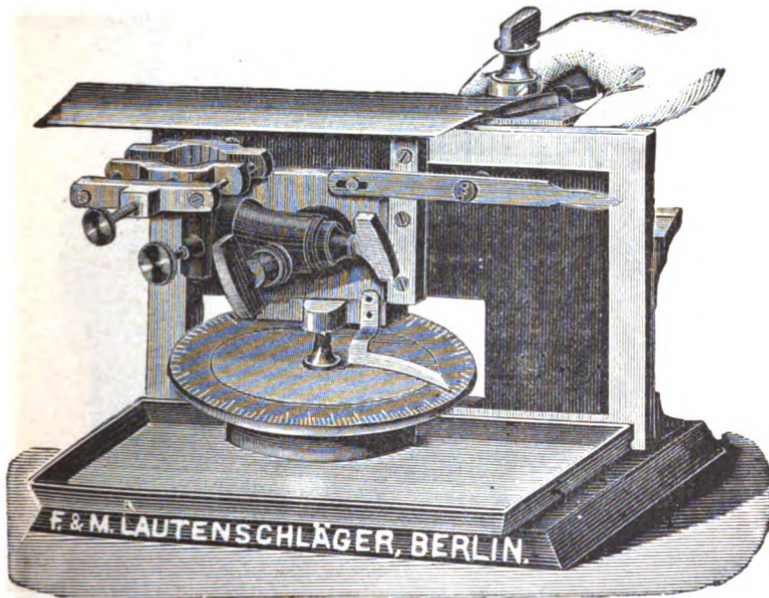


Fig. 35. — Microtomo de Schanze (modelo sencillo).

el aparato de Reichert (fig. 37), á cuyo modelo pueden referirse, con variantes poco importantes, los microtomos de Rivet, el de Schanze (fig. 35 y 36), etc. En dicho microtomo, la navaja (*M*) sujeta á un bloque de metal, resbala horizontalmente por un plano inclinado situado en la cara no visible en la figura. En la superficie opuesta de la lámina vertical se halla una pinza (*n*) que mantiene el objeto seccionable, y una pinza aplanada y vertical (*d*), susceptible de resbalar de arriba á abajo, y á la cual

se fija la pinza porta-objeto. Finalmente, cerca del pié, se ve una rueda dentada continuada inferiormente con un tornillo micro-métrico, cuyos movimientos hacen subir la pieza vertical y el porta-objetos. En esta rueda se han trazado divisiones cuyo va-

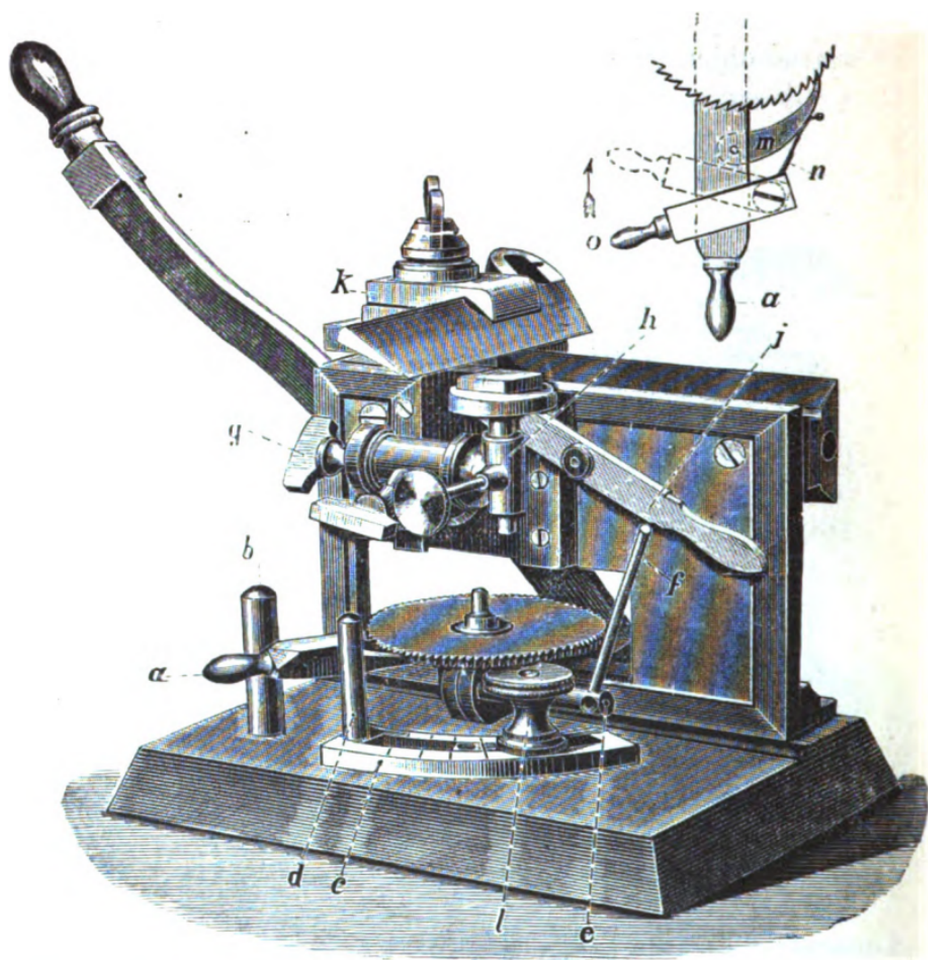


Fig. 36. — Microtomo de Schanze perfeccionado y dispuesto para cortar en parafina. Modelo llamado de Leipzig ó de palanca.

lor, con relación al ascenso de la pieza seccionable, es de tres μ . Añadamos aún que el bloque portador de la navaja, al deslizarse hacia adelante, choca con una palanca angular articulada que, á su vez, engranando en la rueda, hace girar ésta y el tornillo

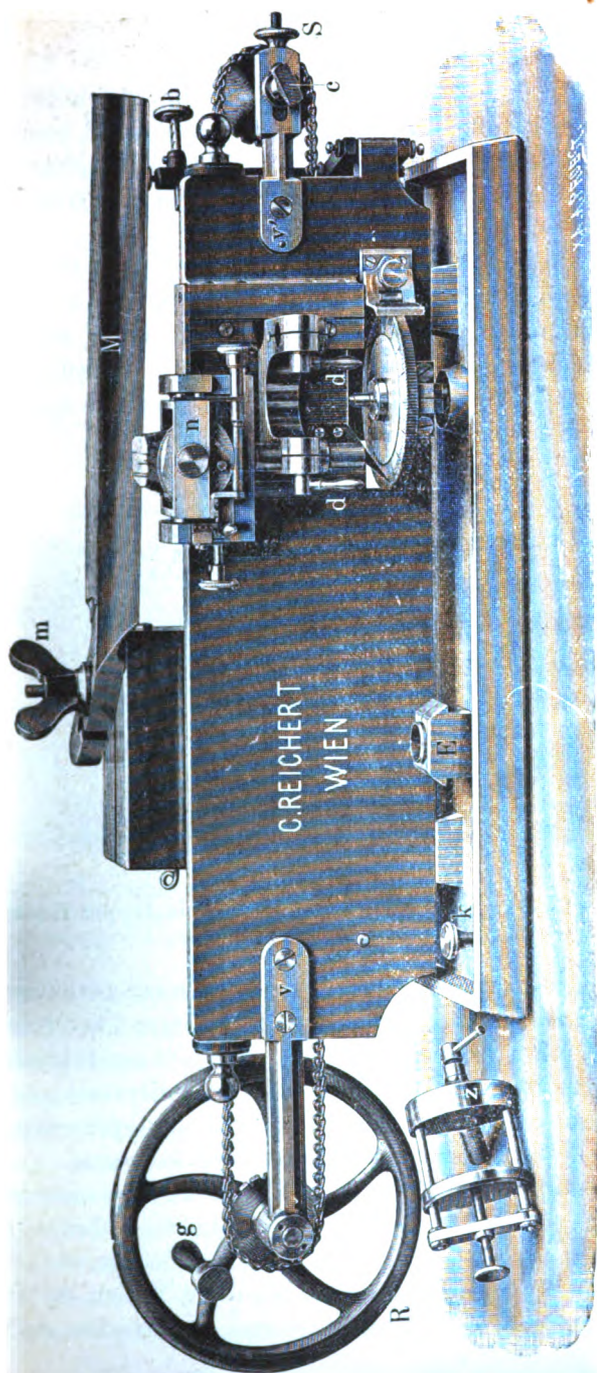


Fig. 37. — Microtomo de Reichert automático y con volante para dar movimiento á la navaja.

micrométrico; de este modo, con el mismo impulso impreso á la navaja se efectúa el corte y el ascenso de una nueva porción de la pieza seccionable. Recientemente, Reichert ha añadido un volante y una manivela, á fin de mover con más comodidad y regularidad el bloque portador de la navaja (fig. 37).

Becker, de Gottinga, construye un microtomo de tornillo singularmente perfeccionado y propio para conseguir cortes de varios centímetros de extensión. El movimiento de bloque portador de la navaja, es automático, realizándose mediante una rueda, asociada á un sistema de correas y palancas que hacen girar el tornillo micrométrico.

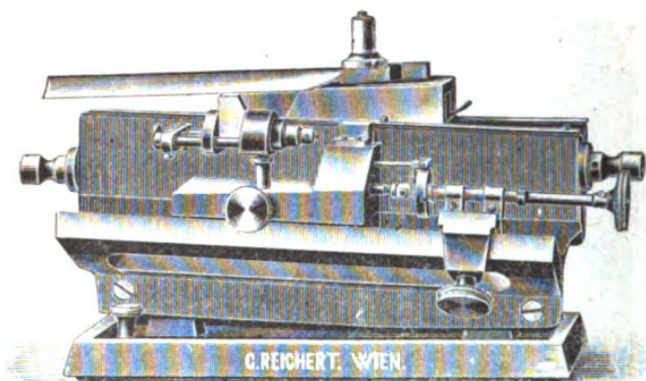


Fig. 38. — Pequeño modelo Thoma-Jung simplificado, por Reichert.

También es excelente el modelo de Schanze perfeccionado (fig. 36). El movimiento de la navaja tiene lugar á favor de larga palanca, mientras que la rueda dentada gira por la impulsión de un resorte (*a*), cuya excursión angular detiene un tope (*d*) vertical. Este tope, que es movable, lleva en su pié ciertas divisiones (*c*), que corresponden á gruesos de los cortes.

Microtomos por deslizamiento. — El tipo de estos microtomos es el de *Thoma-Jung* (fig. 39), que actualmente fabrican también, con algunas variantes de construcción, Becker, de Gottinga, Leitz, de Vetzlar, Reichert, de Viena, y Verick, en París.

A la manera del modelo antes descrito, el microtomo de Tho-

ma consta de pié sólido cuadrilongo y lámina vertical, en una de cuyas caras se ve una resbaladera ó carril para el bloque conductor de la navaja. Pero lo que da carácter á estos microtomos es el mecanismo de ascenso de la pinza porta-objetos. En una de las caras de soporte vertical aparece un plano metálico inclinado en dos sentidos, es decir, formando ángulo con la horizontal y con el soporte vertical citado. En este plano inclinado se mueven dos piezas: un bloque que mantiene una pinza porta-objetos capaz de toda suerte de movimientos, y una pieza pesada, susceptible de ser sujeta á la resbaladera, sobre la cual se

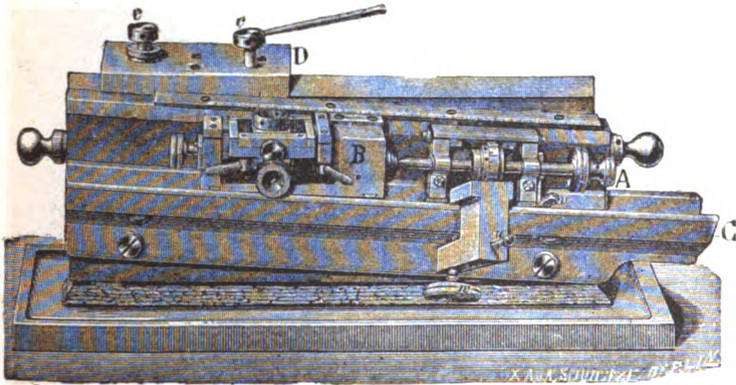


Fig. 39.—Microtomo por deslizamiento. Modelo Thoma-Jung: A, tornillo micrométrico; B, bloque portador del porta-piezas; C, plano inclinado; D, pieza sobre la que se fija la navaja.

desliza impulsada por un tornillo micrométrico horizontal. Como la pieza porta objetos asciende al resbalar, la navaja puede cortar sucesivamente nuevas capas de la pieza seccionable. El tanto de ascenso de porta-objetos puede determinarse fácilmente consultando el tambor en que remata hacia atrás el tornillo micrométrico, tambor que, á favor de una combinación ingeniosa, permite dividir la vuelta en fracciones hasta de una μ .

Hay otros tipos microtomos que desvían algo de los anteriores; tales son: el *automático de Minot*, el *de palanca de la Sociedad de Cambridge*, y otros varios. Estos microtomos, de alta precisión, y perfectamente automáticos, se emplean exclusiva-

mente para obtener series de cortes con las piezas englobadas en parafina.

El *microtomo de Minot*, que es uno de los más sólidos y perfectos, no debe faltar en ningún buen laboratorio de micrografía (fig. 40). La navaja está fija, y el movimiento de vaivén, indispensable al porta-piezas, así como la sucesiva impulsión de éste para ofrecer nuevas capas al filo, está reglado por un meca-

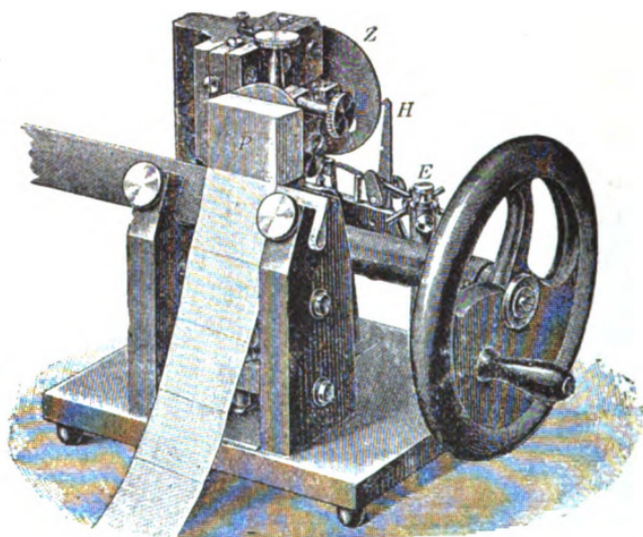


Fig. 40. — Microtomo automático de Minot para practicar secciones en parafina: P, parafina; Z, rueda dentada unida al tornillo métrico.

nismo muy semejante al de las máquinas de coser. Al bloque donde se sujeta la navaja puede fijarse una larga cinta de tela, donde se recoge la serie de cortes.

En fin, existen también microtomos de gran tamaño propios para seccionar cerebros enteros. Su principio es el aplicado en el pequeño modelo de Ranvier; tal es, por ejemplo, el microtomo de Gudden representado en la fig. 41; semejante es también el construído recientemente por Nageotte, aunque hace ventaja al precedente por el automatismo del movimiento del cuchillo.

Microtomo de congelación.—En cualquiera de los microtomos

citados, puede realizarse la congelación de las piezas seccionables, con sólo trocar la pinza porta-piezas ordinaria por una cajita especial, construída de madera y coronada por una plataforma de zinc. En esta plataforma se deposita, lubricado en solución espesa de goma, el objeto destinado á la congelación. En dicha cajita, y con ayuda de un pulverizador, se hace penetrar un chorro de éter, el cual, evaporándose casi instantáneamente, roba calor al objeto y determina su solidificación. Los cortes se recogen en agua alcoholizada ó en solución de sal común; luego se fijan en alcohol fuerte y coloran convenientemente (fig. 42).

Más expedito que el éter es el *cloruro de metilo*, con el que se obtienen, rápidamente, sin necesidad de pulverizador, bajísimas temperaturas. Esta substancia se guarda en sólidas botellas de cobre, de las cuales, y á beneficio de un aparato especial de irrigación anejo al mismo reservorio, se trasiega á la cámara de congelación del microtomo.

Advertencias sobre los microtomos. — 1.^a Cuando no se pueda comprar más que un microtomo, debe darse la preferencia á los universales, es decir, á los que sirven para cortar en parafina y celoidina (modelos de Thoma-Jung, Reichert, Schanze, Becker, etc.).

2.^a En estos modelos téngase en cuenta que la dimensión de los cortes guarda relación con la longitud del microtomo: así, con microtomos cortos, donde la navaja no tiene campo de excursión, es imposible hacer secciones extensas (por ejemplo, de un globo ocular entero).

3.^a La pinza porta-piezas debe permitir toda clase de movi-

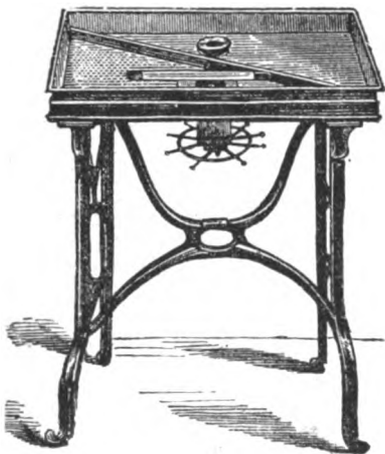


Fig. 41. — Microtomo de Gudden para sección de cerebros enteros.

mientos. La forma de pinza más aceptable es la llamada del *laboratorio de Nápoles*, adoptada hoy por casi todos los constructores.

4.^a El éxito de la microtomía depende, en general, de dos condiciones: de un perfecto endurecimiento y encastramiento (eu

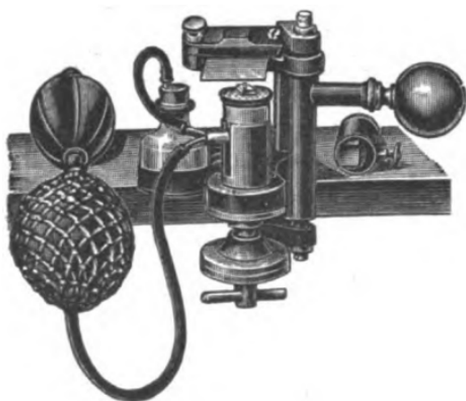


Fig. 42. — Microtomo de congelación.

celoidina, parafina, etc.) de la pieza; y de que la navaja esté bien afilada, para lo cual el principiante deberá acostumbrarse á repararla sobre la piedra fina y en la correa cuantas veces necesite usar el microtomo.

5.^a La navaja debe cortar todo lo oblicuamente posible, como serrando, aprovechando al efecto casi todo el filo del instrumento.

6.^a El bloque conductor de la navaja, en los microtomos por deslizamiento, ha de ser pesado con relación á la misma, á fin de que no cabecee ú oscile al imprimirle movimiento con la mano. Hé aquí por qué los pequeños modelos de microtomo son de difícil manejo.

Objetos de prueba.—Con el fin de poner de manifiesto las cualidades del microscopio, y especialmente su poder resolutivo, se han empleado objetos que exhiben finísimas estrías. Entre ellos deben contarse ciertas *diatómeas*, tales como la *Pleurosigma angulatum* y la *Amphipleura pellucida*, así como la placa de Nöbert, es decir, un porta-objetos de cristal sobre cuyo centro aparece adherido un cubre-objetos, en el cual se han trazado con diamante finísimas líneas paralelas. Estas divisiones se disponen por grupos, de los que el último (grupo 19) contiene rayas tan finas, que se necesitan 4430 de ellas para llenar un milímetro.

Recientemente, Abbe ha ideado otro objeto de prueba, propio

para determinar hasta qué punto el objetivo se halla corregido de las aberraciones cromática y esférica y cuál es el espesor del cubre-objetos que conviene para un objetivo y una longitud dada del tubo del microscopio. Consiste dicho aparatito en un porta-objetos donde, á favor del bálsamo del Canadá, se han fijado seis cubre objetos de espesor diverso y azogados por su cara adhe-

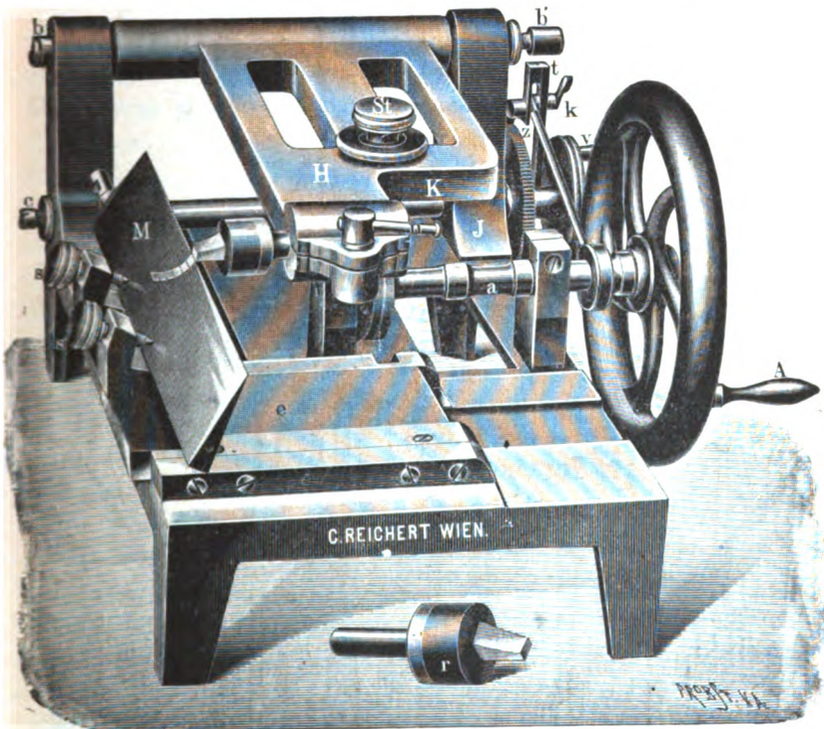


Fig. 43. — Microtomo de Cambridge. Modelo modificado por Reichert.

rente. Sobre la superficie metálica han sido trazadas con diamante seis bandas de líneas sumamente finas.

Cámaras húmedas. — Son aparatos consagrados á evitar la desecación de las preparaciones microscópicas, bien durante la observación, bien durante las diversas operaciones de fijado, teñido, etc., de los elementos anatómicos. Existen dos tipos de cámaras húmedas, la llamada *de porta-objeto* y la *de campana*.

Cámara húmeda porta-objetos.— No es otra cosa que una lámina de cristal en cuyo centro ha sido esculpido un surco circular. Su empleo es el siguiente: se pone en el surco una gota de agua y en el área rodeada por aquél la preparación viva cuyos elementos deseamos estudiar; el todo se cubre con una laminilla que puede cementarse al porta-objetos. La evaporación del agua en la cámara de aire que circunda la preparación, evita la desecación de ésta.

Si á la cámara de aire circular se hacen llegar dos tubitos destinados á conducir un gas cualquiera, tendremos la *cámara de gases* que hemos representado en la fig. 44.

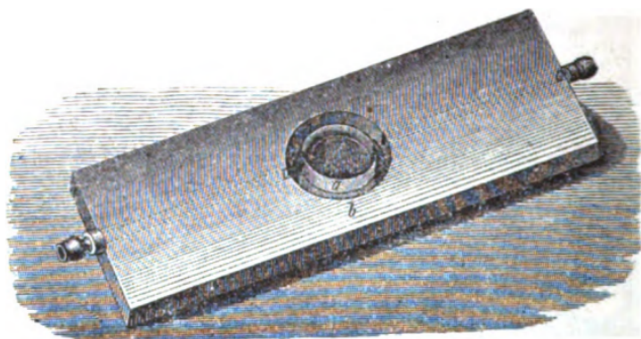


Fig. 44. — Cámara húmeda y para gases.

Cámara húmeda de campana.— Se emplea para mantener húmedos los preparados microscópicos ínterin dura su teñido. Consiste en un recipiente semilleno de agua, del que sobresale un apoyo de cristal, donde se mantienen las preparaciones. El todo se cierra con una campana de vidrio, con lo que el aire interior se satura de humedad, impidiendo la desecación de los objetos.

Cámara húmeda de Strasburger.— Extremadamente simple, pues se reduce á un recorte anular de papel de filtro mojado y adosado al centro de un porta-objetos. En el hueco circuído por el papel se sitúa el preparado, y encima se adapta el cubre-objetos, que adhiere fácilmente al papel chupón.

Cámaras calientes.— Son aparatos extremadamente simples, cuyo fin es mantener la preparación, durante el examen micro-

gráfico, á una temperatura de 37 á 40°. Estos aparatos son indispensables para la observación de las células vivas de los animales de sangre caliente, y se emplean asociados á la cámara húmeda porta-objetos.

Casi todos los modelos de cámara caliente se reducen á una caja metálica, de paredes huecas, que se coloca en la platina del microscopio, y por cuyo interior circula agua caliente. En las cámaras antiguas, como la de Ranvier, el agua sube á la cavidad parietal de la caja, desde un recipiente calentado con la lámpara de alcohol; pero en los nuevos aparatos el agua se calienta con mecheros de gas, manteniéndose una temperatura de 39° con ayuda de un termoregulador de mercurio ó de membrana de caoutchouc, exactamente lo mismo que en las estufas de incubación ó de vegetación de microbios.

Todos estos aparatos tienen el inconveniente de que no se sabe á punto fijo cuál es la temperatura á que se halla la preparación, pues hallándose ésta bañada por capas de aire continua-

mente renovadas, sufre grandes alternativas de calor y frío. Para obviar este defecto, Zeiss construye una cámara caliente que abarca la casi totalidad del microscopio (fig. 45). Este aparato, llamado *cámara de Pfeiffer*, es una caja cúbica de madera, cuyo suelo, formado por una lámina metálica, se calienta directamente con un mechero de gas. El hueco está lleno de aire y aloja el microscopio y la preparación. Las paredes de la caja muestran varias aberturas, una adelante protegida por un cristal por donde penetra la luz, y dos laterales para que las ma-



Fig. 45. — Cámara caliente de Pfeiffer.

nos del observador puedan manejar el preparado. En lo alto asoman el tubo del microscopio y el tornillo micrométrico. Un termo-regulador de mercurio mantiene la constancia de la temperatura.

El afán de hacer llegar bien íntimamente el calor al preparado, ha movido á Ranvier á sumergir directamente en agua el microscopio. Es difícil evitar que la acción del líquido estropee el instrumento; así el procedimiento de Ranvier ha sido poco imitado.

CAPÍTULO VII

B.—*Reactivos.*

Definición y clasificación de los reactivos.

Reactivos indurantes, fijadores, aclaradores, opacantes, aisladores y alterantes.

En histología califican de *reactivos* todas las substancias capaces de imprimir en los tejidos modificaciones físicas ó químicas, por cuya virtud pueda venirse en conocimiento de la estructura y relaciones de los elementos anatómicos.

La importancia de los reactivos histológicos se echa de ver considerando que no basta el microscopio para que el observador pueda apreciar la morfología y demás propiedades de las células. Existen tejidos, tales como el conectivo, el corneal, el nervioso, el endotelial, etc., cuyos elementos, ora por su total ausencia de color, ora por el escaso contraste de los índices de refracción de sus partes integrantes, preséntanse al micrógrafo bajo la máscara de una homogeneidad que oculta texturas complicadas, solamente denunciadas por la virtud reveladora de los reactivos colorantes.

Este singular poder revelador de los reactivos, manifiéstase de una de las tres siguientes maneras: 1.ª, cambiando la relación de los índices de refracción de células y substancias intercelulares; 2.ª, fijando en ciertas partes de los tejidos un color que rechazan las demás; 3.ª, destruyendo determinadas materias para dar resalte á otras que se manifiestan refractarias.

Clasificación de los reactivos.—Para clasificar los reactivos no debe adoptarse una base *puramente químico*, pues que nada nos ilustraría, tocante al modo de acción de los mismos; es mucho más ventajoso distribuir los reactivos, atendiendo á la *modificación que engendran* en las masas orgánicas, y por cuya vir-

tud son útiles en las indagaciones citológicas é histológicas. Caso que un reactivo provoque dos ó más acciones, se incluirá en el grupo correspondiente á su virtud predominante.

He aquí la clasificación :

| | | | |
|----------------------|--|-------------------------------------|--|
| L's reactivos obran: | Coagulando los albuminoides de los tejidos... .. | (indurantes | alcohol, bicromato de potasa, formol, etc. |
| | | (fijadores | bicoloruro de mercurio, etc. mezcla de Flemming. |
| | Cambiando los índices de refracción . | (aclaramentes | esencias, bálsamos. |
| | | (opacantes | agua, alcohol, éter, etc. |
| | Disolviendo ciertas partes de los tejidos..... | (aisladores | alcohol al tercio. potasa al 40 por 100. ácido nítrico al cuarto, etc. |
| | | (alterantes ó ablandantes | ácido hidrocólico al cuarto. ácido pícrico á saturación. ácido nítrico, etc. |
| | Colorando ciertos elementos..... | (colorantes sin descomposición..... | carmin. hematoxilina. color-s de anilina, etc. |
| | | (colorantes con descomposición..... | cloruro de oro. nitrato de plata. ácido ósmico. cromato argéntico, etc. |
| | Conservando inalterables los elementos..... | (inofensivos | solución salina débil. humor ácueo, plasma sanguíneo. |
| | | (conservadores..... | glicerina. bálsamo del Canadá, etc. |

REACTIVOS INDURANTES

Los reactivos indurantes son los agentes de que se sirve el micrógrafo para acrecentar la consistencia de los tejidos destinados á ser reducidos á finos cortes microtómicos.

El mecanismo más general de acción de tales substancias es la coagulación de las materias protéicas intra ó extracelulares; no deja de intervenir también la sustracción del agua (acción del alcohol) y la formación, en presencia del reactivo, de compuestos sólidos, cuya consistencia se añade á la del tejido. Los reactivos

más útiles de este grupo son : el alcohol, el bicloruro de mercurio, el bicromato de potasa, etc.

Alcohol.—Elijase al objeto de indurar, el alcohol absoluto ó, por lo menos, de 40° (Cartier). Las piezas deben ser de pequeño tamaño, y permanecerán de dos á tres días en el líquido, el cual será abundante y se renovará dos ó tres veces.

Bicromato de potasa.—Las soluciones de bicromato de potasa al 3 ó 4 por 100, renovadas tres ó cuatro veces durante un mes ó dos, induran perfectamente los centros nerviosos. La induración se termina por inmersión de las piezas durante algunos días en alcohol fuerte.

Usanse mucho también el líquido de Müller y el de Erlicki :

| | | |
|----------------------------|----------------------------|-----|
| <i>Líquido de Müller..</i> | { Agua destilada..... | 100 |
| | { Bicromato de potasa..... | 2,5 |
| | { Sulfato de sosa..... | 1 |

| | | |
|-----------------------------|----------------------------|-----|
| <i>Líquido de Erlicki..</i> | { Bicromato de potasa..... | 2,5 |
| | { Sulfato de cobre..... | 0,5 |
| | { Agua..... | 100 |

Acido crómico.— Ha caído algo en desuso como indurante ante el favor creciente del bicromato de potasa. Su acción es muy enérgica, por lo que debe comenzarse por soluciones al 1 por 500 para terminar, al cabo de cuatro ó cinco semanas, y después de renovar el líquido varias veces, por soluciones al 1 por 100.

Tiene este reactivo la desventaja de rebajar notablemente la afinidad que, para con determinadas substancias colorantes, posee la cromatina nuclear.

El ácido ósmico, el bicloruro de mercurio, el cloruro de paladio, el bicloruro de platino, gozan asimismo de propiedades indurantes.

Formol.—Hoyer, Daring, Lachi, Dell Isola, etc., han recomendado para la induración de tejidos, y particularmente del nervioso, una solución acuosa de formol ó formalina al 10 por 100. Tiene el formol la excelencia de endurecer bien y de no mermar la afinidad de los núcleos para las materias tintóreas.

FIJADORES

Así se designan los agentes que fijan y conservan la forma y estructura de las células vivas. Los reactivos más usados de este grupo son : el ácido ósmico, el alcohol absoluto, el bicloruro de mercurio, la mezcla de Flemming, etc.

Acido ósmico al 1 por 100.—En este líquido deben permanecer las piezas, según su espesor, desde algunos minutos á varias horas. Los elementos más alterables, tales como los glóbulos sanguíneos y tubos nerviosos, conservan fielmente su forma una vez tratados en vivo por dicho reactivo.

Reactivo de Kleinenberg.—Solución acuosa concentrada de

| | |
|--------------------|-----|
| Acido pícrico..... | 100 |
| — sulfúrico..... | 2 |

Para usar este líquido conviene diluirlo en dos ó tres veces su peso de agua.

Licor de Flemming.

| | |
|---------------------|------|
| Agua destilada..... | 100 |
| Acido crómico..... | 0,25 |
| — ósmico..... | 0,1 |
| — acético..... | 0,1 |

Mezcla de Fol.—Es un líquido de Flemming más débil, y en ocasiones más conveniente, por cuanto respeta mejor las afinidades tintóreas de las células.

| | |
|---------------------------------|----|
| Acido crómico al 1 por 100..... | 25 |
| — ósmico al 1 por 100..... | 2 |
| — acético al 2 por 100..... | 5 |
| Agua..... | 68 |

En la mezcla de Flemming y de Fol, permanecerán las piezas de dos á veinticuatro horas, según el volumen ; luego se lavarán en agua, y concluirán de indurarse en alcohol. Estos fijadores son excelentes para el estudio de la kariokinesis.

Bicloruro de mercurio.—Se usa disuelto á saturación en agua destilada. Las piezas frescas se abandonan en el reactivo durante veinticuatro horas ; después se lavan en mucha agua y se

llevan al alcohol, desde el cual pueden pasar á la celoidina ó parafina, á menos que no se quiera teñir en masa antes de la inclusión. Este reactivo es también indurante. Fija bien las figuras kariokinéticas.

Licor de Perény.

| | | | |
|-----------------------------------|----|--------|-------|
| Acido nítrico al 10 por 100..... | 40 | cents. | cúbs. |
| Alcohol absoluto..... | 30 | — | — |
| Acido crómico al 0,5 por 100..... | 30 | — | — |

Este baño fija los objetos pequeños en cinco ó seis minutos. Prolongando la acción de doce á veinticuatro horas, se obtiene además una induración bastante notable, que puede exagerarse todavía en el alcohol. Una vez extraído el objeto del fijador, se sumerge en alcohol al 70 por 100 (por veinticuatro horas), luego en alcohol al 90 por 100, y por último, en alcohol absoluto.

La coloración puede hacerse en los carmines, hematoxilinas, anilinas, etc.

Se ha recomendado el líquido de Perény para el estudio de las células y fibras nerviosas, que fija perfectamente.

Acido cromo-fórmico (Rabl).

| | |
|---------------------------------|-----|
| Acido crómico al 3 por 100..... | 200 |
| — fórmico concentrado..... | 5 |

Debe actuar sobre las partes, cuyos núcleos deseemos impregnar, de doce á veinticuatro horas. Antes de proceder á la coloración, para la que se preferirá la hematoxilina ó safranina, se lavarán por algunas horas las piezas en agua destilada y se indurarán en alcoholes de progresiva concentración.

Alcohol acético (Carnoy, van Beneden).

| | |
|-----------------------|-----|
| Alcohol absoluto..... | 300 |
| Acido acético..... | 100 |

Aconséjase este licor para fijar el ovario del *ascaris megaloccephala*. Tiempo de acción, de diez á quince minutos. Induración subsiguiente en alcohol absoluto.

Mezcla cromo-formólica (During, etc.).

| | |
|--------------------------|-----|
| Bicromato de potasa..... | 3 |
| Agua..... | 100 |
| Formalina..... | 3 |

Sirve para indurar y fijar rápidamente el tejido nervioso.

REACTIVOS ACLARADORES Y OPACANTES

Reactivos *aclaradores* son los que obran borrando ó moderando el contraste de los índices de refracción de las partes constitutivas de los tejidos. Cuanto más diferencia de índice exista entre las células y el medio orgánico en que yacen, más oscuras aparecerán las preparaciones y más difícil resultará la apreciación de los elementos colocados en el espesor de éstas.

Las materias capaces de atenuar dichos contrastes, y que, por ende, prestan á los cortes histológicos una gran transparencia, son las esencias (esencia de clavos, la de bergamota, la de orégano, el xilol, la creosota, etc.) y las soluciones de bálsamo del Canadá ó de resina damar en xilol.

Reactivos *opacantes* son los que, por gozar de un índice de refracción muy bajo, obran en sentido contrario, es decir, obscureciendo el contorno de las células y robando transparencia á la preparación. Este efecto, que en los cortes suele ser dañoso, resulta muy beneficioso cuando se examinan células sueltas, ténues filamentos libres, diatómeas, en fin, todas aquellas partes cuyas superficies exhiben rayas ó expansiones de gran delicadeza. Entre los agentes opacantes deben contarse: el aire, el alcohol, el éter y el agua común.

Las materias de un índice muy elevado, mucho más alto que el de los tejidos, tales como el *stirax*, el *liquidambar*, el *yoduro de metilo*, poseen también acción opacante, puesto que prestan á la preparación, aunque en sentido opuesto, el mismo contraste engendrado por los líquidos de bajo índice. El *stirax* es, sobre todo, muy usado por los diatomistas, á fin de dar realce á las finas rayas]del *amphipleura pellucida* y del *pleurosigma angulatum*.

REACTIVOS AISLADORES

Son los que, atacando las materias intercelulares, dejan en libertad las células, ó facilitan, por lo menos, las maniobras de la disociación mecánica.

Alcohol al tercio, es decir, dos partes de agua por una de alcohol de 36°. Este reactivo, que fué preconizado por Ranvier, aísla fácilmente, mediante una maceración de veinticuatro á cuarenta y ocho horas, las células de los epitelios cilíndricos y pavimentosos, así como las fibras musculares lisas.

Acido nítrico al 25 por 100. — Si se macera en este licor, por uno á tres días, tejido de fibra lisa ó el músculo cardíaco, se logra disociar cómodamente las fibras musculares.

El *ácido sulfúrico* concentrado sirve para disociar las células epiteliales córneas, y diluído al 5 por 100, aísla fácilmente los prismas del cristalino.

El *bicromato de potasa*, diluído al 1 por 300, es de gran provecho para lograr el aislamiento de las células neuróglícas y nerviosas de la médula espinal. El tiempo de acción debe prolongarse de dos á cinco días.

ABLANDANTES Ó ALTERANTES

Se usan para rebajar la consistencia de substancias excesivamente duras, como el hueso y el cartílago en vías de osificación. Los ablandantes más generalmente usados son: el ácido crómico, el pícrico, el nítrico, el hidroclicórico, todos en soluciones más ó menos diluídas, excepto el pícrico, que se aplica á saturación.

He aquí algunas fórmulas:

Líquido de Fol:

| | |
|---------------------------------|-----|
| Acido crómico al 1 por 100..... | 70 |
| — nítrico..... | 3 |
| Agua..... | 200 |

Líquido de Waldeyer:

| | |
|-------------------------------------|------|
| Cloruro de paladio..... | 0,01 |
| Acido clorhídrico al 1 por 100..... | 1000 |

Líquido de Ebner:

| | |
|------------------------|-----|
| Acido clorhídrico..... | 2,5 |
| Alcohol..... | 500 |
| Cloruro sódico..... | 2,5 |
| Agua destilada..... | 100 |

Líquido de Haug á la floroglucina:

| | |
|--------------------|----|
| Floroglucina | 1 |
| Acido nítrico..... | 10 |

Caliéntese hasta disolución y añádase:

| | |
|----------------------|-----|
| Agua destilada | 100 |
|----------------------|-----|

Observaciones.—La cantidad de líquido con relación á las piezas debe ser considerable, para que la decalcificación sea rápida.

Antes de decalcificar toda pieza, deberá ser fijada y endurecida en alcohol ó líquido de Müller.

Extraídas las piezas del líquido decalcificante, se lavarán, por veinticuatro ó cuarenta y ocho horas, en agua destilada; después volverán al alcohol, donde se deshidratarán, esperando la inclusión definitiva.

La mejor materia de inclusión es la celoidina; la parafina producirá excesiva consistencia. Los cortes se teñirán con safrana, carmines, hematoxilina, etc.

CAPÍTULO VIII

CONTINUACIÓN DE LOS REACTIVOS

Reactivos colorantes selectivos. — Reactivos impregnadores. — Reactivos inofensivos y conservadores.

Reactivos colorantes. — Son aquellos que, fijándose con matices más ó menos intensos en determinadas partes de los tejidos, permiten distinguir detalles estructurales invisibles ó apenas apreciables con el uso exclusivo del microscopio.

Los reactivos colorantes deben clasificarse en dos grupos: 1.º, agentes que tiñen selectivamente sin experimentar descomposición apreciable; 2.º, agentes electivos que coloran descomponiéndose. Estos últimos designanse también *reactivos impregnadores*.

Reactivos colorantes selectivos. — Son numerosísimos, pero los principalmente usados son: el carmín y picrocarminato, la hematoxilina y los colores de anilina.

Carmin. — Introducido en la técnica por Gerlach, es hoy uno de los reactivos de más boga. El carmín es insoluble en agua, en alcohol, éter, glicerina, etc., pero se disuelve en el amoniaco, en los carbonatos alcalinos, en el ácido hidroclicórico, en las soluciones concentradas de alumbre, etc.

La especialidad del carmín consiste en teñir el núcleo de las células, y con menor energía los fascículos del tejido conectivo y cilindros-ejes de los tubos nerviosos.

Antiguamente, se utilizaban mucho las soluciones amoniaca-les; pero hoy se sabe que el carmín alcalino ataca más ó menos la cromatina nuclear, imposibilitando el estudio de las figuras mitósicas ó kariokinéticas. Por este motivo se prefieren los carmines aluminosos que tiñen sin alteración dicha substancia.

Las fórmulas de carmín son muy numerosas. Nosotros daremos aquí las que gozan de más crédito.

Picrocarminato amoniacaal.—Es una mezcla de carmín y ácido pícrico, propuesta por Ranvier para lograr coloraciones dobles de los tejidos. El carmín colora los núcleos en rojo, y el ácido pícrico tiñe en amarillo las células córneas y fibras elásticas.

La preparación de este importante reactivo es algo difícil, y sus resultados varían mucho según la fórmula empleada.

He aquí la de Löwenthal, que pasa por una de las mejores:

| | |
|---------------------|-----|
| Sosa cáustica..... | 0,5 |
| Carmín laca..... | 0,4 |
| Agua destilada..... | 100 |

Después de una decocción de quince minutos, dilúyese en 200 de agua y se añade sucesivamente una solución de ácido pícrico al 1 por 100 hasta que cese de disolverse el precipitado que se forma. El líquido debe filtrarse dos ó tres veces, y estará listo para usarse.

Carmín de Grenacher:

| | |
|---------------------------------------|-----|
| Carmín..... | 2 |
| Solución de alumbre al 5 por 100..... | 100 |

Se filtra después de una hora de ebullición. En este líquido permanecerán los cortes de una á veinticuatro horas, sin temor á la sobrecoloración. El carmín (que adquiere un matiz purpúreo), se fija de preferencia en la cromatina nuclear y figuras mitóticas ó kariokinéticas.

Cochinilla de Czokor.— En vez del carmín del comercio cabe utilizar la cochinilla de donde se extrae. La fórmula de Czokor da buenos resultados; colora la cromatina nuclear de violado purpúreo.

| | |
|--------------------------|-----|
| Cochinilla en polvo..... | 7 |
| Alumbre calcinado..... | 7 |
| Agua..... | 700 |

Hiérvase hasta reducción á la mitad, fíltrese y aplíquese como la fórmula precedente.

Carmin lítico de Orth. — Las soluciones alcalinas de carmín poseen poca ó ninguna selección; mas cuando un preparado, teñido difusamente en un carmín alcalino, se trata por una solución alcohólica de ácido hidroc্লórico, el exceso de color se disuelve y se opera una fuerte selección en los núcleos.

La solución de Orth es la siguiente:

| | |
|---|-----|
| Carmin lita..... | 2,5 |
| Solución saturada de carbonato de litina..... | 100 |

Los cortes, que permanecerán aquí algunos minutos, son lavados de medio á un minuto en una solución alcohólica de ácido clorhídrico (al 1 por 100), y luego en agua destilada.

Hematoxilina.— Es una substancia colorante amarillenta, poco soluble en agua, más en alcohol y en los líquidos aluminosos, que se extrae del palo campeche. Se prefieren generalmente las soluciones de hematoxilina en agua aluminosa, adicionada de cierta cantidad de alcohol. Este reactivo tiñe de color violado azul la cromatina nuclear, la materia birefrigerante de los músculos y la mucina de las células caliciformes.

Pocas substancias colorantes poseen la energía tintórea de la hematoxilina, la cual colora hasta los tejidos que han permanecido mucho tiempo en el ácido crómico y mezclas cromosómicas; pero, en cambio, sus soluciones son muy inestables, no gozando de la virtud selectiva citada, sino durante cierto período (llamado de *madurez del reactivo*), que comienza una ó dos semanas después de preparado el color, y se prolonga, á lo sumo, por espacio de dos ó tres meses.

Recientes investigaciones tienden á referir la inestabilidad de la hematoxilina á una descomposición de esta materia en presencia del aire. Para Mayer, de Nápoles, la substancia activa de la época de madurez, sería un *compuesto amoniacal de hemateína*. Sus ensayos le han conducido á preparar ya madura la solución de hematoxilina.

He aquí su fórmula:

| | | |
|-----|------------------------------|------------------------|
| A.. | } Hemateína amoniacal..... 1 | } disuélvase al calor. |
| | | |
| B.. | } Alumbre..... 50 | } |
| | | |

Se mezclan estos dos líquidos y, en frío, se filtra el licor resultante, que podrá usarse desde luego.

La *hemateína amoniacal* se obtiene disolviendo en caliente 1 gramo de hematoxilina en 20 de agua destilada, y adicionando 1 cent. cúb. de amoníaco (peso esp., 0,875). Evaporado el líquido, la masa resultante será la *hemateína amoniacal* (1).

He aquí algunas fórmulas muy usadas de la hematoxilina.

Hematoxilina Böhmer:

| | | |
|--------------|-------------------|-----|
| 1 líquido .. | Hematoxilina..... | 1 |
| | Alcohol..... | 12 |
| 2 líquido.. | Alumbre..... | 1 |
| | Agua..... | 320 |

A un vidrio de reloj, lleno del segundo líquido, se añaden 2 ó 3 gotas del primero. Debe esperarse lo menos ocho días hasta que el líquido tome color azul. Las soluciones rojas antiguas no sirven.

Hematoxilina de Ehrlich:

| | |
|-----------------------|------------|
| Hematoxilina..... | 2 |
| Alcohol absoluto..... | 100 |
| Glicerina..... | 100 |
| Agua..... | 100 |
| Alumbre..... | en exceso. |

Se abandona á la luz hasta que tome color rojo. Entonces resulta bastante estable y tiñe bien los núcleos.

Las demás fórmulas de hematoxilina no son superiores á las precedentes y no las mencionamos.

Hematoxilina de Weigert-Pal:

La hematoxilina tiene gran afinidad por las sales crómicas, con las que forman lacas de color negro azulado, insolubles en agua, pero atacables por ciertos reactivos. Esta propiedad sirve de base á un excelente método de coloración de la mielina de las fibras nerviosas, ideado por Weigert y modificado por Pal. La importancia de este método de teñido nos obliga á dar una idea del *modus operandi*.

(1) La *hemateína amoniacal*, susceptible de ser disuelta en solución de alumbre, se expende constantemente en las casas de artículos de micrografía, en la de Grübler, de Leipzig, por ejemplo.

1.º Induración de las piezas de centros nerviosos en líquido de Müller, durante treinta á cincuenta días.

2.º Induración subsiguiente en alcohol, sin previo lavado en agua.

3.º Inclusión en celoidina y ejecución de cortes que deberán recogerse en alcohol.

4.º Inmersión de los cortes, por cuatro ó seis horas, en un líquido compuesto de:

| | |
|--------------------------|-----|
| Bicromato de potasa..... | 3 |
| Agua..... | 100 |

En algunas ocasiones, cuando se trata sobre todo de vertebrados inferiores, convendrá agregar á este baño un medio por 100 de sulfato de cobre.

5.º Lavado rapidísimo de los cortes en una pequeña cantidad de agua destilada.

6.º Inmersión de los mismos, por media á una hora, y á temperatura de 40 á 60º, en la materia colorante siguiente:

| | |
|---|----|
| Hematoxilina..... | 1 |
| Alcohol absoluto ó de 40º..... | 10 |
| Solución saturada de carbonato de litina..... | 1 |
| Agua destilada..... | 90 |

Este líquido debe estar recientemente preparado, pues á los tres ó cuatro días actúa ya mal, volviéndose rojo-pardo.

7.º Inmersión sucesiva (y durante medio ó un minuto) de los cortes en una solución de:

| | |
|----------------------------------|-----|
| Hiperpermanganato de potasa..... | 0,5 |
| Agua destilada..... | 100 |

donde se vuelven pardo-amarillentos y se ennegrecen notablemente.

8.º Transporte de los mismos á una solución de:

| | |
|------------------------|-----|
| Acido oxálico..... | 1 |
| Sulfito de potasa..... | 1 |
| Agua destilada..... | 200 |

donde permanecerán algunos minutos, hasta que se decolore todo menos la mielina, que debe quedar negra.

9.º Lavado en agua abundante.

10. Coloración subsiguiente de fondo en picrocarminato ó carmín aluminoso ó litio-carmín.

11. Lavado, deshidratación, esencia de bergamota ó creosota (si se quiere dejar la celoidina) y bálsamo al xilol.

Acido pícrico.— Se emplea en solución el 1 por 100. Tiñe de amarillo las fibras elásticas y los tejidos epiteliales, singularmente el epidermis córneo, para el que tiene una afinidad muy viva.

El ácido pícrico, en solución saturada, es también un buen fijador de las células glandulares, según Heidenhain.

Eosina.— Conocida en el comercio bajo el nombre de *primerosa*, es una sal de potasa y de una ptaleína bromada, introducida en la técnica histológica por Renaut. Se usa disuelta al 1 por 100 ó por 200. Esta substancia tiñe en rosa el protoplasma de las células, los fascículos del tejido conectivo y, sobre todo, los glóbulos rojos. Se emplea asociada á la hematoxilina para lograr dobles coloraciones muy instructivas.

Azul de metileno y demás anilinas.— Todas las anilinas básicas, tales como el azul de metileno, la fuchsina, el violado de dulio, el violeta de genciana, la safranina, la vesubina, el violado de anilina, etc., tiñen fácilmente los núcleos, aplicadas, ora en soluciones acuosas débiles adicionadas de unas gotas de ácido acético, ora en soluciones muy concentradas acuoso-alcohólicas.

Las *soluciones acetificadas* tiñen directamente y en pocos minutos la cromatina nuclear de los elementos frescos; mas las *soluciones acuoso-alcohólicas* exigen, para obtener iguales resultados, una operación subsiguiente, á saber: la decoloración del preparado, ya con el alcohol, ya con la esencia de clavo, ya con los ácidos minerales diluídos, agentes que roban el color de todas las partes, menos de los núcleos y de ciertas substancias fundamentales. Con las anilinas usadas de esta suerte (método de Hermann-Böttcher), se consiguen coloraciones tan bellas ó más que las obtenidas con el carmín ó hematoxilina. Más adelante insistiremos sobre este particular.

El azul de metileno posee, además de las propiedades comunes á todas las anilinas básicas, una virtud importantísima, señalada primeramente por Ehrlich y aprovechada por Arstein,

Smirnow, Dogiel, Retzius, Sig. Mayer, Cucatti, etc., en recientes indagaciones, á saber : la de teñir en azul intenso y durante la vida del animal, los cilindros-ejes y terminaciones nerviosas. A este fin se emplean soluciones al 0,3 por 100 en líquido salino indiferente (sal, 0,75; agua, 100), las cuales se hacen penetrar en los tejidos vivos ó recién muertos, bien mediante inyección vascular, bien á favor de irrigación directa, renovada varias veces en media ó en una hora. La reacción sobreviene rápidamente en los animales de sangre caliente, más tarde (una á dos horas después de la inyección) en los de sangre fría, y exige como condición precisa la presencia del aire ; las partes profundas impregnadas por inyección, no exhiben la selección característica en los cilindros-ejes hasta que son puestas al descubierto.

La coloración al azul de metileno es, desgraciadamente, pasajera. No obstante, si se tratan las partes teñidas, durante dos ó más horas, por una solución saturada de picrato-amónico, se consigue la conservación de una porción más ó menos considerable del teñido. Este fijador trueca el color azul en violado, y convierte la tinta homogénea inicial en una impregnación de aspecto granuloso.

Recientemente ha propuesto Bethe un mejor fijador de la coloración azul adquirida por las partes nerviosas. Los trozos de tejido fresco y coloreado se sumergen por doce á veinticuatro horas en la mezcla siguiente :

| | |
|-----------------------------|---------------|
| Molibdato amónico..... | 10 |
| Agua..... | 100 |
| Acido clorhídrico..... | 8 ó 10 gotas. |
| Hidrógeno peroxigenado..... | Unas gotas. |

Después de la acción de este líquido, lánvanse las piezas en agua para extraer el exceso de molibdato, se induran en alcohol, se encastran en parafina y las secciones se montan en balsamo, ó damar.]

El alcohol, sin embargo, aun empleado á 0 grados, como

aconsejan Bethe y Semi Meyer, disuelve algo el azul. Nosotros preferimos para la induración la fórmula siguiente:

| | |
|--|-----|
| Agua | 100 |
| Formol | 40 |
| Solución al 1 por 100 de cloruro de platino..... | 5 |

Para seccionar, englobamos superficialmente las piezas (que deben permanecer de diez á veinticuatro horas en el líquido precedente) en parafina, recogemos los cortes en alcohol adicionado de algunas gotas de la solución de cloruro platínico, deshidratamos en alcohol puro, aclaramos en xilol y montamos en goma damar disuelta en xilol. Los cortes deben ser algo gruesos, conviniendo, para que adquieran gran transparencia, montarlos al descubierto, como las preparaciones del método de Golgi.

Substancias impregnadoras. — Ya dijimos más atrás que ciertos agentes como el ácido ósmico y algunas sales metálicas, poseían la propiedad de teñir selectivamente, pero á condición de sufrir, en presencia del tejido, una descomposición. Las substancias que obran de esta suerte, son: el ácido ósmico, el nitrato de plata, el cloruro de oro y las mezclas bicrómicas puestas en presencia de algunas sales de plata ó de mercurio.

Acido ósmico. — Es una substancia verdosa, cristalina, sumamente volátil, de que E. Schultze se sirvió primeramente en los trabajos micrográficos. Se usa en soluciones acuosas al 1 por 100 aplicadas en fresco. Este reactivo, como ya expusimos anteriormente, es un excelente fijador, pero su virtud más valiosa consiste en teñir de negro la grasa y la mielina de los tubos nerviosos.

Semejante efecto depende de una reducción del reactivo en presencia de las grasas neutras.

Nitrato de plata. — Se usá en soluciones flojas, generalmente al 1 por 300. Su especialidad de acción consiste en colorar en negro pardo los cementos que juntan los epitelios, así como la substancia fundamental del cartílago y tejido conjuntivo. Esta acción no es directa; necesítase del concurso de la luz, bajo cuya influencia, el cloruro y albuminato argénticos formados al

nivel de los cementos, son reducidos bajo la forma de polvo argéntico impalpable.

Es condición precisa que los tejidos destinados á la impregnación sean frescos; generalmente se prefieren las membranas serosas, la córnea y todas aquellas partes que por su delgadez son transparentes.

El *modus operandi* se reduce á lo siguiente: Comiénzase por poner al descubierto la membrana que se desea impregnar, y á ser posible, se traslada íntegra al porta-objetos; en seguida se irriga durante algunos segundos con la solución argéntica; lávase rápidamente para eliminar los precipitados irregulares y el exceso de reactivo, y, bajo una gota de glicerina, se expone al sol, hasta que los tejidos adquieran color amarillo-pardo. La conservación se verificará en bálsamo ó glicerina.

Nitrato de plata reducido. — Cuando trozos de tejido nervioso de poco espesor se mantienen en estufa durante tres á seis días sumergidos en una solución de nitrato de plata al 1,50 por 100, y se someten después por veinticuatro horas á la influencia de un reductor (hidroquinona ó ácido pirogálico), la sal metálica, así como las combinaciones argentico-orgánicas formadas, se reducen, coloreando de negro, café ó de rojo chocolate las neurofibrillas del protoglasma nervioso así como el nucleolo. Si, antes de la acción del nitrato, se fijan las piezas nerviosas en alcohol solo ó adicionado de algunas gotas de amoníaco, la impregnación, además de las neurofibrillas, escoge preferentemente los cilindros-ejes.

Las diversas fórmulas de este método, imaginado por nosotros (1) y empleado con éxito en la coloración del retículo nervioso por muchos autores, se expondrán detalladamente más adelante al tratar de la preparación del tejido nervioso.

Cloruro de oro. — Esta substancia se emplea en solución al 1 por 100. Su especialidad de acción consiste en reducirse, bajo la forma de polvo de oro finísimo y de matiz violado ó rojizo, en la mielina y terminación de los cilindros-ejes. Como el nitrato de plata, el cloruro de oro exige también la colaboración de un

(1) S. R. Cajal: Un sencillo método de coloración selectiva del retículo nervioso. (*Trab. del Lab. de Inv. biol.*, 1903).

reductor, que puede ser la luz y mejor todavía los ácidos orgánicos.

Muchas son las fórmulas del cloruro de oro ideadas por los autores para el fácil logro de la coloración de las terminaciones nerviosas. Nosotros indicaremos solamente la más constante.

Procedimiento de Loewit. — Primeramente se hace actuar sobre el tejido (que debe ser fresco), y durante un minuto, una solución de ácido fórmico al tercio; en seguida se abandona el preparado por un cuarto de hora en cloruro de oro al 1 por 100, y, en último término, se lleva la pieza al ácido fórmico puro (ó diluído á la mitad), en donde permanecerá veinticuatro horas. Al cabo de este tiempo, el preparado aparecerá teñido en la superficie de violado-negro, en el centro de amarillo y en las zonas intermedias de rojo-violado claro. Esta región de transición es la que exhibe las mejores terminaciones nerviosas.

Cromato de plata. — Cuando se somete á la acción del nitrato de plata un trozo de centro nervioso ó de tejido con nervios, previamente indurado en bicromato de potasa, prodúcese en el espesor de la trama, y sobre ciertos elementos solamente, un precipitado rojo-ladrillo opaco, que permite seguir fácilmente las fibrillas nerviosas y las expansiones de las células.

Esta singular reacción fué descubierta por Golgi, y ha sido aprovechada ventajosamente en el estudio de la estructura de la retina, mucosa olfatoria, ganglios, médula, cerebro, cerebelo, por numerosos investigadores (Golgi, L. Sala, Fusari, Martinotti, Tartuferi, los hermanos Cajal, Cl. Sala, Kölliker, Lenhossék, van Gehuchten, Retzius, Falcone, Schaffer, Calleja, etc.

Hé aquí el método de Golgi, tal como nosotros lo practicamos.

Método rápido de Golgi modificado:

1.º Induración de trozos pequeños (1/3 de centímetro cuadrado á lo más) durante uno á tres días en :

| | |
|--|----|
| Bicromato de potasa al 3 por 100 | 20 |
| Acido ósmico al 1 por 100..... | 6 |

2.º Lavado rápido (dos á cuatro segundos) en agua destilada.

3.º Inmersión por treinta horas en solución de nitrato de plata cristalizado al 0,75 por 100.

4.º Induración por media hora, en alcohol de 40º.

5.º Montaje superficial en un bloque de parafina ó entre dos trozos de médula de saúco, para efectuar las secciones microtómicas, que deberán ser espesas.

6.º Lavado de los cortes (que deben recogerse en alcohol de 40º) en alcohol de 40º, que se mudará seis ú ocho veces durante media hora.

7.º Aclaramiento, por dos á cinco minutos, en la esencia de clavos.

8.º Traslación rápida al porta-objetos, donde se irrigarán con xilol (por algunos segundos) para quitar la esencia de clavos.

9.º Lubricación de los cortes con bálsamo ó resina damar disueltos en xilol.

10. Desecación subsiguiente de los cortes al descubierto, á fin de que el barniz se endurezca hasta lo hondo del tejido y las células queden como incrustadas en cristal. La lenta desecación del barniz, así como un montaje á la manera ordinaria, estropean la coloración.

Este método de coloración produce excelentes preparados en la médula embrionaria, cerebro y cerebelo de los mamíferos, en la retina, bulbo olfatorio, terminaciones nerviosas periféricas, gran simpático adulto, conductos glandulares, etc. Tiñe de negro las células y particularmente los cilindros ejes.

Quando después de la impregnación en nitrato de plata, el preparado nos mostrase poca ó ninguna reacción, volverán á someterse las piezas (recién sacadas del nitrato) á los mismos baños, á saber: solución osmio-bicrómica por veinticuatro horas, y nitrato de plata por treinta y seis. Este método, que nosotros hemos llamado de *doble impregnación*, es mucho más constante que el ordinario, y nos ha permitido (así como á Retzius, van Gehuchten, Cl. Sala, P. Ramón, Lenhosséck, etc.) colorar fibras y células nerviosas, que se resisten á los otros modos de empleo de la reacción negra.

Impregnación con las sales de mercurio. — Golgi, en sus fecundas exploraciones técnicas sobre el sistema nervioso, descubrió que si una pieza indurada en bicromato potásico se trata durante algunas semanas por el bicloruro de mercurio, ciertas células

y fibras nerviosas aparecen impregnadas por un precipitado metálico, blanco á la luz refleja y obscuro á la luz transmitida. El método de Golgi al mercurio ha sido modificado ventajosamente por Cox, cuyo procedimiento damos aquí.

Método de Cox :

1.º Trozos frescos de centros nerviosos, se abandonan por dos ó tres meses en este líquido :

| | |
|--|---------|
| Bicromato de potasa al 5 por 100 | 20 |
| Solución de sublimado al 5 por 100 | 20 |
| Agua destilada | 30 ó 40 |
| Cromato de potasa al 5 por 100 con reacción fuertemente alcalina | 16 |

2.º Sección de las piezas como en el método de Golgi.

3.º Después de lavadas en mucha agua, se colocan por algunos segundos en una solución floja de potasa, hasta que el precipitado mercurial blanco se torne moreno.

4.º Lavado en mucha agua para arrastrar la potasa excedente.

5.º Deshidratación en alcohol. Esencia de clavo y goma damar. Montaje al descubierto.

REACTIVOS INOFENSIVOS

Los *reactivos inofensivos* son líquidos que, por alterar poco ó nada la forma y vitalidad de los elementos anatómicos, se aprovechan para conservar, durante el examen en vivo, los humores y tejidos.

Uno de los líquidos inofensivos más usados es la solución salina siguiente :

| | |
|----------------------------|------|
| Cloruro de sodio | 0,75 |
| Agua destilada | 100 |

Añadiendo á este licor cierta cantidad de violeta de metilo, se obtiene el líquido conservador *sódico-metilico* de Bizozzero, utilísimo para el examen algo prolongado de las plaquetas de la sangre.

El *humor áqueo*, extraído ya de la rana, ya del conejo, es también un buen vehículo para conservar durante la observación los movimientos amiboides de los leucocitos y el vibrátil de los epitelios.

Los demás reactivos inofensivos, á saber : la *solución salina de Hayem*, el *suero artificial de Schültz*, el de *Kronecker*, etc., se aplican en ciertos casos solamente, y no son tan provechosos como los arriba citados para el examen en vida.

REACTIVOS CONSERVADORES

Son *reactivos conservadores*, no los ofensivos, sino los que, además de poner los tejidos al abrigo de la putrefacción, conservan el color y demás cambios provocados en las preparaciones por las distintas maniobras de fijado y coloración.

El modo de acción de estos reactivos consiste, unas veces, en robar agua al preparado, imposibilitando así toda vegetación de bacterias (alcohol, glicerina), y otras en sustituir el agua de imbibición por materias resinosas imputrescibles, como el bálsamo del Canadá, la resina damar, el *stirax*, etc.

Glicerina.—Debe ser anhidra y perfectamente neutra, para evitar la alteración que, en presencia de ácidos ó álcalis, experimentan ciertos colores. Esta substancia conserva bastante bien los tejidos, á quienes presta regular transparencia; pero tiene el inconveniente de retraer algo los fascículos conjuntivos y de alterar á la larga la coloración de las células.

Bálsamo del Canadá.—Se aplica, generalmente, disuelto en xilol, de modo que se obtenga una masa de consistencia de jarabe espeso. El montaje en bálsamo de los cortes exige, como condición precisa, la deshidratación (en alcohol) y el aclaramiento. (Véase más adelante: *Conservación de las preparaciones*).

Resina damar.—Se aplica, como en el bálsamo, la solución en xilol de la resina seca y pulverulenta; su empleo reclama también la previa deshidratación de los cortes.

Licor de Farrant :

| | |
|-------------------|-----|
| Goma arábica..... | 100 |
| Agua..... | 100 |
| Glicerina..... | 2 |

Añádase para conservar este líquido un cristal de timol.

Se aplica, como la glicerina, sobre objetos no deshidratados. La ventaja principal de este ménstruo estriba en que no exige cementación definitiva, pues la parte que rebosa del cubre-objetos se endurece progresivamente, constituyendo una costra protectora.

Los demás líquidos conservadores, á saber : el de Goadby (sal, alumbre y sublimado), el de Pacini (sublimado, sal y glicerina), la glicerina gelatinada, etc., se emplean raras veces, porque además de la escasa transparencia que dan á los objetos, respetan poco los colores, y el menor deterioro del cemento que rodea el cubre-objetos ocasiona la desecación del preparado.

CAPÍTULO IX

C. — *Métodos histológicos.*

**Clasificación de los métodos.—Método del examen en vida.—Método aislador.
Método de los cortes.—Método de las inyecciones.**

Llámase *método histológico* al conjunto de operaciones destinadas á demostrar tal ó cual disposición estructural de los tejidos. Comprende cada método una porción de actos técnicos que conspiran al mismo fin; así, por ejemplo, la demostración de la textura del núcleo exige la ejecución de estas operaciones: fijado del objeto, induración, sección, coloración, etc.

Si cada particularidad de estructura de los tejidos requiere el empleo de uno ú de varios métodos analíticos, está claro que deben ser éstos muy numerosos. Su exposición circunstanciada reclamaría una extensión de que no disponemos; por lo cual, nosotros nos ceñiremos á explicar los métodos de indagación aplicables á todos ó á varios tejidos. Los métodos analíticos más generales pueden reducirse á cuatro: *el examen en vivo*; *la disociación*, que presenta las células aisladas; *el método de los cortes*, que revela los elementos en sus relaciones y actitudes naturales; *el método de las inyecciones*, que consiente, mediante el relleno de las cavidades orgánicas, la percepción del contorno de éstas. *Las operaciones de coloración* podrían en rigor considerarse como métodos; pero nos parece más práctico englobarlas en el método de los cortes, del cual representan el obligado complemento.

EXAMEN EN VIVO

El examen de los elementos vivos puede efectuarse, bien en líquidos orgánicos, bien en tejidos disociables, bien en membranas transparentes del animal íntegro.

Líquidos orgánicos.—La observación de los humores vivos, ta-

les como la sangre, la linfa, el esperma, etc., es de las más sencillas. En el centro de una cámara húmeda porta-objetos se deposita una gota del líquido que se desea examinar; cúbrese rápidamente el preparado con una laminilla que, para evitar la intrusión de microbios, se cementará con parafina. Si el líquido pertenece á un animal de sangre fría, bastará el empleo de la cámara húmeda; mas si procede de un animal de sangre caliente, la observación se hará en la cámara de Pfeiffer.

Exameu de los tejidos íntegros ó disociados.—La córnea de la rana, trozos de tejidos conectivo extraído mediante las tijeras curvas, las fibras musculares frescas de las patas del hidrófilo, pedazos del epitelio vibrátil del esófago de los batracios, etc., podrán conservarse vivos en cámara húmeda y por varias horas. El vehículo preferible será para los elementos de la rana, el humor ácuo del mismo animal, y para los del *hidrophilus piceus*, *ditiscus marginalis*, etc., la linfa que de estos coleópteros rezuma cuando se les arranca una pata ó la cabeza. En general, y para evitar la muerte rápida de los elementos, la disociación preliminar al examen será muy ligera; se impedirá también que el cubre-objetos oprima demasiado la preparación.

Examen de los órganos transparentes.—El mesenterio, el pulmón y la lengua de la rana, las expansiones membranosas de la cola del renacuajo y de la larva del sapo, el mesenterio del conejillo de Indias de pocos días, etc., constituyen órganos adecuados á la observación microscópica de algunos tejidos vivos, tales como los nervios, los vasos, la sangre y linfa, el tejido conectivo, los epitelios, etc.

Examen en el renacuajo.—Prefiérense larvas de pequeño tamaño, porque pueden acomodarse fácilmente encima de un porta-objetos. Para inmovilizar el animal, se añaden al agua en que nada unas gotas de una solución de curare al 1 por 100. Mientras el renacuajo tiene el epitelio íntegro, no se absorbe el veneno; pero en cuanto se pica la piel, el curare penetra y el animal queda inmóvil, aunque no muerto, pues el corazón continúa latiendo y la nutrición se mantiene. Al objeto de evitar la desecación, se mojará de cuando en cuando la piel, y se cubrirán las expansiones de la cola con una laminilla.

Mesenterio de la rana.—El mesenterio se presta admirablemente, por su gran transparencia y delgadez, al estudio de los vasos y sangre, así como al examen de los corpúsculos del tejido conectivo.

La rana se inmovilizará también con el curare, de cuya solución al 1 por 100 se inyectarán bajo la piel, en el saco linfático dorsal, algunas gotas. A los diez minutos, la absorción es suficiente para paralizar los movimientos voluntarios. Acto continuo, y previa una sección lateral del abdomen, se extrae un asa intestinal (porción superior del intestino), provista de un repliegue mesentérico dilatado. A prevención, tendremos preparado un cristal pequeño (el tamaño 9 por 12 centímetros, llamado cuarto de placa por los fotógrafos, es excelente), en cuyo centro se pega con parafina un cilindro de corcho, cuyo diámetro concuerde con el del asa intestinal, y cuya altura guarde proporción con el espesor de la rana. En el contorno superior del corcho se labrará exteriormente una muesca, en donde, á favor de finos y cortos alfileres, deberá fijarse el intestino. La observación se efectúa á flojos aumentos (A ó C de Zeiss), si se desea apreciar la circulación en un territorio algo extenso; la percepción de finos detalles reclama un objetivo fuerte (E de Zeiss, por ejemplo), y la protección del mesenterio mediante un pequeño cristal circular. Finalmente, se cuidará de mantener la respiración cutánea de la rana, mojando la piel cada cinco ó diez minutos; esto evita también la desecación del mesenterio.

El examen de la membrana interdigital se hará fácilmente, inmovilizando la rana sobre un corcho plano y extenso, en el cual habrá un agujero que se cubrirá con las expansiones interdigitales de la pata extendida. La extensión de los dedos se mantendrá á favor de hilos, fijos por uno de sus extremos en las últimas falanges, y atados por el otro en los agujeros del corcho.

Aunque con menos comodidad, cabe también examinar la circulación en el mesenterio del conejillo de Indias. El ratón, la rata y el gato son menos á propósito, á causa de las espesas formaciones adiposas que recubren los vasos peritoneales. En cuanto á la inmovilización, se efectuará inyectando en el peritoneo cierta cantidad de hidrato de cloral; 2 ó 3 gramos de solución

acuosa al 5 por 100 bastan para narcotizar, por algunas horas, un conejo de Indias de pequeña talla.

DISOCIACIÓN

El *aislamiento* de los elementos anatómicos puede efectuarse de las siguientes maneras: por *acción mecánica*, por *acción química* y por *compresión*.

Disociación mecánica.—Esta operación se ejecuta en los tejidos blandos, sobre todo en los que, como el muscular, el nervioso, el fibroso, el del cristalino, están contruídos por filamentos largos paralelamente dirigidos.

Las maniobras de disociación se ejecutan sobre un porta-objetos colocado encima de un fondo negro ó blanco (según sea el color del tejido), con el objeto de percibir claramente, por contraste, los más pequeños fragmentos desprendidos. El desmenuzamiento, que se prolongará hasta que las parcelas obtenidas resulten casi invisibles, se efectuará con las agujas enmangadas y bajo una gota de líquido indiferente, á menos que no convenga, como sucede en los nervios, ayudarse de la semidisecación. En ciertos casos, se facilitará mucho la operación con el microscopio simple.

La *compresión* de los tejidos frescos ó fijados entre dos laminillas, la *dilución* de los líquidos cargados de células á favor de vehículos indiferentes, y la *inyección* de estos mismos reactivos en los intersticios de tejidos fibrosos, son procedimientos mecánicos que podrán aplicarse también con provecho.

Disociación química.—Se efectúa utilizando la virtud que poseen ciertos reactivos de disolver el cemento separatorio de las células. Así, cuando un trozo de epitelio fresco se abandona por treinta y seis horas en el alcohol al tercio, el epitelio aparece desintegrado, y es fácil trasladar á un porta-objetos numerosas células sueltas, que serán teñidas en la hematoxilina ó en el picro-carminato. La potasa al 40 por 100, el ácido nítrico al tercio, el líquido metílico de Schiefferdecker (agua, 20; glicerina, 10; alcohol metílico, 1); el líquido de Landois (solución saturada de

bicromato amónico neutro, 5; solución saturada de fosfato potásico, 5; solución saturada de sulfato sódico, 8; agua, 100), serán muy útiles en casos especiales.

MÉTODO DE LOS CORTES

El método de los cortes comprende el conjunto de operaciones que deben realizarse para conseguir secciones delgadas, transparentes y coloreadas de un órgano ó tejido. La importancia de este método es tan grande, que, á menudo, hace supérfluos todos los demás. Así, por ejemplo, la estructura de los tejidos cartilaginoso, óseo, epitelial, etc., puede estudiarse suficientemente en los cortes, con tal de variar los procedimientos de fijado, inclusión y coloración en armonía con el detalle estructural que se desea poner de relieve.

Es preciso distinguir dos casos en lo referente á las maniobras necesarias para la obtención de finas secciones: cuando los tejidos seccionables son blandos, y cuando son excesivamente duros, casi pétreos.

A. — SECCIONES EN TEJIDOS BLANDOS

Los órganos blandos, parenquimatosos, *verbi gratia*: el ovario, el hígado, el intestino, la médula, los ganglios, etc., deben sufrir, al objeto de prestarles el endurecimiento conveniente, las operaciones siguientes: fijación, induración y encastramiento ó inclusión; vienen después las maniobras de sección, seriación (si ha lugar), coloración y montaje.

Fijado de las piezas. — Se verificará por uno de los líquidos más atrás mencionados con el título de fijadores. El líquido elegido variará según el objeto que nos propongamos demostrar. Así, cuando se desea estudiar la kariokinesis ó la textura del núcleo, se dará la preferencia al fijador de Rabl ó al de Flemming; si se intenta poner de manifiesto la textura de los tubos nerviosos, se echará mano del ácido ósmico al 1 por 100, que se hará obrar durante algunos minutos; finalmente, si se busca solamente una imagen de conjunto, se apelará al alcohol absoluto.

Induración.— Después de extraer la pieza del líquido fijador, se lava en agua abundante (excepto cuando se emplea el alcohol absoluto), y se sumerge, ya en el alcohol, ya en el bicromato potásico.

El endurecimiento en alcohol es el complemento obligado de toda acción indurante ó fijadora conseguida con otros reactivos. Así, toda pieza fijada en el ácido ósmico, licor de Flemming, bicloruro de mercurio, licor de Kleinenberg, formol, etc., se trasladará al alcohol, donde permanecerá dos ó tres días. Este reactivo servirá también para acabar el endurecimiento de las piezas de centros nerviosos, indurados previamente en el ácido crómico ó en el bicromato de potasa.

Inclusiones.— La inclusión ó encastramiento es la operación por cuya virtud se hace penetrar en el espesor de la pieza endurecida por el alcohol, una materia solidificable, que lleva al *máximum* la consistencia del tejido y facilita la ejecución de cortes, cuyo espesor oscila entre dos centésimas y una milésima de milímetro.

Muchas son las substancias propuestas con tal objeto, pero los histólogos emplean hoy casi exclusivamente las *inclusiones en parafina y celoidina*. Estas son las que expondremos brevemente, aconsejando al lector deseoso de profundizar el asunto y de conocer los otros modos de encastrar (inclusión en jabón, en albúmina, en agar-agar, en goma, etc.), la lectura de las obras especiales de técnica micrográfica.

a) **Inclusión en colodion y celoidina.**— Este método de encastramiento fué imaginado por M. Duval, que se sirvió primeramente del colodion espeso, que solidificaba mediante el alcohol de 36°. Actualmente se prefiere la celoidina, que es una especie de colodion seco, de color ambarino, soluble lentamente en una mezcla, á partes iguales, de éter á 65° y alcohol de 40° ó absoluto. Algunos proponen la *fotoxilina*, que se disuelve más rápidamente en la mezcla alcoholico-etérea, y forma, cuando solidificada, una masa transparente; pero no posee ventajas sobre el colodion y la celoidina, si hemos de juzgar por propias experiencias.

La solución de celoidina debe tener consistencia de jarabe es-

peso. En ella permanecen uno ó varios días las piezas; después son abandonadas por veinticuatro horas en alcohol de 36° ó cloroformo puro. Estos líquidos roban el éter de la celoidina, que adquiere una consistencia semejante al caucho.

Antes de incluir las piezas, deben deshidratarse en alcohol absoluto, y se supone que han sido preventivamente fijadas. Para mayor claridad, he aquí la marcha de las operaciones necesarias á una buena inclusión :

1.° Los trozos de tejido blando, de un espesor que no pasará de un centímetro (la anchura es indiferente), permanecerán veinticuatro horas en una mezcla de éter y alcohol.

2.° Después se sumergirán, por veinticuatro á cuarenta y ocho horas ó más (según el espesor de las piezas), en una primera solución de celoidina al 2 por 100.

3.° Durante dos, tres ó más días, atendido el volumen, se empaparán las piezas en una segunda solución de celoidina al 8 ó más por 100. Este líquido debe tener consistencia de espeso jarabe.

4.° Extraída la pieza de la celoidina, se montará inmediatamente (evitando la desecación del vehículo) sobre un corcho limpio y seco, ó sobre un trozo de madera. Pegada á tal soporte, quedará expuesta al aire durante algunos minutos, á fin de que se condense un tanto más la celoidina envolvente.

5.° Los corchos ó maderas con los objetos pegados, se introducirán en un frasco de boca ancha que contenga alcohol de 36°. Aquí permanecerán las piezas (que deben quedar envueltas por el alcohol) unas veinticuatro horas.

6.° Puesta la pieza con su soporte de corcho en la pinza porta-objetos del microtomo, se procederá á seccionarla, cuidando de lubricar la navaja con alcohol de 36°.

7.° Los cortes serán recogidos en agua, donde permanecerán hasta el momento de ser teñidos. Si la tinción debiera demorarse dos ó más horas, la conservación de los cortes durante este tiempo se hará en alcohol de 36°.

Observaciones.—El método de inclusión del colodion ó celoidina es aplicable á todos los tejidos sin excepción, aun á los más duros, á condición de estar decalcificados.

El tiempo necesario al englobamiento podrá abreviarse mucho si las piezas son muy pequeñas (3 ó 4 milímetros de espesor). En tal supuesto, cabe practicar todas las operaciones de la inclusión en unas doce ó catorce horas, pudiendo prescindirse del primer baño de éter y alcohol, y aun de la primera solución de celoidina.

b) **Inclusión en parafina.** — Las piezas englobadas en esta materia adquieren una consistencia muy notable, siendo fácil reducir las con el microtomo á secciones de 3 á 5 milésimas. Hasta los tejidos muy blandos, tales como el nervioso, el glandular y aquellos que encierran repliegues ó cavidades considerables, por ejemplo, el ovario, el testículo, el intestino, los embriones, etcétera, se cortan sin ninguna dificultad, particularmente si se utilizan el microtomo automático de Minot, ó el de la Sociedad de Cambridge.

El orden de las operaciones es el siguiente :

1.º Las piezas, convenientemente deshidratadas y fijadas, se colocarán en una mezcla, á partes iguales, de alcohol y cloroformo. El cloroformo debe echarse después del alcohol y á favor de una pipeta que penetrará hasta lo más hondo, á fin de constituir una capa profunda exclusivamente clorofórmica. En cuanto las piezas, que se mantendrán algún tiempo entre las dos zonas de alcohol y cloroformo, desciendan del todo, pueden trasladarse.

2.º Al cloroformo puro, donde quedarán por seis á veinticuatro horas.

3.º Del cloroformo se transportarán á una solución concentrada de parafina en cloroformo, donde se abandonarán por seis á veinticuatro horas.

4.º Después se conducirán á un baño maría (1) que contenga parafina derretida, y á temperatura apenas superior al punto de fusión. Aquí permanecerán, según las dimensiones, desde ocho horas á dos ó tres días.

5.º Extraída la pieza, se enfriará repentinamente para que la

(1) Utilízase de preferencia el baño maría de Giesbrecht ó de Nápoles, el cual está provisto de termo-regulador de mercurio, termómetro, etc. Su precio viene á ser de 75 francos

materia de inclusión se solidifique en cristales finísimos (una solidificación lenta da cristales espesos que estropean los elementos); luego se montará en un bloque de parafina, al cual se pegará mediante un escalpelo caliente, terminándose la operación, recubriendo la superficie de la pieza con una capa de parafina de 3 ó 4 milímetros de espesor.

6.º Al montar la pieza en el microtomo, se tallará en cuadrado, procurando que una de las caras se dirija hacia adelante. El filo de la navaja deberá ser paralelo á dicha superficie, es decir, perpendicular á la resbaladera; disposición que favorece singularmente la obtención de series ó cintas de cortes.

7.º Los cortes se llevan á un porta-objetos, se lavan con esencia de trementina ó xilol para quitarlas la parafina, y se montan en bálsamo. Se supone, naturalmente, que la pieza fué teñida en masa antes de la inclusión. Ya veremos luego cómo se logra el teñido individual de los cortes.

Observaciones.—A) El cloroformo y la solución de parafina en cloroformo se emplean, antes de la inmersión en el baño de parafina, para facilitar la penetración de ésta en la trama del tejido. Pero pueden utilizarse con tal fin todos los disolventes de la parafina: la esencia de trementina, la esencia de clavo, la esencia de cedro, el xilol, el petróleo, el toluol, etc. El modo de empleo de estos agentes será igual que el del cloroformo.

B) Los cortes de la parafina presentan, á veces, tendencia á arrollarse, imposibilitando el logro de las series. Los remedios propuestos son muchos. Hé aquí algunos:

Mecánicamente, se evita dicho enrollamiento superponiendo á la pieza, suavemente y mientras se corta, un pincel ancho y flexible. La navaja pasa entonces por debajo de éste y el corte queda plano.

Se aconseja también tallar en prisma triangular, de arista aguda anterior, el bloque de parafina; con lo que, si el corte se arrolla en espiral, podrá desarrollarse á un suave calor en el porta-objetos, teniendo la precaución de poner el lado ancho y la base de la espiral hacia abajo.

Un procedimiento que, para pequeñas piezas, nos ha dado resultados, es formar la costra exterior de parafina de capas alter-

nadas (por sumersión y rápido enfriamiento de la pieza) de parafina dura y blanda.

Pero el mejor remedio es usar una parafina cuyo punto de fusión guarde relación con la temperatura del ambiente. Bajo las altas temperaturas del verano (25 á 30°), convendrá una parafina que funda á 55°; en pleno invierno (10 á 12°) se preferirá la parafina que funda á 45°; finalmente, con temperatura de transición (18 á 22°) se ensayarán con ventaja parafinas de punto de fusión de 48 á 50°, ó mezclas, previamente ensayadas, de parafinas dura y blanda. El punto de fusión de una parafina puede exaltarse con la cocción prolongada.

Serlaci3n y montaje de los cortes en porta-objetos. — *Cortes á la celoidina.*— Los cortes á la celoidina podrán seriarse, con sólo recogerlos en una sucesi3n ordenada de pocillos de porcelana como los que utilizan los acuarelistas. En cada pocillo sufrirá el corte todas las operaciones de teñido, lavado, deshidrataci3n, aclaraci3n, etc., sin confusi3n alguna, con tal que los pocillos est3n numerados.

Cuando los cortes son pocos, no hace falta utilizar ning3n procedimiento de adherencia al porta-objetos. Teñidos, deshidratados y aclarados, se lubrican en una gota de bálsamo y se cubren con una laminilla.

Pero si los cortes son pequeñ3s y numerosos, y se desea montarlos ordenadamente en un solo porta-objetos, cabrá utilizar el artificio siguiente: aclarados y ordenados convenientemente sobre el cristal, se mojan con bálsamo al xilol á poca concentraci3n; cuando, transcurrido un cuarto de hora, la capa de fijativo esté casi seca (debe cubrir los cortes), ya no habrá inconveniente en proteger el preparado con el cubre-objetos lubricado en bálsamo ordinario. La presi3n de la laminilla no desarreglará las secciones, porque el nuevo líquido conservador será incapaz de reblandecer la costra de fijativo.

Otro expediente, bastante aceptable, es trasladar los cortes, á medida que se obtienen, al porta-objetos, cuidando de mantenerlos húmedos en el alcohol de 36°. Luego se deshidratan una sola vez con alcohol absoluto (sobre el mismo porta) y se aclaran con esencia de orégano, que se quita con xilol. Al cubrir la

preparación con una laminilla untada de bálsamo, las series no se desarreglarán, porque el alcohol absoluto, reblandeciendo la celoidina, mantiene adherentes los cortes al cristal. Las esencias, solidificando la celoidina, aumentan la adhesión.

Para series largas y cuidadosas debe preferirse el método de Weigert, á saber ;

1.º Conforme se obtienen los cortes, se van colocando, empapados en alcohol á 36º, sobre una hoja de papel *closet*, donde á prevención tendremos marcado el comienzo de la serie.

2.º El papel (siempre húmedo con alcohol flojo) con los cortes hacia abajo, se coloca sobre una lámina de cristal colodionada, como las que emplean los fotógrafos para dar el brillo; se aprieta el papel sobre el colodion, y los cortes se adhieren en cuanto aquél se despega.

3.º El cristal y los cortes (que no deben secarse) se cubrirán de una nueva capa de colodion, la cual se dejará coagular durante algunos minutos.

4.º Puestos los cristales en el agua (antes de secarse el colodion), se desprenderá fácilmente la película del colodion con todos los cortes seriados, pudiéndose ya con toda seguridad ejecutar en ella, como si se tratase de un solo corte, todas las operaciones ulteriores de coloración, deshidratación, aclaramiento y montaje. La esencia para aclarar será la creosota, que transparente mucho y no ataca á la celoidina.

Cortes á la parafina.—Con los microtomos automáticos llamados de Minot y de báscula (Reichert), se obtienen fácilmente, si la parafina posee la debida consistencia, cintas de cortes, que se pegan al porta-objetos á beneficio del líquido siguiente :

Licor de Schallibaum :

| | |
|-----------------------|---|
| Colodion normal..... | 1 |
| Esencia de clavo..... | 3 |

Con esta mezcla se lubrica, en capa delgadísima, el porta-objetos. Este licor tiene la propiedad de no secarse á la temperatura ordinaria, y de coagularse rápidamente. Fijadas las series, llévase la preparación á un baño maría (56 ó 60'), donde,

á la media hora, se habrá evaporado la esencia y endurecido la capa de colodion.

Ulteriormente se extrae la parafina con la esencia de trementina, y se cubre el preparado con una laminilla untada de bálsamo.

Coloración de los cortes de preparaciones englobadas en celoidina. — He aquí la marcha sistemática para los carmines, la hematoxilina y las anilinas.

Coloración con el carmín y eosina.

1.º Los cortes lavados en agua destilada, se abandonan por seis á veinticuatro horas en el carmín aluminoso de Grenacher, ó en la solución de cochinilla de Czokor.

2.º Lavado en agua para extraer el exceso de color.

3.º Llévanse los cortes á una solución de eosina al 1 por 200, donde permanecerán algunos minutos.

4.º Nuevo lavado en agua.

5.º Deshidrataciones en alcohol.

6.º Aclaramiento en esencia de clavos, donde se disolverá la celoidina. Si, por tener el corte muchas cavidades, no conviniere extraer la celoidina, se conservará ésta, aclarando con la creosota.

7.º Montaje en bálsamo ó resina damar.

Coloración con la hematoxilina y eosina.

1.º Los cortes, recién extraídos del agua, se sumergen en un pocillo de porcelana que contenga cierta cantidad de hematoxilina de Böhmer, ó de Ehrlich, ó de Delafield, etc. Aquí permanecerán de dos á diez minutos, durante los cuales se agitarán, á fin de que el tñido resulte por igual. Evítense los pliegues de los cortes. En ocasiones convendrá, para que el tñido sea más lento y manejable, diluir la hematoxilina en el doble ó triple de agua destilada.

2.º Lavado de los cortes en agua abundante.

3.º Traslación de los mismos á una solución de eosina al 1 por 200, donde permanecerán algunos minutos.

4.º Deshidratación en alcohol, aclaramiento en esencia de clavos y bálsamo.

Hematoxilina ferruginosa de M. Heidenhain.—Para colorar en negro los núcleos y en moreno los centrosomas del protoplasma, aconseja este autor el siguiente método :

1.º Los cortes de tejidos se sumergen, por una ó varias horas, en una solución al 2 ó 3 por 100 de alumbre de hierro.

2.º Lavado rápido en agua destilada para quitar el exceso de mordiente.

3.º Inmersión, por media ó varias horas, en una solución acuosa de hematoxilina al 1 por 100.

4.º Lavado por algunos minutos en un exceso de mordiente, es decir, en el mismo licor ferruginoso antes citado, en el cual el color negro irá desapareciendo paulatinamente hasta que los cortes tomen un tono gris.

5.º Inmersión en agua destilada para eliminar el mordiente.

6.º Deshidratación, aclaramiento y montaje en bálsamo.

Los núcleos aparecen teñidos de negro ó gris oscuro, y los protoplasmas de moreno más ó menos claro, según el tiempo de acción del mordiente.

Este método puede combinarse con la coloración de fondo del método de Gieson, es decir, con la picro fuchina, obteniéndose espléndidas coloraciones rojas del tejido conectivo. Para ello no hay más que sumergir los cortes en este reactivo, después de efectuado el lavado que sigue á la decoloración.

Coloración con las anilinas.

1.º Los cortes permanecen, de diez minutos á una hora, en una solución saturada en agua (conviene añadir al gua algunas gotas de alcohol para que la solución sea más intensa) de uno de los siguientes colores básicos de anilina: la safranina, el azul de metileno, la vesubina, el violado de genciana, tionina, etc.

2.º Los cortes son sucesivamente llevados al alcohol, que se renovará dos ó tres veces hasta que desaparezca el exceso de color.

3.º Aclaramiento en la esencia de bergamota (la esencia de clavos no conviene sino cuando la decoloración es todavía insu-

ficiente, porque disuelve las anilinas) y montaje en bálsamo disuelto en xilol.

Coloración triple de van Giesson.

Los cortes fuertemente teñidos en una solución de hematoxilina madura se colocan, por algunos minutos, en una solución saturada de ácido pícrico que contenga una pequeña cantidad de fuchina ácida (agua saturada de ácido pícrico 100; fuchina ácida 0,1). Los cortes se llevan después al alcohol, donde se deshidratan, se aclaran en esencia de clavos y se montan en damar. Los núcleos aparecerán violados, amarillos los epitelios y rojos los haces conjuntivos.

Método de Romanowski. — Se comienza por juntar á partes iguales estos dos líquidos: solución acuosa al 0,2 por 100 de azul de metileno y solución á igual título de eosina. En el líquido así formado precipítase una substancia que se ha llamado *eosinato de azul de metileno*, soluble sólo en agua bajo la acción del calor.

Calentado el líquido á 70 ó 90°, se sumergen en él, por algunos minutos los cortes, los cuales, una vez extraídos, se lavarán primero en agua y luego se decoloran en el alcohol hasta que pierdan el exceso de azul. El eosinato de azul de metileno se desdobra en presencia de los tejidos; los núcleos atraen el azul y los fascículos conjuntivos se tiñen de rojo.

Método de triple coloración con la fuchina ó magenta, el ácido pícrico y el carmín de indigo (Cajal).

1.º Los cortes se sumergen, durante cinco á diez minutos, en una solución saturada ó muy concentrada de rojo magenta (fuchina roja ordinaria).

2.º Lavado rápido en agua abundante para arrastrar el exceso de color.

3.º Coloración, por cinco á diez minutos, en la siguiente solución: agua saturada de ácido pícrico, 100; carmín de indigo, 0,25.

4.º Lavado rápido en agua acética (en un pocillo de porcelana, lleno de agua, se echan dos ó tres gotas de ácido acético).

5.º Lavado durante medio minuto ó más en agua común para arrastrar el exceso de ácido pícrico.

6.° Decoloración en alcohol absoluto, hasta que los cortes hayan desprendido el exceso de magenta, lo que se conocerá en el color violado general adquirido por aquéllos.

7.° Aclaramiento en xilol ó bergamota.

8.° Montaje en bálsamo disuelto en xilol.

Es éste sin disputa uno de los métodos más apropiados para teñir todos los órganos que contienen epitelios y trama conectiva. Los núcleos aparecen impregnados enérgicamente en rojo vivo; los protoplasmas exhiben una tinta verde clara ó rosácea-amarillenta, y los haces conjuntivos se presentan de azul puro intensísimo. Tiene además este método la ventaja de la facilidad y rapidez de ejecución, así como la perfecta conservación de las preparaciones.

En general, el ácido pícrico goza de la propiedad de transformar todo color soluble en las soluciones de aquél en un excelente reactivo de la substancia colágena. Hasta la misma hematoxilina de Weigert-Pal, asociada al ácido pícrico en saturación, se convierte en un reactivo acidófilo, que tiñe la colágena de violado azul.

C. Calleja ha modificado todavía este método utilizando para el teñido nuclear el carmín de Orth ó el aluminoso. La coloración roja resulta así muy estable.

En fin, una bella coloración azul de los haces colágenos puede lograrse también sumergiendo los cortes después de la acción de la fuchina ú otro color básico, en una solución concentrada de *«azul de metileno ácido»*, reactivo recientemente introducido en la técnica.

Coloración de las preparaciones englobadas en parafina.—Las preparaciones á la parafina pueden teñirse de dos modos: *en bloque*, antes de la inclusión, y *en los cortes*, después de la fijación de éstos en porta-objetos.

Teñido en masa.—Se realiza cuando la pieza acaba de ser endurecida y fijada. Los líquidos colorantes preferibles al efecto son: la hematoxilina de Böhmer ó Ehrlich, el carmín aluminoso, la hematoxilina de Heidenhain, el carmín lítico de Orth, etcétera; las piezas deben ser pequeñas y permanecer de seis á veinticuatro horas ó más en los líquidos colorantes.

Teñido en porta-objetos.—Se efectúa sobre los cortes pegados al cristal y desprovistos de parafina. Para ello se lubrica la preparación con esencia de trementina, luego con alcohol fuerte, y últimamente con agua destilada. En este momento se aplica el color (hematoxilina, safranina, carmín lítico, etc.), subsiguendo todas las operaciones requeridas para el montaje, á saber: lavado en agua, deshidratación, aclaramiento en esencia y conservación en bálsamo.

Como materia fijadora al cristal de los cortes seriados, se preferirá el licor de Schallibaum.

B. — SECCIONES EN TEJIDOS DUROS

El hueso y el diente, así como el cartílago en vías de osificación, pueden seccionarse, ya en su estado natural, ya previo reblandecimiento por los reactivos ablandantes ó decalcificantes.

La obtención de cortes del diente y hueso con su consistencia natural, lógrase utilizando un procedimiento análogo al usado por los petrógrafos para la sección de las rocas.

He aquí el *modus operandi* en el hueso:

1.º Obtención, con la sierra pelo de relojero, de un corte grueso, que comprenda, á ser posible, todo el espesor de la diáfisis de un hueso largo (radio, cúbito, femur).

2.º Sobre una piedra arenisca ó rueda de vaciador, se desbasta el corte por ambas caras, hasta que presente un espesor de menos de medio milímetro.

3.º El corte se lleva á una piedra fina de afilar, como la usada por los peluqueros, en la cual, y mojada con alcohol, se pule y adelgaza hasta que resulte transparente.

4.º Lávase el corte en alcohol limpio y se deja secar sobre papel chupón.

5.º Finalmente, llévase el corte á un porta-objetos donde habrá una gota de bálsamo del Canadá privado de aceite esencial por el calor y recién liquidado á la lámpara. Antes que el bálsamo se solidifique por enfriamiento, se cubre el preparado con una laminilla, oprimiendo fuertemente para repeler el exceso de vehículo.

Al microscopio, se presentarán las lagunillas óseas y conductos calcóforos de color negro, por el aire que contienen (el aire encerrado en el bálsamo exhibe contornos oscuros); y allí donde el aire haya sido rechazado por el vehículo, las laminillas óseas se percibirán correctamente.

Del mismo modo se harán los cortes de diente, con tal de que no interesen el esmalte, tejido que raya el acero. Los cortes longitudinales (que comprenden naturalmente la costra adamantina) no pueden practicarse con la sierra, por lo cual nos vemos obligados á desgastar pacientemente el diente entero en la rueda de afilador, hasta obtener una lámina delgada, que acabará por afinarse y pulirse sobre una piedra fina de peluquero. Para evitar el desgaste de los dedos durante las maniobras citadas, algunos operadores pegan previamente la pieza con bálsamo del Canadá seco á un mango de madera.

Los cortes de hueso y diente pueden también teñirse con los colores de anilina, obteniéndose bellas imágenes de los conductos calcóforos y osteoplasmas.

Ranvier, que fué el primero en aplicar las anilinas con tal objeto, propuso impregnar las secciones de hueso con azul de anilina y conservarlas en glicerina salada. Pero, desgraciadamente, la preparación se decolora al poco tiempo, y los conductos óseos no se revelan con la claridad y limpieza que en los cortes conservados en bálsamo. Para obviar estos inconvenientes, propusimos nosotros el siguiente método, que proporciona preparaciones muy bellas y absolutamente permanentes (las que conservamos desde hace veinte años están hoy como el primer día).

Procedimiento de coloración del hueso según Cajal. — «Una sección ósea bien afilada en la piedra, se abandona por algunos días en una solución alcohólica saturada de violeta de dalia (cualquier anilina insoluble en agua puede emplearse lo mismo). El corte y el líquido se colocan en un vidrio de reloj á fin de que el alcohol se evapore rápidamente. Cuando el corte está seco, se afila nuevamente (en agua) por ambas caras hasta despojarlo de la costra superficial de color; se deja secar, previo lavado en agua destilada, y se le da transparencia en la esencia

de bergamota. La preparación se concluye montando el corte (todavía mojado con la esencia), en el bálsamo del Canadá seco recién derretido al calor. La inclusión en la resina damar disuelta en la bencina, es también de recomendar, pues no disuelve el violado de dalia. No obstante, nosotros preferimos el bálsamo seco, pues la preparación queda dura y manejable inmediatamente de terminada (1).

Procedimiento de Zimmermann (2). — Este autor, sin tener conocimiento del método arriba citado, ha propuesto un procedimiento de teñido muy semejante al nuestro, á saber: « Delgados cortes de hueso, desengrasados en xilol, se tratan en caliente hasta desecación, por una solución alcohólica saturada de violeta de metilo. Los cortes desecados se privan de la costra exterior de materia colorante, raspándolos con un escalpelo y afilándolos en la piedra bajo una gota de xilol. Es recomendable calentar el bálsamo antes de cubrir la preparación para aumentar la densidad del vehículo ».

Se ve, por lo expuesto, que el método de Zimmermann es substancialmente idéntico al nuestro; pues tanto monta usar una anilina como otra, y lo mismo da aplicar la goma damar disuelta en bencina que el bálsamo disuelto en xilol; lo esencial es conservar el preparado en una solución resinosa que no disuelva las anilinas. Por lo demás, este procedimiento no proporciona preparaciones tan estables como el nuestro; las que hace un año ejecutábamos nosotros, según las indicaciones de Zimmermann, comienzan á palidecer como sucede indefectiblemente con todo preparado teñido con las anilinas y conservado en ménstruos líquidos.

Procedimiento de teñido con nitrato de plata. — Si un corte afilado de hueso se sumerge primeramente en nitrato de plata, se lava después en agua común, y se expone al sol por algunos minutos, las laminillas óseas aparecerán impregnadas en café claro, y de un matiz más intenso el cemento separatorio de las

(1) CAJAL.: Tejido óseo. *Boletín Médico-Valenciano* Enero de 1887.

(2) ZIMMERMANN: Demonstrationen der mikroskopische Präparate. *Verhandlungen des anatomischen Gesellschaft auf dritten Versammlung in Berlin.* 10-12 October 1889.

mismas. Esta reacción, que ya fué notada por nosotros hace muchos años, ha sido primeramente publicada por Matschinsky (1), quien la ha utilizado ventajosamente para el estudio de la textura del hueso (2).

INYECCIONES

Las inyecciones histológicas tienen por objeto hacer perceptibles los conductos vasculares y glandulares, mediante la introducción de materias coloradas coagulables.

En el arte de las inyecciones hay que estudiar dos cosas: las masas de inyección y los instrumentos inyectoros.

Masas de inyección.— Muchas son las propuestas, pero no todas reúnen las condiciones requeridas, que son: ser transparentes, fácilmente solubles, y no trasudar de los vasos. He aquí las dos fórmulas que dan mejores resultados.

Masa de carmin, según Ranvier.— Con dos gramos y medio de carmín y unas gotas de agua se hace una pasta, que se disolverá en la menor cantidad posible de amoníaco. Esta disolución se echa gota á gota en otra de cinco gramos de gelatina, disuelta al calor en la cantidad de agua que esta substancia absorba durante algunas horas de hidratación. Hecha la mezcla, no falta más que neutralizar el exceso de amoníaco con una solución de ácido acético; la desaparición del olor amoniacal nos advertirá de la neutralización.

Masa de azul de Prusia.— En el comercio de objetos de micrografía, se halla un azul de Prusia, que á favor de largo tratamiento por el agua destilada, y en virtud de un cambio químico no bien dilucidado, se ha hecho perfectamente soluble en agua. De la solución acuosa saturada de este azul de Prusia, se tomarán 6 ó 7 gramos, que se mezclarán con 5 gramos de gelatina disuelta al calor en su agua de absorción.

(1) MATSCHINSKY: Ueber das normale Waschtum der Röhrenknochen, etcétera. *Arch. f. mikros. Anatomie*. Bd. 39, 1892.

(2) Desde hace más de veinte años, posee el Laboratorio Histológico de la Facultad de Medicina de Madrid, una preparación del hueso ejecutada por este método, y que ha servido á los profesores y ayudantes para la demostración de las laminillas óseas.

La *tinta china* y el *nitrate de plata* suministran también masas de inyección aplicables á ciertos casos. Así, cuando se trata de inyectar el hígado, podrán llenarse las arterias con la masa de carmín, las venas con la masa de azul de Prusia y los conductos biliares con una solución de tinta china.

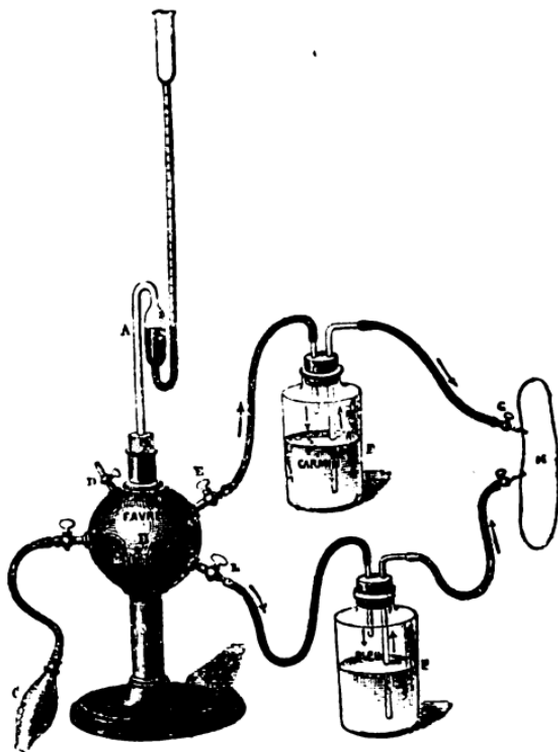


Fig. 46. — Aparato inyector de presión continua : B, reservorio de aire ; A, manómetro ; C, pera de caucho, donde se hace la presión ; F, frascos con las masas de inyección que se mantienen calientes á favor de un baño maría.

La demostración del endotelio de los capilares exige la inyección de los vasos con una solución de nitrato de plata al 1 por 300, adicionada ó no de gelatina.

Instrumentos inyectores.— Tales son las jeringas ordinarias usadas en las salas de disección, y las especialmente destinadas á inyecciones finas, construídas según las indicaciones de Robin, Ranvier, Lacaze-Duthiers, etc. Todos estos aparatos (que van

provistos de los accesorios indispensables, tales como cánulas tubos intermediarios con llave, mandrines), dan excelentes resultados con tal que el operador adquiera alguna habilidad.

En ciertos casos se preferirán los inyectoros de presión continua, entre los cuales debe mencionarse el de Latteux (figura 46), que consiste en una bomba (A), de paredes resistentes, destinada á reservorio de aire, de la cual emergen cinco tubos: dos terminados en los frascos que contienen las masas de inyección (E), uno que aloja al manómetro (A), otro que conduce á la pera de caoutchouc, donde se ejerce la presión (C), y el último (D) que sirve para dar acceso al aire exterior en el reservorio. Por el examen de la fig. 46, se vendrá fácilmente en conocimiento del mecanismo del aparato: así, la presión ejercida en la pera de caucho se transmite al reservorio, y de éste á la cámara de aire de los frascos, de donde la masa de inyección se escapa hasta la cánula final, merced al tubo que enlaza ésta con el fondo de la vasija.

En los mamíferos de talla media (perro, gato, conejo, conejillo de Indias), y con más motivo en los de gran tamaño, toda inyección histológica debe ser parcial, tanto para ahorrar materia de inyección, cuanto para asegurar la penetración de ésta en los capilares más finos. Durante la operación, convendrá que el órgano esté sumergido en agua caliente, que se cambiará por fría en cuanto termine la inyección, al objeto de coagular rápidamente la gelatina; evítanse así los escapes de líquido, pudiendo cortarse la pieza sin temor momentos después de la operación.

El endurecimiento se efectuará en alcohol, donde las piezas, reducidas á pedazos no muy grandes (de 1 á 2 cent. cúb.), permanecerán de tres á cinco días. Los cortes serán algo espesos y se conservarán, sin previa coloración, en bálamo del Canadá. Cuanto más transparente sea la preparación, más limpiamente resaltarán los capilares inyectados.

CAPÍTULO X

D.—*Conservación de las preparaciones.*

Conservación en el bálsamo del Canadá y en la glicerina.

Bálsamo del Canadá.—Actualmente, apenas se emplea otra cosa que el *bálsamo del Canadá seco*, disuelto en xilol en cantidad tal que se obtenga un líquido de consistencia de jarabe espeso. La *resina damar*, disuelta también, á gran concentración, en xilol ó bencina, puede utilizarse en muchos casos. Cuando las soluciones resinosas son débiles, fórmanse burbujas de aire en los preparados, á consecuencia de la desecación y retracción del vehículo.

Todo corte debe, antes de ser incluido en el bálsamo, deshidratarse en alcohol absoluto ó muy fuerte, y aclararse en una esencia, que será la de clavos, cedro, bergamota, orégano, trementina ó el mismo xilol.

No es indiferente la elección de una esencia. Siempre que no haya inconveniente en *disolver la celoidina de un corte, la esencia preferida será la de clavos*, por dos razones: porque aclara rápidamente, y porque no abarquilla ni retrae los cortes. Para los cortes de piezas no incluidas, es decir, para las exclusivamente induradas en alcohol, será asimismo preferida.

Mas cuando sea fuerza *retener la celoidina, el aclarador soberano será la ercosota*, substancia que goza de tres valiosas propiedades: no arruga los cortes, transparenta rápidamente y no disuelve la celoidina. Una buena esencia para estos casos es también la de orégano.

Los cortes *teñidos con las anilinas* se aclararán en las esencias que no disuelven estos colores, á saber: la de bergamota, trementina, xilol, etc. Su empleo exige perfectas deshidrataciones en el alcohol de 40°, ó absoluto.

Para mayor claridad hé aquí el orden de las operaciones del montaje en el bálsamo :

1.º Deshidratación de los cortes, que se pasarán, al efecto, por dos ó tres pocillos de porcelana llenos de alcohol de 40º.

2.º Rápida inmersión de los mismos en esencia de clavo, creosota ó bergamota, etc.

3.º Después de algunos minutos de permanencia, y cuando la transparencia de los cortes sea perfecta (las manchas opacas indican presencia de agua y hay que volver á deshidratar), se trasladan á un porta-objetos.

4.º El exceso de esencia se escurre del cristal, que permanecerá algunos minutos en posición oblicua. Con igual fin cabrá también enjugar los cortes con papel secante bien limpio (1).

5.º Montaje en bálsamo disuelto en xilol.

Glicerina.—La *glicerina*, como materia conservadora, tiende á abandonarse, sucediendo lo mismo con la glicerina gelatinada, mezcla de Farrant, líquidos salinos, etc.

Toda preparación á la glicerina se altera tarde ó temprano, por lo cual la glicerina sólo debe servirnos para estudiar temporalmente ciertos preparados, cuyos finos detalles exigen, para su cómoda percepción, medios de menor índice de refracción que el bálsamo.

El montaje se hace de una de dos maneras : ó por el procedimiento de la célula y betún de Judea, ó por el del lacre y parafina.

Montaje y cierre al betún.—Comiéntase por trazar con betún semilíquido, sobre un porta-objetos, un círculo de cemento que se deja secar. Este círculo se hace con ayuda de un pequeño instrumento llamado *rueda giratoria*. El cemento más á propósito es una mezcla, á partes iguales, de betún de Judea disuelto en esencia de trementina, y del *Gold-size*, ó cemento de los doradores. Obtenido el círculo ó *célula*, se colocan en su centro la preparación y la glicerina; se cubren con una laminilla; se aprie-

(1) Si se emplea la creosota ó la esencia de clavos convendrá, después de escurrecida del porta-objetos, tratar rápidamente los cortes por el xilol; de este modo se evita el exceso de transparencia y la decoloración del teñido que un resto de aquellas substancias podría producir en la preparación.

tan para rechazar el excedente de vehículo, y, una vez limpio de glicerina el cubre-objetos, se hace en torno de éste otro círculo de betún. Yo suelo reforzar [todavía esta cementación con otra que presta gran solidez al cierre; consiste el nuevo cemento en una mezcla de color al óleo para pintores (blanco de España, bermellón), con un barniz secante cualquiera ó con el mismo *Gold-size*, adicionado, para que tenga una consistencia apropiada, de unas gotas de esencia de trementina.

Montaje al lacre y parafina.— Este cierre, preconizado por Ranvier, y muy usado en nuestros laboratorios (López-García, Del Río, etc.), es también muy sólido. Colócase la preparación y glicerina en el porta-objetos, cúbrese el todo con una laminilla cuadrada ó cuadrilonga, y, limpio el excedente de vehículo, se practica, con parafina dura y con ayuda de un hierro candente, una primera cementación marginal. Solidificada la parafina, se pasa por el borde del cubre-objetos un pincel cargado de una solución espesa de lacre en alcohol.

El primer método de cierre y montaje conviene especialmente para los cubre-objetos redondos y las preparaciones deleznable que la menor presión pudiera destruir; el segundo método, más expedito, es más adecuado para los cubre-objetos cuadrados y las preparaciones extensas y poco vulnerables (1).

(1) La concisión que nos hemos impuesto, no nos consiente detalles técnicos, que se hallarán en las obras especiales. El lector que desee profundizar la técnica, deberá consultar las siguientes modernas obras:

RANVIER: *Traité de technique d'histologie*, Paris, 2.º edición, 1899 (obra clásica que conviene siempre consultar).

LATTEUX: *Manuel de technique microscopique*, 3.º edición. Paris, 1891.

CARNOY: *La Biologie cellulaire*, fasc. 1, 1884.

H. FOL: *Lehrbuch der vergleichenden mikroskopischen Anatomie*, 1886.

BOLLES-LEE y HENNEGUY: *Traité des methodes techniques de l'Anatomie microscopique* (colección excelente y completa de métodos y fórmulas). Paris, 1896, 2.º edición.

FRANCOTTE: *Manuel de technique microscopique, etc.*, Paris, 1888 (libro muy práctico).

W. BEHRENS, A. KOSSEL, SCHIEFFERDECKER: *Das Mikroskop. und die Methoden der mikroskopischen Untersuchung*. Braunschweig, 1899 (excelente resumen técnico).

- MAESTRE-DE SAN JUAN:** Tratado elemental de Histología normal y patológica, 2.ª edición. Madrid, 1885.
- H. VAN HEURCK:** Le microscope, sa construction, son maniement, etc., 4.ª édition considérablement augmentée, 1891. (Excelente estudio del microscopio y sus accesorios).
- W. BEHRENS:** Tabellen zum Gebrauch beim mikroskopischen Arbeiten. Braunschweig, 1892 (formulario completo, equivalencias de peso y medidas, con otras indicaciones indispensables en los laboratorios histológicos y bacteriológicos).
- STÖHR:** Lehrbuch der Histologie und der mikroskopischen Anatomie des Menschen mit Einschluss der mikroskopischen Technik, 5. Aufl. 1892, Jena (contiene un buen resumen técnico).
- CARPENTIER:** The microscope and its revelations, 7.ª édition, Philadelphia, 1891 (edición notablemente aumentada y renovada por W. H. Dallinger).
- VON SCHWEIGER-LERCHENFELD:** Das Mikroskop. Leitfaden der mikroskopischen Technik, etc., Leipzig, 1892.
- GARBINI:** Manuale per la technica moderna del microscopio nelle osservazioni istologiche, embriologiche, anatomiche, zoologiche, 3.ª édition. Milano, 1891.
- GAGE:** The Microscope and Histology for the use of Laboratory studen, etcétera. 3.ª édition, 1891. Ithaca.
- ACQUA:** Il microscopio, ossia guida elementare per le piu facili osservazioni di Microscopia. Milano, 1893.
- CAJAL:** Manual de Histología normal y Técnica micrográfica, 2.ª edición, Valencia, 1893.
- DEL RÍO Y LARA:** Manual de Técnica micrográfica general, con 208 grabados y fototipias. Madrid, 1893.
- RAWITZ:** Leitfaden f. histologische Untersuchungen. Jena, 1895.
- SCHAFFER:** Practical Histology, 2.ª édition. London, 1897.
- COLE:** Methods of microscopical Research, etc., 2.ª édit. London, 1896.
- DIPPEL:** Das Mikroskop. und seine Anwendung. 2. Aufl. (Abtheil. I). Braunschweig, 1896.
- MANGIN:** Précis de technique microscopique et bactériologique Paris, 1896.
- DUVAL:** Précis d'Histologie. Paris, 1897.
- SCHAFFER:** The essentials of Hystology. 5.ª édition. London, 1898.
- RÉNAUT:** Traité d'Histologie pratique. Paris, 1899.
- SAMUEL DE MADRID:** Lecciones elementales de Histología é Histogenia. Buenos-Aires, 1899. (El primer tomo está enteramente consagrado á la técnica).
- BÖHM U OPPEL:** Taschenbuch der mikroskopischen Technik. 4. Aufl. 1900.
- A. BOLLES LEE:** The Mikrotomist's Vade-mecum. 5.ª edición, 1900.

Encyclopädie der mikroskopischen Technik. und besonderer Berücksichtigung der Farblehre. Publicado por Ehrlich, Krause, Mosse, Rosin, Weigert y otros. Wien Urban et Schwarzenberg, 1902.

Böhm und Davidoff. Lehrbuch der Histologie des Menschen einschließlich der mikroskopischen Technik. 5 Aufl. Wiesbaden. Bergmann, 1902.

Saunders Question Compendis. Essentials of Histology and Microscopic Anatomy, &. Translated by J. Mac Callum, 1902.

Handbuch des Anatomie des Menschen in acht Bänden. Publicado por Karl von Bardeleben. Van publicados 4 tomos. (Contiene excelentes artículos histológicos), 1903.

N. LEWENTHAL: *La cellule et les tissus* (pequeño Manual de histología). París, 1901.

BERCH: *Verlesungen über die Zelle und die einfache Gewebe*, 1902.

PRÉNANT: *Traité d'Histologie.* Tome I. Cystologie générale et spéciale, Paris, 1904.

SCHWARTZENBERGER: *Compendium der normalen Histologie.* Berlin 1905.

Algunos Tratados de técnica de Anatomía patológica, serán también leídos con provecho: *verbi gratia*:

WEISCHELBAUM: *Grundriss der pathologischen Histologie mit besonderer Berücksichtigung der Untersuchungen methodik.* Leipzig. u. Wien, 1892.

KAHLERN: *Technik der histologischen Untersuchung pathologisch-anatomischer Präparate.* 2.º Aufl., 1892 (notable colección de métodos y fórmulas).

O. ISHARL: *Practicum der pathologische Histologie.* 2.º Auflage. Berlin, 1893.

Finalmente, las Revistas periódicas siguientes, serán indispensables para los que quieran estar al tanto de los progresos de la técnica, y particularmente para aquellos que deseen consagrarse á investigaciones originales:

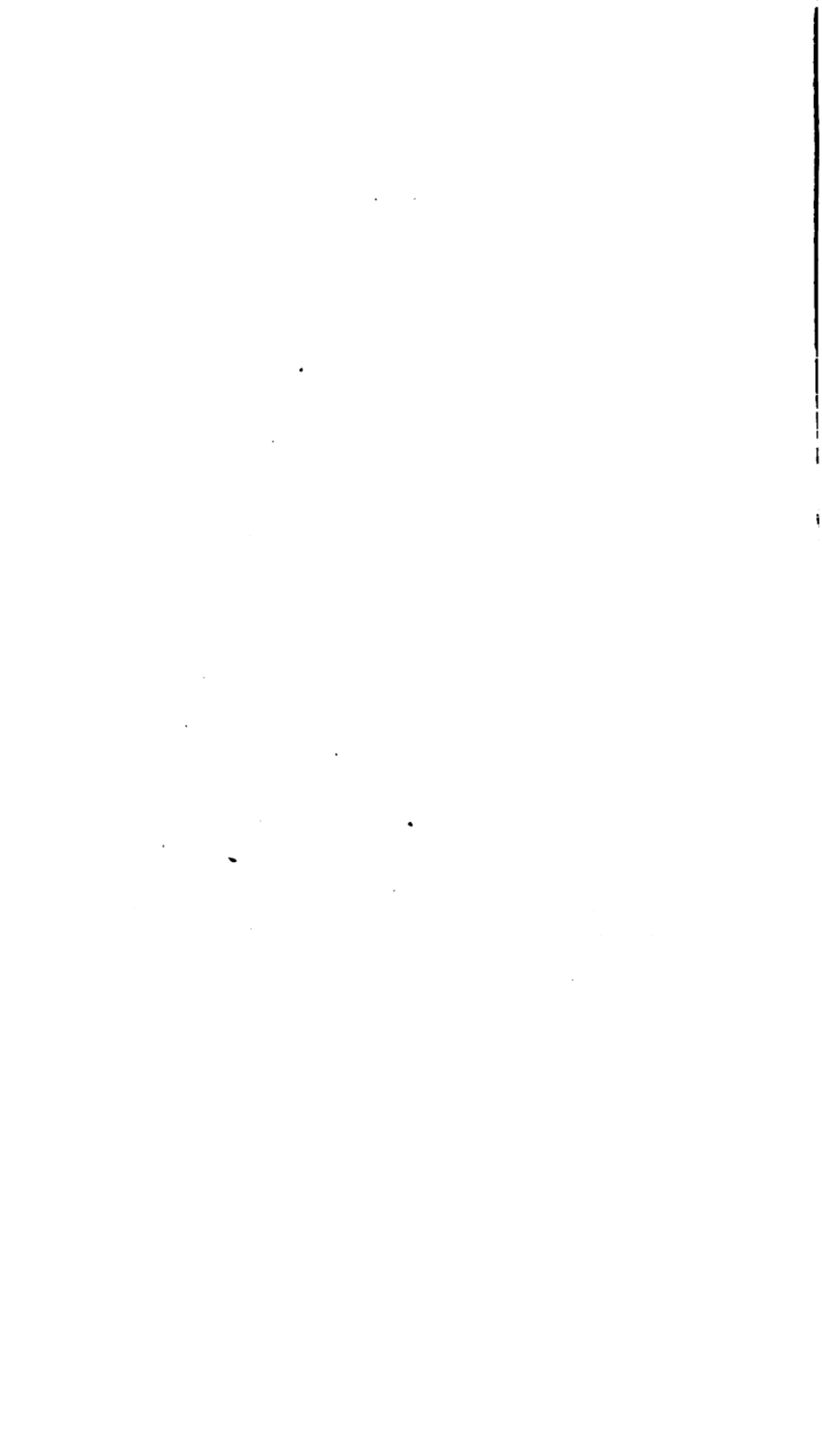
Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroskopie und f. mikroskopische Technik. Publicado por W. J. Behrens. Editor: Herald Bruhn de Braunschweig. (Este es el mejor periódico de Técnica que se conoce; resume trimestralmente todos los trabajos técnicos é inserta una Bibliografía completa).

La Cellule. Recueil de cytologie et d'histologie générale, publié par J. B. Carnoy, etc. Lierre et Louvain.

Internationale Monatschrift f. Anatomie und Physiologie. Publicado por Schaffer, Testut y Krause.

Le Micrographie préparateur. Journal mensuel de micrographie générale, etcétera. Publié par J. Tempère. Paris.

- Anatomischer Anzeiger*. Centralblatt f. die gesamte wissenschaftliche Anatomie. Publicado por Karl Bardeleben. Jena. (Excelente y económico periódico quincenal donde aparecen resumidos casi todos los descubrimientos histológicos importantes).
- Archiv. f. Anatomie und Entwicklungsgeschichte*. Anat. Abtheil. des Arch. f. Anat. u. Physiol. Publicado por W. His. Leipzig.
- Archives de Biologie*. Publicados por E. van Beneden y C. Bambeke. Gand et Leipzig.
- Archiv. f. mikroskopischen Anatomie*. Publicado por O. Hertwig, la Vallette y W. Waldeyer. Berlín. (Publica magníficas Monografías sobre puntos histológicos).
- The Quarterly Journal of microscopical Science*. Editado por E. Lankaster, Adam Sedgwick, etc. Londres.
- Zeitschrift für wissenschaftliche Zoologie*. Publicado por A. von Kölliker y E. Ehlers. Leipzig, Editor: Engelmann.
- Journal of the Royal Microscopical Society*. Editado por F. Jeffery Bell, A. Bennet, R. G. Herb, etc. Londres y Edinburgo.
- Archives italiennes de Biologie*. Revues, resúmenes, reproducciones des travaux scientifiques italiens. Publicado por A. MOSSO. Turín. Editor: Hermann Loescher.
- Mittheilungen aus der zoologischen Station zu Neapel*. Publicado por M. Dorn, director de dicha estación zoológica.
- Journal de l'Anatomie, etc.*, publicado por Mathias Duval. París. Alcán.
- Bibliographie anatomique*, publicado por A. Nicolás. París et Nancy. Berger-Levrault et C.^o
- Archives d'Anatomie microscopique*, publiés par E. Balbiani et L. Ranvier. París. Masson.
- Anatomische Hefte*. Beiträge und Referate zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte, &. Publicado por Merckel y Bonnet. Wiesbaden.
- Archiv. f. Anatomie und Physiologie*. Publicado por W. Waldeyer y Th. Engelmann. Leipzig.
- Archivio italiani di Anatomia e di Embriologia*. Publicado por G. Chiarugi, Firenze. Nicolai, editor.
- Neurologischen Centralblatt*. Publicado por E. Mendel. Berlín.
- Gegenbaurs Morphologisches Jahrbuch*. Publicado por G. Ruge. Leipzig.
- American Journal of Anatomy*. Editado por Barker, Dwight, Gage, Wilder, Mall, &.



PARTE SEGUNDA

ANATOMÍA GENERAL

CAPÍTULO PRIMERO

**Concepto y división de Histología ó Anatomía general.—Estequiología.
Concepto y clasificación de los principios inmediatos.**

La *Anatomía ó Morfología*, como muchos la llaman, es la ciencia biológica que trata de la materia y de la forma, tanto exterior como interior de los seres vivientes.

Esta ciencia, la primera de las que constituyen el grupo de las biológicas, alcanza tanta extensión, que ha sido forzoso dividirla en numerosas ramas, atendiendo unas veces al reino, grupo ó especie de los seres que investiga (anatomía vegetal, anatomía animal, anatomía humana, etc.), considerando otras el valor relativo y grado de generalidad de los hechos morfológicos que man la materia de su estudio (anatomía descriptiva, general, comparada, etc.).

Pero entre las divisiones posibles, conforme á este último criterio, ninguna más importante que la de *Anatomía general* y *Anatomía descriptiva*.

No discrepan gran cosa estas dos ramas anatómicas por el objeto, sino por el método. La *Anatomía descriptiva* estudia las partes especiales á cada sér ó grupo de seres muy afines, aquellas disposiciones de estructura poco ó nada repetidas dentro de un mismo organismo, y que exigen, por no asemejarse apenas

entre sí, una descripción individual ; tales son : los *órganos*, los *aparatos* y el *organismo en conjunto*.

La *Anatomía general* investiga las partes comunes ó repetidas dentro de un mismo sér, y generales á muchos organismos, aquellas disposiciones de estructura que, según la feliz expresión de Bichat, una vez conocidas para una región del cuerpo, lo son también para las demás y aun para la mayor parte de los seres. Tales factores generales de construcción, son : los *principios inmediatos*, las *células* y los *tejidos*.

Un ejemplo aclarará todavía el concepto diferencial de estas dos ramas anatómicas. El estudio de los huesos puede hacerse de dos maneras : inquiriendo todas aquellas propiedades que los distinguen, tales como la forma, posición, magnitud, conexiones, etc., y éste es el método de la *Anatomía descriptiva* ; ó considerando solamente cuanto dichos órganos tienen de común, que no puede ser otra cosa que su materia (los principios inmediatos, osteína, sales, etc.) y su trama íntima (células óseas, conductos calcóforos, lagunas óseas, etc.), y éste es el método de la *Anatomía general*.

Ya hemos dicho que estos factores comunes, estos resortes repetidos dentro del organismo y en gran parte extensivos á todos los seres vivientes (los principios inmediatos, las células y los tejidos), constituyen el sujeto de estudio de la *Anatomía general*, ciencia que no lleva el calificativo de *general* por versar sobre abstracciones ó generalidades, sino por ocuparse en la descripción de hechos generalizados.

No son en igual grado generales los conocimientos de esta ciencia. La materia (ó sean los principios inmediatos) es más general que la forma, y la forma elemental (células) aparece más extendida que la complicada (tejidos). Esta consideración de la decreciente generalidad de los hechos anatómicos, permite establecer el orden en que deben estudiarse las tres secciones de la *Anatomía general* ó *histología* : 1.º, los *principios inmediatos* ó *estequiología* (de στοιχείον, elemento, y λόγος, tratado) ; 2.º, los *elementos anatómicos* ó *citología* (de κύτος, célula, y λόγος, tratado) ; 3.º, los *tejidos* ó *histología* (τετός, tejido, y λόγος, tratado).

La extraordinaria importancia de los tejidos y un abuso de

lenguaje cada vez más extendido, han conducido á estimar como sinónimas las voces *histología* y *anatomía general*. Por consiguiente, la expresión *histología* significará unas veces la parte (histología propiamente dicha), y otras el todo (anatomía general).

Cediendo también á la tiranía de la costumbre, añadiremos después de la sección histológica propiamente dicha, un capítulo sobre histología de los órganos, ó más propiamente *organografía micrográfica*, invadiendo de este modo el campo de la anatomía descriptiva.

La identidad de la técnica de indagación ha servido, á falta de otras razones, para aproximar, bajo la pluma de casi todos los autores, materias tan esencialmente distintas como la textura de los órganos ó partes especiales (terreno de la anatomía descriptiva) y la historia de los elementos ó partes generales (terreno de la anatomía general).

SECCION PRIMERA

CAPÍTULO PRIMERO

ESTEQUIOLOGÍA

**Concepto de principio inmediato.—Clasificación de los principios inmediatos.
Substancias inorgánicas.—Materias orgánicas del primer grupo.**

La *estequiología* es la parte de la anatomía general que estudia los principios inmediatos.

Principios inmediatos.— Son aquellos cuerpos simples ó compuestos, separables por medios puramente físicos, y de cuya mezcla, en proporciones determinadas, están construídas las células y tejidos. Lo que caracteriza, por tanto, á los principios inmediatos, no es su naturaleza, pues los hay orgánicos é inorgánicos, ni su complejidad, pues los hay simples, como el oxígeno, y complicadísimos, como la albúmina, sino el doble atributo de ser cuerpos anatómicamente dissociables, y de constituir la materia de que están modelados los seres vivientes.

Los elementos químicos de cuyas variadas combinaciones resultan los principios inmediatos, son : el carbono, hidrógeno, nitrógeno, oxígeno, azufre, fósforo, cloro, silicio, fluor, potasio, sodio, magnesio, litio, calcio, plomo, hierro, cobre y manganeso.

Muchos de los principios inmediatos son comunes al reino orgánico y al inorgánico. Pero existe una categoría de cuerpos, generalmente de gran complejidad, que por encontrarse exclusivamente en los seres vivientes, llámanse *substancias orgánicas*.

En la molécula de estos cuerpos, entra, como factor principal,

el carbono, cuya cualidad de tetra-atómico y la virtud que sus átomos poseen de combinarse entre sí, engendrando cadenas moleculares complejísimas, explican, en parte, la riqueza extraordinaria de los compuestos orgánicos.

Clasificación de los principios inmediatos.—No habiendo dilucidado todavía la fisiología el papel funcional desempeñado en la economía viviente por cada principio inmediato, no sería prudente adoptar una clasificación de base fisiológica; lo más racional es ordenar estos cuerpos, atendiendo á su naturaleza química y á su progresiva complejidad, como aparece en la siguiente clasificación que hemos tomado, modificándola ligeramente, del Dr. Maestre-De San Juan.

- Materias mine-
rales.....
1. Cuerpos simples: oxígeno, nitrógeno.
 2. Acidos libres: ácido carbónico, clorhídrico, silíceo.
 3. Bases libres: óxido de hierro, óxido de cobre, óxido de manganeso.
 4. Sales: fosfatos, cloruros, sulfatos y carbonatos.
 5. Agua (disolvente general).

- I grupo...
1. Alcoholes... } Colesterina.
 } Glicerina.
 2. Hidratos de } Glicógena.
 carbono... } Dextrina.
 } Glucosa.
 } Inosita.
 } Azúcar de leche.
 3. Acidos..... } Grasos..... } Acético, butírico.
 } } Cáprico, capréico.
 } } Oléico, esteárico,
 } } palmitico.
 } No nitrogena- } Láctico, glicólico.
 } dos..... } Succinico, oxálico,
 } } etc.
 } Nitrogenados. } Úrico y sus deri-
 } } vados.
 4. Éteres de la } Palmitina, oleína, estearina, etc.
 glicerina.. }
 5. Amidas.... } Urea.
 6. Acidos amí- } Creatina, creatinina, leucina,
 dicos..... } tauquina, glicocola, ácido hipú-
 } rico, cistina.

Materias orgá-
nicas.....

- II grupo..
Albuminoides ó sub-
stancias
protéicas.
1. Albuminoides propiamente dichos..... } Albúmina, fibrina, miosina, vitelina, globulina, caseína, peptonas.
 2. Substancias colágenas. } Nucleína, plastina.
 } Colágena.
 } Acido condrotico.
 } Osteína.
 } Elastina.
 } Keratina.
 } Neurokeratina.
 } Mucina.
 } Substancia coloide.
 3. Materias colorantes.. } Hemoglobina, hemina, hematina,
 } hematoidina, bilirubina, indican, melanina.
 4. Fermentos.. } Diastasa, pepsina, pancreatina,
 } invertina, etc.

MATERIAS INORGÁNICAS

Las *substancias inorgánicas ó minerales* entran en la constitución de todos los tejidos, guardando en cada uno de éstos, y en sus mezclas con los principios protéicos, proporciones bastante constantes. En general, dichas materias hállanse en estado de simple disolución ; no obstante, hay tejidos en donde es admisible una combinación de las mismas con determinados albuminoides. Tal sucede en los dientes y en los huesos, donde la osteína parece estar combinada con el fosfato y carbonato de cal.

Las proporciones relativas de materias minerales varían en cada tejido. El dentario y el óseo las encierran en grandes cantidades (huesos, 654,5 por 1000) ; mientras que los humores, y particularmente las glándulas, son muy pobres en tales principios (páncreas, bazo, de 3 á 4 por 1000).

Al 5 ó al 7 por 100 asciende la cantidad de materias minerales obtenida por incineración del cuerpo de los mamíferos ; esta proporción, que crece con la edad, sólo es en el feto del 1 por 100. Las tres cuartas partes del total de materias minerales están representadas por la cal y el ácido fosfórico.

Cuerpos simples.—1.º *Oxígeno* (O²).—Este gas yace en estado libre, disuelto en muchos líquidos orgánicos, en especial en el plasma sanguíneo y linfático ; en combinación floja forma parte de la oxihemoglobina.

El oxígeno es un factor indispensable, tanto en la vida vegetal como animal, pues, como es sabido, la combinación de las materias orgánicas con este gas desprende calor, y de esta fuerza provienen en definitiva todas las energías desplegadas por los tejidos vivos.

2.º *Nitrógeno* (N).—Hállase en estado libre en las vías aéreas y tubo digestivo, y en disolución habita en muchos humores.

Ácidos libres.—*Ácido carbónico* (CO²).—Reside en el tubo digestivo, y sobre todo en el pulmón, donde es exhalado por la sangre venosa, que lo contiene en disolución. El ácido carbónico es uno de los productos de la oxidación de las materias carbonadas de los tejidos.

Acido clorhidrico (ClH).—Hállase en el jugo gástrico en proporción de 0,8 ó 0,9 por 1000; su oficio es coadyuvar á la disolución de las materias albuminoides coaguladas.

Acido silicilico (SiO²).—Reside en el cabello y en algunos líquidos orgánicos.

Bases libres.—Son: el *óxido de hierro* (FeO), que entra en la formación de la hemoglobina, bajo la forma de óxido férrico, y el *óxido de cobre* que se halla en la bilis.

Sales.—a) **Fosfatos.**—El *fosfato de cal básico* (Ca²Ph²O⁶) reside en todos los tejidos, pero en particular en los huesos, en

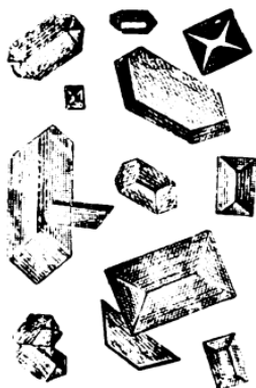


Fig. 47.—Crisales de fosfato amónico magnésico (Kössel).

donde entra en proporción del 51 por 100. El *fosfato ácido de cal* (Ph²CaH²O⁶) abunda en los humores, donde yace disuelto á favor de los ácidos.

El *fosfato de magnesia* (PhMg²O⁴) reside en el timo y músculos, y acompaña al de cal en los huesos y dientes. El *fosfato amónico-magnésico* (MgNH⁴Ph⁴+6H²O) se presenta preferentemente en la orina y en todas las materias protéicas en descomposición (con desprendimiento de amoníaco).

Cristaliza en prismas, cuya forma recuerda la de una tapa de ataud (figura 47). El *fosfato sódico*, con sus dos

formas, neutro (PhNa²O⁴) y ácido (PhNaH²O⁴), figura en estado de disolución en todos los humores.

b) **Cloruros.**—*Cloruro de sodio* (NaCl).—Tiene su residencia en los tejidos y humores; evalúase su cantidad total en 200 gramos (cuerpo humano). *Cloruro de potasio* (KCl); es menos abundante que el precedente. Hállase también en la saliva y jugo gástrico una débil proporción de *cloruro amónico* (NH⁴Cl).

c) **Sulfatos y sulfuros.**—Los *sulfatos alcalinos* residen en la sangre y demás humores, excepto la leche, el jugo gástrico y la bilis; se eliminan por la orina. Los *hiposulfitos* alcalinos se han encontrado en la orina. El *sulfocianuro de potasio y sodio* habita en la saliva. El *sulfuro de hierro* en los excrementos.

d) *Carbonatos*.—El de cal (CaCO_3) habita con el fosfato de cal, en los dientes y huesos, así como en los humores. El *carbonato de sosa* (Na_2CO_3) reside en la sangre venosa.

Agua.—Cuerpo el más abundante del organismo, puesto que entra en la constitución de éste en proporción de 70 por 100. El agua es el disolvente general de las materias nutritivas y el vehículo de las sustancias destinadas á la eliminación. Según Bischoff, el cuerpo de un hombre adulto contiene 415 partes de sustancias sólidas y 585 de agua.

De tres maneras se encuentra el agua en los tejidos: como vehículo de sustancias disueltas (sangre, linfa, secreciones), como líquido de imbibición destinado á mantener hinchados y en estado coloide los principios albuminoides, y como agua de combinación ó cristalización de ciertas moléculas orgánicas.

Procede el agua de los alimentos y bebidas. Además de este origen, que es el más general, se ha reconocido que dicho cuerpo puede engendrarse por combinación. En efecto, el hidrógeno de los albuminoides y grasas se oxidaría como el carbono, y de esta combustión brotaría cierta cantidad de agua.

SUBSTANCIAS ORGÁNICAS DEL PRIMER GRUPO

Alcoholes.—Como es sabido, los alcoholes se engendran por la combinación de un carburo de hidrógeno con el oxhidrilo (OH). Por ejemplo: el alcohol metílico resulta de la unión de OH con el metilo (CH_3).

a) *Alcohol ordinario ó etílico* ($\text{C}^2\text{H}^6\text{O}$).— Aunque en cortísima cantidad, este alcohol podría hallarse en el organismo, no como resultado de la ingestión de bebidas alcohólicas, sino como producto de la fermentación intraorgánica de la glucosa (Béchamp, Blondeau).

b) *Colesterina* ($\text{C}^{26}\text{H}^{44}\text{OH}^1\text{O}$).— Es un alcohol levogiro, cristizable, ya en finas agujas (colestonina anhidra), ya en tablas romboidales delgadísimas (colestonina hidratada); funde á 137° , es insoluble en agua y en los álcalis débiles, pero es soluble en las grasas, éter, cloroformo y bencina; reside en la bilis, sangre,

vitellus, cerebro, tubos nerviosos, etc. Por oxidación, engendra el ácido colestérico ($C^{27}H^{46}O^8$).

c) *Glicerina* ($C^3H^8O^3$).—Substancia siruposa, incolora, miscible al agua, insoluble en éter, cloroformo y esencias, pero soluble en alcohol; representa un alcohol triatómico, que se combina con los ácidos grasos para formar las grasas neutras (la *triestearina*, *tripalmitina*, *trioleína*, etc.).

Hidratos de carbono.—Estos cuerpos, que son muy afines de los alcoholes, han recibido la designación de *hidratos de carbono* á causa de que su molécula encierra, en unión de varios átomos de carbono, otros de hidrógeno y oxígeno, precisamente asociados según la relación de los elementos del agua (H^2O). Así, la fórmula general de las glucosas es $C^6H^{12}O^6$.

Tocante á sus propiedades, son los hidratos de carbono substancias sólidas, blancas, inodoras, químicamente indiferentes, de sabor más ó menos dulce. Habitan en muchos órganos, pero prefieren el hígado y los músculos.

Los principales hidratos de carbono son :

La substancia glicógena ($C^6H^{10}O^5$).—Descubierta por Claudio Bernard en el hígado, se la halla igualmente en el ovario, cartílagos, músculos, etc. Es una materia blanquecina, amorfa, insoluble en alcohol, soluble en agua; precipita sus soluciones por el ácido acético, tanino, etc.; se colora en rojo moreno por el yodo, y no reduce el licor cupro-potásico.

La dextrina.—Es dextrogira, es decir, que desvía la luz polarizada á la derecha ($= +138^\circ$), y se halla en el intestino, siendo el resultado de la acción de la diastasa salival sobre los amiláceos.

Las glucosas.—La principal es el *azúcar de uva* (*glicosa*, *dextrosa*), que reside, aunque en pequeñas proporciones, en la sangre y músculos, y se caracteriza por su poder rotatorio ($= +106^\circ$), por cristalizar, ya en mamelones, ya en agujas transparentes, y por reducir el licor cupro-potásico.—*Sacaridos.* Cuerpos que responden á la fórmula $C^{12}H^{22}O^{11}$, y cuyo representante principal es el *azúcar de leche* (*lactosa*), substancia cristalizable en prismas oblicuos de cuatro facetas, levogira ($= +59^\circ,3$), reductora del licor cupro potásico y residente de manera exclusiva en la leche.

Inosita ($C^6H^{12}O^6$). Soluble en agua y alcohol, cristalizable en láminas brillantes, y habitante en el corazón, pulmones, riñones, bazo, etc.

Ácidos orgánicos.—*a) Ácidos grasos.*—Casi todos los ácidos grasos se hallan combinados con la glicerina, constituyendo las grasas neutras del tejido adiposo, nervioso y de las glándulas sebáceas y mamarias. Su fórmula general es $C^xH^{2x}O(HO)$.

En el organismo del hombre sólo se encuentra un corto número de ácidos grasos: el *esteárico* ($C^{18}H^{36}O^2$) y el *palmitico* ($C^{16}H^{32}O^2$), ambos pertenecientes á la *serie acética*; y el *oleico* ($C^{18}H^{34}O^2$), único representante de la *serie oleica*.

Acido oleico.—Es de consistencia líquida, solidificable á -4° y neutro al papel de tornasol. Forma con la glicerina la *trioleína*.—*Acido palmitico.* Cristaliza en escamas, funde á los 62° , y constituye, con la glicerina, la *tripalmitina*.—*Acido esteárico.* Cristaliza en agujas nacaradas microscópicas, funde á $69^\circ,2$, es soluble en cloroformo y éter, y engendra, en unión de la glicerina, la *triestearina*.

b) Ácidos no nitrogenados, ó de la serie oxálica y glicólica. — *Serie oxálica.* Su fórmula general es $C^xH^{2x-2}O^4$. Dimanan los ácidos de esta serie, por oxidación de los ácidos grasos, de los cuales un átomo de hidrógeno ha sido sustituido por OH. — *Acido oxálico* ($C^2H^2O^4$). Es una substancia sólida, cristalizable, que funde á 98° , y se descompone fácilmente por el calor, engendrando ácido carbónico, agua y óxido de carbono. Existe normalmente en la orina combinado á la cal, es decir, formando el *oxalato de cal*, sal insoluble en agua, cristalizable, ora en octaedros (forma de sobre de cartas), ora en figura de reloj de arena con cabos redondeados (fig. 48). — *Acido succínico* ($C^4H^6O^4$). Substancia cristalizable en prismas exagonales, solu-

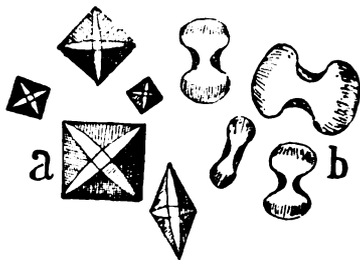


Fig. 48. — Cristales de oxalato de cal. — *a*, cristales octaédricos; *b*, cristales en forma de reloj de arena.

— *Acido succínico* ($C^4H^6O^4$). Substancia cristalizable en prismas exagonales, solu-

bles en agua y alcohol. Hállase en pequeñas cantidades en la orina, hígado, timo, bazo y cuerpo tiroides.

Ácidos de la serie glicólica.—Responden á la fórmula $C^mH^{2m}O^2$, y son ácidos diatómicos monobásicos, derivados de los de la serie acética mediante la sustitución de un átomo de H por el hidróxilo (OH).—*Ácido glicólico* ($C^2H^2O^3$). No reside en el organismo, pero sí un derivado suyo, la *gricocola* ó *glicina*, que habita en la bilis bajo la forma del *ácido conjugado glicocólico*.—*Ácido láctico* ($C^3H^4O^3$). Habita en el organismo, revistiendo dos formas isoméricas: 1.º El *ácido etilidenoláctico*, del que se conocen las dos variedades: *ácido sarcoláctico*, residente en los músculos, y el *láctico* propiamente dicho, engendrado por fermentación

de la leche, y que se encuentra en el jugo gástrico. 2.º El *ácido etilenoláctico*, yacente en los músculos, y suscitado comunmente por la fermentación de la inosita.

c) *Ácido úrico y sus derivados.*—*Ácido úrico* $C^5H^4N^1O^3$. Es un cuerpo incoloro cuando puro, teñido en rojo café cuando impuro, que se obtiene de la orina, descomponiendo, á beneficio del ácido hidroclicórico, los uratos de sosa, cal y magnesia. El precipitado rojizo así logrado es ácido úrico impuro cristalizado en segmentos de lente biconvexa,

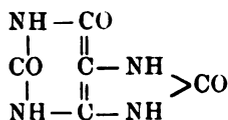


Fig. 49.—Diversas formas cristalinas de ácido úrico. — *a*, forma en pinceles; *b*, forma en segmentos de lente biconvexa; *c*, cristales en forma de violín; *d*, láminas romboidales; *e*, estrellas de cristales.

ó en láminas romboidales de ángulos redondeados. Este ácido es poco soluble en agua, más soluble en glicerina y ácido sulfúrico. Mezclando, en un vidrio de reloj, una pequeña porción de este cuerpo con ácido nítrico, y calentando después hasta sequedad, se forma una mancha amarilla, que se transforma en azul violada en cuanto se trata por la sosa ó potasa. Esta es la reacción llamada de la *murexida*.

Como se ve, pues, el ácido úrico no se halla libre en la orina, sino combinado con la sosa, constituyendo principalmente el *urato ácido de sosa*. A este cuerpo es debida la reacción ácida normal de dicho líquido, el cual, algunas horas después de expulsado, se torna alcalino, por consecuencia de la fermentación amoniacal de la urea (producción de carbonato de amoníaco).

La constitución estructural ó fórmula racional del ácido úrico, dista mucho de ser bien conocida. Las fórmulas dadas por Bae-
yer, Erlenmayer, Mulder, Strecker y Medicus, explican bastante bien las reacciones, pero ninguna puede aceptarse como positiva. La más verosímil parece la siguiente, imaginada por Musculus.



Alantoína ($\text{C}^4\text{H}^6\text{N}^4\text{O}^3$).—Substancia incolora cristalizabile en prismas romboédricos, poco solubles en agua, más en los álcalis. Prodúcese por oxidación del ácido úrico en presencia del permanganato de potasa.

Guanina ($\text{C}^5\text{H}^6\text{N}^4\text{O}^3$).—Existe en el hígado y páncreas. Insoluble en el alcohol y éter. Se disuelve en ácidos y álcalis. Su origen se refiere á la descomposición de la nucleína. — *Xantina é hipoxantina*. Encuéntranse estos cuerpos en la orina y en muchos tejidos. — *Carnina* ($\text{C}^7\text{H}^8\text{N}^4\text{O}^3$). Forma parte de los músculos, y figura en el extracto de carne. — *Aloxana* ($\text{C}^6\text{H}^8\text{N}^4\text{O}^4$). No habita en el organismo, pero sí uno de los productos de descomposición de ella, el *ácido oxalúrico*, que ha sido hallado en la orina.

d) **Amidas**.—Son resultado de la desasimilación de las materias albuminoides. Figuran constantemente en los tejidos y líquidos excrementicios, y poseen una composición cuaternaria.

Urea ($\text{CH}^2\text{N}^2\text{O}$).—Habita en la sangre, pero sobre todo en la orina, en cuya composición entra en proporción de 2 ó 3 por 100. Es un cuerpo incoloro, neutro, cristalizabile en prismas de cuatro facetas acabados por planos oblicuos. Se disuelve perfectamente en agua y alcohol, pero no en el éter. Combínase predilecta-

mente con los ácidos nítrico y oxálico, constituyendo las sales *nitrato* y *oxalato de urea*. Créese que la urea proviene del ácido carbónico (no debe confundirse con el anhídrido, CO^2), ácido teórico (CH^2O^3) que no ha sido aislado aún, y del cual dos oxhidrilos (OH) serían sustituidos por NH^2 .

e) **Acidos amídicos.**—Son cuerpos azoados que poseen el doble carácter de ser ácidos y bases débiles. — *Leucina* $\text{C}^6\text{H}^{14}\text{NO}^2$). Substancia cristalizable en laminillas nacaradas, á veces agrupadas en estrellas, soluble en agua y en amoníaco, poco soluble en alcohol y nada en éter. Hállase en el páncreas, hígado, riñones, etc.—*Glicocola* ($\text{C}^2\text{H}^3\text{NO}^2$). Esta substancia, que se obtiene tratando la gelatina por el ácido sulfúrico, cristaliza en prismas romboédricos, de sabor azucarado, solubles en agua, casi insolubles en éter y alcohol.—*Acido hipúrico* ($\text{C}^6\text{H}^8\text{NO}^3$). Se extrae de la orina del caballo, y cristaliza en prismas cuadrangulares, terminados por dos facetas oblicuas.—*Butalamino* ($\text{C}^5\text{H}^{11}\text{NO}^2$). Cristaliza en agujas prismáticas, incoloras. Según Gorup Besanez, reside en el páncreas y bazo. Pueden considerarse también como ácidos amídicos: la *creatina* ($\text{C}^4\text{H}^9\text{N}^3\text{O}^2$), residente en el cerebro, músculos y sangre, soluble en el agua, insoluble en alcohol y éter, cristalizable en prismas romboidales; la *creatinina* ($\text{C}^4\text{H}^7\text{N}^3\text{O}$), substancia de reacción alcalina, cristalizable en prismas romboideos oblicuos, soluble en agua y habitante en los músculos, orina, etc. Citemos aún: la *cistina* ($\text{C}^3\text{H}^7\text{NSO}^2$), que difiere de los cuerpos anteriores por contener azufre; la *taurina* ($\text{C}^2\text{H}^7\text{NSO}^2$), parecida á la anterior y residente en el intestino; la *tirosina* ($\text{C}^9\text{H}^{11}\text{NO}^3$), producto de descomposición de las materias albuminoides (algunos autores la incluyen en las substancias aromáticas) y que reside en el páncreas, hígado, bazo, timo, etc.

f) **Eteres de la glicerina.**— Son combinaciones de los ácidos grasos con la glicerina; las principales son: la *tripalmitina*, la *trioleína* y la *triestearina*. Las grasas neutras son incoloras, sin olor ni sabor, con reacción alcalina, insolubles en agua, pero solubles en la bencina, éter, alcohol hirviente, etc. En presencia de las bases forman jabones, combinándose el ácido graso con aquéllas y quedando la glicerina en libertad. Residen las grasas

neutras en las células adiposas, tubos nerviosos y productos de las glándulas sebáceas y mamarias.

Lecitina ($C^{44}H^{50}NPhO^3$).—Substancia fosforada que se considera como un *fosfoglicerato de neurina*, puesto que da por descomposición el ácido *fosfoglicérico* (combinación de la glicerina y ácido fosfórico) y la *colina* ó *neurina* ($C^5H^{10}NO^1$). Existe la lecitina en el tejido nervioso, hematíes, cristalino, zoospermos, bilis, etc. Cuando pura, se presenta blanca, apenas cristalizable; en el agua se hincha, formando grumos globulosos; es soluble en las grasas, cloroformo, bencina, sulfuro de carbono, etc. Tiene de común con las grasas la propiedad de eliminar glicerina por la saponificación.

CAPÍTULO II

SUBSTANCIAS PROTÉICAS

**Propiedades generales de los albuminoides. Albuminoides propiamente dichos
Substancias colágenas. Materias colorantes y fermentos.**

Son los más importantes factores de construcción de los tejidos, localizándose preferentemente en el interior de las células. No se conoce del todo la naturaleza y el número de las especies protéicas, lo que se debe á sus rápidas metamorfosis, á sus estados isoméricos y á la dificultad de aislarlas sin hacerlas sufrir ninguna descomposición.

Propiedades generales de las materias albuminoides. — Estas substancias pertenecen al grupo de las coloides de Graham, son amorfas y desvían la luz polarizada á la izquierda. Afectan dos estados: el *liquido* que muchos consideran, no como una disolución, sino como una hinchazón de la molécula albuminoide en presencia del agua; y el *insoluble ó coagulado*.

Reina mucha incertidumbre tocante á la fórmula estructural de los albuminoides. Dáse, no obstante por verosímil, que la molécula de la albúmina es de gran dimensión y entraña varios grupos atómicos pertenecientes unos á la serie grasa, otros á la aromática (Landois). Beaunis imagina la molécula albuminoide compuesta de la agregación de tres grupos atómicos: el núcleo azoado ANH, el hidrocarbonado HCOH ó el graso CHⁿ, y el núcleo aromático CⁿHⁿ, á los cuales podrían todavía asociarse otros radicales accesorios. Esta estructura explicaría las descomposiciones de la albúmina, así como sus reacciones principales.

En cuanto á la composición centesimal, sería, según Würtz: Carbono, 52,7 á 54,5; hidrógeno, 6,9 á 7,3; nitrógeno, 15,4 á 17,0; oxígeno, 20,9 á 23,5; azufre, 0,8 á 2,2.

Hé aquí las propiedades generales y reacciones de los albuminoides :

Coagulación.—Coagúlanse los albuminoides disueltos bajo la influencia del calor y del alcohol. El mismo efecto provocan los ácidos minerales concentrados, el tanino, el ácido pícrico, el bicloruro de mercurio y el acetato de plomo. El ácido acético puro no los precipita, excepto la caseína y la sintonina; pero la mezcla de dicho ácido con el ferrocianuro potásico es un buen precipitante.

Disolución.—Algunos albuminoides son solubles en los líquidos orgánicos; pero los más deben su solución á la presencia de sales (cloruro de sodio, etc.), ó la de materias alcalinas. Las lejías de sosa y potasa disuelven las materias protéicas, engendrando lo que se llama *albuminatos alcalinos*. A favor de la digestión péptica y trípica, los albuminoides insolubles se hacen solubles (peptonas).

Reacciones.—1.º *Reacción de Millon*: Calentados los albuminoides en presencia del nitrato mercurioso, adquieren un matiz rojo intenso. 2.º *Reacción xantoprotéica*: la solución de un albuminoide adicionada de ácido nítrico, adquiere por la ebullición color amarillento, que pasa á rojo naranja si se añade amoniaco. 3.º *Reacción de Fröhde*: el ácido sulfúrico mezclado con el molíb dico, tiñe los albuminoides coagulados en azul. 4.º *Reacción de Adamkiewitz*: los albuminoides disueltos en ácido acético toman un color violado si se tratan por el ácido sulfúrico fuerte. 5.º *Reacción de Axenfeld*: una gota de ácido fórmico, más tres gotas de cloruro de oro al 1 por 100, mezcladas á un líquido albuminoide, producen un color rosa que pasa á púrpura, acabando por suscitarse un precipitado azul intenso.

Divídense las sustancias protéicas en *albuminoides propiamente dichas*, *materias colágenas* ó derivados albuminoides, *sustancias colorantes y fermentos*.

Albúminas.—*Serum-albúmina.*—Llamada así por hallarse disuelta en el suero de la sangre y linfa, es una sustancia amorfa, soluble en agua, coagulable por el alcohol, ácidos minerales y sales metálicas. Sus soluciones son alcalinas y desvían la luz polarizada á la izquierda. Su propiedad de coagular por el ca-

lor (70°), se debe á las sales que la acompañan; privada de ellas no coagula. — *Albúmina del huevo*. Es semejante á la anterior, de la que se distingue por precipitar más fácilmente por el calor, por tener menor poder rotatorio ($= -35,5$, cuando el de la serum-albúmina es $= -56^\circ$), y por ser dializable ó exudable cuando se inyecta en los vasos (la albúmina del suero no es exudable). — *Albúmina muscular*. Es parecida á la de la sangre, á excepción de su punto de coagulación por el calor, que es de 47°. — *Alcali-albúminas*. Tratada la albúmina por la sosa, potasa, barita, etc., fórmanse combinaciones que han tomado el nombre de *albuminatos alcalinos*. Estos cuerpos son solubles en agua, precipitables por los ácidos, pero no por el calor. — *Acid-albúminas*. En presencia del ácido clorhídrico, la albúmina se transforma en una materia soluble en agua clorhídrica, insoluble en los líquidos neutros y precipitable por los álcalis.

Fibrina.—Trátase de una materia sólida blanco-amarillenta, dispuesta en redes de hebras microscópicas, y la cual constituye la mayor parte del coágulo de la sangre y linfa. Se acepta como probable que semejante principio no preexiste en el plasma sanguíneo, sino que se engendra en el momento de la coagulación, á favor de la combinación de dos albuminoides preexistentes: la *fibrinógena* y un *fermento* residente en los leucocitos (*trombina*). Las sales de cal coadyuvarían también al acto de la coagulación.

Globulinas.—Son albuminoides solubles en la solución de cloruro de sodio, insolubles en agua, coagulables á 75°, y transformables en acid albúmina mediante los ácidos diluídos. — *Globulina del cristalino y de los hematies*. Albuminoides coagulables espontáneamente, pero sí bajo la influencia del calor y á una temperatura superior á la de la albúmina. — *Paraglobulina ó fibrino-plástica*. Albuminoide residente en el plasma de la sangre, insoluble en agua pura, soluble en el agua carbónica y en el cloruro de sodio, del cual es precipitada por una temperatura de 75°. Precipitan sus soluciones por el sulfato de magnesia. Según Hammarsten, la proporción de fibrino plástica de la sangre, subiría al 3 por 100. — *Fibrinógena*. Es muy semejante á la anterior, y reside también en el plasma sanguíneo, en el linfático, en la serosidad del hidrocele, pericardio, etc. Coagula de 52

á 56° y precipita completamente por las soluciones fuertes de cloruro de sodio, lo que no ocurre con la fibrino-plástica.

Miosina.—Substancia que forma una parte de la materia birefringente del músculo, del cual se extrae por presión. Coagúlase espontáneamente después de la muerte, lo que suscita el fenómeno de la rigidez cadavérica. Disuélvese en las soluciones concentradas de cloruro de sodio, coagula á 55° y descompone en frío el agua oxigenada. Es soluble en las soluciones de cloruro amónico, propiedad que se aprovecha para extraer la miosina del músculo fresco.

Caseína.—Reside en la leche, á la cual da la propiedad de ser coagulable por los ácidos y por el fermento del *cuajo* de los rumiantes. Contiene fósforo, circunstancia que la aproxima á la nucleína. Es insoluble en agua pura, pero no en la leche, donde se mantiene en estado líquido, gracias al fosfato de potasa. Enrojece el papel de tornasol.

Peptonas.—Son el resultado de la acción de los fermentos digestivos sobre las materias albuminoides coaguladas ó en estado de semifluidéz. Se discute todavía el número y cualidades de las peptonas.

En general, se trata de cuerpos amorfos, transparentes, que, cuando recientemente precipitados, se liquidan á temperatura de 80 á 90°, para volver á solidificarse como las soluciones de gelatina al enfriarse. Las peptonas son dialisables, incoagulables por el calor, fácilmente solubles en agua, así como por el alcohol y el sulfato de cobre; pero precipitables por el bicloruro de mercurio, el tauino, el acetato de plomo, etc. Conócense varias especies de peptonas, entre ellas las *peptonas* A, B y C de Miescher; la *propeptona* de Schmidt-Müldheim; los grupos de *anti-peptonas* y *hemipeptonas* de Kühne, etc. Estos cuerpos, que abundan en el tubo digestivo y sangre, son estudiados minuciosamente por la química biológica; ellos representan la matriz de todas las materias protéicas del organismo.

DERIVADOS DE LOS ALBUMINOIDES

Nucleína. — Este cuerpo, que encierra ácido fosfórico, reside especialmente en el armazón cromático de los núcleos; se hincha en el agua sin disolverse; es soluble en los álcalis diluïdos y en los ácidos fuertes, pero insoluble en los flojos (acético, fórmico, etcétera). El cloruro de sodio al 10 por 100 lo transforma en masa difluente. Según Kössel, la nucleína es una combinación de la albúmina con el *ácido nucléico*.

Plastina. — Materia albuminoidea sólida, residente en el retículo ó espongioplasma del cuerpo celular. Es insoluble en ácido hidrocloreico diluïdo, agua, alcohol, éter y cloruro de sodio al 10 por 100. Resiste á la acción de las bases y jugo gástrico artificial, pero llega á disolverse en el ácido clorhídrico concentrado.

Linina, paralinina, pirenina, anspirenina, son derivados albuminoides no bien conocidos todavía, que residen respectivamente en el armazón acromático, jugo interfibrilar, nucleolos verdaderos y membrana acromática de los núcleos. En la química celular hablaremos de ellos.

Colágena. — Así llamada por engendrar jalea por la cocción; reside en el tejido óseo y conectivo. La *gelatina* en que dicha substancia se convierte por la ebullición en una materia incoagulable por el calor, soluble en agua caliente y precipitable por el cloruro mercúrico, tanino, ácido metafosfórico, etc. Su poder rotatorio es = -130° .

Condrina. — Habita en la materia fundamental del cartílago y tejido de la córnea. Discrepa de la gelatina por precipitar por los ácidos, el nitrato de plata, el sulfato de hierro, etc. Recientes experimentos de Mörner, Kössel, etc., parecen demostrar que la condrina no es una individualidad química, sino el producto de la unión del *ácido condrotico* con la albúmina y álcalis. El poder rotatorio de la condrina es = -213° .

Elastina. — Materia caracterizada por su gran resistencia á los ácidos y á los álcalis, reside en las fibras y membranas elásticas. Según Horbaczewski, la elastina es digestible por la pepsina

y ácido hidroclicóric, desdoblándose en dos materias: la *peptona* de la *elastina* y la *hemielastina*.

Keratina.—Es un cuerpo también muy resistente á los reactivos que reside en los pelos, uñas y epidermis córneo. Insoluble en agua y alcohol, se disuelve en caliente en los álcalis cáusticos. El ácido sulfúrico hincha la keratina y acaba por descomponerla, dejando en libertad cierta cantidad de leucina y tirosina.

Neurokeratina.—Por el método de las digestiones histológicas, Kühne y Ewald han aislado un cuerpo insoluble en frío, en potasa y ácido sulfúrico, é inatacable además en la pepsina y tripsina. La semejanza de propiedades que este cuerpo tiene con la keratina y el hecho de hallarse exclusivamente en los tubos nerviosos, le han valido el nombre de *neurokeratina*.

Mucina.—Así se califica la materia mucilaginosa característica del moco y de la sinovia; se encuentra también en el interior de las células caliciformes del intestino y glándulas, así como en la materia fundamental del tejido conectivo embrionario. No es soluble en agua, pero se hincha en este líquido, revistiendo aspecto gelatinoso. Precipita en copos por el alcohol, y, por el ácido acético, en una materia viscosa que se deja estirar en hebras. Un exceso de este último reactivo la redisuelve.

SUBSTANCIAS COLORANTES

Hemoglobina.—Constituye la materia colorante de los glóbulos rojos, y quizás también la de las fibras musculares estriadas. Su composición centesimal es, según Hüfner, $C^{54,71} - H^{7,38} - N^{17,43} - S^{0,479} - Fe^{0,399} - O^{19,602}$; pero su fórmula de estructura es desconocida. La hemoglobina es el único albuminoide cristizable, ofreciendo la particularidad de no cristalizar con igual facilidad, ni bajo las mismas formas geométricas, en todos los vertebrados. Así, en el hombre, cristaliza en láminas y prismas romboidales; en el conejo de Indias, en tetraedros, y en la ardilla en láminas exagonales. La hemoglobina es soluble en agua, insoluble en cloroformo, éter y alcohol. Vista al espectroscopio, exhibe dos bandas de absorción entre la raya *D* y *E* (oxihemoglobina).

La hemoglobina se halla en el organismo en dos estados: en la sangre arterial aparece combinada con el oxígeno (*arterina* ú *oxihemoglobina*), y en la sangre venosa yace en estado de reducción (*flebrina* ó *hemoglobina reducida*). Esta última exhibe al espectroscopio, entre las rayas *D* y *E*, una sola banda oscura (*banda de reducción* de Stokes).

Hematina ($C^{23}H^{32}N^4FeO^4$).—Es una materia morena, incristalizable, que se considera

como resultado del desdoblamiento de la oxihemoglobina. Insoluble en agua, alcohol y éter, goza de solubilidad en los álcalis y en el alcohol mezclado con ácido sulfúrico. Hay varias especies de hematinas: la *hematina ácida*, la *alcalina*, la *reducida*, etc.

Hemina ó clorhidrato de hematina ($C^{32}H^{31}ClN^4F^3$).—Es otro derivado de la hemoglobina, que se presenta al microscopio bajo la forma de cristales finos color café oscuro, insolubles en agua y alcohol, solubles en los álcalis y en ácido nítrico y sulfúrico hirviente. Dichos cristales, que son dicróicos

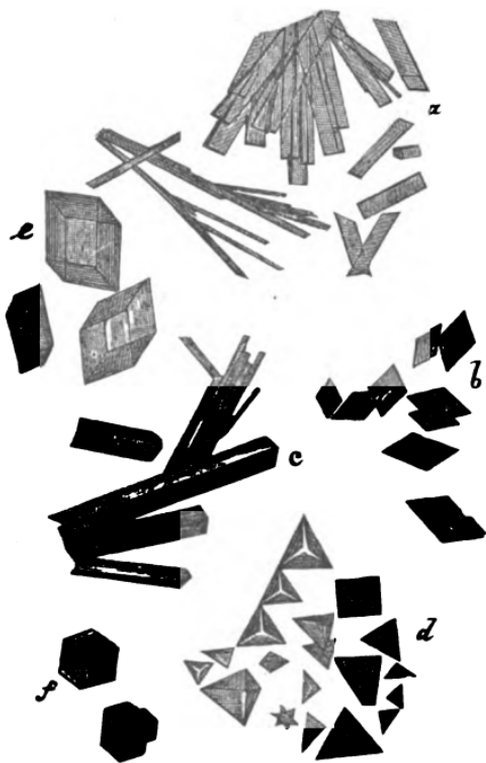


Fig. 50.—Cristales de hemoglobina.—*a* y *b*, cristales de la sangre venosa del hombre; *c*, cristales de la sangre del gato; *d*, del conejillo de India; *e*, del castor; *f*, de la ardilla (según Frey).

y birrefringentes, afectan la figura de láminas romboédricas alargadas, á menudo dispuestas en estrellas. Se obtiene la hemina diluyendo una gota de sangre ó una costra sanguínea seca, á favor del ácido acético, y en presencia de una pequeña cantidad

de cloruro de sodio. Después de evaporar á un suave calor, el examen micrográfico denuncia en la masa sanguínea desecada los cristales característicos del clorhidrato de hematina. Este proceder tiene suma importancia en medicina legal, pues permite identificar las manchas de sangre. Carracido aconseja para obtener fácilmente dicha cristalización, la adición á la pasta sanguínea de una gota de ácido hidroc্লórico en vez del cloruro de sodio.

Hematoidina ($C^{17}H^{18}N^2O^5$).—Cuando la sangre se extravasa y permanece secuestrada largo tiempo en el tejido conectivo, fórmanse, á expensas de la hemoglobina, unos cristales de color rojo naranja, de forma de tablas romboidales, solubles en cloro-



Fig. 51. — Cristales de hemina ó clorhidrato de hematina: *a*, del hombre; *b*, del cordero (Landois).



Fig. 52. — Cristales de hematoidina (Frey).

formo y sulfuro de carbono, pero insolubles en agua. La hematoidina carece de hierro. Muchos autores la identifican con la bilirubina.

Bilirubina ($C^{32}H^{36}N^4O^6$).—La bilis recién segregada contiene una materia anaranjada, insoluble en agua, pero soluble en cloroformo, y cristalizable en prismas clinoromboédricos. Por oxidación pasa la *bilirubina*, que es el cuerpo á que nos referimos, á *biliverdina*, substancia colorante de la bilis verde, es decir, de la que se ha modificado ó por acción del aire, ó por haber permanecido mucho tiempo en la vejiga. La *biliverdina* ($C^{32}H^{38}N^4O^6$) es muy soluble en alcohol é insoluble en cloroformo.

Existe una reacción característica de la materia colorante biliar: si en una solución de bilirubina ó biliverdina se echan unas gotas de ácido nítrico adicionado de una pequeña cantidad de ácido nitroso, aparece, en el punto de contacto de ambos líquidos, un anillo verde, por bajo del cual, y en el espesor del licor ensayado, se suceden otros en el orden siguiente: azul, violado, rojo y amarillo (reacción de Gmelin). Un efecto parecido producen las mezclas de ácido sulfúrico y nítrico, así como la del ácido sulfúrico y nitrato de sosa. Créese que la bilirubina dimana de la materia colorante de la sangre.

Melanina.—Así se llama una materia amorfa ó granulosa, de color moreno negruzco, residente en el pelo, en la capa epitelial de la retina, en la coroides y en ciertos corpúsculos melánicos emigrantes del cuerpo de Malpigio. No habiendo sido aislada de un modo completo, existe cierta vaguedad en los caracteres asignados por los químicos á dicha substancia. Considérase probable la existencia de varias melaninas (*uromelanina*, *hipomelanina*, *fuschina*, etc.). La del pelo, que es la mejor estudiada, es insoluble en agua, alcohol, éter y cloroformo, soluble en los álcalis. El agua clorada y al agua oxigenada la decoloran. Según Hosaeus, su fórmula sería $C^{112}H^3N^{92}O^{126}$. Carece, pues, de hierro y, según otros autores, podría contener cierta cantidad de azufre.

Índican ($C^8H^6KNSO^4$).—Es la materia colorante principal de la orina. Cristaliza en láminas brillantes, solubles en agua, insolubles en alcohol. Del índican proviene la *indigotina* (C^8H^5NO), substancia cristalina, de color azul obscuro, insoluble en agua y álcalis diluïdos, pero solubles en cloroformo y ácido sulfúrico. Para transformar el índican en indigotina, no hay más que calentar, en contacto del aire, una solución de aquél cuerpo. Esta transformación ocurre también en las soluciones alcalinas de índican expuestas al aire.

Rodopsina.—Substancia purpúrea residente en los artículos externos de los bastoncitos de la retina. Su propiedad más notable consiste en palidecer bajo la influencia de la luz y regenerarse en la obscuridad. Es soluble en el agua y en la bilis; los ácidos, el alcohol y los álcalis, la decoloran.

FERMENTOS SOLUBLES

Los fermentos se dividen en fermentos amorfos ó solubles y fermentos figurados ú organizados.

Los fermentos figurados están representados por ciertos vegetales microscópicos, tales como el *cryptococcus cerevisæ*, el *microderma aceti*, el *bacillus lacticus*, el *butiricus*, etc., cuya vida y multiplicación en los líquidos orgánicos que les sirven de campo de cultivo, constituyen la condición indispensable de la fermentación. La destrucción de estos microorganismos suspende inmediatamente el fenómeno; igual resultado se obtiene separando el fermento figurado, á beneficio de una membrana animal del terreno fermentescible.

Según Pasteur, al cual se deben las principales pruebas de la teoría fisiológica de la fermentación, este proceso estaría íntimamente ligado á la vida sin aire, es decir, á la de ciertas bacterias llamadas *anaerobias*, porque no necesitan para vivir del concurso del aire atmosférico. Estos microfitos, que pululan por la atmósfera, se pondrían en contacto con los líquidos fermentescibles, y substrayendo el oxígeno de los compuestos orgánicos, suscitarían desdoblamientos, cuyo término sería la producción de cuerpos de reducción (producción de alcohol en la fermentación del mosto, de ácido butírico ó láctico en las ocasionadas por el *bacillus lacticus* y el *butiricus*, etc.). Semejantes transformaciones ocurrirían, al menos en muchos casos, de un modo inmediato, es decir, sin el concurso de fermentos solubles segregados por los microfitos; pues si bien es cierto que los microbios son capaces de producir diastasas á la manera de las células glandulares, sírvales para disolver y asimilar las substancias del medio, no para engendrar el producto principal de la fermentación, que podría, según Bechamp, compararse á las materias de desasimilación de los organismos superiores (urea, uratos, ácido carbónico, etc.).

Con todo, no faltan sabios que, sin negar el concurso de los microorganismos y las diferencias que en punto á complejidad de productos separan ambas especies de fermentación, defienden

la doctrina de la unidad substancial del proceso. Este vendría á ser siempre provocado por la acción química de los fermentos solubles, importando poco para la esencia del fenómeno que las substancias activas sean segregadas por organismos elevados (células glandulares) ó por seres unicelulares (levaduras, microbios). En todo caso, habría una materia-fermento, intermediaria al corpúsculo secretor y al líquido fermentescible. El microbio sería incapaz, por el mero hecho de nutrirse, de introducir modificaciones importantes en el medio.

Tal es la doctrina que profesan Berthelot, Hoppe-Seyler, etc., y la cual, justo es decirlo, halla poderoso apoyo en las modernas investigaciones sobre la biología de los microorganismos saprofitos y patógenos, en muchos de los cuales ha sido dado hallar diversos *enzymas*, comparables á los fermentos digestivos de los animales superiores. En pro de la naturaleza química del proceso, hablan también las recientes experiencias de Buchner, quien ha aislado la *alcoholasa*, fermento amorfo, mediante el cual el *saccharomyces cerevisiæ* provoca la fermentación alcohólica, fermentación que se alegaba como prueba de la doctrina pasteuriana cuando no se conocía la citada substancia intermediaria.

Fermentos solubles. — Estos cuerpos, llamados también *enzymas* por Kühne, son el producto de secreción de las células glandulares de los animales ó de ciertos órganos de las plantas. Bajo la influencia de estas materias, los principios hidrocarbonados y albuminoides insolubles, se hacen solubles y pueden atravesar el epitelio intestinal y ser absorbidos por la sangre.

Toda fermentación exige el concurso del agua y una determinada temperatura. Los ácidos débiles favorecen el proceso, mientras que los álcalis y la presencia de sales metálicas lo dificultan.

La acción de los fermentos solubles es de naturaleza química, guardando proporción la intensidad del acto fermentativo con la cantidad del fermento. En general, estos agentes parecen obrar hidratando y desdoblado las materias orgánicas.

Los fermentos solubles pasan por albuminoides, aunque no se conoce perfectamente su composición. Una temperatura de 100°

los desnaturaliza. Son amorfos, solubles en agua, precipitables por el alcohol y el acetato de plomo, y gozan de gran afinidad por el oxígeno.

Los principales fermentos son : la *diastasa salival*, que transforma el almidón en dextrina y glucosa; la *pepsina*, fermento del jugo gástrico que metamorfosea los albuminoides coagulados en peptonas; la *tripsina*, fermento del jugo pancreático que obra de manera análoga; la *invertina*, fermento del hígado y tubo intestinal, destinado á cambiar el azúcar de caña en azúcar invertido; el *fermento de la fibrina* yacente quizá en las plaquetas ó en los leucocitos, como afirma Schmidt, y provocador del fenómeno de la coagulación de la sangre, etc.

CAPÍTULO III

ELEMENTOLOGÍA

Apuntes históricos.

La Anatomía general es la creación de un hombre de genio, del gran Bichat. Hallábase casi agotado el análisis macroscópico y orgánico, cuando, á fines del siglo XVIII, tuvo Bichat la feliz idea de estudiar las partes orgánicas bajo otro punto de vista, entresacando del cúmulo de particularidades de la Anatomía, aquellos hechos que tienen carácter general, que no son patrimonio de un órgano ni de un organismo, sino factores necesarios de muchos órganos y diversos organismos. Este método fecundo, aplicado con singular talento por su autor, dió origen á la Anatomía general.

Redujo Bichat los componentes simples de los órganos á 21 tejidos fundamentales, encarnó en ellos los atributos de la vida, y pensó que, de igual modo que la física estudia las propiedades de los cuerpos brutos, la fisiología debía estudiar las propiedades de los tejidos vivos.

Y cosa extraña, Bichat, en la distinción de los tejidos, en el estudio sagaz y porfiado á que los sometió para conocer sus propiedades, no hizo uso del microscopio, antes bien parece que desconfiaba de este precioso instrumento, quizá porque en manos de sus contemporáneos había sido ocasión de groseros errores. Privóse Bichat con rechazar tal recurso, de completar la historia de los atributos de los tejidos con el más importante, el más característico, que es la textura ó composición íntima morfológica, la cual sólo el microscopio podía revelarle.

Afirmar que, á pesar de la inmensa variedad de los órganos y aparatos, no hay en todos ellos sino meras combinaciones de algunos pocos materiales de construcción, los tejidos vivos; des-

centralizar la vida del órgano y confinarla en el tejido como una propiedad exclusiva, era seguramente un gran progreso: mas esto era poco todavía; preciso era llegar á las partes elementales últimas de la trama vital y localizar más hondamente la vida.

Aunque el microscopio de entonces no consentía la ejecución de muy perfectos trabajos analíticos, numerosos investigadores, muchos anteriores á Bichat, habían emprendido la árdua tarea de descubrir los últimos componentes morfológicos del tejido, destegiendo y desenmarañando la urdimbre vital, á fin de reducirla á sus sencillos hilos componentes.

Ya en 1665, medio siglo después de la invención del microscopio por Jansen, Robert Hooke acertó á distinguir con el mencionado aparato en la trama del vegetal unas partes á manera de celdillas, comparables al panal de la abeja, que designó con el nombre de *células* y poros (*cells and pores*). Malpighi, de Bolonia (1671), distinguiólas igualmente y las llamó *utriculos*, y, casi al mismo tiempo, las dieron á conocer Green y Leeuwenhoek bajo la denominación de *vesículas*. Por entonces también se iniciaba la técnica histológica con la invención de las inyecciones vasculares por Ruysch y Swammerdam.

Estos descubrimientos, que se sucedieron en brevísimo lapso de tiempo, fueron el punto de partida de innumerables trabajos. Malpighi y Leeuwenhoek, no contentos con sus fecundas pesquisas por el rico campo del mundo vegetal, invadieron, ávidos de nuevas sorpresas, la virgen trama de los animales, y distinguieron por primera vez los glóbulos de la sangre, las células glandulares, musculares y nerviosas, en fin, casi todos los elementos de los tejidos normales.

De igual manera que el espacio á impulsos del telescopio de Galileo, el mundo de la vida se dilataba y poblaba, merced al microscopio, de innumerables estrellas, las células, focos de vida y de calor.

En medio de aquellas imprevistas maravillas, caminando de sorpresa en sorpresa, estrellándose á cada paso con la esfinge de lo desconocido, no es de extrañar que aquellos sabios, los Colonos de la anatomía microscópica, cayeran en inocentes errores, y faltara á sus trabajos ese método científico y esa sistematiza-

ción, sin los que las verdades adquiridas son á la memoria fatigosas y al entendimiento infecundas. Ocupábanse en ver, sin cuidarse apenas de pensar: acaparaban materiales, sin tener tiempo de reaccionar intelectualmente sobre ellos para organizarlos y comprenderlos.

Con ser tan incompletas las descripciones que nos dejaron, y á despecho de la imperfección de los instrumentos utilizados, una cosa quedó plenamente patentizada: que lo homogéneo de las masas orgánicas es falaz apariencia, y que en el fondo de la trama de la vida, como elemento primordial, hállase tenazmente repetido un diminuto corpúsculo, la vesícula ó el utrículo, de cuya acumulación ó yuxtaposición los seres se constituyen.

La noción celular era entonces en extremo sencilla: una cavidad llena de líquido y rodeada de una membrana, tal era la fórmula estructural del elemento orgánico. Y continuó admitiéndose con esta seductora simplicidad, hasta que, en 1781, el ilustre Fontana reveló la presencia del núcleo y del nucleolo. Sirvióse en estas observaciones, por primera vez, de álcalis y ácidos y de sustancias colorantes vegetales; así que, con justo título, se le considera como el padre de la histoquímica. Sin embargo, su descubrimiento del núcleo no adquirió la importancia que se le otorgó más tarde, hasta que Brown confirmó su existencia, generalizándola á todas las células. Meyen, Schleiden, Schwann, Nægeli, comprobaron los estudios de Brown, desentrañando el papel fisiológico del núcleo; y Valentin llamó la atención sobre la existencia del nucleolo, poniendo en boga el ya casi olvidado descubrimiento de Fontana.

Mas para que la célula se estimara como un elemento general de la composición de los organismos, preciso era demostrarla en la trama del animal, como lo había sido en la del vegetal. El ilustre Turpin (1826), tuvo la gloria de entrar magistralmente en esta vía tímidamente abierta por Leewenhoek más de cien años antes. Turpin afirmó antes que nadie que la célula es un elemento fundamental de construcción de los seres vivos, el cual por su yuxtaposición forma tanto los animales como las plantas; que las diferencias que distinguen los primeros de las segundas

son meramente accidentales ; y, por último, que la materia viviente se rige por iguales leyes anatómicas en todos los organismos.

La demostración de la unidad anatómica de los seres fué un paso inmenso en el camino del progreso ; pero no se detuvo aquí Turpin, que fué el hombre de las grandes intuiciones. La estatura de la vida estaba ya modelada con el descubrimiento de la célula ; pero faltaba el Prometeo de la fábula que la animara con el fuego sagrado. Y este Prometeo fué el mismo Turpin. Consideraba este sabio la célula, no como un cristal inerte, simple arcilla de construcción, sin más propiedades que las morfológicas, sino como un sér vivo, con propia autonomía, asociado á otros seres tan diminutos como él, para formar el cuerpo de los organismos. Por tan singular modo de ver, los cuerpos vivos quedaban reducidos á enjambres celulares, á simples colonias de ciudadanos, de cuya particular actividad resultaba la vida colectiva ó del Estado. Estas intuiciones de Turpin fueron el germen de la que, con el tiempo, había de ser la grandiosa teoría celular, la más alta y filosófica de las generalizaciones biológicas.

Las ideas de Turpin tuvieron gran eco en Alemania, donde se conquistaron las valiosas adhesiones de Schleiden y de Schwann. En Francia, Mirbel proclamó parecidas doctrinas. Mas ahora las pruebas aflúan de todas partes. Dujardin, descubriendo los movimientos de la *sarcoda*; Meyen, Schultze, Hækel dando á conocer la actividad de los protozoarios ; Cohn, Nägeli, Truret, De Bary, etc., estudiando la vida de los zoosporos y plasmodias, dieron plena confirmación á las entonces arriesgadas afirmaciones de Turpin.

Faltaba aún, á pesar de tantas conquistas, aclarar un hecho de estructura, común á los vegetales y animales. En el cuerpo de la planta, no todo son células; hállanse tubos, fibras, materias intercelulares, disposiciones, en fin, aparentemente irreductibles al tipo celular, y sin cuya reducción sería forzoso admitir otros elementos de construcción de los organismos.

Dutrochet (1837), Hugo Mohl y Schleiden llenaron este importante vacío, demostrando que todos los elementos de la planta, aun los más distantes por sus diferenciaciones de la forma

celular, son simples transformaciones de ésta, y concluyendo que no hay más que un tejido fundamental, el tejido celular.

Al célebre Schwann (1839) estaba reservada la tarea de generalizar ésta y todas las demás afirmaciones de la teoría celular al dominio de los tejidos animales. Estudió, con singular paciencia, los elementos de todos los tejidos, fundando la histología humana y la histogenia; explicó el origen de los elementos orgánicos, aplicando á la esfera animal la hipótesis de Schleiden sobre la generación blastemática de las células vegetales, é hizo resaltar con lógica vigorosa el papel fisiológico que la célula desempeña en la economía animal, con lo que creó, antes que Bernard, la fisiología general. Su célebre libro sobre *La conformidad de estructura y de desarrollo de los animales y las plantas* (1839), fué como el Génesis de las nuevas generaciones de anatómicos, y la potente savia que reanimó el cuerpo ya caduco de la vieja medicina, que oscilaba perpétuamente, sin norte ni medida, del humorismo al solidismo.

Con Schwann llegó la teoría celular de Turpin á todo su floreciente desarrollo. Abarcaba entonces los siguientes extremos:

1.º Existencia general en los animales y plantas de un elemento anatómico, corpúsculo esférico ó de otra forma, compuesto de membrana, contenido ó protoplasma, núcleo y nucleolo.

2.º Afirmación de que todos los tejidos (el vascular, el nervioso, el muscular, etc.) están formados de células, ya simples, ya transformadas.

3.º La de que las células son individuos vivos asociados entre sí para formar el organismo, cuyas funciones son la resultante de la peculiar actividad de aquéllas.

4.º La aseveración de que la célula se engendra en un *blastema* ó *citoblastema*, etc., por un acto de creación, por un fenómeno comparable á la formación de un cristal en una solución salina.

5.º Y el corolario patológico obligado: si la célula es solamente lo que vive en el órgano, ella será solamente susceptible de enfermar, y, por ende, ú ella exclusivamente será congruente conducir la acción medicamentosa ó quirúrgica.

Al calor de la nueva doctrina surgió una pléyade de entusiastas observadores que se entregaron con singular tesón á hojear el apenas entreabierto libro de la naturaleza viva. A virtud de estos trabajos, fundáronse en breves años la histología animal, la histogenia, la fisiología celular, la histoquimia, la histología comparada, etc. Purkinje, Ehrenberg, Müller, Valentin, Wagner, Henle, Kölliker y Schultze, Remack y Leidig, fueron los que principalmente se distinguieron en estas laboriosas investigaciones, y condujeron la histología al grado de esplendor en que hoy se encuentra.

Al mismo tiempo, muchos histólogos convertían su actividad, ya ejercitada en el análisis de los tejidos, á una labor más transcendental: al estudio de la celulo-génesis, tan fértil en consecuencias fisiológico-patológicas.

Imperaba, por entonces, respecto de este punto, la doctrina celulo-genética de Schleiden y de Schwann, anteriormente indicada, lo cual valía tanto como suponer la generación espontánea de las células. Según esta hipótesis, cada espacio intercelular es una especie de edén donde se repite el milagro del Génesis, según los caprichos del principio evolutivo orgánico. Corolario forzoso de este modo de ver es la negación de todo vínculo de parentesco entre las unidades vivientes, á despecho de la solidaridad de sus actividades y de la intimidad de sus relaciones anatómicas.

Alzáronse contra esta doctrina Remack (1852), y Virchow (1856), atacando vigorosamente la formación celular libre ó blastemática; fundándose el primero en el hecho por él patentizado de que todas las células de las esferas de segmentación del huevo dimanan de una sola, dentro de la cual se engendran por sucesiva segmentación, y apoyándose el segundo en numerosas observaciones de anatomía patológica que acreditan el parentesco real de los corpúsculos de toda neoplasia. Sólo que, en tanto que Remak afirmó su aforismo *omnis cellula in cellula*, Virchow, menos exclusivo, adoptó su célebre fórmula *omnis cellula e cellula*, es decir, toda célula procede de otra célula. Este último apotegma se elevó á la categoría de principio biológico, y desde entonces consideróse la doctrina de la generación espon-

tánea ó equívoca tan herética en histología como en zoología.

Las consecuencias del referido principio celulo-genético, fueron notables en los dominios de la anatomía y fisiología patológicas. Los elementos del tubérculo, del cáncer, el pus, en una palabra, las células de toda neoplasia, se estimaron como progeñie adulterada de las células normales, y las más de las teorías reinantes sobre el origen de los procesos morbosos generales desaparecieron ó se acomodaron al nuevo medio científico.

El libro de Virchow, sobre la patología celular, donde tan radicales ideas se exponían, adquirió en breve tiempo una popularidad sólo comparable con la que gozaron las obras de los grandes novadores sistemáticos de fines del antepasado y comienzos del pasado siglo. La novedad de la doctrina, los hechos innumerables en que la apoyó, el alto sentido filosófico que en ella palpitaba, la época en que vió la luz, época de transición, cuyo ambiente científico llevaba mezclados y confusos los errores del pasado y las verdades del porvenir, y hasta el talento polémico del autor, contribuyeron poderosamente al éxito grandioso conseguido.

En cuanto á la organización de la célula, el descubrimiento del nucleolo parecía ser el postrer esfuerzo del análisis anatómico.

Describíase el protoplasma como una materia blanda, sin estructura, sembrada de granulaciones, especie de magma constituido por la aglomeración de varios principios inmediatos. Pero he aquí que, en esta sencilla nebulosa, nuevos sistemas se perciben, y surgen nuevos detalles, y toma cuerpo una nueva teoría del elemento orgánico: la teoría del *reticulum*, dentro de la cual engolfados estamos, y cuyos destinos futuros no es posible prever.

Mucho antes de que se formulara la doctrina reticular, habíanse trazado ya los primeros lineamientos de la hipótesis. Ya Stilling, en 1859, vió diseñarse en el contenido de las células nerviosas un intrincado retículo; Leidig mostró igualmente en las gigantes células intestinales del cloporto unas redes complicadas de finas hebras que surcaban la superficie de aquéllas.

Heitzmann (1873), Flemming (1877 y 1883), Schleiden (1878), Strassburger (1880), completaron estos datos y describieron curiosas redes en el núcleo y en el protoplasma; y van Beneden, Boberi, Carnoy, Butschli, Henneguy, Hertwig, etc., prosiguiendo tan curiosos estudios han añadido importantísimos descubrimientos relativamente á las transformaciones que sufre el núcleo durante la partición celular, etc.

La observación revela, en efecto, en el reticulum extraños movimientos, sobre todo en la época de la segmentación del núcleo, cuyo filamento se quiebra, sus hilos se doblan y convergen formando misteriosas estrellas; mostrando, en fin, una complicada dinámica, por cuyas actividades algunos citólogos trasladan casi íntegramente al dominio del reticulum toda la fisiología del protoplasma.

La revelación de tan sorprendentes transformaciones, descritas bajo las designaciones de *kariokinesis*, *mitosis* ó *kariodieresis*, constituye, sobre todo, la gloria de Flemming (1878), el ilustre histólogo de Kiel.

Y no se piense que esta delicada urdimbre ha sido solamente revelada en la célula vegetal y en los más humildes representantes de la vida animal, porque también ha sido confirmada en los insectos, batracios, reptiles y hasta en los mamíferos, siendo lícito, por tanto, considerar tal estructura como carácter general de la composición del protoplasma. En las células nerviosas, según resulta de los trabajos de Apathy (1896), Bethe y otros, dicho retículo exhibe desusada finura, y está sujeto, verosíblemente (Cajal, Tello, 1904), á cambios importantes concomitantes de los procesos fisiológicos.

Pero el mecanismo íntimo de la vida es inagotable, y así, conforme el micrografo se eleva en el análisis, descubre nuevos abismos y más amplios horizontes. El jugo celular que se creía homogéneo, contiene infinidad de esférulas independientes, descubiertas por Altmann (1885), y acaso dotadas, según quieren algunos, de cierta autonomía vital, cual los *leucitos* de las células vegetales, formadores del almidón y clorofila y susceptibles de multiplicarse por excisión; no lejos del núcleo, van Beneden (1883) descubrió en el óvulo un cuerpo especial que des-

empeña imporantísimo papel en el mecanismo de la generación: el *centrosoma*, generalizado después á todos los elementos, gracias á las pesquisas de numerosos autores, entre los que conviene citar á Lenhossék y Heidenhain; en fin, recientemente Golgi (1898), Holmgren (1900) y otros muchos autores, han sorprendido primero en las células nerviosas, después en otras categorías de elementos, un tubo cerrado, de funciones enigmáticas, especie de cavidad digestiva anfractuosa, comparable quizás á la vesícula pulsátil de los infusorios.

Y la lista de los estupendos hallazgos no está todavía cerrada, aumentándose cada vez que la técnica se enriquece con un nuevo método analítico ó se perfecciona y amplía el poder resolutivo de las lentes.

En estos últimos tiempos, la labor porfiada, en gran parte crítica, amenaza sacudir hasta los cimientos de la teoría celular. Un conjunto de hechos é inducciones fisiológicas prestan cuerpo á la sospecha de que el protoplasma y el núcleo representan unidades de segundo orden, algo así como colonias y simbiosis de organismos fisiológicos más elementales, es decir, de seres archimicroscópicos, en gran parte desconocidos é invisibles.

Y estos descubrimientos han venido cuando se consideraba el protoplasma como amorfo, sin estructura, y sobre esta idea se edificaban brillantes concepciones (Haeckel, Cl. Bernard, etc.). Cuando en su afán de simplificar la máquina de la vida y salvar el abismo que existe entre el mundo inorgánico y el orgánico, se describían seres tan sencillos que carecían de núcleo y se los presentaba formados de una mezcla de albuminoides sin organización. Por desgracia, las *moneras* y *microbios* han resultado contener núcleos, membranas de cubierta y diferenciaciones protoplásmicas, quizás más complejas todavía que las halladas en las células federadas de los animales superiores.

En vano procuramos sujetar la naturaleza á nuestros cálculos, ella se ríe de nosotros y nos muestra en el límite de nuestra visión, allá en el confín de la nada con tantos esfuerzos entrevistado, nuevos horizontes y más dilatados panoramas.

Con harta razón criticaba Tyndall á los histólogos que, por

no acertar á resolver con su microscopio una masa orgánica, la declaran incontinenti hialina ó desprovista de textura.

Forzoso nos será, después del reciente fracaso de la doctrina protoplasmática, empezar otra vez la obra para satisfacer nuestra eterna aspiración á la unidad ; trabajar con tesón y con firmeza en la resolución del nuevo problema que la naturaleza nos plantea, sin impacientarnos por señalar á las cosas un límite que cuanto más lo perseguimos más se nos escapa.

En el proceso histórico que acabamos de exponer, hemos visto la vida descentralizarse sucesivamente. Rechazada del organismo y del órgano por Haller y Bichat, se refugia en el tejido ; Turpin la saca del tejido y la encierra en la célula ; Hækel y Bernard la arrancaron de la célula y la depositaron en el protoplasma ; Frommann, Heitzmann y Flemming, la arrebatan de este baluarte y la encarnan en el retículo ; algunos, en fin, tratan aún de localizarla en la esférula elemental, bioblasto, microcisma ó molécula biológica.

¿Dónde iremos á parar arrastrados por este afán incesante de fraccionar y de pulverizar la vida?

¿Cuál será el nuevo hogar que la ciencia del porvenir reserva para servir de albergue á esa llama vital siempre fugitiva, al soplo poderoso del progreso? (1).

(1) Esta breve reseña histórica de los progresos de la Anatomía general, publicóse en la primera edición del *Manual de Anatomía general*, hace tiempo agotado. Valencia, 1889.

CAPÍTULO IV

Concepto de la célula. — Teoría celular. — Caracteres anatómicos de la célula.

Elementología ó citología es la sección de la anatomía general que se ocupa de los elementos anatómicos ó células.

Llámanse *elementos anatómicos* á las formas más diminutas, dotadas de vida individual en que los tejidos se descomponen por disociación mecánica ó anatómica. Estas últimas formas, las unidades vivientes de Virchow, no son otra cosa que las células.

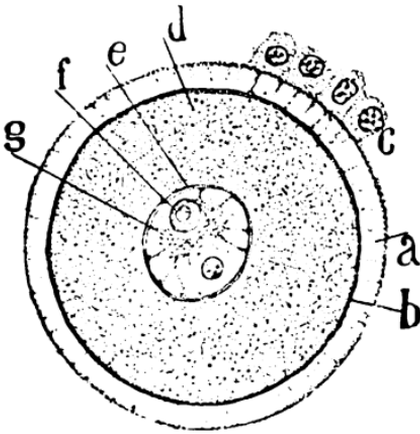


Fig. 53. — Óvulo casi maduro de coneja. — *a*, membrana aislable ó cápsula; *b*, membrana fundamental; *d*, protoplasma; *g*, núcleo; *e*, membrana nuclear; *f*, nucleolo.

Célula. — El concepto de célula ó de elemento anatómico ha experimentado en el transcurso del tiempo algunas variaciones, dependientes de los progresos incesantes de la técnica micrográfica. Los primeros observadores, cuyos estudios recayeron de preferencia en los vegetales, entendieron por célula un pequeño cuerpo vesicular, ge-

neralmente microscópico, compuesto de una membrana sólida y de un contenido líquido ó semilíquido, donde parecía flotar un corpúsculo, el núcleo (Schleiden, Schwann, Henle, etc.). Más adelante, habiendo sido observadas células exentas de membrana y hasta privadas de núcleo, modificóse el concepto de elemento anatómico, definiéndolo: una masa de protoplasma, provista comunmente de núcleo y dotada de vida propia. Pero

estas reservas descansaban en observaciones imperfectas. Los nuevos medios ópticos, así como los métodos del teñido de que hoy disponemos, permiten distinguir el núcleo en casi todos los microorganismos que se imaginaban formados de una simple masa de protoplasma (moneras, mixomicetos, bacterias, etc.), y apreciar la existencia, si no de una membrana aislable, de una zona periférica de protoplasma, condensada y exenta de granulaciones. Por donde ha venido á consagrarse la antigua noción de célula, cabiendo definirla actualmente: *un corpúsculo, generalmente microscópico, dotado de vida individual y formado de tres partes esenciales: el protoplasma, la membrana y el núcleo*

Las células viven, ó en estado independiente y aislado (protozoarios, microbios, etc.), ó agrupadas en colonias, en las que la actividad de cada elemento se subordina al principio de la división del trabajo y á la conservación y reproducción de la entidad colectiva (plantas y animales superiores).

Teoría celular. — Iniciada, según dejamos dicho, por Tupin, Mirbel y Dutrochet, desarrollada notablemente por Schleiden, generalizada á todos los seres por Schwann, y completada bajo el aspecto genético por Remak y Virchow, comprende las tres proposiciones fundamentales siguientes:

Unidad anatómica de los seres.—Todos los organismos, tanto animales como vegetales, representan, en último análisis, ó células sueltas ó asociaciones de células. El óvulo es una simple célula, y de células más ó menos transformadas resultan aún los tejidos más alejados en apariencia del tipo celular, tales como el muscular, el vascular y el nervioso. Los materiales orgánicos situados entre los elementos anatómicos, pueden considerarse como productos de excreción ó desasimilación celular.

Unidad fisiológica.—La célula es un organismo en miniatura, un ser dotado de vida propia y encargado del desempeño de una actividad particular en la vasta federación del cuerpo de las plantas y animales. La función del órgano, por elevada y compleja que se la suponga, es siempre la resultante de los trabajos parciales ejecutados por las células.

Unidad de origen. — Las células no se engendran, como pen-

saban Schleiden y Schwann, en el seno de los tejidos vivos, por un acto de cristalización, sino en virtud de un fenómeno de *generación*, á la manera de los organismos independientes. Toda célula procede de otra célula anterior, por simple partición ó segmentación del núcleo y protoplasma de ésta. El aforismo de Virchow *omnis cellula e cellula*, es verdadero hasta en el terreno patológico, pues las producciones morbosas derivan siempre de la segmentación de las células normales. Retrogradando en la serie de las segmentaciones que precedieron á la aparición de cada célula, llegaremos al óvulo mismo, de cuyas divisiones sucesivas resulta el organismo entero. Y como el óvulo y zoospermo proceden de otros elementos semejantes y preexistentes, la prosecución de la filiación celular nos conduce á considerar todos los individuos de una misma especie como agrupaciones de pedazos, discontinuos en el espacio, pero continuos en el tiempo, de dos corpúsculos primitivos: el óvulo y zoospermo de la primera pareja animal.

El estudio de la célula abarca dos especies de caracteres: los anatómicos y los fisiológicos.

CARACTERES ANATÓMICOS

Individualidad.— En general, las células yacen en los tejidos correctamente separadas unas de otras; el contorno celular márcase por la presencia de la membrana ó por la interposición de sustancias amorfas. Hay casos, no obstante, en que no aparece tan evidente la individualidad celular; tal ocurre en los corpúsculos epiteliales de la piel, cuyos protoplasmas se hallan unidos por filamentos anastomóticos.

Si comparamos entre sí, desde el punto de vista de su individualidad, los diversos tipos de elementos constitutivos del reino animal, advertiremos una progresiva dependencia y solidaridad conforme se asciende de los infusorios á los mamíferos. Bajo este aspecto cabría clasificar las células en cuatro categorías: *independientes*, *federadas*, *anastomosadas* y *plasmódicas*.

a) *Independientes.*— Son aquellas que, como los infusorios y microbios, constituyen seres aislados que deben proveer por sí á su alimentación. En los vertebrados sólo los leucocitos pertenecen, y no enteramente, á esta categoría.

b) *Federadas*.—Son la mayoría de los elementos asociados para formar el cuerpo de plantas y animales (células nerviosas, musculares, epiteliales, cartilaginosas, etc.). Caracterizanse por exhibir membranas separatorias, carecer de anastomosis y alimentarse de los jugos orgánicos preparados por otros elementos especialmente diferenciados para ello.

c) *Anastomosadas*.—Discrepan de las precedentes, por presentar puentes ó comisuras protoplásmicas que pasan á través del cemento intercelular (elementos conectivos, células tegumentarias, corpúsculos endoteliales, etc.).

d) *Plasmodiales*.—En ciertos casos, los elementos funden sus protoplasmas en un todo continuo, generándose una masa celular gigante con numerosos núcleos, cada uno de los cuales rige y gobierna, para los efectos nutritivos y generativos, un territorio del material protéico común (*energida de Sachs*). Como ejemplos de células ó colonias plasmodiales, citaremos: un infusorio parásito de la rana (*opalina ranarum*), que posee cuerpo gigante y numerosos núcleos; las *plasmodias de los mixomicetos*, que constituyen masas gelatiniformes macroscópicas continuas salpicadas de núcleos; la *capa plasmodial* de la placenta (Duval, Beneden, etc.), conjunto de corpúsculos ectodérmicos llegados del embrión y fundidos por sus contornos, etc. Probablemente poseen también carácter plasmodial la célula muscular estriada y los osteoclastos, todos ellos provistos de numerosos núcleos.

Algunos autores, tales como Heitzmann, Rauber, Delage, Labbé, etcétera, suponen que el estado plasmodial precedió filogénicamente al estado de célula independiente. Restos de esta disposición ancestral serían todavía las anastomosis de los corpúsculos del embrión y los puentes comunicantes ó intercelulares de algunos tejidos adultos. Sin embargo, semejante doctrina, llamada del *simplasio*, no está basada en observaciones suficientes. Es preciso recordar que la inmensa mayoría de las células federadas de los animales superiores y señaladamente las nerviosas, que alcanzaron el grado supremo de diferenciación, carecen de anastomosis.

Volumen.—La talla de las células es generalmente microscópica, y se mide por *micras* ó *milésimas* de milímetro (μ). Esta unidad de medida resulta todavía grosera cuando se trata de evaluar el tamaño de ciertos microbios, que no llega siquiera á media milésima; así que los microbiólogos y hasta algunos histólogos, utilizan, como unidad de tamaño, la *décima de milésima*.

La mayor parte de las células de los mamíferos (células epiteliales, conjuntivas, nerviosas, cartilaginosas, óseas, etc.), ofrecen una talla oscilante entre 12 y 30 μ . Pero existen también células menores y mayores.

Los elementos más diminutos del organismo son los granos del cerebelo (6 á 7 μ), las células de los ganglios linfáticos (de 5 á 5 $\frac{1}{2}$ μ) y los hematíes de la sangre (7 μ). Figuran á la cabeza de los gigantes (en cuanto á longitud) las fibras musculares estriadas, cuya talla mide 2 ó 3 centímetros, las fibro-células, que alcanzan más de una décima, y los prismas del cristalino, que llegan á varios milímetros. A pesar de semejantes estaturas, estas células no son visibles á la simple vista, á causa de su extrema delgadez. En cambio, los elementos esféricos gigantes, como el óvulo (2 décimas de milímetro), y las células ganglionares motrices (cerca de una décima) se disciernen ya, aunque trabajosamente, á la simple vista, salvo el óvulo de gallina maduro que afecta tamaño colosal (yema con su núcleo). De lo antecedente se infiere que para que un corpúsculo sea visible á la simple vista, es preciso que posea las tres dimensiones macroscópicas.

La dimensión de las células no está en razón ni directa ni inversa del tamaño de los animales. En general, cabe afirmar que, exceptuando los elementos nerviosos, las mayores estaturas celulares se hallan en las larvas de urodelo (tritón, gallipato, salamandra, proteo, etc.) y en las de insecto (1).

Morfología celular. — Hay que distinguir la forma originaria y la forma definitiva ó adulta.

Forma originaria.—Las células de tejido afectan, en las primeras fases de su evolución, una figura más ó menos esferoidal, rara vez poliédrica. Así, las células conjuntivas son primitivamente esféricas, y en el estado adulto estrelladas y laminares; los hematíes embrionarios son esféricos también, transformándose, andando el tiempo, en discóideos; las células nerviosas presentan primeramente figura redondeada, luego piriforme (*neuroblastos* de His), y últimamente estrellada, etc.

Forma definitiva. — Es sumamente variable, y á menudo ca-

(1) La talla de las células no traspasa jamás un cierto límite impuesto quizá por las necesidades de la nutrición. Es indudable, como indica Bullot, que los cambios gaseosos se efectuarán mucho mejor en los corpúsculos pequeños que en los voluminosos, y que un espesor considerable del protoplasma hubiera hecho imposible una rápida penetración del oxígeno y de las materias asimilables.

racterística de cada tipo histológico. Las formas principales son: la *estrellada*, la *fusiforme*, la *discóidea*, la *prismática*, la *cúbica* y la *pavimentosa* ó laminar poligonal. En algunas células con-sérvase la primitiva figura esférica, por ejemplo, en los leucocitos y medulocitos.

Ignórase el mecanismo en cuya virtud las células adquieren sus formas definitivas. Se supone, no obstante, que influyen dos condiciones: el cumplimiento de las leyes evolutivas preestablecidas (no reductibles actualmente á procesos físico-químicos), y la influencia mecánica del medio.

Por *procesos mecánicos*, es decir, por consecuencia de presiones de cuerpos exteriores ó del crecimiento de corpúsculos vecinos, ó del choque de corrientes sanguíneas, puede en parte explicarse la forma aplanada de las células epidérmicas superficiales, la delgadez de los corpúsculos endoteliales de los vasos, la figura prismática de los elementos epiteliales del intestino, etc.

En virtud de *evoluciones protoplasmáticas* de naturaleza enigmática, que acaso puedan con el tiempo asimilarse á la *quimiotaxis* de los leucocitos, crecen y afectan una forma estrellada particular los elementos nerviosos; su figura en huso, los musculares lisos, su disposición abarquillada, los elementos constitutivos de los segmentos medulares, etc., etc.

Consistencia. — Los elementos vivos poseen una consistencia blanda, semilíquida; pero los que han sufrido transformaciones químicas incompatibles con la vida celular, afectan á menudo una gran dureza. Mencionemos, á guisa de ejemplo, los elementos epidémicos córneos, cuyo protoplasma se ha transformado en keratina, y los prismas cristalinos centrales metamorfoseados en globulina.

Elasticidad. — El protoplasma de las células vivas es poco elástico, aunque bastante extensible; pero el de las transformadas, goza á veces de notable elasticidad (células córneas, hemáties, etc.).

Color. — Casi todas las células, examinadas aisladamente, aparecen transparentes y sin color; en masas algo espesas, se presentan turbias y translúcidas.

Pero se conocen corpúsculos cuyo protoplasma exhibe mate-

rias colorantes, ya disueltas, ya dispuestas en granitos. Por ejemplo: los hematíes se hallan teñidos por un albuminoide amarillo (la *hemoglobina*); los artículos externos de los bastones, albergan un principio colorante purpúreo (la *foto-estesina*); las células melánicas encierran granos de un pigmento moreno (la *melanina*, etc.).

CAPÍTULO V

CONTINUACIÓN DE LOS CARACTERES ANATÓMICOS DE LA CÉLULA. ESTRUCTURA.

Protoplasma. — Corpúsculo polar. — Hipótesis relativas á la construcción del protoplasma. — Núcleo y nucleolo.

Examinada una célula típica, tal como el óvulo antes de comenzar su segmentación, nos presenta al examen micrográfico cuatro partes principales: la membrana, el protoplasma, el núcleo y el nucleolo.

MEMBRANA

Es una lámina transparente que envuelve exteriormente la célula, sobre la cual se diseña á menudo bajo la forma de un doble contorno.

Es preciso distinguir dos especies de membranas: la *cubierta fundamental* y la *cápsula de secreción*. Ningún elemento carece de la primera; en muchos no existe la segunda, pero en algunos preséntanse correctamente las dos.

La *cubierta fundamental* es una película finísima continuada con el protoplasma, del que puede separarse, ya mediante la disociación, ya bajo la influencia de las soluciones acéticas. Esta delicada membrana es la única visible en las células del cuerpo de Malpigio de la piel, en los leucocitos, mieloplaxias, células conectivas, corpúsculos nerviosos centrales, etc. (fig. 54, m).

A causa de su extrema delgadez, muchos histólogos la han desconocido. Su estructura es ignorada, por más que algunos autores, M. Ide, por ejemplo, la reputen reticulada (membrana de las células de Malpigio).

La membrana fundamental es un órgano vivo de la célula destinado á contener el protoplasma y reglar los fenómenos osmóticos. Cuando el

cuerpo celular encierra vacuolas, el líquido de éstas queda protegido del resto del protoplasma por finísima película (*tonoplasto*).

Verosimilmente, y según veremos más adelante, la cubierta fundamental resulta de la reunión de partículas, especialmente diferenciadas, las cuales se condensan y reunen en corteza durante el fenómeno de la división del cuerpo celular (*dermatosomas*).

La cápsula ó membrana de secreción, se halla en el óvulo, en las células cartilagosas y en el epitelio intestinal. El mejor objeto de estudio de las dos membranas celulares es el óvulo (fig. 53, *a*). Alrededor del protoplasma se distingue una zona ó

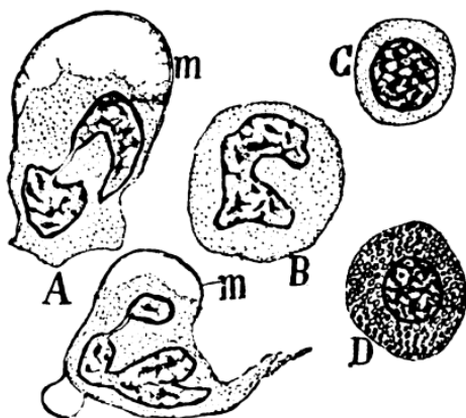


Fig. 54. — Leucocitos de la sangre teñidos en fresco mediante el verde de metileno.—A, célula cuyo protoplasma retraído deja ver en *m* una membrana finísima; B, célula cuyo protoplasma está retraído; C, célula cuyo protoplasma está retraído; D, célula cuyo protoplasma está lleno de granitos de inclusiones (granulaciones eosinófilas).

limbo transparente (*zona pellucida*), en la cual, á favor de buenos objetivos de inmersión, aparecen ciertas estriaciones perpendiculares interpretadas como conductitos que la atravesarían de parte á parte. Esta membrana es la *cápsula de secreción*, cuyo espesor aumenta con la edad del óvulo.

Inmediatamente debajo de la membrana de secreción ó *zona pellucida*, se discierne una lámina granulosa oscura (fig. 53, *b*), íntimamente ligada al protoplasma y de espesor casi constante, cualquiera que sea la edad del óvulo. Esta fina película representa la *cubierta fundamental*.

Las células llamadas epiteliales con chapa de intestino, re-

velan también, aunque no de modo tan evidente, ambas membranas. La cápsula de secreción está representada por la chapa estriada, y la cubierta fundamental por la línea granulosa subyacente.

Fisiológicamente la *cápsula* representa un órgano muerto, mero producto de secreción celular, como parece probarlo el hecho de que, durante la proliferación, todas las partes de la célula madre, menos la cápsula, se dividen para engendrar los elementos hijos. Excepto en el óvulo, en los demás elementos esta corteza implica un rebajamiento en la actividad nutritiva de la célula y la estabilidad ó inmovilidad del protoplasma.

Banda de cierre.—Se puede considerar como un refuerzo de la membrana fundamental ó como una cápsula de secreción incompleta, cierta placa de substancia dura que cierra por el lado de la superficie libre los intersticios de los corpúsculos epiteliales. Esta banda descrita por Bonnet, Zimmermann, Cohn, Prenant, etc., y llamada *kittleisten*, ha sido reconocida en el intestino, corpúsculos hepáticos, elementos ependimales, etc. (fig. 55, *a*). Nosotros la hemos hallado también muy desarrollada en el esófago y piel del *Lumbricus é Hirudo*, donde forman elegante reticulación horizontal.

Membrana vegetal.—El corpúsculo vegetal posee recia cápsula de secreción, amén de finísima y apenas aparente cubierta fundamental. Semejante cápsula, muy refringente y á menudo homogénea, está constituida de celulosa y se caracteriza por varias reacciones interesantes: coloréase en azul por el cloroduro de zinc ó el yodo y ácido sulfúrico, fija intensamente los colorantes ácidos y se disuelve en el reactivo cupro-amoniaco. Un producto algo semejante á la celulosa es la recia cubierta exterior de que están armadas las células cutáneas de los artropodos (quitina).

Flagelos, pestañas y látigos.—Como apéndices ó accesorios de la membrana, pueden considerarse ciertos filamentos libres, generalmente móviles, que erizan la cubierta celular de muchos protozoarios y de algunas células epiteliales y corpúsculos seminales de vertebrados é invertebrados. Cuando tales apéndices son finísimos, numerosos y cortos, toman el nombre de *pestañas* (células epitelicas de las vías aéreas, etc.); llámense *flago-*

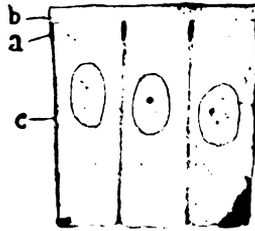


Fig. 55. — Grupo de células epiteliales del intestino esquematzadas.—*a*, banda de cierre; *b*, chapa intestinal; *c*, cemento intercelular.

los si son escasos y largos (bacterias, infusorios flagelados, etc.); en fin, toman la designación de *látigos* cuando son únicos y larguísimo, semejando, por sus ondulaciones y longitud, la cuerda terminal de una fusta (ciertos infusorios, como la *Euglena viridis*, los zoosporos de muchas algas, los *microgametos* de las coccidias, los zoospermos de los vertebrados, etc.).

PROTOPLASMA

La voz *protoplasma* (de *πρῶτος*, primero, y *πλάσσειν*, formar) introducida en el lenguaje anatómico por H. Möhl, no expresa actualmente lo que significó en un principio. En vez de *primera formación*, designa ahora, por acuerdo general de los histólogos, esa masa transparente, granulosa, semisólida, que separa el núcleo de la membrana.

El protoplasma existe en toda célula viva, y representa acaso el factor más importante de la composición de la misma. Examinado á medianos aumentos y en corpúsculos tratados por los reactivos fijadores, aparece como una substancia incolora y delicadamente granugrienta, donde apenas cabe distinguir ningún detalle de estructura. Pero los buenos objetivos de inmersión, sobre todo si se aplican al examen de objetos favorables, revelan más ó menos distintamente cuatro partes: el *retículo*, el *enquilema* (hialoplasma) ó jugo celular, las *inclusiones*, la *esfera atractiva*, la *red tubular* ó de Golgi y en ciertos casos los *conductos nutritivos* y los *tubos de avenamiento* (drainage).

Reticulo (*espongioplasma* de Hanstein, *mitom*—de *μῆκος*, hilo—de Flemming).— En el protoplasma hay una parte sólida, contráctil, probablemente fibrilar, que no puede discernirse claramente en todas las células, ora por consecuencia de la insuficiencia de nuestros medios ópticos, ora por causa de la abundancia de inclusiones. Practicando el examen en elementos de gran talla, tales como los gigantes de la médula espinal, las robustas células del intestino de la cochinilla de humedad, las no menos voluminosas de las larvas del urodelo ó de insecto, se reconoce fácilmente que dicho protoplasma fundamental está representado por trabéculas refringentes, flexuosas, más ó menos robustas, que arrancando de la membrana nuclear, donde parecen insertarse, se terminan, después de un curso intrincado, de-

bajo de la cubierta celular. No es posible perseguir totalmente el curso de cada fibra ni discernir con entera claridad sus relaciones: de aquí ha nacido la diversidad de dictámenes relativamente á la estructura del retículo. En algunos casos, las fibras parecen engendrar una red, pero esta disposición (aceptada como

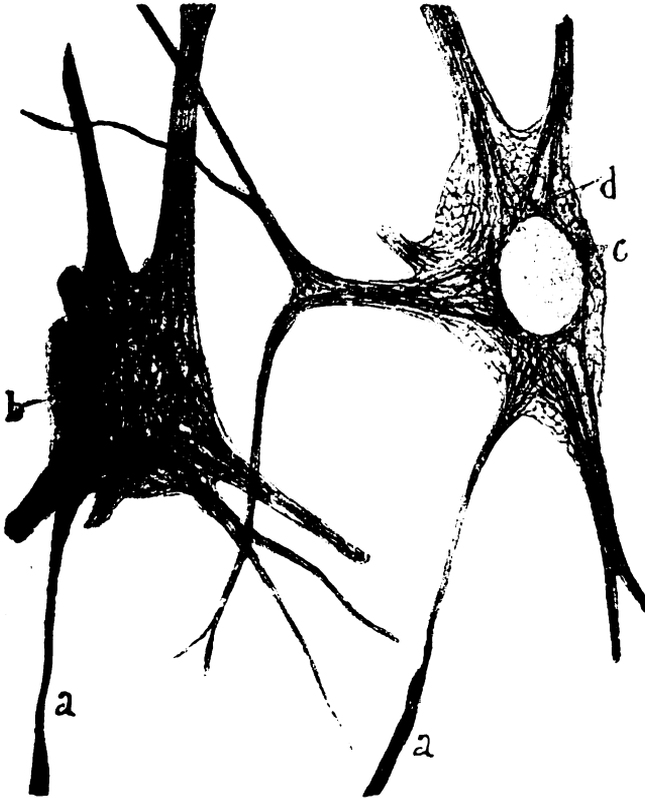


Fig. 56.—Retículo de las células nerviosas (gato de pocos días).—*a*, cilindro-eje; *b*, haces de fibrillas; *c*, plexo perinuclear.

hecho positivo por Klein, Frohmann, Heitzman, Carnoy, etc.), no resulta nunca tan evidente que no deje lugar á dudas. Es innegable que, en la hipótesis de un armazón formado por filamentos independientes, podría explicarse también la apariencia

de red, suponiendo íntimos contactos y entrecruzamientos entre aquéllos.

En el hombre y mamíferos superiores existen células donde el armazón protoplasmático se percibe con relativa facilidad. Las mejores, bajo este concepto, son los elementos del epidermis cutáneo y las gruesas células nerviosas.

En las células epiteliales de la piel (fig. 57), se ven partir del armazón protoplásmico finos hilos, los cuales, después de atra-

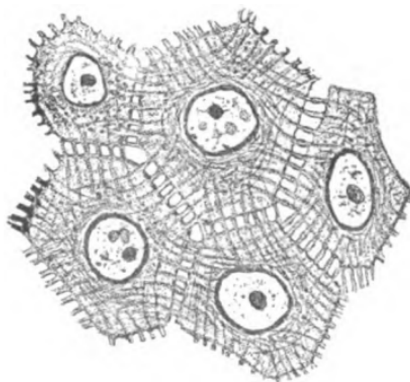


Fig. 57. — Células epidérmicas del cuerpo de Malpigio de la piel. — Adviértese en el protoplasma la existencia de hilos que pasan de un elemento á otro.

vesar el cemento intercelular, se prolongan con los filamentos de los elementos vecinos. La impresión que el examen de este armazón produce, es la que suscitara la existencia de haces de filamentos que cruzasen el protoplasma sin anastomosarse en su camino.

Tocante á los corpúsculos nerviosos, cuando se colorean por métodos especiales, exhiben un sistema de hilos finísimos en gran parte anastomosados, que parecen cruzar

el cuerpo celular en varias direcciones, concentrándose en el origen de las expansiones protoplasmáticas y nerviosas.

Estos hilos son homogéneos, delicadísimos y, según prueban recientes trabajos nuestros, engendran dos plexos: uno situado en torno del núcleo y otro más espeso, emplazado en la región periférica del protoplasma (fig. 56, *d, c*). Es de notar que tales hilos ó *neurofibrillas* son independientes de las dos membranas nuclear y protoplásmica, con las cuales sólo mantienen relaciones de contacto.

Ectoplasma y endoplasma. — En algunas células diferenciadas de los animales superiores, tales como las musculares y neuróglícas y algunas glandulares, distingúense en el protoplasma dos zonas: una exterior más ó menos delgada y granulosa, desprovista de inclusiones, y otra profunda,

donde se contienen las inclusiones y las partes funcionalmente diferenciadas (hebras neuróglícas, fibrillas musculares primitivas, granos de zimógeno y productos segregados, etc.). La zona exterior ó cortical ha tomado el nombre de *ectoplasma*, y de *endoplasma* la profunda ó principal.

Ambas zonas del protoplasma aparecen muy bien diseñadas en los protozoarios, en los cuales el ectoplasma exhibe textura compacta y activos movimientos amiboides, mientras que el endoplasma relativamente pasivo contiene las inclusiones, el núcleo y la vesícula pulsátil (fig. 58, *a*, *b*).

Jugo celular, enquilema ó hialoplasma.—Es la materia líquida ó semilíquida, perfectamente amorfa, alojada en los espacios

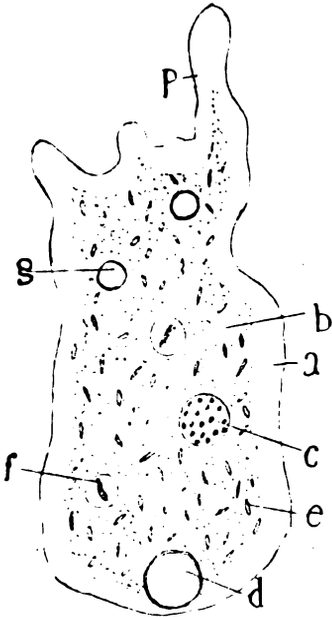


Fig. 58. — Un amibo (según De-la-gé).—*a*, ectoplasma; *b*, endoplasma; *c*, núcleo; *d*, vesícula pulsátil; *g*, vacuolas gaseosas; *f*, vacuolas alimenticias; *e*, productos excretorios.

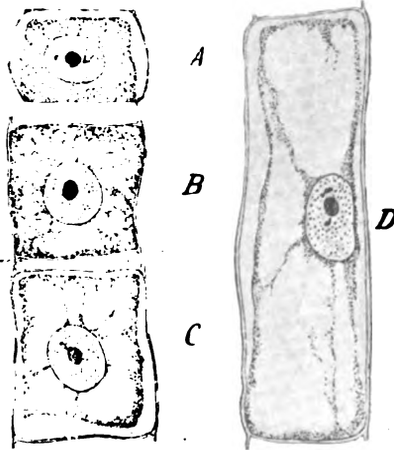


Fig. 59. — Evolución de las vacuolas en las células vegetales. A, B, C, D, fases de crecimiento y vacuolización del protoplasma (Prenaut).

del retículo. Después de la muerte, y bajo la acción del alcohol, ácido crómico, ósmico, etc., el enquilema sufre coagulaciones que le prestan aspecto granuloso.

El jugo celular constituye extensos depósitos en el protoplasma de las células vegetales (fig. 60, *a*). Además del líquido que infiltra el retículo propiamente dicho, éste se retrae en muchos parajes, limitando vastos espacios donde se alojan el enquilema

y diversas inclusiones (gotas de grasa, clorofila, aleurona, granos de almidón, etc.). Estos espacios, llamados *vacuolas*, crecen en amplitud conforme se desarrolla la célula, según puede verse en la fig. 59, en la cual A, B, C, D, representan diversas fases de la vacuolización del protoplasma.

Las *vacuolas* de jugo celular son raras en el protoplasma de las células animales; no obstante, si se examinan leucocitos vivos ó células independientes como los amibos, no dejaremos de advertir algún acúmulo transparente de jugo celular, producido por la retracción excéntrica del retículo. Estas colecciones líquidas son esféricas, aparecen y desaparecen durante las contracciones amibóideas, y en ellas se disuelven sustancias ácidas y fermentos.

Inclusiones.— Así se designan las materias inertes enclavadas en las vacuolas ó también en los intersticios del retículo.

Los autores distinguen las inclusiones en dos clases: materias de origen intracelular que representan verosíblemente el resultado de la actividad secretoria del protoplasma; y materias de origen exterior, ó sean cuerpos extraños englobados por el protoplasma á favor de su contracción amiboide.

Materias de origen intracelular. — A esta categoría corresponden las gotas de grasa de las células adiposas, hepáticas y cartilaginosas; los fermentos de las glándulas estomacales y pancreáticas; las partículas melánicas de los corpúsculos de la

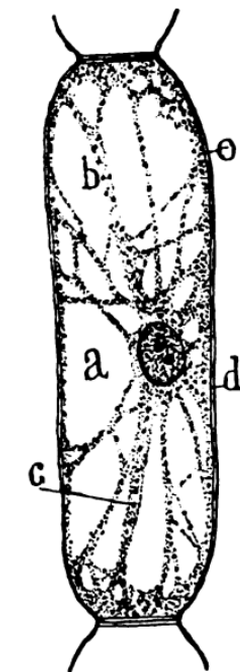


Fig. 60.—Célula de los pelos estaminales de la *Tradescantia virginica*. Examen en vivo. *a*, gran vacuola llena de jugo celular; *b*, cordones protoplásmicos; *c*, granos de inclusión; *d*, membrana de cubierta.

coroides, las esferas de eleidina ó keratohialina de los elementos superficiales del cuerpo de Malpigio de la piel; las gotas de mucina de las células epiteliales caliciformes del intestino; los granitos protéicos, neutrófilos y eosinófilos de los leucocitos, etc.

Plasmosomas y leucitos. — Mencionemos también unos granos mucho más pequeños que los precedentes, de figura esferoidal y de naturaleza protéica, que, á favor de procedimientos especiales, descubrió Altmann, y han confirmado Zoja y otros muchos autores, singularmente Arnold, que los ha reconocido con el rojo neutro y el azul de metileno diluidos, en un gran número de células vivas.

Estos finísimos gránulos son considerados como órganos especiales del protoplasma (*plasmosomas* de Arnold), á cuyo cargo correría la secreción de la grasa, pigmento, fermentos solubles y otras muchas sustancias de origen intracelular. Los plasmosomas engendradores de fermentos, han tomado el nombre de *zimógeno*. Resulta muy probable que, análogamente á lo que ocurre con los *leucitos* de las células vegetales, tales gránulos posean cierta autonomía fisiológica y sean capaces (aunque no se ha comprobado aún) de multiplicarse por excisión (Prenant).

Leucitos. — Dentro de las células vegetales jóvenes habitan, además de abundantes inclusiones (granos de aleurona, almidón, clorofila, grasa, materias colorantes, cristales, etc.), ciertos delicados corpúsculos llamados *leucitos*, de naturaleza protéica, los cuales elaboran, en virtud de un acto de síntesis, la *clorofila*, el *almidón* y otras sustancias.

Según cual sea el principio inmediato segregado, toman las designaciones de *cloroblastos*, *amiloblastos*, *hidroleucitos*, etc. Tan interesantes diferenciaciones protoplásmicas, semejantes, según dejamos dicho, á los *plasmosomas* animales, se multiplican por excisión y gozan de cierta independencia.

Inclusiones de origen exterior. — Pertenecen á ellas los cuerpos extraños que tan á menudo penetran en el protoplasma de leucocitos y células embrionarias (fagocitos).

Las partes extrañas más frecuentemente englobadas son: partículas de carbón (células del pulmón), gotas de grasa (células de las vellosidades intestinales) y microbios (corpúsculos epiteliales de la boca).

La mayor parte de los cuerpos extraños residen en leucocitos de la sangre extravasados, cuya misión parece ser apoderarse de toda partícula insoluble viva ó muerta que traspasa las barreras epiteliales y amenaza impurificar los humores y tejidos.

Esfera atractiva y centrosoma. — Los trabajos emprendidos estos últimos años por van Beneden, Boberi, Flemming y Rabl, tocante á la maduración y conjugación del óvulo, han permitido hallar en el protoplasma un nuevo órgano, llamado *corpúsculo polar* por E. van Beneden, y *centrosoma* por Boberi. Se trata,

generalmente, de un corpúsculo esférico de pequeñísima talla, muy refringente y poco afine de las materias colorantes del núcleo; yace cerca del núcleo, á menudo en contacto con la membrana de éste. En ciertos casos, aparece rodeado de una masa de protoplasma correctamente limitado del resto del cuerpo celular (*esfera atractiva* de van Beneden) y, á distancia, de una radiación de filamentos (*aster*).

En un principio habíase creído que el centrosoma representaba un órgano peculiar del óvulo en vías de segmentación; pero los estudios de van Beneden, de Rabl, de Flemming y de M. Heidenhain, de Lenhossék, han generalizado á casi todos los elementos la existencia de este singular corpúsculo, cuya misión parece ser iniciar el movimiento de segmentación kariokinética de la célula.

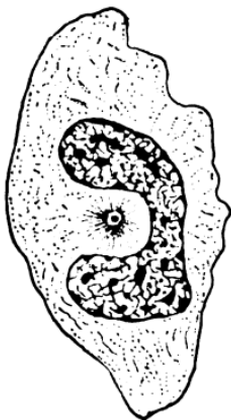


Fig. 61.—Leucocito de larva de salamandra maculosa, según Flemming. — En el protoplasma, cerca del núcleo, se ve el centrosoma.

El centrosoma ha sido estudiado por Flemming (1891) en las células linfáticas, epiteliales, endoteliales y conjuntivas de las larvas de la salamandra; por Solger (1892) en las células pigmentarias del sollo (donde sólo se hallaría la esfera atractiva con radiaciones); por Martín Heidenhain (1893), y con ayuda de un método particular de ténido (hematoxilina y decoloración con percloruro de hierro), en las mieloplaxias de la médula ósea y linfocitos del conejo.

La esfera atractiva ha sido recientemente hallada por Bremer (1895) en los glóbulos rojos nucleados de los vertebrados inferiores; por v. Lenhossék (1895) en las células de los ganglios raquídeos de la rana y en las fibras musculares lisas (1899); por Dehler (1895) en los corpúsculos simpáticos de este mismo animal, y por Levis (1896) en las células nerviosas gigantes de ciertos anélidos. En fin, algunos botánicos, entre ellos Nemeč, han sorprendido también en las plantas un órgano homólogo del centrosoma (1897). Es muy probable que dicho órgano se halle en todo elemento susceptible de proliferación, por lo cual carecerían de él las células nerviosas de los vertebrados superiores, incapaces, según resulta de muchos trabajos, de fenómenos regenerativos.

La fig. 61 presenta el corpúsculo polar de un leucocito, según Flemming. El centrosoma es pequeñísimo, y á su alrededor se advierte, en vez

de esfera atractiva, una radiación protoplásmica. En las células en descanso, es decir, alejadas de su época de segmentación, muéstranse á menudo unos corpúsculos polares diminutos, próximos entre sí y á la membrana nuclear. En sentir de Heidenhain, la duplicidad de los centrosomas constituiría la regla y no la excepción, y en medio de cada pareja existiría constantemente un puente protoplásmico especial.

Considérase generalmente el centrosoma como una producción protoplásmica; no obstante, algunos autores lo estiman como una derivación del núcleo. Así O. Herwig (1893) y Brauer (1893) afirman que, durante el reposo de las células, dicho corpúsculo residiría dentro del núcleo, al cual abandonaría al iniciarse el proceso mitótico, para dirigir la construcción del huso acromático y constituir los focos de éste (granos polares).

No obstante, los trabajos más recientes tienden á confirmar la opinión antes citada de que la esfera atractiva es un órgano del protoplasma; aun cuando no falten histólogos que nieguen su permanencia (Prenant, etc.) y supongan que este órgano se diferencia exclusivamente en la época de la multiplicación celular.

En sentir de Heidenhain, la esfera y centrosomas vendrían á ser el centro morfológico de la célula, y si no forman el centro geométrico, es porque el núcleo, obrando como cuerpo extraño, ha rechazado dicho corpúsculo, así como el *aster*, hacia la periferia.

Aparato de Golgi ó intestino celular.— Con ayuda del método del cromato de plata algo modificado, encontró dicho sabio hace pocos años en el endoplasma de células nerviosas ganglionares (ganglios raquídeos) un sistema de trabéculas anastomosadas, dispuestas en red perinuclear independiente. Las investigaciones recientes de Holmgren (1901 á 1904), de Negri, Kopsch, Misch, Soukanoff y las nuestras (1903), prueban que este singular aparato no es privativo de los elementos nerviosos grandes, sino que se le encuentra también en numerosas células de tejido (elementos epitélicos intestinales, glandulares, cutáneos, etc.), y acaso en todas las unidades vivientes de los animales. Nosotros lo hemos sorprendido en la mayoría de las células de los vermes y Sanchez (1904) en no pocos elementos de los crustáceos. Nuestras observaciones y las de Holmgren prueban, además, que el susodicho aparato endocelular de Golgi, no es un sistema de bandas sólidas, sino una red de tubos continuos anfractuosos y varicosos, llenos de un contenido líquido especial. Semejantes senos intraprotoplásmicos no comunican jamás con el exterior según puede verse en las figs. 62 y 63.

La posición, figura y complicación de este singular aparato tubular varía mucho con la gerarquía del tejido y de la especie animal. En las células nerviosas de los vertebrados, afecta, según demostró Golgi, forma de red perinuclear completa y complicadísima; mientras que según resulta de recientes observaciones nuestras, en los ganglios de los invertebrados, semejante in-

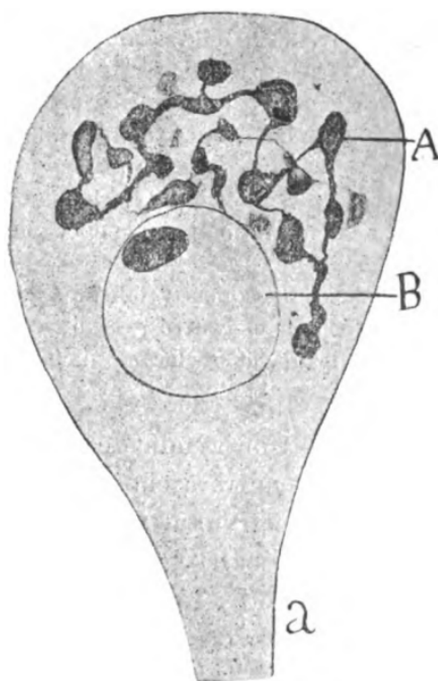


Fig. 62. — Célula nerviosa de la lombriz de tierra. — A, intestino protoplásmico; B, núcleo. (Método del nitrato de plata reducido).

testino sólo cubre un sector limitado del núcleo; en fin, en las células glandulares y epiteliales de vertebrados é invertebrados (Negri, Holmgren, Cajal), su disposición es muy sencilla, reduciéndose á unas cuantas circunvoluciones y residiendo en la región del protoplasma situado entre el núcleo y la superficie libre (fig. 63 y 64, a). Además, las anastomosis son raras, advirtiéndose claramente los cabos del intestino acabados en fondo de saco.

Ignórase la significación de estos tubos intraprotoplásmicos, que algunos autores han estimado erróneamente como una prolongación de los capilares linfáticos. Pero esta opinión resulta inadmisibile desde

de que se sabe que tales huecos no comunican jamás con el exterior, ni se aproximan siquiera á la superficie celular. Más verosímil parece que representen algo así como un aparato digestivo rudimentario que recuerda la llamada *vesicula pulsátil* de los infusorios.

Conductitos nutritivos intraprotoplásmicos. — Nuestras investigaciones y las de Sánchez han revelado la existencia, en células epiteliales de los invertebrados, de un sistema de finísimos tubos, que desde los espacios linfáticos

ó lagunas del tejido conectivo penetran en el espesor del protoplasma, donde acaban frecuentemente mediante fondos de saco, y menos á menudo por anastomosis con los conductos vecinos.

En la sanguijuela (intestino y piel) muchos de tales túbulos marchan primeramente por el cemento interepitelial, para ladearse después y abordar el protoplasma. En la piel del *Lumbricus*, según mostramos en la figura 66, *a*, tales tubos marchan y se terminan en punta en el cemento interepitelial, penetrando rara vez en el protoplasma.

La continuidad indudable de los referidos conductitos con los espacios

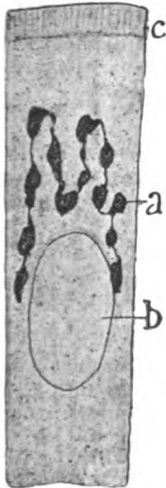


Fig. 63. — Célula epitelial del intestino del *Lumbricus*. — *a*, intestino intraprotoplásmico; *b*, núcleo; *c*, chapa.

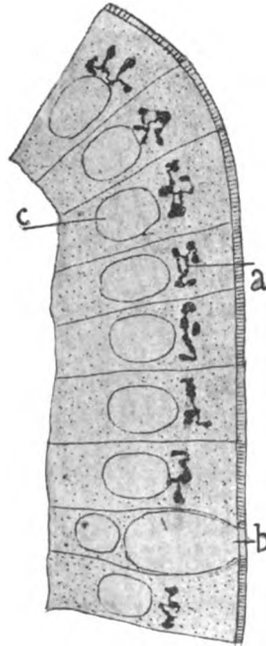


Fig. 64. — Epitelio del conejo de Indias recién nacido. — *a*, intestino protoplásmico.

conectivos, donde desaguan mediante ensanchamientos infundibuliformes (figura 65, *a*, *b*), y á veces en verdaderos vasos nutritivos (piel de *Hirudo* y de *Lumbricus*) permite sospechar que representan un sistema linfático adventicio sin membrana, terminado en pleno protoplasma.

Teoría del trofospongio. — En algunas células colorales nerviosas de los gasterópodos y peces, se han encontrado recios y ramificados tubos intraprotoplásmicos, en el interior de los cuales se alojan cordones sólidos emanados de otros elementos vecinos, por lo común de naturaleza conjuntiva (*trofospongium* de Holmgren). Este hecho, sumamente excepcional pue-

to que no se ha comprobado en las células de vertebrados é invertebrados (salvo los casos citados), ha servido á Holmgren para forjar una hipótesis que no es sino la generalización prematura de hechos incorrectamente ob-

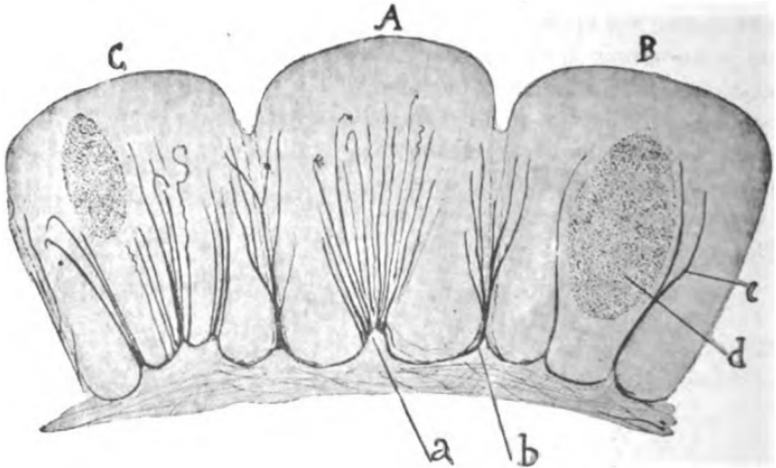


Fig. 65. — Células epiteliales del intestino del *Porcelio ornatus*. — *a* y *b*, embudos subepiteliales de que brotan los conductitos nutritivos. (Según Sánchez).

servados. Consiste en suponer que los tubulos del aparato de Golgi se ponen en comunicación con el exterior, y en ellos penetran y se ramifican constantemente las prolongaciones de células adventicias de naturaleza conjuntiva. Semejante simbiosis celular obedecería á fines nutritivos. Como el citado aparato de Golgi no se comunica con el exterior (Golgi, Negri, Veratti, Kopsch, Cajal, etc.), y en la inmensa mayoría de las células no penetran jamás prolongaciones brotadas de otros elementos, la teoría del trofospongio cae por su base. Además, los tubos de nutrición que Holmgren ha debido ver, aunque muy incompleta y esporádicamente, no contraen comunicación con el aparato de Golgi.

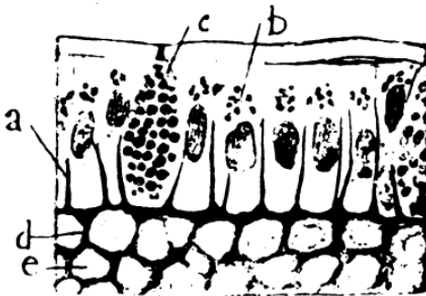


Fig. 66. — Corte del epitelio cutáneo del *Lumbricus*. — *a*, tubos interepiteliales ó de nutrición ; *d*, espacios intermusculares de donde parten ; *b*, intestino protoplásmico débilmente diseñado.

De ello hemos tenido ocasión de cerciorarnos estudiando la piel é intestino del *lumbricus*, donde á favor de métodos selectivos especiales, hemos puesto clarísimamente de manifiesto ambos sistemas tubulares.

Tubos excretores ó de avenamiento (drainaje). — En ciertas células secretoras existen, según descubrimos Retzius, Müller y nosotros, un sistema de tubos intraprotoplásmicos ramificados que desaguan por un tallo en el interior de la luz glandular. Semejantes huecos, que no deben confundirse con los nutritivos antes descritos, puesto que no comunican jamás con los espacios conjuntivos, tienen por misión conducir el producto segregado desde todos los territorios del protoplasma celular al interior del tubo glandular. Su disposición puede, pues, compararse con las corrientes de avenamiento ó drainaje de los terrenos encharcados. En la fig. 67, *a*, mostramos la disposición de tales huecos en los elementos semilunares de la glándula submaxilar.

Núcleos accesorios. — Trátase de unos corpúsculos más ó menos ávidos de los colorantes nucleares que han sido hallados en las células seminales del testículo y en algunos óvulos (*núcleo vitelino*), y que se han considerado como esferas atractivas indiferenciadas. En realidad, se ignora su significación.

Diferenciaciones celulares en los protozoarios. — Cuando se compara un protozario (amibo, infusorio, etc.) formado, según se sabe, de una sola

célula, con los elementos asociados de los animales superiores, llaman la atención algunas diferencias estructurales imputables al género de vida y modo alimenticio de entrambas categorías celulares. En general, el protozario aparece más complicado que la célula de tejido, porque tiene que ejercitar él solo todas las actividades fisiológicas repartidas en los diversos órganos de los metazoarios. Así, en los amibos é infusorios se encuentran apéndices contráctiles destinados á la reptación y natación, vacuolas alimenticias á manera de estómagos en donde, bañadas por una secreción ácida, sufren transformación las presas engullidas; una vesícula pulsátil, especie de corazón sometido á contracciones (diástole y sistole), mediante las cuales circula el enquilema á lo largo de un sistema de conductores intraprotoplásmicos (fig. 58, *d*). En fin, en ciertas especies existen boca, eó-fago y ano (simples cavidades intraprotoplásmicas) y hasta dos manchas pigmentarias rojas colocadas cerca del látigo, semejantes á ojos rudimentarios (ciertos infusorios flagelados y zoosporos de algas), amén de algún órgano defensivo.

Si semejantes diferenciaciones faltan ó están en vías de atrofia en las células de tejido del hombre y vertebrados, ello depende del carácter simbiótico de estos elementos. En efecto, los organismos superiores son com-

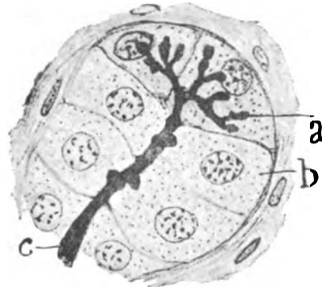


Fig. 67.—Vesícula terminal de la glándula submaxilar. — *a*, terminaciones intracelulares de un conducto secretor.

parables á una asociación simbiótica de unidades fisiológicas profesionalmente diferentes, las cuales, por efecto de la vida en común (división del trabajo y alimentación comunal mediante un líquido nutritivo preparado por una categoría especial de corpúsculos), atrofiaron los órganos de prehensión, digestión y alimentación indispensables á la vida nómada y autónoma.

Opiniones hipotéticas sobre la construcción del protoplasma. — *Teoría del retículo.* — Frohman, Heitzman, Klein, Leydig, Carnoy, etc., consideran formado el protoplasma por una rejilla de finos hilos sumergida en un líquido transparente. Los microsomas ó granitos incluidos en el cuerpo celular representarían los nudos de la red.

Teoría filar. — Según Flemming, el protoplasma se compone de hilos (*mitom*) y de substancia interfilar (*paramitom*). Estos hilos, ya cortos, ya largos, ya escasos, ya abundantes, se hallarían, no anastomosados, sino entrecruzados.

Teoría alveolar. — Bütschli ha imaginado, para explicar el aspecto filamentososo y reticulado del protoplasma, una estructura esponjosa, comparable á la de la espuma del jabón. Los alvéolos tendrían forma poliédrica y estarían formados de láminas de extraordinaria delicadeza. En su interior se albergarían gotas de líquidos con materias orgánicas en disolución. Fúndase esta opinión en un experimento curioso: si se mezcla una solución de sal ó de azúcar con aceite de olivas, fórmase una espuma que, examinada al microscopio, presenta tabiques alveolares de aceite y cavidades ó espacios cerrados llenos de la solución salina ó azucarada. La estabilidad y relativa consistencia celular, como la de las espumas, procede de que el protoplasma y núcleo se compone de emulsiones de diversas substancias.

Teoría granular. — Altmann ha resucitado, bajo otra forma, la teoría de los *microcimas* de Béchamp sobre la construcción de la célula. Fijando los tejidos en una mezcla de solución al 5 por 100 de bicromato de potasa y ácido ósmico al 2 por 100, coloreando luego con fuchina ácida, y decolorando en ácido pírico, ha demostrado Altmann en el protoplasma de muchas células unos finísimos granitos en forma esférica, ya sueltos, ya reunidos en hileras y teñidos en rojo vivo por la fuchina.

Estos granos, que dicho autor denomina *bioblastos*, representarían elementos dotados de vida individual, á cuyo cargo correrían todas las manifestaciones fisiológicas de las células. Estas no serían otra cosa que colonias ó zoogreas de bioblastos reunidos en masa, gracias á la presencia de una materia gelatiniforme intersticial (substancia intergranular).

El bioblasto se engendraría por partición, como las células. Destruídas éstas, sucumbirían los bioblastos. Los microbios, singularmente los micrococos, serían bioblastos independientes.

Como se ve, Altmann comete el error de considerar, sin prueba alguna, como unidades vivientes, precisamente lo que se reputa generalmente como las partes inertes del protoplasma, tales como muchas inclusiones

protéicas alojadas en las mallas del retículo. Además, como hace notar O. Hertwig, los microbios no son comparables á gránulos celulares, sino que tienen la representación de células, porque las recientes indagaciones de Bütschi, Ernst y Nils Sjöbring, han demostrado la existencia de verdaderos núcleos en muchas bacterias de gran tamaño.

Sin embargo, no se puede negar la existencia de las granulaciones de Altmann, que han sido confirmadas por diversos autores, señaladamente por Arnold y Held; ni sería extraño que á semejanza de los leucitos de las células vegetales, gozasen tales granos de alguna autonomía y se multiplicasen por excisión; pero esto no autoriza á considerarlos como elementos absolutamente independientes de la célula, y menos aún á suponer que ellos sean las únicas partículas vivientes ú organitos funcionalmente diferenciados de que los elementos anatómicos se componen.

Teoría micelar.—Nægeli ha imaginado para explicar las propiedades físico químicas de los cuerpos organizados, y particularmente de las células, una teoría química llamada teoría de las *micelas*.

Son las micelas ciertas moléculas orgánicas, invisibles al microscopio, y construidas de muchas moléculas químicas pertenecientes á cuerpos protéicos diversos. El agua entra constantemente en la constitución de la micela, formando en torno de ésta una atmósfera de espesor variable. Cuando los albuminoides se desecan, esta atmósfera se pierde, poniéndose las micelas casi en contacto; una nueva hidratación restablece las capas acuosas perimicelares y las micelas se separan dando lugar al fenómeno de la hinchazón y disolución del material albuminoide. Entre las micelas habría un líquido nutritivo.

En el núcleo y protoplasma activos, las micelas hallanse reunidas en cadenas de varias formas, que pueden juntarse entre sí, constituyendo reticulaciones complicadas. Estas redes pasarían de una célula á otra, engendrando un vasto sistema de cordones micelares comunicantes. Las micelas se multiplicarían por excisión.

Siendo las micelas, por su extrema pequeñez, inaccesibles al microscopio y á todo método de comprobación directa, es claro que no cabe afirmarlas ni negarlas. Su grado de verosimilitud debe medirse por el número de hechos que puedan explicar.

La teoría micelar, más ó menos transformada, ha sido acogida por Weissmann y O. Hertwig para explicar la transmisión de las cualidades hereditarias en el fenómeno de la fecundación (*idioblastos* de Hertwig, *bióforos determinantes*, *ides é idantes*, de Weismann). Más adelante diremos algo de la teoría de este último sabio.

CAPÍTULO V

NÚCLEO

Volumen, forma, estructura. Armazón cromático, jugo nuclear, nucleolo y membrana nuclear. Propiedades químicas de la célula.

El *núcleo* es un corpúsculo vesiculoso yacente en el espesor del protoplasma, y constituido principalmente por una materia que atrae vivamente el carmín y las anilinas básicas (nucleína ó cromatina).

El núcleo es un factor importantísimo de la vida celular ; rige probablemente el acto de la multiplicación, y en su trama se encarnan las condiciones materiales del complejísimo proceso de la herencia histológica, es decir, de ese poder que las células tienen de reproducir exactamente la forma, volumen y fisiologismo de sus elementos progenitores. Cuando la célula pierde su núcleo, ora por virtud de lesiones físicas, ya por consecuencia de metamorfosis químicas, cesa en ella toda actividad, pudiéndose considerar como un cadáver. Tal sucede con los hematíes y con los elementos córneos de la piel, cuyos núcleos desaparecieron al compás de las transformaciones químicas ocurridas en el protoplasma.

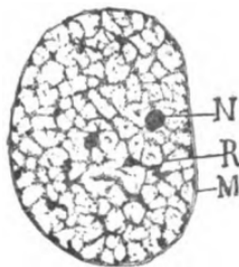


Fig. 68. — Núcleo de las células epiteliales de la larva de salamandra maculosa. Examen con el objetivo 1,30 de Zeiss.

Número.—Regla general es que cada célula albergue solamente un núcleo. Pero existen excepciones, entre las cuales citaremos los *osteoclastos* de la médula ósea, provistos de dos hasta seis á ocho núcleos, y, sobre todo, los corpúsculos musculares estriados, donde se cuentan por centenas.

En las plantas y animales microscópicos no es raro hallar muchos núcleos. Citemos, entre otros, el infusorio *Opalina ranarum*, parásito en el intestino de la rana, y el alga *Vaucheria caulerpa*, dotada de miles de los referidos órganos.

Volumen del núcleo. — Oscila entre 5 y 12 micras. La dimensión del núcleo no guarda estricta relación con la talla de las células; puede, no obstante, afirmarse que los núcleos más voluminosos corresponden á los elementos gigantes (óvulo, células nerviosas, etc.). Asimismo, los animales que poseen gruesas células (larvas de urodelo y de insecto) exhiben también los núcleos más robustos. Notemos que este órgano varía poco en dimensiones en las diversas fases evolutivas de la célula, en tanto que el protoplasma suele crecer con la edad; por donde se ve, que, cuanto más joven es el elemento, más voluminoso, con relación al protoplasma, aparece el núcleo.

Forma. — Por lo común, en toda célula embrionaria ó que se halla poco diferenciada, afecta la forma esférica ú ovoidea. Pero en algunos corpúsculos de tejido, esta figura se modifica, haciéndose ya alargada, ya discóidea, ya lobulada. Por ejemplo, en las fibras musculares lisas, el núcleo se presenta en forma de bastoncito de cabos redondeados; en las mieloplaxias y ciertos leucocitos, afecta figura irregular, exhibiendo lobulaciones y estrangulaciones separatorias; en los corpúsculos de las uñas y en los cartilagosos superficiales, dicho órgano adopta figura más ó menos lenticular, etc.

Si de los vertebrados descendemos á los invertebrados, hallamos formas nucleares sumamente originales. Mencionemos el núcleo arborecente y complicadísimo del epitelio de las glándulas hileras de los lepidópteros y el dispuesto en larguísimo rosario (porciones abultadas alternantes con partes estranguladas), propio de un infusorio, el *Stentor polymorphus*. No es raro hallar también núcleos deformados por la presión del centrosoma y esfera atractiva, deformación que puede llegar hasta un hendimiento casi total (*espermáticas* del cavia, según Bouin, epitelio faríngeo de la *Salpa punctata*, etc.).

Posición. — En las células desprovistas de inclusiones el núcleo suele ser central; mas desde el momento en que el protoplasma aparece henchido de inclusiones endógenas ó exógenas, dicho órgano se torna excéntrico hasta hacerse periférico. Tal acon-

tece, por ejemplo, en las células grasientas, musculares estriadas y, sobre todo, en los voluminosos óvulos de ave y reptil, cuyo protoplasma gigantesco encierra enorme cantidad de reservas alimenticias. Semejante movilidad del núcleo parece indicar que sus enlaces con el retículo plotoplasmático son muy débiles ó no existen. Por lo demás, dicha dislocación, de ordinario pasiva, puede ser activa en algunas células vegetales, donde el núcleo se dirige siempre, al paraje donde la nutrición y crecimiento son más activos (Haberlandl y Korschelt).

Estructura del núcleo.—Consta este órgano de cuatro partes principales: *la cromatina ó armazón cromático*, el *jugo nuclear*, el *nucleolo* y *la membrana*.

Armazón cromático.—Constituye la parte más característica del núcleo, y la que mejor se ha estudiado, gracias á las propiedades químicas especiales de que goza. Este armazón, se compone principalmente de la *nucleína* de Miescher (*cromatina* de Flemming), substancia que posee la virtud de colorarse intensamente por el carmín, hematoxilina y los colores básicos de anilina. Los ácidos débiles, tales como el ácido acético y fórmico, que alteran y transparentan notablemente el protoplasma, endurecen y dan gran resalte á la cromatina. Estas dos propiedades: contraste mediante la ac-

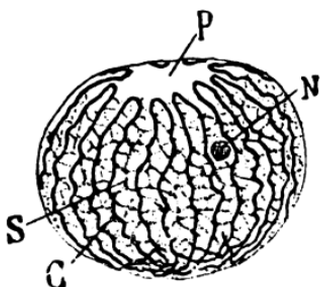


Fig. 69.—Esquema del núcleo según Rabl.—C, filamentos de cromatina, ó primarios; S, filamentos de linina ó secundarios; N, nucleolo.

ción del ácido acético, y colorabilidad en carmín y hematoxilina madura, sirven para poner en evidencia el núcleo, aun en aquellos elementos donde éste alcanza estatura escasísima, y yace rodeado de un protoplasma abundante y rico en inclusiones. En los elementos vivos, el núcleo aparece tan pálido, que sólo en algunos casos puede demostrarse con claridad.

El armazón de cromatina puede afectar tres disposiciones: forma reticulada; en bloques ó esferas centrales, y en filamento libre y continuo.

Cromatina reticulada. — Esta es la disposición más general y típica; obsérvase en las células epiteliales, conjuntivas, cartilaginosas, glandulares, etc., de los vertebrados, y aparece tanto más claramente, cuanto más embrionarios son los elementos observados.

El mejor objeto de estudio de la reticulación cromática fórmanlo las células de las larvas de urodelo, previa fijación con bicloruro de mercurio y coloración con hematoxilina. La cromatina se presenta teñida en violeta intenso, y sus trabéculas de vario espesor y dirección, convergen al nivel de ciertas nudosidades, una de las cuales, más robusta que las otras, designase con el nombre impropio de nucleolo. Hacia la periferia, los filamentos cromáticos parecen fijarse en la membrana, á beneficio de una nudosidad más ó menos voluminosa.

Dicho retículo no consta exclusivamente de cromatina; los buenos objetivos de inmersión revelan dos materias: la *cromatina* propiamente dicha, que forma los nudos de la red y acaso algún filamento grueso; y la *linina* que constituye los trabéculos finos, es decir, aquellas partes del retículo refractarias á la coloración por la hematoxilina y anilinas.

Estas dos materias, colorable la una é incolorable la otra por los reactivos del núcleo, se observan ya, con ayuda de buenos objetivos de inmersión, en las células de los mamíferos; pero aparecen mucho más claramente en las de los urodelos (Flemming), y sobre todo en ciertos elementos seminales embrionarios del *ascaris megalocéfala* (O. Hertwig), donde como se ve en la figura 70, la *linina* se modela en delicados filamentos periféricos, y la *cromatina* en gruesos trabéculos centrales. En ciertos casos (Pfitzner, Strassburger, etc.), el retículo nuclear consta de granos sueltos de cromatina, separados por un cemento intercalar de linina.

Cromatina glomerular ó filamento continuo. — La cromatina

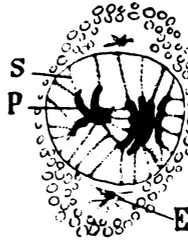


Fig. 70.—Célula madre seminal del *Ascaris megalocéfala* (Hertwig).—P, filamentos cromáticos del núcleo; S, filamentos acromáticos; E, centrosoma.

reviste en los núcleos de insecto (larvas de muscudo, de nemoce-ro, etc.), la forma de filamento libre, continuo, apelonado, cu-yas vueltas y revueltas le prestan aspecto de intestino. Como ya demostró hace tiempo Balbiani en las larvas del *Chironomus*, Carnoy en las de *nemocero*, y nosotros en el estómago chupador de las de *muscudo*, dicho filamento se compone de dos clases de

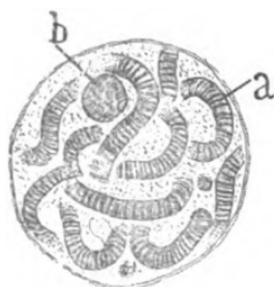


Fig. 71. — Núcleo del estóma-go chupador de una larva de muscudo. — a, filamento nu-clear estriado; b, nucleolo verdadero.

discos alternados: *oscuros* forma-dos de cromatina y *pálidos* cons-truídos de linina (fig. 71).

Cromatina conglomerada. — En lugar de armazón reticulado, cier-tos núcleos exhiben una masa cen-tral más ó menos redondeada de cromatina, al parecer desprovista de estructura. Como ejemplos de semejante disposición deben citar-se: los núcleos de las células más superficiales del cuerpo de Malpi-gio de la piel, en los que la cro-

matina aparece condensada en una esfera central alejada de la membrana nuclear; los zoospermos, cuya cabeza representa un núcleo macizo, construído de cromatina homogénea; y el óvulo maduro, dentro de cuyo núcleo se advierten uno ó más acúmu-los redondeados de dicha substancia, flotantes en un jugo nu-clear abundante (*manchas germinativas*).

Según van Gehuchten, las vueltas del filamento continuo no se dispondrían al azar sino con cierto orden, dejando libres dos zonas polares, cuya línea de unión llama este autor *eje orgánico* del núcleo.

La cromatina homogénea representa para Hertwig una fase transitoria, la cual, por absorción de agua y vacuolización sub-siguiente, pasaría en ciertos casos á la disposición reticulada.

Sin embargo, recientes observaciones nuestras recaídas en los núcleos de las células nerviosas, prueban que el bloque esférico de cromatina reputa-do homogéneo, consta en realidad de una infinidad de esférulas homogé-neas sumamente próximas y separadas por una materia intersticial que no atrae apenas el nitrato de plata (método de impregnación por reducción)

Cosa análoga podría ocurrir con otras muchas células de tejido en que se han descrito bloques cromáticos homogéneos (fig. 72, a).

El jugo nuclear de las células nerviosas contienen, además, otros corpúsculos esféricos diseminados (cuerpos paracromáticos ó nucleolos accesorios) dotados de propiedades químicas especiales. En la figura 72 presentamos el aspecto de la cromatina y de los cuerpos esféricos accesorios de algunos elementos nerviosos.

Jugo nuclear.—Es el líquido transparente, poco ó nada colorable por los reactivos de la cromatina, que llena las mallas del armazón cromático, y todo el espacio limitado por la membrana nuclear. Este líquido tiene en disolución diferentes materias protéicas, las cuales, después de la muerte ó por la acción de los coagulantes, pueden precipitarse, engendrando á menudo una reticulación pálida y granugrienta.

Los trabajos de estos últimos tres años añaden algunos detalles, todavía no generalmente confirmados, á la estructura clásica del núcleo.

Así, Heidenhain (1894) describe en los núcleos fijados en sublimado y coloreados por las anilinas, dos especies de cromatina: la *basicromatina*, correspondiente á los gránulos de cromatina ordinaria de los autores, caracterizada por su afinidad por las anilinas básicas, y la *oxicromatina* ó *lantarina*, dispuesta en finos gránulos incorporados al retículo de cromatina básica y caracteriza-la por su colorabilidad por las tinturas ácidas. Según Levi, Buehler, etc., la basicromatina se convertiría en oxicromatina en los núcleos avejentados (1899).

Por su parte Reinke (1894), después de confirmar las dos especies de cromatina de que habla Heidenhain, añade todavía la existencia de ciertos gránulos pálidos, incolorables por los reactivos y susceptibles de hincharse por el agua. Esta substancia granular, que denomina *edematina*, reside en los huecos ó mallas del retículo cromático, formando una parte del jugo nuclear de los autores. En el verdadero jugo nuclear, es decir, en la substancia líquida situada entre los granos de edematina, hallarianse unos finos hilos (quizá los hilos de plastina de Carnoy), los cuales atravesarian ciertos poros de la membrana nuclear y se continuarían con los filamentos del protoplasma. Una parte de los datos expuestos por Reinke ha

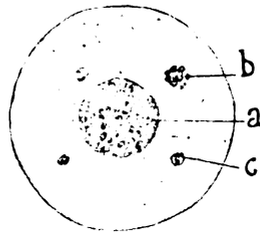


Fig. 72.—Núcleo de una célula nerviosa motriz de la médula espinal.—a, nucleolo cromático formado por esférulas; b, esferas cromáticas accesorias; c, corpúsculos especiales no cromáticos.

sido confirmada por Schloter (1895), quien da un esquema muy complicado de la célula, describiendo, tanto en el protoplasma como en el núcleo, muchas variedades de gránulos.

En la fig. 73 aparecen reproducidos, esquemáticamente, los más importantes detalles de la textura del núcleo, según Heidenhain, Reinke y Schlo-ler. Se han omitido en la figura los ténues filamentos perforantes de Reinke, por parecernos el hecho harto problemático.

Nucleolo.—Es un pequeño corpúsculo, generalmente redondeado, yacente dentro del núcleo como el núcleo dentro de

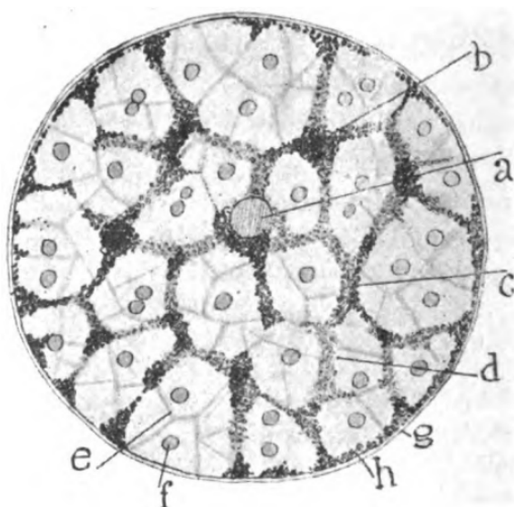


Fig. 73.—Esquema de la composición morfológica del núcleo.—*a*, nucleolo verdadero; *b*, nucleolo falso ó cromático; *c*, basicromatina; *d*, oxicromatina; *e*, filamentos de linina; *f*, esferas de edematina; *g*, membrana; *h*, corteza cromática.

célula. Hay que distinguir dos especies de nucleolos: los aparentes y los reales.

Nucleolos aparentes.—Cuando no se conocía bien la estructura del núcleo, calificábase de nucleolo todo grano de algún tamaño y resalte que surgía en medio de la masa nuclear. Hoy se sabe que la mayor parte de los nucleolos que los autores antiguos señalaban en las células, no eran otra cosa que los nudos más espesos del retículo cromático, entre los cuales suele existir uno donde la cromatina aparece especialmente acumulada. Como nucleolos aparentes pasan también las manchas germinativas

del óvulo (de las que ya hemos dicho constan esencialmente de cromatina) y los acúmulos cromáticos nucleares de muchos organismos vegetales y animales inferiores.

Nucleolos verdaderos. — Así se llaman unos corpúsculos comunmente esféricos y esencialmente constituidos por una materia especial, llamada por nosotros *nucleolina* (1883) y que hoy, desde los investigaciones minuciosas de Zacharías y Schwartz, se denomina *pirenina* ó *paranucleína*.

La *pirenina* ó materia del nucleolo, goza de gran refringencia, resaltando hasta en el mismo bálsamo del Canadá; resiste, al revés de la nucleína, la acción de los ácidos diluídos; y el ácido acético le presta gran transparencia, aunque no llega á disolverla. El ácido ósmico, que hace palidecer la cromatina, exagera la refringencia de la *pirenina*. Finalmente, según ha mostrado Zacharías, el nucleolo atrae preferentemente los colores alcalinos (carmín amoniacoal, etc.), al revés de la nucleína que elige los colores ácidos (carmín acético, verde de metileno acetificado, etcétera). Esta oposición de propiedades permite obtener coloraciones dobles del contenido nuclear. Por ejemplo: si se tratan las células primeramente por el verde de metileno acetificado, y después por la eosina, la cromatina se diseña en verde, y el nucleolo en rojo.

El nucleolo verdadero existe en todas ó la mayor parte de las células. Ignórase si posee estructura especial; lo único que puede asegurarse es que está rodeado de fina membrana y que, á menudo, encierra algunas vacuolas. En los nucleolos de las larvas de insecto hemos creído notar una textura filamentososa.

Existen nucleolos verdaderos de composición más complicada. Flemming y O. Hertwig han notado que los nucleolos ó manchas germinativas de ciertos óvulos (*Asteria glacialis*, *Cyclas cornea*, etc.), están formados por la reunión de dos corpúsculos de tamaño desigual y de propiedades químicas diferentes.

Membrana nuclear.—El núcleo se limita por una membrana finísima, homogénea, resistente á los ácidos y álcalis é incolorable por los agentes tintóreos de la cromatina.

En la constitución de la membrana nuclear entra, de manera principal, una substancia de propiedades especiales: la *anfipi-*

renina de Zacharías. Por lo demás, la membrana del núcleo es difícilmente revelable en algunas células, por ejemplo, en los hematíes nucleados de los anfibios; en cambio, resalta con perfecta claridad en el óvulo y células nerviosas gigantes.

Además de esta cubierta fina é incolorable (membrana acromática), algunos autores admiten otra situada por dentro de la anterior, construída de cromatina (*membrana cromática*) en continuación con el armazón nuclear.

Muchos autores dudan de la realidad de semejante capa cromática, y suponen que ésta es mera apariencia motivada por el hecho de que algunas trabéculas del armazón cromático se extienden paralela é inmediatamente por debajo de la membrana acromática, pareciendo, en el enfoque ecuatorial, como que se funden en masa continua. Para Fleming todavía existiría otra cubierta fina, situada por fuera de la nuclear hialina y mediante la cual el protoplasma se separaría del núcleo.

La membrana nuclear, ¿tiene relaciones de continuidad con ambos retículos, nuclear y protoplásmico? Diversos autores han supuesto que la citada cubierta sirve de punto de inserción, por fuera, á los hilos del protoplasma, por dentro, á los trabéculos cromáticos y plásticos. Ni faltan citólogos como Reinke, para quienes el retículo protoplásmico (ó un sistema fibrilar equivalente) atravesaría la susodicha membrana y se continuaría con el armazón nuclear. Pero estas opiniones parecen poco verosímiles.

Sobre que la movilidad del núcleo y su fácil dislocación hacia la periferia se compagina mal con la existencia de tales sujeciones trabeculares, se conocen varias observaciones resueltamente negativas. Nada es más fácil que sorprender en las células nerviosas la total independencia de las neurofibrillas (equivalentes al retículo protoplásmico) de la membrana nuclear, sobre la cual se apoyan sin insertarse. Observaciones recientes efectuadas por nosotros en el *Oniscus* (células intestinales) con el método del nitrato de plata reducido, nos han permitido advertir también que las hebras protoplásmicas marchan asociadas en haces desde el polo profundo al superficial del corpúsculo, sin interrumpirse al nivel de la cubierta nuclear. Tampoco los haces de hilos residentes en el protoplasma de los corpúsculos epitélicos con pestañas, contraen conexiones nucleares.

PROPIEDADES QUÍMICAS DE LA CÉLULA

Protoplasma. — Está compuesto de una complicada mezcla de principios inmediatos cuaternarios, ternarios é inorgánicos, cuya

localización precisa dentro de las diversas partes del cuerpo celular, dista mucho de conocerse suficientemente.

Uno de los principios más constantes parece ser la *plastina*, substancia que residiría en el retículo ó espongioplasma. En el plasma celular ó enquilema hallaríanse también en disolución la *globulina*. La yema de ciertos óvulos contiene también la *vitelina*.

El *agua* representa el factor más abundante del protoplasma. Según Reinke, quien ha analizado el protoplasma del *ætalium septicum*, el agua entra en proporción del 71'6 por 100; el resto lo forman las substancias sólidas.

Las *sales* constituyen el 29 por 100 de las materias sólidas. Las principales son : la cal, en combinación con los ácidos láctico, acético, fórmico, oxálico, fosfórico, sulfúrico y carbónico; el fosfato de magnesia y de potasa; el cloruro de sodio, etc.

La *reacción* del protoplasma vivo es alcalina. Contiene también substancias reductoras (acaso de naturaleza diastásica), puesto que son capaces de transformar las sales férricas en ferrosas, y de decolorar el carmín de índigo y azul de metileno (Ehrlich), los cuales, en cuanto penetran en la célula, se convierten en leuco-derivados. Si los órganos impregnados de azul de metileno se ponen en contacto del aire, el leuco-derivado se oxigena y el tono azul reaparece.

Núcleo. — Como ya hemos expuesto anteriormente, este órgano contiene varias substancias, cuya localización se va fijando por cada día, gracias á los trabajos de Zacharías, Schwarz, Carnoy, Flemming, Strasburger, O. Hertwig, etc.

La *cromatina* ó *nucleína*, materia caracterizada por su colorabilidad en el carmín y hematoxilina, por su resistencia á los ácidos diluïdos y por su solubilidad en los álcalis débiles, reside exclusivamente en el armazón nuclear.

La *pirenina* es el principio especial de que están constituïdos los nucleolos verdaderos. Esta materia resiste á los álcalis diluïdos (al revés de la nucleína, que se disuelve), á la solución de cloruro de sodio al 20 por 100, á las soluciones saturadas de sulfato de magnesia, y en parte hasta á la digestión en *tripsina*. Los colores alcalinos tñenla mejor que los ácidos.

La *linina* es la materia que liga entre sí los granos de cromatina para formar un retículo continuo; constituye, por tanto, la substancia acromática del retículo. Se caracteriza químicamente por disolverse en la tripsina y agua de cal, por precipitar por los ácidos diluídos, hincharse en sal al 20 por 100, ser insoluble en el sulfato de cobre, etc.

La *paralinina* habita en el jugo nuclear, y es soluble en tripsina y jugo gástrico, insoluble en ácido clorhídrico al 20 por 100 é inalterable en los reactivos de la cromatina.

La *anfipirenina* residiría en la membrana nuclear y se caracterizaría por ser más soluble en la tripsina que la pirenina y por no ser atacable por la sal al 20 por 100, el sulfato de cobre, ácidos diluídos, etc.

La composición de la célula se complica de día en día al compás de los progresos de la química orgánica. Aunque el análisis dista muchísimo de estar adelantado y el estado actual de la ciencia no permite formular opinión definitiva sobre la constitución de los materiales protéicos del protoplasma y núcleo, dase por muy verosímil que estos órganos resultan de la asociación de numerosos *proteidos*, es decir, combinaciones nitrogenadas complejísimas en las cuales entran como factores básicos ciertas albúminas y globulinas en unión con grupos orgánicos que desempeñan función ácida.

Entre los más conocidos figuran: los *glico-proteidos*, substancias inestables, que dan por desdoblamiento cuerpos albuminoides y azúcares; los *fosfo-proteidos*, muy importantes, pues constituyen preferentemente el armazón del protoplasma y núcleo. Entre éstos se distinguen dos variedades: a) *nucleo-proteidos*, caracterizados por presentar diversas moléculas albuminoides asociadas á la nucleína (á su vez formada por albuminoide básico, la protamina, histona, etc., en combinación con el ácido nucléico; y b) *cito-proteidos*, en los cuales entran también grupos albuminoides y una citeína ácida (Prenant).

La albúmina, así como las globulinas, representan meros alimentos del protoplasma, de cuya construcción fundamental no forman parte. Ellas, de igual modo que los hidrocarbonados, sirven de primeras materias para las complicadas y variadas síntesis protéicas de que el protoplasma y núcleos vivos son teatro.

CAPÍTULO VI

PROPIEDADES FISIOLÓGICAS DE LAS CÉLULAS

Irritabilidad. Excitantes de la irritabilidad. Clasificación de las actividades celulares. División del trabajo. Funciones nutritivas de las células.

Como expusimos ya en las generalidades de los elementos anatómicos, la célula es un sér viviente que, en medio de su subordinación al conjunto orgánico, goza de cierta autonomía funcional.

La virtud que toda célula viva posee de entrar en acción bajo la provocación de los estímulos exteriores, se llama *irritabilidad*. *Irritación* designa la irritabilidad en acto ó en ejercicio.

La irritación depende de dos condiciones: la presencia de la máquina celular en sus integridades morfológica y química, y las variaciones químicas ó dinámicas del medio pericelular, variaciones que se designan generalmente con el nombre de *estímulos* ó de *excitantes*.

Se sigue de aquí, que la célula no puede entrar en función espontáneamente, sino que necesita siempre del concurso de un estímulo de origen exterior que conmueva su mecanismo y despierte sus actividades. La energía que la célula despliega en sus movimientos, no es otra cosa que la reflexión de las energías que, ya en estado de tensión, ya en forma de fuerzas vivas, llegaron del mundo exterior.

En las células federadas constitutivas del organismo de los animales superiores, los estímulos son de dos clases: *físico-químicos* (toda variación de composición química ó todo cambio dinámico del medio pericelular); y *vitales*, es decir, las excitaciones provocadas por otros elementos, tales como las células nerviosas, etc.

En los seres mono-celulares, los estímulos son siempre físico-químicos. Ahondando en el mecanismo de los estímulos, se ve que todos ellos, aun los vitales, proceden, en definitiva, del mundo exterior.

El mismo estímulo, en igualdad de condiciones, provoca en la célula la misma manifestación; pero todas las células no responden idénticamente á la influencia del mismo estímulo. Esto depende de la especial estructura de cada una. Así, el calor, los agentes químicos, los contactos, etc., desenvuelven en los leucocitos fenómenos de contracción; en las células nerviosas, descarga de corrientes; en las fibras musculares, la retracción en un solo sentido, etc. Semejante propiedad, llamada *especificidad de la reacción*, aparece, sobre todo, en los elementos notablemente diferenciados.

Otro interesante atributo consiste en la desproporción entre la cantidad del estímulo y la energía de la reacción. Para que una célula responda á la acción de un excitante, es preciso que éste alcance cierta intensidad (*dintel* de la excitación), sin sobrepasar, empero, cierto límite. En general, cabe afirmar que los esfuerzos reaccionales crecen más aprisa que los estímulos y llegan rápidamente al máximo.

Pueden distribuirse los estímulos de origen exterior, como propone O. Hertwig, en cinco grupos: estímulos *térmicos*, *luminosos*, *eléctricos*, *mecánicos* y *químicos*.

Temperatura.—Elevando la temperatura del medio de 40° á 50°, mueren ya muchos infusorios, así como muchas células de tejido de los animales. Un calor moderado aviva los movimientos amiboides. El frío es resistido mejor que el calor, particularmente por las plantas, cuyas células pueden volver á la vida, aun cuando el jugo celular aparezca más ó menos congelado.

Luz. — La piel del camaleón, la de la rana, la de los cefalópodos, etc., presenta unas células conjuntivas estrelladas, cuyo protoplasma alberga granos de pigmento. Bajo la acción de la luz, estas células (*chromatóforos*) retraen sus expansiones, y como el pigmento ocupa menos extensión superficial, la piel del animal se aclara; lo contrario sucede en la obscuridad, donde el pigmento se extiende y la piel se oscurece. Si, mediante el clo-

roformo, se paralizan los cromatóforos del camaleón (por acción local sobre la piel), la luz no induce en ellos contracción alguna hasta que el narcótico es eliminado.

La influencia de la luz sobre ciertas algas é infusorios, no es menos curiosa. Así, cuando se ilumina parcialmente una preparación en que se conservan *euglenas* vivas (*Euglena viridis*), estos infusorios se acumulan rápidamente en la región iluminada.

En las foliolas de ciertas plantas obsérvase un curioso cambio de posición de los cloroplastos bajo la influencia de la luz. Si ésta es escasa, se acumulan en la porción superficial de la membrana, mientras que, en la obscuridad y al sol, ocupan las paredes profundas y perpendiculares de las células.

Electricidad.—Las corrientes de inducción determinan contracciones y como apelonamiento del protoplasma de las células de la *tradescantia* (pelos estaminales), suspendiendo las corrientes de granitos. En los leucocitos, se encogen rápidamente los pseudópodos, adquiriendo el cuerpo celular forma redondeada.

Verworn ha descrito, con el nombre de *galvanotropismo*, un fenómeno curioso. Cuando se pone en el porta-objetos eléctrico una gota de agua que contenga numerosos ejemplares de *Paramecium aurelia*, estos protistos se orientan en el sentido de las curvas de corriente y se acumulan en el polo negativo. En cambio, un infusorio ciliado, el *Spirostonum ambiguum*, sometido á las mismas condiciones, no se mueve, pero sí adopta una dirección perpendicular á las líneas de fuerza.

Excitantes mecánicos.—El simple contacto con otros elementos provocaría, según Massart y Bordet, la contracción de los leucocitos. El contacto con un cuerpo extraño suscita en las fibras musculares un acto de contracción, y en las nerviosas la producción de una corriente.

Excitantes químicos.—Son los de influencia más general, aunque menos conocida. Indicaremos aquí algunos de aquellos cuya acción se ha estudiado mejor.

El *oxígeno* excita los movimientos de los leucocitos y de casi todas las células susceptibles de contraerse. La sensibilidad de

ciertos microbios (aerobios) por el oxígeno es tan grande, que pueden emplearse como reactivo de mínimas cantidades de este gas. Si, á ejemplo de Engelman, se pone en una gota de agua que contenga microbios una alga microscópica, la pequeña cantidad de oxígeno que ésta exhala en presencia de la luz, atrae rápidamente las bacterias, las cuales acaban por rodear completamente el vegetal. En la fig. 74 reproducimos una figura de

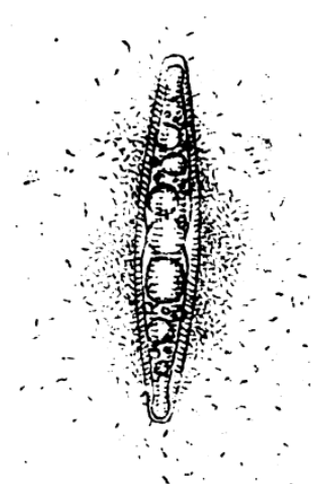


Fig. 74.—Enjambre de microbios que acuden á las inmediaciones de un alga expuesta á la luz. (Según Wervorn).

Wervorn, donde puede verse el enjambre microbiano que rodea la minúscula planta en cuanto se hace caer sobre ella un rayo de sol.

El éter, el cloroformo, el hidrato de cloral, suspenden rápidamente los movimientos del protoplasma y hasta la evolución del óvulo fecundado. Eliminados estos agentes, las funciones vitales se restablecen.

Entre las acciones determinadas por agentes químicos, una de las más interesantes es la que Pfeiffer ha llamado *quimiotaxis*. Es la propiedad que tienen muchos microorganismos, y los mismos leucocitos de la sangre, de ponerse en movimiento en la dirección de las co-

rrientes de difusión determinadas por un agente químico, que se designa *substancia reclamo* ó *substancia quimiotáctica*. Este fenómeno, señalado primeramente por Pfeiffer en los zoospermos de las criptógamas, ha sido estudiado recientemente en los leucocitos, por Büchner, Massart y Bordet, Gabritchewsky, Metchinikoff, etc. Cuando se abandona bajo la piel de un animal un tubito capilar cerrado por un extremo, y lleno en parte de una substancia disuelta, puede ocurrir una de estas tres cosas: ó que el tubo se haya llenado de leucocitos, ó que no haya penetrado ninguno, antes bien se hayan alejado de la substancia en cuestión, ó que sólo se haya insinuado alguno que otro, y esto de modo inconstante. En el primer caso, la sub-

tancia se llama *quimiotáctica positiva* ó *materia reclamo*; en el segundo *quimiotáctica negativa*, y en el tercero *quimiotáctica indiferente*. Las materias reclamos más enérgicas están representadas por los productos elaborados por las bacterias y acaso por los principios derivados de la descomposición de éstas (Büchner), lo que explica el notable acúmulo de leucocitos que tiene lugar en los parajes del organismo donde se han intrusado ciertos microbios (*staphylococcus piogenes aureus*, *streptococcus piogenes*, *bacillus anthracis*, etc.). La sensibilidad quimiotáctica es tan exquisita á veces, que Pfeiffer ha visto anterozoides de una criptógrama reaccionar en presencia de $\frac{1}{1,000,000}$ de ácido málico.

Probablemente todo cadáver celular exhala materias quimiotácticas positivas, dado que los leucocitos suelen englobar cuantos detritus y pedazos celulares encuentran en su camino, para llevarlos al bazo ó eliminarlos á través de las superficies libres. En algunos casos cabría suponer también la influencia de la excitación táctil del leucocito al chocar con cuerpos extraños.

Clasificación de las actividades celulares. — Las modalidades de la irritación pueden condensarse en tres grupos: fenómenos de la vida de relación, tales como movimientos; fenómenos de la vida nutritiva (asimilación, desasimilación, respiración, secreciones), y fenómenos de la vida generativa (división celular y conjugación).

División del trabajo.—En la época embrionaria, cuando las hojas blastodérmicas no se han formado aún, los elementos del embrión no parecen tener otras funciones que las de nutrirse y reproducirse; pero en cuanto se constituye el mesodermo con sus diversas derivaciones, y el ecto y entodermo, con aquellos plegamientos que se convertirán, andando el tiempo, en médula espinal y en intestino, comienza á establecerse la división del trabajo, entregándose cada tejido á una labor particular. Y es de notar que esta división del trabajo precede en el embrión á la diferenciación anatómica. Así, las células cardíacas, mucho antes de mostrar su estriación protoplasmática característica, dan comienzo á sus contracciones; las células sanguíneas, antes de modelarse definitivamente, se entregan ya á su especialidad funcional de formar hemoglobina y atraer el oxígeno, etc.

Concluída la evolución del organismo, cesa asimismo el reparto de papeles en la escena orgánica. Cada célula, sin dejar de cultivar las actividades generales de nutrición y generación, perfecciona una ó varias funciones, que constituirán su profesión orgánica y su título, digámoslo así, á la participación de los recursos nutritivos en la gran república celular. Las actividades nutritiva y proliferativa, verdaderos gajes de la vida social de las células, sólo en casos contadísimos son sacrificadas en aras del principio de la división del trabajo. Por excepción, puede citarse la célula nerviosa, que, entregada á la importante labor de poner en relación todas las partes del organismo y de presidir y reglar el trabajo y nutrición de los demás elementos, ha renunciado el derecho á la reproducción.

FUNCIONES NUTRITIVAS DE LAS CÉLULAS

Los elementos anatómicos poseen la virtud de reaccionar sobre el ambiente en que viven, eligiendo y asimilándose las materias susceptibles de reponer los desgastes sufridos en el ejercicio de las actividades funcionales ó profesionales.

Para comodidad expositiva, distinguiremos en el proceso nutritivo varios actos: prehensión, absorción, digestión, asimilación, desasimilación, respiración y secreción.

Prehensión del alimento.—Los animales monocelulares, tales como los amibos é infusorios, que se alimentan de presas muertas ó vivas, pueden ejecutar verdaderos actos de prehensión y englobamiento. En los amibos, la prehensión se verifica con ayuda de ciertas expansiones emitidas por el protoplasma, las cuales agarran la partícula alimenticia y la conducen al espesor del cuerpo celular; en éste permanece hasta sufrir, caso de ser digestible, una verdadera digestión. En los infusorios, la prehensión del alimento se efectúa á favor de pestañas ó flagelos contráctiles, órganos permanentes de locomoción del animal.

Las células fijas de tejido de los animales no necesitan consagrarse á la pesquisa del alimento; gracias á la división del trabajo, la prehensión, selección y disolución de aquél, corre á cargo de ciertos tejidos (muscular, glandular, epitelial, etc.).

cuya labor armónica tiende á formar, entre los corpúsculos de tejido, un medio químico adecuado á la reparación nutritiva.

La célula animal federada no se alimenta, sino que es alimentada, siendo de su incumbencia solamente elegir las substancias más apropiadas á su nutrición y al desempeño de su profesión orgánica. Por excepción, los leucocitos y algunos corpúsculos conectivos de los animales superiores, han conservado, y acaso perfeccionado, el hábito de cazar cuerpos extraños vivos ó muertos, y de someterlos á un acto de digestión intra-protoplásmica.

Esta función de los leucocitos y células conectivas, ha sido llamada *fagocitosis* por Metchnikoff, quien le concede grande importancia, pues le atribuye la defensa del organismo contra las intrusiones de los microbios patógenos

Por lo demás, la fagocitosis no es solamente un fenómeno de defensa, es también un proceso fisiológico indispensable á la organización definitiva de ciertas partes. La absorción de los órganos larvares (cola de renacuajo, etc.); la desaparición de vasos embrionarios en partes que no deben tenerlos (epiplón mayor del conejo, etc.); la demolición del hueso embrionario; la desaparición de los hematíes gastados; la destrucción y remoción de las células muertas ó agostadas, son actos que los leucocitos realizan, aprovechando al efecto su cualidad de agarrar y encarcelar todas las partes sólidas y de tamaño no muy grande que encuentran en su camino. Es probable que influyan también en este fenómeno las variaciones de tensión superficial protoplásmica.

Absorción. — Así se llama el acto en virtud del cual penetran y se esparcen por la célula las substancias alimenticias disueltas. Semejante fenómeno no es un proceso puramente físico, pues la célula escoge ciertas substancias y rechaza otras.

Digestión. — La célula no se incorpora los materiales del medio en el estado en que los encuentra, sino que los hace sufrir cambios especiales con ayuda de fermentos semejantes á los segregados por las glándulas. Esta actividad digestiva debe ser mucho más eficaz en los microorganismos independientes y leucocitos que se alimentan, tanto de substancias disueltas, como de partículas insolubles. Algunos microbios derraman fermentos

sobre el terreno mismo en que vegetan, para reblandecerlo y transformarlo en líquido alimenticio.

Del mismo modo, las células de las plantas, durante el tiempo de la germinación, se alimentan de las reservas nutritivas almacenadas en las semillas y tubérculos. Estos materiales (almidón, grasas, azúcares, albuminoides) son absorbidos, previa disolución operada por diastasas especiales, análogas á las segregadas por el aparato digestivo de los animales. En el período adulto, la planta, en vez de gastar reservas, las crea, apelando á materiales sustraídos del aire ó del terreno.

Asimilación. — Consiste en la incorporación á la máquina celular, tanto de los principios arrebatados por la desasimilación, como de las reservas nutritivas que deben subvenir á necesidades funcionales ulteriores. Así, las células glandulares, no sólo asimilan lo necesario á la reparación de sus desgastes, sino las primeras materias destinadas á formar el producto secretorio.

Desde el punto de vista del trabajo químico efectuado en el protoplasma al utilizar los materiales alimenticios, difieren las plantas de los animales.

La *célula vegetal* aprovecha para su alimento materias minerales, particularmente el agua y el ácido carbónico. Con ayuda de la clorofila y del concurso de la luz, el protoplasma descompone el ácido carbónico del aire, se apodera del carbono y sintetiza el almidón, el azúcar, las grasas y hasta los mismos albuminoides, utilizando como factores químicos el agua, el ácido nítrico y sulfúrico del suelo.

La *célula animal* se alimenta de las materias orgánicas sintetizadas por el vegetal: el almidón, los azúcares, las grasas y los materiales protéicos, sustancias que transforma en otros principios y que destruye por oxidación.

Dinámicamente, la *célula vegetal* es una máquina que transforma fuerza viva en fuerza de tensión, y químicamente, representa un laboratorio donde dominan los fenómenos de reducción sobre los de oxidación.

Dinámicamente, la *célula animal* es un aparato que transforma las fuerzas de tensión en fuerzas vivas, y químicamente, un laboratorio donde dominan los fenómenos de combustión ú oxidación.

Cuando la asimilación contrapesa exactamente las pérdidas sufridas, la célula mantiene estrictamente su volumen; mas si lo incorporado domina sobre lo desasimilado, se opera un aumento de tamaño.

Este crecimiento se observa, sobre todo, en la época embrionaria, durante la cual, ciertos elementos pueden adquirir una estatura tres ó cuatro veces más grande que la originaria. El crecimiento es, en ciertos casos, *bilateral*, como ocurre en las células musculares; *unilateral*, como sucede en los prismas cristalinos; y *multilateral*, como en las células nerviosas. El crecimiento excéntrico, uniforme, se verifica en el óvulo y las células adiposas.

Desasimilación.—Es el acto en virtud del cual una parte de los materiales de la célula se disuelve y transforma, pasando al medio ambiente, para ser total ó parcialmente eliminada. En su esencia, la desasimilación es tan enigmática como la asimilación: vemos los resultados, pero ignoramos las causas.

Respiración.—La célula atrae el oxígeno disuelto en los plasmas que la rodean, al objeto de quemar una parte de sus materiales de reserva y de organización, y producir ácido carbónico, vapor de agua y calor, que acaso aproveche el protoplasma como manantial de fuerza viva para ejecutar trabajo útil. El oxígeno aborda la intimidad de los tejidos, conducido por los hematíes, de cuya hemoglobina se aparta á la menor sollicitación de parte de las células.

Secreciones y excreciones.—Propiamente, llámase *secreción* el acto por el cual las células engendran materias especiales, disueltas ó amorfas (diastasa, pepsina, tripsina, ácido hidrocórico, etc.), destinadas á operar la digestión de los alimentos. Esta función corre principalmente á cargo de las células glandulares (glándulas mamaria, hepática, pépsicas, salivares, etc.).

Excreciones.—Son las substancias desasimiladas, impropias para la nutrición, que, después de circular por la sangre, deben ser eliminadas por ciertas glándulas (riñón, hígado, etc.).

Dependiendo la formación de substancias excrementicias del acto mismo de la desasimilación y desgaste celular, todo elemento vivo será capaz de producir excreciones. Entre ellas, unas

son líquidas, se difunden rápidamente á lo lejos, y son arrastradas por la sangre y linfa á los emunctorios naturales; pero otras se solidifican en cuanto salen del protoplasma, permaneciendo alrededor de la célula, y constituyendo las *cápsulas* y las *materias amorfas ó intercelulares*.

Si el producto de secreción se exhala por una de las caras de la célula, fórmase lo que se llaman *chapas ó cutículas* celulares. Tal acontece en los elementos epiteliales del tubo digestivo, en los prismas cristalinos (formación de la cápsula), y en las células más profundas del cuerpo de Malpigio. En la piel de muchos animales, particularmente en la de los insectos, las células pueden elaborar un número extraordinario de chapas superpuestas.

Cuando el producto segregado se derrama indistintamente por todos los lados de la célula, constrúyese una gruesa *cápsula* (óvulo, células cartilaginosas), es decir, una membrana espesa, transparente, cuyo grosor guarda relación con la edad del corpúsculo secretor.

Por último, la materia amorfa ó intercelular, tan abundante en los tejidos cartilaginosos, óseo y conjuntivo, depende de que, siendo muchas las células secretorias, el producto de cada una se confunde, elaborándose grandes masas intersticiales, donde no es posible marcar la obra individual de cada elemento.

Muerte de las células.—El organismo es como un pueblo, cuyos individuos se renuevan muchas veces durante la vida de la colectividad.

Hay elementos cuya vida dura solamente algunos días, verbi-gracia, los elementos epiteliales de la piel y los de algunas glándulas; otros, como los cartilaginosos, musculares y conjuntivos, prolongan su vida varios años; pero á todos superan en longevidad los nerviosos, que subsisten tanto como el organismo.

El grado de vulnerabilidad, y, por tanto, la mayor ó menor facilidad de muerte accidental, varían para cada tejido. La menor oscilación de temperatura ó de composición del medio nutritivo, aniquila las células nerviosas y musculares; en cambio, ciertos epitelios, los leucocitos, los corpúsculos conjuntivos, etc., soportan impunemente alteraciones bastante graduadas de calor y de medio alimenticio, etc.

De esta resistencia se saca partido para observar vivos estos elementos, y sorprender sus actividades fisiológicas. Semejante

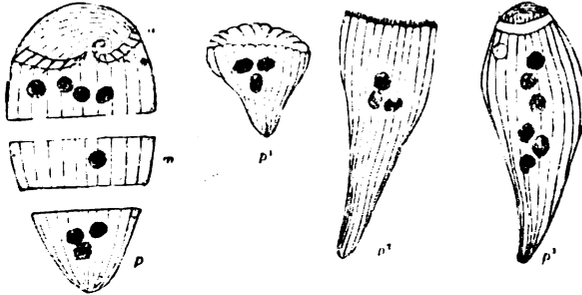


Fig. 75. — Merotomía de un infusorio. — P¹, P² y P³, fases porque atraviesa uno de los pedazos provistos de núcleo hasta convertirse en individuo adulto.

persistencia vital, fuera de las condiciones mesológicas normales, se advierte, sobre todo, en los animales de sangre fría. En general, puede afirmarse que la vida celular es tanto más resistente y autónoma, cuanto menos diferenciación alcanza la célula en el desempeño de una actividad funcional específica.

El modo de muerte tiene origen, unas veces por sobrecarga de materiales extraños (grasa, eleidina, keratina, hemoglobina, etc.); otras por una suerte de disolución (óvulo no fecundado, células granulosas de la vesícula de Graaf, leucocitos, etc.).

La remoción del cadáver se efectúa, ya por simple desprendimiento en una superficie inmediata (epitelios), ya por fagocitosis. En este caso, la célula muerta es englobada por leucocitos, y acaso destruida en el bazo ó en la médula ósea.

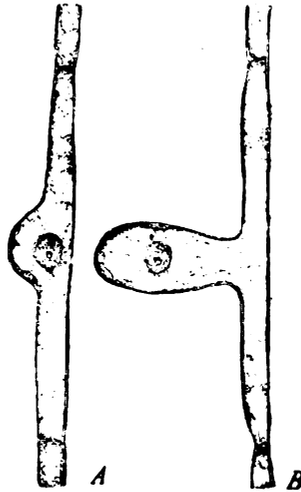


Fig. 76.—Formación en la región nuclear de los pelos radicales del *Phaseolus* de apéndices protoplásmicos.

Acción del núcleo en la vida nutritiva de la célula. — El núcleo aislado, como el protoplasma aislado, son incapaces de vivir. Según la expresión de Wataase, forman una *simbiosis*, es decir, una asociación mutualista comparable á las formadas por algas y líquenes ó la hidra y sus cloroblastos. Si á ejemplo de Nussbaum, cortamos en fragmentos un infusorio, sólo el trozo que albergue el núcleo continuará viviendo, y reparará lo que falta. En rigor, el fragmento nucleado subsistirá algún tiempo, pero, siendo incapaz de regenerar su lesión y de sintetizar materias orgánicas, en cuanto agota sus reservas alimenticias, perece. En la fig. 75 reproducimos las fases porque atraviesan los pedazos nucleados de un *Stentor* merotomizado, según Balbiani.

El núcleo desempeña importante papel en la secreción y asimilación de la célula. En los vegetales en vías de crecimiento es frecuente sorprender el núcleo en el paraje en que el movimiento de expansión y asimilación es más enérgico. Entre los ejemplos más interesantes citados por los autores, están los apéndices piliformes de las raíces del *Phaseolus*, donde se ve que el pelo brota constantemente en la región nuclear del protoplasma y que el núcleo se disloca insinuándose en el apéndice recién formado (fig. 76).

CAPÍTULO VII

FUNCIONES CELULARES DE RELACIÓN

Movimiento browniano, amiboide, de corrientes protoplásmicas, vibrátil y de oscilación.

El movimiento espontáneo es uno de los atributos que mejor caracterizan la vida celular. Este movimiento, que se efectúa sin el concurso del sistema nervioso, puede ser observado en elementos completamente separados del cuerpo del vegetal ó del animal. Distínguense los movimientos en browniano, amiboide, de corrientes protoplasmáticas y de oscilación.

Movimiento browniano.—Sólo rindiendo culto á la costumbre nos ocupamos de él, pues no es en realidad un movimiento vital, por más que se sorprenda alguna vez en el interior de las células. Consiste en un temblor ú oscilación que todas las partículas de menos de una micra presentan, cuando están suspendidas en un líquido de poca densidad. Manifiéstase el movimiento browniano en las granulaciones interiores de los leucocitos, cuando el agua ha penetrado en el espesor del protoplasma y diluído el jugo celular.

Movimiento amiboide.— Así llamado por haber sido primeramente observado en los amibos ; se presenta especialmente en los leucocitos, corpúsculos conjuntivos y células embrionarias de los animales.

Para observar este curioso movimiento, deben preferirse los leucocitos de la linfa ó de la sangre de rana, porque pueden conservarse vivos en cámara húmeda y á la temperatura ordinaria, durante varias horas.

Mientras el leucocito circula por la sangre, su forma es esférica ; pero en cuanto abandona los vasos, poniéndose en contacto con el aire ó con una superficie extraña cualquiera, excítase su

irritabilidad y desenvuelve dos clases de movimientos: movimiento de deformación ó gesticulación; movimiento de traslación.

El *movimiento de gesticulación* consiste en la aparición, en torno del cuerpo celular, de expansiones pálidas de forma y tamaño diversos, que varían á cada instante. Esta deformación activa no puede seguirse con la vista, á causa de su lentitud; pero si se interrumpe por algunos minutos la observación, se comprueba que el leucocito ha variado de forma, ora retrayendo expansiones, ora proyectando otras nuevas, ora estirando ó contrayendo en masa el cuerpo protoplásmico (fig. 77).

El *movimiento de traslación* se aprecia por el cambio de posición del leucocito, con referencia á un punto fijo, por ejemplo, á un glóbulo rojo. En media hora puede dicha célula recorrer



Fig. 77. — Cambio de forma de un leucocito de rana durante media hora de observación en cámara húmeda. — *a*, fase de esfericidad mientras el leucocito circula por los vasos; *b*, *c*, etc., figuras sucesivas que adquiere.

medio campo del microscopio. En el espesor de los tejidos vivos, por ejemplo, á través de la córnea, los glóbulos blancos emigrados de los vasos atraviesan distancias de muchos milímetros, insinuándose por los resquicios y pasos más estrechos y difíciles.

Durante el movimiento amiboide, el núcleo se deforma y aun puede excindirse en dos ó más fragmentos (fig. 78).

Corrientes protoplásmicas.— En las células jóvenes de ciertas plantas (pelos de la *chelidonia*, *hortiga*, *tradescantia virginica*, etcétera), el protoplasma, que está surcado por anchas vacuolas llenas de jugo celular, exhibe dos especies de movimientos: el amiboide ó de deformación total, y el de circulación de partículas.

El *movimiento amiboide* es bastante activo y determina una metamorfosis continuada de la distribución de las masas y cordones protoplasmáticos. La deformación ocurrida es solo intracelular, pues la membrana de celulosa, recia y sólida, no consiente ninguna variación de la forma exterior.

El movimiento de *rotación de partículas* es bastante rápido, pudiendo seguirse fácilmente al microscopio, sobre todo en los pelos estaminales de la *tradescantia virginica* (fig. 79). Consiste este fenómeno curioso en la traslación á lo largo de los cordones protoplásmicos, de ciertos granitos brillantes, de menos de una micra de diámetro, las cuales, marchando primeramente desde el núcleo hasta la periferia, vuelven luego, á lo largo de otros cordones, desde la periferia al núcleo. Ciertos cordones presentan dos corrientes paralelas, una de ida y otra de vuelta.

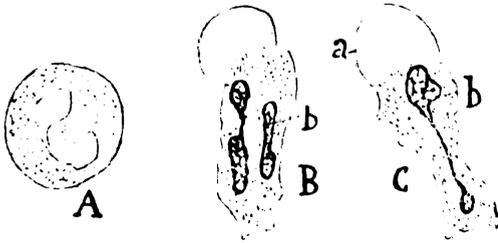


Fig. 78. — Deformaciones del núcleo durante los movimientos amiboides. — A, forma del núcleo en el leucocito en reposo; B y C, formas nucleares después de dos horas de variación amiboide y tal como aparecen bajo la acción del verde de metileno acetificado.

Esta rotación de partículas se presenta quizá en toda célula vegetal y acaso también en los corpúsculos animales, aunque en éstos sea á menudo imposible la observación. Créese que dichos granos no se mueven espontáneamente, sino que son empujados por corrientes invisibles de enquilema.

Movimiento vibrátil. — Los infusorios, llamados ciliados y flagelados, entre los animales mono-celulares, y los corpúsculos epiteliales de ciertas mucosas, entre las células federadas de los animales superiores, exhiben este movimiento, que no se verifica en el protoplasma entero, sino en ciertos finos apéndices implantados en una cara de la célula epitelial.

Para examinar cómodamente el movimiento vibrátil, debe elegirse la mucosa del esófago de la rana. Bajo una gota de agua, y en cámara húmeda porta-objetos, se deposita un trozo de epitelio que procurará ponerse doblado, á fin de que la su-

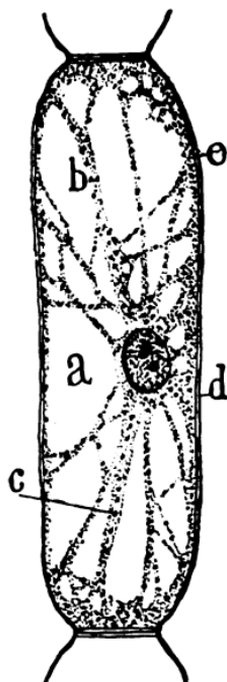


Fig 79. — Célula de los pelos estaminales del *Tradescantia virginica*. Examen en vivo. *a*, gran vacuola llena de jugo celular; *b*, cordones protoplásmicos; *c*, granos de inclusión; *d*, membrana de cubierta.

perficie de la membrana constituya un borde libre. En este borde, bañado por el líquido y en contacto con corpúsculos sanguíneos y epiteliales sueltos, advertiremos unos finos apéndices, notablemente pálidos, agitados por un movimiento de oscilación tan rápido, que cuesta trabajo, en ocasiones, apreciar su origen y su forma. Transcurrida media ó una hora de observación, el movimiento adquiere más lentitud, y entonces cabe apreciar que cada pestaña pasa por dos estados: uno de contracción ó de flexión rápida, otro de relajación ó de rectificación relativamente lento.

El movimiento de oscilación de la cola de los zoospermos es semejante al vibrátil, aunque algo más complicado. En vez de simple flexión lateral, el apéndice caudal es recorrido por una onda de contracción que presta al zoospermo el aspecto ondulante de una cuerda que se agita.

En la salamandra y tritón, los zoospermos presentan la cola guarnecida de una membrana, á manera de mesenterio, que se extiende desde la pieza intercalar hasta el extremo libre. Las ondas de contracción se inician cerca de la pieza intercalar, recorren rápidamente toda la longitud de esta finísima membrana y hacen progresar el zoospermo, actuando algo así como las aletas de un pez.

CAPÍTULO VIII

FUNCIONES GENERATIVAS DE LAS CÉLULAS

**División celular directa. División celular indirecta ó carioquinesis.
Conjugación celular.**

Las células que pueblan el organismo, del mismo modo que las que viven independientes, gozan del importante atributo de reproducirse, originando nuevos elementos, cuyas propiedades anatomo-fisiológicas son enteramente idénticas á las del elemento progenitor.

El mecanismo más general de la producción de nuevas células es la división ó segmentación. Todas las variantes de neoformación celular pueden reducirse, en último análisis, á un acto de división, más ó menos complicada, del núcleo, protoplasma y membrana fundametal.

Nótese que, en el fenómeno celulo-genético, la célula madre desaparece como individuo, repartiéndose toda su substancia en dos corpúsculos hijos. No hay, pues, *célula madre* ni *célula hija* en el sentido estricto de los términos, sino fragmentación sucesiva de cierta cantidad de materia viva, que disminuiría hasta desaparecer á fuerza de dividirse, si la asimilación no restableciera prontamente el volumen originario.

Modalidades de la celulo-génesis.—La formación de las células se verifica de dos maneras: por *división* y por *conjugación*.

La *división* ó segmentación es el proceder ordinario empleado por la naturaleza para reponer las células destruídas en el ejercicio de las funciones orgánicas ó durante el desarrollo del embrión, mientras que la *conjugación* es un proceder generativo que podría calificarse de extraordinario, al cual recurre solamente la naturaleza para producir la primera célula del embrión (el óvulo fecundado). Este método generativo encierra un pro-

fundo sentido, desde el punto de vista de la transmisión de las cualidades adquiridas y de la conservación del tipo específico y funcional de los seres.

DIVISIÓN CELULAR

Comprende la segmentación celular dos modalidades: la *división directa ó amitósica*, y la *división indirecta, mitósica ó carioquinética*.

1.º — SEGMENTACIÓN DIRECTA Ó AMITOSIS

La segmentación directa es el acto de partición celular no precedido de metamorfosis estructurales del núcleo ni del protoplasma. Este proceso genético, que fué conocido mucho antes que el mitósico, pierde cada día importancia y generalidad, pues se ha averiguado que muchos de los elementos á quienes se atribuía aquel proceder divisorio, proliferan en realidad por



Fig. 80. — Fenómeno de segmentación simple en los glóbulos blancos del *pleurodeles Waltii*. Examen en cámara húmeda. — *a*, núcleo; *b*, puente protoplásmico.

carioquinesis. Autores hay que llegan á declarar que todos los hechos conocidos de división directa no representan otra cosa que fases mitósicas mal interpretadas. No parece, sin embargo, prudente llevar el escepticismo á tal extremo, á menos de negar, sin motivo alguno, la legitimidad y realidad de las observaciones de división amitósica recaídas en leucocitos y células conectivas, y publicadas por Ranvier, Arnold, Cajal, Flemming y otros.

Por nuestra parte, hace ya cerca de dieciséis años que pudimos observar el fenómeno de la segmentación directa de los leucocitos de la sangre de un urodelo (el *pleurodeles Waltii*). Las fases observadas concuerdan con las anunciadas por Ranvier y Arnold. La división se inicia por estrangulación del núcleo, que no tarda en segmentarse en dos pedazos, generalmente de forma desigual; los núcleos hijos se colocan en un extremo del protoplasma, mientras que la porción intermedia de éste se estira y adelgaza extraordinariamente, concluyendo por romperse. A veces el proceso aborta; el puente de protoplasma que estuvo á pique de excindirse, se acorta y engruesa; los núcleos se aproximan y la célula se reintegra en su primitiva forma (fig. 80) (1).

La división del núcleo puede no ser seguida de partición del protoplasma. La partición nuclear puede repetirse tres, cuatro ó más veces, resultando así un corpúsculo generalmente voluminoso, que encierra en su protoplasma un número variable de núcleos. Por tal mecanismo se producen las células multinucleadas gigantes del tejido inflamatorio (células gigantes del tubérculo, del leproma, etc.) y los osteoclastos de la médula ósea.

Existen células, tales como ciertos leucocitos de gran talla y las mieloplaxias de la médula ósea, cuyos núcleos parecen ofrecer en estado permanente ó bastante duradero las fases de transición entre la mononuclearidad y la multinuclearidad. El núcleo de estas células exhibe á menudo forma de judía ó de bizcocho, con puente intermediario más ó menos delgado; en otros casos, afecta la forma de una cadena de lobulillos unidos por finas estrangulaciones.

Cuando la división directa ó indirecta sobreviene en células rodeadas de espesa cubierta (cápsula de secreción), los corpúsculos hijos no pueden separarse porque la membrana envolvente, que no participa del fenómeno divisorio, lo impide. Esta variedad de proliferación se llama *segmentación endógena*. Si la división ocurre en células que sólo poseen delgada membrana fundamental, los elementos engendrados quedan en libertad, pudiendo separarse inmediatamente (*fisiparidad simple*). Final-

(1) Véase nuestro *Manual de Histología y Técnica*, pág. 391, 1.^a y 2.^a edición.

mente, cuando la segmentación del núcleo y protoplasma se efectúa de un modo desigual, de manera que sólo una pequeña parte de estos órganos se aprovecha para engendrar uno ó varios elementos hijos, el acto generativo toma el nombre de *gemma*-*ción*. Ejemplos de gemmación nos ofrecen ciertos infusorios (*Talassicolas*), según Hertwig; el óvulo joven de los mamíferos (Schafer), los óvulos de la ascidia (Fol). En todos estos seres la yema nuclear cruza, rodeada de una pequeña cantidad de protoplasma individualizado, el cuerpo celular, y se instala por lo común en la periferia bajo la membrana de cubierta.

2.º—CARIOQUINESIS Ó SEGMENTACIÓN INDIRECTA

La *mitosis* ó *carioquinesis*, es el método de división más general é importante, y se caracteriza por la circunstancia de que el núcleo, antes de segmentarse, experimenta una serie de curiosísimas metamorfosis de estructura, así como de fenómenos de movimiento.

Las fases de este proceso pueden observarse en toda clase de células, tanto animales como vegetales; pero son preferibles, por el gran tamaño de sus núcleos, los elementos de las larvas de urodelo, por ejemplo, las de salamandra y tritón, donde Flemming y Rabl han hecho sus estudios sobre la carioquinesis.

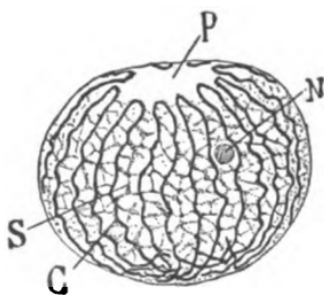


Fig. 81.—Esquema del núcleo según Rabl.—C, filamentos de cromatina ó primarios; S, filamentos de linina ó secundarios; N, nucleolo.

He aquí las fases por que atraviesa la célula desde el comienzo hasta el final de su división mitótica, según las investigaciones de Flemming, Rabl, Waldeyer, van Beneden, Strasburger, O. Hertwig, etc., investigaciones que nos

otros hemos confirmado en las larvas del pleurodelo *Waltii*, así como en las células de los animales superiores.

1.ª Fase de descanso.—Así se llama el estado de la célula en el intervalo de dos segmentaciones (fig. 82, 1 y 2). En los últi-

mos días de este período de descanso, la red cromática del núcleo se hace más rica y la talla nuclear aumenta sensiblemente.

2.ª Fase glomerular ó del ovillo. — Cuando va á comenzar el proceso, la red nuclear aparece más perceptible, distinguiéndose claramente dos clases de trabéculas: *primarios* ó gruesos, formados principalmente de cromatina, y *secundarios* ó finos, donde domina la linina. Rabl ha demostrado y Flemming ha

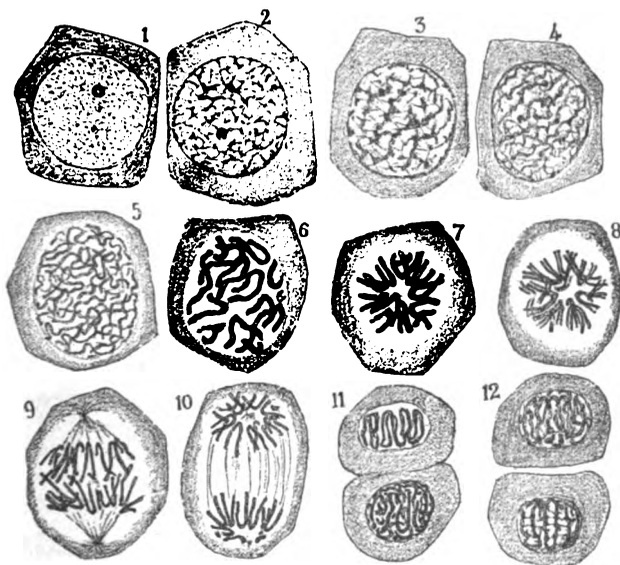


Fig. 82. — Células epiteliales en vías de división carioquinética de la piel de la larva del *Pleurodeles Waltii*.—1, Descanso; 2, Reticulación fina; 3, Reticulación gruesa; 4, Reabsorción del nucleolo y fase glomerular; 5, Ovillo laxo; 6, Horquillas; 7, Estrella madre; 8, División longitudinal (vista polar); 9, Metakinesis; 10, Estrella hija; 11, Ovillo hijo; 12, Segmentación del protoplasma.

aceptado recientemente, que los filamentos primarios, llamados también *chromosomas*, no están dispuestos al azar, sino que forman asas ú horquillas orientadas casi en el mismo sentido, y cuyos codos están vueltos á un lado. El paraje del núcleo donde convergen los ángulos de las horquillas presenta un espacio vacío de filamentos, que se ha llamado *campo polar*. En el extremo opuesto (*campo antípoda* ó *contrapolo*) no existe vacío, acu-

mulándose y entrecruzándose los cabos libres de los cromosomas.

Al final de esta fase, todos los filamentos finos ó secundarios desaparecen, así como el nucleolo, quedando exclusivamente los primarios, que se perciben ahora con gran corrección, y que atraen vivamente las materias colorantes de la nucleína. En cuanto á la materia del nucleolo, pasaría á formar parte de los cromosomas, y acaso del huso, como asegura Czermak (1899). Ulteriormente, las horquillas se espesan, al par que se acortan, con

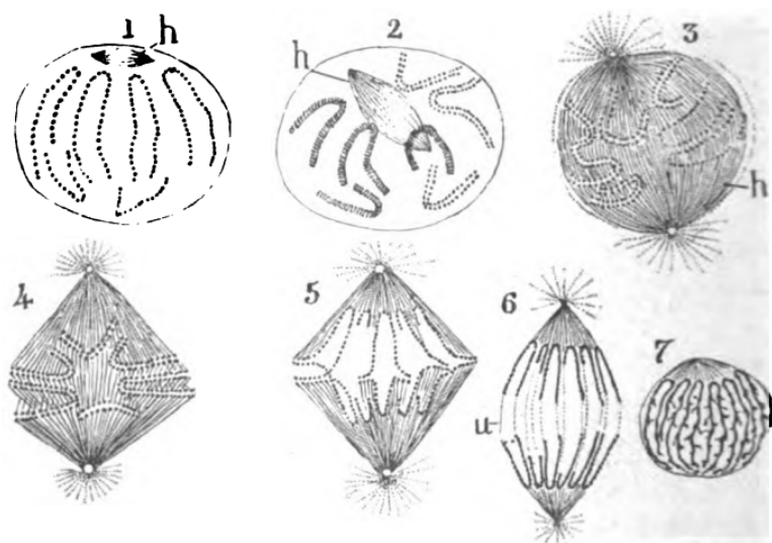


Fig. 83.—Fases mitóticas, según Rabl.—1, Fase de ovillo; 2, Formación del uso y atracción de las horquillas; 3 y 4, Momentos distintos de la fase de estrella madre; 5, Placa ecuatorial; 6, Estrellas hijas; 7, Núcleo hijo donde comienzan á brotar los hilos secundarios; *h*, huso acromático; *u*, filamentos de unión.

lo que el espacio claro interfibrilar se ensancha. A este fenómeno de enrechamiento de los hilos, con desaparición de la mayor parte de sus recodos, que acaece en los últimos momentos de la fase del ovillo, se ha dado el nombre de *estadio del ovillo denso*. En esta fase aumenta también la colorabilidad de la nucleína y crece el líquido nuclear.

Fase de estrella madre.— Esta fase se caracteriza por el arreglo, en forma de estrella, de los hilos ú horquillas cromáticas (llamadas también *cariosomas*), y por la aparición de un *órgano*

especial, cuya influencia en el curso ulterior de la segmentación será muy importante, el *huso acromático* (fig. 83, *h*).

El *huso* es un aparato filamentosos, especie de fascículo en forma de tonel, con polos puntiagudos, en los cuales resalta un grano brillante, grano que en estos últimos años se ha identificado con el centrosoma y esfera atractiva del protoplasma. Los hilos del huso son de extraordinaria delicadeza, y corren curvilíneamente de uno á otro polo; distínguense de las asas cromáticas no sólo por su forma, sino por su incolorabilidad en el carmín. Según Rabl, el huso aparece primeramente debajo de la membrana nuclear, en el medio del campo polar; luego adquiere un gran volumen, y alejándose de la cubierta, se retira á la región central del núcleo, para dirigir los movimientos de las asas cromáticas (fig. 83, 1, 2). Del otro lado de los polos, el retículo protoplásmico orientase también, construyendo dos semiconos filamentosos cuyos radios convergen en los centrosomas (*conos antípodas*).

Mientras tanto, las asas cromáticas, como atraídas por fuerza misteriosa, vuelven sus codos al centro del núcleo, disponiéndose en torno de la región más ancha del huso, y constituyendo una estrella cuyo plano es perpendicular al eje de éste. Este plano llámase sección ó *plano ecuatorial*, y á su nivel ocurrirá más adelante la segmentación del núcleo y protoplasma. El plano ecuatorial ó plano de sección de la célula es siempre perpendicular al eje mayor del protoplasma (Sachs, Hertwig).

Antes de la formación de la estrella, la membrana nuclear se hace cada vez más pálida, hasta que desaparece por completo. El punto en que se inicia la reabsorción es aquel que mira al centrosoma en la fase de núcleo en descanso. En adelante, las figuras nucleares se mostrarán completamente libres en el interior del protoplasma.

Fase de segmentación longitudinal. — Como ha descubierto Flemming, durante la fase de estrella *madre*, y á veces antes, las horquillas se excinden á lo largo, comenzando el hendimiento por los extremos libres y acabándose por los codos. Este importante fenómeno de partición longitudinal tiene por consecuencia la duplicación de las asas cromáticas, y explica por qué

la estrella madre y las estrellas fijas encierran exactamente el mismo número de filamentos de nucleína. Según Flemming, la segmentación longitudinal de las horquillas sobreviene á menudo en el estadio de glomérulo ó de ovillo.

Frecuentemente, las asas de la fase de estrella muestran una disposición arrosariada; lo que, en concepto de Pfitzner, Balbiani, Rabl, etc., dependería de que cada filamento cromático consta en realidad de un número considerable de esférulas de cromatina, ligadas entre sí por puentes de linina. En el acto de la partición longitudinal, cada esfera constitutiva de las asas se dividiría, produciéndose dos sartas paralelas de granitos cromáticos (fig. 82, 8, y fig. 83, 3).

Placa ecuatorial ó metakinesis. — Luego de duplicadas las horquillas, éstas comienzan á separarse, iniciándose el apartamiento por los codos y siguiendo hasta los extremos (fig. 82, 9, y fig. 83, 5). Desconócese el mecanismo de esta emigración de las horquillas. Ciertos autores imaginan que, en el momento de la segmentación longitudinal, divídese ecuatorialmente el huso, cuyos filamentos se adherirían á los codos de las horquillas, tirando de ellos hacia las regiones polares.

Fase de estrellas hijas.—Las asas cromáticas se corren hacia los polos, constituyendo una doble estrella que sólo puede apreciarse bien en las vistas polares. Los filamentos del huso han desaparecido en gran parte en la zona ecuatorial, percibiéndose los con claridad en el espacio que media entre los codos de las asas y el granito polar (fig. 83, 6).

Fase del ovillo hijo.—Los granos polares y el huso desaparecen, mientras que una fina membrana surge en torno de las figuras cromáticas hijas. Al iniciarse esta fase, las horquillas conservan su orientación y su independencia; pero no tardan en brotar del contorno de las asas filamentos pálidos, ramificados, que enlazan entre sí los hilos cromáticos, dando lugar á una figura reticulada, fiel reproducción de la fase del núcleo en descanso. Al acabar esta fase, ó algo antes, se excinde ecuatorialmente el protoplasma celular, y la sección comienza en la periferia para terminarse en el centro. Por este tiempo, los filamentos secundarios son bien perceptibles, así como el nucleolo (fig. 83, 7, y

figura 82, 11). De todos modos, el número de cromosomas 6 filamentos primarios discernibles en el núcleo hijo es el mismo que existía en la célula madre, número que resulta constante en la mayor parte de los elementos adultos. Según Flemming los núcleos de las células humanas contendrían próximamente veinticuatro parejas de cromosomas (1898).

CARIOQUINESIS PLURIPOLAR

En las células gigantes ó mieloplaxias de la médula ósea (Denys), las células de los tejidos patológicos (Arnold, Hansemann, Cornil, Schottländer, Denys, Cajal, etc.), las células gigantes del hígado embrionario (Kostanecki), en los óvulos del *strongylocentrotus* tratados por la quinina (O. Hertwig), etc., se advierte que el reparto de las asas cromáticas en la fase de ovillo, en vez de conducir á la formación de dos estrellas hijas, puede abocar á la construcción de tres, cuatro ó más de estas figuras, cada una de las cuales se transformará en un núcleo en descanso.

Este fenómeno se debe probablemente á la multiplicación excesiva de las esferas atractivas, seguida de la construcción de dos, tres ó cuatro husos acromáticos, en torno de cuyos ecuadores se reparten los cromosomas. En la fase de estrella madre, los cromosomas forman una figura complicada, pues se continúan las que rodean un huso con las que dependen de los otros, y al ocurrir la excisión longitudinal de los cromosomas, engéndranse cuatro, seis ó más estrellas hijas, es decir, un número doble del de los husos acromáticos.

Relación entre la mitosis y las esferas atractivas.—Hasta ahora no hemos estudiado la esfera atractiva en sus relaciones con el acto mitótico; lo haremos más adelante al tratar de la conjugación.

Por el momento, conviene hacer constar que muchos histólogos (van Beneden, Rabl, Flemming, Heidenhain) estiman que la esfera atractiva representa un órgano constante del protoplasma, cuya misión es iniciar el movimiento carioquinético. Al efecto, y antes que la cromatina nuclear sufra cambios importantes, la esfera atractiva se segmentaría, y las dos esferulas resultantes se apartarían, corriéndose por fuera de la membrana nuclear; una vez formado el huso acromático y desaparecida dicha membrana, estos granitos vendrían á constituir los dos puntos brillantes que

destacan en los polos de aquél. Si semejante división de las esferas atractivas no puede sorprenderse en la mayor parte de los elementos en vías de mitosis, ello dependería de la pequeñez de las mismas. Por el contrario, los óvulos de los invertebrados (*asteria*, *vermes*), cuyas esferas son gruesas, y, por tanto, bien perceptibles, permitan seguir el fenómeno con toda facilidad. En muchas células, la esfera atractiva es doble, y no es, en consecuencia, necesaria una división preliminar de la misma.

Esquema de Rabl sobre la segmentación mitótica. — La influencia de la división de las esferas atractivas sobre la formación de las figuras cromáticas es difícil de comprender, así como la construcción del huso que tanta influencia parece tener en la posición y movimientos de las asas cromáticas. Para dar alguna idea de este mecanismo, Rabl ha imaginado el adjunto esquema del núcleo en descanso (fig. 84). Los hilos primarios ó gruesos del armazón nuclear aparecen formando horquillas, cuyos codos miran á la zona polar, en la cual y sobre la membrana, descansa la esfera atractiva. Los ángulos de las horquillas únense, mediante finos hilos, al grano polar ó esfera atractiva que recibe por el opuesto lado la inserción del retículo protoplásmico. Con estos antecedentes, veamos cómo se realiza el fenómeno quinético.



Fig. 84. — Esquema de Rabl, que muestra la estructura hipotética de la célula y núcleo en descanso.

Bajo la provocación de un estímulo exterior, el retículo protoplásmico reacciona, contrayéndose y tirando en dirección opuesta de la esfera atractiva; ésta se duplica, y acto seguido se dividen á lo largo los hilos acromáticos que la enlazan á las horquillas. En tal situación, las esferas atractivas se han apartado mucho, colocándose casi en puntos opuestos del núcleo, y los dos haces producidos por la división de los hilos acromáticos se han convertido en el huso ó fascículo de fibras pálidas, á cuyo alrededor se establecerá la estrella madre. Por último, los ángulos de las asas, de los que tiran los dos medios husos recién formados, acaban por excindirse también longitudinalmente, de donde la formación de la placa ecuatorial, estrellas hijas, etc.

No todos los autores están de acuerdo con el esquema de Rabl. Flemming, sobre todo, lo combate con argumentos de fuerza, entre los cuales el más importante nos parece ser la frecuente producción de la excisión longitudinal en estadio de ovillo, es decir, antes de que los medios husos acromáticos aparezcan y puedan tirar de los cromosomas. También se duda por algunos de la contractilidad de los filamentos del huso. Así Reinke se inclina á atribuir la dislocación de los cromosomas en las distintas figuras mitóticas á los movimientos libres, amiboides, de los mismos. Ni faltan sabios que ven en el huso acromático y aster líneas de fuerzas á par-

tir de los centrosomas, es decir, efectos dinámicos semejantes á los producidos por los electro-ímanes sobre las limaduras de hierro (Ziegler) ó por los campos magnéticos sobre finos cristales suspendidos en líquidos (Gallardo).

CONJUGACIÓN

La formación celular por conjugación ocurre solamente en la producción de la primera célula del embrión, tanto de los animales como de las plantas.

En la conjugación hay que distinguir tres actos sucesivos: 1.º, reducción cromática ó expulsión de una parte de los filamentos del núcleo del zoospermo y del óvulo; 2.º, penetración del zoospermo en el protoplasma del óvulo y construcción de una figura cromática conjugada; 3.º, carioquinesis subsiguiente.

Proceso de reducción. — Llamado también *maturación* de las células sexuales, consiste esencialmente en la expulsión, á beneficio de dos actos mitóticos simplificados, de una parte de la cromatina nuclear, con el fin quizá de evitar la duplicación de esta materia después de la reunión, en una unidad nuclear, de los dos núcleos ovular y zoospermico. Este curioso proceso, cuyas fases han podido seguirse bien en los equinodermos (*asteria glacialis*) y en los vermes (*ascaris megalcephala*), es el obligado precedente de la fecundación y recae tanto en el zoospermo como en el óvulo. Existen todavía puntos dudosos en lo concerniente á las fases y mecanismo de la reducción; nosotros, á fin de aparecer más claros, evitaremos toda discusión, indicando lo más substancial de las investigaciones de Fol, van Beneden, Boberi, Hertwig, Carnoy, van Gehuchten, etc.

Reducción en el óvulo.—En esta descripción nos referiremos, sobre todo, al óvulo del *ascaris megalcephala*, donde el proceso ha podido estudiarse más detalladamente que en los equinodermos y vertebrados inferiores.

El óvulo maduro ó casi maduro del *ascaris* del caballo, contiene un protoplasma granuloso, salpicado de inclusiones, una fina membrana de cubierta, y un núcleo provisto de ocho bastoncitos cromáticos, seis de los cuales deben ser eliminados. Las fases principales del fenómeno son:

1.º El núcleo pierde su membrana y se hace periférico; llegado cerca de la superficie celular, surge entre los bastoncitos cromáticos un huso de cortas dimensiones (fig. 85, II), en torno del cual, estos últimos se alinean en dos haces de á cuatro hilos cada uno.

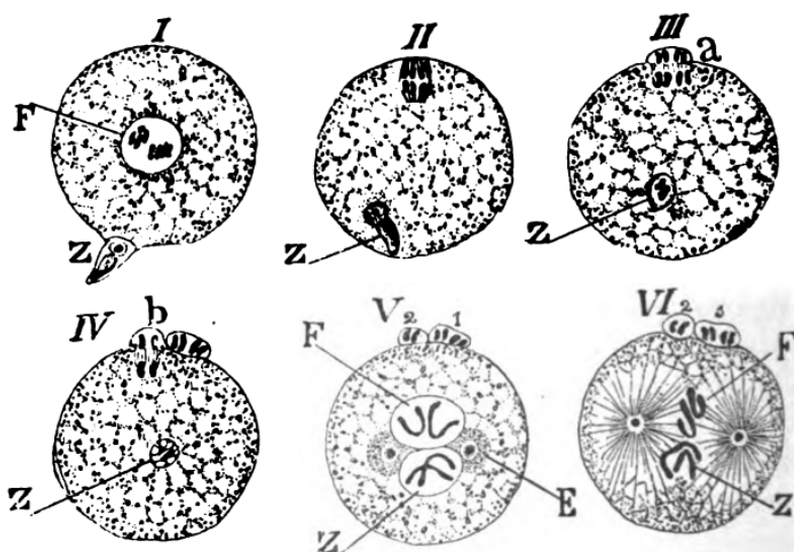


Fig. 85 — Fases del proceso de la conjugación y del de la eliminación de los corpúsculos polares en el óvulo del *ascaris megalcephala*, según O. Hertwig.

F, núcleo femenino; Z, zoospermo ó núcleo derivado del zoospermo; E, esfera atractiva; a, formación del primer corpúsculo polar; b, formación del segundo corpúsculo polar.

Fase I. El zoospermo Z, penetra en el óvulo. — *Fase II.* El núcleo del óvulo se prepara para eliminar el primer corpúsculo polar. — *Fase III.* Eliminación del primer corpúsculo polar y transformación del zoospermo en núcleo. — *Fase IV.* Eliminación del segundo corpúsculo polar y fase de descanso del núcleo masculino. — *Fase V.* Aproximación de los núcleos masculino y femenino, cada uno de los que posee dos asas cromáticas. — *Fase VI.* Formación de una estrella madre con las cuatro asas cromáticas, de las que dos son masculinas y dos femeninas.

2.º Divídese ecuatorialmente el pequeño huso formado y sepárase del cuerpo celular un trozo de protoplasma periférico, que arrastra consigo cuatro bastones cromáticos (fig. 85, III). El corpúsculo independiente que resulta, sitúase por fuera del óvulo y toma el nombre de *primer corpúsculo polar*.

3.º Acto continuo, y sin que preceda fase de descanso, ni de ovillo, engéndrase otro huso en el mismo paraje del anterior, y los cuatro bastoncitos que en el óvulo quedaron se reparten en dos grupos (fig. 85, IV). Una nueva é idéntica segmentación periférica del protoplasma, origina el *segundo corpúsculo polar*; de este modo el núcleo ovular queda reducido á dos filamentos cromáticos. Los dos corpúsculos polares no se aprovechan para nada, degenerando y destruyéndose ulteriormente.

Reducción en los zoospermos.—Se ha observado el fenómeno en las células madres de zoospermos del *ascaris*; últimamente, Bardeleben lo ha sorprendido también en los zoospermos de los mamíferos.

El proceso recorre las mismas fases que en el óvulo, abocando á la eliminación, mediante dos actos de partición sucesivos, de una porción de la cromatina del zoospermo. Los corpúsculos polares nacidos del núcleo de los filamentos espermáticos de los mamíferos, son elementos caducos, destinados á destruirse; pero en las células madres del zoospermo del *ascaris megalocephala*, el proceso de reducción engendra células viables de tamaño casi idéntico.

Penetración del zoospermo y conjugación de los núcleos masculino y femenino.—He aquí las fases del proceso en el *ascaris megalocephala*, según Beneden, Boberi, Carnoy, Zacharias, etcétera, fases que coinciden en gran parte con las descritas por Fol en el *asteria glacialis*.

1.º El zoospermo, que en el *ascaris* tiene una forma conóidea (fig. 85, Z, I), disuelve en un punto la fina membrana de cubierta del óvulo, y penetra en el espesor del protoplasma. La cola y demás accesorios desaparecen, quedando solamente perceptible un grano cromático (fig. 85, II, Z) que corresponde á la cabeza del zoospermo de los mamíferos. En cuanto la penetración es completa, la membrana ovular se refuerza por una nueva y más espesa cubierta, á fin de evitar la intrusión de nuevos zoospermos.

En muchos óvulos, los fenómenos de reducción preceden á la entrada del filamento seminal; pero no sucede así en los de *ascaris*, donde antes de la expulsión del segundo corpúsculo po-

lar ya suele esperar el núcleo zoospérmico en el centro del protoplasma (fig. 85, IV).

2.º Acabada la expulsión del segundo corpúsculo de reducción, el núcleo femenino se acerca al masculino, situándose ambos en el centro del óvulo; cada núcleo ó *protonúcleo*, como también se designa, aparece compuesto de una membrana acromática y de una red cromática.

3.º Del protoplasma ovular surgen dos esferas atractivas, que se colocan una en un lado y otra en el opuesto de la pareja de protonúcleos (fig. 85, V, E).

4.º Las membranas nucleares desaparecen, y la cromatina de cada núcleo se transforma en una pareja de bastones cromáticos de gran longitud (fig. 85, V, F).

5.º Entre las esferas atractivas se advierte ahora un huso acromático, cuyo ecuador atrae los hilos acromáticos sueltos, engendrándose una figura mitótica que corresponde á la llamada *estrella madre*. De estos cuatro filamentos, dos son masculinos y dos femeninos (fig. 85, VI).

6.º Las asas ó cromosomas divídense longitudinalmente, produciendo ocho filamentos, de los cuales cuatro se dirigirán á un polo y cuatro al otro. Resultan, por consiguiente, formadas dos estrellas hijas, en las cuales se contienen dos asas cromáticas masculinas y dos femeninas.

7.º Acábase la división carioquinética, constituyéndose dos núcleos hijos en descanso y segmentándose el protoplasma. En adelante, la multiplicación de las células ocurrirá por mitosis común. El proceso será siempre iniciado por la segmentación de la esfera atractiva.

Se ve, por lo expuesto, que el acto de la fecundación consiste esencialmente en la construcción de una figura de estrella madre, en la cual, de sus cuatro asas integrantes, dos tienen representación masculina y dos femenina. No existe, pues, fusión de los protonúcleos paterno y materno, sino reparto de las cromatinas sexuales, de tal suerte que, en toda división celular ulterior se conservará exactamente el mismo número de filamentos cromáticos masculinos y femeninos. Esta independencia de los cromosomas masculinos y femeninos, ha sido reconocida por Rüc-

kert (1895) hasta en los núcleos en fase de descanso (esferas de segmentación de las larvas de *Cyclops*) en los cuales se ven dos grupos laterales de asas, constantemente separados, uno formado por los cromosomas paternos y otro por los maternos.

Esta interesante disposición, que ha sido confirmada por Hacker (1895) en los crustáceos, y por Zoja (1896) en el *ascaris megalocephala*, prueba que todo núcleo posee una simetría bilateral, es decir, que los cromosomas paternos colocados á un lado del eje orgánico del núcleo, son iguales en número y forma que los maternos situados en el otro.

Dado que el acto esencial de la conjugación consiste en la reunión de la cromatina del zoospermo con la del óvulo, y teniendo en cuenta que el protoplasma paterno ó zoospermico añadido al óvulo, es una cantidad despreciable comparada con la de éste, resulta muy verosímil la opinión defendida por Strasburger, Oscar Hertwig, Kölliker, Weissmann, etc., de que el *substratum* por el cual los padres transmiten sus cualidades á los hijos, la *materia de la herencia*, en fin, no es otra cosa que la substancia del núcleo y del corpúsculo polar. Sólo estas partes concurren en cantidades iguales y con propiedades físico-químicas idénticas al acto de la fecundación. El protoplasma del óvulo representaría principalmente un órgano vegetativo, indispensable á la nutrición y renovación de la materia hereditaria.

No obstante, en las células de los tejidos adultos, cuyo protoplasma desempeña actividades importantes de carácter hereditario, ciertas partículas nucleares (leucitos), podrían emigrar al protoplasma. Esta hipótesis ha sido sugerida por De Vries.

En el proceso de la fecundación, existen todavía muchos puntos dudosos. Uno de ellos es el origen de las esferas atractivas que preceden al acto de la conjugación de las asas cromáticas. En el *ascaris* no ha podido descubrirse la procedencia de dichos corpúsculos; pero, en cambio, los modernos trabajos de H. Fol en la *asteria glacialis*, y los recientes de Fick en los urodelos, permiten aceptar, como muy verosímil, que la pareja de esferas atractivas no nace espontáneamente en el seno del protoplasma del óvulo, sino que procede de esferas preexistentes. En efecto, el zoospermo, al penetrar en el protoplasma, trae consigo un órgano especial, la *pieza intercalar* ó *intermedia*, que no es otra cosa que una

verdadera esfera atractiva masculina; por su parte, el núcleo del óvulo se acompaña de otra, que en el *ascaris* no es visible, pero que aparece distintamente en la *asteria glacialis*. En cuanto los pronúcleos se aproximan, las dos esferas atractivas se dividen; cada mitad masculina, busca á la mitad femenina, fúndense después, y engéndranse dos esferas atractivas hermafroditas, puesto que cada una resulta de la reunión de media masculina con media femenina.

Los más modernos trabajos sobre el origen de las esferas atractivas confirman en lo substancial las aseercciones de Fol y de Fick. Michaelis (1896) ha notado que en el acto de la fecundación del óvulo del tritón, la cola del zoospermo es absorbida, y la pieza intermediaria de éste se convierte en esfera atractiva. También Niessing (1896) ha confirmado dicha preexistencia de la esfera atractiva masculina en la fecundación del óvulo de los mamíferos, habiendo podido seguir todas las fases recorridas por el centrosoma de la célula madre testicular (*espermatocono*) hasta convertirse en un órgano de la cabeza del zoospermo, con el cual penetraría en el protoplasma del óvulo. Sin embargo, en lo que respecta á la conjugación, división y fusión de ambas esferas atractivas masculina y femenina, la aseercción de Fol (*cuadría de los centrosomas*) se pone en duda, y aun se inclinan los más modernos autores (1900 á 1903), tales como Reinke, Rath, Kostanecki, Wierzejski, etc., á admitir que de las primeras segmentaciones del óvulo sólo es aprovechada la esfera atractiva del zoospermo (*espermatocono*), degenerando y desapareciendo el *ovocentro* ó esfera femenina.

La penetración del zoospermo, así como los movimientos de los pronúcleos, se deberían, según Giardona (1902), á la secreción por las esferas atractivas del óvulo de sustancias quimiotácticas positivas para los filamentos seminales.

En cuanto á la significación del singular fenómeno de la expulsión de las asas cromáticas, los dictámenes de los sabios no están de acuerdo. Todos, sin embargo, coinciden en que esta reducción es necesaria para que el núcleo resultante de la fecundación contenga la misma cantidad de cromatina ó de substancia hereditaria; pues es evidente que si no hubiera reducción preliminar á cada fecundación, dicha materia se duplicaría, y al cabo de algunas generaciones, alcanzaría proporciones colosales. Es posible que el fenómeno de la reducción tenga todavía más hondo sentido y que se relacione, como quiere Weismann, con la necesidad de facilitar el progreso, eliminando el plasma ó la representación hereditaria de nuestros antepasados más lejanos. Para Boberi los cospúsculos polares representan óvulos abortivos de significación atávica, reproduciendo imperfectamente un fenómeno de multiplicación normal en la célula madre de zoospermos.

La producción de dos globos polares tienen algunas excepciones. Así Sobotta (1896), en su trabajo sobre la fecundación en el *anfioxus*, sólo ha podido confirmar la existencia de un globo polar ó de dirección. En este

mismo animal los protonúcleos femenino y masculino se fundirían en su fase de reticulación, siendo imposible por tanto la demostración de la independencia de las cromatinas paterna y materna. También en la fecundación del óvulo del ratón se formaría á menudo un sólo cuerpo de dirección, el cual se originaría por partición transversal de los cromosomas preexistentes y no por eliminación de asas separadas. En fin, en muchos casos, á la reducción *numérica* de los cromosomas se juntaría también una *reducción cuantitativa* de la materia cromática.

Desarrollo embrionario. — Las sucesivas particiones del óvulo fecundado dan origen á un conglomerado celular, todavía contenido bajo la membrana pelúcida, que se llama fase de *morula*.

La dirección en que sobrevienen las sucesivas particiones del óvulo, y la posición de las células hijas en éste, se subordinan á las siguientes leyes:

1.^a El primer plano de segmentación del óvulo coincide con el plano de reunión del proto-núcleo masculino y femenino.

2.^a En las biparticiones sucesivas los planos de división se orientan alternativamente en las tres dimensiones del espacio, es decir, que la sección del protoplasma es en cada partición perpendicular al plano de la segmentación anterior (Sachs y O. Hertwig).

3.^a En cada célula, presta á segmentarse, la dirección del huso acromático es igual al sentido del eje mayor del protoplasma.

4.^a En los arreglos de las células resultantes de la división del óvulo, desempeñan importante papel los *tropismos*, particularmente el *citotropismo* ó atracción recíproca de las esferas de segmentación (Roux).

Fase de blástula. — Al principio, dichas esferas de segmentación constituyen una masa maciza, pero no tarda en aparecer un líquido central que rechaza hacia la periferia las células, las cuales se disponen en membrana por debajo de la zona pelúcida. Esta capa celular es continua, forma una verdadera vesícula cerrada y se designa con el nombre de *blastodermo*.

Fase de glástula. — Ulteriormente, y merced á la invaginación de un lado de la vesícula blastodérmica, constitúyese la *gástrula*, en la cual existe una cavidad comunicante con el exterior (*colenterón*) y un agujero que establece la comunicación

(*blastoforo*). El pequeño espacio que resulta entre las dos hojas, se llama *cavidad de segmentación*, y las hojas mismas se conocen con las designaciones de *entodermo* ú hoja externa y *entodermo* ú hoja interna. En los gusanos, equinodermos, etc., la fase de *gástrula* constituye una larva independiente que se nutre por sí, experimentando algunas diferenciaciones, tales como la aparición de pestañas, etc. El colentérón hace oficio de cavidad digestiva y el entodermo de mucosa intestinal. En los vertebrados, la fase de *gástrula*, como todas las otras, se transforma rápidamente, nutriéndose á expensas de los órganos inmediatos del animal ó á costa de las reservas alimenticias de la yema (aves, reptiles, etc.).

Formación del mesodermo. — En los vertebrados inferiores, como el anfibio, los anfibios, los peces, etc., el mesodermo ú hoja media, resulta de un replegamiento del entodermo. Pero en los vertebrados superiores (aves y mamíferos), el proceso de formación del mesodermo es muy discutido. En general, admítase como ya demostró Kölliker hace muchos años, que esta hoja procede del ectodermo, precisamente del paraje de éste en donde se forma el surco primitivo del embrión. Al principio, la continuidad del ecto y mesodermo al nivel de dicho surco, es claramente demostrable; pero luego rómpense los vínculos que enlazaban ambas hojas celulares y el embrión aparece compuesto de tres membranas netamente separadas: la *interna ó entodermo*, compuesta de una hilera de elementos aplanados; la *externa ó ectodermo*, formada de células prismáticas voluminosas, particularmente abundantes al nivel del surco primitivo; la *media ó mesodermo*, constituida de corpúsculos menos regulares y dispuestos en dos hileras fundidas hacia adentro, es decir, cerca del surco primitivo y limitantes de un intersticio ó cavidad llamada *saco celómico ó celoma*. Entre los dos sacos celómicos aparece una columna hueca engendrada por un replegamiento del entodermo y situada paralelamente al surco primitivo. Esta columna se designa *notocorda*.

Cada hoja blastodérmica posee una significación, tanto organogenética como histogenética. El *ectodermo* sólo engendrará una categoría especial de órganos y tejidos, á saber: el epider-

mis cutáneo, las glándulas de la piel, el sistema nervioso, el cristalino, las mucosas bucal, ocular, etc. El *entodermo* dará origen al epitelio intestinal y sus glándulas anejas, como el páncreas, hígado, pépsicas, de Lieberkühn, etc. El *mesodermo* producirá, sobre todo, los tejidos vegetativos del organismo, tales como el conjuntivo, óseo, cartilaginoso, seroso, vascular, sanguíneo, adiposo, á los que hay que añadir algunos órganos activos como los músculos, el ovario y testículo.

Teorías embriogénicas. — Hipótesis de la preexistencia. — Bajo formas modernas y con las modificaciones exigidas por los progresos de la ciencia, ciertos autores, tales como Weisemann, Renaut, Roux, Hansenmann, etcétera, han resucitado la antigua concepción filosófica de la *preexistencia*, en cuya virtud se admitía que todas las partes constitutivas del organismo están preformadas en el germen (óvulo y zoospermo). Mas los citados sabios, en vez de imaginar como los antiguos una *preformación morfológica*, contraria á la más vulgar observación, defienden una *preformación representativa*, ó á favor de partículas de materia viva, las cuales habitarían exclusivamente en el interior del núcleo y se dispondrían en un orden constante, como en *mosaico*, según la feliz expresión de Roux. En cada una de estas partículas (bióforos, idioblastos, etc.) residirían los legados hereditarios correspondientes á un tejido; y así la mitosis inicial y segmentaciones sucesivas del óvulo fecundado tendrían por objeto seleccionar y entresacar del cúmulo de bióforos representativos los pertenecientes á cada sistema orgánico, es decir, las materias hereditarias determinantes de la especificidad anatomo-fisiológica de las células adultas. Ocurrido el reparto de las susodichas partículas ó bióforos, algunas de ellas podrían abandonar el núcleo y estacionarse en el protoplasma, al cual prestarían la capacidad de ejercitar actividades especiales transmisibles por la generación.

La teoría del mosaico y de las partículas hereditarias repartibles alcanzó hace pocos años cierta boga. Particularmente favorables éranle las observaciones siguientes: a) Boberi pareció probar que durante la segmentación del óvulo del *Ascaris* se separan y diferencian dos extirpes celulares, jamás confundidas: la formadora del soma ó tejidos funcionales, y la engendradora de las células germinales (testículo y ovario); b) por su parte van Beneden presentó como verosímil que de las dos esferas resultantes de la partición del óvulo, una representa el germen del ectodermo y otra el del entodermo; c) en fin, Chabry, eliminando mediante traumatismos en el embrión de batracio una de las esferas de segmentación, consiguió semiembriones, semiblastodermos, etc.

Teoría evolutiva por condiciones exteriores. — La crítica de la primera concepción y de las observaciones en que se funda, condujo á los embriólogos á una teoría más conforme con los hechos, que puede formularse así:

No existe en el óvulo arreglo topográfico de la materia de la herencia, ni representación específica de territorios histológicos. Si las condiciones exteriores son favorables, cualquiera de las regiones nucleares, y por de contado cualquiera de las esferas de segmentación en que se repartió el *subtractum* hereditario, es susceptible de engendrar la pluralidad de los tejidos lo mismo que un embrión perfecto. De donde se infiere que el núcleo no es un mosaico de bióforos representativos que se distribuyen y clasifican durante la segmentación, sino un grupo de centros evolutivos, cualitativa mente equivalentes, y que encierran virtualmente el conjunto del embrión. Y si bien es indiscutible que, una vez segmentado el óvulo y formadas las hojas blastodérmicas, cada una de éstas generará familias histológicas dinámica y estructuralmente diferenciadas, ello dependería de las diversas condiciones fisico-químicas á que dichas hojas están sometidas (Delage), y sobre todo, de la excitación funcional específica (Roux). La posición relativa de las células en los órganos primitivos, su proximidad ó alejamiento del exterior, las presiones, plegamientos y tensiones elásticas á que cada colonia celular vive sometida, son otras tantas condiciones modeladoras de la evolución de los tejidos y de la división y peculiaridad del trabajo fisiológico.

Como hechos favorables, y aun probatorios, de esta doctrina epigenética, se citan : a) La aptitud que todas las regiones del núcleo y protoplasma del óvulo (rana) poseen para generar indiferentemente el ectodermo ó el entodermo (el primer plano de segmentación es constantemente perpendicular al punto de penetración del zoospermo, y éste puede abordar el óvulo por cualquier lado) ; b) la posibilidad de obtener cuando se destruye una ó varias esferas de segmentación del óvulo, un embrión completo, aunque más pequeño ; c) la demostración debida á varios autores de que en ciertos casos excepcionales, aun los tejidos más diferenciados, engendran formaciones histológicas extrañas á su extirpe.

SECCION SEGUNDA

HISTOLOGÍA

CAPÍTULO PRIMERO

Concepto de Histología.— Definición de tejido. — Clasificación de los tejidos.

Se llama *Histología* (de ιστος, tejido y λογος, tratados) la sección de la Anatomía general que estudia los tejidos orgánicos.

Tejidos.— Son las masas orgánicas formadas por la asociación, en un orden constante, de células de propiedades estructurales, fisiológicas y químicas semejantes.

El tejido representa una trama celular típica, siempre idéntica en cualquier parte del organismo en que se la estudie. La reunión de varias tramas de propiedades diversas engendra los sistemas, ó sea la compleja urdimbre de los órganos. Sólo por excepción existen órganos como el cristalino, constituidos exclusivamente de un sólo tejido; los músculos, los huesos, las glándulas, etc., resultan de la asociación y entretrejimiento de tres ó cuatro tejidos.

Clasificación de los tejidos.— Las analogías y diferencias que, bajo el triple aspecto de la génesis, actividad fisiológica y estructura, ofrecen los tejidos, pueden servir de base para una clasificación histológica; empero, ninguna más provechosa que la referente á la estructura, aunque en el estado actual de la ciencia, no pueda fundarse en ella una clasificación completamente exenta de defectos.

He aquí la clasificación que nos parece más lógica; se funda en dos consideraciones anatómicas: el modo de unión de las células y el grado de diferenciación del cuerpo protoplasmático.

Por lo demás, este agrupamiento de los tejidos tiene muchos puntos de contacto con la clasificación de Virchow.

| | | | |
|-------------------------------------|--|---|---|
| | De células unidas directamente . . . | {epitelial. {tejido del cristalino. | |
| <i>Tejidos simples</i> . . . | De células separadas por substancia fundamental. | {con substancia fundamental líquida | |
| | | semilíquida . . . | {conjuntivo. {adiposo. |
| | | sólida | {cartilaginoso. {óseo. {dentario. |
| | De células transformadas | {muscular. {nervioso. | |
| <i>Tejidos compuestos</i> | | {tegumentario. {piloso. {seroso. {glandular. {vascular. | |



CAPÍTULO II

TEJIDO EPITELIAL

Definición.— El tejido epitelial (de *επι*, *sobre*, y *θηλή*, *mamelón ó papila*) es una trama membranosa que reviste las superficies libres del organismo, y consta de células poliédricas, unidas entre sí por escasa cantidad de un cemento intersticial.

Caracteres macroscópicos.— Son los epitelios membranas transparentes ó translúcidas, elásticas, coherentes, exentas de vasos, pero no de nervios. Por una de sus caras son libres, limitando la cavidad de los órganos internos ó la superficie de la piel; por su cara profunda, se adhieren íntimamente al tejido conjuntivo, del cual extraen el plasma de nutrición.

Caracteres micrográficos de los epitelios.— La composición de los epitelios es extremadamente simple, pues constan solamente de células generalmente voluminosas, exentas de expansiones, y limitadas por facetas planas. El contacto de las células no es inmediato; entre ellas existe una materia resistente, diáfana, que se tiñe en negro por el nitrato de plata (*cemento de unión*) y se disuelve por la potasa y el alcohol al tercio. En ciertos epitelios, la unión se refuerza á favor de filamentos intercelulares.

Clasificación de los epitelios.— Atendiendo á la morfología celular, pueden distribuirse en tres grupos principales: epitelio de células aplanadas, epitelio de células alargadas ó prismáticas, epitelio de células cúbicas. Para establecer los géneros, conviene introducir el principio de la diferenciación celular. He aquí la clasificación:

| | | | |
|---------------------------------------|---|---------------------------|------------------------|
| Los epitelios, son: | De células aplanadas ó anchas | de una sola capa. | endotelio. |
| | | de varias capas | epitelio tegumentario. |
| | De células prismáticas ó largas | con chapa. | intestinal. |
| | | con melanina. | pigmentario. |
| con pestañas | | vibrátil. | |
| De células cúbicas ó cortas | | glandular. | |

Endotelios. — Así fueron llamados por His aquellos epitelios aplanados, de una sola capa, semejantes á un pavimento, que tapizan las cavidades cerradas del mesodermo, á saber: el interior del árbol sanguíneo y linfático, el corazón, pleura, peritoneo, pericardio y aracnoides, las sinoviales articulares, etc. Aunque, por lo común, los endotelios reconocen un origen mesodérmico, no faltan excepciones, entre las cuales debe citarse el pulmón, cuyas vesículas terminales, con ser de extirpe endodérmica, es-

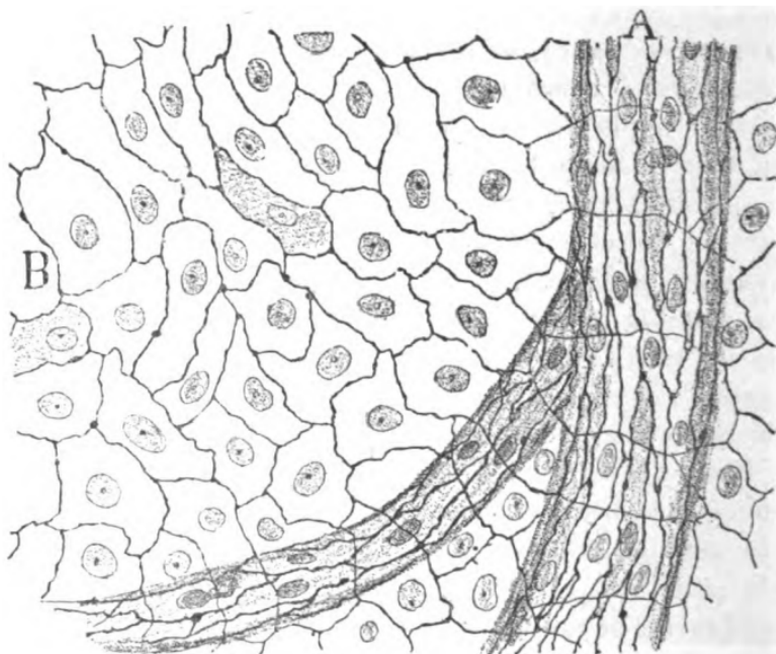


Fig. 86. — Endotelio del mesenterio de la rana. Coloración con el nitrato de plata y carmín: A, endotelio de un capilar sanguíneo; B, endotelio del mesenterio.

tán revestidas de células aplanadas de aspecto endotelial. Hay también cubiertas endoteliales que no tapizan cavidades serosas, sino superficies de órganos rodeados de otros tejidos. Tales son, por ejemplo, las cubiertas endoteliales de la vaina laminosa de los nervios, la que rodea los haces tendinosos secundarios, la que tapiza los órganos musculo-tendíneos de Golgi, las que envuelven las células de los ganglios raquídeos, etc.

Las células endoteliales no pueden estudiarse bien sino en

las preparaciones tratadas en fresco por el nitrato de plata reactivo que produce (como ya expusimos en la *Técnica*) al nive, del cemento intercelular, un precipitado negro de plata metálica que dibuja correctamente los contornos celulares. En estas preparaciones se advierte que las células endoteliales son delgadísimas, transparentes, de forma poligonal y de bordes sinuosos íntimamente ajustados á los de los vecinos elementos. En ciertos parajes, sobre todo en los puntos de convergencia de varias células, nótanse unos acúmulos redondeados de cemento, que al-

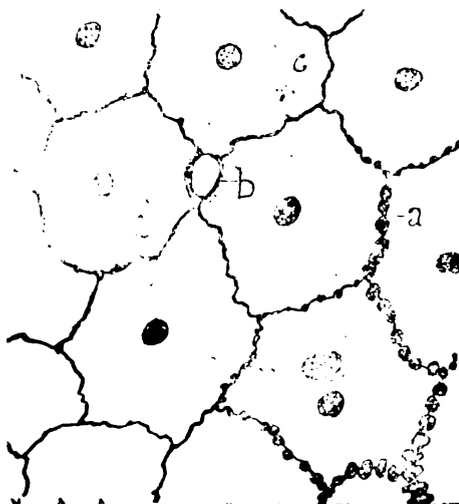


Fig. 87. — Trozo del endotelio que tapiza el epiplón mayor del conejo recién nacido. — *a*, aspecto arrosariado del cemento en los parajes en que la membrana fué muy distendida; *b*, perforación amplia; *c*, célula conjuntiva.

gunos autores han tomado erróneamente por agujeros preformados (*estomas*). A veces, sin embargo, las comunicaciones son reales y alcanzan considerable diámetro, según ocurre en el epiplón mayor del conejo recién nacido (fig. 87, *b*). Tales perforaciones, que cruzan de parte á parte la membrana, son la obra de leucocitos emigrantes.

Dada la extrema transparencia y delgadez de dichas células, es difícil de apreciar el retículo protoplásmico, así como la men-

brana; en cambio, los reactivos de la cromatina, denuncian constantemente la presencia de un núcleo redondo ú oval, aplastado en el mismo sentido que el cuerpo celular. De las dos superficies celulares, la libre es lisa y está lubricada por plasma, en el cual nadan algunos leucocitos; mientras que la adherente es más áspera, toca á los fascículos conectivos próximos, y, algunas veces, parece presentar, como ha indicado Bizzozero para el peritoneo, una capa basal, fina y brillante.

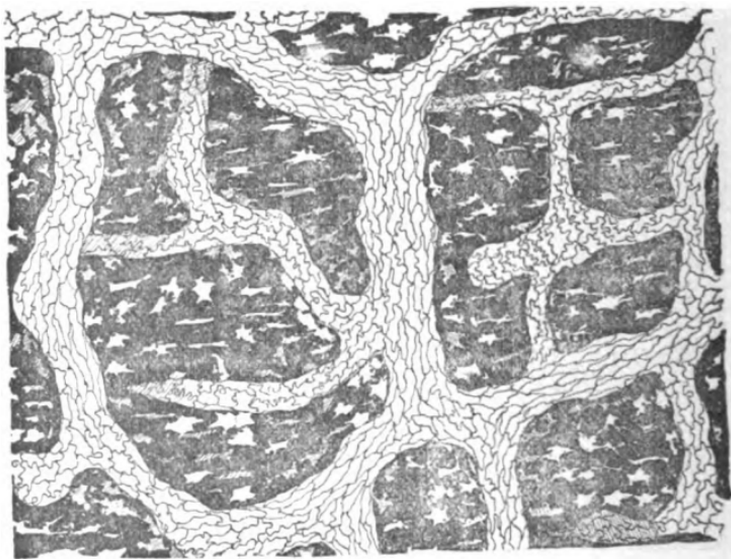


Fig. 88.—Capilares linfáticos del centro frénico del diafragma del conejo, teñidos por el nitrato de plata. Las células que resaltan en el fondo negro son corpúsculos conjuntivos.

La morfología de las células endoteliales se subordina á su topografía y á la disposición del órgano que deben revestir. Así, en las grandes serosas, dichas células son planas ó casi planas; mientras que en los capilares y fascículos tendinosos, el cuerpo celular se abarquilla, acomodándose á la forma cilíndrica del órgano. Presentan también variaciones topográficas de forma, cuyo origen no puede determinarse: las células de la pleura y peritoneo (fig. 86), las cuales son anchas, poligonales y de bordes irregulares; el endotelio vascular, cuyos elementos afectan

figura romboidal, con el eje mayor paralelo al del vaso; el endotelio de los vasos linfáticos donde dominan células irregularmente romboidales, de bordes engranados á beneficio de anchos dentellones, etc. (fig. 88). Este aspecto dentellado ha sido atribuido por Muscatello al estado de retracción de los endotelios; con la tensión, las sinuosidades de los bordes celulares desaparecerían en gran parte.

Supónese, en general, que los contornos celulares están unidos solamente á favor de un cemento resistente; sin embargo, el endotelio de la membrana de Descemet (cara posterior de la córnea), presenta filamentos comunicantes que fueron descritos por Preiss, Smirnow y nosotros (1), y, en ciertos casos, descúbranse también filamentos de unión en las células peritoneales, como ya habíamos nosotros sospechado (2), y ha demostrado recientemente Kolosow. La disposición festoneada de los bordes celulares cuando la membrana endotelial se estira demasiado (fig. 87, a), habla también en favor de la existencia de dichas comunicaciones.

Epitelio tegumentario.—Trátase de un epitelio resistente, poli-estratificado que reviste todas las superficies libres expuestas á frotos y presiones enérgicas, tales como la piel, la boca, el esófago y faringe, los órganos genitales externos, la vagina y tercio inferior de la cavidad del útero, la vejiga y uretra, las cuerdas vocales inferiores, el conducto auditivo externo, etc.

Tres rasgos fundamentales distinguen este epitelio de todos los demás: ser poliestratificado; constar de células poliédricas más ó menos aplastadas de fuera á dentro, y carecer de cemento sólido intercelular, ausencia compensada con la existencia de numerosos puentes de unión, es decir, de ciertos filamentos que, partiendo del retículo protoplásmico de una célula, se continúan con el retículo de las vecinas.

El tipo de los epitelios tegumentarios es el epidermis cutáneo. Cuando se examina un corte perpendicular de la piel, se advierten en el epidermis dos formaciones bien distintas: *zona superficial*, llamada *epidermis córneo*, cuyas células han perdido

(1) Véase nuestro *Manual de Histología normal*, pág. 295.

(2) CAJAL: *Manual de Histología normal y Técnica micrográfica*, pág. 296.

el núcleo, el protoplasma y todo resto de vitalidad; y *zona profunda*, designada también *cuerpo mucoso* de Malpigio, y construída de células vivas, nucleadas y provistas de protoplasma filamentososo, anastomosado con el de las vecinas á favor de hilos comunicantes (fig. 89, B).

Un examen minucioso de la *formación profunda* ó cuerpo de Malpigio, nos enseñará que no todas sus células constitutivas,

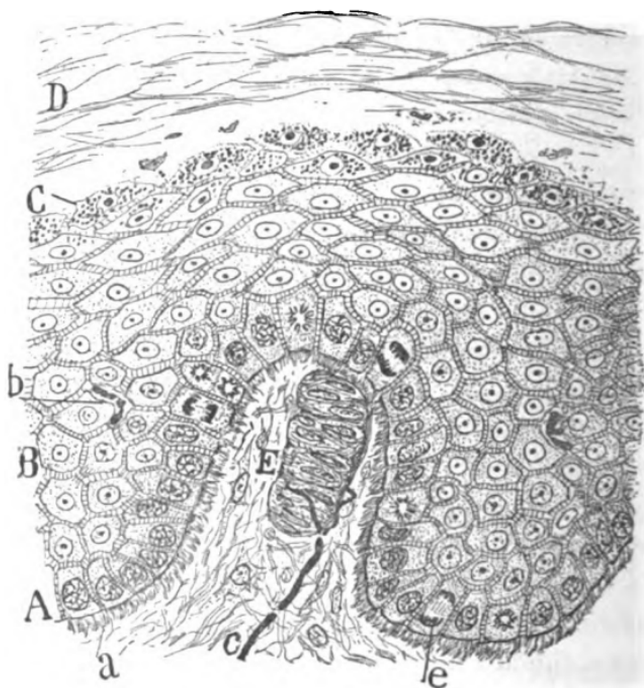


Fig. 89. — Corte perpendicular del epidermis de la piel de un dedo: A, capa germinal; B, células intermedias del cuerpo de Malpigio; C, estrato granuloso; D, epidermis córneo; E, corpúsculo de Meissner situado en una papila del dermis; a, capa basal estriada; b, leucocito emigrado; c, fibra nerviosa; e, célula en vías de mitosis.

poseen igual forma y estructura. Bajo este respecto, cabe subdividir esta zona en tres sub-estratos: *profundo ó germinal*, *medio ó principal*, *superficial ó granuloso*.

El *sub-estrato profundo ó germinal* toca las papilas del dermis y está constituído por una hilera de células cúbicas ó prismáticas, provistas por su cara inferior de una chapa ó membrana basal brillante y estriada verticalmente (fig. 89, a). El nom-

bre de *germinal* lo debe este estrato á que casi todas sus células ofrecen fases de mitosis, fases que faltan casi siempre en las demás hileras celulares. Tales corpúsculos germinales tienen por misión proliferar activamente, á fin de reparar, con elementos nuevos, los continuos desgastes experimentados por la formación superficial del epidermis. Ocurrida la segmentación, una de las dos células resultantes emigra hacia arriba, recorriendo las diversas capas del epitelio, empujada por la presión de otros corpúsculos más jóvenes; mientras que la otra queda en el yacimiento primitivo, sirviendo á perpetuidad de germen epitélico.

El *sub-estrato medio* (figura 89, B) es el más espeso, y consta de varias hileras de células poliédricas, que aumentan en volumen y aplanamiento á medida que ocupan regiones más superficiales. Entre estos corpúsculos se perciben muy bien los filamentos comunicantes, engrosados en su cruce por el cemento á favor de tenue mem-

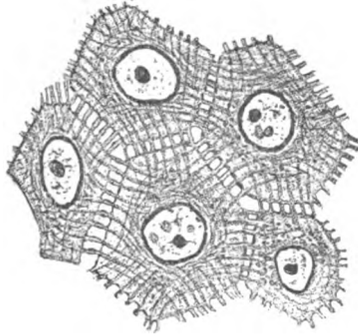


Fig. 90.—Detalles del retículo y filamentos comunicantes de las células del cuerpo de Malpigio.

brana (1) continuación de la celular (Cajal, *Ide, Kromayer*). En ciertos parajes, los hilos intercelulares aparecen apartados para dar paso á leucocitos emigrantes, llegados del dermis subyacente.

El *sub-estrato granuloso* (fig. 89, C) se compone de dos hileras irregulares, y á menudo discontinuas, de células poliédricas aplanadas, cuyo protoplasma encierra unas esferas brillantes colorables por el carmín, hematoxilina y anilinas básicas (*eleidina* de

(1) Véase Cajal: *Contribution á l'étude des cellules anastomosées des épithéliums pavimenteux stratifiés. Inter. Monatschrift f. Anat. u. Histol.* Bd. III, núm. 7, 1886. *Ide* menciona nuestro descubrimiento de la membrana de las células malpighianas, así como nuestra opinión de que aquélla se prolonga con los hilos comunicantes; en cambio, *Kromayer* adopta nuestras ideas sin citarnos.

Ranvier, *keratohialina* de Waldeyer). A estos granitos se debe el nombre de *stratum granulosum* con que algunos autores designan este sub-estrato epidérmico. El protoplasma que alberga los granos es brillante y semiqueratinizado; sus hilos comunicantes se definen con dificultad, y el núcleo retraído y coarrugado dentro de la célula, sólo posee un grano cromático central.

La *formación superficial* (fig. 89, D) ó *epidermis córneo* consta de células aplastadas, á la manera de escamas, de tamaño considerable, de contornos inciertos y de contenido homogéneo, macizo, transparente, incolorable por el carmín, tingible por el ácido pícrico, ósmico, etc., y constituido en gran parte por la queratina.

La porción más honda del epidermis córneo, fronteriza del *stratum granulosum*, presenta una homogeneidad y una diafanidad especial, por lo que se ha designado *stratum lucidum*.

El estudio de las mucosas, tales como la lingual, esofágica, vaginal, etc., nos revela substancialmente los mismos caracteres. Hagamos constar, sin embargo, que la formación córnea ó superficial de las mucosas conserva los núcleos, aunque alterados, y que el contorno de los elementos queratinizados, lejos de desaparecer como en la piel, resalta más que en los corpúsculos del cuerpo de Malpigio.

Epitelio alargado ó de células prismáticas.— Constituye este epitelio revestimientos de una sola capa en casi todas las cavidades de origen entodérmico, como son: el estómago é intestino, los conductos excretores de las glándulas, la tráquea y bronquios, las fosas nasales, órganos genitales internos, conductos semicirculares, etc.

Consta de células prismáticas de cuatro ó más facetas planas, unidas entre sí por un cemento resistente. Cuando se examinan estos epitelios por su superficie libre, previo tratamiento por el nitrato de plata, se advierte que dichas células forman un mosaico poligonal bastante regular (fig. 92). Además del cuerpo, hay que considerar en estos elementos: un extremo superficial ó secretor (Hatschek), guarnecido de una cutícula provista ó no de pestañas; y un cabo profundo ó nutritivo, generalmente puntiagudo ó menos espeso que el superficial, fronterizo del tejido

conjuntivo, del cual extrae, como las raíces de un árbol, los jugos nutritivos.

Las variedades principales del epitelio alargado son, atendiendo á los caracteres de estructura : las *células con chapa*, las *caliciformes*, las *vibrátiles*, las *pigmentarias*, y las *neuro-epitéllicas*.

Célula con chapa (fig. 91, a).—La superficie de las vellosidades intestinales, la porción excretora de las glándulas de Lieberkühn y de las pépsicas, los conductos colédoco, cístico y vejiga de la hiel, las glándulas mucosas del útero, del árbol aéreo, de la mucosa nasal, etc., aparecen revestidos por unos corpúsculos prismáticos mono-estratificados, cuya característica consiste en exhibir, al nivel de la superficie libre, una gruesa placa, de

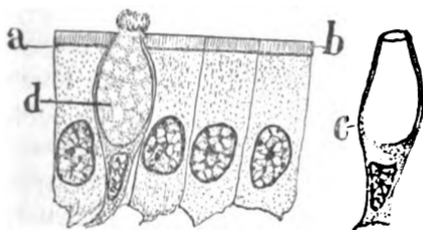


Fig. 91. — Células del intestino del conejo de Indias : a, capa granulosa ; b, chapa estriada ; d, interior de una célula caliciforme ; c, célula caliciforme suelta.

consistencia córnea, de aspecto estriado, y que ha recibido el nombre de *chapa epitelial*. Cada chapa celular se adhiere íntimamente á los bordes de las vecinas, constituyéndose un forro continuo, á manera de barniz que separa el epitelio del líquido intestinal. Se ha discutido mucho la composición de la chapa epitelial. Algunos autores han tomado las estriaciones que en ella se advierten como conductitos preestablecidos ; pero nosotros, coincidiendo con el dictamen de varios autores (Heidenhain, Schiefferdecker, etc.), nos inclinamos á considerar dicha cutícula como un pincel de bastoncitos rígidos, paralelos y estrechamente unidos, á beneficio de un cemento homogéneo y fácilmente alterable (fig, 91, b). Por debajo de la chapa se percibe

una fina capa, de aspecto granuloso, continuada lateralmente con la membrana celular (fig. 91, *a*). En sentir de Heidenhain y Schiefferdecker, cada bastoncito de la placa se continuaría con un hilo del retículo protoplásmico y ofrecería, á su paso por dicha membrana granulosa, un minúsculo engrosamiento.

El *extremo inferior* de las células de chapa descansa en el tejido conectivo, siendo plano ó dentellado. En ocasiones da origen á expansiones ramificadas, que se pierden entre los filamentos de

la capa basal. Las *caras laterales* son planas, y el cemento intercelular es alguna vez recorrido por leucocitos emigrantes (1).

Recuérdese, según indicamos ya al tratar de los cementos intercelulares, que entre los corpúsculos intestinales, por debajo de la chapa, habita una robusta *banda de cierre*.

El protoplasma de las células epitélicas del

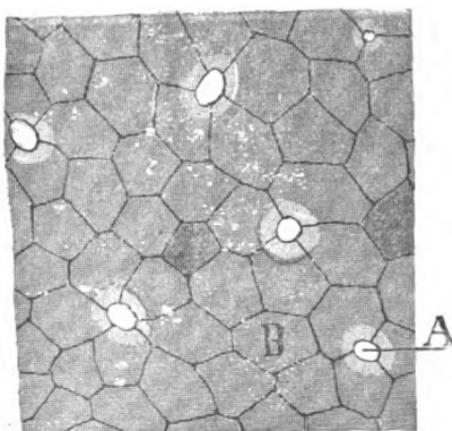


Fig. 92. — Células del intestino de la rana, vistas por sus cabos superficiales. Coloración por el nitrato de plata.

intestino contiene, conforme resulta de las observaciones de Holmgren y nuestras, una red tubuliforme interior bien acusada, emplazada entre el núcleo y el polo superficial del corpúsculo. En los cortes perpendiculares á las vellosidades, este sistema de oquedades aparece muy irregular, con escasos tubitos ascendentes formados en fondo de saco (fig. 93, *a*). Los cortes paralelos al epitelio son más demostrativos, mostrando que el referido aparato (fig. 94, *a*) consta de un sistema de tubos varicosos, sobriamente anastomosados y dispuestos en red aplanada en

(1) Heidenhain y Nicolás han descrito recientemente entre las células con chapa del intestino, puentes comunicantes como los que existen en el epidermis. Por nuestra parte, no hemos podido persuadirnos de la realidad de esta disposición.

sentido perpendicular á la célula. No es posible sorprender en nuestros preparados las comunicaciones que, en sentir de Holmgren, enlazarían los susodichos huecos con el cemento intersticial.

Células caliciformes (fig. 91, c, y 93, b).—Así llamadas, porque su cuerpo, en vez de ser sólido, posee una cavidad en forma de copa ó cáliz, comunicante con la superficie libre de la mucosa. Estas células se hallan salteadas con las de chapa en las vellosidades intestinales, y constituyen la mayor parte del revestimiento de los conductos excretorios de las glándulas del estómago é intestino, así como el del conducto colédoco, vejiga de la hiel, glándulas mucosas, tráquea y bronquios, etc.

Las células caliciformes poseen un cuerpo abultado y relleno de una materia transparente, de aspecto reticulado, colorable en violado rojizo por la hematoxilina, y en la cual existe cierta cantidad de mucina. El extremo profundo, á menudo adelgazado, alberga el núcleo y cierta cantidad de protoplasma que sirve de fondo á la copa celular; el extremo superficial carece de chapa y presenta un agujero redondeado, por el cual se ve salir á veces el producto segregado (fig. 91, d y 92, A). El protoplasma de estas células carece de aparato tubular interior (figura 93, b).

Relativamente á la significación de las células caliciformes, no existe acuerdo entre los sabios. Quiénes las reputan como una fase activa ó secretora de las células con chapa (Stöhr); quiénes

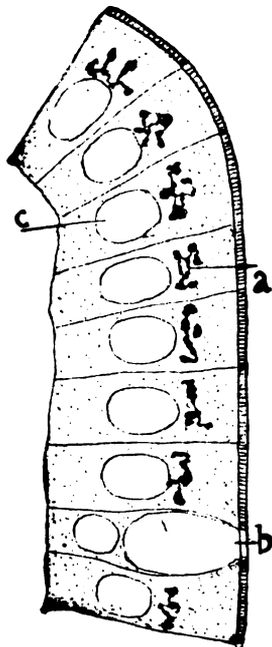


Fig. 93.—Tubos intracelulares del epitelio de las vellosidades del conejo de Indias recién nacido. — a, tubos; b, célula caliciforme. (Método del nitrato de plata reducido).

las consideran como células epiteliales degeneradas, destinadas á eliminarse; quiénes (y á esta opinión me inclino), las reputan por glándulas monocelulares específicas y permanentes. En pro de esta opinión militan tres hechos: la ausencia de las glándulas mucosas é intestino de células calciformes en vías de destrucción, es decir, sin núcleo y protoplasma; la carencia de mitosis ó de actos de regeneración en las células epiteliales que rodean dichos corpúsculos, y la imposibilidad de hallar elementos de transición entre los calciformes y los de chapa (1).

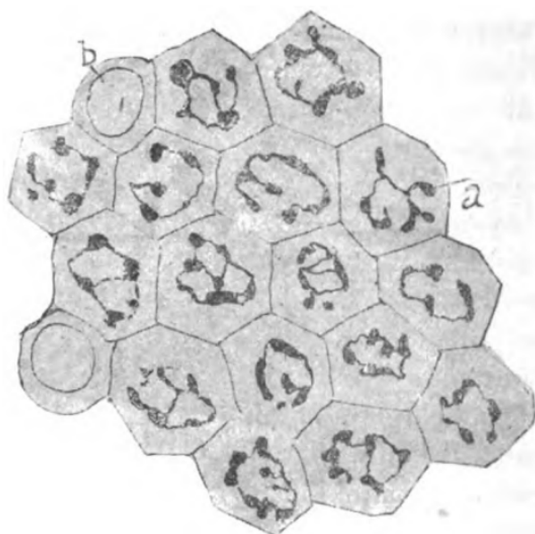


Fig. 94. — Corte horizontal de una vellosidad intestinal del conejo de Indias. — a, tubos intraprotoplásmicos; b, calciforme.

Epitelio vibrátil (fig. 95).— Reside en la porción respiratoria de las fosas nasales, en la laringe, tráquea y bronquios, en los dos tercios superiores de la mucosa uterina, en las trompas de Falopio, conductos deferentes, epidídimo, etc.

Este epitelio adopta siempre la disposición mono-estratificada, y sus elementos, prismáticos y alargados, tocan por su cabo pro-

(1) La ausencia de mitosis en las vellosidades intestinales la explica Bizzozero admitiendo que la regeneración tiene lugar al nivel de las glándulas de Lieberkühn, corriéndose las nuevas células de éstas hacia la la superficie intestinal.

fundo el dermis, y exhiben por su cabo superficial un penacho de pestañas finísimas, completamente libres y dotadas de movimientos espontáneos, ya de vaivén, ya de látigo, ya de flexión y extensión, etc. Por debajo de las pestañas yace una cutícula granulosa (como la ya mencionada del epitelio con chapa), á cuyo través pasan las pestañas, pareciendo continuarse con los filamentos verticales del retículo protoplasmático. Esta continuación no siempre es fácil de discernir y ha sido descrita por varios autores: Klein, Cajal, Engelmann, Nusbaum, Schiefferdecker, etc.

El espesor del epitelio vibrátil varía algo con los distintos órganos. Por ejemplo, en los bronquios pequeños, en las fosas nasales, la matriz, etc., las células son relativamente cortas y los

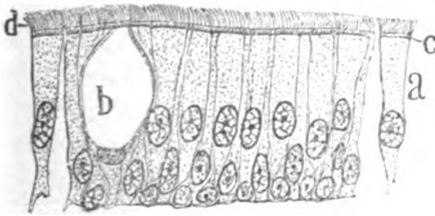


Fig 95. — Epitelio vibrátil de la tráquea del gato: *a*, célula vibrátil; *c*, chapa situada bajo las pestañas; *d*, pestañas; *c*, célula caliciforme.

núcleos constituyen una línea algo regular. Pero en la laringe y tráquea los elementos son mucho más largos, y los núcleos, en vez de formar una hilera, yacen en planos diversos, simulando una multiestratificación celular que ha sido tomada como realidad por muchos autores (fig. 95). Los cortes finos de la tráquea, así como la disociación, permiten ver que muchas células son tan altas como el espesor total del epitelio; si algunas parecen constituir un estrato profundo, es porque la expansión superficial guarnecida de pestañas es tan delgada, que suele pasar inadvertida. No negaremos, sin embargo, la existencia de algún corpúsculo basal, aunque pudiera tratarse muy bien de leucocitos emigrados.

Células pigmentarias. — Por fuera de los conos y bastoncitos de la retina reside una hilera de elementos alargados, prismáti-

cos, cuyo protoplasma alberga cristales de melanina. Examinado este epitelio por su cara posterior ó periférica, exhibe un mosaico regular exagonal; mirado por su lado profundo ó anterior, se advierte que cada célula acaba mediante un penacho de expansiones protoplasmáticas, las cuales, insinuándose entre los conos y bastones, constituyen en torno de estos elementos un verdadero forro de melanina. El núcleo yace cerca del cabo externo de las células, en un paraje donde el protoplasma es macizo y poco rico en pigmento. Cuando tratemos de la retina insistiremos sobre estos corpúsculos, cuyo papel en el fenómeno de la visión debe ser muy importante.

Células neuro-epitéllicas.—Los órganos de los sentidos contienen ciertas células epiteliales alargadas, prismáticas ó fusiformes que, por relacionarse íntimamente, y á favor de contactos múltiples, con fibrillas nerviosas sensoriales, deben estimarse como los primeros anillos de la cadena de conducción establecida entre el cerebro y el mundo exterior. Citemos, por vía de ejemplo: las *células ciliadas* del caracol, y de las crestas acústicas, en contacto con su cabo profundo, más ó menos redondeado con filamentos terminales del nervio auditivo (Retzius, van Gehuchten), y las células fusiformes y prismáticas irregulares de los botones gustativos y de la mucosa lingual (Retzius, Lenhossék). Las pestañas que guarnecen la superficie periférica de estos elementos neuro-epitéllicos no son vibrátiles, como no lo son tampoco los apéndices exteriores de los corpúsculos olfativos.

Epitelio de células cortas.—Reside de preferencia esta variedad epitelial en la porción secretora de las glándulas.

Sus células son cubóideas, granulosas, y se disponen, por lo común, en una sola capa. Por sus caras laterales, se adhieren, á favor de un cemento blando, desprovisto de hilos comunicantes, á los corpúsculos vecinos; su cara libre limita el contenido glandular, y está desprovista de cutícula (hay excepciones, por ejemplo: las células de las glándulas de Lieberkühn, las de los tubos contorneados del riñón, etc., que están provistas de un cepillo de bastoncitos rígidos, que se desprenden durante el reposo de la glándula); su extremo profundo se apoya en una membrana basal, especie de condensación del tejido conectivo limítrofe; y

en su interior se albergan, además del núcleo, gotas de materia segregada y granulaciones de fermentos.

Caracteres fisiológicos. — Los epitelios carecen de vasos, nutriéndose por imbibición de los jugos circulantes por el tejido conjuntivo limítrofe. La renovación de las células destruídas por consecuencia de colisiones mecánicas ó de la actividad secretoria, se verifica mediante mitosis de los elementos inmediatos, ó, como ocurre en la piel, por proliferación de la hilera epitelial más profunda. La abundancia de mitosis en un determinado epitelio, revela el tanto de destrucción celular que éste debe sufrir en el cumplimiento de sus funciones. Así se ha podido determinar por Bizzozero y sus discípulos que hay epitelios fijos, como son los del riñón, hígado, glándulas salivares, sudoríparas, etc.; mientras que existen otros, como los de las glándulas pépsicas, las de Lieberkühn, sebáceas, etc., cuyos elementos están sujetos á rápida renovación.

Desde el punto de vista de su actividad funcional dominante, se han clasificado los epitelios en: *epitelios de protección* (piel y mucosas); *epitelios de secreción* (glandular); *epitelios de absorción* (el de las vellosidades intestinales); *epitelios de diálisis* ó de filtración (el de los vasos y serosas); *epitelios sensoriales* ó neuro-epitelios (los yacentes en los órganos sensoriales en donde sirven de colectores de las excitaciones acústica, luminosa, gustativa, etc.).

Histogenesis.—Dimanan los epitelios de las tres hojas blastodérmicas; del *ectodermo* nace el epidermis cutáneo, el de la cavidad bucal, órganos genitales externos, conjuntiva, conducto auditivo externo, etc.; del *entodermo* deriva el epitelio intestinal y el de todas sus glándulas anejas, inclusive el pulmón y el hígado; del *mesodermo* provienen los endotelios, así como el epitelio de las glándulas sexuales.

Los epitelios experimentan pocas transformaciones en el curso de su evolución, conservando en gran parte su disposición embrionaria y el atributo privativo de los corpúsculos blastodérmicos, á saber: la aptitud de proliferar incesantemente. Esto último sólo es valedero para ciertos epitelios, como ya más atrás dejamos expuesto.

Preparación de los epitelios.—Tres procedimientos técnicos pueden utilizarse con tal objeto: la disociación, los cortes seguidos de coloración y la impregnación argéntica.

A) *Disociación.*—Difícil de aplicar en los epitelios pavimentosos estratificados, proporciona excelentes resultados en los alargados, como el priamático del intestino, vibrátil de los bronquios, etc

El medio aislador preferente es el alcohol al tercio. En este líquido se abandonarán á la maceración, por veinticuatro ó cuarenta y ocho horas, trozos de mucosa fresca provistos de su revestimiento epitelial. Al cabo de este tiempo, la capa epitelial aparecerá hinchada y de un aspecto gelatinoso transparente. De esta masa blanda y viscosa, que contiene las células disociadas y separadas por un líquido como mucoso, se tomará una pequeña parte y se agitará en el centro de un porta-objetos con una gota de hematoxilina ó de picrocarminato.

La hematoxilina será filtrada antes de ser usada, y se tendrá cuidado de no colorar con ella sino breves minutos. El picrocarminato podrá actuar mucho más tiempo. En todo caso, se cubrirá la preparación con una laminilla, y después se depositará en el borde del cubre-objetos una gota de glicerina. Por el lado opuesto á la glicerina, y en contacto con la materia colorante, es conveniente poner un poco de papel secante; de esta suerte, á medida que la materia tintórea desaparece, penetra el líquido. Para evitar que, á consecuencia de esta maniobra, sean arrastradas casi todas las células aisladas del preparado, se tendrá la precaución de no depositar en el borde del cubre-objetos más que la cantidad de vehículo conservador estrictamente precisa. Resta no más, para terminar la preparación, limpiar el exceso de glicerina que rezuma en torno del cubre-objetos y ejecutar la cementación definitiva.

En vez del alcohol al tercio, podrá usarse también como aislador el bicromato de potasa diluido (al 1 por 300). En este líquido se abandonarán los objetos, por dos ó tres días, al cabo de los cuales será fácil, raspando con un escalpelo la superficie epitelial, arrancar algunas células perfectamente aisladas para el estudio.

B) *Método de los cortes.*—Se aplica especialmente al estudio de los epitelios pavimentosos estratificados, siendo igualmente provechoso para los alargados.

Después de fijados los epitelios en alcohol, formol ó sublimado (véase *Técnica general*), se incluirán en celoidina, y los cortes finos se teñirán por cualquiera de los métodos generales ya descritos. Son recomendables: el método de Gieson, el procedimiento de Heidenhain con hematoxilina y hierro, las fórmulas de las anilinas básicas, etc.

C) *Impregnación argéntica.*—Es el medio casi exclusivamente usado para la preparación de los endotelios y de los epitelios delgados de muchas capas. Para los detalles del manual operatorio, remitimos al lector á la *Técnica general*. Aquí recordaremos solamente: 1.º Que las piezas des-

tinadas á impregnarse deben ser transparentes, por ejemplo : la córnea de la rana ó del conejo, el mesenterio, el epiplón mayor, el centro frénico, las aurículas, las delgadas venas, la vejiga, etc., de los pequeños mamíferos. 2.° Que no deben usarse soluciones más fuertes que al 1 por 500, so pena de ver con el tiempo ennegrecerse casi totalmente la pieza. 3.° Que no hay que abusar del lavado preliminar (antes de la impregnación) con agua destilada, pues las células se desprenden y los cementos pierden sus cloruros, por lo cual será conveniente, cuando la superficie epitelial no se ha manchado con la sangre, prescindir de todo lavado previo. 4.° Que, finalmente, el nitrato no debe obrar sino breves instantes.

Existen epitelios susceptibles de examinarse en fresco, en plena vitalidad. Tales son : las células epiteliales de la boca y de las fosas nasales del hombre, y los epitelios de la córnea, de la lengua, esófago, vejiga urinaria, etcétera, de la rana y pequeños mamíferos. Para estudiar el epitelio bucal del hombre, basta rascar la superficie de la lengua con un escalpelo : en la saliva espesa de esta suerte recogida, hállanse multitud de células pavimentosas, cuyo núcleo es visible sin ayuda de reactivo alguno. En el moco procedente de la faringe se encuentran células todavía mejores, en cuanto á sus caracteres típicos. En ellas aparece fácilmente con los reactivos del núcleo la red cromática y la cubierta acromática.

La preparación de las células del esófago y lengua de la rana, se efectúa del propio modo. Únicamente cuando se deseen sorprender los movimientos vibrátiles, convendrá cortar un pellizco de la mucosa lingual y observarlo doblado entre dos laminillas. En el borde doblado se advertirá un movimiento rápido de oscilación, revelable especialmente por las corrientes del líquido y la agitación de los hematíes y células desprendidas en las inmediaciones del epitelio.

Para preparar los tubitos intraprotoplásmicos, se escogerán animales recién nacidos (conejo de Indias, perro, etc.). Trozos de mucosa se sumergirán por cuatro ó cinco días en solución de nitrato de plata al 3 por 100 (estufa á 30°) y se operará la reducción, previo lavado de las piezas (por algunos segundos) en la solución de ácido pirogálico (ácido pirogálico, 1 ; formol, 5 ; agua, 100). Un día de acción de este líquido es bastante. Después, alcohol, celoidina, etc.

Los métodos de Golgi, Holmgren, etc., para la coloración de tales tubos intraprotoplásmicos, se expondrán al tratar de la técnica del sistema nervioso.

CAPITULO III

TEJIDO DEL CRISTALINO

Definición.—Representa el tejido del cristalino una modalidad epitelial ectodérmica fuertemente transformada, cuyas células se han convertido en larguísimos prismas exagonales, transparentes, formados en gran parte de globulina y exentos de núcleo y protoplasma.

Distribución y caracteres físicos.— Este tejido reside exclusivamente en la lente cristalina de los vertebrados y de algunos pocos invertebrados; goza de perfecta transparencia, debida tanto al exacto ajuste de sus elementos constitutivos, como á la casi identidad de los índices de refracción del cemento y de los prismas; después de la muerte, y también bajo la acción de los reactivos coagulantes, la cocción, etc., su diafanidad desaparece, aumentando la consistencia.

No todo el cristalino ofrece la misma dureza: las zonas periféricas son blandas, particularmente después de la muerte, desagregándose y constituyendo lo que se llama *humor de Morgagni*; en tanto que la porción central es dura, resiste á la disociación en fresco y ha tomado el nombre de *núcleo del cristalino*.

Caracteres micrográficos.—Tres factores entran en la composición del cristalino: la membrana ó cápsula, los prismas y la capa epitelial.

Cápsula (fig. 96, A).—Así se llama la membrana hialina, espesa y resistente que rodea y protege el cristalino, adhiriéndose íntimamente á sus células. El espesor de la cápsula es mayor por

delante que por detrás (sin duda porque la lente exige mayor protección por delante, ordinario camino de los agentes traumáticos); así, en el hombre, la pared anterior de aquella (llamada también *crystaloides anterior*), tiene un espesor de 12 á 27 μ , mientras que la pared posterior no suele pasar de 8 á 10 μ . Carece la cápsula de estructura, y permanece incolora en presencia de casi todos los reactivos tintóreos; su contorno es limpio, y sus fracturas acusan cierta estriación que recuerda la de las membranas basales y chapas epitélicas.

La pared anterior de la cápsula se continúa, por su cara profunda, con la superficie de las células epiteliales, mientras que la pared posterior parece dependencia del cabo posterior de los prismas cristalinos, puesto que se adhiere íntimamente al contenido de éstos. En suma, la cápsula cristalina parece representar el producto de secreción del epitelio y de los prismas, y puede identificarse con la membrana basal estriada yacente por debajo de la epidermis de la piel.

Prismas ó células del cristalino (fig. 96, D).

— Cuando se disocia el cristalino, ya en estado fresco, ya previa acción del ácido sulfúrico diluído, quedan en libertad unas fibras larguísimas, acintadas, exa-

gonales, perfectamente diáfanos y unidas entre sí mediante un cemento transparente y poco resistente ante la tracción de las agujas. Están dirigidas de delante á atrás, acomodándose á las curvas del cristalino y alcanzando casi tanta longitud como un meridiano de éste. Su figura de prismas exagonales aparece muy claramente, examinando cortes transversales ó ecuatoria-

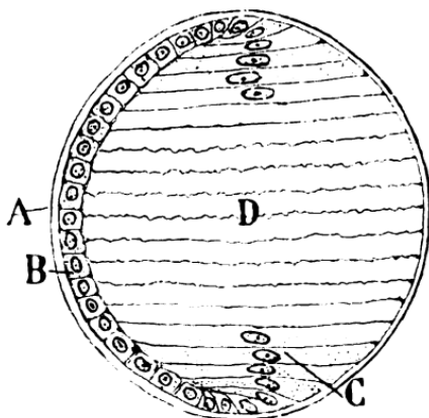


Fig. 96 — Esquema del cristalino de rana: A, cápsula; B, capa epitelial; C, prismas cristalinos periféricos; D, prismas centrales.

les de la lente; y se nota en estos que cada prisma posee dos caras planas y anchas, paralelas entre sí y con la superficie general del órgano, y cuatro facetas estrechas, dos en cada borde de los prismas, destinadas á unir á éstos en el sentido de la circunferencia. El espesor de los prismas, algo menor en los profundos que en los superficiales, llega en el hombre á $5\ \mu$; su anchura pasa de $10\ \mu$.

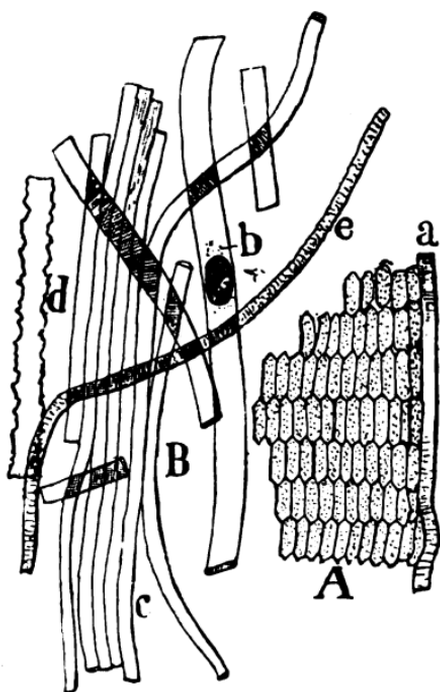


Fig. 97.—Prismas cristalinos del buey: A, prismas cortados de través; B, prismas rotos y disociados; a, cápsulas del cristalino; B, manojos de prismas vistos de canto; b, prisma superficial visto de frente; d, fibra cristalina central; e, una de éstas examinada de canto.

y de un núcleo alargado, á cuyo nivel la célula se halla algo ensanchada.

Los prismas *cristalinos centrales* son algo más cortos, no llegan, por lo menos en su mayor parte, á la superficie cristalina, sino que rematan en ciertos septos ó radios de cemento que cruzan el espesor del órgano; su estructura es más simple, pues carecen de núcleo, de membrana y protoplasma, quedando re-

La región del cristalino acomodada para la función de lente es la central, cuyas células han sufrido grandes transformaciones; la región periférica permanece en un estado menos alejado de la fase embrionaria.

Los prismas *cristalinos superficiales* son los más largos, y marchan curvilíneos desde la cara posterior del epitelio hasta la cristaloides posterior en donde se fijan; constan de membrana, aunque poco aparente, de un resto de protoplasma todavía granuloso y como reticulado,

ducidos á una materia dura (globulina), diáfana, unida estrechamente á la de los elementos vecinos á beneficio de un cemento semisólido.

Otro carácter distintivo entre los prismas superficiales y profundos atañe á la disposición de los bordes: en los superficiales el contorno es liso, pero en los profundos, la arista lateral ó el ángulo agudo aparece dentellado, y sus apéndices se insinúan en huecos ó escotaduras de los prismas inmediatos. Semejantes dentellones se muestran extraordinariamente desenvueltos en los peces, y los engranajes resultantes recuerdan completamente las suturas craneales.

Capa epitelial. — Detrás de la pared anterior de la cápsula y delante de los extremos frontales de los prismas, yace un plano de corpúsculos epiteliales cuboides, algo aplastados de delante á atrás, perfectamente transparentes y de contorno poligonal (fig. 96, B). El cuerpo de estas células varía algo en dimensión, y exhibe un núcleo elipsoide, á menudo excéntrico, rodeado de protoplasma finamente granuloso. Adhiérense estas células por delante á la cápsula ó cristaloides anterior que representa, como ya dijimos, un producto de secreción de las mismas, y están flojamente unidas posteriormente á los cabos anteriores de los prismas superficiales. En el ecuador del cristalino, las células epiteliales más periféricas se alargan sucesivamente, cambian de dirección y se continúan por suaves transiciones con los prismas cristalinos (fig. 96, C). Semejante disposición se advierte muy claramente en el embrión y mamíferos recién nacidos.

Histogenesis. — El cristalino representa una producción se-

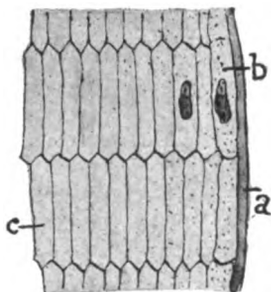


Fig. 98. — Fragmento de un corte ecuatorial de cristalino de conejo. — a, cápsula; b, prismas superficiales con núcleo; c, corte transversal de prismas más profundos.



Fig. 99. — Trozo de un prisma cristalino central de un pez.

cundaria del epidermis cutáneo. Hacia la época en que aparecen las vesículas oculares (expansiones del cerebro anterior destinadas á engendrar la retina), el epidermis facial contiguo se espesa, y hundiéndose ulteriormente, engendra una bolsita epitelial á manera de rudimento de glándula, la cual, después de deprimir la vesícula ocular, rompe el pedículo que la retenía á la piel.

La bolsa epidérmica así engendrada, consta de una hilera celular, cuyas metamorfosis ulteriores varían en cada polo del órgano: las células de la pared ó polo anterior del cristalino se aplanan ligeramente, segregan la cristaloides anterior y conservarán indefinidamente su vitalidad; las células de la pared posterior se alargan de delante atrás, engendrando los prismas cristalinos y constituyendo casi toda la masa de la lente. Al principio, todos los prismas poseen núcleo situado, poco más ó menos, en su región central; pero más adelante, y en una época muy anterior al nacimiento, las células centrales se hialinizan, pierden sus núcleos, transformándose en meras fibras desprovistas de vitalidad, y comparables por muchos aspectos á los hematíes adultos.

Preparación del cristalino.—1.º *Fibras cristalinas.*—*a) Disociación.*—El mejor procedimiento de estudio de las fibras cristalinas, es la disociación mecánica, que podrá efectuarse en cristalinos frescos, desgarrando sus capas superficiales con las agujas en una gota de verde metileno ó de picrocarminato. Aplicando el verde de metileno, los núcleos y nucleolos de las fibras aparecerán correctamente teñidos y revelarán una textura fibrilar. Pero estos preparados, excelentes para el estudio, no pueden conservarse bien; así que en la mayor parte de los casos deberemos elegir otros métodos. Uno de los mejores consiste en someter el cristalino á la acción de agentes que obran á la vez que fijando, facilitando la disociación, por ejemplo: el ácido sulfúrico, el crómico, el líquido de Müller, etc. Nosotros preferimos el ácido sulfúrico diluido, ya aconsejado por Becker. La cantidad de ácido no debe pasar de 4 ó 5 gotas, por 4 ó 6 gramos de agua destilada. Trozos frescos de cristalino se abandonarán en este licor por espacio de doce á cuarenta y ocho horas. La maceración en el ácido sulfúrico presta á las fibras mayor opacidad, y actúa disolviendo el cemento de unión, con lo que la disociación de los prismas se verifica facilísimamente, á poco que nos ayudemos de las agujas. Terminada la disociación, se lava la preparación con agua destilada, para arrastrar el exceso de ácido, se tiñe por la hematoxilina ó el carmin y se monta en glicerina. Este

procedimiento conserva muy bien la forma y estructura de las fibras superficiales.

b) *Cortes*. — A fin de completar el estudio de los prismas, es muy útil la práctica de secciones de la lente en dos sentidos perpendiculares, el meridiano y el ecuatorial. En los cortes ecuatoriales se percibirán claramente los exágonos ó secciones transversales de las fibras, apreciándose la verdadera forma y espesor de éstas, y en los antero-posteriores ó meridianos veremos las fibras á lo largo con sus núcleos, y las relaciones de los cabos de éstas con la cápsula cristalina. Los cortes deben hacerse lo más finos posibles (de 6 á 10 μ), para lo cual convendrá dar al cristalino, ya indurado en el líquido de Müller ó alcohol, un suplemento de consistencia por medio del alcohol y la celoídina. No es de recomendar al efecto la inclusión en parafina; casi siempre, la dureza obtenida es demasiada y corren riesgo de mellarse las navajas. El endurecimiento en el ácido ósmico y subsiguientemente en el alcohol, fija muy bien las fibras, pero les presta tanta homogeneidad, que apenas son visibles sus contornos.

2.º *Epitelio*. — Puede revelarse por la impregnación argéntica. Para ello, no hay más que sumergir un cristalino pequeño (de rana ó ratón) por pocos minutos en un soluto de nitrato de plata al 1 por 300. Lavado y expuesto á la luz en una gota de glicerina, mostrará en su cara anterior tres cosas: 1.º, unas líneas negras que limitan espacios poligonales bastante extensos, correspondientes al cemento inter-epitelial; 2.º, líneas morenas granulosas, paralelas y convergentes á las estrellas de cemento, que son los intermedios de unión entre los prismas cristalinos superficiales (esta impregnación se ve mejor en la cara posterior del cristalino); 3.º, las mismas estrellas de cemento representadas por *tractus* gruesos, morenos y granulosos.

Un estudio más completo del epitelio anterior, exige preparaciones de la cápsula, en que las células, convenientemente teñidas, sean vistas de frente. Con este fin, comenzaremos por indurar un cristalino humano en bicromato de potasa ó ácido crómico. A los pocos días de maceración, la cristaloides anterior se despegará fácilmente del tejido cristalino, arrastrando consigo el epitelio. Un pedazo de la cápsula extendido en portaobjetos, teñido con hematoxilina, aclarado con el ácido acético diluido y conservado en glicerina, mostrará suficientemente claras las células con sus núcleos, así como las relaciones de éstos con la cápsula. Sin embargo, este último punto, así como las conexiones del epitelio con los prismas, podrán estudiarse mucho mejor en delgados cortes meridianos de la lente. Un análisis bastante detallado de estas células y núcleos, puede practicarse también en fresco, tratando por el verde de metileno ácido un cristalino entero de rana. A través de la cápsula, y á medianos aumentos, se diseñarán admirablemente las células y los núcleos, coloreados de verde claro; se advertirá que son excéntricos en posición y que las células son poligonos irregulares.

CAPÍTULO IV

SANGRE Y LINFA

Definición.— La sangre es un tejido caracterizado por su fluidez, color rojo intenso, y sobre todo, por constar de numerosos corpúsculos discoides amarillentos, flotantes en una materia intercelular transparente y espontáneamente coagulable.

Caracteres físicos y distribución.— El tejido sanguíneo yace encerrado en el sistema vascular, y es un líquido espeso, de color rojo claro en las arterias, de color rojo oscuro en las venas, opaco por el gran número de corpúsculos que tiene en suspensión, de un olor *sui generis* y de una densidad de 1'055; su temperatura alcanza unos 38° centígrados y su reacción es alcalina. La cantidad total de sangre es algo variable, pero puede fijarse para el hombre adulto en unos cinco ó seis litros. Varía poco la composición anatómica de este líquido en los diversos órganos: en cambio, su composición química experimenta modificaciones cualitativas y cuantitativas según las localidades orgánicas que recorre.

Caracteres micrográficos.— Cuando se examina al microscopio una gota de sangre, aparecen á nuestra vista tres clases de corpúsculos: los *hematíes* ó glóbulos rojos, los *leucocitos* ó glóbulos blancos, y las *plaquetas* (hematoblastos de Hayem).

Hematíes (fig. 100, A).— Son estos los elementos más abundantes y á los que la sangre debe su color y muchas de sus propiedades. Poseen pequeña talla, pues que miden en el hombre 7 á 8 μ de diámetro por 2'5 de grueso, y afectan forma de lente bicóncava de contorno circular, lo que se aprecia bien examinando los hematíes de canto; vistos de frente, aparecen circulares y más claros (efecto de la mayor delgadez) en el centro que en su periferia; su color es amarillo-verdoso claro en los hematíes aislados, rosáceo anaranjado cuando se superponen varios de ellos.

y rojo intenso en los fuertes acúmulos globulares. Carecen de núcleo y de todo rastro de estructura, exhibiendo un contorno correcto y un contenido absolutamente homogéneo. El número de hematíes es enorme; en un milímetro cúbico se cuentan de cuatro y medio á cinco millones.

Son los hematíes formas sumamente alterables, que sólo se conservan incólumes á condición de que el plasma no experimente variación en sus proporciones de agua, sales y albuminoides. Una ligera evaporación, como la que ocurre en una gota de sangre puesta en porta-objetos y cubierta por una laminilla, suscita en los hematíes las siguientes transformaciones: desde luego los discos se achican y su contorno se eriza de dentellones cónicos; ulteriormente, el hematíe adquiere forma esférica y aparece por todas partes cubierto de expansiones cortas que le dan parecido con la llamada rosa de los vientos (fig. 100, *d*).

El agua los palidece notablemente, robándoles la hemoglobina y reduciéndolos á esferas blancas casi invisibles (estroma).

Las soluciones salinas de proporción inferior á la concentración salina del plasma, obran

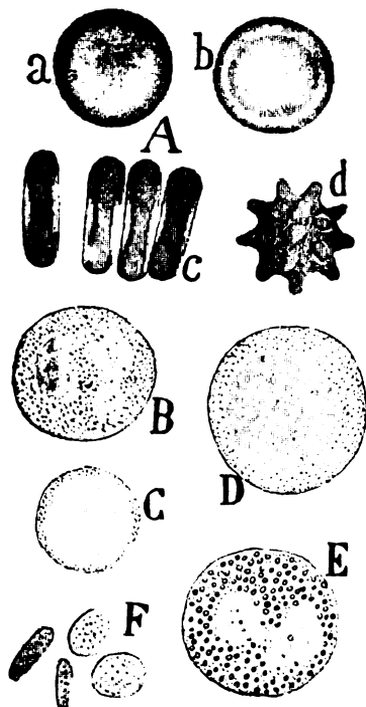


Fig. 100.—Sangre humana examinada en fresco, á grandes aumentos: A, hematíes; B, leucocito grande con granos neutrófilos; C, linfocito ó leucocito pequeño y de núcleo esférico; D, leucocito grande de núcleo esférico y mucho protoplasma (mielocitos de ciertos autores); E, leucocito con granos eosinófilos; F, plaquetas; *a*, hematíe visto de frente y enfocado en su plano superior; *b*, el mismo, enfocado algo más abajo; *c*, hematíes vistos de perfil; *d*, hematíe alterado.

como el agua ; pero si su densidad es superior, actúan como la evaporación, retrayendo los hematíes y erizándolos de espinaa. El éter y el cloroformo prestan á los hematíes forma esférica y provocan la solución de la hemoglobina en el plasma.

Los ácidos minerales, el alcohol, el bicromato de potasa, etc., alteran los hematíes, coagulando su contenido y tornándolo granuloso y á veces reticulado. Por último, los ácidos diluidos revelan en los hematíes una finísima cubierta, que ha sido puesta en duda por muchos autores.

En suma ; los glóbulos rojos de los mamíferos representan células muertas que, merced á una diferenciación química, perdieron núcleo y protoplasma,

adquiriendo en su lugar un principio inmediato, la hemoglobina, al que deben su particular actividad funcional y el importantísimo papel que desempeñan en la economía viviente.

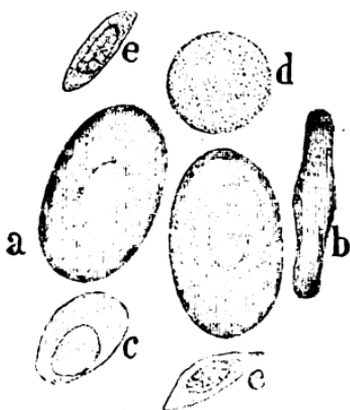


Fig. 101.—Glóbulos de la sangre de rana. Examen en fresco: *a*, hematíes vistos de frente; *b*, hematíes de perfil; *d*, leucocito; *c*, hematíe joven; *e*, plaquetas.

Hematíes en los vertebrados inferiores (fig. 101, *a*).—Los glóbulos rojos de las aves, reptiles, batracios y peces, discrepan de los de los mamíferos por los siguientes caracteres: 1.º, afectan una forma de disco elíptico ú oval (exceptuándose los ciclóstomos cuyos hematíes son circulares); 2.º, albergan un núcleo elíptico central algo aplanado y rico en cromatina; 3.º, ofrecen una talla considerable;

4.º, vistos de perfil, no aparecen bicóncavos, sino biconvexos, á consecuencia del abultamiento central producido por el núcleo (fig. 101, *b*). Desde el punto de vista de las dimensiones, son notables los hematíes de los batracios, y singularmente los de los urodelos. Por ejemplo: en la rana, el diámetro mayor de los hematíes es de unas 22 μ de milímetro; en la salamandra maculosa, de 40 μ ; en el gallipato, de 35 μ , y en el proteo, de 56 á 60 μ .

Se sigue de lo expuesto, que los hematíes de los vertebrados inferiores conservan el tipo embrionario, reproduciendo la forma primitiva de los hematíes de los mamíferos. Parecidos ejemplos nos ofrecen también otros tejidos, como tendremos ocasión de observar más adelante.

Leucocitos (fig. 100, B, C, D).—Estos glóbulos, llamados leucocitos (de λευκός, blanco) por carecer de color, son células perfectas, de forma esférica y de un diámetro oscilante entre 9 y 12 μ . Su número en el milímetro cúbico es de 5.000 á 10.000, guardando con los hematíes la proporción de 1 por 250 ó por 300.

Un buen objetivo denuncia en los leucocitos frescos, pero mucho mejor en los tratados por el agua acetificada ó por un color básico de anilina, tres partes bien diferentes: el protoplasma, el núcleo y la membrana.

El *protoplasma* es de aspecto granuloso y ofrece señales de reticulación. En los leucocitos vivos y en plena contracción amiboide, apréciase una ó más vacuolas circulares. El *núcleo* se distingue por su forma frecuentemente irregularizada por gibas y expansiones lobuladas y por la circunstancia de que la cromática, escasa en el retículo central, se condensa en espesa membrana nuclear (*cubierta cromática*). Por último, en torno del protoplasma el agua y el ácido acético diluido revelan una fina *membrana* que tiende á levantarse en gibas ó vacuolas periféricas (fig. 102, m).

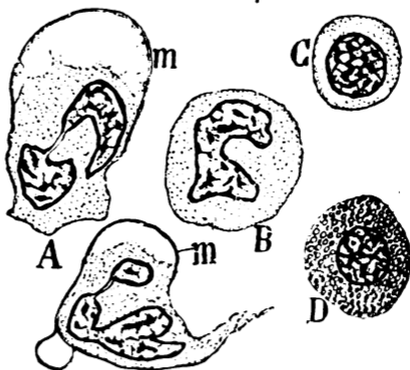


Fig. 102.—Leucocitos de la sangre de rana, tratados por la solución acetificada de verde de metilo: m, membrana; A y B, leucocitos grandes; C, leucocito pequeño ó linfocito.

Relativamente á su tamaño y estructura, pueden distinguirse varias especies de leucocitos, sobre todo: una variedad de gran talla y de núcleo lobulado (fig. 102, A, B); y otra de pequeño volumen, escaso protoplasma y núcleo esférico (fig. 102 y 100, C).

Los trabajos de Ehrlich y de sus discípulos, han permitido individualizar las siguientes clases de leucocitos, cuyo origen y actividad fisiológica acaso sean muy diversos.

1.º *Linfocitos* ó sean pequeñas células (de 8 á 9 μ), provistas de un

núcleo esférico, rico en cromatina y rodeado por escasa cantidad de protoplasma (fig. 102, C). Según Ehrlich, engéndranse estos corpúsculos en los ganglios linfáticos; forman escasamente el 25 por 100 de los leucocitos sanguíneos (Weichelbaum).

2.° *Leucocitos grandes* de protoplasma abundante, que alberga un núcleo grueso, esférico ú oval, pero de red cromática floja. Son también poco numerosos (fig. 100, D).

3.° *Leucocitos algo menores* que estos últimos y provistos ya de un núcleo alargado en forma de riñón, ya de un núcleo cuyo contorno está irregularizado por lobulillos más ó menos numerosos, unidos de ordinario por estrechos istmos (figs. 100, B, y 102, A). Algunos de estos leucocitos pueden alojar dos ó más núcleos (1). Esta clase de leucocitos ofrece comunemente finísimas granulaciones neutrófilas y es el grupo más numeroso de todos los glóbulos blancos (el 60 ó 70 por 100 de la totalidad); goza también más que ninguno de la capacidad amiboide ó emigratoria, así como de virtudes fagocíticas. A esta variedad de fagocitos corresponde principalmente el importante oficio de limpiar la sangre é intersticios orgánicos de toda partícula extraña, bien provenga del exterior, bien se origine de la desagregación de células de tejido. Según Metchnikoff, la forma arrosariada y como lobulada del núcleo, respondería al propósito de facilitar el paso de éste, durante el proceso de la extravasación, á través de los angostos resquicios inter-endoteliales. La cuna de estas células estaría en el bazo y médula ósea (Ehrlich).

4.° *Leucocitos con granulaciones gruesas*.—El protoplasma de algunos leucocitos del tipo anterior, encierra verdaderos productos de secreción del protoplasma, colorables por las anilinas. Fundándose en las especiales apetencias colorantes de estos gránulos, Ehrlich ha llegado á distinguir hasta siete variedades de leucocitos. Nosotros indicaremos aquí solamente las dos especies granuladas más comunes, á saber: a) leucocitos voluminosos (fig. 100, E), de núcleo con jibosidades, cuyo protoplasma alberga granos gruesos, esféricos, parecidos á micrococos, y colorables por la eosina y anilinas ácidas (leucocitos eosinófilos): su número no llega al 1 ó 3 por 100; b) leucocitos polinucleares ó con núcleo abollado, cuyo protoplasma aloja granos finos colorables por las anilinas básicas (granitos basiófilos). Esta especie de leucocitos es más frecuente en otros vertebrados que en el hombre, en el cual no llegan al 0'5 por 100.

Plaquetas (fig. 100, F).—En la sangre viva pululan también unos diminutos corpúsculos, señalados hace tiempo por Zimer-

(1) Ehrlich distingue en esta variedad dos especies (con núcleo único, pero giboso, y con núcleo múltiple); mas como en realidad estas dos especies (3 y 4 de Ehrlich), no representan otra cosa que fases de transformación nuclear de un mismo tipo celular, nosotros hacemos una de ambas.

man, mejor descritos por Hayem, quien reconoció su existencia en casi todos los vertebrados, y cuya historia ha sido completada modernamente por Bizzorero, Eberth y otros.

Las *plaquetas* (designación que les ha sido dada por Bizzorero) son más numerosas que los leucocitos; su relación con los hematíes es de 1 á 20, y en un milímetro cúbico de sangre se encuentran unas 245.000. El diámetro de estos glóbulos oscila entre 3 y 5 μ ; su forma es la de un disco circular ú oval ya plano, ya biconvexo; carecen de núcleo y de hemoglobina, pareciendo formadas de una masa transparente, blanda y finamente granulosa. Los ácidos diluídos revelan en torno de esta masa una sutilísima cubierta (fig. 103, D).

Gozan las plaquetas de la curiosa propiedad de deformarse rápidamente en cuanto salen de los vasos, atrayéndose unas á otras, y construyendo unos acúmulos irregulares de dimensión variable, que se han llamado *zogleas de plaquetas* (fig. 103, C).

Tan súbita es esta transformación, que, algunos segundos después de extraída una gota de sangre, ya no se descubre ninguna plaqueta íntegra, sino granulaciones irregulares ó acúmulos deformes; no obstante, se logra impedir, durante algunas horas, la conglutinación de estos corpúsculos, mezclando la sangre viva con cierta cantidad de líquido sódico metílico de Bizzorero (agua, 100; sal, 0.75; violeta de metilo á saturación).

Plaquetas de los vertebrados inferiores.—A la manera de lo que acontece con los hematíes, las plaquetas de las aves, reptiles, batracios y peces, son de talla considerable, afectan figura de discos elípticos generalmen-

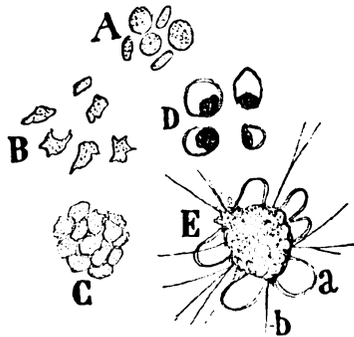


Fig. 103.—Plaquetas de la sangre humana; A, plaquetas normales; B, alteradas y tales como se ven en una gota de sangre recién extraída; C, reunidas en montón; D, mostrando una membrana tras la acción del ácido acético diluido; E, plaquetas de la sangre coagulada en torno de las cuales se separan, bajo la acción del agua acetificada, finas membranas (a); b, hilo fibrinoso.

te biconvexos y están provistas de un núcleo alargado rodeado de escasa cantidad de protoplasma granuloso (fig. 101, e). En la rana y los urodelos, este protoplasma, como ya hemos demostrado hace años, es capaz de movimientos amiboides y de englobar cuerpos extraños. Por lo demás, también en estos animales gozan las plaquetas de la propiedad de transformarse y conglutinarse, sirviendo sus zoogreas, en la sangre extravasada, de focos de la red de fibrina coagulada.

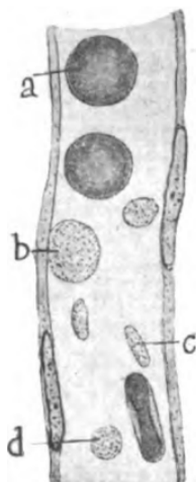


Fig. 104. — Elementos de la sangre viva circulante en un capilar del mesenterio del conejo de Indias narcotizado. — a, hematíe; b, leucocito; c, plaqueta de canto; d, plaqueta de frente.

Caracteres químicos de la sangre. — Es preciso distinguir en este líquido la composición química de los hematíes y la del plasma.

Composición de los hematíes. — Constan estas células de dos sustancias íntimamente mezcladas: una incolora é insoluble llamada *estroma* ó *globulina*; otra coloreada y soluble, la *hemoglobina* (oxigenada en la sangre arterial, reducida en la venosa). La cantidad de materia colorante de los hematíes humanos alcanza, según Hoppe-Seyler, al 40'4 por 100 de peso de los mismos. El *agua* es relativamente escasa, pues según dicho autor, sólo llega en el hombre al 57'7 por 100. El *estroma* ó *globulina* engloba, además, cierta cantidad de *colesterina*, *lecitina* y

sales (fosfatos y cloruros de base de sosa, magnesia y potasa).

Composición del plasma. — El plasma sanguíneo corresponde á la materia intercelular de otros tejidos; es perfectamente líquido, transparente y lleva en disolución un gran número de principios inmediatos y de sales; lo que se comprende bien recordando que el *plasma sanguinis* es el vehículo de todas las materias nutritivas y el colector de todas las substancias desasimiladas.

Según Hammarsten, los albuminoides del plasma hállanse en las proporciones siguientes:

| | |
|----------------------------------|-----|
| Fibrina ó fibrinógena..... | 6 |
| Globulina ó fibrinoplástica..... | 38 |
| Serum-albúmina..... | 24 |
| Agua..... | 917 |

Las proporciones de todas las materias del plasma de la sangre humana nos las da Hoppe-Seyler en la tabla siguiente:

| | |
|--------------------------|-------|
| Agua..... | 914 |
| Albuminoides..... | 67 |
| Lecitina..... | 2 |
| Colesterina..... | 0,654 |
| Grasa..... | 3 |
| Extracto alcohólico..... | 1 |
| — acuoso..... | 2 |
| Sales..... | 7 |

Opiniones relativas á la coagulación de la sangre. — Uno de los albuminoides más importantes, al par que más discutidos en lo que se refiere á su naturaleza química, es la *fibrina*, substancia á que la sangre debe la propiedad de coagularse.

A despecho de la diversidad de opiniones que reinan sobre el mecanismo de la coagulación de la sangre, hay dos puntos en que casi todos los autores coinciden, y que pueden darse como resueltos: 1.º, que la mayor parte, si no todo el coágulo fibrinoso, se engendra por la solidificación de la fibrinógena del plasma; 2.º, que el paso al estado sólido de la fibrinógena es determinado por un fermento intracelular, que se pondría en libertad tan pronto como la sangre abandona los vasos y siempre que este líquido tropieza en su curso intravascular con obstáculos que tienden á remansarlo ó con asperezas de las paredes endoteliales; 3.º, que las sales de cal son indispensables en la precipitación de la fibrina.

Según Hammarsten, la fibrina coagulada resulta de la acción sobre la fibrinógena del fermento que Schmidt supone existente en los leucocitos. El coágulo sanguíneo contendría casi toda la fibrinógena del plasma, más una pequeña cantidad de fibrino-plástica, que sería mecánicamente englobada. Esta precipitación de la fibrina se acelera en presencia de sales calcáreas.

Para Arthur y Pagés (1890), la presencia de sales de cal no sólo es precisa, en el fenómeno de la coagulación, sino que constituye su condi-

ción principal. Creen estos autores que la fibrina coagulada es un *albuminato de cal* formado en la sangre, con ocasión de la separación del fermento de los leucocitos. Mediante la acción de este *encyma*, que la destrucción de los leucocitos pondría en libertad, la fibrinógena se combinaría con la cal, substancia que se contendría en la *fibrino-plástica*. Todo reactivo capaz de precipitar la cal de la sangre viva (acción del oxalato sódico, etc.), impide la coagulación de la fibrinógena; al contrario, la reposición de la cal ó la adición de la fibrino-plástica que la contiene, provocan la coagulación.

En sentir de Pekelharing (1891 y 1892), el portador de la cal indispensable para la transformación de la fibrinógena en fibrina sólida, es el mismo fermento de la coagulación, es decir, una *nucleo-albúmina* residente en leucocitos y hematíes. En la sangre extravasada ó en la circulante sometida á la acción de productos patológicos, los hematíes se destruyen; la nucleo-albúmina ó fermento queda en libertad, combinándose á la cal, que, libre nuevamente, se incorpora á la fibrinógena. Por esto, toda substancia ó proceso patológico, capaz de desorganizar los hematíes (quemaduras extensas, acción intravascular del arseniato sódico, etc.), provocan la trombosis.

Schmidt, de cuyas opiniones sobre el tema hemos hablado ya en la *Estequiología*, ha modificado (1892) sus anteriores ideas en la forma siguiente:

Según este sabio, hay que distinguir en la coagulación dos actos distintos: 1.º, la producción del fermento; 2.º, la acción coagulante de éste.

1.º El fermento, que llama Schmidt *trombina*, se forma solamente durante la coagulación; en la sangre viva y normal los leucocitos contienen una materia inactiva, la *protrombina*, capaz de transformarse en *trombina*, bajo la acción de ciertas materias, puestas en libertad por la destrucción de los hematíes (materias zimoplásticas). Según Duclaux (1899), los leucocitos sólo expulsarían el fermento durante sus contracciones amiboides.

2.º En presencia de la trombina libre (la cual se halla en el plasma), la *paraglobulina* de la sangre sufre una serie de metamorfosis: primero fórmase la *fibrinógena*; luego pasa ésta á fibrina líquida, y, últimamente, combinándose este último albuminoide con las sales de cal, prodúcese la *fibrina coagulada*.

La *paraglobulina*, fase anterior de la *fibrinógena*, deriva á su vez de otros albuminoides, la *citoglobulina* y *preglobulina*, substancias residentes en los elementos de diversos tejidos, y las cuales serían arrastradas al plasma sanguíneo por las corrientes de desasimilación. De este modo, tanto el fermento de la coagulación producido en los leucocitos, como las substancias zimoplásticas y paraglobulina, representan el resultado de actividades celulares.

Fenómenos microscópicos de la coagulación.—El fenómeno de la coagulación puede observarse al microscopio, con sólo colocar

entre dos laminillas una gota de sangre fresca. Al principio los hematíes se adhieren por sus caras, constituyendo columnas que á su vez se reúnen con otras para engendrar vastas redes globulares.

A los pocos minutos de examen, todas las plaquetas se han alterado, adhiriéndose al porta ó cubre-objetos y constituyendo acúmulos, en donde los contornos de cada elemento quedan fundidos en un magma granuloso (fig. 105, A).

Más tarde, en la periferia de estos conglomerados, surgen unas gotas hialinas (quizá son el fermento de la fibrina) que se mezclan al plasma, y la coagulación comienza. Esta se inicia junto á las plaquetas, de cuyo contorno brotan hilos fibrinosos divergentes, que no tardan en anastomosarse con los procedentes de otros acúmulos placulares, generándose una vasta red de trabéculas hialinas, brillantes, difícilmente

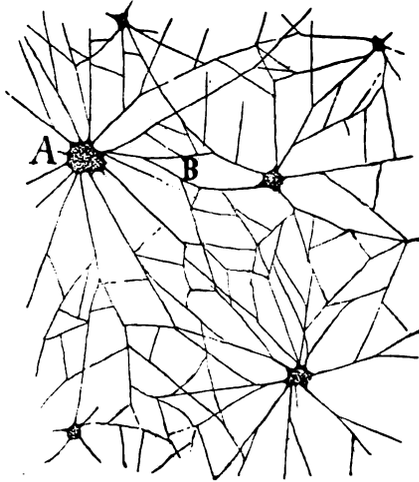


Fig. 105. — Red fibrinosa de una gota de sangre: A, zooglea de plaquetas; B, hilos de fibrina. Los hematíes han sido destruidos por el agua.

perceptibles sin el auxilio de las materias tintóreas. En las mallas de la red quedan englobados los hematíes y leucocitos, y una parte del plasma ó suero.

Los fenómenos macroscópicos de la coagulación son bien conocidos. La sangre, recogida en un receptáculo cualquiera, tórname, pocos momentos después de extravasada, consistente y pastosa; á los pocos minutos todo el líquido se solidifica como una masa gelatinosa que se enfría, englobando en su seno los hematíes, por cuya circunstancia el coágulo adquiere color rojo obscuro. El coágulo comprende al principio toda la masa sanguí-

nea, mas al cabo de algunas horas, la red fibrinosa se retrae, y expulsado el suero de sus mallas, queda en libertad una gran cantidad de líquido cetrino, en donde acaba por nadar el coágulo mismo, considerablemente empequeñecido. En la parte superior del coágulo vése una costra blanca, compuesta exclusivamente de fibrina y leucocitos, y debida á que, en el momento de ocurrir la solidificación, casi todos los hematíes, cuyo peso espe-

cífico es superior al de los leucocitos, han logrado descender algunos milímetros.

Histogenesis.—1.º *Epoca embrionaria.*—La sangre es una producción mesodérmica que tiene origen fuera del embrión, en la llamada *área vascular* de la hoja media. Según las opiniones más concordantes, á un tiempo mismo nacen vasos y sangre, iniciándose el proceso por la construcción de una red de cordones macizos, irregulares, contruídos por un conglomerado de células mesodérmicas. Más adelante (de la vigésima á la tri-

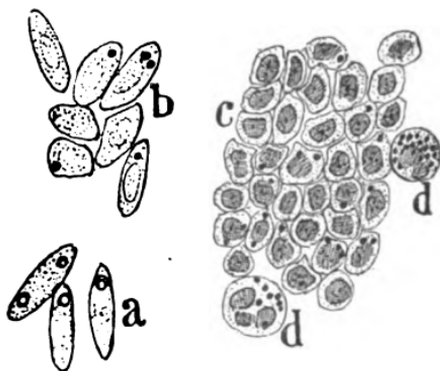


Fig. 106. — Plaquetas de la rana con partículas englobadas: a, plaquetas vivas de la sangre circulante, con granos de carmín en su interior; b, plaquetas extravasadas con microbios englobados; c, acúmulo de plaquetas con microbios.

gésima hora de incubación en el embrión de pollo) ocurre una diferenciación en las células constitutivas de estos cordones: las periféricas se aplanan y se transforman en endotelio; las centrales aparecen separadas por un líquido transparente, y se metamorfosean en leucocitos y hematíes nucleados ó embrionarios.

Una vez formada la sangre y adelantado el desarrollo embrionario, los glóbulos se multiplican en el mismo torrente circulatorio, como puede advertirse fácilmente examinando este líquido en los embriones de mamífero de las primeras semanas. Los hematíes embrionarios son de dos especies: 1.º, *células semihialinas* (Cajal) ó *eritroblastos* (Læwit), corpúsculos esféricos, nucleados, hialinos y exentos de hemoglobina ó ligeramente teñidos por esta materia; y 2.º, *células rojas* ó glóbulos rojos nuclea-

dos, cuyos caracteres son: la esfericidad, contener un núcleo, ya central, ya periférico, y presentar un protoplasma hialino, fuertemente cargado de hemoglobina. Tanto las células pálidas ó semihialinas como las rojas, exhiben fases mitóticas. Entre estas dos especies celulares, adviértense todas las transiciones. En los últimos meses de la vida embrionaria, las células rojas nucleadas, así como los eritroblastos ó células semihialinas desaparecen, siendo reemplazadas por hematíes normales, es decir, por glóbulos discóideos y desprovistos de núcleo.

La filiación más probable de todas estas formas, parece ser la siguiente: 1.º Las células semihialinas, que representan los gérmenes de los hematíes, proliferan abundantemente; una parte de la progenie resultante se transforma, por secreción de hemoglobina, en hematíes nucleados; otra porción subsiste algún tiempo en estado de células-gérmenes, para dar origen á nuevas proliferaciones. 2.º Las células rojas engendradas proliferan todavía, y el ciclo termina expulsiéndose el núcleo y convirtiéndose el cuerpo celular de esferoidal en discóideo.

Formación de los hematíes en el adulto.—Los trabajos de Neumann, Bizzozero, Torre, Rindfleisch, Dœnys, etc., confirmados por nosotros (1), ponen fuera de duda que la médula del hueso y acaso el bazo, son los órganos donde en la edad adulta se engendran los hematíes. En ellos se refugian los gérmenes hemáticos (células semihialinas y glóbulos rojos nucleados), que durante los primeros tiempos de la vida fetal circulaban libremente por todo el árbol sanguíneo.

Disociada en fresco, bajo una gota de líquido indiferente, la médula roja (médula de los huesos cortos y epífisis de los largos), nos presenta dos clases de corpúsculos emparentados con los hematíes, y que no son otros que los ofrecidos por la sangre fetal, á saber: 1.º, eritroblastos ó células blancas y hialinas (figura 107, A, B); 2.º, hematíes nucleados ó células de Neumann (figura 107, J, I). La filiación es la que dejamos reseñada más atrás: las células hialinas ó semihialinas proliferan abundantemente y se convierten (una parte de ellas) en células rojas de

(1) Véase nuestro *Manual de Histología normal*, pág. 381 y siguientes.

Neumann; éstas se multiplican también, como ha demostrado Bizzozero, y una vez llegadas á su madurez, pierden el núcleo (quizá por expulsión), se tornan discóideas y entran en el torrente circulatorio (fig. 107, K, L).

En general, se supone que las células de Neumann, así como sus gérmenes, residen fuera de los vasos, penetrando en éstos por un mecanismo todavía desconocido. Se ha imaginado, para hacer más verosímil esta penetración, que las venitas y capilares de la médula ósea de los mamíferos, están contruídos de un epitelio discontinuo, es decir, salpicado de agujeros por los cuales ocurriría la inmigración de los hematíes transformados. Mas todo quedaría llanamente explicado si, como parece probable, cu-



Fig. 107. — Diversas fases presentadas por los eritroblastos de la médula ósea del conejo de Indias. Examen en fresco en un líquido indiferente: A, célula semihialina ó eritroblasto voluminoso; B, eritroblasto en vías de mitosis; D, eritroblastos pequeños; F, E, J, I, células rojas de Neumann ó hematíes nucleados; H, hematíes en vías de mitosis; K, L, M, N, diversas fases de expulsión del núcleo.!

piera generalizar á los mamíferos un importante descubrimiento de Bizzozero y Dœnys, realizado en la médula ósea de las aves. En estos seres, las células semihialinas y glóbulos rojos nucleados, residen en el interior de capilares ó venas cavernosas constituyendo estratos concéntricos por debajo del endotelio, y en los cuales, como en el epitelio de los tubos seminíferos, pueden seguirse todas las fases de la multiplicación y metamorfosis de dichos elementos. Las capas más periféricas del contenido sanguíneo están ocupadas por las células semihialinas, que Dœnys identifica, con razón, con los eritroblastos de Læwit; las zonas concéntricas subsiguientes alojan los corpúsculos de Neumann; y, finalmente, el centro del vaso encierra los hematíes, que han terminado ya su evolución, y pueden entrar en la corriente san-

guínea. De lo que se infiere que los hematíes son engendrados, como los zoospermos y óvulos, en una glándula especial de actividad constante, merecedora, mejor que ninguna otra, del título tan prodigado de *glándula vascular sanguínea*. Esta glándula está representada por la médula roja en los vertebrados superiores, aves y batracios, y por el bazo en los reptiles y peces.

Origen de los leucocitos. — Cuestión es esta que ha sido muy controvertida y lo es aún, sobre todo en lo referente á la cuna de ciertas variedades de leucocitos; pero del fondo de los trabajos publicados en estos últimos tiempos, arranca una convicción, á saber: que el origen de los leucocitos es doble, pudiendo ocurrir: ó por proliferación intra-sanguínea de los elementos preexistentes, como ya demostraron *de visu* Striker, Arnold y Ranvier y nosotros, y más recientemente Spronk y van der Strich, mediante el reconocimiento de fases carioquinéticas; ó por mitosis de las células-gérmenes, los verdaderos leucoblastos, residentes en los ganglios linfáticos, bazo y médula ósea. Este último origen parece con mucho el más importante, y armoniza bien con el aumento de leucocitos que la linfa presenta después de atravesar los ganglios linfáticos, así como con las numerosas y constantes mitosis que se ven en los folículos de los ganglios y demás tejidos linfoides (Flemming, Cajal, Heidenhain, Hoyer, etc.).

Las opiniones emitidas sobre el origen de los glóbulos rojos y blancos son innumerables. Abandonaríamos la concisión que nos hemos impuesto si hubiésemos de reseñarlas todas, aun las más principales. Haremos, sin embargo, una excepción en favor de la teoría de Læwit, que goza hoy de cierto favor, bien que no le faltan tampoco detractores.

La médula del hueso, el bazo y los ganglios linfáticos encierran, según Læwit, dos especies celulares: los *eritroblastos* á cuyas expensas se engendran los hematíes; y los *leucoblastos* que producen los leucocitos. Representan estas dos clases de células-gérmenes, que no tienen entre sí ningún lazo de parentesco, por más que habiten juntas en los mismos lugares.

Los *eritroblastos* son glóbulos esféricos de contorno limpio, hialinos, exentos de hemoglobina, que corresponden indudablemente á nuestras células *semihialinas*; encierran un núcleo con armazón cromático flojo, y se dividen á favor de mitosis. Las células hijas adquieren hemoglobina, transformándose progresivamente en los glóbulos rojos de Neumann, los que á su vez perderían el núcleo, entrando en circulación.

La desaparición del núcleo ocurriría por una suerte de licuación intracelular.

Los *leucoblastos* son corpúsculos esféricos, mono-nucleados, susceptibles de contracción amiboide, exentos también de hemoglobina, y cuyo proceder divisorio es una carioquinesis especial, simplificada, que Lœwit llama *divisio indirecta per granula*. El término final de las transformaciones del leucoblasto sería el leucocito multinucleado ó de núcleo polimorfo de la sangre, después de pasar por las demás variedades (leucocitos pequeños con núcleo esférico, etc.) Los leucocitos de la sangre no reconocerían, pues, distintos orígenes, como afirma Ehrlich, sino que provendrían los unos de los otros y, en último término, de las células-gérmenes ó leucoblastos habitantes en los ganglios, médula ósea y bazo.

Como se ve, la doctrina de Lœwit discrepa poco, al menos en el fondo, de la que hemos expuesto en el texto. Desde luego puede aceptarse el ciclo del eritroblasto, que no es sino el de nuestras células *semihialinas*. No hay inconveniente tampoco en designar con el nombre de *leucoblastos* los medulocitos de la médula ósea y los corpúsculos productores de leucocitos que los autores (y nosotros mismos), han señalado en el tejido linfoide de los ganglios. Los puntos débiles de la doctrina de Lœwit, consisten en haber generalizado demasiado la residencia de los eritroblastos, y en asignar á cada especie de célula-germen un modo divisorio especial. En efecto, los trabajos de Spronck y van der Stricht, prueban la existencia de mitosis completas en algunos leucocitos de la sangre circulante, y el mismo hecho ha sido observado por Bizzozero, H. F. Müller y Wertheim en los órganos linfoides hiperplasiados de los leucémicos. Rechazado el criterio del modo de división para el reconocimiento de los eritroblastos, es imposible distinguir ya estos corpúsculos de los leucoblastos, y sólo arbitrariamente cabe admitir, como hace Lœwit, la existencia de verdaderos eritroblastos en los ganglios linfáticos y folículos linfoides del intestino. En nuestro sentir, el eritroblasto no tiene igual cuna que el leucoblasto: conforme nos enseñan los trabajos de Dœnys y Bizzozero, que nosotros hemos confirmado, el eritroblasto parece ser una formación intrasanguínea de la médula ósea y acaso también del bazo; mientras que el leucoblasto provendría principalmente de células extrasanguíneas no bien caracterizadas todavía y residentes en los ganglios linfáticos y médula de los huesos.

Tenemos por muy verosímil que los leucocitos, según defienden Ehrlich, Dœnys, Lebádití, etc., emanan: los linfocitos pequeños y medianos, es decir, las células no granuladas, de los ganglios linfáticos; y los otros, ó sean los glóbulos blancos provistos de granulaciones, de la médula ósea y bazo.

Origen de las plaquetas. — Es desconocido y sólo pueden hacerse conjeturas sobre la localidad y modo de producción de estos corpúsculos. Algunos autores reputan las plaquetas fragmentos de hematies ó precipitados

fibrinosos ; pero si se tiene en cuenta la naturaleza celular de tales elementos en los vertebrados inferiores, no parece irracional admitir que también en los mamíferos pasan por una fase celular nucleada, cuyo asiento podría ser el bazo. La eliminación del núcleo daría lugar á la transformación en plaqueta. Reconocido este origen, podría aceptarse una multiplicación activa de las plaquetas, durante su fase embrionaria. Sea de ello lo que quiera, merece consignarse, porque armoniza con lo expuesto, que en la rana, según Mondino y Fusari, las plaquetas se multiplican en plena corriente sanguínea.

Propiedades fisiológicas. — Cada uno de los factores de que la sangre consta, desempeña un oficio dominante, para el que se ha diferenciado especialmente.

El *hematie* es una célula muerta, la cual ha perdido su estructura para mejor ejecutar su papel, que no es otro que servir de vehículo al oxígeno, tomándolo del aire en el pulmón y llevándolo á las intimidades de los tejidos. Hasta la ausencia de núcleo en los hematíes de los mamíferos implica una diferenciación utilitaria, puesto que de este modo pueden los glóbulos condensar más oxígeno en menos masa.

Los *glóbulos blancos* parecen ser los encargados de realizar la asepsia intra-orgánica, impidiendo el acceso de microbios y de toda clase de partículas extrañas. Son asimismo los agentes de la destrucción y absorción de todos los órganos ó tejidos cuya oportunidad fisiológica pasó definitivamente.

Estas múltiples funciones realizanlas los leucocitos gracias á dos propiedades dominantes : aptitud de variar de forma para escurrirse por las juntas endotélicas y recorrer libremente las lagunas conjuntivas ; y capacidad de englobar en su protoplasma, y acaso digerir, como quiere Metchnikoff, todas las partículas orgánicas sólidas de pequeña dimensión.

Es probable que algunos de aquellos leucocitos portadores de granulaciones, tengan además carácter de glándulas monocelulares errantes, cuyo destino podría ser llevar, ora materias nutritivas á ciertos territorios orgánicos, ora fermentos defensivos capaces de esterilizar (como imaginan algunos patólogos) los tejidos invadidos por microbios patógenos. También Prenant (1903) confirma este papel de glándulas monocelulares, achacables sobre todo á los leucocitos provistos de granulaciones.

La misión de las *plaquetas* parece responder asimismo á prudentes previsiones del organismo (1). Cuando un vaso sufre un traumatismo (pequeña herida, contusión, ligadura, etc.), las plaquetas acuden en masa al punto lesionado, conglutinándose en bloques considerables y produciendo un tapón obturador que cohibe ó previene la hemorragia, ínterin las energías proliferantes de las células de tejido intervienen para reparar el daño con arreglos definitivos. Como nosotros hemos probado, las plaquetas de la rana poseen movimientos amiboides, así como cualidades fagocíticas, puesto que pueden englobar partículas de carmín y diversas especies de microbios (2). La aptitud de las plaquetas á conglutinarse y formar plasmodios y trombus blancos, les ha valido el nombre de *trombocitos* (Giugio-Tos).

Estos ejemplos prueban que muchas de las disposiciones orgánicas no han sido creadas para desempeñar una función actual fisiológica, sino para ocurrir á conflictos posibles, aunque extraordinarios, entre el organismo y los agentes exteriores.

Circulación de la sangre vista al microscopio. — El orden de marcha de los corpúsculos sanguíneos no es el mismo en los vasos gruesos que en los delgados. Cuando se examina la circulación de la sangre en una arteria ó vena de algún calibre, se nota que la corriente sanguínea es sumamente rápida y que todas las células parecen marchar con igual velocidad. Mas si el examen recae en las arteriolas ó en las pequeñas venas, advertiremos que la sangre se divide en dos corrientes ó zonas: *capa periférica* ó blanca, por la cual sólo discurren el plasma y los leucocitos; *capa central* ó roja, por donde marchan los hematíes y plaquetas. En la zona periférica el movimiento es lento, observándose cómo los leucocitos se deslizan perezosamente por el endotelio, en el cual pueden permanecer á veces pegados é inmóviles; por el contra-

(1) Entiéndanse siempre en sentido metafórico las expresiones antropomórficas del texto. Las diferenciaciones y actos celulares carecen de intencionalidad y representan adaptaciones y variaciones útiles fijadas por la herencia y exageradas por la selección.

(2) Cajal: La fagocitosis en las plaquetas. *Rev. trim. microgr.*, 1896, número 2.

rio, los hematíes circulan con tanta rapidez que cuesta trabajo distinguir sus contornos.

Muerte de los glóbulos. — Las células sanguíneas, cuya cuna conocemos ya, son corpúsculos efímeros que quizá no duran sino algunas semanas. Continuamente se destruyen hematíes en el bazo, hígado y médula ósea, y sus restos aparecen á menudo englobados por las células de dichos órganos. En cuanto á los leucocitos, las emigraciones constantes á que están sometidos, y su continuo vagar por las superficies epiteliales (glándulas, intestino, pulmón, amígdalas, etc.), producen la muerte de muchos de ellos.

Compréndese, por tanto, que sea permanente el trabajo reparador de los órganos hematopoiéticos (médula ósea, ganglios linfáticos y bazo), y que aumente todavía durante las afecciones microbianas, á fin de compensar las pérdidas leucocíticas exigidas por la lucha entablada entre el organismo y los parásitos invasores.

LINF A Y QUIL O

La *linfa* es un líquido blanco, transparente, coagulable, que circula por los vasos linfáticos. El líquido acarreado por los linfáticos intestinales durante la digestión, es de aspecto lechoso y toma el nombre de *quilo*.

Tanto el quilo como la linfa encierran un gran número de leucocitos pertenecientes á todas las variedades que hemos descrito en la sangre. El quilo contiene, además, multitud de finísimas gotas de grasa, incapaces de conglomerarse, pues se hallan rodeadas, según se cree, por delicada cubierta albuminoide. Según Læwit, la linfa alberga también leucoblastos y eritroblastos, aserción que necesita confirmarse.

El *plasma linfático* es alcalino, más rico en agua que el de la sangre y espontáneamente coagulable; no se solidifica sino fuera de los vasos, bajo la acción del aire, y el coágulo es blanco y más blando y pequeño que el de la sangre, á causa de la escasez de elementos englobados

Según Hensen y Dähnhard, la linfa humana consta en mil partes de :

| | | |
|-----------------------------------|---|--------|
| Albuminoides 2'6..... | } 1'070 fibrinógena. 0'984 serum-globulina. 1'408 serum-albúmina. | |
| Grasa, coleslerina, lecitina..... | | 0'08 |
| Macterias extractivas..... | | 1'28 |
| Sales..... | | 8'88 |
| Agua..... | | 987'07 |

El quilo posee análoga composición que la linfa, coagula igualmente por la acción del aire, y distínguese de la linfa por contener más grasa.

Preparación de la sangre. — 1.^a *Examen de los hematíes en el hombre.* — Nada más fácil que el estudio de los glóbulos rojos. No hay más que hacer una picadura en la yema de un dedo y extender la sangre así obtenida entre dos laminillas, teniendo cuidado que la capa de líquido no contenga más que una sola fila de hematíes. A fin de evitar la desecación y resguardar los glóbulos de la influencia atmosférica, se cementará la preparación con parafina, ó se lubricará simplemente el contorno con aceite.

Si se desea estudiar la sangre de rana, animal que puede elegirse como tipo de los vertebrados ovíparos, el procedimiento de extracción y de preparación será análogo. Convendrá, sin embargo, en vez de extraer la sangre por picadura ó sección de los dedos (lo que nos daría un líquido tan rico de linfa como de sangre), acudir al corazón mismo donde aquel humor es puro y abundante.

No hace falta conservar las preparaciones de sangre; tan fácil es hacerlas y renovarlas. Alguna vez puede convenir, empero, mantener en preparado definitivo los hematíes fijados por desecación rápida, los tratados por el ácido ósmico (al 1 por 100) y los fijados en bicloruro de mercurio. Estos dos últimos reactivos consienten el montaje en la glicerina. Los glóbulos preparados por desecación se cubrirán no más de una laminilla.

2.^a *Examen de las plaquetas.* — El mejor procedimiento es estudiarlas en la sangre circulante, donde se muestran con todas sus propiedades fisiológicas (véase el examen de la circulación al microscopio). Para observarlas sin alteraciones en la sangre extraída, es preciso recoger este líquido en el licor conservador de Bizzozero: agua destilada, 100; cloruro de sodio, 0'75; violeta de metilo, c. s., para dar al reactivo un matiz violeta obscuro. A este fin, lo más cómodo y lo más seguro es derramar una gota de este licor en el mismo paraje de la piel donde ha de practicarse la punción; así la sangre no toca ni un momento al aire, y las plaquetas se con-

servan algunas horas con su forma típica. El estudio de las plaquetas alteradas y de las redes fibrinosas debe hacerse en la sangre pura, frescamente extraída. Unicamente con la mira de que las redes fibrinosas destaquen mejor, será provechoso el empleo de la solución yodo-yodurada.

3.ª *Leucocitos*. — El examen de los leucocitos vivos no reclama ninguna precaución particular. Se recordará solamente que los movimientos amiboides exigen para su observación en los animales de sangre caliente una temperatura próxima á 37°.

La coloración de los leucocitos y de sus granulaciones, exige métodos especiales. Para teñir los leucocitos provistos de granitos eosinófilos (α , de Ehrlich), se comenzará por desecar una gota de sangre (y en capa delgadísima) sobre un cubre-objetos; luego se lleva el preparado á un baño de arena (con la capa de sangre al descubierto) donde sufrirá una temperatura de 120°, y por último, se colocará con una solución de eosina en hematoxilina, disolución que se prepara añadiendo á 100 gramos de hematoxilina de Ehrlich, 1 gramo de eosina. Este líquido se hará obrar algunos minutos sobre la preparación, que se terminará lavándola en mucha agua, desecándola entre papel de filtro y montándola en de Ammar. Los hematies se presentarán rojos, azules los leucocitos y rojas las granulaciones eosinófilas de éstos.

La demostración de las granulaciones neutrófilas, exige la aplicación sobre una capa de sangre desecada y sometida á 120° de esta mezcla: agua, 5; solución acuosa saturada de fuschina ácida, 5; solución concentrada acuosa de azul de metileno, 1. Después de varios minutos de acción y efectuada la decoloración en agua, se procede al secado y al montaje en de Ammar. En el protoplasma de los leucocitos así tratados, se mostrarán teñidos en violado, ciertos granitos, los *neutrófilos* (granulaciones de Ehrlich).

El teñido de las granulaciones basiófilas (γ , de Ehrlich) se logra con cualquier anilina básica. Particularmente recomendables son: la solución de Dalia, la tionina y el azul de metileno.

Si se desea impregnar solamente el núcleo de los leucocitos, no hace falta desecar la sangre: bastará mezclar con ésta, recién extraída de los vasos, una solución concentrada de azul ó de verde de metileno, adicionada de unas gotas de ácido acético.

4.ª *Circulación de la sangre*. — Este interesante fenómeno puede sorprenderse fácilmente al microscopio en todos los órganos transparentes de los vertebrados: el mesenterio, la lengua y la membrana interdigital de la rana, las expansiones de la cola del renacuajo, y el epiplón y mesenterio de los pequeños mamíferos (rata, conejo de Indias, etc.), son las partes ordinariamente preferidas. Al tratar de los métodos de examen, hemos hablado ya del *modus operandi* que conviene para observar la circulación en la rana.

Entre los mamíferos, el más adecuado á este examen es el conejo india-

no de pocas semanas. Antes de extraer el mesenterio, se inmovilizará el animal por el método de Bizzozero, es decir, por inyección en la cavidad peritoneal de cierta cantidad de hidrato de cloral (2 gramos de solución acuosa al 5 por 100).

5.^a *Examen de las células rojas nucleares, etc.* — El procedimiento que más confianza debe merecernos para el estudio de estas células, es el examen en fresco, sin otro vehículo que el plasma que naturalmente empapa y separa los elementos vivos. A veces, los corpúsculos están tan apañados (barro esplénico, médula ósea), que se hace precisa su separación y dilución: en tal caso, usaremos exclusivamente como vehículo inofensivo el licor sódico (sal, 0'50 á 0'75 por 100 de agua), que conserva no sólo la forma, color, etc., de los hematies embrionarios, sino los movimientos amiboides de los leucocitos y medulocitos. Para estudiar los fenómenos mitósicos de los eritroblastos y sus relaciones con los hematies adultos, preferiremos, siguiendo á Bizzozero y Dœnys, la médula ósea de las aves (gallina, paloma). Abierto el femur de estos animales, y extraído el tuétano (que forma una columna blanda y rojiza), será fijado éste en sublimado, ó en líquido de Hermann, ó en la solución de formol; luego se incluirá, según las reglas, en celoidina y se colorará ya con la tianina (solución saturada en agua y decoloración en alcohol), ya con la safranina, ora con la hematoxilina de Böhmer, ora con la hematoxilina ferruginosa de M. Heidenhain.

También puede emplearse con éxito el método de Löwit, que consiste en fijar los ganglios, bazo ó médula ósea en una solución de cloruro platinico al 0'1 por 100, incluir después en parafina, colorar los cortes en safranina y decolorar, por diez ó quince segundos, en una mezcla de 3 centímetros cúbicos de solución alcohólica de ácido pícrico y una á dos gotas de tintura de yodo. Este líquido roba el color á casi todos los núcleos, menos á los de los eritroblastos que se presentan intensamente teñidos en rojo.

6.^a *Hemoglobina.*—Para preparar fácilmente los cristales de la sangre, debe escogerse un animal cuya hemoglobina sea poco soluble en el plasma, como, por ejemplo, el conejillo de Indias. La sangre de este roedor despojada de la fibrina por el batido, se mezcla en proporciones iguales con éter sulfúrico; á los pocos minutos, la materia colorante, que se ha disuelto en plasma, comienza á precipitarse en el fondo y paredes del recipiente bajo la forma de elegantes tetaedros anaranjados, casi todos microscópicos. La observación se efectuará en el agua madre.

Desgraciadamente, estas preparaciones son difícilísimas de conservar. Hemos ensayado con tal fin la desecación, el ácido ósmico y el yodo, pero sólo el alcohol absoluto nos ha proporcionado resultados tolerables. El *modus faciendi* se reduce á tratar por el alcohol absoluto una capa extendida y todavía húmeda de cristales hemoglóbicos. Fijos los cristales por el reactivo, se lava el preparado y se conserva en glicerina. La forma de los cristales se conserva bien, pero desmerece el color.

8.° *Preparación de la linfa y quilo.*— Para efectuar el examen de estos líquidos en los animales superiores se elegirá un mamífero de gran talla (asno, caballo) muerto en plena digestión. A favor de una pipeta capilar, se tomará linfa del conducto torácico ó de los linfáticos del mesenterio, muy visibles cuando están ingurgitados por el quilo.

En los animales inferiores, es más difícil recoger linfa perfectamente pura. No obstante, en la rana, cabrá obtenerla casi pura introduciendo un tubo capilar esterilizado en el saco linfático dorsal y soplando el líquido, que haya penetrado por capilaridad, sobre un porta-objeto. Prolongando la observación algún tiempo, se comprobarán fácilmente los fenómenos de contractilidad amiboide y de englobamiento de corpúsculos extraños.

CAPÍTULO V

TEJIDO DE SUBSTANCIA CONJUNTIVA

Consideraciones generales.—Los tejidos que vamos á exponer ahora, á saber: el conjuntivo, el adiposo, el cartilaginoso, el óseo y el dentario, poseen, sin perjuicio de su cabal individualidad, rasgos comunes reveladores de su íntimo parentesco, y los cuales conviene, por razón de método, anteponer á la historia circunstanciada de cada especie. Estos rasgos son: analogías de origen, de estructura, de composición química y de fisiologismo.

Analogías genéticas.—Los tejidos, conjuntivo, adiposo, cartilaginoso, óseo y dentario, son diferenciaciones del mesodermo, por lo menos en los vertebrados superiores.

Analogías estructurales.—Los mencionados tejidos se componen de dos cosas: las células, comunmente estrelladas ó fusiformes, y una materia, fundamental, generalmente abundante y descompuesta en finas hebras y hacecillos.

Analogías químicas.—La materia fundamental de estos tejidos encierra un principio protéico (colágena, osteína, condrina) susceptible de ser reducido por la cocción á jalea ó gelatina.

Analogías funcionales.—Todas las especies conjuntivas desempeñan un oficio común: construir el esqueleto del organismo y servir de medio de unión y protección á los diversos órganos y tejidos.

TEJIDO CONJUNTIVO PROPIAMENTE DICHO

Definición.—Este tejido, llamado también *unitivo*, *fibrilar* y *celular*, se caracteriza por su color blanquecino, consistencia semiblanda, y por constar de dos factores principales: células

aplanadas y asteriformes, á veces anastomosadas, y una materia homogénea intersticial, recorrida por infinitos hacecillos de fibras colágenas.

División — Aunque el tejido conjuntivo conserva sus rasgos esenciales en todas las localidades orgánicas, experimenta en ciertos órganos modificaciones de detalle, que autorizan una división. La variedad conjuntiva más importante está representada por el *tejido conectivo laxo*, cuyos caracteres más salientes son: la ubicuidad y el no modelarse jamás en órganos especiales.

Las otras variedades, tales como el *tejido conjuntivo fibroso*, el *citógeno ó adenoideo*, el *corneal* y el *membranoso*, afectan una distribución menos general, y constituyen casi exclusivamente ciertos órganos (tendones, ganglios linfáticos, epiplones, etc.).

VARIEDAD CONJUNTIVA LAXA

Definición.—Es una modalidad conjuntiva blanda, extensible, esparcida por casi todo el organismo y construída por células aplanadas y escasas, separadas por hacecillos colágenos flojos, y dispuestos en todas direcciones.

Caracteres físicos y distribución.—El tejido conjuntivo laxo es blanco, grisáceo, grandemente extensible y elástico. Entra como factor de composición en casi todos los órganos, bien proporcionándoles envolturas protectoras (*membranas ó cápsulas*), bien rellenando sus intervalos (*tejido conectivo interorgánico*), bien penetrando en su trama microscópica, á fin de sostener, separar y nutrir los elementos activos (*tejido conectivo intersticial*). El tejido conectivo se modela en capas de vario espesor por debajo de los epitelios (dermis de la piel y mucosas) acompaña constantemente á los vasos, á través de todos los tejidos.

Caracteres micrográficos.—Cuando se examina al microscopio un pedazo de tejido conjuntivo laxo, convenientemente disociado á favor de inyecciones intersticiales, atrae nuestra atención la presencia de cuatro elementos: los *haces conectivos*, la *materia amorfa*, las *fibras elásticas* y las *células fijas y emigrantes*.

Hacecillos conjuntivos (fig. 108, A).—Son manojos transparentes

tes, incoloros, que surcan la preparación en todos sentidos y están formados de la reunión de finísimas hebras paralelas. Varía mucho el grosor de estos haces, oscilando entre $2\ \mu$ y 20 ó más μ ; su curso es tortuoso, describiendo zig-zag, é incorporándose, sin presentar jamás extremo libre, á otros hacecillos.

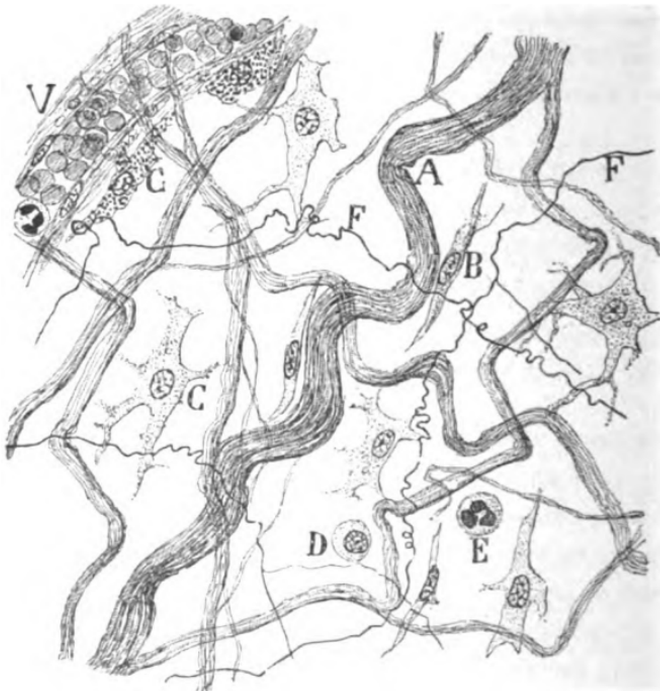


Fig. 108.—Tejido conjuntivo laxo del conejillo de Indias. Preparación por inyección intersticial del líquido sódico metílico de Bizzozero; A, haces de fibras colágenas; B, célula fija vista de canto; C, células fijas examinadas de frente; D, célula emigrante; E, leucocito de núcleo giboso; F, fibras elásticas; G, células de Ehrlich ó con gránulos basiófilos; V, vaso sanguíneo.

Las frecuentes ramificaciones de los haces y sus anastomosis repetidas, dan origen á una vasta red cuyos espacios, llamados *lagunas conjuntivas*, alojan el plasma linfático y los elementos morfológicos.

El carmín y la hematoxilina tiñen los haces conjuntivos, aunque menos intensamente que los núcleos. Más enérgica y selectivamente se coloran por la fuchina pícrica de v. Gieson y por el

carmin pírico-índigo (solución de carmin de índigo en ácido pírico á saturación): la substancia que contienen es, pues, notablemente *acidófila*. El agua de cal, las soluciones concentradas de ácido pírico, de hipermanganato potásico, etc., destruyen el cemento que mantiene asociadas las fibrillas, obteniéndose éstas en estado libre. Con fuertes objetivos se nota que cada fibra es un cordón cilíndrico, hialino, irreductible á nuevos hilos. El ácido acético hincha los fascículos, tornándolos homogéneos y haciéndole desaparecer las fibrillas. Bajo la influencia de la cocción prolongada, dichas hebras se convierten en gelatina; resisten, en cambio, á la digestión tripsínica, y no se alteran por el alcohol, bicromato potásico, ácido ósmico, etc.

Cemento ó materia intersticial.— Entre las hebras de cada fascículo hay un cemento semilíquido, soluble en el agua de cal, de barita, etc.; pero existe, además, otra materia intersticial, de consistencia líquida, poco acumulada, difundida por los vacíos ó lagunas interfasciculares, y la cual no es otra cosa que el plasma de nutrición exudado de los vasos sanguíneos, y destinado á la alimentación, no sólo de los corpúsculos conjuntivos, sino de las células de los tejidos activos inmediatos.

Fibras elásticas (fig. 108, F).— Además de los haces conjuntivos, cruzan también la materia fundamental unas fibras especiales, de contorno puro, de gran refringencia y dotadas de notable elasticidad, á cuya propiedad deben el nombre de *fibras elásticas*. Nunca se disponen en hacecillos, sino que marchan sueltas en todas direcciones, cruzando los fascículos colágenos, y trazando, ya simples flexuosidades, ya grandes revueltas, bien trayectos espiróideos. Permanecen incoloras en presencia del carmin, pero se tiñen por el ácido pírico y muchas anilinas.

Las fibras elásticas son refractarias á la potasa y ácido acético, agentes que semidisuelven ó palidecen notablemente los haces colágenos. Merced á esta propiedad, resulta empresa facilísima la demostración de dichas fibras en un preparado conectivo.

Las fibras elásticas se presentan bajo tres formas principales: 1.ª, como fibrillas independientes; 2.ª, en redes, y 3.ª, en membranas perforadas.

Las *fibrillas independientes* son finas, no ramificadas y sumamente flexuosas; habitan de preferencia el tejido conectivo del dermis y el intersticial de músculos y vísceras (fig. 108, F).

Las *redes elásticas* se asocian igualmente al tejido conectivo de la piel y al de los músculos, pero su asiento preferente es la túnica media de las arterias y venas y los ligamentos amarillos de las vértebras.

En estos últimos ligamentos, el tejido elástico domina sobre el conjuntivo, apenas representado por alguna célula y tal cual fascículo. Las fibras elásticas son espesas, se ramifican en ángulo agudo y engendran redes de mallas irregulares y angostas (fig. 109, A).

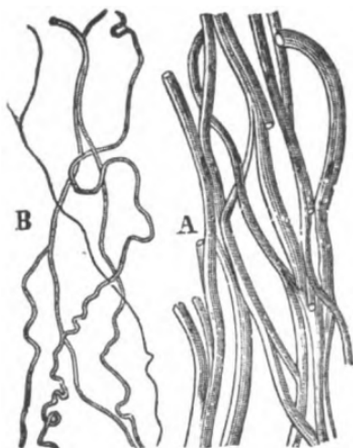


Fig. 109. — Fibras elásticas aisladas por el ácido acético: A, gruesas redes elásticas de los ligamentos amarillos; B, finas redes del dermis cutáneo.

Las *membranas perforadas* representan redes elásticas cuyas fibras han adquirido, por crecimiento en superficie, una anchura tal, que las mallas se han reducido á simples agujeros. Residen estas membranas en la túnica media de las gruesas arterias y en el límite externo de la íntima de las pequeñas.

Células.—Los elementos vivos y constantes del tejido conectivo son las llamadas *células fijas* ó *sedentarias*; menos constantemente y sólo

en ciertas localidades orgánicas se hallan las *células emigrantes*, las *Mastzellen de Ehrlich*, las *pigmentarias* y las *cianófilas* ó *embrionarias*.

a) *Las células fijas* (fig. 108, C) afectan forma de laminillas poligonales, cuyos ángulos se prolongan en largos apéndices frecuentemente anastomosados con los emanados de vecinas células (Renaut, Cajal). Muchos de estos corpúsculos se superponen á los haces cuya dirección siguen; otros aparecen sueltos en el interior de las lagunas conjuntivas.

Cada célula posee un núcleo aplanado, pobre en cromatina;

un protoplasma laminar finamente granuloso y tan transparente hacia sus bordes, que cuesta trabajo discernirlo ; y una membrana delicadísima que sólo con fuertes objetivos puede percibirse. Las caras son lisas, mostrando excepcionalmente las crestas de impresión señaladas por Ranvier (fig. 108, C, B).

b) *Células emigrantes* (fig. 108, D, E).— Así se llaman unos elementos esféricos, poco numerosos, de contorno áspero, que circulan libremente por las lagunas conjuntivas. Gozan de movimientos amiboideos y pasan por ser leucocitos sanguíneos ó linfáticos emigrados. Algunos de ellos poseen un núcleo esférico y poco protoplasma (fig. 108, D) ; otros presentan un cuerpo más robusto (fig. 108, E) y un núcleo con gibosidades, como el de los leucocitos de la tercera especie (*polinucleados* de Ehrlich, leucocitos con núcleo vegetante).

c) *Células con granulaciones* (*Mastzellen*, es decir, *células cebadas* de Ehrlich). En algunas localidades orgánicas, de preferencia cerca de los epitelios y de los capilares y venas, muéstranse unos corpúsculos gruesos, redondeados, ovoideos ó fusiformes, portadores de un núcleo pobre en cromatina, y cuyo protoplasma se caracteriza por contener numerosas granulaciones gruesas, esféricas, semejantes á micrococos, colorables por las anilinas básicas y por el método de Gram (fig. 108, G). La tionina las colora en rojo heliotropo, distinguiéndolas de la cromatina nuclear que se tiñe en azul. Estas granulaciones son de naturaleza albuminoide, alterables en ácido acético é insolubles en alcohol y éter.

Se ignora la significación de las células de Ehrlich. Este autor suponía que dichos corpúsculos abundaban en aquellas partes, en donde, por ser asiento de movimientos proliferativos, se produce sobrealimentación ; pero los trabajos de Ballowitz y Bergonzini (1893), los nuestros y de Calleja (1), echan por tierra esta interpretación, haciendo probable la opinión de que semejantes corpúsculos se hallan constantemente en ciertas localidades del tejido conectivo, variando sólo su distribución según las diversas especies de animales. Bergonzini menciona también,

(1) C. Calleja: Distribución y significación de las células cebadas de Ehrlich. *Rev. trim. microgr.*, núms. 2 y 3, 1896.

además de las células con granos basiófilos, otras provistas de granitos acidófilos (colorables por la fuchina ácida). En torno de las células cebadas, se advierte, en ocasiones, una atmósfera circular, formada por una materia colorable por las anilinas básicas. Esta atmósfera prueba que la materia granular basiófila es susceptible de ser eliminada y disuelta en el plasma intercelular.

Las llamadas por Waldeyer *células del plasma*, residentes también cerca de los vasos y provistas de granulaciones interio-

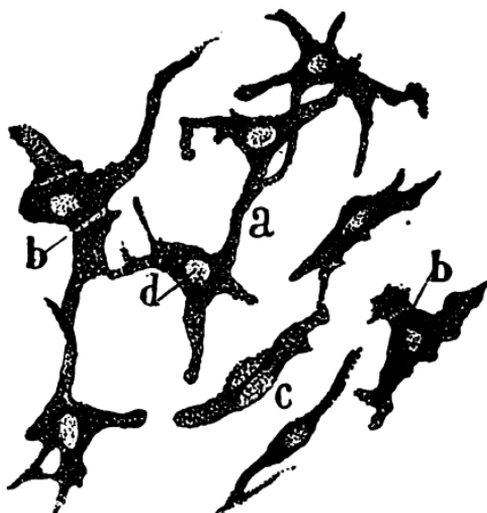


Fig. 110. — Células pigmentarias de la coroides del ojo humano. Las células aparecen vistas de plano: *a*, puente intercelular; *b*, depresión lineal causada por haces conectivos; *c*, células vistas de canto.

res, corresponden probablemente á los corpúsculos de Ehrlich ó representan una variedad de los mismos. A la misma categoría pertenecen los *clasmatocitos* de Ranvier, que no son otra cosa que grandes células cebadas, de expansiones ramificadas y largas, residentes en el tejido conectivo de los urodolos. Las granulaciones, así como el protoplasma de la porción terminal de las expansiones, son susceptibles de disgregarse (*clasmatosis*) en el plasma conjuntivo, fenómeno destructivo que ha valido á dichas células la designación que llevan.

d) Células pigmentarias (fig. 110). — En el hombre sólo se en-

cuentran estos corpúsculos en la coroides y el íris, y con gran rareza en el dermis de la piel y papilas pilosas. Poseen una forma en huso ó en estrella, y su cuerpo encierra multitud de granitos redondeados de melanina. No es raro ver sus apéndices anastomosados en red.

Las células melánicas son muy abundantes y adquieren gran desarrollo en la piel y otros tejidos de los reptiles, batracios y peces. Por ejemplo, en el dermis de los batracios, estos corpúsculos alcanzan gran espesor, y sus ramificaciones protoplásmicas se dilatan en una extensa superficie, constituyendo con las de los vecinos corpúsculos, una red pigmentaria difusa. El núcleo destaca del protoplasma moreno, por carecer de granitos melánicos.

En los reptiles (camaleón), los peces y los cefalópodos, las células pigmentarias están en relación con fibras nerviosas terminales, equiparables á los tubos centrifugos ó motores (Brucke, Ballowitz). Resulta, por tanto, que la contracción de tales elementos, en cuya virtud el animal imita el color del paraje en que se encuentra, constituye un acto reflejo; la vía aferente ó sensorial, está representada por el nervio óptico. Según resulta de las experiencias de mi hermano efectuadas en el camaleón, dicho reflejo falta cuando la piel es cloroformizada, se destruye la molécula espinal ó se cortan los filetes motores periféricos.

Células cianófilas. — Cerca de los epitelios, y particularmente en el dermis de la lengua y otras mucosas, en el trama intersticial de las glándulas salivares, etc., hállanse unos corpúsculos esféricos ú ovoideos, sin expansiones, con un núcleo esférico, frecuentemente excéntrico y provisto de un protoplasma vacuolado, coloreable uniformemente por las anilinas básicas, y singularmente por el azul de metileno. Por las transiciones observables entre tales elementos y los fijos, cabe conjeturar que las células cianófilas representan las formas jóvenes ó germinales de las células sedentarias (1).

Tales elementos, descubiertos independientemente por nosotros (1889) y Unna (1892), autor que les da el nombre poco afortunado de *células plasmáticas*, representan un factor nor-

(1) Véase Cajal: El estroma de las neoplasias *Rev. trim. microgr.*, números 2 y 3, 1896.

mal del tejido conectivo, y no leucocitos emigrados como suponen algunos autores. En ellos hemos sorprendido muchas veces fases mitóticas.

En el tejido conectivo de los invertebrados encontramos también células conectivas fijas y emigrantes, así como una materia fibrilar comparable á los haces colágenos de los vertebrados. Pero además pueden hallarse tipos celulares sin representación ostensible en los animales superiores. Tales son, por ejemplo, las *células de Leydig*, corpúsculos gigantes, vesiculosos, rellenos de reservas alimenticias y señaladamente de substancias glicógenas, los cuales habitan en el mesenquima de los moluscos, crustáceos decápodos, insectos, etc.

Otro tipo muy parecido en la forma al de las células cebadas, pero con inclusiones especiales, son las *células intersticiales* del testículo y del ovario de los vertebrados; son gruesas, granulosas, afectan figura poliédrica, sin apéndices, viven cerca de los vasos y segregan diversidad de substancias (grasa, pigmentos variados, filamentos cristalinos ó de Mathieu, etc.). Tales elementos han sido señalados por muchos autores (Tourneaux, Kolliker, Plato, Friedmann, Hansenman, etc.).

VARIEDADES CONJUNTIVAS (FIBROSA, CORNEAL, RETICULAR Y MEMBRANOSA)

Tejido conjuntivo fibroso. — Constituye la trama principal de los tendones, ligamentos y aponeurosis. Es duro, nacarado y poco extensible. La disociación lo descompone fácilmente en haces paralelos (fig. 111).

Consta este tejido de fascículos y células. Los *fascículos* son espesos, larguísimos (tanto como el órgano que engendran), perfectamente paralelos, y de curso flexuoso ó en zig-zag, que se convierte en rectilíneo cuando aquellos son estirados por disociación.

Las *células* (fig. 111, a) forman series paralelas que ocupan los intersticios lineales de los fascículos; su forma es la de láminas cuadrilongas, de bordes irregulares y de caras lisas, de las cuales arranca á menudo una cresta penetrante en el intersticio fascicular inmediato (*cresta de impresión* de Ranvier); sus extremos tocan, por lo común, los de las células vecinas de la misma serie, y sus bordes, más ó menos estirados en apéndices, acaban libremente entre los fascículos. Las células profundamente si-

tuadas en el interior del haz secundario pueden poseer dos y más crestas de impresión.

Fascículos primarios y secundarios. — Los haces entre los cuales se alinean las células corresponden exactamente á los hacecillos del tejido conectivo laxo, y toman el nombre de *fascículos primarios*.

Los fascículos primarios se reúnen en un grupo más ó menos numeroso, individualizados y protegidos por una cubierta endotelial, constituida por células poligonales laminares, análogas á las de las serosas y fácilmente revelables por el nitrato de plata (fig. 112, A). Estos son los *fascículos secundarios*.

Por último, la agrupación de varios haces secundarios da origen al *tendón ó ligamento* propiamente dicho, que á su vez está rodeado por una túnica de tejido conjuntivo laxo, rico en vasos sanguíneos. Esta cubierta envía tabiques, provistos también de capilares, al espesor del tendón, es decir, á los huecos resultantes entre los haces secundarios.

Tejido conjuntivo citógeno. — Reside esta variedad en los folículos linfáticos de los ganglios, en el bazo, placas de Peyero y órganos linfoides. Consta también de hacecillos y células.

Los *hacecillos* (fig. 113, B) son sumamente finos (de 2 á 3 μ), pálidos y dispuestos en red, cuyas mallas son poligonales y tan estrechas, que en ella caben solamente tres ó cuatro células. Los filamentos colágenos constitutivos de cada haz, se perciben menos bien que los del tejido conjuntivo laxo, y al nivel de las nudosidades se ven pasar aquéllos de un fascículo á otro, sin nacer ni terminar en ningún punto.

Las células son de dos clases: *fijas ó laminares y leucógenas ó emigrantes*.

Las *leucógenas* (*leucoblastos* de Lœvit) son esféricas ó poliéd-



Fig. 111. Un haz secundario estirado de la cola de ratón: a, hilera de células; b, haz conectivo.

dricas, alcanzan tamaños diversos y muestran, á menudo, fases mitósicas. Ocupan estas células, reunidas en paquetes apretados, todo el hueco de las mallas conjuntivas, y en cuanto acaban su evolución, ganan los espacios cavernosos recorridos por la linfa, y entran en circulación convertidas en leucocitos.

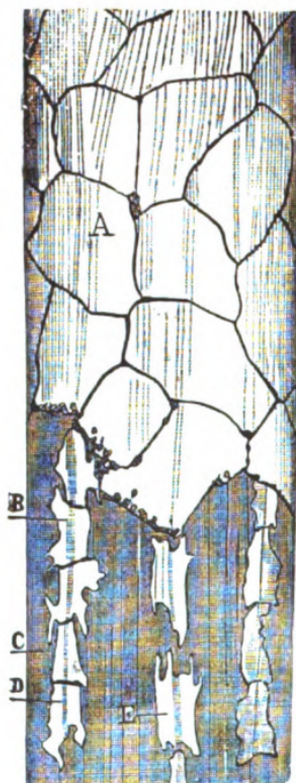


Fig. 112.—Haz secundario de los tendones de la cola del ratón. Coloración por el nitrato de plata: A, células endoteliales; B, células dispuestas en serie; C, haz conectivo coloreado en castaño por el reactivo; D, cresta de impresión de las células; E, célula suelta.

Las *fixas* ó *secundarias* (fig. 113, C) poseen forma de laminillas ténues, portadoras de un núcleo; hállanse íntimamente adheridas á los hacecillos, particularmente al nivel de las nudosidades. (Para más detalles, véanse *ganglios linfáticos*). Las masas citógenas carecen de células de Ehrlich, que moran sin embargo en los tabiques conectivos y cápsula del ganglio.

Varietad corneal (fig. 114).—La córnea, membrana transparente del segmento anterior del globo ocular, consta de varias capas que son, de delante á atrás: el *epitelio corneal anterior*, formado de varias hileras de células poliédricas; la *zona conjuntiva*, de textura fibrosa, y la *capa endotelial* ó *epitelio corneal posterior*. La zona más espesa y verdaderamente característica de la córnea, es la conjuntiva, cuya estructura vamos á exponer sucintamente.

La capa conjuntiva de la córnea encierra las siguientes partes: láminas conectivas, células fijas y emigrantes, y lagunas ó conductos de Bowman.

Láminas.—La córnea se compone de una serie de láminas concéntricas, paralelas, cada una de las que resulta del adosamiento de hacecillos conjuntivos finos, de hebras delicadísimas.

é invisibles en estado fresco. Los cortes antero-posteriores de la córnea permiten reconocer que en cada lámina la orientación de los hacesillos es perpendicular á la de los constitutivos de láminas limítrofes. Fascículos oblicuos cruzan los espacios plasmáticos que separan las láminas, poniendo en comunicación recíproca la trama conectiva de éstas.

Conductos de Bowman. — Cuando se inyectan con aire ó azul de Prusia los espacios separatorios de las laminillas, se ve que

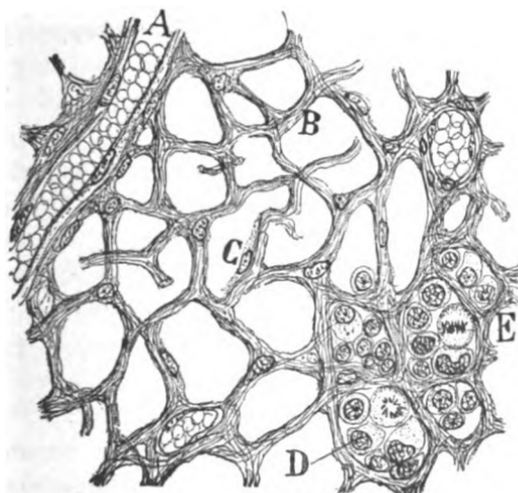


Fig. 113. — Tejido citógeno de un ganglio linfático. Las células de las mallas han sido desprendidas por el pincel: A, capilar sanguíneo; B, haces colágenos finos; D, célula conectiva vista de borde; E, células linfáticas ó leucoblastos alojados en las mallas de la red.

éstos forman una vasta red de anchos y cavernosos trabéculos, por donde circula ampliamente el plasma. Semejantes huecos han tomado el nombre de conductos de Bowman, y se consideran homólogos á las lagunas del tejido conectivo. Los conductos de un espacio interlaminar comunican, á favor de aberturas labradas en las láminas, con los situados en planos más posteriores ó anteriores.

Células fijas. — Son unos corpúsculos estrellados, aplastados

de delante á atrás, situados entre las láminas conjuntivas, precisamente en las amplias confluencias de los conductos de Bowman. De sus caras brotan crestas de impresión, que se ajustan

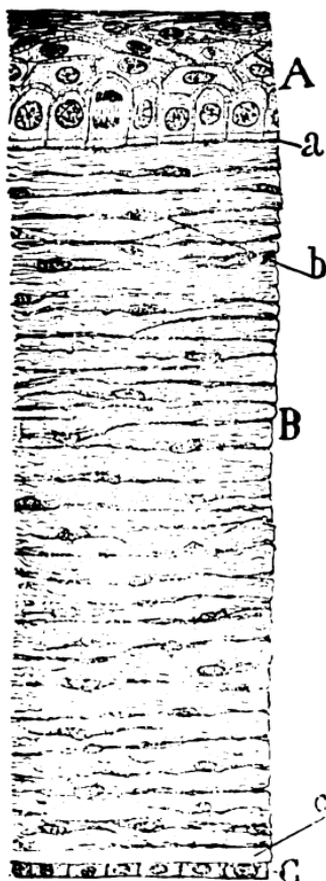


Fig 114.—Corte perpendicular de la córnea del conejo: A, capa epitelial anterior; B, capa conectiva; C, capa endotelial ó membrana de Descemet; a, chapa basal del epitelio; b, células corneales vistas de canto; c, membrana basal posterior.

á los intersticios de las láminas limítrofes; y de sus bordes nacen numerosas expansiones, ramificadas en ángulo recto y anastomosadas con las de corpúsculos vecinos (fig. 115). Como los hacecillos de cada lámina son perpendiculares á los de la vecina, las crestas de impresión de los corpúsculos fijos tienen también en las caras de éstos direcciones cruzadas como puede verse en la figura 115. Dichas crestas pueden brotar hasta de los mismos apéndices ramificados.

En estado fresco, son invisibles las células de la córnea: el carmín denuncia sus núcleos, pero sólo el cloruro de oro y nitrato de plata ponen de manifiesto el protoplasma y sus ramificadas expansiones: el cloruro de oro impregna el cuerpo celular de violado intenso (*imagen positiva*); mientras que el nitrato de plata tiñe exclusivamente el fondo conjuntivo, reservando en blanco el protoplasma y todos sus apéndices (*imagen negativa*).

Células emigrantes.—Cuando se examina en fresco, y por su cara posterior, la córnea de la rana, no tardan en advertirse unos corpúsculos irregulares, á menudo alargados, con numerosas expansiones pálidas, que no son otra cosa que leucocitos emigrados.

Casi todos ellos pertenecen á la variedad de núcleo con sibi-

dades ó de núcleo múltiple; y en las lagunas corneales donde circulan, muévense muy activamente, pudiendo sorprenderse cómo, por virtud de sus contracciones amiboides, se estiran y deforman, embutiéndose en resquicios estrechísimos, para pasar de un espacio interlaminar á otro. Las células conectivas fijas no son visibles en la córnea viva, y no cabe, por consiguiente, confundirlas con las emigrantes.

Como las observaciones de C. Calleja han puesto de manifiesto, la trama principal de la córnea no posee células de Ehrlich; sólo se encuentran en la periferia de dicho órgano, en su unión con la esclerótica.

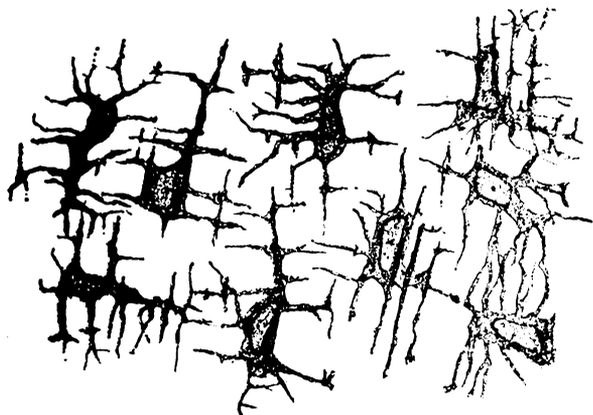


Fig. 115. — Células fijas de la córnea de la rana coloreadas por el cloruro de oro.

Variiedad membranosa ó reticular. — Así se llama el tejido conectivo laxo, cuando sus haces se adosan para formar membranas delgadas revestidas por endotelio.

De esta variedad están contruídos los repliegues de las serosas, y particularmente el mesenterio y el epiplón (véase más adelante el *tejido seroso*).

Propiedades químicas del tejido conjuntivo. — Los hacecillos conjuntivos están formados principalmente por la *colágena*, substancia insoluble en agua y alcohol, que se hincha en el ácido acético, se disuelve en caliente en los álcalis, se digiere por

la pepsina y ácido hidroclicóricu, pero no por la tripsina. La ebullición prolongada la convierte en gelatina.

Las fibras elásticas constan de *elastina*, substancia que les presta su gran resistencia á los ácidos y álcalis.

Propiedades fisiológicas. — La pobreza relativa en células, y el predominio notable de la substancia fundamental, denotan que el tejido conectivo goza de poca actividad funcional. Su utilidad orgánica proviene precisamente de su pasibilidad y de sus propiedades físicas, las cuales (elasticidad, extensibilidad) le prestan condiciones adecuadas para unir y proteger los órganos movibles. Pero el principal papel que desempeña es la absorción de los líquidos nutritivos, para difundirlos hasta los elementos activos de los tejidos con quienes ordinariamente se asocia.

Los elementos fijos parecen tener por principal oficio segregar una materia capaz de convertirse en haces conjuntivos, y acaso también en las fibras elásticas.

En cuanto á las células cebadas de Ehrlich, las observaciones de C. Calleja y nuestras permiten suponer que representan glándulas monocelulares errantes destinadas á segregar algún producto especial soluble en el plasma intersticial donde moran las células fijas, y dotado, acaso, ora de propiedades alimenticias, ora de poder bactericida.

Histogénesis. — El tejido conjuntivo pasa por varias fases evolutivas, que pueden calificarse: *tejido conectivo primordial*, *tejido mucoso*, *tejido conectivo joven* y *tejido conjuntivo adulto*.

Tejido conectivo primordial. — En las primeras diferenciaciones conjuntivas del mesodermo, así como en los rudimentos de huesos y cartílagos, la trama histológica es extremadamente simple, reduciéndose á células esféricas ó poliédricas, de núcleo relativamente voluminoso, y separadas por escasa cantidad de materia fundamental hialina, sin señales de mucina ni de colágena. Las mitosis celulares son abundantes.

Tejido conjuntivo mucoso. — Más adelante, la substancia intersticial se acrecienta, y en ella aparece la mucina. Las células adquieren mayor tamaño, se apartan unas de otras y afectan forma en huso ó estrellada, cuyas largas expansiones protoplás-

micas se ramifican repetidamente, dando origen á una red complicada.

Tejido conjuntivo joven. — Alrededor de las células y de sus largos apéndices anastomosados, depositanse delgados hacecillos conectivos, que aumentan sucesivamente en espesor y se continúan entre sí formando redes y plexos difusos. Las lagunas conectivas se estrechan á consecuencia del crecimiento de los haces, y la mucina desaparece, siendo sustituida por un líquido plasmático. Ulteriormente surgen en la materia hialina intersticial, y en virtud de un mecanismo desconocido, las fibras elásticas. Las células no engendran directamente ni los haces conectivos ni las fibras elásticas; se supone, sin embargo, que no son ajenas á la construcción de unas y otras, pues segregarian una materia que, en presencia del plasma intersticial, se coagularia ya en hebras colágenas, ya en fibras elásticas. En pro de esta intervención, habla el hecho de aparecer siempre los haces conectivos junto á los corpúsculos embrionarios, y precisamente en la misma dirección de los apénices protoplásmicos.

Esta fase evolutiva es la que se muestra en el cordón umbilical, donde las redes celulares están revestidas por depósitos de hacecillos, conservándose todavía vastas lagunas plasmáticas ricas en mucina.

Tejido conjuntivo adulto. — Las células dejan de proliferar, adquiriendo formas laminares y retrayendo muchas de sus expansiones. La formación creciente de los haces y el espesamiento de éstos, separa los cuerpos celulares y disminuye, en consecuencia, el número relativo de corpúsculos. Las lagunas conjuntivas quedan reducidas á espacios virtuales, lubricados por el plasma linfático.

Es muy probable que los corpúsculos conectivos adultos sean incapaces de proliferar. A nuestro modo de ver, la regeneración del tejido conectivo corre á cargo de los corpúsculos cyanófilos, ó células conectivas-gérmenes, las cuales, á la manera de lo que ocurre con los epitelios y con los hematíes nucleados de la médula ósea, han conservado indefinidamente su carácter embrionario. Como la piel y mucosas son los parajes más ocasionados á lesiones, en ellos, es decir, cerca de los epitelios tegumen-

tarios, es donde más abundantes se hallan los elementos cianófilos.

Preparación del tejido conjuntivo. — *a) Tejido conectivo laxo.* — El mejor método de demostración consiste en examinar un trozo de la bola de elema, determinada en el tejido conjuntivo subcutáneo de un animal (perro, conejo, conejillo indiano, etc.), mediante la inyección de un líquido colorado é indiferente. El agente que nosotros utilizamos con este objeto, es el líquido salino indiferente (sal al 0'75 por 100), en donde se han disuelto, hasta obtener un color intenso, algunos trozos de violado de metilo. Este licor, que no altera en lo más mínimo las células, presta al protoplasma color violeta claro, colora en violado intenso los núcleos y fibras elásticas, y tinte apenas los fascículos conectivos. La observación debe efectuarse en el mismo vehículo inyectado, pues la glicerina roba el color del preparado, dándole demasiada transparencia.

A fin de ejecutar preparaciones definitivas, podrán ensayarse las inyecciones de ácido ósmico ó nitrato de plata. Las del nitrato (al 1 por 300 ó 500) evidencian con toda corrección los límites protoplásmicos y los fasciculares, pudiendo teñirse los núcleos subsiguientemente con el picrocarminato ó hematoxilina; pero tienen el inconveniente de retraer las expansiones celulares y de sembrar la preparación de precipitaciones argentícas negras.

Por esto preferimos nosotros la fijación con ácido ósmico. El procedimiento consiste en inyectar en el tejido subcutáneo de un perro, conejo ó conejillo indiano, una solución de aquel agente al 1 por 100. De la infiltración edematosa resultante, se toma una pequeña porción con las tijeras y se coloca sobre un porta-objetos. Acto continuo se lubrica el preparado con picrocarminato ó hematoxilina y se cubre con una laminilla. A las veinticuatro horas de coloración (ésta se efectuará en cámara húmeda), se deslizará suavemente el cubre-objetos y se depositará en el tejido una gota de glicerina.

La demostración de las relaciones de las células con los haces conectivos y el estudio de la disposición general de éstos, exige el método de los cortes. Trozos de piel ó de mucosas se induran en alcohol, se incluyen en celoidina y se tiñen por el carmín, hematoxilina ó las anilinas básicas. Para hacer resaltar los fascículos, son de recomendar el método de Gieson y nuestro procedimiento de triple coloración con la fuchina y el picro-indigo carmín (véase *Técnica general*). Recientemente (1903) se ha recomendado también un nuevo producto, el azul de metileno ácido, que se aplica en solución acuosa y puede dar espléndidas coloraciones de fondo á preparados previamente coloreados con safranina ó fuchina básica.

En cuanto á las células cebadas de Ehrlich, se teñirán en los cortes, para lo que se preferirá la tionina. Secciones finas de tejido englobado en celoidina se sumergen, por algunos minutos, en solución saturada acuosa

de tionina; luego se decoloran en alcohol absoluto hasta que resulten de violado claro, y, por último, se llevan al xilol y al bálsamo. Si la decoloración no ha sido excesiva, los núcleos quedarán de azul obscuro, los haces conectivos de azul pálido y las granulaciones de las células cebadas de rojo heliotropo, fenómeno de metacromasia que también se observa en la mucina, en la materia fundamental cartilaginosa y en la túnica media de las arterias.

La demostración de las fibras elásticas y de las fibras anulares de los haces, se efectuará con la mayor facilidad en los preparados teñidos con carmín, sometiénolos por veinticuatro ó cuarenta y ocho horas á la acción de glicerina que contenga 1 por 100 de ácido acético. Aparentemente, las fibras anulares, que se presentan también muchas veces en espiral, se tiñen por el carmín bajo la acción de los ácidos. Pero un examen atento, practicado con el objetivo 1'13 Zeiss y aparato *Abbe* sin diafragma, permite reconocer que el color reside por debajo de las fibras y resulta de la condensación sufrida por el fascículo al nivel de aquéllas. Donde la estrangulación es nula ó poco aparente, las fibras se muestran siempre incoloras.

También se ha preconizado laorceína para teñir las fibras elásticas. Los cortes deberán permanecer durante quince minutos en la estufa y en un líquido compuesto de: orceína, 1; alcohol, 100; ácido clorhídrico, 1. Deshidratación en alcohol y montaje en damar. Las fibras elásticas adquieren un tono purpúreo moreno, resaltando bien del tejido conectivo que se colora flojamente.

Recientemente (1900), P. Röthig ha propuesto un nuevo producto, la *kresofuchina*, para la coloración de las fibras elásticas. Los tejidos deben preferentemente fijarse en una solución débilmente alcohólica de sublimado (solución concentrada acuosa de sublimado, nueve partes; alcohol de 40°, una).

Los cortes (tras la inclusión en celoidina ó parafina) se tiñen en un líquido compuesto de

| | |
|---|---------------|
| Solución madre de kresofuchina | 40 cent. cub. |
| Alcohol de 40° | 24 — |
| Solución concentrada de ácido pícrico | 32 gotas. |

La solución madre á que la fórmula se refiere contiene: kresofuchina, 0'5; alcohol de 40°, 100; ácido clorhídrico, 3.

Después de dos horas de coloración se deshidratan rápidamente, se aclaran en xilol y se montan en damar. El examen micrográfico muestra las fibras elásticas de color azul intenso; ciertas substancias, como la fundamental cartilaginosa, aparecen de rojo fuerte.

También el método del nitrato de plata reducido colorea las fibras elásticas de negro-pardo. Para ello, se fijará primeramente por dos días en alcohol amoniacal (alcohol, 50 centímetros cúbicos; amoníaco, 10 gotas), se

llevarán las piezas al nitrato de plata al 1'50 por 100 por cinco días (estufa á 30°) y se operará la reducción en ácido pirogálico con un poco de formol.

b) *Tejido tendinoso.* — La simple disociación de un trozo de tendón de la cola del ratón ó de los dedos de la rana de un expiciente inofensivo (licor sódico metílico), nos dará ya idea clara de la forma, situación y conexiones de las células y fascículos. El desprendimiento de los tendoncitos de la cola del ratón, es una maniobra que conviene detallar. Despellejada la cola, aparecerán á la vista las vértebras caudales, sus intersticios y las fajas tendinosas nacaradas que las envuelven. Córtese, al nivel de una articulación vertebral, todas las partes blandas, excepto uno de los tendones. Tomando los dos extremos de la cola, se estirará el puente fibroso susodicho, y se verá que se prolonga enormemente, descomponiéndose en finísimos haces. Estos son los haces primarios, que se recogerán en porta-objetos, se fijarán en alcohol, se teñirán con hematoxilina y conservarán en glicerina.

Para completar nuestros informes sobre la trama tendinosa, es preciso ejecutar cortes transversales. La induración previa de un tendón en el alcohol, y subsiguientemente en celoidina, consentirán la ejecución de cortes suficientemente finos para el examen, los que se tratarán por los procedimientos ordinarios de coloración y conservación.

El endotelio sólo se percibe bien impregnando fascículos frescos de tendón disociado por el nitrato de plata al 1 por 300 ó 500. Los tendones de la cola del ratón son muy apropiadas al objeto.

En el estudio de las aponeurosis, elegiremos la femoral de la rana, que es sumamente delgada y transparente. Un examen provechoso podrá hacerse ya en fresco, tiñendo la membrana, estirada por semidisecación, con una gota de una solución de verde ó violeta de metilo acetificados. Los núcleos se tiñen admirablemente, revelándose con sus crestas de impresión y resaltando sobre un fondo casi incoloro. La fijación de la aponeurosis fresca y extendida con alcohol absoluto, su coloración con carmín ó hematoxilina y su conservación en glicerina acetificada, nos proporcionarán preparados definitivos.

c) *Córnea.* — Para comenzar el estudio de la córnea, convendrá el examen de cortes antero-posteriores, sumamente delgados, teñidos con carmín, hematoxilina ó tionina, obtenidos previo endurecimiento en alcohol y celoidina. Los fascículos conectivos no se perciben bien sino por disociación de la córnea endurecida en ácido crómico, ósmico ó bicromato de potasa. En cuanto á las células, conviene examinarlas de plano, previa coloración ó impregnación. Los resultados más correctos se obtienen con el nitrato de plata y cloruro de oro. La nitratación se efectúa pasando un lápiz de nitrato de plata sobre la córnea viva en situación normal. Lavada y separada ésta, se expondrá á la luz en un poco de agua acética, á fin de que el epitelio se reblandezca y pueda después fácilmente desprenderse. Si la nitratación sale bien, deben mostrarse las células blancas sobre fondo cas-

taño. Otro método, quizá más seguro, consiste en refrescar con un corte tangencial una córnea de mamífero, y tratarla, acto continuo, con una solución de nitrato de plata al 1 por 300. La acción subsiguiente de la luz, en agua ó glicerina, revelará las células con todos sus detalles, incluso el núcleo, que, aunque incoloro, será perceptible si el examen se verifica en el agua.

El cloruro de oro produce imágenes tanto ó más demostrativas. El método que mejores resultados nos ha dado es el de Cohnhein: inmersión de la córnea fresca en solución de cloruro de oro al 0'5 por 100 hasta que adquiera color amarillo de paja; lavado subsiguiente y reducción al sol en agua con algunas gotas de ácido acético, hasta que la pieza tome color violeta intenso; induración al alcohol y ejecución de cortes ya paralelos ya antero-posteriores. En éstos cabrá observar, aparte de las células, que se mostrarán teñidas de violeta intenso, las terminaciones nerviosas epiteliales.

El método del nitrato de plata reducido da también coloración aceptable de las células corneales, las cuales resaltan en pardo granuloso sobre fondo claro.

CAPÍTULO VI

TEJIDO ADIPOSEO

Definición. — El *tejido adiposo* ó *grasiento* es una trama de origen mesodérmico constituída principalmente por células esféricas, provistas de una gota de grasa y separadas á favor de haecillos conjuntivos.

Existen dos modalidades de tejido adiposo: el *adiposo común* y el *medular de los huesos*.

TEJIDO ADIPOSEO COMÚN

Distribución y caracteres físicos. — El tejido adiposo aparece abundantemente esparcido por el organismo; forma un coginete espeso bajo la piel, rodea las vísceras y rellena los huecos que resultan entre los músculos, nervios, etc. Su color es amarillento; su peso específico de 0'927, por lo que flota en el agua, y su consistencia semisólida.

Caracteres micrográficos. — Cuando se examina al microscopio el producto de la disolución de un lobulillo adiposo, llaman nuestra atención unos corpúsculos poliédricos de un diámetro considerable (de 20 á 40 μ ó más), que tienen el aspecto de vejigas llenas de grasa. Un examen más atento, sobre todo si recae en preparaciones teñidas por el ácido ósmico y el carmín, revela en cada célula cuatro cosas: la membrana, el protoplasma, el núcleo y la grasa (fig. 116).

La *membrana* es finísima, poco perceptible en las células íntegras; mas si la grasa se extrae, ora mecánicamente (por rasgadura), ora á favor de la bencina ó el éter, la cubierta se pliega, mostrándonos en muchos parajes un doble contorno muy aparente (fig. 116, a).

El *protoplasma* es finamente granuloso y sólo se distingue bien del lado del núcleo, en donde se presenta amontonado.

El *núcleo* afecta una figura discoide, está rodeado de protoplasma y constituye en el contorno celular un abultamiento ligero.

La *gota de grasa* es voluminosa, pues llena, como se ve en la figura 116, *e*, casi todo el contenido celular; su contorno es limpio y está orlado en un limbo oscuro, particularidad óptica que presentan siempre aquellas substancias cuyo índice de refracción discrepa mucho del que poseen los medios orgánicos. En torno de la gota grasienta, el protoplasma constituye tan delicada película, que se creería faltar por completo. Por lo demás, la masa oleosa aparece en fresco perfectamente homogénea y de matiz ligeramente amarillento; no así en las preparaciones que han sufrido la acción del alcohol, en las cuales es frecuente hallar, en el centro de la gota grasienta, irradiaciones de agujas impropriadamente llamadas de *margarina*.

Las células adiposas pueden vivir solitarias, como diseminadas en el seno del tejido conjuntivo; pero la regla es encontrarlas congregadas, constituyendo grupos más ó menos numerosos que se llaman *lobulillos adiposos*. Tabiques de tejido conjuntivo laxo, portadores de vasos de algún calibre, sirven para separar dichos lóbulos. Dentro de éstos últimos, las células no están en íntimo contacto; entre ellas reside una trama formada por delicados fascículos conjuntivos y una red capilar tupida, de mallas poligonales, y en un todo semejante á la que rodea los acini glandulares.

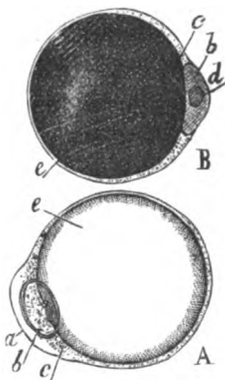


Fig. 116.— Dos células grasientas del perro joven: A, célula tratada por el verde de metilo acetificado; a, cubierta; b, núcleo; c, protoplasma; e, gota de grasa; B, célula fijada por el ácido ósmico; b, núcleo; d, nucleolo.

TEJIDO MEDULAR DE LOS HUESOS

Esta variedad adiposa se caracteriza por encerrar, además de las células grasientas y del retículo conjuntivo, una infinidad de corpúsculos pequeños, de aspecto embrionario, llamados *medulocitos*, así como ciertos otros de talla gigante, designados *osteoclastos* y *mieloplaxias*.

Distribución y caracteres físicos.—Existen dos variedades macroscópicas de la médula, que corresponden á dos modalidades microscópicas bien acusadas: la *médula amarillenta* ó tuétano que reside en el conducto de los huesos largos, y se halla compuesta exclusivamente de grasa y tejido conjuntivo, y la *médula roja* ó *fetal*, habitante en las epífisis de los huesos largos y en la trama areolar de los cortos y anchos. Esta última especie medular es la que, por separarse ostensiblemente de la estructura del tejido adiposo común, merece una descripción particular.

Caracteres microscópicos.—Si se disocia en estado fresco y con ayuda de un líquido indiferente un trozo de médula roja ó fetal, los elementos puestos en libertad son muy numerosos. Entre ellos pueden distinguirse las siguientes especies: *osteoclastos*, *mieloplaxias*, *células rojas* nucleadas, *eritroblastos* ó células semihialinas, *leucoblastos* y *células adiposas*.

Osteoclastos (*poliocariocitos* de Bambeke).—Así se llaman unas células voluminosas (de 20 á 40 μ), de contorno irregular, yacentes en la periferia de la médula, encajadas en ciertas fositas ofrecidas por la superficie interna de los huesos (fig. 117, E). Su protoplasma es granuloso, emitiendo á veces gruesas expansiones, y en su interior se alberga un número variable de núcleos (4, 6 ó más) pequeños, ovoideos, diseminados irregularmente. La multiplicidad nuclear y la posición periférica de estas células, distinguenlas bien de los demás elementos medulares.

Mieloplaxias (*megalo-cariocitos* de Bambeke).—Caracterízanse por su talla gigante (de 20 á 60 μ), forma redondeada ó poligonal, y, sobre todo, por encerrar un núcleo voluminoso, muy semejante en forma, aunque muy superior en tamaño, al de los leucocitos (fig. 117, A, B). Las formas que suele adoptar este núcleo son: la de riñón, la de doble bola con istmo delgado de

unión y, sobre todo, la de rosario de lóbulos, dispuesto en herradura ó plegado de manera variable y complicada. El carmín de Grenacher y la hematoxilina revelan en dicho núcleo un armazón cromático flojo, pero de trabéculas y nudosidades espesas. A veces los pedículos de los lobulillos nucleares se rompen y el corpúsculo adquiere dos ó más núcleos.

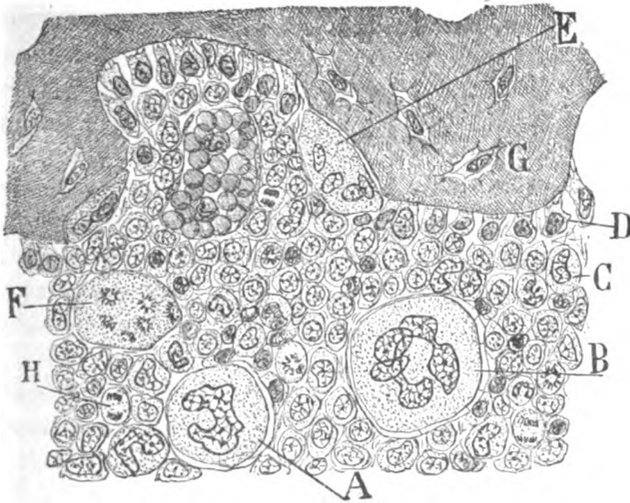


Fig. 117. — Corte transversal de la tibia y médula ósea de un conejillo de Indias joven. Decalcificación en ácido pícrico y teñido por la hematoxilina: A, mieloplaxia mediana de núcleo arrifionado; B, mieloplaxia gigante de núcleo dispuesto en rosario; C, mielocitos ó medulocitos; D, osteoblastos situados junto al hueso joven; E, osteoclasto situado en contacto con el hueso; F, mieloplaxia con mitosis múltiple; G, célula ósea.

El protoplasma es abundante, filamentososo y está rodeado por una membrana que se desprende en presencia del agua acidulada.

Las mieloplaxias no tienen sitio de elección, yaciendo esparcidas sin orden por todo el espesor de la médula.

Células rojas nucleadas (fig. 117, H). — Llamadas también corpúsculos de Neumann, representan hematíes en evolución, situados probablemente en el interior de los vasos. Su historia ha sido trazada ya al hablar de la hematogénesis.

Leucoblastos (*medulocelos* de los histólogos antiguos). — Son las células más numerosas de la pulpa medular, y su gran semejanza con los leucocitos ha inducido á los autores á estimarlas, ora como efectivos glóbulos blancos, ora como gérmenes ó fases embrionarias de estos (fig. 117, C).

Las variedades más comunes de estos elementos, son: 1.º, células enanas, de 5 á 6 μ , de núcleo esférico, rodeado de fina capa protoplasmática; 2.º, células más voluminosas (de 9 á 12 μ), semejantes á leucocitos por la forma de su núcleo (con gibas, arriñonado ó múltiple) y el aspecto granuloso del protoplasma; 3.º, células con granulaciones eosinófilas; 4.º, células con granos basiófilos.

No se conoce bien la filiación de estas células ni el grado de parentesco que cada una de ellas pueda tener con los leucocitos sanguíneos. Créese, no obstante, que estas dos últimas variedades de elementos representan glóbulos blancos adultos ó casi adultos, dotados de granulaciones y prontos á entrar en circulación.

Células grasientas.—Son raras en la médula roja, muy abundantes en la amarilla, y sus propiedades coinciden con las de los corpúsculos adiposos antes descritos.

Trama conectiva.—Entre las células de la médula roja existe un retículo de finísimos hilos, cuya naturaleza no se conoce bien, aunque se supone análoga á la de los hacecillos conectivos. En la médula amarilla, Enderlen ha visto este retículo disponerse en forma de nidos que rodean las vesículas adiposas. Otros autores, Mall, por ejemplo, habían notado estas ó parecidas reticulaciones. Finalmente, la médula ósea roja está recorrida por una red capilar muy rica, cuyas trabéculas son anchas y de aspecto cavernoso.

Caracteres químicos del tejido grasiento.—Las grasas contenidas en las células adiposas, son: la *triestearina* y la *tripalmitina*, substancias sólidas á la temperatura ordinaria, disueltas en la *trioleína*, que es líquida. Disuelta en esta última grasa, se halla también una pequeña cantidad de *lecitina* y *colesterina*.

Propiedades fisiológicas.—Las células adiposas representan glándulas monocelulares, cuyo oficio consiste en producir y re-

tener las grasas neutras, á fin de que, durante las épocas de deficiencia alimenticia, ó de gastos orgánicos excesivos, pueda disponer el organismo de un alimento de reserva. Si se examinan las células adiposas atrofiadas por la fiebre ó por la emaciación, se advierte, como ha demostrado Bizzozero, que la gota de grasa, muy disminuída y situada en el centro, está rodeada por un limbo de una materia mucosa semilíquida.

Histogenesis (fig. 118).

— Los lobulillos adiposos carecen de grasa en los primeros tiempos de su formación, y resultan de la agrupación de dos factores: una red capilar sanguínea apelonada y de estrellas-mallas; y un conglomerado de células gruesas, redondeadas ó ligeramente poliédricas por presión recíproca, ricas en protoplasma, exentas de expansiones y situadas ya á lo largo de los capilares, ya en el espesor de sus mallas (fig. 118, B).

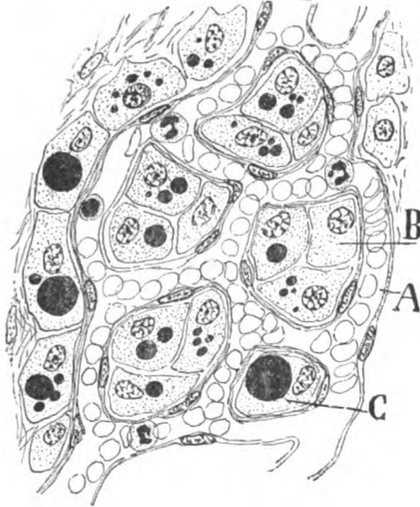


Fig. 118. — Tejido adiposo en vías de evolución de la piel del perro recién nacido. Coloración por el ácido ósmico y carmín: A, capilar; B, adipoblasto sin grasa; C, adipoblasto con una gota de grasa.

Semejantes elementos no deben identificarse con los corpúsculos fijos ni emigrantes del tejido conectivo, sino que hay que estimarlos como células específicas, diferenciadas *ab initio* en el seno del mesodermo, y residentes solamente en aquellos parajes donde andando el tiempo, se formarán los lobulillos adiposos. Para evitar perífrasis, llamaremoslas *adipoblastos*.

Después del nacimiento, los adipoblastos son asiento de una infiltración grasienta: primeramente, aparecen una ó varias gotas de pequeña dimensión, diseminadas por el cuerpo celular;

luego se reúnen en una gota gruesa, la cual, creciendo progresivamente, dilata la célula, estira el protoplasma y obliga al núcleo á adoptar una posición excéntrica debajo de la membrana (fig. 118, C).

Durante este proceso, y sobre todo en la fase anterior de adipoblasto, los lobulillos adiposos rudimentarios están aumentados, tanto por la división mitótica de sus células, como por la multiplicación de las redes capilares asociadas.

El desenvolvimiento de la médula ósea es mucho menos conocido. Supónese que todos sus elementos, exceptuando quizá las células rojas y eritroblastos, son diferenciaciones ocurridas, durante la época de la osificación cartilaginosa, en las células embrionarias de extirpe periostal que pueblan los grandes espacios medulares del hueso joven.

Ulteriormente, las mieloplaxias podrían multiplicarse por carioquinesis pluripolar (Dœnys). Según van de Strich y Bambecke, tomarían origen, entre otros modos, por transformación de los leucoblastos.

Preparación del tejido grasiento.—*Adiposo común.*—Un trozo extendido de epiplón mayor del gato, perro ó conejo, recién nacidos ó de pocas semanas, se tratará, durante media hora, por una solución de ácido ósmico al 1 por 100; luego se lavará, para quitar el ácido excedente, y se someterá, por veinticuatro horas lo menos, á la acción del picrocarminato. Las preparaciones montadas en glicerina mostrarán las gotas de grasa negras, moreno-amarillento el protoplasma, y rojos los núcleos de las células adiposas. Antes de tratar la preparación por la glicerina, convendrá lubricarla por algunos minutos con alcohol; de este modo las células no sufrirán retracciones, ni se alterará la grasa ennegrecida.

Se obtendrán igualmente buenas preparaciones por el procedimiento de las inyecciones intersticiales de ácido ósmico en el tejido subcutáneo del perro de pocos días. Podrán seguirse en estos preparados, convenientemente teñidos, todas las fases evolutivas de la célula grasienta.

La preparación de la médula ósea queda descrita al tratar de la hematogenesis. Añadiremos solamente que si se desea practicar cortes en la médula de un mamífero, es preciso escoger animales de pequeña talla, el ratón ó conejo de Indias, y someter los huesos frescos á la acción decalcificante del líquido de Flemming ó del ácido pítrico saturado. La coloración se hará con safranina, hematoxilina ó con los métodos de triple teñido.

CAPÍTULO VII

TEJIDO CARTILAGINOSO

Definición.—*El tejido cartilaginoso* consiste en una trama sólida, translúcida, habitada por células envueltas en espesa membrana y separadas unas de otras por una substancia intersticial abundante, que da las reacciones de la condrina.

División.—Distinguese este tejido en tres modalidades: *variedad hialina, variedad reticular ó elástica, y variedad fibroconjuntiva.*

VARIEDAD CARTILAGINOSA HIALINA

Distribución y caracteres físicos.— El cartílago hialino, así llamado por el aspecto homogéneo de su materia fundamental, constituye la costra ternillosa de las articulaciones diartrodiales, los cartílagos costales, los de la nariz, laringe, tráquea y bronquios. Seccionado en cortes finos es transparente; mirado en pedazos gruesos se muestra translúcido, opalino, con reflejos azulados.

Caracteres micrográficos.— Dos cosas componen el cartílago hialino: las células y la substancia fundamental.

Células (figs. 119 y 120). — Son relativamente voluminosas (de 14 á 24 μ), y afectan forma variable, esferoidal, ovoidea, y sobre todo semilunar. No viven aisladas, sino que se agrupan en familias (fig. 119, B) de dos, cuatro ó más individuos (grupos *isogénicos* de Renault). El examen micrográfico de cortes finos teñidos por el carmín ó hematoxilina, nos presenta en cada célula cartilaginosa: el protoplasma, el núcleo y las inclusiones.

El *protoplasma* aparece granuloso, á veces reticulado: después de la muerte y bajo la influencia de los reactivos, se retrae dentro del condroplasma, mostrando un contorno desigual; ca-

rece de inclusiones en el cartílago joven, pero desde la edad adulta, aloja gotas grasientas que llegan á atrofiar el protoplasma y hacer irreconocible el núcleo.

El *núcleo* es único, esferoidal, rico en cromatina, y yace, por lo común, en el centro de las células.

Varía algo la disposición de las células, según su proximidad á la superficie cartilaginosa. Así, en los cartílagos costales como en los de incrustación, las zonas superficiales contienen corpúsculos pequeños, aplanados y numerosos; mientras que, en las partes profundas, estos elementos se muestran escasos, voluminosos, y más ó menos esferoidales (fig. 120, C.)

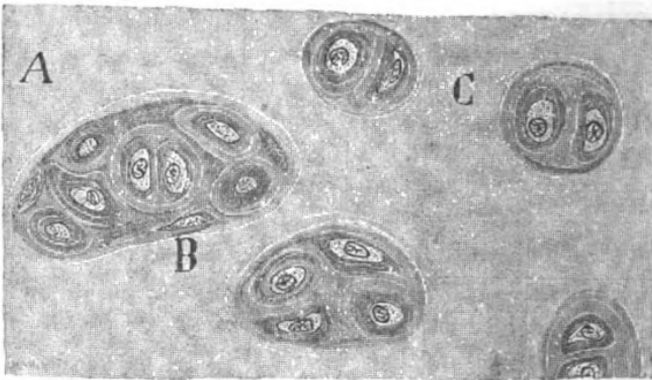


Fig. 119. — Células cartilaginosas de los cartílagos nasales del hombre. Coloración por la hematoxilina y tratamiento ulterior por el ácido acético: A, substancia fundamental; B, familia de muchas células; C, grupos nucleares de dos.

Substancia fundamental. — En condiciones apropiadas, deja percibir cuatro cosas: las cápsulas, las fibrillas condrígenas, los cordones permeables y las placas fibroides.

Cápsulas (fig. 119).—Si se examina cuidadosamente la materia fundamental próxima á las células, se nota un limbo ó atmósfera espesa, vagamente separada del resto de la substancia intercalar, pero rigurosamente limitada del protoplasma. Esta corteza de materia fundamental es la *cápsula*, y representa, no una membrana celular fundamental, sino el último producto de secreción de la célula cartilaginosa. En ciertas condiciones, puede notarse que la materia intersticial entera es reductible á

cápsulas empotradas las unas en las otras, de todas las cuales, sólo la últimamente engendrada, es decir, la fronteriza á cada célula, se percibe con entera claridad. Esta última acredita una composición química algo diferente que el resto de la materia intersticial, puesto que si se tiñe el cartílago por la hematoxilina y se trata después con el ácido acético, todo se decolora menos las cápsulas recientes que retienen enérgicamente el color. Mörner, sin tener conocimiento de esta observación nuestra, ha indicado que la cápsula está construída de un producto especial que llama *globos de condrina*, fundándose en que, en la coloración con el violeta de metilo y la *tropeolina*, las cápsulas resultan azules y la materia intersticial amarillenta.

Fibrillas de condrina.— Cuando se examinan con fuertes aumentos cortes finos de cartílago previamente macerados en hipermanganato potásico, cloruro de sodio al 10 por 100, etc., toda la materia intersticial aparece formada de unas hebras finísimas, estrechamente entrecruzadas y unidas entre sí á favor de un cemento sólido y transparente.

La naturaleza de estas fibrillas es poco conocida ; en general, se supone que en ellas reside la condrina ó sus factores componentes.

Fibras permeables (fig. 120). — Cuando á ejemplo de ciertos autores (Spina, Spronck, etc.), se observan en el alcohol finos cortes de cartílago joven, la materia fundamental se muestra cruzada en ciertos sitios por unos hacecillos relativamente espesos, que llamaremos, por alusión á su probable oficio, *fibras permeables*. El curso de estas fibras varía algo en las diversas zonas del cartílago : así, si nos fijamos en la capa periférica de un cartílago costal, dichas fibras aparecen orientadas en sentido radial, arrancando del pericondrio y marchando hacia adentro para terminar en el espesor de las primeras cápsulas ; en las zonas centrales, la orientación es muy otra, pues las fibras permeables constituyen manojos que, irradiando de una cápsula, se terminan en las de los vecinos elementos (fig. 120, C).

La naturaleza y significación de las fibras permeables distan mucho de estar esclarecidas. Para Solger trataríase meramente de fruncimientos ó arrugas intersticiales producidos por el alco-

hol en la materia fundamental del cartílago; pero la mayor parte de los autores se inclinan á estimar tales fibras como cordones porosos, formados de una substancia que goza de gran poder de imbibición, y á cuyo nivel pasan con la mayor facilidad los jugos nutritivos (1).

No son, pues, conductitos preexistentes llenos de plasma, como creían Bubnoff y Budge, por cuanto jamás se muestran en los cortes finos del cartílago bajo la forma de agujeros; pero repre-

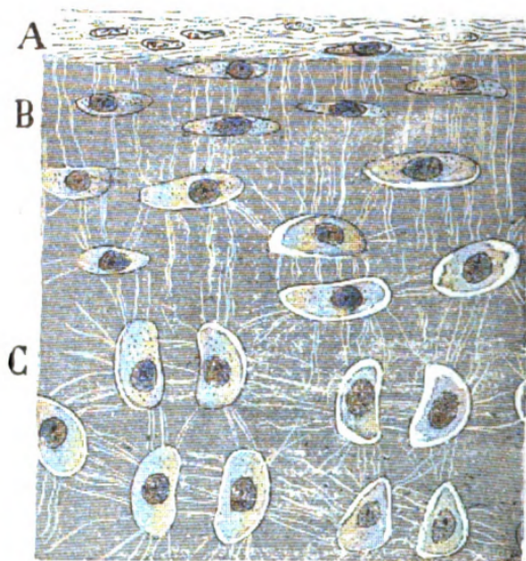


Fig. 120.—Cartílago costal del perro joven. Examen en alcohol: A, pericondrio; B, células superficiales aplanadas; C, células profundas. Las fibras blancas que cruzan el fondo son las permeables.

sentan substancialmente la misma disposición, pues á lo largo de dichas fibras se filtran los jugos absorbidos en el pericondrio, y gracias á ellas puede llegar el nutrimento hasta las células cartilaginosas centrales, que son las más alejadas de la fuente vascular.

Placas fibrosas.—En los territorios más lejanos de las cápsulas, la materia fundamental del cartílago adulto, y particular-

(1) Véanse nuestras observaciones insertas en el *Manual de Histología normal* y en *La Crónica Médica*, Valencia, 1887.

mente la del cartílago viejo, presenta unos islotes irregulares colorables en rojo intenso por el carmín.

En estos islotes la materia intersticial se ha transformado en un paquete de fibras gruesas, brillantes, á veces granuladas, frecuentemente entrecruzadas en ángulos agudos. Se ignora la naturaleza de estas formaciones, que no se ven jamás en el cartílago joven.

El cartilago de la cabeza de los cefalópodos es interesante por varios motivos. Las células carecen de cápsulas aparentes y de la periferia protoplásmica, de figura asteriforme, emergen apéndices cónicos que se ramifican dicotómicamente, adelgazándose las ramillas y terminando en puntas de extrema tenuidad. Casi toda la materia intersticial está llena de tales apéndices, cuyo aspecto granuloso, frecuentes dicotomías y colorabilidad al carmín son caracteres que los diferencian netamente de las fibras permeables.

VARIETADES CARTILAGINOSAS RETICULAR Y ELÁSTICA

Cartilago reticular elástico.— De esta modalidad histológica está construída la epiglotis, el cartílago de la oreja, parte del aritenoides y los cartílagos de Santorini y de Vrisberg.

Las células son voluminosas (de 15 á 30 μ), de figura aplanada en las zonas superficiales del cartílago y esferoidales ú ovoideas en las profundas. Una espesa cápsula las separa de la materia intersticial, en la cual (y este es el rasgo típico de esta variedad cartilaginosa) se advierten multitud de fibras elásticas finas, dispuestas en red apretada (fig. 121, B). Estas fibrillas son más escasas cerca del pericondrio que en las regiones centrales del cartílago, y en su curso plexiforme se las ve respetar las cápsulas que aparecen formadas por una materia homogénea. Las gotas de grasa intracelulares son la regla en esta variedad cartilaginosa (fig. 121, b).

Cartilago fibro-conjuntivo.— Asienta en los discos intervertebrales, meniscos y rodetes articulares de la diartrosis, cartílagos tarsos y nódulos sesamoideos de los tendones.

Las células son pequeñas, esferoidales ú ovoideas, y exhiben una fina cápsula envolvente.

La *materia fundamental* consta de haccillos conjuntivos resistentes y paralelos como los del tendón. Esta disposición obli-

ga á las células á orientarse en series más ó menos regulares, situadas en los espacios interfasciculares.

Como es frecuente ver variada la dirección de los haces conjuntivos en cada plano de estos cartílagos, los corpúsculos se alínean á menudo en series perpendiculares unas á otras.

Propiedades fisiológicas.—Carece el cartílago de nervios y de capilares sanguíneos, nutriéndose parásitamente de los jugos circulantes por los órganos vecinos. En las ternillas nasales, costa-

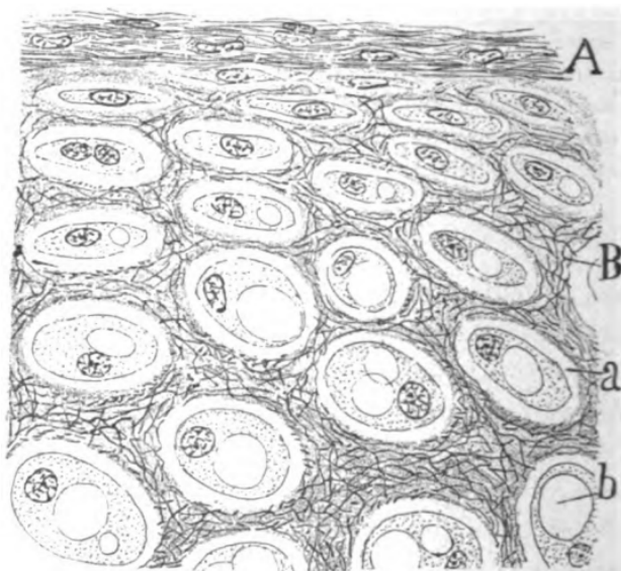


Fig. 121. — Cartílago reticular ó elástico de la oreja del conejo: A, pericondrio; B, materia fundamental con las fibras elásticas; a, cápsula hialina; b, gota de grasa.

les y del árbol aéreo, la materia cartilaginosa yace rodeada de una membrana fibrosa, el *pericondrio*, provisto de una red vascular bastante tupida, desde la cual, y por mediación de las fibras permeables, el plasma sanguíneo puede irrigar las profundidades del cartílago. A pesar de lo cual, la vitalidad de las células cartilaginosas centrales se ve comprometida, como lo prueba lo frecuente que es hallarlas henchidas de gotas grasientas y hasta completamente destruídas por las degeneraciones adiposas y calcáneas.

Propiedades químicas. — Es creencia general que la materia fundamental cartilaginosa consta de una materia colágena especial, la *condrina* de Müller, susceptible de convertirse por la cocción en jalea ; pero los modernos estudios parecen probar que la condrina es una mezcla de otros principios : *ácido condrótico*, la *albúmina*, la *cola* y cierta cantidad de sales alcalinas. El cartilago contendría también la *albumoide*, la *condromucoide* y la *elastina* (Boedecker, Morner, Kössel).

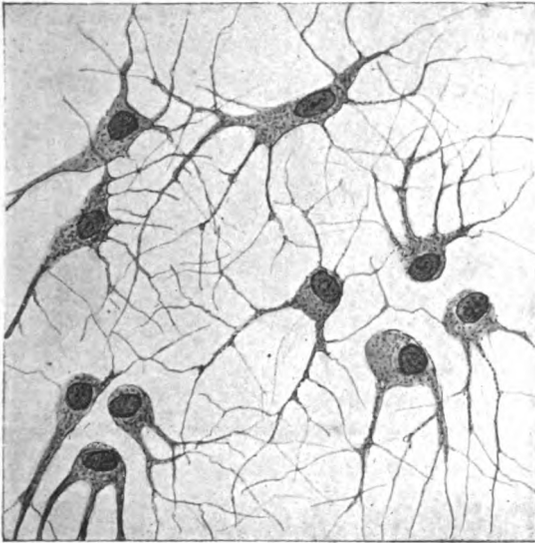


Fig. 122. — Cartilago hialino de la cabeza del calamar. Células cartilaginosas estrelladas dispuestas en pléyades. Fijación en ácido ósmico. Coloración en hematoxilina.

Histogenesis. — El cartilago fetal se forma desde luego alrededor de la notocorda, en los que, andando el tiempo, serán cuerpos vertebrales. Proviene del mesodermo, y sus rudimentos confúndense, en un principio, con los del tejido conectivo. Según Studnicka (1902), las células conectivas especiales destinadas á los rudimentos cartilaginosos serían estrelladas y engendrarían una red, á favor de las anastomosis de sus expansiones. Más ade-

lante, y en cuanto las células se congregan y aprietan para engendrar el cartílago primordial, perderíanse las expansiones. Las modificaciones ocurridas en los órganos cartilagosos, son las siguientes:

1.^a *Cartílago primordial*.—Consta de células poliédricas ó estrelladas, separadas por escasa cantidad de una materia homogénea y más ó menos sólida. Las cápsulas no son todavía aparentes.

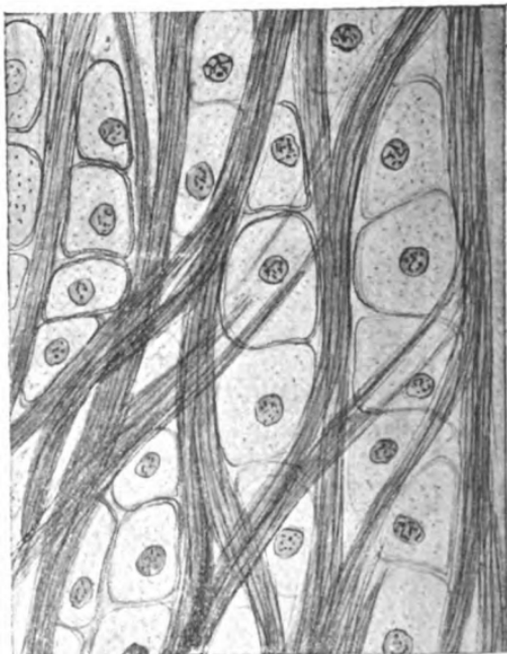


Fig. 123. — Fibrocartílago de la rana (nódulo sesamóideo del tendón de Aquiles).

2.^a *Cartílago fetal*.—Las células se redondean, y en su torno se deposita una delgada cápsula. La materia fundamental se acrece por la fusión de las cápsulas de los elementos limítrofes, y á causa de que, después de cada división celular, los corpúsculos hijos segregan nuevas cápsulas, que se reúnen á las elaboradas por las células progenitoras. La cápsula marca el trabajo realizado por cada célula en el intervalo de dos segmentaciones; por consiguiente, nada más fácil que deducir, por el examen de

las cápsulas, el número de divisiones ocurridas en una familia celular.

Durante esta fase, las expansiones celulares así como las formas esquinadas del soma, han desaparecido en la inmensa mayoría de los condroblastos. Sin embargo, en algunos cartílagos embrionarios (huesos en fase cartilaginosa) pueden subsistir todavía elementos con expansiones y hasta con anastomosis, según hacen notar recientemente Srdinko (1902) y Fischer (1903). Durante este periodo evolutivo la irrigación nutritiva verificase muy activamente á lo largo de las fibras permeables, muy abundantes en las ternillas próximas al estadio de la osificación.

El crecimiento del cartílago se verifica de tres maneras: por división de las células cartilaginosas, por yuxtaposición de cápsulas sucesivamente elaboradas, y por transformación en cartilaginosas de las células más profundas del pericondrio. Este último origen parece ser el más importante, dado que el crecimiento experimentado por el cartílago desde la época embrionaria es enorme, y no podría explicarse por el corto número de divisiones que sufre una célula cartilaginosa primordial (estas divisiones no suelen pasar en conjunto de seis á ocho).

En los cartílagos costales, auriculares, etc., es muy fácil demostrar que una parte de la materia fundamental periférica no es otra cosa que una condensación de los haces conjuntivos del pericondrio. En efecto, dicha materia fundamental periférica atrae, á la manera de los haces conjuntivos, los colores ácidos, en tanto que las cápsulas, es decir, la obra secretoria de las células, toma con avidez los tintes básicos de anilina (1).

En el fibrocartílago conectivo, por ejemplo, en el de los nodulos sesamóideos de la rana (fig. 123), toda la trama intersticial se mantiene acidófila, dado que consta de fascículos colágenos ordinarios. En cuanto á la cápsula, sumamente delgada, apenas muestra reacción basiófila. También en estos cartílagos se echa de ver que cada pléyade ó cartucho celular resulta de la segmentación, en sentido perpendicular á la serie, de unos pocos corpúsculos cartilaginosos.

(1) Véase Terrazas: Métodos de coloración de la sustancia fundamental cartilaginosa. *Rev. trim. microgr.*, 1896.

Preparación del tejido cartilaginoso. — Variedad hialina. — Células.— Para demostrar todos los detalles relativos á las células, convendrá elegir como objeto de examen el cartilago pubiano ó el del femur de la rana. Los cortes, ejecutados en fresco, se examinarán en su propio plasma ó en una gota de licor salino indiferente. A fin de revelar los núcleos y discernir el retículo del protoplasma, se tratarán los cortes por una gota de solución de verde de metilo acetificado.

Podrán también estudiarse las células con provecho en los cartilagos costales de mamíferos jóvenes. Los métodos anteriores son también aplicables aquí.

Para obtener preparados definitivos de células, es preciso que el cartilago haya sido fijado de antemano y coloreado después; de otra suerte, los protoplasmas se retraen, y los núcleos se tiñen imperfectamente. La fijación podrá alcanzarse macerando las piezas cartilaginosas por varias horas en ácido pícrico á saturación, en alumbre en solución concentrada ó también en ácido ósmico por doce horas. El licor de Kleinenberg cabe asimismo utilizarse. Después de permanecer varias horas en cualquiera de estos líquidos, se tratarán las piezas por el alcohol, y se teñirán, ya por el picro carminato, ya por la hematoxilina, bien por las anilinas. La tionina conviene perfectamente para esta coloración, pues merced á su propiedad metacromática, tiñe en rojo heliotropo la substancia fundamental y en azul los núcleos.

Todavía dará más bellos resultados nuestro método de triple coloración (pág. 102), pero á condición de no decolorar demasiado con el alcohol.

Cápsulas.—Se demuestran muy bien examinando cortes de cartilago costal humano en una solución salina al 10 por 100. Si los cortes, fijados antes por el alcohol, se tiñen con hematoxilina y se aclaran por el ácido acético, las cápsulas se presentarán de color violeta, tanto más intenso, cuanto más recientes.

Las cápsulas se coloran igualmente bien por el método de Gieson y el nuestro de la triple coloración. En general, todo color ácido (fuchina ácida, azul de índigo, etc.) selecciona bien el pericondrio y regiones cartilaginosas superficiales, en tanto que las cápsulas atraerán los colores basófilos (fuchina básica, azul de metileno, hematoxilina, etc.).

El método de Mörner, que consiste en teñir los cortes primeramente con violeta de metilo y después con tropoelina, es también excelente. Las cápsulas conservan el violado y la materia intercapsular se muestra amarillenta.

Fibrillas condrígenas.—Para evidenciarlas, se macerará por unos días en solución salina al 10 por 100 un trozo de cartilago costal ó articular de mamífero. El examen de finos cortes en el mismo vehículo demuestra en la trama cartilaginosa la existencia de hebras sumamente finas. El método de las digestiones artificiales (solución de tripsina en un soluto de ácido salicílico, maceración de los cortes por algunos días en este líquido á la

temperatura de 37°, examen de los mismos en agua salada), hará bastante perceptibles las fibrillas de Tillmanns. Las soluciones de hipermanganato de potasa y la cocción no muy prolongada del cartílago, son también útiles bajo este aspecto. En todo caso, se utilizarán cartílagos frescos procedentes de hombre adulto ó de grandes mamíferos. Los cartílagos embrionarios y los de individuos jóvenes muestran difícilmente las fibrillas condrigenas.

Fibras permeables ó conductos de Budge.—El procedimiento más expedito y demostrativo es el de Spina: induración del cartílago fresco en alcohol fuerte y ejecución de cortes finos que se examinarán también en alcohol. Para efectuar cortes perpendiculares en los cartílagos articulares, recomienda Spronck el alcohol con algunas gotas de ácido nítrico. Este licor decalcifica el hueso sin dañar en lo más mínimo las fibras permeables.

Para conservar las fibras permeables en preparaciones definitivas, nosotros nos servimos del fijador de Spronck, compuesto de solución acuosa de ácido crómico (al 2 por 100), 5 cent. cúb.; glicerina, 5; alcohol absoluto, 30. En este líquido permanecerán los cortes de cartílago de seis á doce horas; en él adquirirán color moreno verdoso, y en lo sucesivo podrán soportar, sin detrimento, el agua, glicerina, etc.

Placas fibroides.—Con el fin de ponerlas de manifiesto, se tratará un cartílago costal de hombre adulto por el picro-carminato, y luego por el ácido acético. Las placas fibroides aparecerán coloreadas en rosa, que contrastará con el color blanco del resto de materia fundamental. Si antes de la acción del ácido acético se tiñe la preparación con hematoxilina, la coloración será doble: las cápsulas se mostrarán violadas, rojos los núcleos y placas fibrosas, é incolora la materia fundamental.

En fin, el cartílago reticular ó elástico podrá estudiarse, á más de los métodos ordinarios, por el de la orceína y el de la kresofuchina, colores que impregnan bien las fibras elásticas (véase *Preparación del tejido conectivo*).

CAPÍTULO VIII

TEJIDO ÓSEO

Definición.— El tejido óseo consiste en una trama compuesta de una materia fundamental laminar, incrustada de sales calcáreas, en cuyo seno se hallan huecos de forma estrellada ocupados por las células.

Caracteres físicos y distribución general.— Reside este tejido en todos los huesos de los vertebrados, excepción hecha de los peces óseos, cuyo esqueleto presenta una estructura semejante al marfil. Macroscópicamente, un corte de hueso manifiesta una trama blanca, dura, incrustada de sales, y numerosas cavidades ocupadas por la médula y los vasos. Cuando estas cavidades son pequeñas, casi invisibles á la simple vista, el hueso se llama *compacto*; si son más amplias que los tabiques óseos y poseen forma aereolar, el hueso se llama *esponjoso*; y por último, denominase *reticular* cuando la urdimbre sólida es filamentosa y se dispone en red de tres dimensiones. Estas diferencias macroscópicas no implican diversidad de constitución histológica, porque cada trabécula ósea, cualquiera que sea el hueso de que provenga, presenta exactamente la misma estructura.

Caracteres micrográficos.— El hueso fresco examinado al microscopio, previa decalcificación, nos revela las siguientes partes: materia fundamental, conductos de Havers, lagunas óseas, conductos calcóforos, fibras de Sharpey y células óseas.

Conductos de Havers.— Así llamados en honor de su descubridor Clopton Havers, son unos conductos cilíndricos, de diámetro variable (oscila entre dos centésimas y tres décimas de milímetro), que constituyen en el espesor de la materia fundamental una red de extensas y cuadrangulares mallas. Comunican hacia afuera con la superficie del hueso, desembocando en

los finos conductos nutricios, y desaguan por dentro en el conducto medular ó en las diversas areolas del tejido esponjoso. En la diáfisis de los huesos largos, las redes forman mallas longitudinales y paralelas al eje; en los huesos anchos la reticulación es radiada y parecida á la tela de una araña; en los huesos cortos no existe orientación dominante.

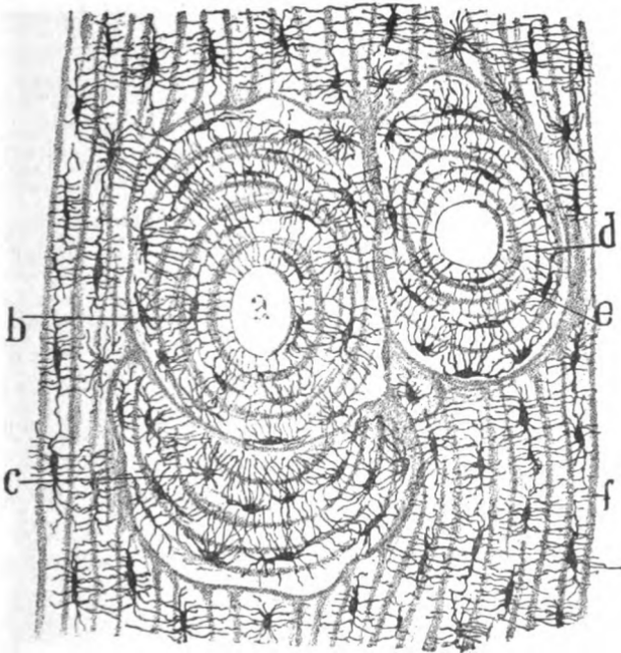


Fig. 124. — Corte transversal de un hueso largo. Las cavidades aparecen negras por estar llenas de aire. — *a*, conducto de Havers cortado de través; *b*, lagunas óseas; *c*, lagunas óseas de un sistema de Havers en parte reabsorbido; *d*, zona oscura de una laminilla; *e*, zona clara; *f*, laminillas fundamentales externas.

Contienen los conductos de Havers de regular calibre una pequeña arteria, una vénula y algunos osteoblastos periféricos, restos todavía de la época osteogénica. Los conductos más finos, encierran exclusivamente un capilar. Ciertos autores mencionan aún cierto espacio linfático que rodearía el capilar, separándole de la superficie ósea.

Materia fundamental. — La substancia que sirve de fondo á las cavidades del hueso no es homogénea, sino estratificada; y los estratos ó laminillas representan hojas cilíndricas íntimamente adheridas entre sí y dispuestas en torno del hueso ó de los conductos de Havers, como las capas concéntricas del tronco de un árbol. Distínguense, por su situación, cuatro clases de laminillas: *láminas fundamentales externus* (fig. 124, *f*), las cuales rodean, en número de 10 á 20, la superficie total del hueso; *láminas fundamentales internas*, que en número generalmente menor constituyen un revestimiento en el conducto central ó en las areolas del hueso; *laminillas ó sistema de Havers* (fig. 124, *b*), que contornean los conductos de este nombre; y, finalmente *láminas intermediarias*, que son aquellas capas, por lo común interrumpidas, concéntricas á las láminas fundamentales, que rellenan los intersticios existentes entre los sistemas ó laminillas de Havers.

Cuando se examinan las laminillas en cortes óseos finos y conservados en bálsamo del Canadá, nótese que cada una de ellas consta en realidad de dos zonas: una *granulosa y obscura*; otra *brillante y finamente estriada* á lo largo (fig. 124). Si la laminilla observada pertenece á un sistema de Havers cortado de través, la zona clara mira hacia adentro y la granulosa hacia afuera; lo contrario sucede si el corte es paralelo ó longitudinal á dicho conducto. Estas propiedades, junto con el aspecto que las laminillas ofrecen en los cortes de hueso, decalcificados y macerados en cloruro de sodio al 10 por 100, han conducido á Ebner y Kölliker á una noción sobre la estructura de las laminillas que ha sido aceptada por casi todos los autores (fig. 125).

Cada lámina está formada de una doble zona de hacecillos conectivos finísimos, de 1 á 3 μ de espesor. Semejantes hacecillos, cuya fibrilación aparece un poco incierta á consecuencia de los cambios inducidos por la calcificación, afectan en cada zona de las laminillas dirección diferente, á menudo contrapuesta. La zona llamada granulosa (fig. 125, A), aparece tal por presentar los hacecillos cortados de través; y la zona brillante y estriada debe su aspecto á que dichos fascículos se muestran cortados á lo largo (fig. 125, B). Finalmente, los hacecillos que por su ado-

samiento constituyen cada zona, no marchan precisamente paralelos; á menudo se cruzan en ángulos agudos dejando unos agujeros para el paso de los conductos calcóforos (fig. 125, *c*); mas en todo caso, los haces de una zona afectan una orientación dominante casi perpendicular á la seguida por los de las zonas inmediatas.

Lagunas y conductos calcóforos (fig. 124).—En el espesor de las laminillas, y siguiendo su misma dirección, hállanse esculpidas unas cavidades estrelladas donde se alojan las células óseas. Estas cavidades, llamadas *lagunas óseas* ú *osteoplasmas*, son

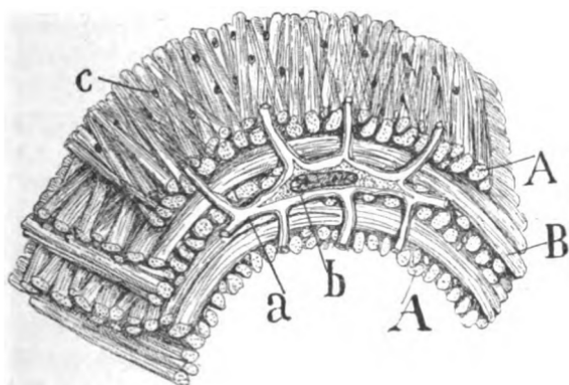


Fig. 125. — Representación esquemática de la estructura de las laminillas de la materia fundamental ósea de un sistema de Havers. — A, haces de las zonas granulosa; B, haces de las zonas hialinas ó estriadas; a, pared del osteoplasma; b, célula ósea.

aplanadas en el sentido de las laminillas y alargadas en la dirección de los conductos de Havers ó del eje del hueso. Su longitud es de 14μ , poco más ó menos, y su espesor de 4μ .

De la periferia de las lagunas óseas brotan numerosos conductitos, los *conductos calcóforos*, de 1 á 2μ de diámetro, ramificados en su camino y anastomosados con los de las lagunas concéntricas ó exteriores inmediatas (fig. 124). Por su dirección pueden distinguirse los conductos calcóforos en *convergentes* (los que marchan radialmente hacia adentro), los *divergentes* (los que van en sentido contrario á los anteriores) y los *circunferenciales*

(los orientados según el arco de las laminillas para enlazarse con los osteoplasmas del mismo estrato. Los conductitos procedentes de la laminilla más periférica de un sistema de Havers suelen retornar á su punto de nacimiento, anastomosándose con los compañeros (*conductos recurrentes*), y los conductitos convergentes de la primera ó más concéntrica hilera de osteoplasmas desembocan en el conducto de Havers. Finalmente, las lagunas de los estratos limitantes del hueso comunican con la superficie libre.

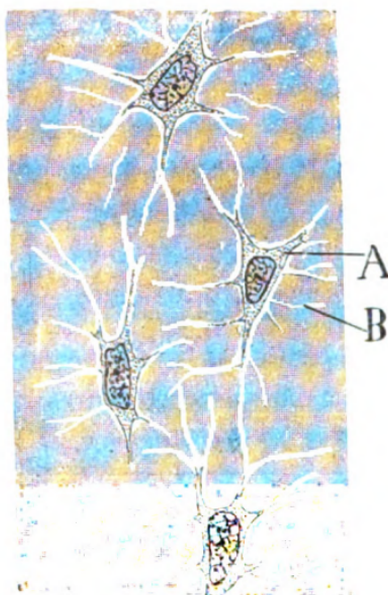


Fig. 126.—Pedazo de una concha de las fosas nasales de un conejillo de Indias de pocos días. — Vista de plano de las células, que están coloreadas por el carmín; A, protoplasma; B, conducto calcífero. En el arranque de los tubitos penetran apéndices protoplásmicos.

de los estratos limitantes del hueso comunican con la superficie libre.

Tanto las lagunas como los conductos calcíferos, se muestran de color negro (á causa del aire que contienen) en las preparaciones de hueso macerado y seco. Si, á favor del bálsamo líquido ó de una esencia, se expulsa el aire, el corte se aclara y dichas cavidades se dibujan pálidamente, desapareciendo del todo sus contornos. Los cortes de hueso fresco revelan también vagamente los osteoplasmas y conductos calcíferos, advirtiéndose en éstos que contienen, no aire, sino un líquido plasmático transparente.

Células óseas (fig. 126).—

En los cortes de hueso fresco ó decalcificados por los ácidos, aparecen dentro de las lagunas unos corpúsculos pequeños, fusiformes, llamados, en honor de su descubridor, *células de Virchow*. El núcleo es alargado y más ó menos homogéneo, y el protoplasma, por lo común, poco abundante, se acumula en los polos nucleares.

Varía mucho la disposición de estos corpúsculos según la edad

del hueso. En los huesos embrionarios, ó procedentes de mamíferos jóvenes, el protoplasma es relativamente abundante, y se estira en expansiones finas insinuadas en los conductos calcóforos (fig. 126, A). Semejante disposición se muestra también en los huesos adultos de los urodelos (*pleurodeles Waltii*). En los mamíferos adultos las células aparecen atrofiadas, y de sus expansiones no quedan más que los apéndices polares, libremente terminados en el osteoplasma. En torno de la célula existe un espacio considerable ocupado por el plasma. Membrana celular fundamental no puede discernirse; en cambio, las observaciones de Neuman, Virchow y otros, prueban que existe una cápsula de secreción, prolongada con la capa militante de los conductos calcóforos, y que no es más que la zona de materia fundamental calcificada más próxima á la laguna, zona que, bajo la acción de los ácidos, podría aislarse del resto de la substancia intersticial (fig. 125, a).

Fibras de Sharpey.— Cuando se examina un corte transversal de la diáfisis de un hueso decalcificado, se ven emerger de la cara interna del periostio unas fibras largas, flexuosas, á veces ramificadas, que atraviesan perpendicularmente las láminas fundamentales externas é intermediarias, sin rebasar jamás los límites de los sistemas de Havers.

Estas fibras son fascículos conjuntivos no calcificados, continuados con los del periostio, y los cuales, desde la época osteogénica, quedaron enterrados en el seno de la formación ósea periostal. Faltan constantemente en el hueso endocondral. En ocasiones, como Kölliker ha demostrado, contienen también fibras elásticas.

Caracteres químicos del hueso.— El tejido óseo está construído de dos materiales principales: *osteína*, substancia susceptible de convertirse en gelatina por la cocción, y las *sales*, entre las que dominan el *fosfato y carbonato de cal*. La unión de estas dos especies de materia es muy íntima, y sus proporciones relativas pueden considerarse como constantes é independientes del sexo y edad de los animales. Según Ebner, las sales hallaríanse localizadas en la materia interfibrilar de las laminillas, estándó los *hacencillos* formados exclusivamente de osteína; empero, las ob-

servaciones de Kölliker y las nuestras enseñan que la repartición de ambas substancias es uniforme, comprendiendo hacecillos y materia fundamental (1).

Hé aquí las proporciones en que, según Berzelius, entran los componentes del hueso :

| | | |
|-------------------------------|--|-------|
| <i>Substancias orgánicas.</i> | { Osteína..... | 32,17 |
| | { Materia irreductible por la cocción..... | 1,13 |
| <i>Substancias minerales.</i> | { Fosfato de cal..... | 51,04 |
| | { Carbonato de cal..... | 11,30 |
| | { Fluato de cal..... | 2,00 |
| | { Fosfato de magnesia..... | 1,16 |
| | { Sosa y clorhidrato de sosa..... | 1,20 |

Propiedades fisiológicas. — El tejido óseo posee usos, pero no propiedades fisiológicas. Sus células, llegadas á la época adulta, pueden considerarse en vías de atrofia y son incapaces de proliferación. Lo que en dicho tejido vive es la médula y el periostio, á cuyas expensas se regenera el hueso después de una lesión ó fractura. Cuando el hueso es joven, los conductos calcóforos llevan á las células los jugos absorbidos, ora en la superficie perióstica y medular, ora en los capilares de los conductos de Havers; mas en el hueso viejo, esta irrigación nutritiva se dificulta á causa de la obstrucción creciente de muchos conductos calcóforos (sobre todo los que desaguan en los conductos de Havers) y del angostamiento de no pocos osteoplasmas.

Osteogenesis. — El tejido óseo es una formación secundaria y tardía, acaecida en el seno de otros tejidos, el cartilaginoso y fibroso. Cualquiera que sea su asiento, el proceso osteogénico presenta los mismos rasgos esenciales, reduciéndose en el fondo á un cambio en las propiedades fisiológicas de las células conjuntivas, las cuales adquieren la virtud de segregar una materia fundamental calcárea. Las dos formas que suelen distinguirse, á saber: la *osificación endocondral* y la *periostal* ó á expensas de tejido fibroso, no resultan distintas por el fondo, sino por la forma: en la osificación endocondral la secreción del hueso va precedida de la absorción del cartílago; mientras que en la osteogenesis á expensas del tejido fibroso, no existe trabajo pre-

(1) Véase nuestro *Manual de Histología y técnica*, pág. 475.

vio demoleedor, depositándose la materia fundamental en la trama conectiva preexistente.

Osificación endocondral. — El proceso osteogénico no se desenvuelve simultáneamente en todo el espesor de cada cartílago del esqueleto embrionario; se inicia en ciertos parajes, constantes en número y posición para cada hueso, que se llaman *puntos de osificación*.

Cuando se examina al microscopio un fino corte de un punto ó zona de osificación del cartílago endocondral, atrae nuestra atención una serie de cambios estructurales que enlazan, por suaves graduciones, el cartílago normal con el hueso neoformado. Estos cambios, reveladores del mecanismo osteogénico, pueden distinguirse por zonas que son, á partir del territorio cartilaginoso indiferente, las siguientes:

Zona proliferante. — Iníciase el proceso osteogénico por el aumento de volumen de las células cartilaginosas, así como por la celeridad de sus divisiones. Abundan en esta zona las células con dos núcleos y las cápsulas que encierran dos ó cuatro células recién engendradas (fig. 127, A).

Zona de células seriadas. — Las familias celulares, fruto de la proliferación, se disponen en series ó hilceras paralelas y perpendiculares al plano de osificación. Las células de cada grupo se aplanan y aproximan por sus caras, ganando en talla conforme se acercan á la zona siguiente (fig. 127, B).

Zona de atrofia ó de los grandes condroplasma. — La seriación celular se mantiene, mas no la disposición de las células, que sufre grandes metamorfosis. Merced á un movimiento de absorción de la materia fundamental, ampliáanse los condroplasma, en cuyo interior se ven los elementos cartilaginosos marchitos, retraídos, sin señales de proliferación y provistos de un núcleo arrugado, incapaz de tñirse por los reactivos de la cromatina. La materia fundamental comprendida entre las series se estrecha, mostrándose más ó menos calcificada (fig. 127, C).

Zona de las lagunas medulares. — Durante la fase anterior, numerosos capilares brotan de la red del pericondrio, los cuales, escoltados por rico cortejo de corpúsculos conectivos embrionarios, invaden la zona de los grandes condroplasma, absor-

biendo los tabiques intercavitarios y destruyendo las células cartilaginosas degeneradas (fig. 127, D). Resultado de esta labor demolidora es la construcción de vastos espacios longitudinales

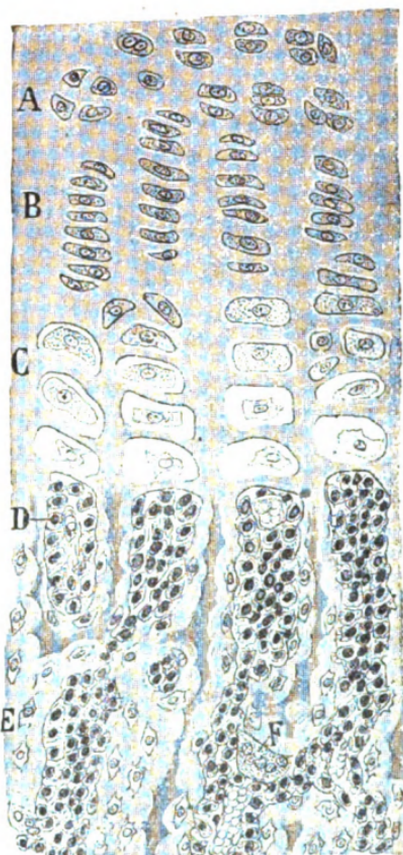


Fig. 127. — Osificación endocondral. — Corte de un metacarpiano de perro recién nacido. Decalcificación en ácido pícrico. — A, zona de proliferación de las células cartilaginosas; B, zona de las células seriadas; C, zona de los grandes condroplasmias; D, zona de los espacios medulares; E, tiras óseas recién formadas; F, osteoclasto al nivel de una tira ósea interrumpida.

más ó menos y paralelos, cuyos contornos festoneados representan todavía los restos de los grandes condroplasmias.

En cada laguna medular adviértese un asa capilar y un conglomerado de diminutos corpúsculos poliédricos, fusiformes ó triangulares, que llenan todo el hueco esculpido en la materia fundamental cartilaginosa. De entre estos corpúsculos (que no son otra cosa, como antes indicamos, que células conjuntivas llegadas del pericondrio), los tangentes á las paredes de la laguna, forman un revestimiento más ó menos continuo, adquieren figura estrellada y se aplican íntimamente á las tiras cartilaginosas limitantes (fig. 127, D). La virtud que tales corpúsculos poseen de segregar la substancia intercelular del hueso, les ha valido el nombre de *osteoblastos*.

El trabajo constructor de los osteoblastos comprende dos períodos de desigual actividad. Durante el primero, la cara exterior de estas células segrega un material hialino, que no tarda

en atraer las sales calcáreas de los plasmas inter-orgánicos; durante la segunda, la secreción celular amaina, y el corpúsculo queda empotrado en la materia fundamental, merced á la actividad secretora despertada en una nueva serie de osteoblastos que han surgido por diferenciación del seno de los corpúsculos embrionarios del espacio medular. Envuelta esta nueva hilera por el material organico-calcáreo, aparece otra serie de osteoblastos activos, y así sucesivamente hasta que el espacio cavernoso agota casi sus células embrionarias. Como cada célula englobada posee forma estelar y sus apéndices se anastomosan en red, la substancia fundamental reserva también unos finos conductos para alojar estas expansiones. Tal es el origen de los conductos calcóforos.

En estos últimos años, Renaut (1898) y Schaffer han reproducido, sobre el origen de los osteoblastos, una antigua opinión de Wolff (1875), á la que se adhiere también recientemente Kazander (1900). En sentir de estos sabios, los osteoblastos representarían leucocitos de la sangre, los cuales, llegados por los capilares al espesor del cartilago en vías de osificación, emigrarían á través del endotelio vascular, transformándose por sucesivas transiciones en osteoblastos de Gegenbaur. Parecido origen reconocen, según Renaut y Kazander, los elementos de Neuman de la médula ósea, así como los osteoclastos. En cuanto á los condroblastos de las zonas cartilagosas en vías de osificación, contribuirían muy secundariamente á la construcción del tejido embrionario de los espacios medulares. Pero esta doctrina no está probada todavía, y los hechos en que se apoya (formación de las lagunas medulares coincidiendo con la llegada de capilares sanguíneos, notable proporción de leucocitos dentro de éstos, existencia de transiciones entre las células blancas de la sangre y los osteoblastos, etc.), son susceptibles de otras interpretaciones.

Según Askanazy (1902) y Sacerdotti y Frattini (1903), los osteoblastos de Gegenbaur serían muy ricos en granulaciones finas basiófilas, excepto una zona central, ovóidea, semejante á una vacuola, donde el protoplasma no atrae las anilinas. El núcleo suele ser muy excéntrico.

Zona del hueso embrionario. — En los parajes donde la osificación está más avanzada, la trama ósea no presenta exactamente la estructura adulta: falta la estratificación de la materia fundamental, y los conductos de Havers, todavía anchos y anfractuados, se comunican ampliamente entre sí y contienen una gran cantidad de médula embrionaria. Entre las formaciones óseas

que rodean cada conducto vascular, subsisten todavía las *tiras cartilaginosas directrices*, es decir, aquellos trayectos de materia fundamental cartilaginosa que separaban en la fase antecedente, los grandes espacios lacunarios.

Osteogénesis periostal.—Mientras en el seno del cartílago ocurren los fenómenos que acabamos de exponer, la superficie del mismo es asiento de otra formación debida á la actividad osteogénica del periostio. Posee esta membrana dos zonas: *superficial ó fibrosa*, pobre en células y capilares, pero rica en hacesillos

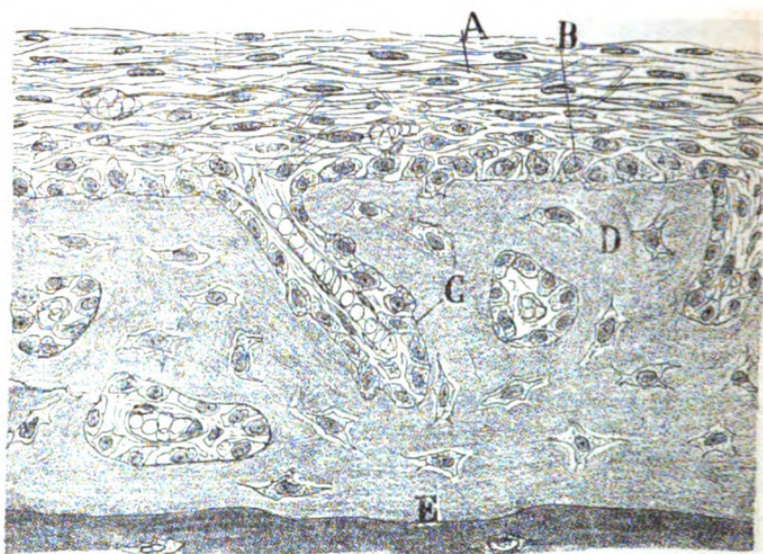


Fig. 128. — Periostio y hueso periostal en vías de formación de un metacarpiano de feto humano.—A, zona fibrosa del periostio ; B, capa germinal ó de osteoblastos ; D, osteoblastos englobados en la materia fundamental.

conjuntivos ; *profunda ú osteogénica*, escasa en haces, pero copiosa en corpúsculos embrionarios y capilares. Las células más hondas adquieren forma poliédrica y se adhieren al cartílago, dando origen á una capa casi continua de *osteoblastos periósticos* (fig. 128, B). Estos osteoblastos emiten hacia el cartílago finas expansiones, y no tardan en segregar una materia fundamental afine de las sales, y en la que, según ocurre en la formación endocondral, quedarán sucesivamente emparedados. Edifícanse

de este modo diversos estratos de materia ósea, en cuyo seno se observan espacios cavernosos comunicantes con el periostio, y en donde se alojan capilares y una capa de osteoblastos activos (figura 128, C). El hueso periostal júntese al endocondral, conservando sus caracteres embrionarios durante algún tiempo, hasta que se inicia el proceso de absorción.

Por igual mecanismo se produce la osificación en el seno de membranas fibrosas, tales como las que originariamente constituyen los huesos de la bóveda craneal. Estas membranas, que son verdaderos periostios independientes, se vascularizan en el paraje donde se iniciará la osificación; la cara interna de la capa fibrosa se puebla de osteoblastos, que no tardan en producir el material calcáreo en donde quedarán englobados. Como el depósito ocurre en un tejido fibroso, los haces conectivos serán envueltos con las células en la misma substancia intersticial, lo que explica la abundancia de fibras de Sharpey en la trama de los huesos anchos.

Absorción y construcción definitiva del hueso.— El hueso embrionario es una formación transitoria destinada á desaparecer por absorción, para ceder su lugar á una construcción más regular de la trama ósea.

Fijémonos en lo que ocurre en los huesos largos, donde el proceso osteogénico se ha estudiado mejor. Estos órganos poseen dos formaciones óseas: una central, nacida en el cartílago de la diáfisis y extendida hasta las extreminades; y otra periférica desarrollada debajo del periostio, y prolongada solamente hasta el contorno del cartílago articular. Ambas construcciones ofrecen los caracteres del hueso embrionario, á saber: ausencia de estratificación, células óseas grandes y estrelladas, conductos de Havers anchos, cavernosos y rellenos de médula y osteoblastos. Falta el conducto medular. En las extremidades del hueso subsiste todavía una gran parte del cartílago fetal.

En tal situación, la absorción comienza. Por diferenciación de los osteoblastos de los espacios medulares de la formación endocondral, se engendran unas células grandes, granulosas, multinucleadas, llamadas *osteoclastos* ó corpúsculos de Kölliker, las cuales se apoyan sobre las trabéculas óseas, desgastándolas y

corroyéndolas en virtud de una acción digestiva que puede compararse á la realizada por el zoospermo al disolver la membrana del óvulo. Las fosetas labradas por dichas células en la materia ósea, se llaman lagunas de Howship (fig. 127, F).

Fórmase de esta suerte el conducto medular de la diáfisis, el cual va ensanchándose progresivamente, merced al trabajo demoledor de los osteoclastos, hasta destruir toda la formación endocondral y una buena parte de la periostal. Semejante destrucción queda compensada por el depósito de nuevas capas en la zona osteogénica del periostio, así como en torno de las expansiones que esta membrana dirige al espesor del hueso recién formado. Sólo en las epífisis subsistirá la primitiva edificación endocondral, que se transformará, con el tiempo, en la substancia esponjosa del hueso adulto.

No paran aquí las transformaciones óseas. Aun después del nacimiento, prosigue la absorción, sufriendo nuevos retoques la construcción periostal, para dar origen al hueso definitivo. Por este tiempo ocurre la estratificación de la materia fundamental, el angostamiento de los conductos de Havers, cuyos osteoblastos desaparecen en gran parte, y la edificación de las láminas fundamentales internas, debidas al trabajo de la capa de osteoblastos que envuelve la médula ósea. Testimonio de estos demoliciones y reconstrucciones, son esos sistemas de Havers á medio absorber que nos presentan los cortes de hueso adulto. La línea más ó menos desigual á cuyo nivel las laminillas óseas aparecen interrumpidas por el trabajo demoledor, llámanse *línea de absorción* y *línea de aposición* el contorno del sistema de Havers más moderno que reemplaza al parcialmente destruído.

En suma ; el modelamiento definitivo del hueso es debido á la colaboración armónica de dos clases de células : los *osteoblastos*, que segregan el material orgánico-calcáreo, y los *osteoclastos*, que lo destruyen ó retocan hasta reducirlo á la forma definitiva. Una vez acabada la evolución, el osteoblasto, empotrado en la materia fundamental, pierde la cualidad secretora, así como la virtud proliferante, y no tarda en caer en la atrofia y aniquilamiento. La vitalidad del hueso quedará en adelante en-

comendada á las células periósticas y medulares, las cuales podrán, en caso de fractura ó de destrucción de aquél, reparar el tejido, ajustándose al mecanismo de la osteogenesis periosteal embrionaria. La célula ósea adulta debe estimarse como un elemento degenerado, incapaz de proliferación.

Preparación del hueso. — *Osteoplasmas y conductos calcóforos.* — Uno de los métodos mejores y más expeditos, consiste en incluir en el bálsamo del Canadá seco, es decir, privado de su esencia, cortes convenientemente afilados y pulidos de huesos macerados. Para los detalles del manejo del bálsamo y de la obtención de los cortes de huesos, véase la *Técnica* en la página 104. Este procedimiento muestra perfectamente los conductitos y lagunas, que aparecen negras por estar llenas de aire, pero no presentan con igual claridad las laminillas de Havers. Para poner de manifiesto ambas cosas, debe escogerse el procedimiento de teñido con las anilinas (pág. 105).

Demostración de la textura laminar. — Puede conseguirse fácilmente por el siguiente método, debido á Ebner: Comiénzase por diluir en su volumen de agua destilada una solución saturada de sal común, en cuyo líquido se abandonarán los trozos de hueso destinados á la decalcificación. Para disolver las sales calcáreas, se añadirán al líquido, sucesivamente y por varios días, gotas de ácido clorhídrico, hasta que los huesos se tornen flexibles, constituyéndose lo que se ha llamado el *cartilago óseo*. Entonces se lavan prolijamente en agua corriente y se sumergen en una solución salina igual á la anterior, pero sin ácido, hasta que la pieza haya perdido su acidez, resultado que se obtendrá más seguramente alcalinizando ligeramente con amoníaco el licor salino. Los cortes, que deben ser muy delgados y tangenciales al hueso, se examinarán en agua destilada ó en la misma solución salina. La disociación de las fibrillas se logrará dislacerando los cortes con las agujas ó rascando las secciones longitudinales óseas con el filo de un escalpelo.

Este procedimiento puede simplificarse del modo siguiente, sin que los resultados nos parezcan inferiores: Un corte conveniente desgastado del hueso seco, se deposita en un vidrio de reloj que contenga agua con algunas gotas de ácido clorhídrico. A los pocos minutos el corte, ya decalcificado, se lava muchas veces con agua destilada, y se deja macerar por algunas horas en la solución salina al 10 por 100. La observación del preparado, así como la conservación del mismo, se efectuarán en este mismo licor.

Fibras de Sharpey. — Uno de los mejores métodos que pueden utilizarse para evidenciarlas, es el que acabamos de describir. Es preciso que los cortes sean perpendiculares á la diáfisis de un hueso largo, y que muestren de preferencia las láminas fundamentales externas. Serán útiles también los cortes perpendiculares á los huesos del cráneo, que, por ser de origen exclusivamente fibroso, contienen muchas fibras perforantes.

Para obtener las fibras de Sharpey aisladas ó semiseparadas de las láminas que atraviesan, no hay más que desgarrar con las agujas un corte decalcificado. No es raro encontrar láminas desprendidas que llevan clavada todavía algunas fibras perforantes. La continuidad de estas fibras con el periostio, se demostrará fácilmente examinando huesos frescos decalcificados, preferentemente los del cráneo en vías de desarrollo (cabeza del perro ó gato de pocos días).

Kölliker propone el siguiente medio de coloración de las fibras de Sharpey: Cortes de cartílago óseo, obtenidos por cualquier procedimiento de decalcificación, son tratados durante algunos minutos por el ácido acético concentrado; sumérgense luego por medio minuto en una solución de carmín de índigo en ácido oxálico, y, por último, se lavan en agua destilada y conservan en glicerina. Las fibras de Sharpey aparecen de rosa pálido, y de azul claro la materia fundamental ósea.

Hay otro medio de demostración de las fibras de Sharpey, que proporciona preparaciones muy demostrativas. Es sabido que estas fibras no están calcificadas, ó si lo están lo son imperfectamente. Por consiguiente, si se destruyen las partes orgánicas del hueso, bien por la ebullición prolongada, bien por la calcinación, todo resto de fibras habrá desaparecido, y el lugar que ellas ocuparon aparecerá lleno de aire y con vigoroso contraste.

La calcinación (á la que nosotros debemos excelentes preparaciones), se practica depositando una lámina bien seca y afilada de hueso sobre una cápsula de platino calentada al rojo por la llama de gas ó de alcohol. El corte óseo se volverá negro en seguida, pero á los pocos minutos emblanquecerá; entonces es cuando debe trasladarse con cuidado (es sumamente frágil), á un porta-objetos, donde se montará en preparación persistente con ayuda del bálsamo seco, recién derretido por el calor. Las fibras de Sharpey se mostrarán negras, así como las lagunas y conductitos, sobre fondo incoloro.

Células óseas.—Las células óseas pueden examinarse en estado fresco, para lo cual se tomarán delgados pedazos de concha nasal de rata ó de conejillo de Indias, que se examinarán en el licor salino indiferente, previo desprendimiento de la mucosa y periostio de que están revestidos. Asimismo cabrá utilizar pequeños cortes practicados paralelamente á los huesos frescos con una navaja de filo duro. El estudio del núcleo se facilitará mucho, sometiendo estos cortes á la acción de una solución acetificada de verde de metilo. El carmín y la hematoxilina no obran bien sino después de fijadas las células por el alcohol.

Las células óseas podrán estudiarse también en los cortes de hueso fresco decalcificado por el ácido picrico, crómico, etc. La coloración se efectuará en la hematoxilina, la tionina, la safranina, con sujeción á las reglas formuladas en las págs. 77 y 80.

Según Vander Stricht (1904), nuestro método del nitrato de plata redu-

cido colorea muy bien las células óseas del hueso fresco, así como los conductitos calcóforos.

Desarrollo del hueso.—El examen debe recaer sobre huesos decalcificados y convenientemente indurados.

Hé aquí el procedimiento de decalcificación más recomendable :

En una solución saturada de ácido pítrico se dejarán macerar por algunos días trozos de huesos en vías de desarrollo. Se preferirán á este fin los metacarpianos y los metatarsianos de feto humano de cinco meses en adelante, los huesos del cráneo, de la mano y pié del conejo, perro, gato, etcétera, recién nacidos ó de pocas semanas. Se tendrá cuidado de observar el líquido diariamente y de mantenerlo á saturación agregándole un sobrante de cristales de ácido pítrico. Cuando la decalcificación sea completa, se descartará el exceso de ácido pítrico, mediante la maceración de las piezas en el agua (por veinticuatro horas) ; se fijarán éstas en alcohol absoluto, que se mudará durante dos ó tres días hasta completa deshidratación ; luego se tratarán por cuarenta y ocho horas en una mezcla de éter y alcohol, y por último, se impregnarán por varios días en celoidina siruposa. La pieza se pegará con la misma celoidina á la superficie de un corcho, y se someterá todo junto á la induración en el alcohol flojo. Los cortes microtómicos, que deben ser longitudinales en los huesos largos, se recogerán en el agua, se teñirán por las anilinas (procedimiento de Gieson, coloración triple de Cajal, teñido con safranina, tionina, etc.), se decolorarán en el alcohol absoluto y se lubricarán en esencia de bergamota, para montarlos en el bálsamo disuelto en cloroformo ó xilol.

CAPÍTULO IX

TEJIDO DENTARIO

Definición.—El tejido dentario es una trama dura, compuesta de un material organico-calcáreo transparente, cruzado por multitud de conductitos que encierran plasma y los apéndices de ciertos corpúsculos alargados de la pulpa.

Esta definición se refiere al marfil, que representa el tejido principal del diente. El esmalte no es un verdadero tejido, porque no contiene células; representa en realidad un producto secretorio del epitelio del órgano adamantino de la época embrionaria. Tocante al cemento, debe considerarse como una formación ósea engendrada por el periostio alvéolo-dentario. De todos modos, los caracteres micrográficos de estas tres formaciones son muy distintos, por lo que haremos de cada una de ellas una descripción separada.

MARFIL.—**Distribución y caracteres macroscópicos.**—Reside el marfil en los dientes de la mayor parte de los vertebrados, constituyendo la masa principal de dichos órganos. A la simple vista, muestran los dientes tres porciones: una prolongación profunda de color amarillento y de forma cónica, llamada *raíz*; un ensanchamiento superior, de color blanco-azulado y aspecto vítreo, llamado *corona*, y una ligera estrangulación intermedia, correspondiente á la inserción de la encía, designada *cuella*. El interior del diente es hueco y contiene una masa blanda y conjuntivo-vascular, que se conoce con el nombre de *pulpa*.

Caracteres micrográficos del marfil.—Cuando se examina al microscopio un corte transversal de un diente, aparecen dos cosas: ciertos tubitos paralelos, y la materia fundamental transparente.

Los tubos del marfil representan los calcóforos del hueso, con la diferencia de que, en vez de proceder de pequeñas cavidades

ó lagunas óseas, dimanan todos del hueco dentario central, asiento de la pulpa. Al nivel de su arranque, en el interior del diente, dichos tubitos son relativamente espesos, pues miden un diámetro de 2 á 3 μ ; pero en su camino divergente hacia la periferia van perdiendo calibre, hasta reducirse cerca del cemento á menos de 0'5 μ . Los conductos del marfil marchan irradiados y más ó menos paralelos, suministrando en su camino infinidad de ramificaciones finas que, anastomosándose entre sí, constituyen en la substancia fundamental una red complicada. A veces, dichos tubos marchan ondulados, y como las revueltas de muchos de ellos yacen en el mismo plano, el aspecto de las mismas á pequeños aumentos es de bandas ó fajas concéntricas á la cavidad central (líneas de Schreger). Por debajo del cemento, en una faja salpicada de cavidades (fig. 129, *e*), es donde tienen su remate los tubitos de marfil de la raíz del diente; los de la corona acaban debajo del esmalte á favor de penachos de ramificaciones (figura 130, *b*). En el diente seco, los conductos del marfil están llenos de aire, destacándose vigorosamente por tal motivo del fondo general; pero en el diente fresco, dichos tubitos contienen plasma y una prolongación filamentosa transparen-

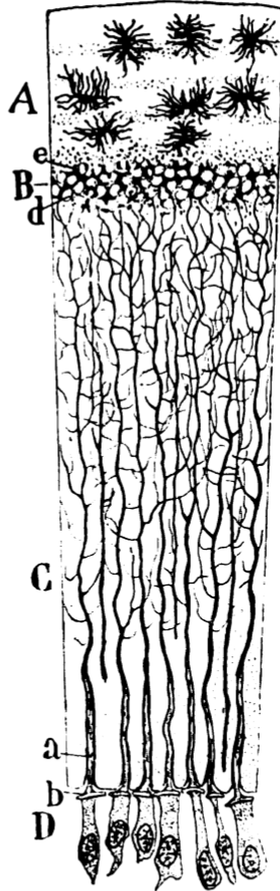


Fig. 129. — Trozo de un corte transversal de la raíz de un diente. En esta figura se han reunido las células periféricas de la pulpa, el marfil y el cemento. — A, cemento; B, zona de los globos de la dentina; C, marfil mostrando sus tubos á lo largo; D, odontoblastos; *a*, expansión periférica de los odontoblastos; *b*, chapa exterior de éstos; *d*, globos de dentina; *e*, espacios interglobulares ó red lacunaria.

te de las células de la pulpa (odontoblastos) (figura 129, *a*).

La materia fundamental es transparente y homogénea á flojos aumentos; con ayuda de objetivos de inmersión se muestra estratificada, pero las zonas no son, como ha demostrado Ebner, rigurosamente concéntricas á la cavidad central. Estos estratos son comparables á las laminillas óseas, constando de fascículos de 2 μ de espesor, cuya dirección general es la del mismo diente (Ebner). Semejantes haces de hebras entrecúzanse en ángulo agudo dentro de cada lámina, limitando unos estrechos resquicios para el paso de los tubitos de marfil, que atraviesan casi perpendicularmente los estratos (1). Por lo demás, las laminillas del marfil no son nunca tan distintas como las del hueso. á causa del poco contraste que, en punto á dirección, ofrecen los haces de una de ellas con relación á los de las inmediatas.

Debajo del cemento, entre éste y el marfil, se advierten varias zonas de ciertos corpúsculos calcáreos, esféricos, macizos, brillantes, que se conocen con el nombre de *globos de dentina* (figura 129, *d*). Entre tales esferas yacen unos huecos cavernosos, triangulares y escotados llamados *red lacunaria del cemento ó espacios interglobulares*. En estas oquedades irregulares, llenas de plasma en el diente fresco, desaguan las últimas ramificaciones de los tubitos de marfil (fig. 129, *e*). No es raro ver por fuera de esta zona cavernosa otra formación lacunaria menos des- envuelta (*red lacunaria secundaria*).

CEMENTO. — El cemento es una especie de barniz óseo que recubre la raíz dentaria y cuyo espesor disminuye conforme ésta se acerca á la corona. Visto al microscopio en cortes transversales, exhibe la materia fundamental y los osteoplasmas.

La substancia fundamental es diáfana, ligeramente amarillenta, y se dispone en capas concéntricas al marfil. Estas capas se distinguen en oscuras y claras, y afectan la misma composición que las del hueso.

(1) La opinión de que las láminas del marfil están formadas de haces longitudinales, fué ya emitida por nosotros en 1887, en el 6.º cuaderno de nuestra obra: *Manual de Histología normal y Técnica*. Ebner, independientemente de nosotros, ha llegado á este mismo resultado en su Memoria de 1890.

Los osteoplasmas yacen solamente en la porción inferior del cemento, donde las estratificaciones de materia fundamental son más numerosas. Como las del hueso, dichas lagunas afectan una forma estrellada, y de sus contornos brotan finos conductitos calcóforos que se distinguen por lo tortuoso de su curso y por terminar casi siempre en fondo de saco, sin anastomosarse con los procedentes de vecinos osteoplasmas. Sin embargo, los conductitos emanados de la hilera más baja de lagunillas, suelen desaguar en los espacios interglobulares. En estado fresco, los osteoplasmas encierran corpúsculos de Virchow.

ESMALTE. — Es una masa vítrea tan dura que raya en acero, constituida por fibras prismáticas exentas de estructura y segregadas en la época fetal por un órgano transitorio llamado *balsu* ó *germen adamantino*.

El esmalte posee color blanco azulado, es frágil y de fractura fibrosa, y representa una costra de varios milímetros de espesor que se adelgaza y termina al nivel del cuello dentario.

Un corte perpendicular á la superficie del esmalte, presenta cortados á lo largo los prismas adamantinos, dispuestos á modo de fibras largas (fig. 130, A), paralelas, implantadas por su cabo profundo en el marfil, y terminadas libremente en la superficie de la corona. Entre los prismas, adviértese un cemento de unión calcificado, que posee, como ha hecho notar Ebner, mayor resistencia que aquéllos á la acción del ácido hidroclórico diluido, es decir, que cede difícilmente las sales en presencia de los ácidos. Este mismo autor ha probado que la dirección de los pris-

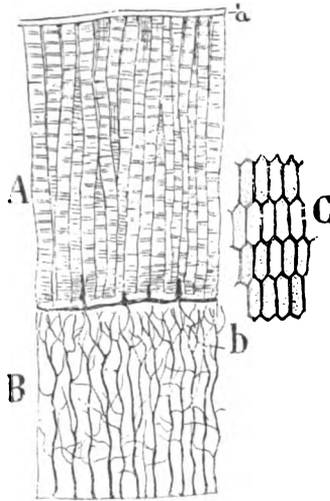


Fig. 130. — Esmalte y terminación del marfil. — A, capa del esmalte que muestra los prismas seccionados á lo largo; B, parte periférica del marfil; C, algunos prismas cortados de través; a, cutícula del esmalte; b, penachos periféricos de los tubos del marfil.

mas dista mucho de ser paralela; en realidad, dispónense en eses, cuya dirección es cruzada con relación á la de los grupos ó planos de fibras inmediatas. Los cortes transversales presentan los prismas como campos exagonales, que recuerdan los epitelios. En la superficie del esmalte existe una zona delgada, hialina, sumamente refractaria á los ácidos, que se designa *cuticula del esmalte* (fig. 130, a).

Pulpa dentaria. — En la cavidad central del diente reside un tejido conectivo rico en capilares sanguíneos, que puede considerarse, con ciertas limitaciones, como la representación de la médula del hueso. Consta la pulpa de dos zonas: central y periférica.

La central forma casi toda la pulpa, y se compone de una trama de hacecillos conectivos en cuyas mallas se albergan multitud de corpúsculos fijos, fusiformes ó estrellados. Los vasos sanguíneos constituyen una red tupida, terminada no lejos del marfil, mediante asas periféricas.

La región periférica de la pulpa está compuesta de una hilera de células gigantes, alargadas (fig. 129, D), que se conocen con el nombre de *odontoblastos*. El cuerpo de estos corpúsculos es cilíndrico ó prismático y alcanza longitud desigual: por abajo, acaba por un extremo redondeado ó mediante alguna expansión ramificada en la zona subsiguiente; por fuera, aparece guardado por una chapa brillante en contacto con el marfil; finalmente, en su porción inferior contiene un núcleo ovoideo y bastante robusto. Pero el rasgo más notable de estas células, lo que ha servido para asimilarlas á los corpúsculos óseos, es el apéndice en forma de hierro de lanza que, arrancando de la chapa exterior, se insinúa en los conductos del marfil para terminar libremente en el interior de éstos (fig. 129, a). Considérase esta expansión, que es sumamente pálida y algo estriada á lo largo, como una prolongación del protoplasma (fibras de Tomes).

Caracteres químicos del marfil. — Como el hueso, encierra el marfil osteína y sales. La proporción de éstas aparece en el siguiente cuadro, debido á Bibra:

| | |
|--|-------|
| Substancia fundamental colágena | 27,65 |
| Grasa | 0,40 |
| Fosfato de cal y fluoruro cálcico..... | 66,72 |
| Carbonato de cal | 3,36 |
| Fosfato de magnesia..... | 1,08 |
| Diversas sales..... | 1,83 |

Se ve por el anterior cuadro que el marfil es más pobre que el hueso en materias orgánicas

Odontogenesis.—Desde el segundo mes de la vida intra-uterina están constituídos los gérmenes dentarios, que son dos: uno epitelial, llamado germen del esmalte; otro conjuntivo, designado germen del marfil.

Germen del esmalte.—El epitelio bucal situado por encima de la mandíbula se espesa, y de su cara profunda parte una expansión glanduliforme que penetra en el espesor del maxilar, donde no tarda en abombarse, adquiriendo una figura comparable con el fondo de una botella (fig. 131, B). El pedículo que junta la expansión epitelial con el tegumento mucoso (*gubernaculum dentis*) se estira y adelgaza, cayendo en atrofia, mientras que los corpúsculos de la bolsa epitelial experimentan importantes diferenciaciones. Dicha bolsa epitelial consta ahora de tres zonas bien distintas: interna, media y externa.

La *zona externa* (fig. 131, a) consta de una hilera de corpúsculos aplanados irregulares, que no tardan en atrofiarse, sin tomar participación ninguna en la formación adamantina.

La *zona media* se espesa, más ancha en el centro que en los contornos de la invaginación epitelial (b); sus elementos, dispuestos en capas irregulares, se retraen y degeneran, dejando entre sus caras anchos espacios llenos de plasma. En ciertos puntos, las células aparecen unidas por puentes comunicantes, restos de los filamentos intercelulares que enlazan entre sí los corpúsculos del cuerpo de Malpigio de la mucosa bucal. Tampoco esta zona ó capa epitelial intermediaria posee virtud odontogénica.

La *zona interna* es la más importante, pues á su cargo corre la secreción de los prismas adamantinos; hállase constituida de una hilera de corpúsculos prismáticos gruesos, provistos de un

núcleo residente cerca del cabo periférico de los mismos. La cara profunda de estas células aparece revestida de una chapa brillante, debajo de la cual, y en el espacio que media entre ella y la superficie del órgano del marfil, se depositarán los prismas del esmalte. Estos se presentan primeramente en lo alto de la corona, y se extienden ulteriormente por los lados, para

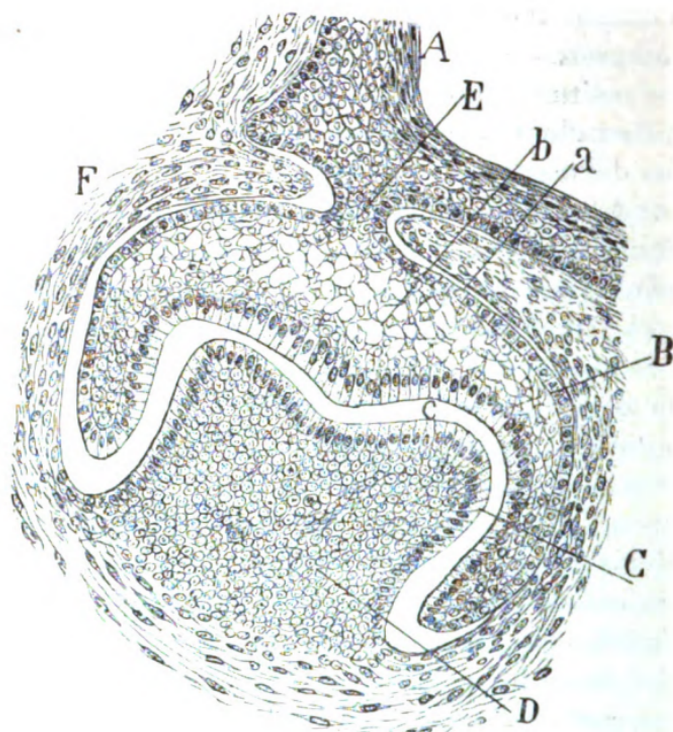


Fig. 131. — Corte de un germen dentario de un feto de ratón. — A, epitelio bucal ; B, bolsa epitelial ú órgano del esmalte ; C, capa de odontoblastos ú órgano productor del marfil ; D, papila dentaria ; E, *gubernaculum dentis* ó puente de unión entre el epitelio bucal y el órgano del esmalte ; a, capa externa de este órgano ; b, zona media ó degenerativa ; c, cavidad donde será segregado el marfil y esmalte.

terminar en delgada capa al nivel del cuello dentario. Examinada atentamente la capa adamantina recién construída, se ve que consta, como el esmalte adulto, de prismas exagonales, cuyos extremos periféricos encajan exactamente en los cabos centrales del epitelio formador ; pero sin continuidad de substancia,

pues el esmalte no representa otra cosa que un producto secretorio de la zona interna del germen adamantino. Esta secreción se verifica por estratos sucesivos que se calcifican gradualmente, debiéndose el modelamiento en prismas del producto á que la actividad formadora reside solamente en la cara profunda exagonal del epitelio, y no en el cemento de unión. Ulteriormente, el depósito calcáreo invadirá también los intersticios que separan cada prisma, constituyendo un todo coherente.

Germen del marfil.—Durante el desarrollo del germen del esmalte, el tejido conjuntivo embrionario situado por debajo de éste, crece en forma de papila, empujando el fondo de la bolsa epitelial y obligándola á invaginarse como el fondo de una botella. La papila así formada (D) consta de corpúsculos pequeños, poliédricos, separados entre sí por escasa materia intersticial transparente, así como por algunos capilares sanguíneos. Las capas centrales mantienen durante mucho tiempo su composición embrionaria, pero la hilera celular más periférica no tarda en experimentar cambios interesantes. En efecto, sus elementos (fig. 131, C) se alargan y engruesan notablemente, presentando un cabo interno ó convergente más ó menos redondeado que contiene el núcleo, y un cabo externo ó periférico terminado debajo del epitelio adamantino en un espacio plásmico donde concurrirán el esmalte y el marfil. Estos corpúsculos, que representan una diferenciación conectiva muy importante, se designan con el nombre de *odontoblastos*; á su actividad secretoria específica se debe la producción del marfil.

Los odontoblastos, una vez formados, acrecen su tamaño y emiten por su cabo externo una expansión fina, divergente y sumamente pálida (fibra de Tomes), que se prolonga en el espacio situado por debajo del órgano del esmalte. Al llegar este momento, el cabo externo de los odontoblastos inicia su trabajo secretor, sedimentándose por fuera de los mismos, y entre las expansiones citadas, una costra de marfil, al principio blanda y como gelatinosa (*membrana preformativa*), pero que no tardará en endurecerse á favor de depósitos calcáreos. Del mismo modo que ocurre en el hueso, las expansiones de los odontoblastos sirven para el moldeamiento de los conductos del marfil, en los cua-

les quedarán definitivamente englobadas. Una diferencia importante separa, sin embargo, el odontoblasto del osteoblasto : éste, por consecuencia de la interrupción de su actividad secretoria y de la diferenciación en células osteoblásticas de corpúsculos inmediatos, queda enteramente empotrado en el material calcáreo ; mientras que aquél conserva su poder formador durante toda la época evolutiva, y sólo engloba en la substancia fundamental su prolongación periférica.

El marfil suele aparecer antes que el esmalte, iniciándose también en lo alto de la corona, y corriéndose después hasta la raíz del diente. A medida que aumenta el número de capas del marfil, los odontoblastos retíranse hacia adentro, retrayendo progresivamente su expansión protoplásmica periférica, que, en el momento del brote dentario, no parece ocupar más allá del tercio interno de los conductitos de la dentina.

Formación del cemento.—Como consecuencia del excesivo estiramiento longitudinal del órgano productor del marfil, la dentina rebasa por debajo la superficie profunda del germen adamantino, poniéndose una gran parte de ella en contacto con el tejido conectivo de los maxilares. A expensas de esta trama conjuntiva vecina, engéndrase una membrana perióstica (*periostio alvéolo dentario*), que rodea la raíz del diente y ofrece, como el periostio verdadero, una zona profunda, compuesta de osteoblastos. No hay para qué insistir en el mecanismo de la producción del cemento ; baste decir que el proceso es idéntico al de la osificación periostal, puesto que el cemento no es otra cosa que un depósito óseo desprovisto de conductos de Havers.

En el momento de la erupción dentaria, la corona se muestra todavía recubierta por las capas epiteliales media y externa del órgano productor del esmalte ; y los primeros roces con el alimento desprenderán rápidamente estos restos epiteliales, quedando el esmalte al descubierto.

Por igual mecanismo que los transitorios, se engendran los dientes definitivos. No obstante, se cree que no vuelve á repetirse el fenómeno de invaginación del epitelio bucal, formándose el nuevo órgano productor del esmalte á expensas de los

restos epiteliales, que, en la época de la formación del *gubernaculum dentis*, quedaron englobados en la trama peri-alveolar. El marfil nace por diferenciación, *ex-profeso*, del tejido conectivo vecino del órgano adamantino.

Preparación del tejido dentario. — *Osteoplasmas y canalículos.* — El método preferible será la inclusión de un corte de diente en bálamo del Canadá privado de su aceite esencial. El manual operatorio es igual al descrito en las páginas 104 y 105. Aquí haremos solamente algunas advertencias. En el diente seco suelen practicarse dos clases de cortes: los longitudinales y los transversales. Estos últimos, si recaen en la raíz, pueden ejecutarse con la sierra-pelo de relojero, tratándoselos en un todo como las secciones de hueso macerado. Pero si se trata de cortes longitudinales ó axiales que comprendan el esmalte, no basta la sierra ordinaria, y hay que apelar para obtener el corte, bien á una sierra de agua y esmeril, bien al desgaste en totalidad, ejecutado por las dos caras opuestas del diente, sobre una piedra de asperón. La sección grosera lograda de este modo, deberá ser adelgazada después en la piedra pómez y pulida en una piedra fina de afilar. Es de advertir, para el mejor desempeño de esta maniobra, que los dientes secos y macerados tienen á menudo resquebrajaduras que se revelan en el curso del desgaste, inutilizando la preparación. Por esta razón, son recomendables los dientes frescos, porque su mayor elasticidad los hace mucho más resistentes á las violencias del frote. Los cortes, suficientemente afilados, deben, antes de su inclusión en el bálamo, ser sometidos á una maceración prolongada en agua hasta la pérdida completa de sus partes blandas.

El esmalte puede seccionarse paralelamente á su plano, lo que es muy útil para discernir la forma de sus prismas. Para ello se hace saltar, á favor de un martillazo, una esquirla de este tejido. El pedazo obtenido, que ordinariamente es un casquete de esmalte, se desgastará y conservará como los preparados ordinarios de diente ó hueso.

Un buen medio de preparar el esmalte es la disociación. Se consigue fácilmente tratando dientes jóvenes (durante varios días) por el ácido clorhídrico ó crómico al 2 por 100, reactivos que reducen el esmalte á una costra blanda, descomponible en prismas á la menor tentativa de disociación con las agujas.

Pulpa.—El examen de las partes blandas del diente (pulpa, odontoblastos, etc.), se hará en cortes de piezas decalcificadas por el ácido pírico ó crómico (véase tejido óseo, pág. 321). La disociación de los odontoblastos se ejecutará fácilmente con las agujas, tomando un poco de la zona periférica de una pulpa dentaria macerada por varios días en bicromato de potasa (3 por 100) ó ácido crómico diluido.

El estudio de la evolución dentaria puede practicarse, á falta de fetos

humanos de cinco ó más meses, en las mandíbulas del perro recién nacido. Pequeños trozos de estos huesos se decalcificarán en ácido pícrico á saturación, se deshidratarán en alcohol, se incluirán en colodina y se reducirán á finos cortes microtómicos, que se teñirán con picro-carminato, safranina, hematoxilina, etc., y conservarán en glicerina ó bálsamo.

CAPÍTULO X

TEJIDO MUSCULAR

Definición.—El tejido muscular es una trama orgánica constituida por la asociación de corpúsculos larguísimos, paralelamente dirigidos, y susceptibles de encogerse bajo la influencia del sistema nervioso.

Clasificación.—Desde el punto de vista anatómico y fisiológico, reviste el tejido muscular dos modalidades: *tejido muscular de fibra lisa* ó de contracción lenta, y *tejido muscular de fibra estriada* ó de contracción rápida. En general, cabe afirmar que la variedad muscular lisa (así calificada por carecer de aspecto estriado), entra en la construcción de los órganos de la vida vegetativa y funciona con independencia de la voluntad; mientras que la variedad estriada forma parte de los órganos de la vida de relación, y obra bajo la influencia del sensorio. Existen, empero, excepciones: los músculos lisos de los invertebrados y los vesicales de los vertebrados, obedecen al estímulo de la voluntad, y, al contrario, el corazón y el diafragma, que son músculos estriados, actúan de un modo involuntario. El carácter voluntario ó automático de las contracciones parece depender, no de la textura del músculo, sino del centro nervioso de donde brota la excitación. Así, todo músculo que pueda ser influido por la vía piramidal del cerebro, será voluntario; en tanto que será automático todo aquel cuya actividad se subordine exclusivamente á centros medulares ó simpáticos.

VARIEDAD MUSCULAR LISA

Caracteres macroscópicos y distribución general.—Examinado á simple vista, se presenta el tejido muscular de fibra lisa como una trama blanda, elástica, ligeramente amarillenta ó amarillo-rojiza y de aspecto fasciculado.

Reside esta variedad muscular en casi todos los órganos de la vida vegetativa, á saber: la túnica media de las arterias y venas, la capa muscular del intestino, la de igual nombre de la vejiga urinaria y matriz, los conductos excretores de las glándulas, los músculos *arrectores pili*, el aparato acomodador de la visión, los bronquios, etcétera.



Fig. 132. — Fibra muscular lisa del intestino, aislada por el alcohol al tercio.

Caracteres micrográficos.—Cuando se disocia á favor del ácido nítrico al cuarto, 6 de la potasa al 33 por 100 un trozo de tejido muscular liso, quedan en libertad multitud de corpúsculos alargados que, por no ofrecer rayas transversales, se han denominado *fibras musculares lisas*, y también *fibro-células* de Kolliker, en honor del sabio que las descubrió.

Poseen las fibro-células una longitud que oscila entre 3 y 10 centésimas de milímetro: su espesor, medio en la parte más gruesa, es de 6 á 12 μ . Su forma es la de un huso, es decir, abultada en su porción media donde se alberga el núcleo, y adelgazada hacia los extremos, que acaban en puntas algo romas. En los cortes transversales, se advierte que la sección de las fibro-células no siempre es redondeada, sino más ó menos poligonal; lo que prueba que la verdadera configuración de estos corpúsculos es la prismática con cabos progresivamente adelgazados.

La textura de la fibro-célula debe estudiarse en preparaciones no tratadas por los reactivos disociantes, en aquellas, por ejemplo, en que los paquetes de fibras yacen en su posición normal, teñidas por el carmín de Grenacher ó por la hematoxilina. El núcleo es único, alargado en forma de baston-

ritos con extremos redondeados (fig. 132 y 133, *a*); reside en la región central de las fibro-células y mide una talla de 14μ ó más. Con buenos objetivos de inmersión, deja percibir una membrana incolora y un contenido cromático reticulado, cuyos hilos se disponen en gran parte de un modo transversal. No existe nucleo-

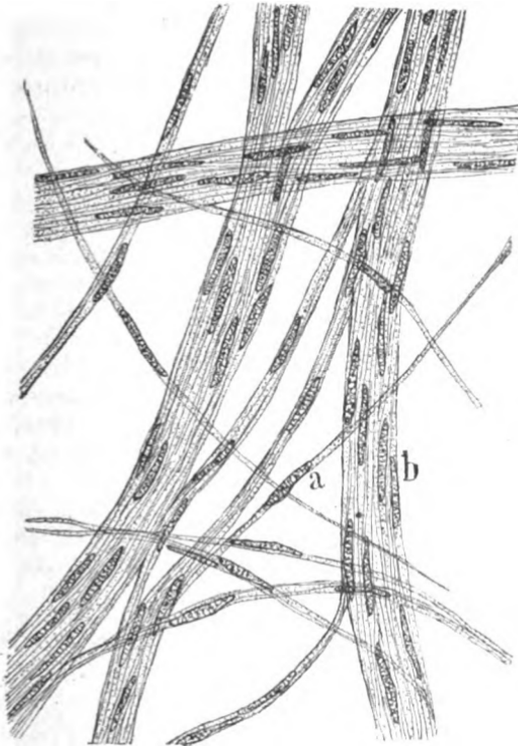


Fig. 133. — Fascículos de fibras musculares lisas de la vejiga de la rana
a, fibra suelta; *b*, fascículo.

lo verdadero, pero sí algunas gruesas nudosidades cromáticas. El *protoplasma* es finamente granuloso, excepto en las inmediaciones de los polos nucleares, donde los granos son gruesos y refringentes; esta granulación oculta una trama reticular perceptible solamente con los más fuertes objetivos, y en la cual los

hilos son en su mayor parte paralelos á la longitud de la célula, arrancando del núcleo y terminándose en los cabos del protoplasma. La *membrana* es finísima, elástica y difícil de discernir por su íntima unión con el retículo celular.

En estos últimos años se han publicado interesantes trabajos sobre la fina textura de las fibras musculares lisas, que confirman en principio la composición fibrilar supuesta por los histólogos, y añaden algunos detalles dignos de atención.

Así Heidenhain (1900), aplicando á las fibras lisas de los mamíferos su método de la hematoxilina ferruginosa, ha logrado distinguir en el cuerpo de dichas células dos clases de hilos: *recios ó tangenciales*, que atraen vivamente la hematoxilina, y *finos ó profundos*, poco coloreados (*Binnenfibrillen* de este sabio). Ambas especies de fibrillas interiores han sido confirmadas por Benda (1902), quien haciendo cálculos sobre el probable fisiologismo de dichas hebras, supone que las finas ó centrales gozarían de actividad contráctil, en tanto que las limitantes ó recias representarían un aparato elástico. Las susodichas fibras superficiales engendrarían una sola hilera cortical, en la cual cada hilo estaría separado de sus vecinos por un espacio claro (Heidenhain).

En los vertebrados inferiores Schaper (1902) ha conseguido colorear energicamente con el método de Heidenhain las fibras recias ó superficiales, las cuales son espesas y exhibirían en la salamandra (fibras del mesenterio) segmentos alternados cromáticos y acromáticos. En opinión de Schaper, tales fibras gozarían de contractilidad.

En fin, para ser completos, mencionaremos todavía un detalle interesante. Según Lenhossék y Zimmermann (1898), el protoplasma de las fibras lisas contendría, cerca del núcleo y en una foseta de éste, un *microcentro* compuesto de dos minúsculos centrosomas.

Haces de fibro-células.— Las fibras musculares lisas, rara vez se hallan independientes; lo común es que formen haces separados por tabiques de tejido conjuntivo laxo, portadores de los vasos y nervios de algún calibre (fig. 133).

En cada haz, las citadas células están adheridas por sus caras á beneficio de un cemento tenaz que tiñe en negro el nitrato de plata y disuelven la potasa y ácido nítrico. Algunos autores (Barfunth y Kulschinky) afirman que esta unión de las fibro-células se refuerza con ayuda de fibrillas comunicantes, á la manera de las del cuerpo de Malpigio de la piel; pero, en nuestro sentir, estos sabios han tomado equivocadamente por filamentos de unión, ciertas espinas ó asperezas del contorno de los elemen-

tos, mediante las que estos se engranan íntimamente. El azul de metileno (método de Ehrlich), que tiñe perfectamente durante la vida las células musculares del intestino del conejo, no revela jamás los citados filamentos. Por lo demás, tales engranajes no constituyen una disposición general.

Para formar dichos haces, las fibro-células se disponen en series superpuestas y tan íntimamente encajadas, que semejan un epitelio pavimentoso estratificado. En los ángulos, que deja una serie ó hilera de fibro-células, penetran las puntas de los elementos de la serie inmediata. Entre los paquetes de células existen, á menudo, unas fibrillas finas coloreables por el azul de metileno (método de Ehrlich-Bethe) y que acaso correspondan á una variedad de fibras elásticas.

En sentir de varios autores (Bruyne, Werner, Heidenhain, Schaffer), el cemento mismo intercelular contendría una trama reticular finísima extendida en torno de la célula y continua consigo misma en la totalidad del hacecillo. Afecta esta trama, según Schaffer, disposición alveolar, tíñese algo por la picrofuchina y no parece estar en continuación con expansiones de corpúsculos conectivos, según pensaba Bruyne. Nuestras recientes observaciones nos permiten asegurar que, en efecto, existe un estroma delicadísimo entre las fibras musculares lisas, comparable á la urdimbre conectiva intrafascicular de los nervios.

Relativamente al modo de unión de las fibras lisas entre sí menciona Schaper un hecho singular hasta hoy no observado en los vertebrados superiores: las células se mostrarían independientes en todo su curso, salvo en una región próxima á la punta, al nivel de la cual entraría en comunicación con el ecuador de otro corpúsculo, al cual pasarían también las hebras primitivas.

Por último, los haces no conservan su individualidad en todo su trayecto, sino que acaban, mediante anastomosis, en otros hacecillos, ó se descomponen en manojitos secundarios, los cuales, juntándose y separándose muchas veces, engendran una vasta red muscular. Los trabéculos de esta red afectan á menudo una dirección paralela (túnica media de las arterias, intestinos, etc.); en otros casos, carecen de orientación predominante (túnica muscular de la vejiga, etc.).

Fibras lisas de los invertebrados. — Descendiendo en la escala animal, obsérvanse varios tipos de fibras lisas. Los principales son dos: 1.º, célula

muscular tubular ó con eje sarcoplasmático; y 2.º, célula maciza con sarcoplasma y núcleo periférico.

Del primer tipo hallamos un buen ejemplo en la sanguijuela, á la que pertenece la fibra copiada en la fig. 134. Nótese que el espesor del corpúsculo es sensiblemente igual en toda su enorme longitud, y que consta de una corteza brillante, estriada á lo largo y formada por tenuísimas hebras paralelas; y una región central granulosa, de aspecto de protoplasma indiferenciado, en donde residen los núcleos. En algunas fibras aparece ya un asomo de estriación transversal. Células semejantes hallanse también en los gasterópodos.

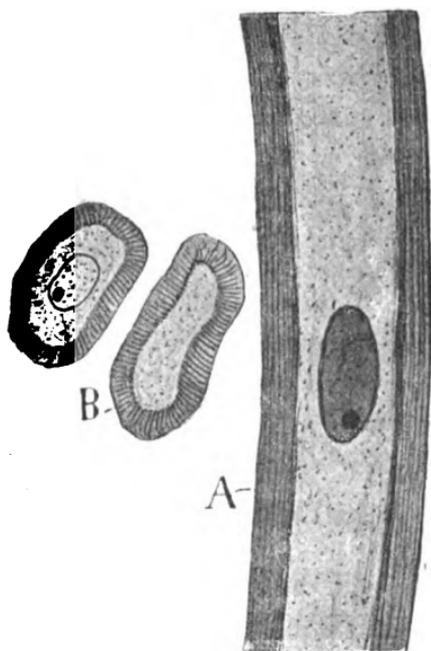


Fig. 134. — Fibras musculares lisas tubulares de la sanguijuela. — A, fibra á lo largo; B, secciones de dos fibras.

El segundo tipo es propio de los nematodos. Aquí la célula es colosal, afecta figura en huso, y el protoplasma indiferenciado, portador del núcleo, constituye un lóbulo ó excrecencia lateral enorme.

VARIEDAD MUSCULAR ESTRIADA

Distribución y caracteres macroscópicos. — Reside esta variedad muscular en todos los músculos de contracción rápida, estén ó no sometidos al estímulo de la voluntad. Entre los involuntarios, pueden citarse el corazón, diafragma y músculos fisionómicos, y entre los involuntarios casi todos los del tronco, extremidades, cuello, cabeza, etc.

A la simple vista, el tejido muscular se presenta rojizo, de aspecto fasciculado y dividido en paquetes paralelos, separados por finos tabiques grises. Su consistencia es semiblanda en estado de relajación, y dura en el de encogimiento; su elasticidad y extensibilidad son muy notables.

Caracteres micrográficos. — Los últimos elementos de constitución á que por disociación pueden reducirse los músculos estriados, son unas células larguísimas, multinucleadas, de aspecto estriado, que se designan *fibras musculares ó haces primitivos*.

Afectan estos elementos forma prismática, con aristas algo redondeadas (fig. 142); su diámetro oscila entre 20 y 40 μ ; su longitud es enorme, alcanzando, según Krause, de 4 á 5 centímetros, y terminando por cabos redondeados y más ó menos adelgazados; su color es blanco rosáceo ó amarillento en los mamíferos, y casi del todo blanco en los batracios, reptiles y peces.

Estructura. — Examinada la fibra muscular con ayuda de buenos objetivos, nos revela tres factores de composición: el sarcolema, los núcleos y la materia estriada.

Sarcolema.—Es la membrana fina, homogénea y elástica que rodea la fibra muscular. En las fibras vivas se percibe difícilmente, por estar íntimamente aplicada al material estriado; pero en los corpúsculos musculares tratados por el agua, dicha membrana se separa en bolsas ó repliegamientos que la hacen claramente reconocible. Cuando se observan las fibras en estado de contracción, se nota que el sarcolema se adhiere solamente al material estriado, al nivel de

cierta región de éste, llamada *línea de Krause*.

Núcleos.— Son numerosos, elipsoides, y se orientan paralelamente á la fibra muscular. En los mamíferos residen los núcleos debajo del sarcolema; pero en los batracios, reptiles, peces y

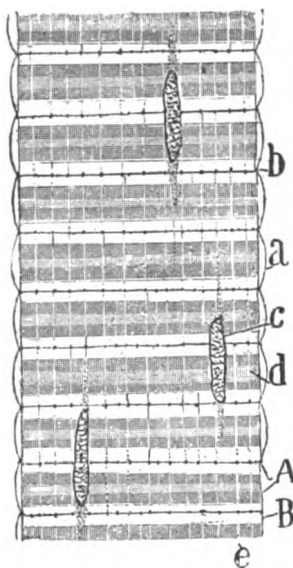


Fig. 135.— Fibra muscular de las patas del hidrófilo. Examen en estado fresco. — a, sarcolema; b, línea de Krause; c, núcleo; d, banda de Hensen.—A, banda ancha ó birefringente; B, banda estrecha ó monorefringente.

algunos géneros de insectos, habitan tanto debajo de esta membrana como en el espesor de la materia estriada.

Teñidos por el carmín, la hematoxilina ó el verde de metileno, presentan los núcleos una fina cubierta acromática y un armazón reticular de nucleína, cuyas mallas poseen dirección transversal. Según van Gehuchten, los trabéculos nucleícos ó cromáticos se dispondrían en una espiral de vueltas transversales. De los polos del núcleo surgen unas tiras granulosas, de aspecto protoplásmico, que se continúan con las estrías longitudinales del fascículo muscular (fig. 135, c).

Materia estriada. — Esta substancia, así llamada por las bandas ó estrías que la cruzan en dos sentidos perpendiculares, representa el protoplasma de las células musculares. Pero este protoplasma ha sufrido tales diferenciaciones, y ha adquirido tal complicación estructural, que no puede reducirse, sin grandes esfuerzos, al tipo de construcción del cuerpo de las células comunes.

Los aspectos que ofrece la materia estriada, son casi tan diversos como los métodos que para su demostración se han imaginado. Esta diversidad de efectos producidos por los reactivos, así como la extrema delicadeza de muchos detalles de textura — detalles que tocan ya por lo sutiles en los límites del poder resolvente del microscopio — explican el desacuerdo de los histólogos, en lo tocante á la constitución íntima de la materia estriada. Los sabios que lo fían todo á la acción fijadora del ácido ósmico y alcohol, suponen formado el material estriado de fibras sueltas, paralelas, fácilmente dissociables (cilindros de Kölliker); los que tienen en más el poder revelador de los ácidos ó del cloruro de oro, imaginan una red de finísimas hebras que se teñirían en violado por este último reactivo; finalmente, los que se apoyan en los aspectos revelados por la potasa ó el ácido hidróclórico diluído, prefieren la hipótesis de una construcción discoidea, es decir, de una especie de colmena de cajas ó discos huecos, en cuyo interior residiría la materia contráctil.

Nosotros, en presencia de tales dificultades, expondremos primeramente el aspecto que las fibras musculares vivas nos presentan bajo los mejores objetivos; indicaremos luego los cambios

que en dichas fibras determinan los reactivos, y señalaremos, finalmente, la interpretación que parece más racional en el estado actual de la ciencia.

Examen de las fibras musculares vivas.—Son particularmente propicias para este examen por la magnitud y claridad de sus estrías, las fibras musculares de las patas de los insectos (*Hidrophylus picceus*, etc.). En los mamíferos aparecen los mismos detalles, pero con menos definición á causa de su delicadeza.

Dos clases de bandas cruzan la materia estriada: las transversales y las longitudinales.

Las *bandas transversales* son de dos clases: *anchas ó espesas* (fig. 135, A), birefringentes y más ó menos colorables por la hematoxilina; *delgadas ó claras*, monorefringentes é incolorables por dicho reactivo (fig. 135, B). Estas dos clases de rayas alternan rigurosamente, conservan un espesor sensiblemente uniforme y penetran en todo el grueso del material estriado.

Enfocándolas cuidadosamente, nos muestran todavía dos nuevas líneas transversales: una finísima, de aspecto granuloso, situada en el medio de la banda clara y llamada *línea de Krause* ó de Amicis (fig. 135, *b*); otra más ancha, colocada en el centro de la banda espesa ó birefringente y designada *raya de Hensen* (fig. 135, *d*). La raya de Krause se adhiere periféricamente al sarcolema, el cual aparece más ó menos plegado al nivel del espacio correspondiente á las otras bandas (fig. 136, *a*).

Las bandas longitudinales son también de dos clases: unas anchas, paralelas, más ó menos claras, que corresponden á lo que los autores llaman *fibrillas musculares ó cilindros primitivos* (fig. 135); otras finas, oscuras, alternantes con las anchas,

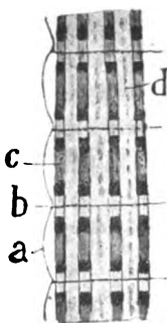


Fig. 136.—Pedazo de fibra muscular de un mamífero. Aumento notable (figura semiesquemática) y examen en una preparación fijada por el alcohol. —*a*, sarcolema; *b*, línea de Krause; *c*, disco oscuro con su porción central relativamente clara; *d*, sarcoplasma y restos granulosos de las fibrillas preexistentes.

y las cuales representan los *tabiques protoplasmáticos* de ciertos autores, ó las *fibras preexistentes* de otros (fig. 135, e).

Aspecto de las fibras fijadas por el alcohol y disociadas con las agujas. — Una fibra muscular de insecto ó de vertebrado, tratada de esta suerte, se descompone en una multitud de fibrillas

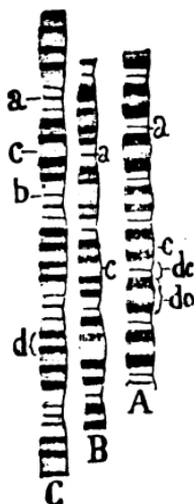


Fig. 137. — Fibrillas primitivas disociadas procedentes de los músculos de las alas del hidrófilo. — A, fibrilla poco estirada; B y C, fibrillas fuertemente tensas. — a, raya de Krause; c, raya de Heusen; do, disco oscuro; dc, disco claro; b, raya de Engelmann; d, desdoblamiento de cada mitad del disco oscuro.

de notable delgadez (*cilindros primitivos, columnas musculares, fibrillas primitivas, etc.*), de cuya reunión en haz apretado parece resultar la fibra ó fascículo muscular primitivo. Dichas fibrillas exhiben las mismas bandas que éste, á saber: una ancha, colorable por la hematoxilina; otra estrecha, incolorable por este reactivo. En el fondo de la banda ancha se distingue la línea de Hensen, y en medio de la estrecha la de Krause. Si las fibrillas se estiran considerablemente durante la disociación, las rayas se multiplican todavía: la banda obscura ó ancha aparece descompuesta en 7 rayas, de las cuales 4 son oscuras y 3 claras (fig. 137, C); por su parte, la banda clara ó monorefrigente, exhibe otras dos líneas vagamente diseñadas y situadas encima y debajo de la línea de Krause (*discos complementarios* ó de Engelmann).

Todas estas rayas se ven con gran precisión en las fibrillas primitivas de las fibras musculares de las alas del hidrófilo (fig. 137). Tales fibrillas son relativamente espesas, se disocian facilísimamente, y sus bandas ó discos oscuros (bandas birefringentes) atraen vivamente la hematoxilina. Por lo demás, dichas rayas aparecen también, aunque con menos precisión, en las fibrillas primitivas del haz muscular de los mamíferos (fig. 136).

Las preparaciones á que nos referimos revelan dos detalles

más: que las fibrillas primitivas están pegadas al nivel de la línea de Krause, y que entre ellas, á lo largo de las mismas, existe una materia granulosa, dispuesta en tabiques transparentes, cuya falta de cohesión permite la disociación de dichos cilindros primitivos (fig. 136, *d*).

En suma; las preparaciones fijadas en el alcohol y disociadas, demuestran que el hacesillo muscular consta de fibrillas paralelas, compuestas á su vez de discos alternados birefringentes y monorefringentes, y separadas por tabiques protoplásmicos granulosos. La estriación transversal del haz muscular depende de que las bandas de igual naturaleza de toda fibrilla primitiva yacen exactamente en el mismo plano.

Aspecto de las fibras musculares tratadas por los ácidos y cloruro de oro. — Impregnando las fibras musculares vivas, bien por el método de Læwit, bien por los de Ciaccio, Melland, Retzius, etcétera, los haces primitivos se hinchan, adquieren color rojo violáceo á causa de la reducción del cloruro de oro, y muestran una singular tendencia á descomponerse, no en cilindros primitivos, sino en discos transversales que interesan todo el espesor del haz (*discos de Bowman*).

Examinado uno de estos haces á lo largo, lo primero que llama nuestra atención, es que los cilindros primitivos ó fibrillas musculares han desaparecido, disueltas por el ácido fórmico; en su lugar se presentan unos espacios longitudinales, claros, llenos de una materia homogénea y semilíquida (fig. 138). Al nivel de

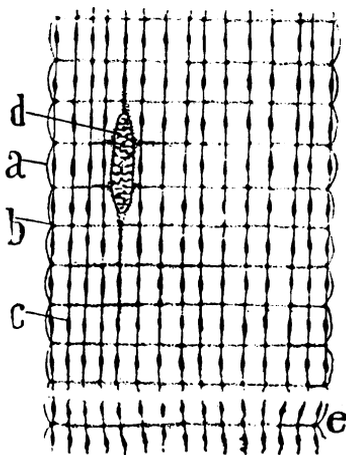


Fig. 138. — Fibra muscular tratada por el cloruro de oro y ácido fórmico (método de Loewit). *a*, sarcolema; *b*, línea de Krause; *c*, fibrillas preexistentes; *d*, núcleo; *e*, disco de Bowman visto de perfil.

los tabiques protoplásmicos, adviértense ahora unos finos hilos longitudinales, que el oro tinte de violeta (fig. 138, c). Semejantes hebras, que se llaman *fibras preexistentes ó protoplásmicas*, exhiben dos clases de engrosamientos fuertemente impregnados; uno fusiforme, que corresponde á la banda ancha (fig. 138, c); otro esferoidal y de menor dimensión emplazado en el paso de dichos hilos por la banda de Krause. Cuando las fibras se hallan en relajación enérgica, el engrosamiento fusiforme suele faltar. Dichos preparados enseñan también que de todas las rayas transversales, la única que ha resistido á la acción de los ácidos es la de Krause (fig. 138, b), la cual se muestra granulosa, adherida á la membrana sarcolemática y muy análoga por su aspecto y composición química á las fibrillas de los tabiques protoplásmicos.

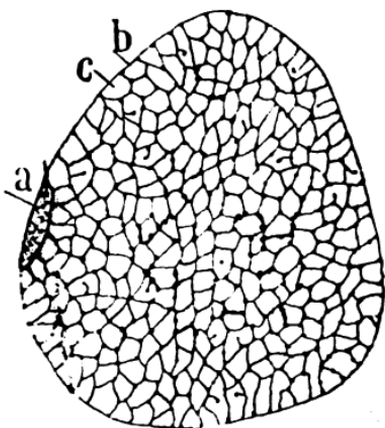


Fig. 139. — Disco de Bowman visto de plano. — a, núcleo; b, sarcolemma con la red que yace en la línea de Krause; c, campos de Cohnheim.

El examen de plano de los discos de Bowman ó de cortes transversales de los haces musculares (fig. 139), permite reconocer que las líneas de Krause no son discos homogéneos, sino la sección óptica ó vista de canto de una red protoplásmica transversal, formada por finos trabéculos, y por cuyas nudosidades pasan las hebras longitudinales reveladas por el cloruro de oro. Las mallas de este re-

tículo han tomado el nombre de *campos de Cohnheim* y están ocupadas por los cilindros ó fibrillas primitivas de los autores.

Finalmente, tanto las redes transversales como las hebras preexistentes se ponen en relación de continuidad con aquella capa protoplásmica que rodea los núcleos, circunstancia que parece indicar que todo este sistema de trabéculos longitudinales y transversales, no representa otra cosa que un retículo protoplásmico, diferenciado y regularizado.

En suma ; los ácidos asociados al cloruro de oro, así como la potasa, la sosa, etc., revelan en el haz muscular una infinidad de delicadísimas hebras longitudinales unidas, de trecho en trecho, por redes transversales situadas al nivel de la línea de Krause. Dichas fibrillas son invisibles en las preparaciones tratadas por el alcohol, bicromatos, ácido ósmico, etc., y aparecen emplazadas en lo que ciertos autores llaman *tabiques protoplásmicos* (*sarcoplasma* de Rollet).

Integración de los resultados parciales analíticos y constitución probable del hacecillo muscular.—Sintetizando las revelaciones de los diversos reactivos, y prescindiendo de aquellos efectos ó mutaciones que, por su inconstancia ó por no preexistir en el estado fresco, cabe considerar como artificiales, podremos estimar la trama estriada compuesta de dos sistemas de fibras : uno que tiene el valor de un retículo protoplásmico y que no es otra cosa que la vasta red formada por las fibrillas longitudinales y transversales colorables por el cloruro de oro ; otro constituído por los cilindros primitivos de los autores, y el cual representa una inclusión celular altamente diferenciada. Entre los cilindros primitivos (compuestos, como ya expusimos más atrás, de la superposición de discos birefringentes y monorefringentes) yace un plasma transparente en un todo comparable con el jugo que llena las mallas del protoplasma de las células comunes. Este jugo corresponde al sarcoplasma de Rollet, y en él residen las

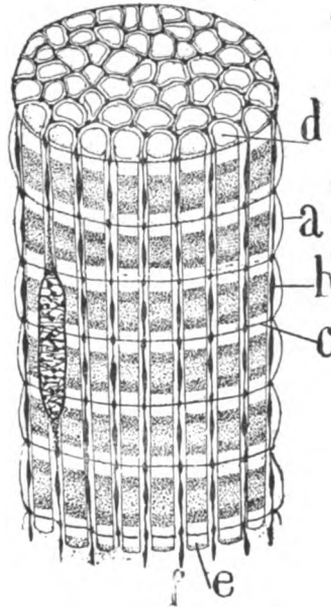


Fig. 140. — *a*, sarcolema ; *b*, fibrillas de protoplasma ó preexistentes ; *c*, línea de Krause ó redes transversales ; *d*, fibrilla primitiva que llena el campo de Cohnheim ; *e*, extremo de una fibrilla primitiva. (Figura esquemática).

fibrillas longitudinales y transversales demostradas por los ácidos y cloruro de oro. En los insectos, como hemos descrito en otro trabajo (1), semejante líquido interfibrilar aloja infinidad de ramillas de tráqueas, las cuales no penetran jamás en los cilindros primitivos. Semejante detalle estructural, manifiesta que el sarcoplasma es la atmósfera nutritiva y respiratoria de tales cilindros; en él se disuelve el oxígeno aportado al músculo, y á él vienen á parar el ácido carbónico y demás productos de la combustión y nutrición. En cuanto á las redes transversales, que, como es sabido, se adhieren íntimamente al contorno de las líneas de Krause de los cilindros primitivos, pueden considerarse como un medio de sujeción transversal de éstos, á fin quizás de hacerlos completamente solidarios en el fenómeno de la contracción. Además, dado que las redes transversales comunican con la materia granulosa de la placa motriz, es muy probable que mediante ellas sea transmitida la corriente nerviosa á la totalidad de los cilindros primitivos, con lo cual todo el vasto sistema de fibrillas revelado por el cloruro de oro, viene á representar un conjunto de líneas de descarga de la energía nerviosa. En la figura 140 damos un esquema de esta concepción de la textura de la materia estriada; en él aparecen reunidas cuantas revelaciones positivas se deben á los métodos utilizados en el análisis de la fibra muscular.

La opinión que acabamos de exponer no tiene la pretensión de ser definitiva, ni completa; fúndase en los hechos positivos arrojados por las investigaciones de Brucke, Ravier, Krause, Kölliker, Rollet, Melland, Retzius, van Gehuchten, Carnoy, Cajal, Macallum, Marshall, Schäffer, etcétera, hechos de los cuales hemos elegido aquellos que, á más de estar perfectamente probados, podían fácilmente conciliarse y fundirse en una noción total. Por otra parte, recientes estudios sobre la textura de la fibra muscular de los insectos nos han convencido de que, en las doctrinas corrientes acerca de este difícil problema, existen exclusivismos de secta inconciliables con lo que se desprende de la observación fría y serena de los hechos. A nuestros ojos, tan exclusivo y parcial es Rollet, cuando niega la preexistencia de las fibrillas y redes reveladas por los ácidos, to-

(1) Cajal: Coloration par la méthode de Golgi des trachées et des nerfs dans les muscles des ailes des insectes. *Zeitschrift. f. wissenach. Mikroskopie*, etc., Bd. VII, 1890.

mándolas como engrosamientos del sarcoplasma, como Melland y van Gehuchten, al estimar los cilindros primitivos de los autores como mero enquilema ó jugo intra-protoplásmico del retículo, solamente reductible á fibras por la acción coagulante de los reactivos.

No obstante, y en prueba de imparcialidad, expondremos aquí las opiniones que han aparecido en estos últimos años sobre el difícil y controvertido asunto de la estructura de la materia estriada :

1.º La materia estriada es una reunión de cilindros ó columnas primitivas, compuestos á su vez por la sucesión alternativa de discos mono y birefringentes. Al nivel de las rayas de Krause, tales cilindros se unirían transversalmente entre sí, y á la misma altura quedaría sujeto el sarcolema al material estriado. Entre los cilindros ó fibras primitivas, existiría una masa de protoplasma ó *sarcoplasma*, dispuesto en tabiques anastomosados á la manera de panel, y continuados con el acúmulo granuloso perinuclear. Las hebras violadas que en tales tabiques descubre el cloruro de oro, representarían la sección óptica de dichos tabiques, y los granos y redes transversales serían meros espesamientos de protoplasma. A este dictamen se adhieren, con más ó menos distingos, Ranvier, Rollet, Kölliker, Retzius y Heidenhaim, etc., etc.

2.º El haz muscular posee, como toda célula, un retículo filamentososo, nacido de los núcleos é inserto en el sarcolema. Este armazón fibrilar es colorable por el cloruro de oro, y está formado de hilos longitudinales y paralelos unidos, de trecho en trecho y en sentido transversal, por redes protoplásmicas yacentes al nivel de la línea de Krause. La substancia matriz líquida donde tales fibrillas se contienen, corresponde á los cilindros primitivos de los autores y es reductible á fibras gruesas, verdaderos productos artificiales, por la acción del alcohol. Las estrias claras del fascículo muscular representarían meros efectos ópticos, no correspondiendo á discos especiales. En el centro de estos cilindros obtenidos por coagulación, residirían las fibrillas colorables por el oro. Finalmente, el retículo representa la parte activa del haz muscular; mientras que los cilindros primitivos corresponderían á una materia inerte, líquida durante la vida, y destinada á la nutrición del retículo. Con leves variantes, profesan esta opinión, Melland, Carnoy, van Gehuchten, Marshall, Haswell, Macallum, etc.

3.º La fibra muscular está construída de columnas huecas, unidas entre sí por el sarcoplasma de Rollet. Estas columnas son paralelas, corresponden á los cilindros primitivos de los autores y aparecen segmentadas en cajas discoideas superpuestas (*sarcomeras* de Schäffer). Dentro de las cajas, cuyas paredes superior é inferior no son otra cosa que las membranas de Krause, flota un disco birefringente que desempeña un papel activo en la contracción muscular. Según Krause, el líquido en que se baña el disco birefringente (elemento sarcódico de varios autores) se acumularía en el momento de la contracción en los lados de la caja, con lo cual el diámetro

vertical de la cavidad disminuiría; y al contrario, en estado de relajación, el líquido se reuniría encima y debajo del elemento sarcódico, alargándose la caja muscular.

En sentir de Schäffer, que defiende modernamente algo modificada la hipótesis de las cajas que acabamos de indicar, el elemento sarcódico ó masa birefringente de la sarcomera hállase unida á las paredes laterales de aquéllas á favor de un tabique medio, correspondiente á la línea de Hensen, y en su espesor contendría dos series de conductitos, en los cuales podría penetrar el líquido de la caja. En estado de relajación, el líquido no distiende los citados conductos, acumulándose especialmente en las dos caras de la línea de Krause, y engendrando la llamada banda clara ó monorefringente de los cilindros primitivos; mas en estado de relajación, el licor monorefringente dilata los mencionados tubitos, la banda clara disminuye y el elemento sarcódico ó cuerpo birefringente de la caja adquiere gran espesor.

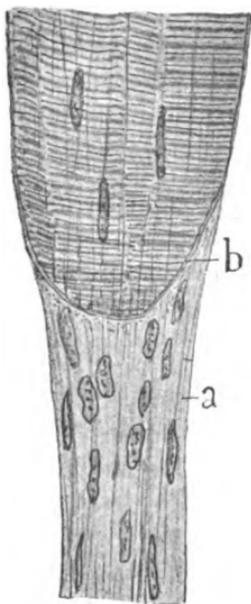


Fig. 141.— Unión de una fibra muscular con un fascículo tendinoso.—*a*, hacecillos colágenos; *b*, sarcolema.

do é inserto en el tejido conectivo dermóideo (músculos de la lengua).

Cada haz tendinoso recibe la inserción de una fibra muscular, uniéndose (á beneficio de un cemento sólido soluble en la potasa) la superficie del sarcolema con los cabos terminales de las fibras conjuntivas. Pero más á menudo los manojos tendinosos reciben haces musculares, no sólo por sus extremos, sino por sus lados, de manera que un sólo fascículo conectivo secundario transmite la energía de muchas fibras contráctiles. En la figura 141 presentamos el modo común de esta unión cuando se efectúa entre el cabo de una fibra y el manajo conectivo corres-

Unión de las fibras musculares y tendinosas.— Los haces musculares terminan por cabos redondeados y adelgazados cubiertos por el sarcolema é implantados en los extremos de fascículos tendinosos; á veces el cabo muscular se muestra ramifica-

pondiente. Adviértese en el punto de enlace la presencia del sarcolema y de una materia finamente granulosa destinada á encolar dicha membrana con los extremos de las hebras colágenas.

Asociación de las fibras musculares.— El haz muscular primitivo ó fibra muscular, se asocia con otros á favor de un tejido conectivo laxo poco abundante (fig. 142), que alberga una red capilar muy tupida y dispuesta en mallas cuadrilongas. Los ca-

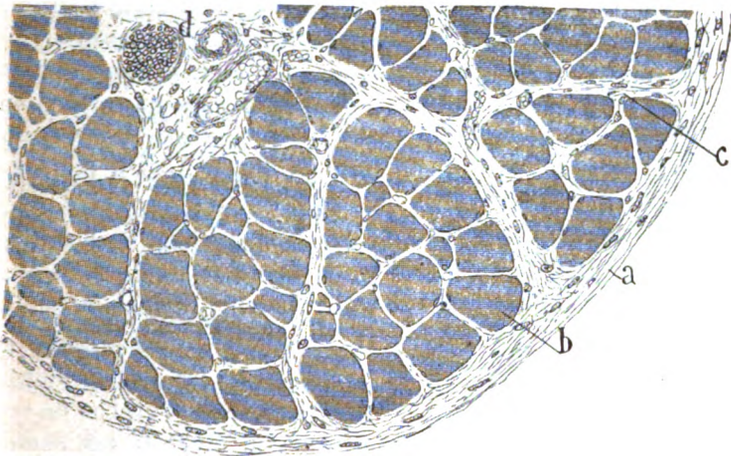


Fig. 142. — Corte transversal de un músculo de mamífero. — *a*, cubierta conjuntiva ó perimysio externo; *b*, fibra muscular; *c*, tabiques que separan los fascículos secundarios; *d*, corte de un nervio y de los vasos nutricios del músculo.

pilares son tortuosos, á veces helicoides, para adaptarse fácilmente á los estados de retracción y relajación del músculo. Los manojos resultantes de la asociación de las fibras musculares, están individualizados por tabiques conjuntivos espesos y toman el nombre de *fascículos secundarios*. De la integración de los fascículos secundarios en otras unidades mayores, limitadas por septos conectivos todavía más espesos, y no pocas veces infiltrados por tejido adiposo, resultan unos manojos voluminosos visibles á la simple vista, y calificados de *haces terciarios*. Y, final-

mente, el músculo entero está revestido por una fuerte membrana aponeurótica (*perimisia externo*).

Variedad estriada del corazón.—Pertenece el tejido muscular de esta víscera al tipo estriado y de contracción brusca, pero ofrece algunas particularidades que conviene hacer notar.

En primer lugar, las fibras musculares cardíacas son ramificadas y anastomosadas, y cada haz primitivo, en vez de estar representado por un solo elemento, consta en realidad ó parece

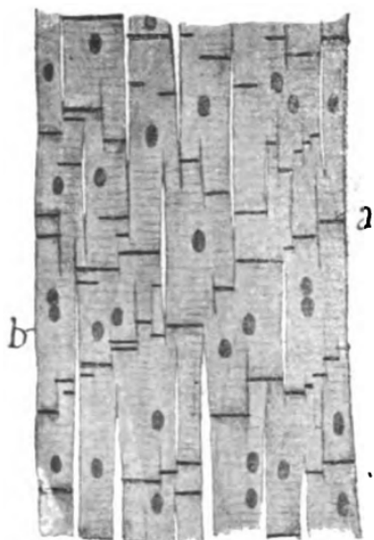


Fig. 143. — Esquema de Heidenhain acerca de la disposición del cemento intercalar de las células cardíacas. — *a*, placa de cemento; *b*, segmento celular.

constar de varias células musculares superpuestas. La superficie de contacto de los corpúsculos constitutivos de un haz, es plana y se halla á menudo cortada en escalones; la unión de estas superficies tiene lugar á favor de un cemento sólido ó pieza intercalar, ennegrecible por el nitrato de plata y soluble en la potasa (fig. 145, *c*). Esta substancia dispónese en placas escalari-formes, separadas por planos verticales desprovistos de cemento, y al nivel de los cuales la materia estriada de un corpúsculo parece continuada con la del otro (fig. 143).

Consta la fibra cardíaca de sarcolema, núcleo y materia estriada.

El *sarcolema* descubierto por nosotros (1) y confirmado por Hoche, Ebner, etc., es finísimo, se dispone también en festones, como en las fibras musculares comunes, y no se interrumpe, como creemos haber demostrado, al nivel de las suturas ó

(1) Cajal: Textura de la fibra muscular del corazón. *Revista trimestral de Histología normal y patológica*, núm. 1, 1888. Véase también nuestro trabajo: Observations sur la texture des fibres musculaires des pattes et des ailes des insectes (avec 4 planches). *Intern. Monatschrift f. Anat. u. Physiologie*, 1888, Bd. v.

contactos intercelulares; el *núcleo* es único, ovoideo, voluminoso, y está alojado en el centro de la fibra, y, finalmente, el *material estriado* exhibe las mismas bandas que el fascículo muscular ordinario, sin otra diferencia que el ser éstas más finas y difíciles de discernir. El cemento ó placa intercalar que enlaza dos corpúsculos musculares vecinos, ocupa precisamente el lugar de una línea de Krause, y como ésta, viene á insertarse en un repliegue sarcolemático.

En los vertebrados inferiores la figura de las fibras cardíacas recuerda mucho la de las fibrocélulas, pues afecta la de un huso, abultado en el centro, para albergar el núcleo, y apuntado en las extremidades, que carecen de las placas escalari-formes y al parecer de la continuidad longitudinal, parcial, de los elementos cardíacos de los mamíferos. Las estriaciones son muy aparentes.

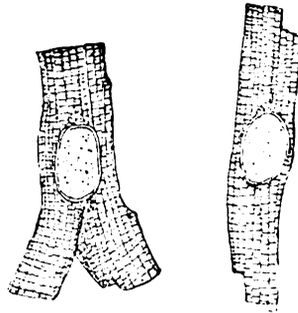


Fig. 144.—Fibras musculares del corazón del conejo. Disociación por la potasa al 40 por 100.

En estos últimos años ha variado notablemente el concepto del corpúsculo cardíaco á consecuencia de las investigaciones de Browicz (1893), Pzewosky (1893), Mac-Callum (1897), Hoche (1897), y sobre todo de Ebner (1900), Heidenhain (1901) y Marceau (1902), referentes á la constitución y significación de las líneas de cemento ó discos intercalares solubles en la potasa.

Del conjunto de estos trabajos resulta que las células cardíacas no son corpúsculos independientes, sino que constituyen una red continua, un verdadero *scytinium*, pasando las fibrillas musculares ó primitivas de un corpúsculo á otro y continuándose (si hemos de creer á Ebner), á través del músculo cardíaco, desde los orificios auriculo-ventriculares hasta los tendoncitos de las columnas carnosas de los ventrículos.

Semejante concepción descansa en tres hechos hace tiempo descubiertos por nosotros (1888) é inconscientemente confirmados después por los mencionados autores (ya que ninguno cita nuestra memoria, anterior nada menos que en trece años á la fundamental de Ebner). Estos hechos son: a) interrupción del cemento intersticial de escalón á escalón, con lo que se establece continuación lateral entre las células en contacto; b) situación

del mismo al nivel de una línea de Krause, de la cual representa simple modificación ; c) en fin, posición constantemente intracelular de dichos discos de cemento, por insertarse exteriormente debajo del sarcolema, precisamente en el ángulo de un festón. A estas observaciones nuestras, añaden Ebner y Heidenhain el dato importante de que el cemento en cuestión

no es homogéneo, ni recibe simplemente por sus caras, según suponíamos nosotros, la inserción de las fibrillas primitivas é hilos preexistentes, sino que se compone también de bastoncitos íntimamente yuxtapuestos y en continuación con las fibras ó cilindros primitivos. Heidenhain cita, además, la frecuente presencia de líneas de cemento ó piezas intercalares dentro del supuesto territorio celular (fig. 148).

Sobre la significación de los referidos discos solubles en la potasa, las opiniones están muy divididas. Heidenhain supone que son algo así como reservas de materia á los fines del crecimiento de las fibras ; Marceau les atribuye la misión de fijar sólidamente la unión transversal de los corpúsculos musculares ; mientras que para Ebner no representarían otra cosa que espesamientos accidentales de las bandas de Krause, producidos por las contracciones anormales de la agonía ; paradógica opinión no compartida por nadie y que pugna contra el hecho indiscutible de poseer el citado disco de cemento composición química especial muy diferente de los discos ordinarios.

De todos modos, y prescindiendo de la significación de las líneas de cemento, de difícil esclarecimiento hoy por hoy, es lo cierto que las células cardíacas se conti-

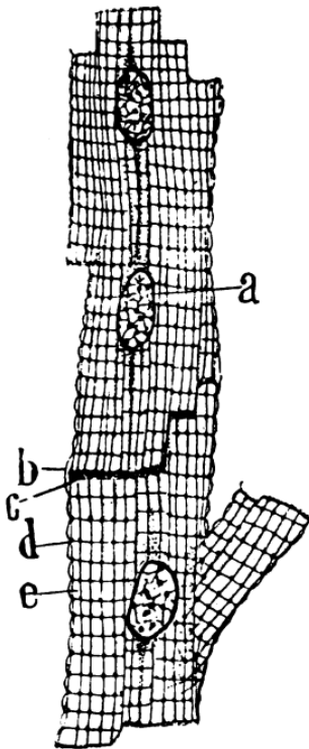


Fig. 145. — Dos fibras musculares del corazón de la vaca teñidas por el cloruro de oro. — a, núcleo ; b, sarcolema que pasa de una fibra á otra ; c, cemento de unión ; d, línea de Krause ; e, fibrilla primitiva.

núan por sus cabos, engendrando una extensa y complicada red de angostas mallas longitudinales. Perdido su papel de frontera separatoria, los discos escaleriformes de cemento podrían marcar los territorios de influencia trófica de cada núcleo ó un principio de individualización celular, especie de tránsito al estado de perfecta independencia propio de los corpúsculos estriados ordinarios.

Por lo demás, la doctrina del *scyntyum* cardíaco ha sido también plenamente confirmada en el terreno embrionario. Godlewski (1901) y Marceau (1908), que han estudiado la evolución ontogénica de las fibras cardíacas, no han podido reconocer entre ellas fronteras separatorias. En cuanto á los discos de cemento, faltan en los embriones, apareciendo solamente en épocas tardías.

Células de Purkinje.—Debajo del endocardio de ciertos mamíferos (cordero, vaca, cabra, etc.) existe una red de fibras translúcidas, cuyas mallas presentan una forma y dimensión muy variable. Vista al microscopio, cada una de estas fibras ó cintas aparece construída de una ó más hileras de células poliédricas yuxtapuestas y tan íntimamente unidas como las constitutivas de los epitelios. Semejantes elementos, llamados *células de Purkinje*, suelen encerrar dos núcleos alargados de exígua talla y un protoplasma abundante y granuloso, rodeado por una zona más ó menos espesa de materia estriada. Examinando los puntos de enlace de la referida red celular con las fibras cardíacas ordinarias, se advierten transiciones entre ambas especies de elementos, esto es, fibras cuyas células se alargan, mostrando de cada vez más recia corteza de material estriado, hasta afectar los caracteres morfológicos de los corpúsculos cardíacos comunes ó adultos (fig. 146).

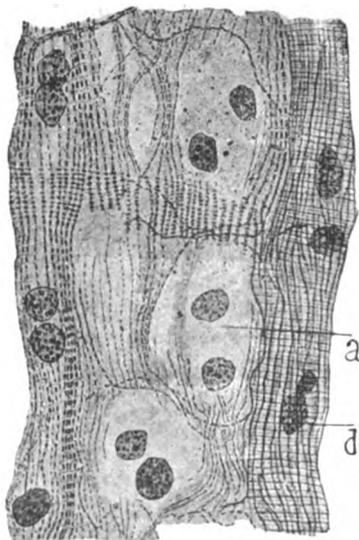


Fig. 146.—Células de Purkinje del corazón, según Marceau. (Embrión de cordero de 55 centímetros).

Según Ranvier, las células de Purkinje representan elementos cardíacos en vías de evolución y retardados en su desarrollo. A la manera de las fibras estriadas comunes, según luego veremos, el material diferenciado se iniciaría en la periferia, ganando progresivamente terreno hacia el centro, donde permanece el núcleo con un resto de protoplasma indiferenciado.

Marceau (1902), que ha consagrado recientemente un buen análisis á las células de Purkinje, hace notar que tales elementos carecen de sarcolema, y que las cortezas estriadas que los envuelven pasan sin interrupción de un corpúsculo á otro, borrándose completamente sus fronteras. En la figura 146, que tomamos de la memoria de este autor, aparece cla

ramente esta disposición, idéntica, por otra parte, á la demostrada por nosotros y v. Ebner en las fibras cardíacas ordinarias.

Fibra estriada de los vertebrados. — Hasta aquí nos hemos referido principalmente á la fibra estriada de los vertebrados, y sobre todo á la de las patas de los insectos, que coincide estructuralmente con la célula muscular de los mamíferos. Pero

existen, dentro del tipo general que dejamos descrito, algunas modalidades.

a) *Fibras estriadas de las alas de los insectos.* — Hemos aludido ya á la gran facilidad con que estos haces musculares se disocian hasta en el estado fresco, y al considerable tamaño de los cilindros primitivos, los cuales se prestan admirablemente al análisis de los discos de substancia mono- y birefringente.

Examinados estos fascículos musculares en los cortes transversales, afectan talla colosal y forma irregular, como lobulada. Un fino sarcolema los envuelve, y de la superficie parten tabiques protoplásmicos que segmentan el haz en gran-

des compartimentos y conducen tráqueas ramificadas. Los núcleos son numerosos y se hallan tanto bajo el sarcolema como en diferentes puntos de los tabiques protoplásmicos.

Examinando con un buen apocromático los grandes espacios limitados por los referidos tabiques, véanse dos clases de campos: unos claros, extensos, redondeados (fig. 147, *h*), correspondientes á los cilindros primitivos cortados de través; y otros oscuros, esquinados, pertenecientes al sarcoplasma y fibrillas preexistentes (*g*). Pero á diferencia de la variedad muscular común, aquí estas fibrillas no se muestran como hebras tenues provistas de finos granos aurófilos, sino, según descubrimos nosotros, á la manera de prismas intercalares contruidos de piezas superpuestas y provistas de aletas, mediante las cuales se ponen en contacto con las aristas de los prismas inmediatos. Semejantes piezas prismáticas coloréanse intensamente por el cloruro de oro y son tan alterables, que ya en estado fresco, durante

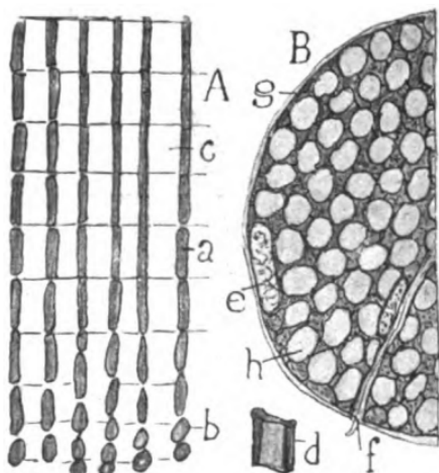


Fig. 147.—Fibras musculares de las alas de la mosca común. Examen en preparaciones impregnadas por el oro.—A, trozo de haz visto á lo largo, con sus piezas intercalares aurófilas (*a*, *b*); B, trozo de fibra vista de través mostrando las piezas intercalares aurófilas (*g*), los huecos ocupados por los cilindros primitivos (*h*) y tabiques portadores de tráqueas (*f*); *d*, pieza intercalar aislada.

las maniobras de disociación, se transforman rápidamente en granos esféricos é incoherentes. Semejantes metamorfosis se inician por los cabos traumatizados de los manojos (fig. 147, b).

Fibras musculares de núcleo central. — En diversos insectos (fibra de las patas del *Ditiscus*, de la avispa, mosca, etc.), los músculos de las alas exhiben dimensiones mucho más reducidas y se caracterizan por constar de un eje protoplásmico central, donde residen los núcleos (fig. 148), y de un sistema de tabiques sarcoplasmáticos radiados, que van desde el referido eje al sarcolema. Semejantes tabiques contienen, al nivel de las membranas de Krause, unos finísimos hilos divergentes apenas ramificados, que sostienen las correspondientes hebras preexistentes, poco numerosas. En algunos insectos (fig. 148) muestran concéntricamente ordenadas estrias granulosas, compuestas, al parecer, de protoplasma indiferenciado.

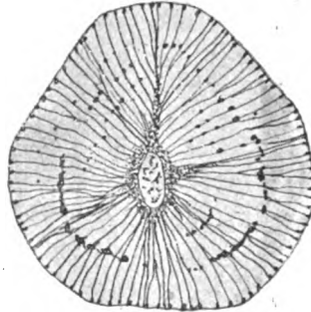


Fig. 148. — Corte transversal de una fibra muscular de las patas de la mosca (*Calliphora vomitoria*) (impregnación por el cloruro de oro).

Caracteres químicos del tejido muscular.

— Las substancias que constituyen esencialmente el tejido muscular, son : 1.º La

miosina, principio protéico coagulable después de la muerte, y al que se debe el fenómeno de la *rigidez cadavérica*; es soluble en sal al 10 por 100, los ácidos diluídos la convierten en albúmina ácida, y los álcalis en albuminatos; reside quizá en la substancia birefringente de las fibras, aunque no debe constituir un factor exclusivo, pues si la miosina es extraída del músculo, la propiedad de la *anisotropia* permanece. 2.º La *musculina* ó albúmina muscular, que coagula á 45 ó 47º. 3.º El *armazón* (*Bundelgerust* de Danilewsky), que es el material que resta en las fibras, una vez extraídas la miosina y demás albuminoides. 4.º La *materia glicógena* que se gasta con el trabajo muscular y reside quizá, como quiere Ehrlich, en el sarcoplasma. 5.º El *ácido sarcoláctico*, engendrado por la fatiga muscular y que desaparece con el reposo, etc.

Propiedades fisiológicas del tejido muscular.— La actividad fisiológica para la que el corpúsculo muscular está especialmen-

te diferenciado es la contracción, que se efectúa, bien por estímulo de los nervios motores, bien mediante excitación directa, eléctrica, química ó mecánica, del material estriado. El encogimiento de la fibra tiene lugar solamente en la dirección de su eje, acortando su longitud y aumentando su grueso. Desde los trabajos de Aeby, confirmados por diversos histólogos y fisiólogos, se sabe que la retracción del haz muscular se deter-

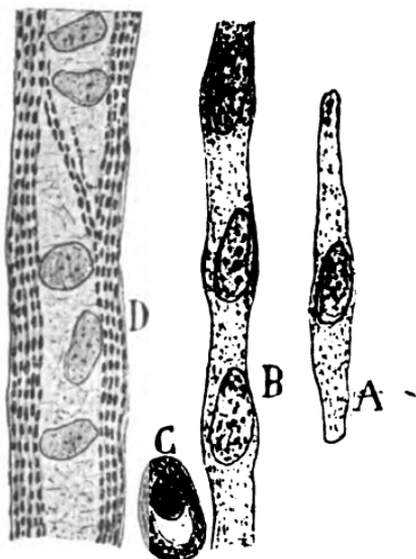


Fig. 149.— Fases evolutivas de la célula muscular cardíaca de un feto de vaca. — A, célula muy embrionaria de núcleo único; B, célula multinucleada, pero sin estriación; D, célula provista de corteza estriada; C, este mismo elemento cortado de través.

mina por espesamientos locales y sucesivos, llamados ondas de contracción, que comienzan al nivel del punto estimulado y se extienden en dirección opuesta hasta las extremidades. Tal es la contracción que se observa en los fascículos musculares aislados y examinados al microscopio; mas cuando se estimula el nervio que se distribuye por el músculo, en vez de una se producen infinidad de ondas de contracción, tan próximas y rápidas, que cada fibra muscular parece contraerse simultáneamente en todas sus partes.

Los cambios que el microscopio permite reconocer en la materia estriada durante el paso de la onda, se han estu-

diado atentamente en las fibras musculares de las patas de los insectos; por desgracia, la observación de estas mutaciones es tan difícil, tan árdua su interpretación racional, que apenas hay dos autores que describan los mismos hechos, ó que describiéndolos les otorguen igual valor.

En general, cada autor ha visto en la materia estriada en contracción, el mecanismo fisiológico á que le obligaba su

concepción *a priori* de la textura de la fibra muscular.

Dos hechos, sin embargo, aparecen en las descripciones de casi todos los histólogos: 1.º Al paso de la onda, las líneas de Krause se aproximan y adelgazan, y el sarcolema se presenta plegado en rizos transversales. 2.º El disco claro ó substancia isótropa, se estrecha y acaba por desaparecer, presentándose todo el hueco interpuesso á las líneas de Krause como un disco homogéneo, brillante y notablemente adelgazado (*estado homogéneo* de ciertos autores). Tocante á la importante cuestión de saber cuál de las dos especies de fibras que figuran en el haz muscular (las preexistentes ó finas y los cilindros primitivos) representa el factor activo ó contráctil, y de qué modo colaboran en el fenómeno cada uno de los discos ó rayas antes estudiadas, nada que tenga garantías de certidumbre puede decirse. Acaso sea éste un problema insoluble en el estado actual de la técnica. Hacemos, pues, gracia al lector de las innumerables y contradictorias teorías que se han imaginado para explicar mecánicamente los cambios que ofrecen las fibras musculares en sus dos estados de relajación y contracción.

Génesis del tejido muscular (fig. 149). — Proceden las fibras musculares del mesodermo, iniciándose su evolución en las masas de tejido conectivo embrionario que rodean las proto-vértebras. En un principio, el corpúsculo muscular carece de estrías, y está representado por un elemento cilíndrico, granuloso, provisto de núcleo ovoideo y central (A). Más adelante, el núcleo se multiplica, y la periferia de la célula exhibe una corteza estriada, que va sucesivamente engrosándose: en el eje reside una sarta de núcleos, así como un cordón protoplásmico indiferenciado (D). Finalmente, conforme avanza la evolución, la célula se alarga notablemente, el eje protoplásmico se adelgaza hasta desaparecer, y los núcleos, oprimidos en cierto modo por la invasión creciente del material estriado, salen por ciertas discontinuidades ó ventanas de que éste se halla sembrado, para colocarse definitivamente debajo del sarcolema.

El desarrollo del material estriado puede concebirse como un fenómeno de regularización y diferenciación ocurrido en el seno del retículo protoplásmico embrionario; á expensas del líquido

de las mallas protoplásmicas, fórmanse quizá los cilindros primitivos, y mediante el crecimiento y regularización del armazón protoplásmico axial, se crean los hilos finos longitudinales y redes de las membranas de Krause. El mecanismo íntimo de estas metamorfosis, se desconoce en absoluto. Una vez llegada al estado adulto, la fibra muscular representará un elemento fijo, insusceptible de multiplicarse (Bizzozero) como las células nerviosas.

Preparación del tejido muscular. — a) *Fibras lisas.* — Para estudiar las fibras lisas pueden utilizarse cuatro procedimientos principales: la disociación, los cortes, la distensión y el método de Ehrlich.

La *disociación* debe efectuarse químicamente. En un tubo de ensayo que contenga ácido nítrico al cuarto, se abandonarán por dos ó más días pedazos de tejido muscular del intestino, vejiga, etc., de un vertebrado. Al cabo de este tiempo, el cemento de unión es destruido y las fibro-células se desprenden y aislan por simple agitación del líquido. La conservación podrá efectuarse en glicerina, previo lavado de la preparación, á fin de purgarla del ácido que contiene. Las preparaciones así obtenidas son muy bellas desde el punto de vista de la disociación; pero se tiñen mal por los reactivos y el núcleo apenas se distingue.

Para obtener elementos cuyos núcleos sean tingibles por el carmín, hematoxilina, etc., convendrá obtener la disociación por el alcohol al tercio, siguiendo el manual operatorio ya descrito con ocasión de la preparación de los epitelios. También la potasa puede aprovecharse como aislador; pero este reactivo es de difícil manejo y todavía altera más profundamente los núcleos que el ácido nítrico.

Los cortes se ejecutarán en trozos de esófago, estómago, intestino, etc., previa induración en el alcohol y englobamiento en celoidina ó parafina. La coloración se efectuará en hematoxilina ó carmín. La hematoxilina con eosina es un buen reactivo, pues colora en rosa el protoplasma contráctil y en violado los núcleos. También es aplicable el método de Gieson y el de la triple coloración.

La *distensión* es particularmente aplicable á membranas transparentes que contienen fibro-células. Supongamos que se trata de la vejiga de la rana: un trozo de este reservorio se extenderá por semidesecación sobre un porta-objetos; luego se lubricará, durante algunos minutos, por el alcohol absoluto, á fin de fijar sus elementos; en seguida se hará actuar sobre él por breves instantes una solución colorante.

El *Método de Ehrlich* es también útil al estudio de las fibras lisas, suministrando espléndidas preparaciones, que tienen la ventaja de mostrar aquellos elementos colorados de azul intenso en medio de otros que no han atraído el color. De esta suerte se forma idea cabal de la morfología de los mismos. El manual operatorio es el del teñido de las fibras nerviosas. Su-

pongamos que deseamos colorar las fibras musculares del intestino del conejo : se comenzará por inyectar en la aorta una solución al medio por 100 de azul de metileno de Ehrlich, se abandonarán al aire por una hora las asas intestinales, y se fijarán en molibdato amónico. Los cortes, obtenidos por endurecimiento en formol, pueden colorarse todavía con carmín de Grenacher (véase, para más detalles, el *Método de Ehrlich*, descrito en la página 90).

b) *Fibras musculares estriadas*. — Conviene estudiarlas en el vivo y tratarlas por diferentes reactivos : cloruro de oro, ácidos, álcalis, alcohol, bicromatos, etc., etc.

Examen en vivo. — A este fin son preferibles las fibras de las patas de los insectos (hidrófilo, escarabajo, cucaracha, etc.). Si operamos en el hidrófilo, debemos comenzar por arrancar una pata al animal y recoger el plasma que rezuma de la herida sobre un porta-objetos. Acto continuo se corta, á favor de tijeras finas, un pedazo del paquete muscular que aparece en el muñón, ó un trozo de los músculos interiores de las patas ; se traslada la masa viva rápidamente al porta-objetos y se cubre con una laminilla, evitando ejercer sobre las fibras la menor presión. Si la maniobra se ejecuta con destreza, los haces musculares se mostrarán íntegros, sobre todo en sus porciones centrales, y no será difícil encontrar algunos recorridos por ondas de contracción. La observación se realizará de preferencia en los haces atravesados por ondas lentas ó conmovidos por débiles sacudidas.

Cabe asimismo practicar el estudio de la trama viviente del músculo en las fibras cortadas de través, procedimiento utilísimo para apreciar el valor analítico de los ácidos y de todos los agentes que revelan las redes transversales. Para ello no hay más que picar en menudos fragmentos un trozo de músculo todavía palpitante, á favor de un escalpelo bien afilado y sobre el mismo porta-objetos, lubricado por una gota de plasma. Entre los pequeños trozos que se presentarán al examen, una vez cubierta (sin presión) la preparación, hallaremos algunos situados de punta, que mostrarán elegantes reticulaciones transversales iguales á las reveladas por el oro.

c) *Preparación por los ácidos*. — Estos agentes acentúan la textura preexistente en los haces vivos, al paso que hinchan la materia miósica y determinan á menudo la segmentación en discos. El procedimiento que muchos autores recomiendan, es la maceración del tejido vivo por veinticuatro ó más horas, en una solución de ácido clorhídrico al 1 por 1000 ó por 500. El ácido fórmico al 1 por 100, y aun á mayor concentración (1 por 4), da igual resultado, teniendo la ventaja de actuar más rápidamente.

Pero el procedimiento más elegante para demostrar la trama preexistente de las fibras estriadas, es el de la impregnación áurica asociada á la acción de los ácidos. Los métodos ideados son varios ; pero nosotros preferimos, por su gran constancia, el siguiente, casi idéntico al de Loewit.

- Trozos de músculo vivo se han abandonado por cinco á diez minutos en una solución de ácido fórmico al cuarto; luego se inmergen en cloruro de oro al 1 por 100, en donde permanecen cuarenta ó sesenta minutos, y por último, se maceran en la obscuridad, de veinticuatro á cuarenta y ocho horas, en ácido fórmico al tercio. Los trozos de músculo adquieren, al cabo de este tiempo, color violeta oscuro, son sumamente friables y se reducen á fragmentos transversales con la mayor facilidad, ya por simple compresión, ya por insistente capolamiento, á favor de un escalpelo bien afilado, sobre un porta objetos. El examen debe efectuarse en agua ó alcohol con un fuerte objetivo de inmersión, sobre todo si se trata de músculos de vertebrados, cuyos elementos son mucho más finos que los de los haces de los insectos. La substancia miósica aparecerá hinchada, incolora, con débil índice de refracción, pudiendo faltar por completo en los parajes más enérgicamente atacados por los ácidos. Sobre este fondo incoloro, en gran parte ocupado por el líquido reactivo, destaca la trama fibrilar del haz teñida en violeta. Los cortes transversales presentarán, con gran limpieza, las redes y los campos de Cohnheim; los longitudinales, los filamentos preexistentes y sus engrosamientos, que son las partes más enérgicamente impregnadas.

d) *Disociación de las fibrillas.* — Ya hemos visto por el texto, que las fibrillas preexistentes sólo son en parte disociables por los ácidos y álcalis y que la acción de los coagulantes las fragmenta, ó por lo menos, las presta una friabilidad que imposibilita aislarlas. Pero no así las fibrillas primitivas, cuya separación es facilísima con ayuda de cualquier agente coagulante: el alcohol, el ácido ósmico, el ácido pícrico, crómico, bicromato de potasa, bicloruro de mercurio, etc. La simple maceración en agua común y aun la coagulación espontánea, son condiciones que pueden determinar la disociación.

Con todo, el medio más seguro y el que permite un estiramiento más fácil, y por consiguiente, la exhibición de mayor número de estrías en las fibrillas, es el alcohol flojo (de 33 á 50°). Los músculos frescos deberán abandonarse en este líquido por dos ó cuatro días, y serán disociados con las agujas por el procedimiento de la semidesecación. La preparación se teñirá por el carmín ó la hematoxilina y se montará en glicerina.

La *disociación* de las fibrillas por las agujas es facilísima en los músculos de las alas de los insectos, donde la coagulación de la miosina es, digámoslo así, sobre todo en ciertos insectos (muscidos), instantánea. Basta disociar en agua ó en plasma un trozo de músculo torácico de mosca común para que inmediatamente aparezcan numerosas fibrillas perfectamente aisladas. La descomposición es menos fácil en otros insectos (hidrófilo, escarabajo, etc.), y todavía más dificultosa en los neurópteros, ortópteros, etc.; pero en todo caso se logra con sólo macerar el músculo algunas horas en agua común.

El procedimiento, por decirlo así, clásico de disociación, es el del alco-

hol al tercio. Supongamos que se trata del hidrófilo: Con unas tijeras finas se cortan las partes laterales del tórax, cuyo caparazón se levanta por su parte inferior, poniéndose al descubierto unas masas amarillentas, opacas, que se dirigen hacia la raíz de las alas. Mediante las tijeras, se tomará un poco de esta materia muscular y se trasladará al alcohol al tercio, donde se abandonará por dos ó tres días. La disociación se operará con las agujas y sin más líquido que el que empapa naturalmente las fibras recién extraídas del reactivo. La maniobra ofrece algunas dificultades que la práctica sólo puede vencer, pues no se trata de un simple desprendimiento de las fibras, cosa facilísima, sino del estiramiento y adherencia de las mismas al porta-objetos, á fin de que, al sufrir la influencia de los reactivos, permanezcan fijas y conserven todas las complicadas estrias reveladas por la distensión. Luego, y antes que la preparación se seque (un principio de desecación es favorable), se deposita en ella una ó dos gotas de una disolución concentrada y bien rancia de hematoxilina de Böhmer; al cabo de algunos minutos, se lava el preparado y se monta en la glicerina ó en el bálsamo. El examen con un objetivo fuerte, mostrará muchas fibras estriadas constituidas por numerosas bandas superpuestas, unas teñidas intensamente, otras casi absolutamente incoloras, (véase la fig. 137).

El procedimiento *de los cortes*, previa fijación al alcohol y teñido, bien en la hematoxilina, bien en las anilinas, será utilísimo, tanto en los músculos de los insectos como en los de los vertebrados, para darse cuenta de la forma y asociación de los haces y de la situación y número de los núcleos. El englobamiento en la parafina proporciona las más bellas preparaciones.

Las *tráqueas* de las fibras de los insectos se colorearán con el método rápido de Golgi, proceder doble (véase más adelante).

e) *Fibras cardíacas*. — Serán convenientes todos los procedimientos descritos anteriormente, con especialidad el del cloruro de oro. Sólo que, para obtener preparaciones bien demostrativas, se echará mano del corazón del carnero ó del buey y no de la rana ó del conejo, cuyas fibrillas pre-existentes son excesivamente delicadas y alterables.

Para la disociación, se recurrirá á la potasa al 33 ó 40 por 100. Los trozos frescos de tejido cardíaco se abandonarán por media á una hora en este reactivo, y luego se disociarán en él á beneficio de las agujas. El examen que deberá hacerse en el líquido reactivo, mostrará los elementos cardíacos sueltos ó medio desprendidos, y revelará los núcleos sumamente pálidos y homogéneos por disolución de su cromatina.

M. Heidenhain ha preconizado recientemente (1903) un buen método para colorear las estrias, y sobre todo, el cemento intercalar de las células cardíacas. Cortes finos (fijación con sublimado, etc.) de corazón se embeben primeramente en un color básico, tal como el *azul de toluidina*, *tionina*, *azul de metileno*, y después, y tras ligero lavado, llévanse á un color

ácido, con el cual las citadas substancias engendran combinaciones neutras estables poco solubles. Las materias colorantes escogidas son: el rojo de tionina (Thiazinroth), el moreno (Thiazinbraum) y la Coeruleina (Coerulein S). La diferenciación ó decoloración se verifica en alcohol metílico.

Para teñir especialmente el cemento ó pieza interna de las células cardíacas, recomienda también dicho autor tratar primero los cortes con negro brillante (*Brillantschwarz*, 3, B) y después con safranina (*phenosafranin*).

f) *Unión de las fibrillas estriadas y los tendones.*— Los cortes de preparados (fijados con alcohol ó con ácido ósmico) que contengan ambos tejidos, darán ya una idea aproximada. Los músculos preferibles son los intercostales en su punto de inserción en los cartílagos.

El procedimiento de los ácidos y cloruro de oro es también un buen recurso, pues demuestra claramente la terminación de las fibras preexistentes por dilataciones cónicas y los núcleos del sarcolema. Weisman ha recomendado la maceración de las fibrillas vivas en la potasa al 40 por 100 (por media á una hora).

Tienen estos procedimientos el inconveniente de no mostrar bien la presencia del sarcolema entre el tendón y la materia estriada. A fin de denunciar esta membrana y refutar la vieja opinión de que las fibrillas musculares se continúan con las tendinosas, Ranvier recomienda un medio singular, que consiste en asfixiar una rana, sumergiéndola hasta que quede rígida en agua á 55°. Examinadas las fibras en su unión con los tendones, se ve el extremo de la materia estriada fuertemente retraído, mientras que el sarcolema permanece en su sitio sujeto al haz tendinoso, al que se adhiere mediante una substancia muy tenaz. La potasa, recomendada por Weisman, obra, según Ranvier, de la propia manera.

CAPITULO XI

TEJIDO NERVIOSO

Definición. — Es un tejido de origen ectodérmico, compuesto de corpúsculos muy diferenciados, generalmente estrellados y provistos de largas expansiones ramificadas, una de las cuales, mucho más larga que las otras, tiene por objeto ponerlos en relación dinámica, bien con elementos distantes de igual naturaleza, bien con células de tejidos subordinados (musculares, glandulares y tegumentarias).

División. — Consta el tejido nervioso de tres factores de construcción: las *células nerviosas*, los *elementos neuróglícos* y las *fibras nerviosas*. Estas últimas no representan elementos independientes, sino mera continuación del cilindro-eje ó expansión larga de los corpúsculos nerviosos de los centros.

1.º Células nerviosas. — Estos corpúsculos, llamados también *neuronas* (Waldeyer), son, por lo común, voluminosos, ricos en protoplasma; de su reunión resulta la substancia gris del encéfalo y médula, así como la trama de los ganglios simpáticos y raquídeos.

En ellos hay que considerar: la *talla*, la *morfología* y la *estructura*.

Talla. — Llega en las células del asta anterior de la médula á 70 y más micras; pero existen también estaturas diminutas, como las de los granos del cerebelo y del bulbo olfatorio, que no pasan de 7 μ . La dimensión más común, medida de un extremo á otro del cuerpo celular y sin contar las expansiones, es de 35 á 40 μ .

Forma. — La figura de los corpúsculos nerviosos es muy variable, y con ella se relaciona la especialidad de su función. Bajo este aspecto, distingúense las siguientes variedades celulares: 1.º, *corpúsculos monopolares*, es decir, provistos de una sola

expansión, que suele bifurcarse ó ramificarse á poca distancia de su arranque (espongioblastos de la retina y células piriformes de los ganglios raquídeos); 2.º, *células bipolares*, ó sean dotadas de dos apéndices contrapuestos, uno dirigido generalmente hacia una superficie sensible, y otro que marcha hacia regiones más profundas, á veces hacia el eje encefalo-medular (células de la

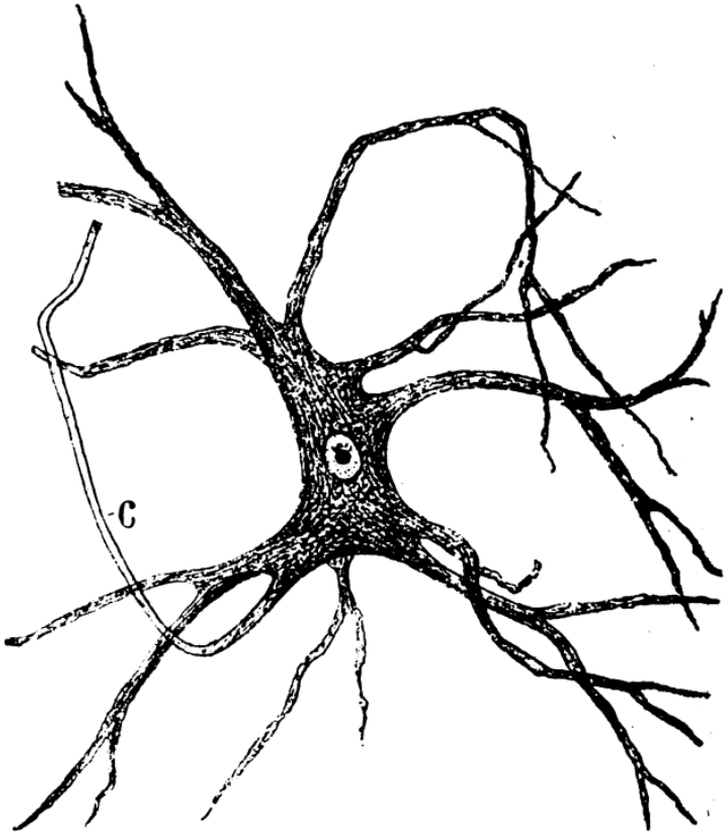


Fig. 150. — Célula nerviosa del asta anterior de la médula espinal del buey. — C, cilindro eje.

mucosa olfatoria, bipolares de la retina, células del ganglio espiral del caracol, etc.); 3.º, *células multipolares*, así designadas por exhibir tres ó más prolongaciones generalmente ramificadas y terminadas libremente (casi todos los corpúsculos del cerebro, cerebelo, médula y gran simpático) (fig. 150).

En las células multipolares, no todas las expansiones tienen

el mismo aspecto é igual longitud. Desde los memorables trabajos de Deiters, confirmados por Gerlach, Kölliker, Golgi, Ranvier, etc., quedó plenamente demostrado que dichos elementos poseen dos especies de prolongaciones: las *protoplásmicas ó ramificadas*, caracterizadas por su cortedad, frecuentes dicotomías y aspecto granuloso y hasta dentellado; y la *nerviosa, cilindro-eje ó filamento de Deiters*, cuyas propiedades son: gran longitud y fiura, carencia de asperezas y dentellones, y suministrar colaterales nacidas en ángulo recto (figura 151). Golgi probó que las prolongaciones protoplásmicas se terminan libremente por extremos puntiagudos en plena substancia gris; y las presunciones de His y Forel, confirmadas y convertidas en hechos de observación por nosotros, han condu-

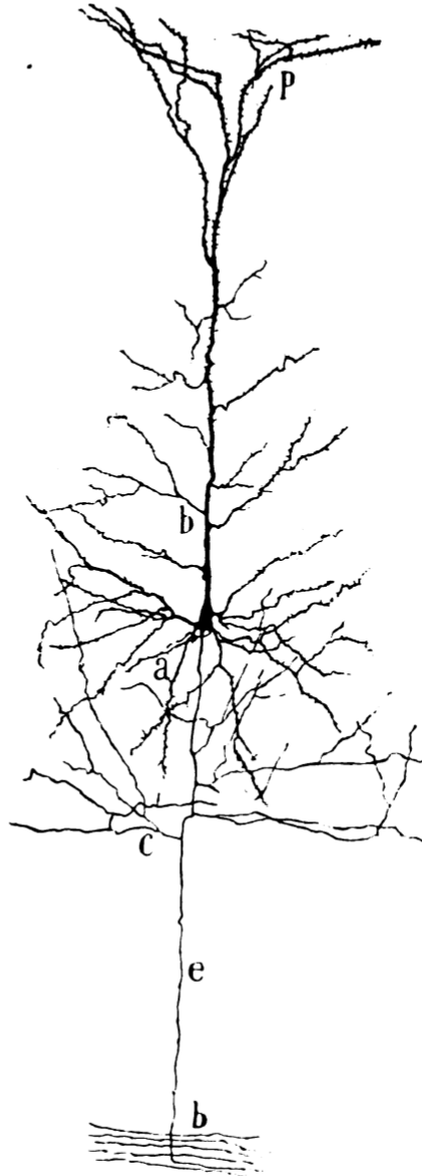


Fig. 151. — Célula piramidal del cerebro del conejo. Tipo celular del cilindro-eje largo. — *a*, expansiones protoplásmicas basales; *b*, tallo y sus ramas; *c*, colaterales del cilindro-eje; *e*, cilindro eje largo; *d*, substancia blanca.

cido á admitir igual modo de terminación para el cilindro-eje ó filamento de Deiters (1). No existen, pues, las redes nerviosas que algunos sabios, basándose en observaciones incompletas, habían imaginado entre las células; éstas representan verdade-



Fig. 152. — Células de cilindro-eje corto de la corteza cerebral: *a*, axon. ras unidades independientes ó *neuronas* — para servirnos de la expresión sugerida por Waldeyer (2) —, y cada centro nervioso

(1) El cilindro-eje ó filamento de Deiters se denomina también *axon*, *neurita* (Kölliker), y *dendritas* las expansiones protoplásmicas. Nosotros usaremos indistintamente las citadas expresiones.

(2) En España es error comunísimo, por desconocimiento de la bibliografía, el atribuir á W. Waldeyer, el ilustre histólogo de Berlín, la paternidad de la doctrina de las neuronas, ignorando que el citado sabio, al resumir en un semanario alemán nuestras ideas y descubrimientos, no hizo sino bautizarla con una palabra nueva, la voz *neurona* (unidad nerviosa).

no es otra cosa que el resultado de la superposición ó articulación, según reglas invariables, de un gran número de unidades nerviosas. La terminación de los cilindros-ejes, según resulta de nuestros numerosos trabajos sobre el cerebro, retina, médula espinal, cerebelo, bulbo, confirmados por His, Kölliker, van Gebuchten, Retzius, von Lenhossék, Sala, Falcone, Lugaro, etc., se verifica á favor de arborizaciones ó ramificaciones libres, varicosas y flexuosas, que se aplican, ora al cuerpo de las células, ora á la superficie de las prolongaciones protoplásmicas.

Bajo el aspecto de la longitud del cilindro-eje ó del carácter de las prolongaciones celulares, cabe todavía distinguir tres variedades de corpúsculos multipolares: 1.º, células con expansiones protoplásmicas, cuyo cilindro-eje conserva su individualidad, á pesar de las colaterales que suministra, marchando á distribuirse por otro centro nervioso ó en órganos situados fuera de los centros (*células motrices* de Golgi, *células de cilindro-eje largo*, de Cajal); 2.º, elementos cuyos filamentos de Deiters, poco después de su origen, se resuelven en una extensa ramificación terminal, situada entre los elementos inmediatos ó pertenecientes á la misma masa ganglionar (*células sensitivas* de Golgi, *células de cilindro-eje corto* de Cajal); 3.º, elementos cuyas múltiples expansiones no presentan distinción marcada en protoplásmicas y nerviosas, reproduciendo los corpúsculos ganglionares, de apéndices no diferenciados morfológicamente, de los animales invertebrados (gusanos, crustáceos, moluscos ó insectos, etc.). A esta especie pertenecen algunos espongioblastos de la retina, los granos del bulbo olfatorio y algunos tipos celulares de los plexos intestinales del gran simpático.

Estructura. — Comprende lo relativo al núcleo, protoplasma y membrana.

Núcleo. — Es voluminoso, esférico, y consta de una fina cubierta acromática, de un contenido granuloso pálido, á veces dispuesto en red, y de un nucleolo robusto y perfectamente circular. Falta, pues, en casi todas las células nerviosas, el armazón cromático que tan vivamente se tiñe en otros elementos; se exceptúan, sin embargo, algunos corpúsculos pequeños del cerebro, cerebelo y retina, cuyos núcleos exhiben una red muy aparente

de cromatina, amén de un fino nucleolo (granos del cerebelo y del bulbo olfatorio, células bipolares de la retina, etc.). La concentración de toda la cromatina en nucleolo, es tanto más acentuada cuanto más voluminosa es la célula. Algunos autores, invocando la fácil coloración de dicho grueso nucleolo por las anilinas ácidas, tienden á estimarlo como formado, no de nucleína, sino de una substancia especial (Levi, Lenhossék).

Esferas nucleicas.— En los preparados de Nissl, el gran bloque cromático nuclear, coloreable por las anilinas básicas, y compuesto al parecer de nucleína, afecta perfecta homogeneidad. Pero las investigaciones de Rucicka (1899), efectuadas con el azul de metileno, y las recientes nuestras (1903), verificadas con el método del

nitrate de plata reducido, demuestran que dicha masa cromática se compone de numerosas esférulas independientes, trabadas en conglomerado, á favor de una substancia homogénea débilmente coloreable (fig. 153, a).

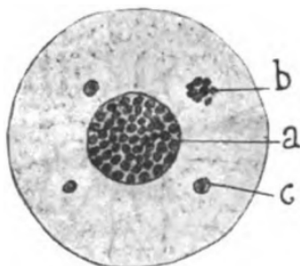


Fig. 153. — Núcleo de una célula nerviosa motriz de la médula espinal. — a, nucleolo cromático formado por esférulas; b, esferas cromáticas accesorias; c, corpúsculos especiales no cromáticos.

En muchas células nerviosas, en vez de un gran conglomerado de esferas cromáticas, obsérvanse dos, y hasta tres ó cuatro. Esta multiplicidad adviértese, sobre todo, en los elementos de mediana y pequeña talla.

Cuerpos accesorios.— Las citadas esférulas nucleolares ó cromáticas, tiñense en negro ó pardo por el nitrato de plata; pero, esparcidos por todo el jugo nuclear,

resaltan otros gránulos más grandes á menudo que los precedentes, teñidos en rojo ó anaranjado, y llamados por nosotros *cuerpos accesorios* (1). El número de estos cuerpos es muy variable, aumentando notablemente en las neuronas medianas y diminutas (fig. 153, c).

Esferas de edematina.— Finalmente, quedan aún nadando en el jugo nuclear muchedumbre de otros granos casi incoloreables por el nitrato de plata, y dispuestos como en racimos, á lo largo de las trabéculas pálidas que cruzan el interior del núcleo (¿granos de edematina?).

Membrana celular.— Es de extraordinaria finura, y sólo se percibe apelando á los más fuertes objetivos (1'60 apocrom. de

(1) Véase Cajal: Sobre un sencillo método de coloración del reticulo protoplásmico de las células nerviosas, etc. *Trab. del Lab. de Inv. biol.*, tomo II, 1903.

Zeiss); á causa de esta delicadeza, ha sido negada por varios autores. Las células del asta anterior de la médula, los corpúsculos de Purkinje y las grandes pirámides del cerebro y asta de Ammon, son los elementos más á propósito para discernirla. Esta cubierta aparece como una corteza pálida, exenta de grá-

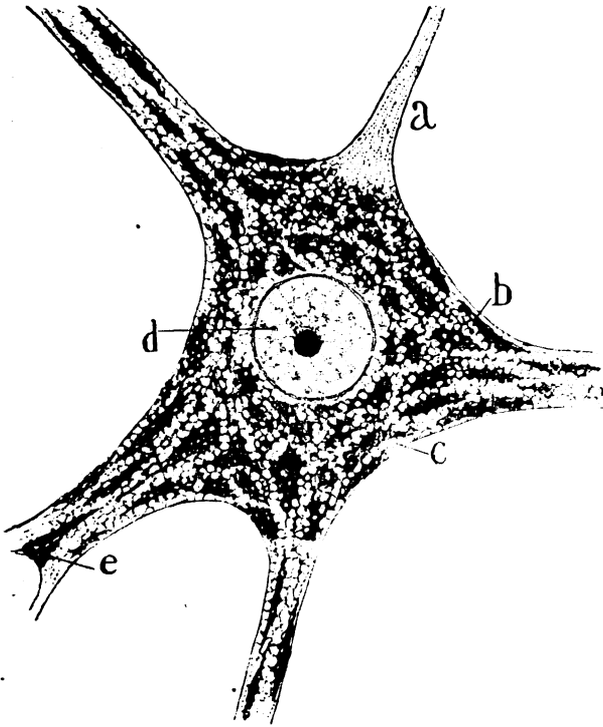


Fig. 154.—Célula motriz de la médula espinal del conejo. Coloración por la tionina.—*a*, cilindro-eje; *b*, grumo cromático; *d*, núcleo; *c*, espongioplasma; *e*, masa de bifurcación.

nulos y estrías, que se prolonga en torno de las expansiones protoplásmicas y el cilindro-eje.

Red superficial ó pericelular.—En torno de la membrana se muestra, pero sólo en las células nerviosas grandes, una red superficial primeramente descrita por Golgi y confirmada por

Bethe. Nosotros también la hemos comprobado usando el método de Ehrlich.

Los hilos de que consta son recios, homogéneos, sin varicosidades, limitando mallas redondas y angostísimas. Esta reticulación córrese á lo largo de las dendritas, desapareciendo por completo al nivel de las ramas terciarias (fig. 155, *a*, *b*).

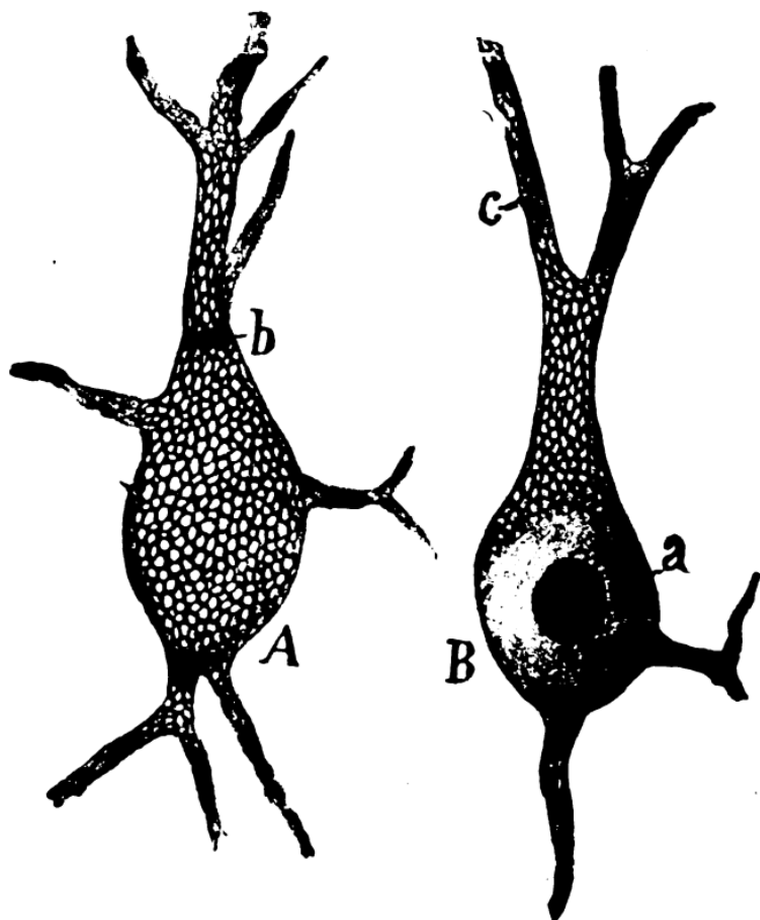


Fig. 155.—Reticulo superficial de las pirámides cerebrales.—A, enfoque superficial ; B, enfoque ecuatorial. (Método de Ehrlich).

Las opiniones de los autores sobre la significación de esta red pericelular, son muy variadas. Para Golgi constituiría un armazón protector y aislador de neuro-keratina. Bethe y Nissel se inclinan á considerarla continuada con fibras nerviosas ; pero nuestras investigaciones, así como las de Donaggio, Simarro, Held, van Gehuchten, Auerbach, etc., prueban que

no se trata aquí de una disposición terminal de arborizaciones nerviosas pericelulares, sino de un sistema de hilos totalmente independientes tanto del armazón protoplásmico como de las terminaciones de los cilindros-ejes. Verosíblemente, la citada red de Golgi representa un retículo fibrinoso]ó protéico, producido en el líquido de los espacios pericelulares por los reactivos coagulantes. Tres razones hay que abonan este dictamen: 1.º El colorearse por el método de Bethe, y contemporáneamente con las redes de Golgi, retículos intersticiales semejantes en toda la substancia gris y blanca. 2.º El presentarse también al mismo tiempo redes parecidas dentro de

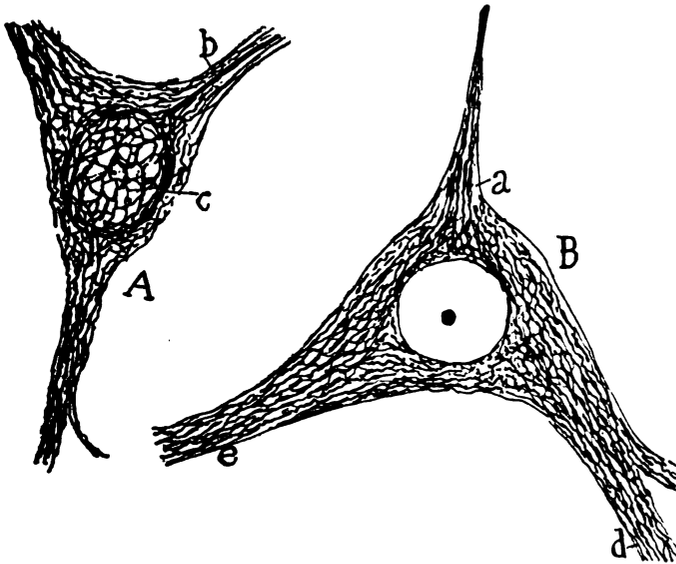


Fig. 156.—Reticulo de las células nerviosas.—A, célula funicular (mediana de la médula espinal del conejo); B, célula mitral del bulbo olfativo; *a*, axon; *b*, fibrilla ramificada en torno del núcleo; *c*, plexo perinuclear; *e*, dendritas.

los vasos (fibrina coagulada). 3.º Finalmente, el que ninguno de los métodos de tñido específico de las neurofibrillas (el del nitrato de plata, el de Donaggio, el de Joris al cloruro de oro, etc.) impregna ni poco ni mucho las citadas redes pericelulares.

Protoplasma.— Se muestra finamente granuloso, examinado en estado fresco y á regulares aumentos. Es incoloro en las células jóvenes, pero en los animales adultos, y sobre todo caducos, revela hacia un lado del cuerpo un islote de granos more-

nos redondeados, probablemente formados de melanina. A estos granitos se debe quizá el color moreno de la substancia gris del cerebro y médula. Consta el protoplasma de cuatro cosas: *re-*

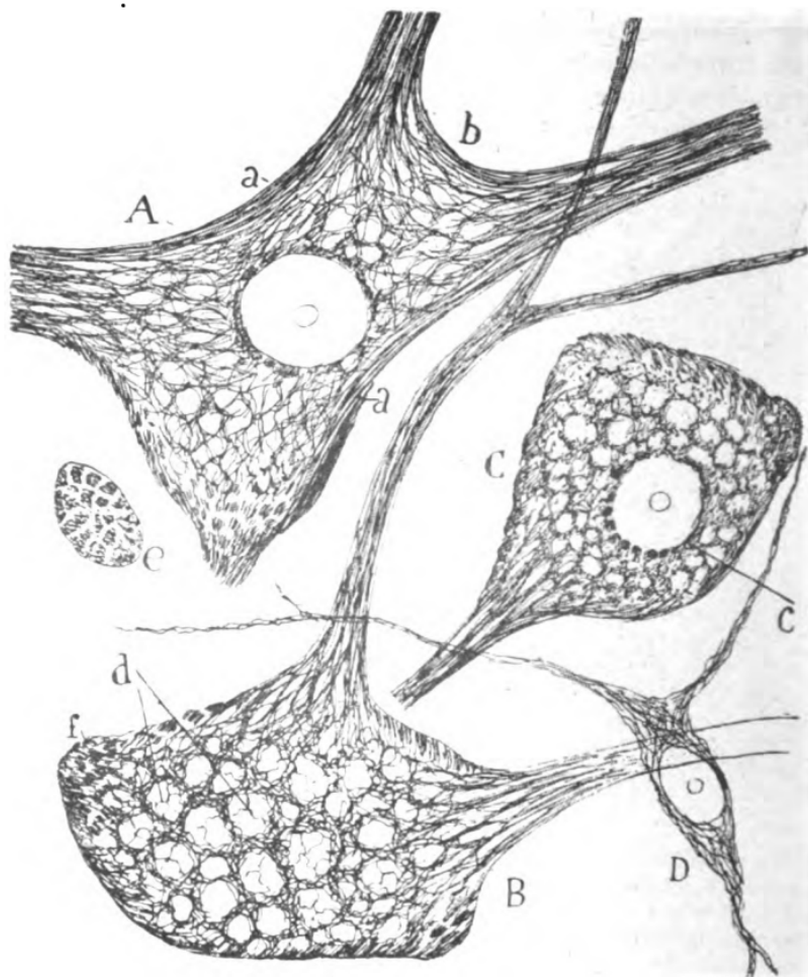


Fig. 157.—Armazón neurofibrillar de las células motrices y funiculares grandes de la médula espinal del conejo.—A, enfoque ecuatorial; B, enfoque superficial; *a* y *b*, haces superficiales; *c*, plexo perinuclear; *d*, huecos donde yacen los grumos cromáticos y alguna fina neurofibrilla; D, célula pequeña.

ticulo neurofibrillar, inclusiones basiófilas, espongioplasma y jugo celular.

Reticulo neurofibrillar. — Como en todo protoplasma, se ha

descrito en el de las células nerviosas un armazón ó esqueleto de finas hebras, separado por un jugo celular sembrado de inclusiones ó gránulos. Máximo Schültze creía que estas fibrillas eran independientes, y que, llegadas al cuerpo celular por las expansiones de éste, formaban haces divergentes y entrecruzados en la masa protoplásmica.

Modernamente han resucitado esta teoría Apathy y A. Bethe, quienes estudiando, el primero, las células de los invertebrados



Fig. 158. — Células del foco masticador superior del trigémino. Tipo reticulado. (Método del nitrato de plata reducido).

y, el segundo, las de los mamíferos, han puesto de manifiesto la presencia de hilos finísimos dispuestos en hacillos, los cuales se concentrarían en el axon y dendritas, marchando hasta las terminaciones de estos apéndices. Según Bethe (1900), tales hebras son absolutamente independientes, pasando de dendrita á dendrita y de éstas al axon, cruzando el cuerpo celular, sin contraer relación ninguna con las compañeras. Mas nuestras recientes investigaciones (1903), efectuadas con un método que colo-

rea mucho mejor que el de Bethe las *neurofibrillas*, prueban perentoriamente que tales hebras constituyen únicamente haces independientes al nivel de las dendritas y axon; mientras que dentro del soma se disponen en redes complicadas, en virtud de las cuales todas las hebras llegadas á la célula por las dendritas y axon entran en recíproca comunicación, generando un sistema fibrilar solidario y substancialmente continuo.

Esta disposición fundamental de las neurofibrillas ha sido confirmada recientemente (1904 y 1905) por van Gehuchten, Azoulay, Lenhossék, Rossi, Joris, Tello, Marinesco, Nageotte, etc., etc. También Donaggio (1908), independientemente de nosotros, y á beneficio de un método especial, ha demostrado la existencia de neurofibrillas anastomosadas; empero, influido por las doctrinas de Bethe, admite aún la presencia de algunos hilos gruesos é independientes.

En las figs. 157 y 158 reproducimos la disposición de las neurofibrillas en diversos tipos celulares. En ellas puede repararse que la riqueza y complicación de los susodichos filamentos varia no poco con el tamaño y morfología de la célula. Bajo este aspecto cabe distinguir tres categorías neuronales: a) *neuronas fasciculadas ó motrices*; b) *neuronas pequeñas ó reticulares*; y c) *neuronas reticulofasciculadas ó medianas*.

a) Pertenecen al tipo *fasciculado* los grandes elementos motores de la médula, bulbo raquídeo, gran simpático, gigantes y medianas pirámides cerebrales, etc. Todas estas células exhiben huecos fusiformes para alojar los granos de Nissl (véase más adelante), entre los cuales residen condensadas en haces complicados las neurofibrillas. Según se aprecia en la figura 157, d, hasta en el espesor mismo de los claros se divisa tal cual filamento. Una parte del vasto sistema fibrilar pasa concentrándose al axon, que, después de formar un cono de origen, se adelgaza progresivamente, palideciendo, para ensancharse nuevamente en el punto en que comienza la vaina medular. Al nivel de dicha estrechez es imposible discernir las neurofibrillas. En fin, las hebras destinadas á las dendritas provienen de diversos parajes del armazón, y sin apretarse notablemente, como ocurre en el punto de emergencia del axon, generan un haz, que va desprendiendo neurofibrillas al compás de las dicotomías dendríticas. Las últimas ramillas constan de una sola hebra excesivamente pálida y, al parecer, libremente terminada. Carecen de filamentos de este género las espinas laterales de las dendritas y buen número de varicosidades de los axones y arborizaciones terminales de éstos.

b) Al tipo *reticulado* corresponden las células de los ganglios raquídeos y craneales, los pequeños y medianos corpúsculos de la médula, bulbo y protuberancia (células funiculares), algunas medianas y pequeñas pirámides del cerebro, casi todas las ganglionares de la retina, etc. Distínguense

tales armazones por su relativa pobreza en neurofibrillas, que no suelen constituir haces intrasomáticos, sino redes poligonales en donde confluyen las hebras arribadas del axon y de las dendritas. Muy á menudo se distinguen dos regiones bien deslindadas dentro del retículo somático: *zona cortical*, compuesta de mallas amplias é hilos laxos; y *zona perinuclear*, constituida de retículo aplastado y denso. Conforme han revelado nuestras observaciones, esta zona perinuclear recibe de las dendritas y axon manojos radiados formados por neurofibrillas, de ordinario más espesas que las constitutivas de la zona cortical y situadas originariamente en el eje de las expansiones. Asimismo hemos puesto de manifiesto que tales hebras se ramifican al asaltar el plexo perinuclear (fig. 156, *b*).

En los reptiles, según ha descubierto Tello, aparece con extraordinaria claridad (fig. 160, *e*) el citado plexo profundo, así como su comunicación con un sistema especial de neurofibrillas.

c) Armazones mixtos, es decir, en parte fasciculados y en parte flojos y reticulados, hállanse en muchas células funiculares grandes de la médula, bulbo, protuberancia, etc. La disposición reticular, así como el doble plexo somático antes descrito, preséntase también con claridad.

No todas las neurofibrillas afectan el mismo espesor. Nuestras observaciones demuestran que, en realidad, existen dos especies de hebras continuas entre sí: neurofibrillas primarias, relativamente espesas, que constituyen las principales vías del almacén; y las neurofibrillas secundarias ó finas, pálidamente coloreadas y destinadas á enlazar entre sí los filamentos primarios. En la figura 159 reproducimos un corpúsculo de la médula del conejo rábico en que aparecen con gran evidencia ambas categorías de hebras, así como la reticulación general del almacén.

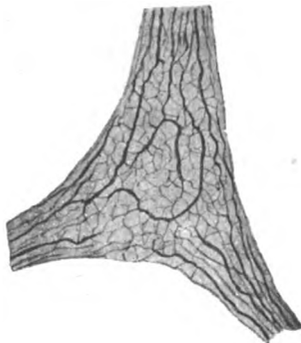


Fig. 159. — Pequeña célula de tipo reticulado de la médula espinal del conejo, donde se ven los hilos secundarios y primarios.

Cromatina protoplásmica ó inclusiones basiófilas. — Además de este almacén ó esqueleto fibrilar, las investigaciones de Nissl, Schäffer, etc., realizadas con un método especial de coloración, han revelado un nuevo factor protoplásmico; los *grumos ó husos cromáticos*.

Cuando se tifen por el rojo magenta, azul de metileno β , ó la tionina, etc., las gruesas células del asta anterior de la médula, previa induración en alcohol, se advierten en medio de una

masa protoplásmica casi incolora, unos cuerpos fuertemente coloreados, de un tamaño superior al de los gránulos ordinarios, puesto que miden un diámetro de $1\frac{1}{2}$ á $3\ \mu$. Semejantes *grumos cromófilos* afectan forma triangular ó poliédrica en las inmediaciones del núcleo y están separados por escasa cantidad de substancia pálida; mas los residentes cerca de la periferia se

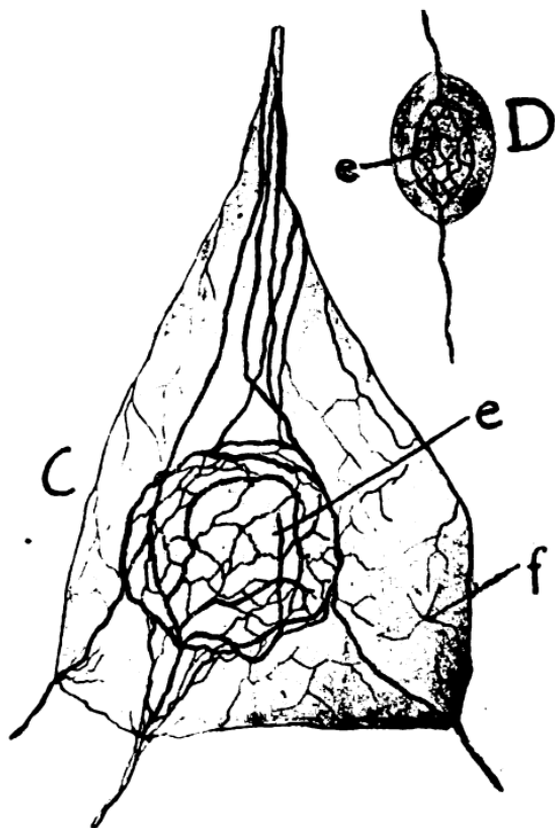


Fig. 160.—Disposición de la red perinuclear en las células de la médula y bulbo de los reptiles (según Tello). Método del nitrato de plata reducido.—*e*, red perinuclear; *f*, trabéculas finas de la red superficial.

muestran alargados, á menudo fusiformes y separados por mayor cantidad de protoplasma incoloro (fig. 154, *b*). Algunos pocos grumos cromófilos se extienden también, durante un buen trecho, por las expansiones protoplásmicas, en las cuales se disponen en largos husos paralelos; en cambio, faltan completamente en el cilindro-eje, que se presenta pálido hasta en su mis-

mo cono de origen (fig. 154, a). Esta diferencia señalada primeramente por Simarro y confirmada por Schäffer, permite distinguir bien ambas especies de expansiones, y establece entre el cilindro-eje y el cuerpo celular un contraste de estructura y composición química, que debe guardar relación con la distinta actividad funcional de ambas partes celulares.

Recientes investigaciones nuestras nos permiten afirmar que los grumos cromáticos ofrecen en su interior un espongioplasma vacuolado, de trabéculas continuadas con el esqueleto del protoplasma. Asimismo hemos notado que los grumos de Nissl no están colocados al azar dentro de la célula, sino que aparecen constantemente emplazados entre los parajes donde habitan haces de neurofibrillas ó líneas de conducción nerviosa (Lugaro, Cajal); por donde cabe conjeturar que los tales grumos desempeñan en la fisiología celular un papel pasivo, probablemente de naturaleza nutritiva. Las observaciones recientes de Lugaro, Man, Marinesco y otros, prueban, además, que los referidos grumos pueden sufrir grandes alteraciones en condiciones patológicas.

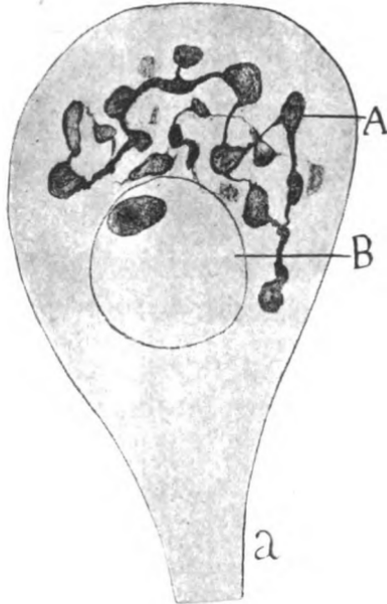


Fig. 161. — Célula nerviosa de la lombriz de tierra. — A, intestino protoplásmico; B, núcleo. (Método del nitrato de plata reducido).

Espongioplasma. — En los preparados simplemente teñidos por las anilinas básicas ó ácidas, descúbrese entre los husos de Nissl una especie de esponja laminar, que mantiene unidas entre sí las granulaciones cromáticas, los tractos claros ocupados por las neurofibrillas y el núcleo y la membrana (fig. 154). Este espongioplasma, considerado como la parte conductriz del protoplasma, antes del descubrimiento de las neurofibrillas, ¿re-

presenta una disposición preexistente ó es simplemente la rejilla neurofibrillar mal presentada, incrustada y enreiciada por la coagulación en hebras y grumos de los albuminoides del jugo celular? Hé aquí una cuestión que no está todavía resuelta y que demanda nuevas observaciones. De todos modos, estudios recientes recaídos en las grandes células de la médula espinal (método del nitrato de plata reducido, previa fijación alcohólico-amoniaco), nos inclinan á pensar que las neurofibrillas están contenidas dentro de tabiques ó láminas interalveolares, constituidas de una materia al parecer homogénea y débilmente coloreable por la plata. Semejantes trabéculas intersticiales podrían corresponder á la esponja revelada por el método de Nissl.

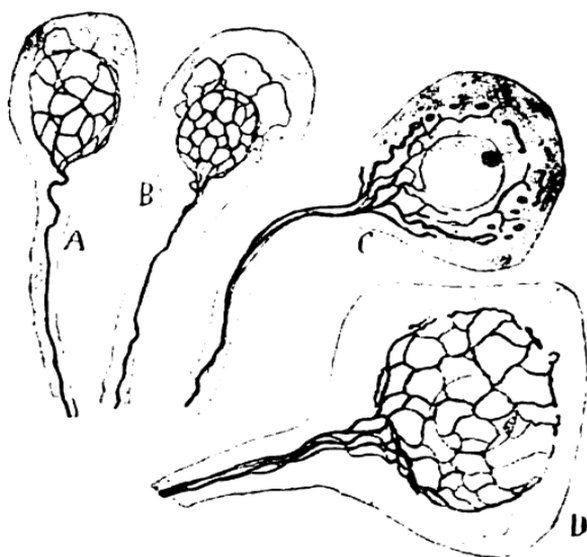


Fig. 162. — Células nerviosas de los ganglios de la sanguijuela. (Método del nitrato de plata).

El *jugo celular* es el líquido transparente que empapa todos los huecos del espongioplasma y de las neurofibrillas. Abunda mucho proporcionalmente en las células de tipo reticulado y su composición química se desconoce.

Conductos intraprotoplásmicos de Golgi-Holmgren (fig. 161, A).—Se presentan en las células nerviosas de los mamíferos muy numerosos y dispuestos, según ha demostrado Golgi, en retículo perinuclear, que suele dejar libre la región cortical del protoplasma. Sin embargo, en los corpúsculos multipolares de la médula espinal, cerebro y cerebelo, esta red tubular se extiende á casi todo el protoplasma, constando de numerosos trayectos sinuosos, moniliformes, separatorios de angostos espacios intertubulares. En armonía con las conclusiones de Golgi, Veratti y Soukanoff, no hemos

logrado hallar comunicación entre dicho sistema de senos intraprotoplásmicos y el exterior, por lo cual no podemos aceptar la opinión de aquellos sabios que reputan los referidos tubos como un sistema nutritivo en continuación con los vasos ó con elementos neuróglícos (el *neurospangium* de Holmgren).

Células nerviosas de los invertebrados.—Las investigaciones de Retzius, Lenhossék, Apathy, Bethe, etc., sobre los ganglios de los invertebrados, prueban que las neuronas de estos animales simplifican su morfología conforme se desciende en la escala animal. Así, en los vermes, preséntanse en su mayor parte monopolares, del mismo modo que en insectos, crustá-

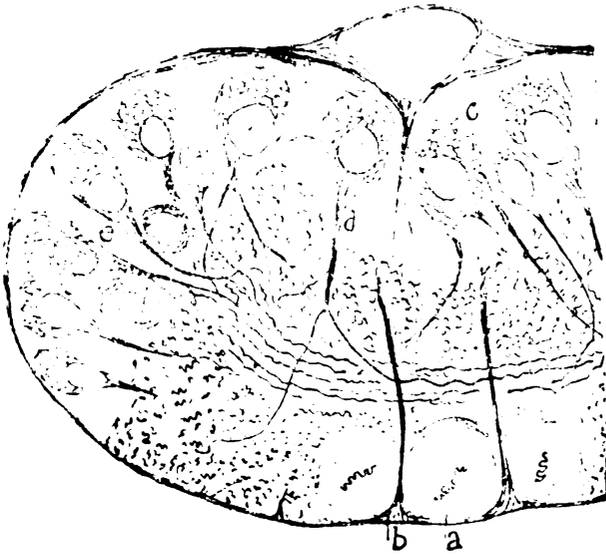


Fig. 163. — Corte transversal de un ganglio de la lombriz de tierra. (Método especial al cloruro de oro y ácido pirogálico).—a, tubo nervioso colosal; c, d, células multipolares; e, elementos monopolares.

ceos y gasterópodos. No obstante, en algunos gusanos (*Lumbricus*, etc.), aparecen ya elementos con dos ó más expansiones, nacidas generalmente del polo profundo de la neurona (fig. 163, c). La expansión única es recia, dirigiéndose hacia las regiones profundas del ganglio, donde existen territorios plexiformes especiales (*Punksubstanz* de Leydig), suministra colaterales ó ramas cortas ramificadas en estas zonas, y finalmente, emerge del ganglio, constituyendo una fibra motriz (fig. 163). Los trabajos ya citados de Retzius y Lenhossék han revelado que las expansiones cortas repartidas en el interior del foco, representan las *dendritas* de las neuronas de los mamíferos, dendritas que, en vez de proceder, como en éstos, del soma, ema-

nan de la porción originaria del axon. Asimismo se ha comprobado que tanto las referidas expansiones protoplásmicas como el axon, se terminan libremente á favor de arborizaciones varicosas.

Posee cada célula ganglionar de los invertebrados núcleo, membrana y protoplasma. Dentro de este último se contienen también tubos de Holmgren (de ordinario confinados en la región supranuclear) (fig. 161, A), finos grumos cromáticos, un espongioplasma pálido y, sobre todo, las neurofibrillas.

De estas últimas, que se presentan en algunos invertebrados con admirable claridad, vamos á decir algunas palabras. Descubiertas por Apathy

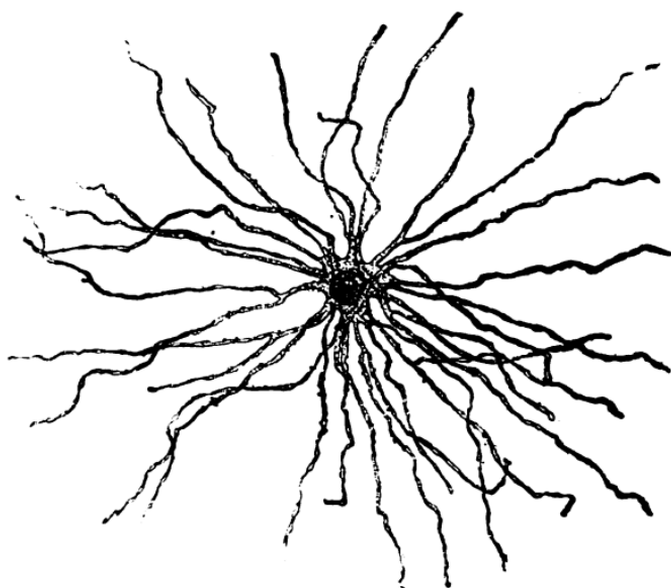


Fig. 164. — Célula de neuroglia de la substancia blanca de la médula espinal. Disociación por el bicromato de potasa diluido. Coloración con carmín.

mediante su método al cloruro de oro, han sido recientemente confirmadas por nosotros (1903), Azoulav y Nageotte (1904) con el aludido proceder del nitrato de plata reducido, que las colorea espléndidamente (fig. 162). Según aparece en la figura 162, existen tres tipos neurofibrillares (sanguijuela): a) el tipo pequeño (B), provisto de una recia red perinuclear, continuada inferiormente con un hilo emplazado en el eje del axon; b) tipo gigante en posesión de una red de mallas anchas, situada á distancia del núcleo y no lejos de la periferia protoplásmica y convergente á un haz de recias neurofibrillas llegadas de la expansión principal (fig. 162, D); y c) corpúsculo mediano, cuya rejilla neurofibrillar viene á ser en extensión

y posición una disposición intermedia entre las dos categorías precedentes (A). En la célula C, figura 162, reproducimos una fase destructiva del retículo hallada recientemente por nosotros (1905) en las sanguijuelas sometidas á la inanición prolongada.

Las neurofibrillas del tallo ó expansión principal, arribadas que son á las zonas *plexiformes* del ganglio, se dispersan, continuándose unas con las dendritas, concentrándose otras en el axon propiamente dicho. Cuando, según ocurre en los elementos pequeños, el axon encierra una sola y recia neurofibrilla, ésta se ramifica en la *Punksubstanz*, continuándose con el axon y finas dendritas. Contra el parecer de Apathy, nuestras investigaciones demuestran que las neurofibrillas no forman redes en las zonas plexiformes ó puntiformes del ganglio, sino que acaban libremente á favor de hebras palidísimas rodeadas de una corteza de protoplasma indiferenciado (espongioplasma).

En otros invertebrados, tal como el *Lumbricus*, las redes neurofibrilares llenan todo el protoplasma, faltando, por tanto, la elegante rejilla perinuclear (fig. 163).

Células de neuroglia ó de Deiters.— Entre las células y tubos nerviosos de los centros, residen unos corpúsculos menudos, de cuerpo estrellado y guarnecidos de largas, finas y abundantes expansiones divergentes (fig. 164). En las preparaciones por disociación, previa maceración en bicromato de potasa, se nota que estas expansiones proceden á menudo de eminencias cónicas y aun de verdaderas crestas protoplásmicas, y que en su camino se ramifican una ó dos veces, terminando libremente. El núcleo ocupa casi todo el cuerpo celular, y á diferencia del de los elementos nerviosos, exhibe una red cromática bien aparente y dispuesta en capa cortical por debajo de la membrana acromática.

La abundancia, finura, escasas dicotomías y aspecto granuloso y flexuoso de los apéndices de las células neuróglícas, distinguen perfectamente estos elementos de los nerviosos. De la reunión de semejantes apéndices, entrecruzados de mil modos, resulta la trama ó plexo de hilos que separa los tubos de la sustancia blanca y algunas células de la gris. A favor del método de Golgi, se reconoce fácilmente que esta trama es un plexo y no una red, como algunos autores habían creído. Por lo demás, hoy se admite, casi sin excepción, que tanto los apéndices neuróglícos como los de las células nerviosas, acaban libremente sin anastomosarse jamás.

Los importantes estudios de Weigert (1895), han puesto de manifiesto una importante particularidad de las fibras neuróglícas. Usando un método especial de coloración (véase más adelante la técnica del tejido nervioso), ha demostrado este sabio en las células en araña dos sustancias: una granulosa, que forma el cuerpo celular y acompaña en parte los filamentos; y otra homogénea dispuesta en hilos (filamentos neuróglícos propiamente dichos), y la cual atrae vivamente el violado de metilo (método de Weigert). Tales filamentos coloreables atravesarían de parte á parte el cuerpo celular; de manera que dicho cuerpo con su materia granulosa, vendría á ser solamente un punto de entrecruzamiento de multitud de filamentos neuróglícos independientes.

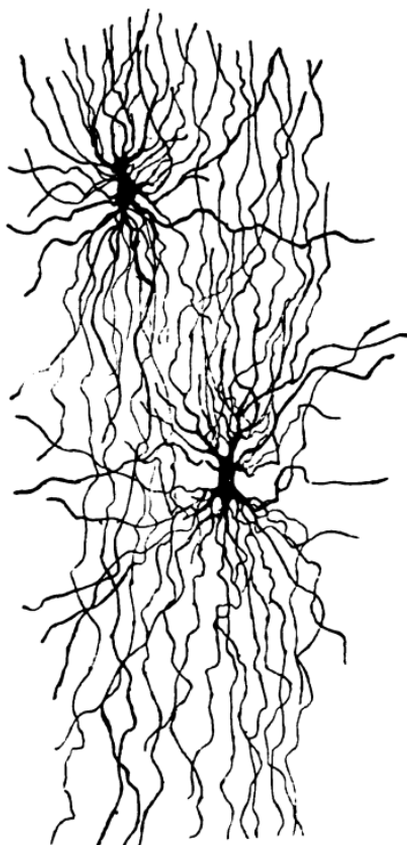


Fig. 165. — Células neuróglícas de largas radiaciones, tomadas de la substancia blanca del cerebelo.

Bajo el aspecto de la forma, es preciso distinguir dos tipos de células neuróglícas: 1.º, tipo de la substancia blanca, el cual adopta forma estrellada y exhibe larguísima expansiones lisas, poco ó nada ramificadas y bien coloreables por el método de Weigert (fig. 165); y 2.º, tipo de la substancia gris, constituido por elementos estrellados, alargados ó fusiformes, provistos de expansiones ordinariamente más cortas, erizadas de espinas ó de apéndices verrugosos colaterales, que les prestan aspecto de plumas. Las expansiones de estos corpúsculos atraen poco ó nada el violado de metilo, y representan el armazón que mantiene ais-

...

ladas las neuronas, las expansiones protoplásmicas y las fibras nerviosas no meduladas (Cajal y Terrazas) (fig. 166).

Fibras nerviosas.— Como ya hemos expuesto anteriormente, las fibras nerviosas representan mera continuación de la expansión de Deiters ó cilindro-eje de las células de los centros.

Llámanse *nervios* ó *cordones nerviosos* los órganos extracentrales contruídos por la asociación de las expansiones nerviosas que llevan un mismo camino. La asociación intracentral (cere-

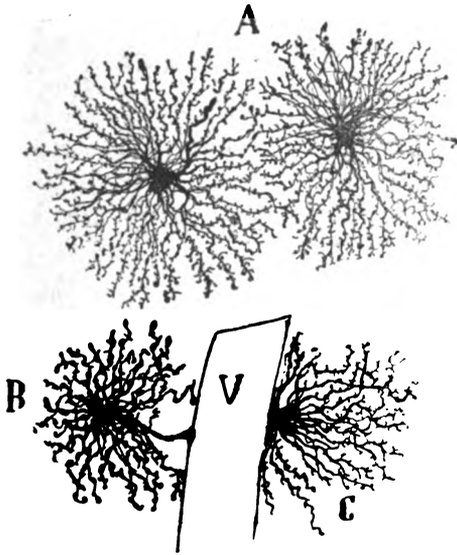


Fig. 166.—Células neuróglícas de cortas radiaciones, tomadas de la substancia gris del cerebro: B, C, células perivasculares.

bro, médula) de dichos cilindros-ejes, engendra la substancia blanca del eje encefalo-raquídeo.

Divídense los tubos ó fibras nerviosas en dos variedades: *fibras medulares* ó de los nervios cerebro-raquídeos; *fibras amedulares*, de Remak ó del gran simpático. Las primeras han tomado el apelativo de medulares, por ofrecer una cubierta de mielina, especie de barniz grasiento aislador de la corriente nerviosa, y las de Remak ó amedulares désígnanse así por carecer de dicha envoltura.

Las fibras de Remak son la continuación de los cilindros-ejes de las células de los ganglios del gran simpático (fig. 167), y se encuentran especialmente en los nervios nacidos de este sistema

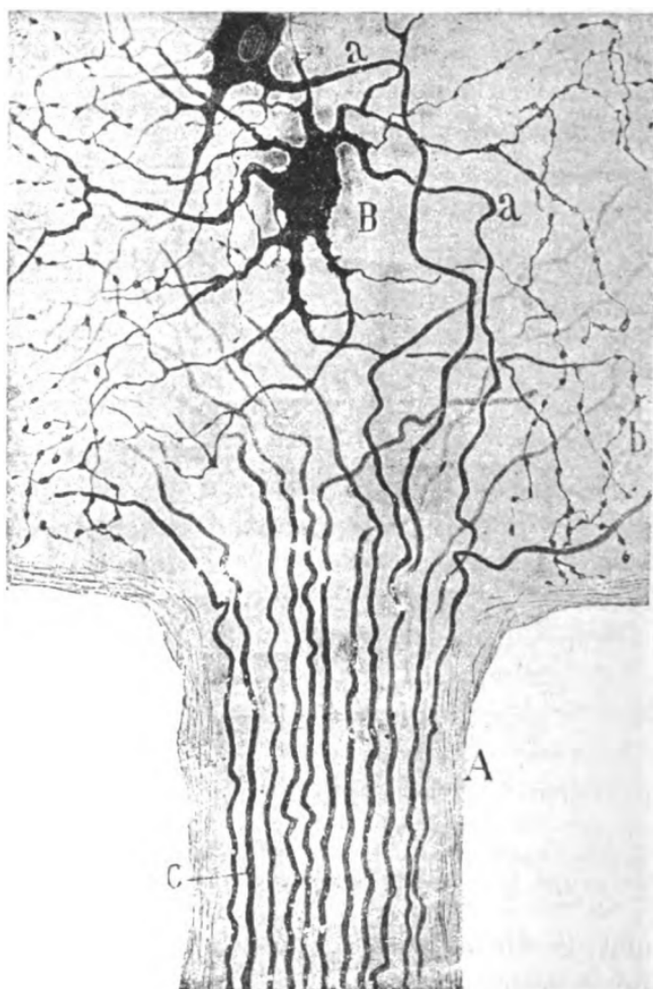


Fig. 167. — Células del gran simpático del gato (método de Ehrlich). *a*, axones; *b*, ramas protoplásmicas varicosas; *c*, axones penetrantes en el cordón interganglionar.

ganglionar, mientras las fibras medulares representan, ó la expansión periférica de un corpúsculo sensitivo yacente en los ganglios raquídeos, ó el cilindro-eje de una célula motriz de la mé-

dula 6 encéfalo, y residen en los nervios 6 pares encefalo-raquídeos.

Fibras amedulares. — Cuando se disocia un nervio emergido de un ganglio simpático, se reconocen unas fibras pálidas, cilíndricas, de 3 á 5 μ de espesor, de contorno neto y exento de membrana aparente. De trecho en trecho, presentan estas fibras ciertos núcleos elipsoides de 20 á 30 μ de largo, por 3 á 5 μ de gruesos, los cuales se superponen estrechamente á las mismas; el protoplasma que los rodea es escaso, granuloso, se acumula algo en los polos nucleares y se prolonga bajo la forma de fina membrana, que recubre una buena parte del cilindro-eje. Ignórase si este forro protoplásmico es continuo ó discontinuo, pues no se aprecian bien los límites de cada territorio celular. Tocante á la fibra nerviosa propiamente dicha, exhibe un aspecto pálido y ligeramente estriado á lo largo; su contorno está bien deslindado del forro protoplásmico, como lo prueba la circunstancia de que el método de Golgi tife la fibra en negro, dejando absolutamente incoloro el núcleo y su expansión de protoplasma.

Las fibras ameduladas se reúnen en hacecillos longitudinales para formar los nervios de la vida orgánica; entre ellas yace un cemento de unión, así como las expansiones de numerosas células neuróglícas (fig. 168).

Fibras meduladas. — Son verdaderos tubos, de composición bastante compleja, que se distinguen fácilmente al microscopio por la obscuridad de sus bordes y presencia de un doble contorno. Estos tubos son cinarrícos y de un diámetro oscilante entre



Fig. 168. — Fibras de Remak disociadas de un nervio simpático. c, cilindro-eje; n, núcleo; p, protoplasma que envuelve un trozo del cilindro-eje.

6 y 10 μ . Como ha demostrado Ranvier, de trecho en trecho, es decir, á distancias variables entre $\frac{1}{2}$ á 2 milímetros, el tubo nervioso exhibe ciertos cuellos ó estrecheces (*estrangulaciones* de Ranvier), á cuyo nivel la mielina queda interrumpida, observándose en su lugar un disco transversal de cemento. Este disco se tiñe en negro por el nitrato de plata, y destaca en claro en los tubos nerviosos ennegrecidos por el ácido ósmico (fig. 169, *d*). Llámase *segmento inter-anular* el intervalo que existe entre dos estrangulaciones. De fuera á adentro, los tubos nerviosos tienen que estudiar : la *membrana de Schwan*, los *núcleos*, la *mielina*, la *vaina de Mauthner* y el *cilindro-eje*.

a) Membrana de Schwan.—Es una cubierta hialina, elástica, que rodea el tubo nervioso, moldeándose exactamente á la mielina. Al nivel de las estrangulaciones, recibe la inserción de los discos de cemento, y se continúa por fuera de éstos para pasar á otro segmento inter-anular. Resiste esta membrana á la potasa, y no se tiñe por los reactivos colorantes.

b) Núcleos.—Cada segmento inter-anular posee un sólo núcleo alargado, adherido exteriormente á la membrana de Schwan, y emplazado por dentro en una foseta ofrecida por un segmento de mielina (fig. 169, *n*). En torno del núcleo se ve un acúmulo de protoplasma extendido por debajo de la vaina de Schwan hasta una distancia que no es fácil precisar. Lo que puede asegurarse es que este protoplasma se adhiere íntimamente á la membrana citada, de la que, al parecer, representa una dependencia, mientras que del lado de la mielina sus vínculos son mucho más flojos. Es imposible confirmar la opinión de Ranvier, á saber : que la capa de protoplasma envuelve los segmentos de mielina, constituyendo un forro para todos los órganos constitutivos de cada segmento inter-anular.

c) Mielina.—Es una materia oleaginosa, sumamente refringente, dispuesta en espesa cubierta en torno del cilindro-eje. En los tubos nerviosos vivos, la capa de mielina es homogénea y de bordes correctos; mas después de la muerte, esta materia se coagula, afectando la forma de grumos irregulares (anillos, hilos, redes, etc.), que prestan al tubo nervioso aspecto tortuoso y moniliforme.

La mielina ofrece dos clases de interrupciones: interrupciones grandes, transversales, que corresponden á los discos transversales de cemento (figura 169, *d*), y discontinuidades finas, oblicuas, muy numerosas, que han sido designadas *cisuras de Schmidt* ó de Lanterman (figura 169, *c*).

Las *cisuras* de Lanterman son circulares y fragmentan la mielina de cada segmento inter-anular en una serie de cilindro-conos superpuestos é imbricados. La materia de estas estrías es clara en las preparaciones tratadas por el ácido ósmico; pero, en ciertas condiciones, se tiñe en negro por el nitrato de plata, por lo que algunos autores (Koch, Schiefferdeker, etc.), la consideran como un cemento de unión permeable á los líquidos nutritivos, y análogo al de los discos transversales. En el espesor de este cemento residiría, según Golgi y Rezzonico, un aparato infundibuliforme constituido por un hilo elástico espiróideo. Gedoelst, en cambio, niega la existencia de esta espira, y admite unos puentes verticales que, pasando á través de la cisura, pondrían en comunicación ciertas redes que, según este autor, constituirían la trama de la vaina de mielina. Estas y otras disposiciones descritas por ciertos autores, nos parecen productos artificiales debidos á la acción de los reactivos (fig. 171, *f*).

d) *Vaina de Mauthner*. — En torno del cilindro-eje, y debajo de la mielina, existe una capa de líquido transparente, en el cual los reactivos producen precipitaciones protéicas. Este líquido representa un plasma de nutrición del cilindro-eje, y se comunica con el interior de un modo indirecto, á



Fig. 169. — Tubo nervioso tratado por el ácido ósmico. — *d*, disco de soldadura y estrangulación de Ranvier; *c*, cisuras de Lanterman; *n*, núcleo del segmento inter-anular; *p*, protoplasma que le rodea.

través de las cisuras de Lanterman y de los discos transversales (figura 171, *d*).

e) *Cilindro-eje*.— Así se designa la expansión celular nerviosa que ocupa el centro del tubo medular y sirve como de hilo

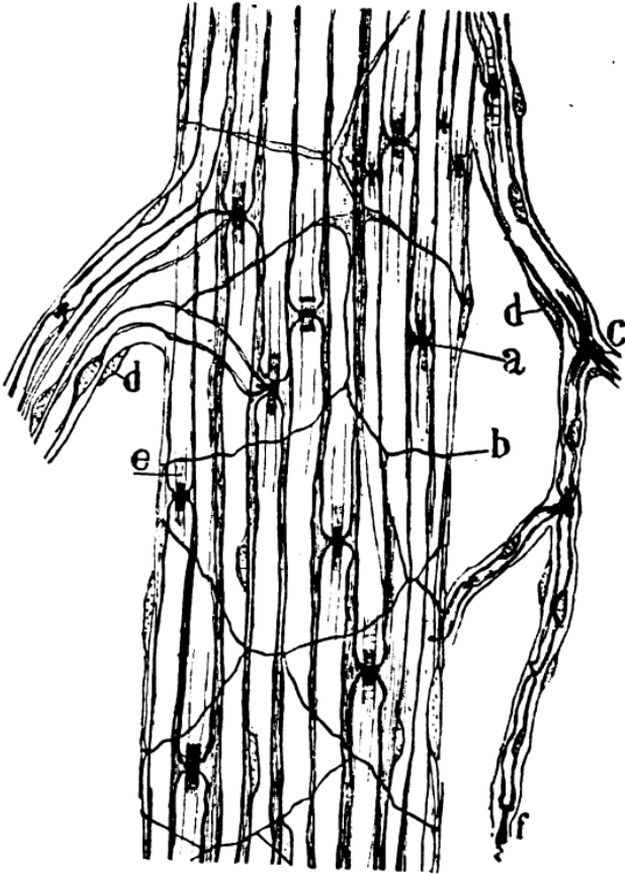


Fig. 170. — Nervio de rana teñido por el nitrato de plata. — *a*, disco de soldadura y estrangulación; *b*, líneas del endotelio que envuelve el haz nervioso; *e*, cilindro-eje coloreado por el nitrato de plata; *c*, división de un tubo nervioso.

de collar para los segmentos inter-anulares. Su forma es cilíndrica y uniforme; su superficie es lisa y su consistencia semi-blanda, como lo prueban las deformaciones que dicha fibra sufre tras la menor presión ó estiramiento. Al nivel de las estrangulaciones de Ranvier, el cilindro-eje atraviesa por el centro del

disco transversal de cemento, disco cuyo objeto parece ser el mantener la posición axial de la fibra y aislarla de la membrana de cubierta.

En estado fresco, el cilindro-eje aparece pálido, finamente granuloso y con estriaciones longitudinales que indican una textura fibrilar. El nitrato de plata lo tiñe en negro ó moreno, pero no de un modo uniforme, sino en bandas alternadas con espacios claros. Estas bandas negras, llamadas *estrias de Frommann*, no preexisten en el tubo nervioso fresco; así que pudiera suceder que se tratara, como imaginan algunos, de meros depósitos argéntico-orgánicos motivados por la acción coagulante y alterante del reactivo (figura 171, c).

Coloreado por los métodos de Bethe, Simarro, Donaggio y nuestro, el axon muéstrase formado por un haz de neurofibrillas sumamente próximas, según se expuso más atrás. Entre ellas reside una substancia finamente granulosa que no atrae los reactivos colorantes.

Asociación de las fibras en los nervios. — Los tubos medulados se asocian en haces individualizados por una membrana laminosa (*vaina laminosa* de Ranvier, *perineuro* de Key y Retzius), de aspecto estriado y compuesta de varias hojas conectivas concéntricas, entre las cuales y revistiendo ciertos huecos anulares que resultan, habitan células endoteliales. La impregnación argéntica revela limpiamente los contornos de estas últimas, como puede verse

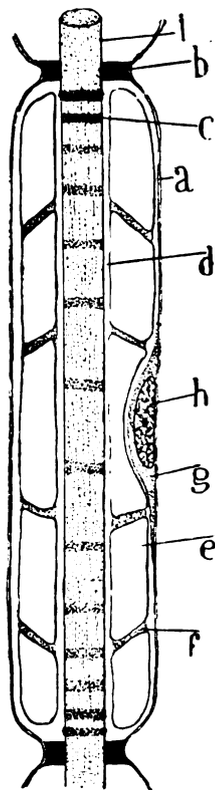


Fig. 171.—Esquema de un tubo nervioso medulado. — a, vaina de Schwann; b, disco transversal; c, estria de Frommann; d, vaina de Mauthner; e, cilindros-conos de mielina; f, cisuras de Lanterman; h, núcleo; g, protoplasma que envuelve el núcleo; i, cilindro-eje.

en la fig. 170, *b*. Entre los tubos nerviosos de cada haz se hallan ciertos corpúsculos neuróglícos provistos de largas expansiones divergentes, las cuales separan las fibras nerviosas, impidiendo los contactos. La trama de hilos brillantes y no anastomosados resultante del entrecruzamiento de dichos apéndices neuróglícos, ha sido tomada por Ranvier como un tejido conectivo modificado, aunque igual en el

fondo á la variedad laxa (*tejido conectivo intrafascicular* de Ranvier).

Los nervios pequeños están constituídos exclusivamente por un haz, y aparecen rodeados por la vaina laminosa citada; pero los cordones nerviosos robustos constan de varios haces, entre los cuales se ven tabiques de tejido conectivo laxo, ricos en vasos sanguíneos. Alrededor del nervio existe una membrana conectivo-vascular, continuada con la *pia mater*, y conocida con el nombre de *neurilema*.

TERMINACIONES NERVIOSAS.—El origen de las fibras nerviosas ha quedado indica-

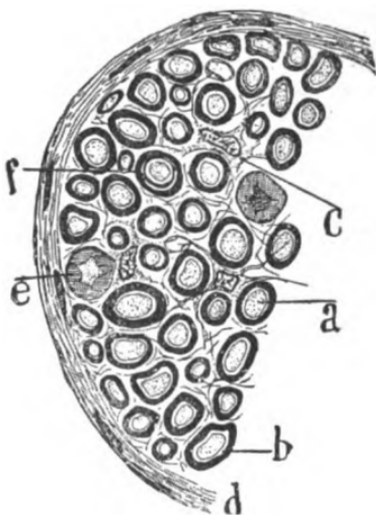


Fig. 172. — Corte transversal de un fascículo nervioso. Coloración con ácido ósmico. — *a*, cilindro-eje; *b*, mielina; *c*, célula conectiva intersticial; *e*, corte de un tubo al nivel ó cerca de la estrangulación; *d*, vaina laminosa.

do anteriormente; es siempre el cilindro-eje ó expansión de Deiters de un corpúsculo nervioso. La terminación es también idéntica en todas ellas, verificándose á favor de ramificaciones libres varicosas, exentas de mielina y superpuestas, ora á células glandulares, ora á corpúsculos epiteliales, bien á otros elementos ganglionares. En unos casos, la ramificación nerviosa aparece desnuda, poniéndose directamente en contacto con los elementos (células glandulares, epiteliales de la piel); en otros, las ramillas terminales están guarnecidas y protegidas por aparatos especiales (corpúsculos de Krause, Pacini, etc.).

En general, toda fibra nerviosa medulada próxima á su terminación, se aparta del haz de que formaba parte, llevándose consigo una hojuela homogénea continuada con la vaina laminosa, y destinada á reforzar la membrana de Schwan.

Esta fina cubierta adventicia yace á distancia de la vaina de Schwan, y ha sido designada por Ranvier *vaina de Henle*. En su espesor contiene, de trecho en trecho, unos núcleos alargados (fig. 170, *d*).

El tubo nervioso propiamente dicho, se ramifica repetidamente, engendrando, ya por división en Y, ya en T, ramas hijas sucesivamente más delgadas; tales divisiones se verifican constantemente al nivel de las estrangulaciones, advirtiéndose que los segmentos inter-anulares de los nuevos túbos, son cada vez más cortos y estrechos. Al abordar la fibra el corpúsculo ó el aparato terminal á que va destinada, pierde primeramente la vaina de Henle, que se continúa con la cubierta del corpúsculo inervado, abandona después la corteza de mielina y la cubierta de Schwan, y reducida á un cilindro-eje desnudo, se dilata en una ramificación varicosa terminal ó se prolonga en un simple tallo acabado por un engrosamiento.

Las terminaciones nerviosas se dividen en cuatro clases: *motrices, sensitivas, glandulares y sensoriales*.

1.º **Terminaciones motrices.**—Tienen lugar, ora en los músculos de la vida de relación, ora en los de la vida orgánica. A los primeros van á parar los tubos nerviosos nacidos en las células de las astas anteriores de la médula; en los segundos acaban fibras procedentes de las células del gran simpático.

a) Terminaciones en las fibras musculares estriadas.—En el punto donde se ramifica la fibra nerviosa, el haz muscular exhibe una placa redondeada, granulosa y sembrada de núcleos (*placa motriz, colina de Doyère*). Esta placa representa un resto de protoplasma muscular todavía no convertido en material estriado, y sus conexiones son, por fuera, el sarcolema, y por dentro, la substancia estriada. El tubo nervioso aborda oblicua ó perpendicularmente la placa motriz, sobre la cual en algunos casos se bifurca, engendrando dos nuevas ramitas medulares; la rama ó ramitas terminales, pierden la mielina y vaina de Schwan, pe-

netran en el espesor de la placa, y se resuelven en una arborización corta, de ramos gruesos, varicosos, á menudo divididos en ángulo recto y costeados por núcleos especiales (*núcleos de la arborización*). Los cabos de tales ramúsculos se muestran á menudo engrosados, y no traspasan nunca los límites de la materia granulosa ni tocan jamás la substancia estriada (fig. 173, *b*).

En los mamíferos, la placa, así como la arborización nerviosa terminal, son muy pequeñas; en los reptiles, ambas alcanzan

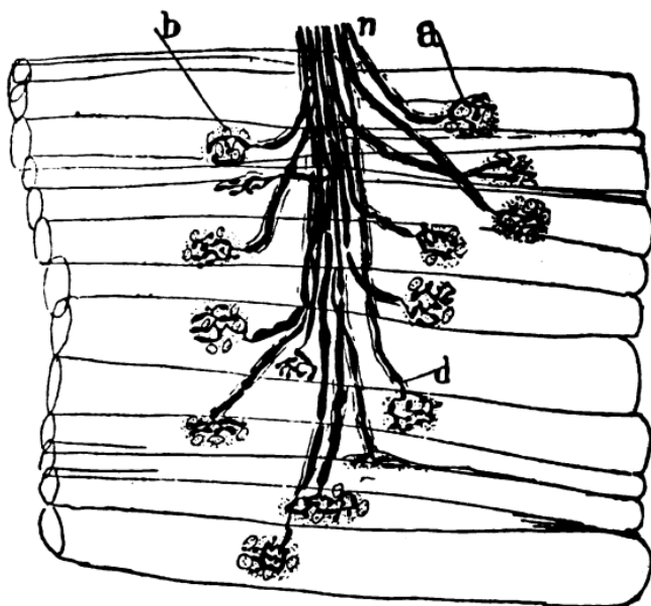


Fig. 173.—Placas motrices de un trozo de músculo intercostal de conejo. — *a*, arborización terminal del cilindro-eje; *b*, núcleos y materia granulosa; *d*, punto en que cesa el forro de mielina; *n*, nerviecito.

mayor tamaño, presentando la substancia granulosa un contorno desigual y como escotado; finalmente, en los batracios falta por completo la materia granulosa, y la arborización nerviosa terminal se extiende en larguísimas ramitas más ó menos paralelas á la fibra muscular (1). Sobre estos tallos pálidos finales yace algún núcleo prolongado (fig. 175).

(1) Cajal: Observaciones microscópicas sobre las terminaciones nerviosas en los músculos voluntarios. Zaragoza, 1881.

Nuestras investigaciones con el nuevo método de coloración del nitrato de plata, enseñan que cada ramo terminal de la arborización motriz contiene un haz de neurofibrillas, el cual se deshilacha ó afloja al nivel de las varicosidades, y se termina por redes y asas intraprotoplásmicas, según se echa de ver en la figura 174. Parecida composición ha encontrado recientemente Tello (1905) en las placas motrices y arborizaciones sensitivas de diversas especies de mamíferos.

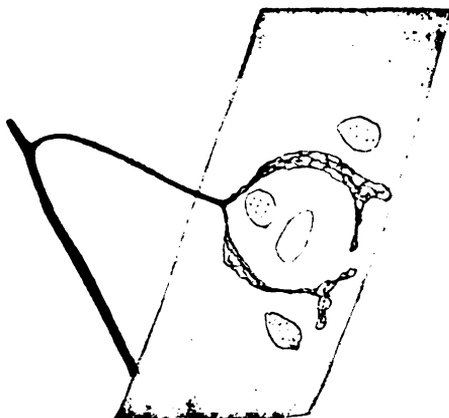


Fig. 174. — Placa muscular del pichón. Neurofibrillas de las ramas terminales. (Método del nitrato de plata).

b) Terminación de las fibras nerviosas en los músculos lisos (1). — Las fibras nerviosas destinadas á los músculos lisos, son fibras de Remak, nacidas ya del cordón vertebral simpático, ya de ganglios especiales residentes entre las zonas musculares. Desde los trabajos de Klebs y Arnold, confirmados por Loe-

(1) La verdadera terminación de las fibrillas nerviosas en los músculos lisos, fué primeramente señalada por Arnstein (1887) en la vejiga de la rana, sirviéndose del método del azul de metileno. Con este mismo método, las demostramos nosotros también en el intestino y vejiga de los batracios (1888), y últimamente, mediante el de Golgi, en el intestino de los mamíferos. Parecidos resultados á los nuestros han obtenido recientemente Retzius, Berkley y Müller (véase mi folleto *Los ganglios y plexos nerviosos del intestino de los mamíferos*, etc., con 13 grabados. Madrid, 1893.

wit, Frankenhauser, Ranvier, etc., se sabe que todo músculo liso

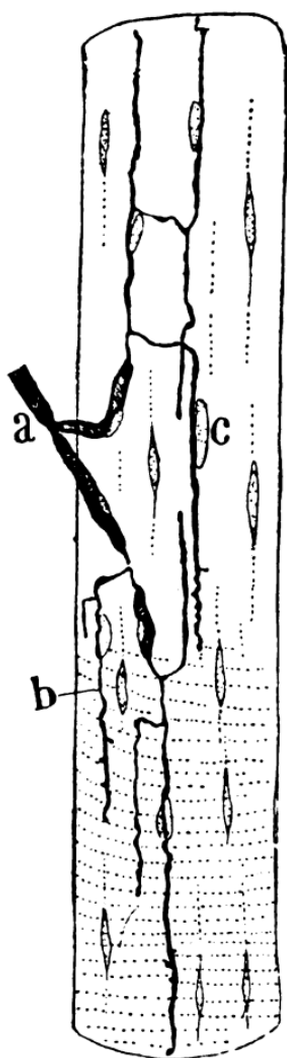


Fig. 175. — Arborización nerviosa terminal de una fibra muscular de rana. Coloración por el cloruro de oro. — *a*, tallo nervioso medulado; *b*, fibras terminales sin mielina; *c*, núcleo de la arborización.

ofrece tres plexos nerviosos: uno *fundamental* ó supramuscular, situado en la superficie del plano muscular, y constituido de gruesos haces de fibras de Remak, entrecruzados en diversos sentidos, y en cuyas nudosidades ó cruzamientos yace un acúmulo de células ganglionares simpáticas; otro *intermediario*, formado de hacecillos más finos, y emplazado entre los paquetes de fibro-células; y finalmente, otro constituido de hebras finas, independientes y ramificadas, que ocupa el cemento de unión de los corpúsculos contráctiles (*plexo intramuscular* ó *interfibrilar*).

Las fibras de este último plexo representan cilindros-ejes libres, los cuales marchan de modo flexuoso por entre las fibro-células, se ramifican dos ó tres veces en ángulo recto, y sus últimas ramitas, que afectan gran delicadeza y aspecto arrosariado, acaban á favor de extremos nudosos, sobre el protoplasma contráctil (fig. 176, *a*). Por lo común, como puede verse en la figura 176, cada fibrilla separada de un hacecillo, origina, merced á sus ramificaciones, una extensa arborización, cuyas ramas, en gran parte paralelas á los intersticios de las fibro-células, pueden tocar un gran número de éstas.

c) Terminaciones nerviosas en el corazón. — Se han vertido

muchas opiniones, todas hipotéticas, sobre la manera de terminar las fibras de Remak en las células cardíacas de los mamíferos: quiénes, como Ranvier, admiten que los ramúsculos nerviosos ensartan el eje de la materia contráctil; quiénes, como Krause, señalan la existencia de verdaderas placas motrices. Nuestras observaciones, ejecutadas primeramente con el método de Ehrlich y después con el de Golgi (1891), resuelven, á nuestro modo de ver, definitivamente este punto, demostrando que las fibrillas de Remak se comportan en el corazón lo mismo que en los músculos lisos. Los hacesillos de fibras nerviosas marchan por entre los paquetes de células, disociándose en unos puntos y volviéndose á juntar en otros, constituyendo así, y á consecuencia de cambios de elementos con haces vecinos, una red de anchas mallas, ocupadas por grupos de fibras contráctiles. Por último, los hilos elementales se hacen independientes, se ramifican muchas veces sin anastomosarse nunca y acaban por tallitos finísimos y fuertemente varicosos. Cada célula muscular puede ponerse en con-

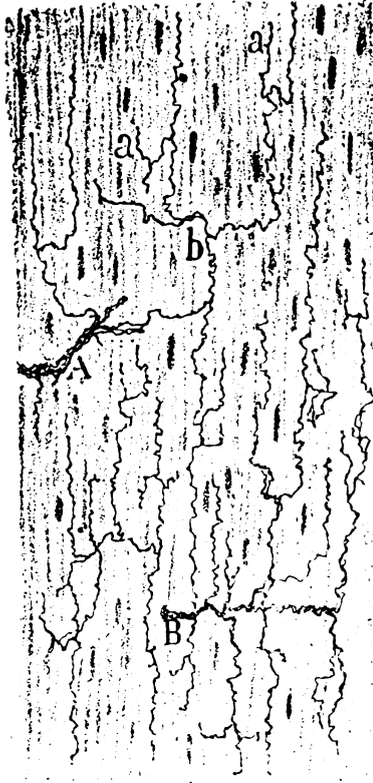


Fig. 1/6. — Corte paralelo á las fibras musculares circulares del intestino del conejillo de Indias. — A, B, fascículos que venían del plexo muscular profundo; b, fibra nerviosa terminal; a, últimos ramitos acabados por una varicosidad.

tacto con una ó varias ramillas terminales, casi siempre flexuosas y dirigidas en el sentido de los corpúsculos contráctiles. Los cabos terminales aparecen, á menudo, guarnecidos de una varicosidad (1).

Terminaciones sensitivas.— Estas terminaciones son tantas y más que los órganos sensibles. Las principales son : las sensitivas musculares, las musculo-tendíneas de Golgi, las terminaciones intra-epidérmicas y las por corpúsculos especiales.

Terminaciones sensitivas musculares ó husos de Kühne.— Cuando se examinan las diversas fibras de un músculo estriado, llaman la atención ciertos fascículos primitivos poco numerosos (dos ó tres en el músculo pectoral de la rana), sumamente delgados, y cuya parte central presenta un engrosamiento fusiforme correspondiente á una terminación nerviosa. Estudiando atentamente este engrosamiento, se advierten en él tres partes : las cápsulas, las fibras nerviosas y el material granuloso (figura 177).

Las *cápsulas* (fig. 177, a), que habitualmente son dos, consisten en membranas delgadas, tubulares, separadas entre sí por espacios plasmáticos, anchos en el centro del huso, pero que van estrechándose en los extremos de éste, donde aquéllas se juntan y confunden con el sarcolema. La *fibra nerviosa* es muy robusta, y atraviesa las cápsulas, con las que se continúa la vaina de Henle, y una vez sobre el material granuloso, se divide en dos ó más ramas meduladas que marchan más ó menos paralelamente al haz muscular. Perdida ya la mielina y membrana de Schwann, cada rama nerviosa se resuelve en una riquísima arborización fuertemente varicosa y extendida sobre toda la región granulosa del huso : las más finas ramillas acaban mediante una varicosidad. Finalmente, el *material granuloso* ocupa todo el espesor del engrosamiento, está sembrado de núcleos y representa un pedazo de fibra muscular, cuyo protoplasma ha conservado sus cualidades embrionarias (fig. 177, d).

(1) Véase mis folletos : *Terminaciones nerviosas en el corazón de los reptiles y batracios* (Gaz. sanit. de Barcelona, núm. 12, 1890), y *Terminaciones nerviosas en el corazón de los mamíferos* (Gaz. sanit. de Barcelona, Abril, 1891).

Los ensayos de coloración que, mediante el azul de metileno, hemos practicado en el músculo pectoral cutáneo de la rana, nos han permitido descubrir en dichas fibras musculares otra terminación nerviosa. Esta terminación se parece en un todo á la motriz, y yace en aquel paraje de los husos musculares, donde la materia estriada no está recubierta por las cápsulas ni por la ramificación sensitiva. Por donde resulta que cada huso muscular mantiene conexión con dos fibras: con la *sensitiva*, arborizada en el engrosamiento capsulado supradicho y destinada á conducir al sensorio noticias tocantes al tanto de contracción del músculo; y con la *motriz* ó centrífuga, en virtud de la cual el huso muscular será también susceptible de contraerse como los demás haces estriados. Parecidos hechos han descrito en los mamíferos Kerschner y Rufini.

Órganos musculo-tendinosos de Golgi. — En ciertos tendones, y en la vecindad de las fibras musculares, se ven unos cuerpos fusiformes recubiertos de endotelio y enlazados con una arborización nerviosa sensitiva. Estos cuerpos representan en realidad un haz tendinoso especial, el cual, por una de sus extremidades, se continúa con los fascículos comunes del tendón, y por la otra recibe la inserción de un grupo de fibras musculares estriadas (figura 178).

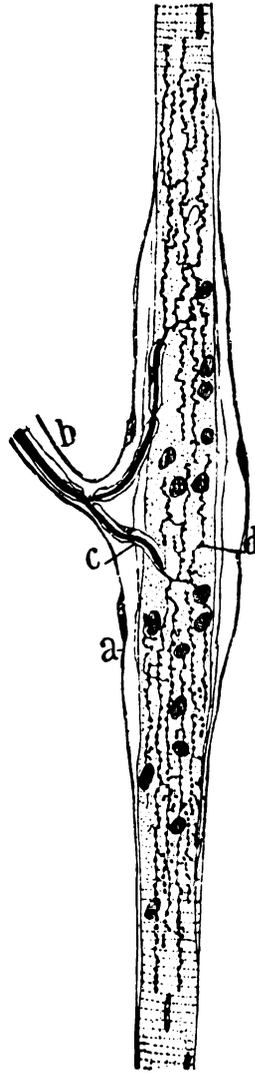


Fig. 177. — Terminación sensitiva muscular del pectoral cutáneo de la rana. Método de Ehrlich. — *b*, fibra nerviosa medulada; *a*, cápsula; *c*, tubo nervioso hijo; *d*, arborización terminal.

El tubo nervioso aborda oblicua ó perpendicularmente el cuerpo fibroso susodicho; la vaina de Henle se continúa con la membrana endotelial de éste; y la fibra nerviosa dicotomizada una ó dos veces, acaba por perder la mielina y por engendrar una extensa y varicosa ramificación completamente libre, y situada en la superficie del huso, por debajo de su cápsula. Según Ciaccio, las ramillas varicosas y libres de la arborización penetrarían entre los haces fibrosos del huso tendinoso, y constituirían en torno de ellos verdaderas espirales.

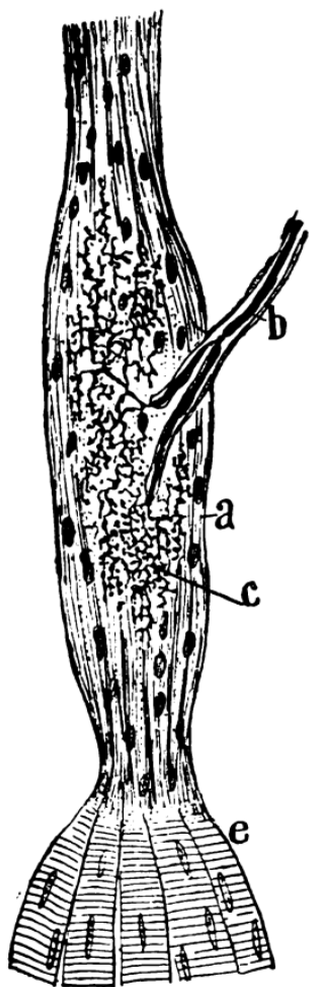


Fig. 178. — Organo musculotendíneo de Golgi. Coloración por el cloruro de oro.

El oficio de tan singulares terminaciones ha sido muy discutido. Nosotros nos inclinamos al parecer de Ciaccio, quien las considera de naturaleza sensitiva, atribuyéndolas la misión de noticiar al sensorio del cuánto de estiramiento del tendón durante la contracción del músculo, haciendo así posible, por acción refleja, la adecuación de la energía de éste á la resistencia de aquél.

Terminaciones sensitivas intraepidérmicas. — Este modo de terminación es peculiar de los epitelios pavimentosos estratificados como el de la córnea, piel, esófago, etc.

En la córnea es donde mejor pueden estudiarse tales arborizaciones sensitivas, las cuales se coloran muy bien, tanto con el azul de metileno, como con el cloruro de oro. Por la periferia de esta membrana penetran varios tubos medulares, los que,

perdiendo á poco trecho la mielina y vaina de Schwan, recorren, bajo la forma de fibras pálidas, el espesor de la córnea, constituyendo, al anastomosarse entre sí, una red de anchas mallas cuyas nudosidades presentan la disposición de pequeños kiasmas (fig. 179). Las fibras constitutivas de este plexo son gruesas, marchan en zig-zag, carecen de núcleos y muestran claramente las hebras axiles que las constituyen envueltas y ligadas por una materia granulosa concretada en gotas, y especialmente ávida del oro y azul metileno.

Designase esta red, que yace entre las láminas conectivas de la córnea, con el nombre de *plexo fundamental*.

Los tallos de este plexo suministran ramitas mucho más delgadas, que atraviesan en escalera las capas corneales y, anastomosándose entre sí por debajo de la basal, forman una red aplanada mucho más rica y tupida que la anterior, que se ha llamado *plexo sub-basal*. Las trabéculas de

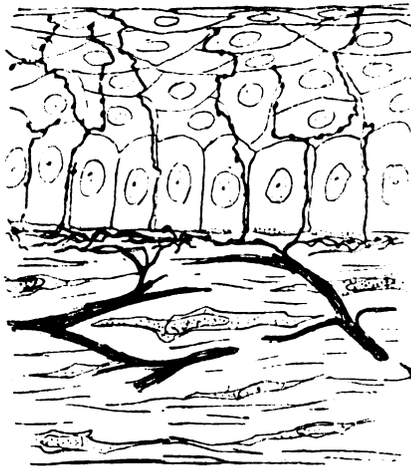


Fig. 179.— Terminaciones nerviosas en el epitelio anterior de la córnea. Coloración por el cloruro de oro.

esta red son menos flexuosas que las del plexo fundamental, y encierran en sus nudosidades ó pequeños kiasmas, uno ó dos núcleos envueltos en cierta cantidad de materia granulosa.

De la red sub-basal arrancan fibras sumamente finas y varicosas, formadas, al parecer, de uno ó dos filamentos axiles primitivos. Estas hebras llevan un curso tortuoso, atraviesan la basal, y, entrecruzándose por debajo de los piés de la primera fila de células epiteliales, constituyen un tercer plexo mucho más delicado que los anteriores y exento de núcleos: llámasele *plexo sub-epitelial*. Las fibrillas constructoras de este plexo, des-

pués de raras ramificaciones, recodan bruscamente, marchan verticalmente por entre las células epiteliales, moldeándose á sus contornos, y rematan, ya entre los elementos de las capas profundas, ya en la misma superficie del epitelio, mediante ligeros engrosamientos, ó á favor de una esférula de materia aurófila.

En el epidermis de Malpigio de la piel, hállanse también parecidas terminaciones. Gruesas fibras meduladas, llegan de lo hondo del dermis, bifúrcanse una ó dos veces, y, en pleno cuer-

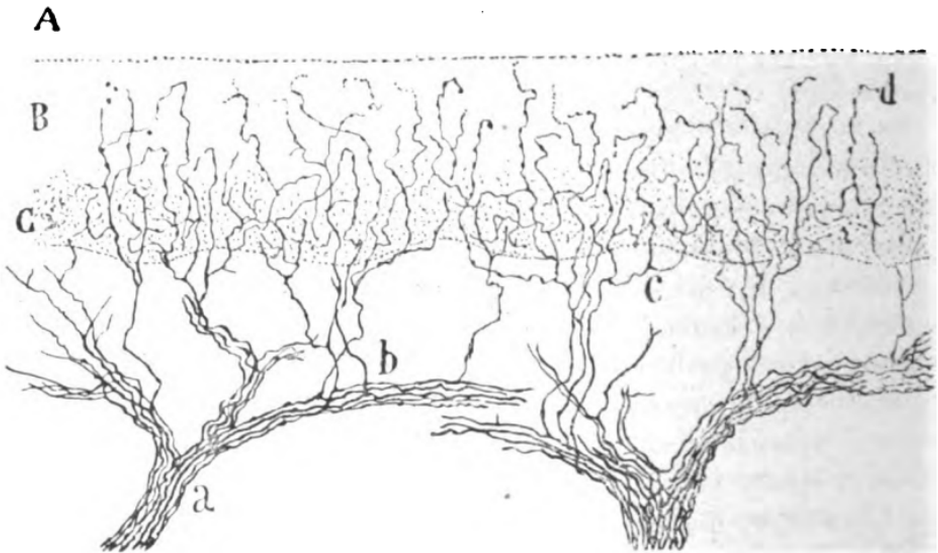


Fig. 180. — Fibras terminales intra-epidérmicas de la planta del pié del perro recién nacido. — A, epidermis córneo; B, cuerpo de Malpigio; C, granos pigmentarios; a, manojos nerviosos; b, bifurcaciones; d, últimas ramillas.

po papilar, las ramas resultantes pierden la mielina y se acercan al epidermis. Antes de penetrar en éste, los cilindros-eyes desnudos se ramifican, y los ramúsculos, cuya dirección es vertical, se insinúan entre las células epidérmicas, subdiviéndose una ó dos veces y acaban por series de gránulos ó por cabos varicosos situados en las inmediaciones del *stratum granulosum*. En su trayecto intra-epidérmico, las fibrillas nerviosas están alojadas

en el cemento semi-líquido de unión, y no parecen enlazarse con ninguna célula epidérmica (fig. 180).

Terminaciones parecidas han descrito Retzius en el esófago y mucosas pavimentosas, y van Gehuchten en la piel y mucosas de varios mamíferos.

Corpúsculos de Meissner. — Habitan en las papilas de la piel, particularmente en la cara palmar de los dedos, en el dermis labial, mamelón y órganos genitales externos.

Estos corpúsculos afectan figura ovoidea, á veces tuberosa y lobulada, y yacen perpendicularmente orientados en la cima de las papilas, casi tocando el epidermis. No todas las papilas de las referidas regiones las contienen, pues existen algunas (papilas vasculares) provistas exclusivamente de un asa capilar. El diámetro de los corpúsculos de Meissner es sumamente variable, oscilando entre 30 á 50 μ de longitud por 20 á 30 de anchura (fig. 181).

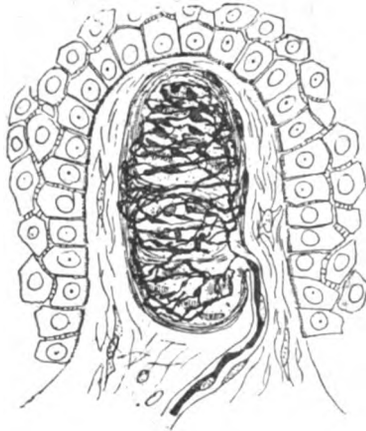


Fig. 181. — Corpúsculos de Meissner de una papila digital. Coloración por el cloruro de oro.

Constan estos corpúsculos: de una cápsula fibrosa, gruesa y abundante en núcleos, continuada con la cubierta de Henle de las fibras nerviosas aferentes; de una masa central construída de células irregulares ordenadas en pilas verticales apretadas é imbricadas, y cuyos núcleos, alargados transversalmente, prestan al todo aspecto groseramente estriado, y de una ó varias fibras medulares que abordan el corpúsculo á diversas alturas, serpenteando á menudo por encima de la cápsula, y penetrando, perdida ya la mielina, entre las pilas de células, donde forman una rica y complicada arborización. Los tallos terminales son varicosos; caminan transversalmente, y acaban por abultamientos lenticulares ó simples engrosamientos irregula-

res, situados en los espacios cóncavos que separan los corpúsculos centrales. Este modo de terminación por meniscos táctiles recuerda los corpúsculos de Merkel de las aves, que no son en realidad sino una forma más simple y menos irregular de los órganos

de Meissner. Dogiel ha teñido recientemente estas arborizaciones con el azul de metileno, mostrando en ellas un número de ramillas terminales varicosas más considerable que el revelado por el cloruro de oro.

Corpúsculos de Pacini. — Son unos cuerpos oblongos, de 1 á 2 milímetros de longitud, que se encuentran en las regiones profundas del dermis de la piel, particularmente en la del pulpejo de los dedos; hállase los también, aunque en escaso número, en los nervios articulares, en los distribuidos por los huesos, ligamentos interóseos de la pierna y antebrazo, órganos genitales externos, perimio

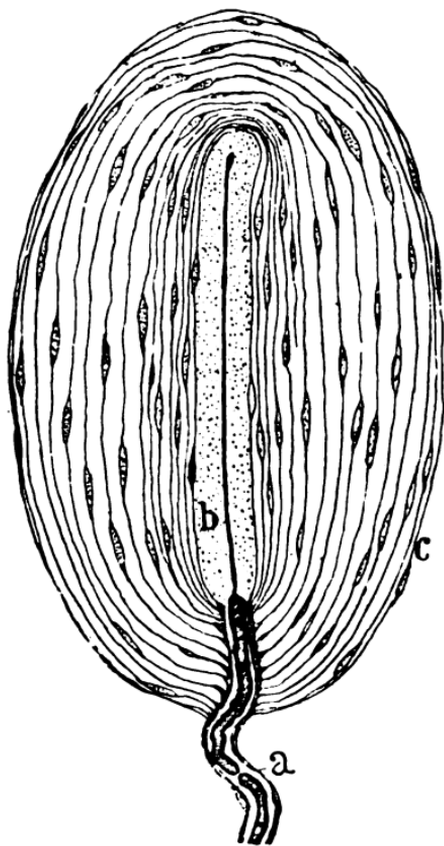


Fig. 182. — Corpúsculo de Pacini del hombre. — *a*, vaina de Henle del tubo nervioso; *b*, materia granulosa central; *c*, cápsulas.

interno de los músculos, etc. Se componen los corpúsculos de Paccini: de una masa central granulosa, prolongada según el eje mayor del corpúsculo y redondeada por sus extremos, y de una serie de cápsulas concéntricas, verdaderas láminas de tejido conjuntivo, separadas por espacios linfáticos y revestidas en su

cara interior por una capa de células endoteliales, cuyos núcleos aplanados forman prominencia hacia adentro. Las cápsulas próximas a la materia granulosa central, son más delgadas y están más juntas que las periféricas. La fibra nerviosa medular aborda el corpúsculo por uno de sus polos, atraviesa las cápsulas, y al llegar a la substancia granulosa, pierde la mielina y la membrana de Schwann. El cilindro-eje, después de recorrer casi toda la longitud de la materia granulosa pálida, termina en el espesor de ésta por ligera intumescencia. La membrana de Henle, que acompaña al tubo nervioso, y que por cierto es sumamente gruesa, se continúa con las diversas cápsulas conectivas (fig. 182).

Corpúsculos de Krause.— Aparatos más sencillos y menos voluminosos que los de Paccini, están situados, de ordinario, en el dermis de la conjuntiva, mucosa lingual, órganos

genitales externos, etc. El tamaño de estos corpúsculos oscila entre 40 y 50 μ de longitud por 20 ó 30 μ de anchura.

Desde el punto de vista estructural se conocen dos variedades de corpúsculos de Krause. La variedad más simple se compone: de una cápsula conectiva, expansión de la vaina de Henle; de una masa granulosa interior, prolongada en forma de maza, y de una fibra nerviosa aferente que, desnudándose de sus cubiertas al abordar el corpúsculo, acaba, cerca del polo superior de la masa granulosa, á favor del ligero espesamiento (fig. 183, A).

La variedad compleja posee un tallo algo mayor y reside en la conjuntiva ocular y órganos genitales externos (fig. 183, B). El tubo nervioso aferente, en vez de terminar en la materia gra-

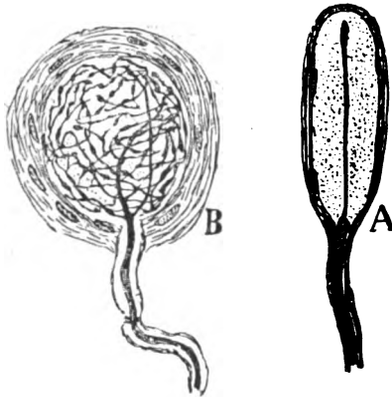


Fig. 183. — Corpúsculos de Krause. — A, corpúsculo de la conjuntiva del buey; B, corpúsculo de la conjuntiva del hombre (Dogiel).

nulosa por simple tallo longitudinal, se ramifica en ésta repetidas veces, y los ramúsculos acaban por extremos engrosados y perfectamente libres (Retzius, Dogiel, etc.).

Dogiel describe también en la conjuntiva terminaciones nerviosas por ovillos ó apelonamientos complicados de ramillas, sin aparato protector propiamente dicho.

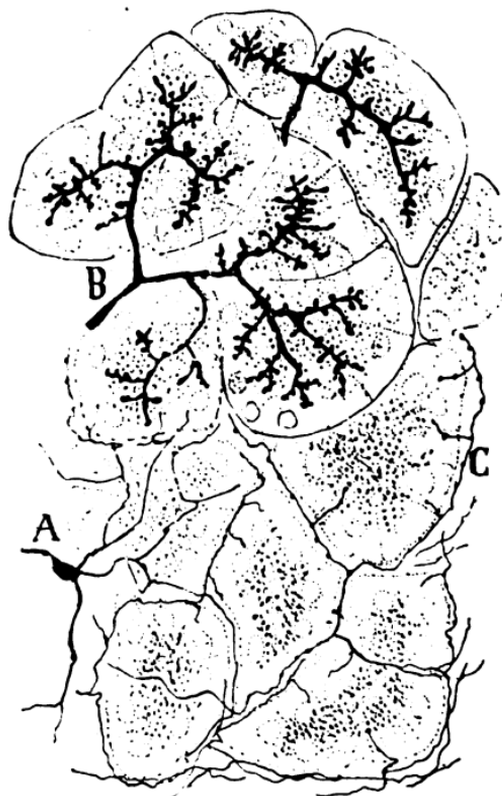


Fig. 184. — Plexo nervioso terminal del páncreas. — A, célula simpática intersticial; B, acini glandular; C, plexo nervioso pericelular.

terminales se acrecienta. En los mismos preparados puede verse también un pequeño corpúsculo semejante al de Paccini, del cual discrepa por exhibir células en la masa granulosa central. Este aparato terminal designase *órgano de Erbst*. Análogos son también los *corpúsculos de Golgi-Manzoni* residentes en el punto de unión de los tendones con los músculos.

Terminaciones nerviosas en los pelos. — Examinadas en los roedores por Arnstein, Bonnet y Ranvier, mejor estudiadas por v. Gehuchten y Retzius, estas arborizaciones residen alrededor del folículo piloso, no lejos del desagüe de las glándulas sebáceas. La fibra nerviosa llegada de lo profundo

Corpúsculos de Merkel. — En los bordes de la lengua y pico de las aves (singularmente del pato) existen unos corpúsculos especiales que se han considerado como un rudimento ó esbozo de los de Meissner. Estudiados en las preparaciones doradas, constan de células aplastadas y superpuestas, entre las cuales yace un disco biconvexo continuado con una fibra nerviosa. La cubierta de Henle de ésta prolongase con el forro conectivo del corpúsculo.

Hay corpúsculos de Merkel que poseen tres y hasta cuatro corpúsculos horizontales. En este caso, la talla del órgano es mayor y el número de discos nerviosos

comienza por bifurcarse, trazando dos semianillos situados en la vaina conjuntiva del pelo, y de ellos brotan las vainas terminales, que están representadas por un gran número de colaterales gruesas, varicosas, ascendentes, paralelas y aplicadas sobre el pelo á modo de empalizada regular. Los cabos de estas ramas se aplican sobre la membrana vítrea (véase tejido piloso), sin traspasarla ni abordar, por tanto, la trama epitelial del bulbo piloso.

Corpúsculo de Timoteu. — Semejan á largos y sencillos corpúsculos de Paccini, pues poseen una masa granulosa central y fibra axial acabada en maza. Mas á diferencia de éstos, ofrecen una segunda fibra nerviosa, más fina que la precedente, la cual se descompone en una riquísima arboriza-

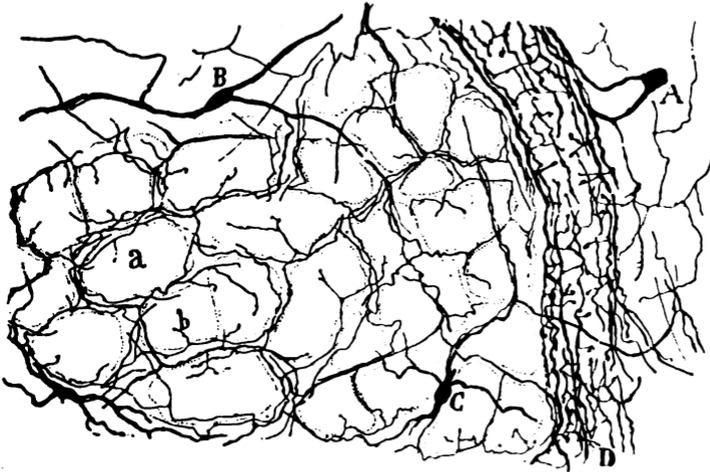


Fig. 185. — Terminaciones nerviosas en la glándula pancreática (según Cajal y Sala). — A, células simpáticas; a, b, ramitas nerviosas libres terminadas entre células epiteliales.

ción terminal extendida á distancia de la fibra axial, es decir, en torno de la masa granulosa. Moran semejantes corpúsculos en el dermis de la porción membranosa y prostática de la uretra, así como en la cápsula prostática de los mamíferos.

Terminaciones glandulares. — Este tema ha sido muy debatido hasta estos últimos años, en que los métodos de Ehrlich y de Golgi han permitido obtener coloraciones absolutamente correctas de las fibrillas terminales, aclarando definitivamente la cuestión. Como hemos demostrado primeramente nosotros para las

glándulas salivares, y han confirmado y ampliado Fusasi y Pa-

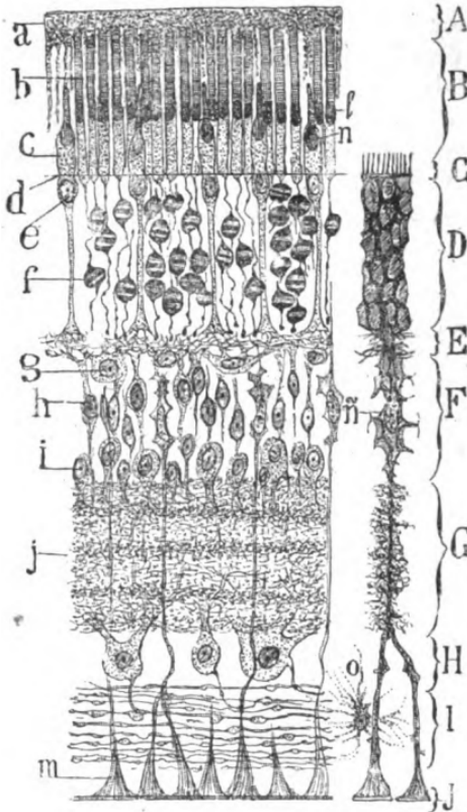


Fig. 186. — Corte perpendicular de la retina del perro. — A, capa pigmentaria; B, de los bastones y conos; C, limitante externa; D, de los granos externos; E, plexiforme externa; F, de los granos internos; G, plexiforme interna; H, de las células ganglionares; I, de las fibras del nervio óptico; J, capa limitante interna; a, células pigmentarias; b, segmento externo de un bastón; c, cono; d, limitante externa; e, núcleo del cuerpo del cono; f, núcleo del cuerpo del bastón; g, célula horizontal; h, célula bipolar; i, espongioblasto ó célula amacrina; j, zonas granulosas ó pisos de la plexiforme interna; m, cono terminal de una fibra de Müller; n, célula de neuroglia; o, núcleo de las fibras de Müller. A la derecha de la figura se ve una fibra de Müller ó célula epitelial.

nasci, Retzius. Müller, Cl. Sala, Dogiel, etc., las fibras nerviosas destinadas al tejido glandular. acaban libremente sobre las células secretoras, sin penetrar en el protoplasma.

Las fibras originarias provienen del gran simpático, y están, por tanto, desprovistas de mielina; algunas representan quizás simples expansiones finas de ciertas células nerviosas multipolares, yacentes entre los acini de las glándulas (Cajal (1), Cl. Sala). Todas estas fibras constituyen primeramente un plexo tupido, situado por fuera del epitelio en pleno tejido conectivo, plexo cuyas trabéculas son en su mayor parte haces de fibrillas complejamente entrecruzados; de estos haces

(1) Cajal: *Nuevas revelaciones del método de Golgi*. Barcelona, 1889.

llos se separan algunas hebras que marchan aisladas sobre la membrana glandular donde se ramifican diferentes veces; y, finalmente, las últimas ramillas, que afectan gran delgadez y aspecto varicoso, acaban libremente en la cara externa de los corpúsculos glandulares.

En algunas glándulas, en el páncreas, por ejemplo, nos ha parecido ver que dichas ramillas terminan libremente, no sólo por fuera de los corpúsculos secretores, sino entre los mismos, ó sea en el cemento intercelular (fig. 185, a, b).

Terminaciones sensoriales. — a) **RETINA.** — Esta membrana, expansión del nervio óptico, es el resultado de la aproximación y adherencia de las dos paredes, anterior y posterior, de la vesícula ocular embrionaria. La pared anterior, notablemente engrosada, engendra las capas retinianas comprendidas desde la de los bastoncitos hasta la limitante interna; mientras que la pared posterior origina solamente la capa epitelial ó pigmentaria. En el curso del desarrollo, las capas retinianas anteriores (desde la granulosa interna hacia adelante) de los mamíferos son invadidas por los capilares sanguíneos, mas no por los elementos conjuntivos mesodérmicos.

Estudiaremos en la retina, de acuerdo con los autores más modernos, diez capas ó zonas distintas, que, contando de dentro á afuera, son: 1.º, *limitante interna*; 2.º, *la de las fibras del nervio óptico*; 3.º, *la capa de células ganglionares*; 4.º, *capa plexiforme interna*; 5.º, *capa de las células bipolares* ó de los granos internos; 6.º, *capa plexiforme externa*; 7.º, *capa de los cuerpos de las células visuales* ó zona de los granos externos; 8.º, *capa limitante externa*; 9.º, *capa de los conos y palitos* ó bastoncitos; 10, *capa pigmentaria*.

Elementos neuróglícos ó de sostén. — Los principales son las células epiteliales ó fibras de Müller, elementos gigantes alargados que, arrancando de la zona limitante interna y cruzando perpendicularmente las capas nerviosas, se terminan al nivel de la limitante externa. Las limitantes mismas no representan otra cosa que la reunión en lámina delgada de las chapas ó membranas en que rematan por sus extremos las citadas fibras de Müller. En su curso á través de la retina, las células epiteliales

ofrecen diversos aspectos; comienzan á favor de un cono de base interna al nivel de la limitante (fig. 187), marchan trazando alguna curva por las zonas ganglionar y de fibras ópticas, y en las capas centrales de la retina emiten dos clases de expansiones: apéndices finos, granulados, rizados, para las dos capas plexiformes; expansiones laminosas moldeadas en fosetas y dispuestas en una trama como esponjosa para las zonas de los granos.

El cuerpo de la célula de Müller posee un núcleo prolongado residente al nivel de la zona de los granos internos (fig. 186, *n*).

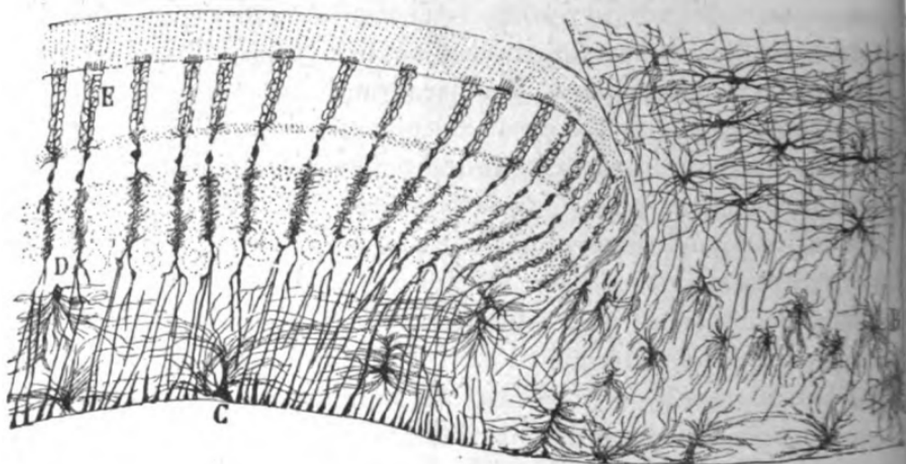


Fig. 187. — Células epiteliales y neuróglicas de la retina y nervio óptico. — A, células del nervio óptico; B, neuroglia de la papila; C, neuroglia de la capa de fibras ópticas; D y E, fibras de Müller.

Por último, de la chapa terminal externa ó limitante externa parten hacia afuera finos hilos que sirven para separar los conos y bastones (fig. 186, C). Las expansiones partidas de una célula de Müller tocan las emanadas de las vecinas, pero sin anastomosarse jamás. Los huecos resultantes alojan los elementos nerviosos de la retina, los cuales quedan perfectamente aislados dinámica y anatómicamente.

A más de las células epiteliales, la capa de fibras del nervio óptico contiene células de neuroglia en forma de araña y enteramente iguales á las de la substancia blanca de los centros (figura 187, C).

Capa pigmentaria.—Está constituída por un estrato de células alargadas que contienen cristales de pigmento en su interior. La extremidad externa de estas células es maciza, encierra el núcleo y forma un pavimento exagonal bastante regular; mientras que la interna aparece descompuesta en numerosos hilos granulados, á veces portadores de granos melánicos, los que, insinuándose entre los conos y bastones, forman á los extremos de éstos una atmósfera pigmentaria absorbente de la luz (fig. 186, a).

Capa de los bastones y conos, llamada también *membrana de Jacob.*—Por fuera de la limitante externa y entre las expansiones profundas de las células pigmentarias, se ve una hilera de elementos alargados, rectilíneos y dispuestos como las estacas de una empalizada. Estos corpúsculos se distinguen por su forma en dos variedades: los *bastones* y los *conos*.

Los *bastones* son filamentos cilíndricos, de contorno rectilíneo y de una longitud de 60 μ por 2 ó 2 y medio μ de anchura; es-

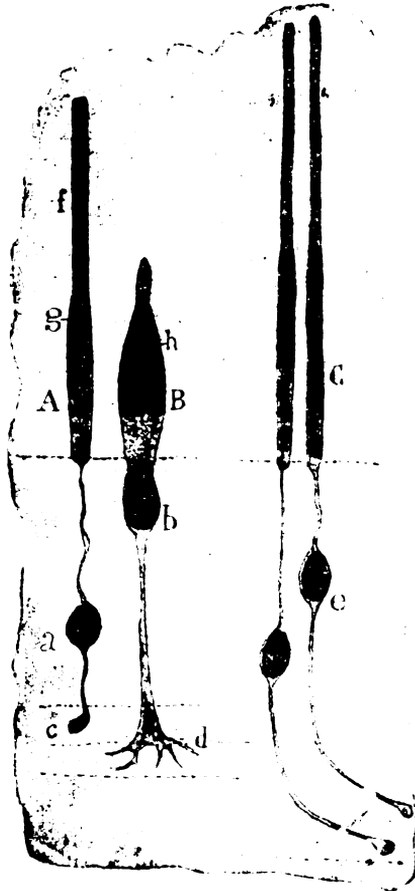


Fig. 188. — Detalles de los conos y bastones de la retina humana (preparación por disociación). — A, B, cono y bastón respectivamente de la región periférica ó principal de la retina; C, conos finos y largos de la foseta central.

tán mezclados á los conos é implantados perpendicularmente sobre la limitante interna; constan de dos segmentos que se distinguen por sus diversas propiedades, aunque son continuos substancialmente; el *externo* y el *interno*. El *externo* es hialino, birefringente, colorable en negro por el ácido ósmico, incolorable por el carmín, y ofrece ciertos canales delgados, longitudinales, que le prestan aspecto estriado á lo largo. El agua salada le descompone en discos transversales sumamente delgados, especie de chapas epiteliales reunidas por un cemento sumamente alterable, y á su alrededor existe una membrana homogénea formada, según Kühne, de *neurokeratina*. El *segmento interno* es más grueso, algo más abultado en su región central, de aspecto granuloso, colorable por el carmín é incolorable por el ácido ósmico. Cerca de su continuación con el externo encierra un glóbulo alargado, de forma semi-elipsoidea (corpúsculo semi-elipsoideo), constituido por una materia poco afine del carmín y hematoxilina y estriada finamente en sentido longitudinal (figura 188, g).

La retina fresca es de un color rojo uniforme, excepto en la *fovea centralis*. Esta coloración se debe á la presencia de una materia colorante sensible á la luz actínica, exclusivamente depositada en los artículos externos de los bastones (*púrpura visual, rodopsina, foto-estesina, etc.*).

Los *conos*, más cortos que los bastones y mucho menos numerosos que éstos, excepto en la foseta central donde se encuentran de un modo exclusivo, son elementos gruesos y de una forma que puede compararse con la de una botella. También poseen los conos dos segmentos de propiedades análogas á las de los bastones (fig. 188, B); sólo que el interno, que corresponde á la parte más gruesa, encierra un corpúsculo elipsoideo mucho más robusto.

En la serie animal ofrecen importantes variaciones de dimensión y forma los conos y los bastones. Así, en los batracios y peces, los bastones son recios y de tamaño colosal, en tanto que los conos son finos y cortos y semejantes á los de los mamíferos (fig. 198, b). Añadamos que en la rana, además de los bastones coloreados en rojo por la rodopsina, los hay también teñidos de verde (bastones verdes).

En los reptiles parecen faltar los bastones, y en las aves son muy poco numerosos, dominando enormemente los conos, cuya forma aparece en la figura 199 a y 189. Repárese un detalle interesante: en la unión del artículo interno con el externo, reside una esfera refringente formada por una substancia grasienta que lleva en disolución una materia colorante de tonos diferentes. En unos casos la esfera es roja, en otros amarilla, en otros anaranjada, y en los menos azul y verdosa. Según se ve en la figura 189, los susodichos granos yacen á nivel un poco diferente, disponiéndose en la misma línea los correspondientes á un mismo matiz (Stort).

Capa limitante externa (fig. 186, d).— Es una cutícula recta, finísima, formada por la reunión de las chapas que guardan exteriormente á las fibras de Müller. Esta chapa está acribillada de agujeros para el paso de las prolongaciones profundas de los conos y bastones.

Capa de los cuerpos de los elementos visuales.— Los cuerpos de las células visuales, llamadas también *granos externos*, representan la prolongación protoplásmica profunda de los conos y bastones. Es preciso distinguir el cuerpo del cono del cuerpo del bastón.

El del cono yace cerca de la limitante, poseyendo un núcleo grueso y ovoideo; por abajo el protoplasma se continúa en fibra recta, la cual, al llegar á la zona plexiforme externa, experimenta una dilatación cónica (*pié del cono*) de cuyo contorno basilar emergen algunas fibrillas horizontales libremente terminadas (fig. 188, d).

El cuerpo del bastón (fig. 188, a) reside á distintas alturas de la zona que estudiamos, y encierra un núcleo ovoideo de menor tamaño que el del cono, y cuya cromatina homogénea está dispuesta en zonas transversales alternadas con fajas acromáticas. Siendo los cuerpos de los bastones más numerosos que los de los conos, se ven obligados á constituir muchas hileras, las cuales son tanto más abundantes cuanto más finos se muestran los bas-

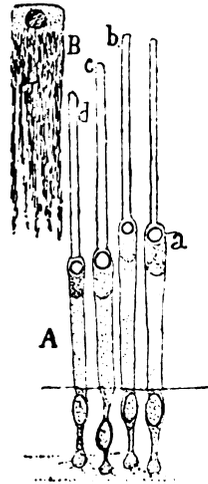


Fig. 189. — Conos de la paloma. — A, artículos internos de los conos; B, célula pigmentaria; a, esferas coloreadas.

toncitos. El protoplasma se estira en dos fibras, ascendente y descendente: la expansión ascendente, fina y varicosa, se continúa con un bastoncito, mientras que la descendente, también delicada, baja hasta la zona plexiforme externa, donde acaba mediante una esferita completamente libre y exenta de ramillas.

Capa plexiforme externa.— Es el punto de entrecruzamiento de numerosas expansiones protoplásmicas, emanadas de las células de la capa subyacente (granos internos), así como de muchas fibrillas basilares procedentes de los piés de los conos.

Esta zona debe dividirse en dos pisos, *superior é inferior*. Cada uno de ellos es paraje de empalme de una categoría particular de células nerviosas.

El *piso superior* es el punto de reunión y contacto (fig. 192, A) de las esférulas terminales de los bastoncitos y de los penachos ascendentes de ciertas bipolares (bipolares para bastón). El *piso inferior* (fig. 192, e, f) es el punto de concurrencia y contacto de los piés y fibrillas basilares de los conos por un lado, y de las expansiones superiores aplanadas de ciertas bipolares, por otro (bipolares para cono).

Capa de las células bipolares ó de los granos internos.— Es esta zona la más complicada de la retina, debiendo subdividirse, para el mejor orden descriptivo, en tres subzonas: 1.º, subzona de las *células horizontales* (subreticulares, estrelladas, etc., de ciertos autores); 2.º, de las *células bipolares*; y 3.º, de los *espongioblastos*.

a) *Células horizontales.*— Estudiadas por Krause y Schiefferdecker en casi toda la serie de los vertebrados, sólo han sido conocidas regularmente después de los trabajos de Tartuferi, Dogiel y los nuestros. En los mamíferos, estas células forman dos variedades, amén de alguna subvariedad menos importante: células horizontales pequeñas ó externas, y células horizontales grandes ó internas.

Las *células horizontales pequeñas* son aplanadas, estrelladas, y yacen inmediatamente debajo de la zona plexiforme externa. De su periferia brotan numerosas expansiones divergentes y ramificadas que constituyen, debajo de los piés de los conos, un plexo muy tupido. El cilindro-eje es fino, dirígese horizontal-

mente por la zona referida, y á distancia variable acaba descomponiéndose en algunas ramitas terminales; en su trayecto emite numerosas colaterales ramificadas y libres (fig. 190, *a*).

Las *células horizontales grandes* (fig. 190, *b*, *c*), yacen por lo general en un plano más interno que las precedentes, de las que se distinguen además por su gran robustez. Sus expansiones protoplásmicas son espesas, horizontales, y rematan á no mucha distancia á favor de ramitas cortas, digitiformes y ascendentes. La

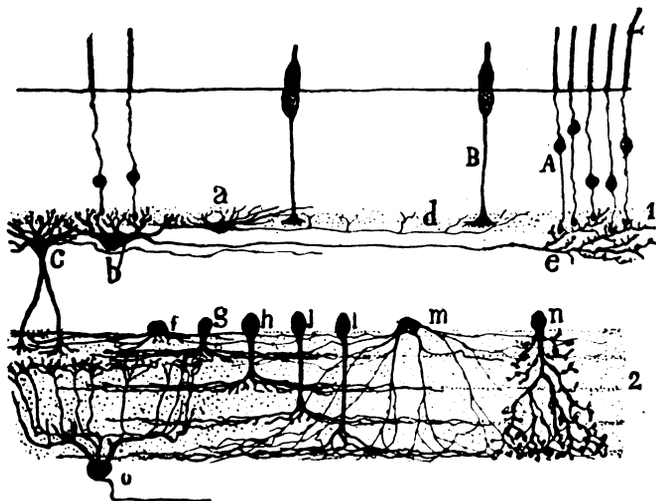


Fig. 190. — Corte perpendicular de una retina de mamífero. — A, cuerpo de los bastones; B, cuerpo de los conos; *a*, célula horizontal pequeña; *b*, célula horizontal grande; *c*, célula horizontal con expansión protoplásmica descendente; *e*, arborización terminal de un cilindro-eje de célula horizontal; *f*, *g*, *h*, *j*, *l*, *m*, *n*, variedades de espongioblastos; *o*, célula ganglionar bi-estratificada.

expansión nerviosa es robusta y horizontal, y fué ya vista por Tartuferi. Dogiel, que la ha impregnado recientemente con el azul de metileno, supone que tras un curso horizontal variable, desciende bruscamente á través de las capas retinianas, para continuarse con una fibra del nervio óptico; pero en nuestro sentir, el sabio ruso ha sido víctima de una ilusión, explicable por lo difícil que es apreciar, en retinas vistas de plano y coloreadas por dicho reactivo, el curso total de las fibras nerviosas y el

plano real donde yace cada célula. De nuestras nuevas observaciones, resulta que los tales cilindros-ejes no bajan nunca de la zona plexiforme externa, sino que después de un trayecto larguísimo, se terminan en ella á favor de una arborización varicosa de enorme extensión. Cada fibra de semejante ramificación envía hacia el piso de las esférulas de los bastoncitos una ramita corta acabada por una varicosidad (fig. 190, *e*).

Como variedad de células horizontales grandes ó internas, debe mencionarse una especie caracterizada, aparte las propiedades supradichas, por exhibir una ó dos expansiones protoplasmáticas descendentes que se ramifican en la zona plexiforme in-

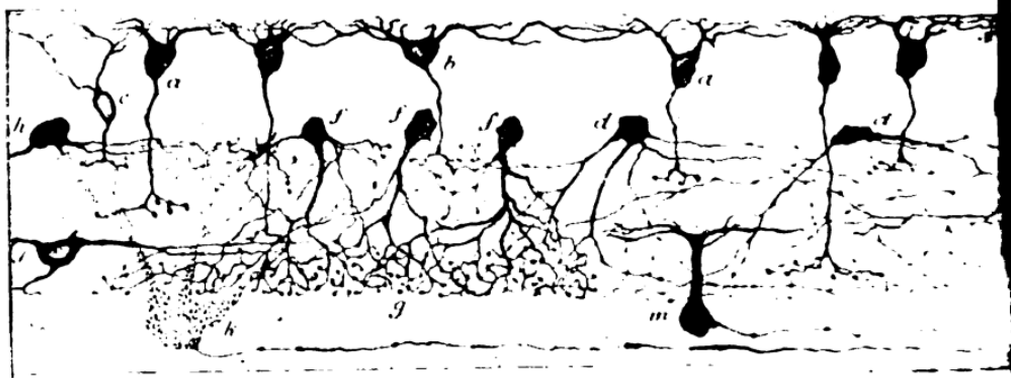


Fig. 191.—Células de la retina de un mamífero. Coloración por el azul de metileno. (Método de Ehrlich). — *a*, *b*, bipolares de cono ; *d*, *f*, *e*, amacrinas ; *k*, *m*, células gangliónicas.

terna (fig. 190, *e*). Tartuferi y Dogiel creen que todas las células horizontales grandes poseen expansiones descendentes ; pero nuestras investigaciones ponen fuera de duda la existencia de células de esta especie exentas de tales apéndices.

b) Células bipolares.—Como han demostrado Tartuferi y Dogiel, estas células son fusiformes y poseen dos expansiones : ascendente y descendente. La descendente es siempre única y cesa, á distintas alturas de la zona plexiforme interna, por un penacho aplanado ; la ascendente es á menudo múltiple, y forma una abundante ramificación que se dispone horizontalmente en el piso inferior de la zona plexiforme externa (fig. 191, *a*, *b*).

Nuestras indagaciones nos permiten añadir á la descripción de dichos autores los siguientes datos:

1.º Tanto el penachó formado por la expansión ascendente como el constituído por la descendente, acaban por ramitas varicosas y libres. No existen, por tanto, las redes que dichos sabios, influídos por el ambiente científico en que escribieron, han descrito en los planos de arborización de tales expansiones.

2.º Las células bipolares no son todas iguales, existiendo entre ellas notables diferencias de forma y de magnitud. Las prin-

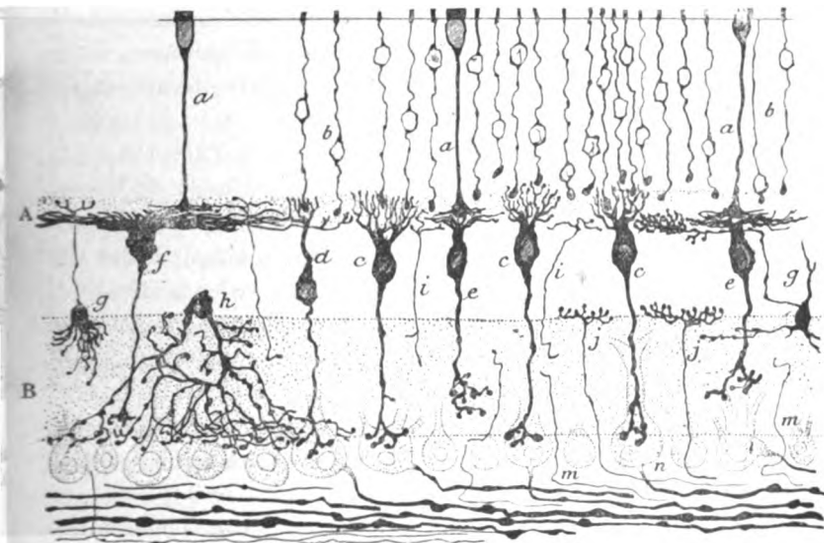


Fig. 192. — Células de la retina de un mamífero. — *a*, capa de los conos y bastones; *b*, cuerpos de los bastoncitos; *d*, *f*, especies de bipolares ó granos internos; A, capa plexiforme externa; B, capa plexiforme interna; *m*, *n*, capa de las células ganglionares; *b*, bastones; *a*, cono; *c*, bipolares para bastones; *e*, bipolares para cono; *j*, fibras centrifugas.

cipales variedades son: 1.ª Células bipolares de penacho ascendente fino, terminado libremente entre las esferitas de los bastones (fig. 192, *c*). Como éstas se alojan precisamente entre las fibrillas de dicho penacho, y como hasta ellas no llegan las expansiones de otros elementos, no queda más recurso que considerar tales bipolares como los corpúsculos destinados á recoger

la actividad específica acarreada por los bastoncitos. De aquí el nombre de *bipolares para bastones* que nosotros las hemos dado.

2.^a Células bipolares de penacho aplanado, ramificado en el piso segundo de la zona plexiforme externa, paraje donde se dilatan las fibrillas basilares de los conos (fig. 192, *e*). Esta coincidencia de posición nos ha hecho calificar dichas células de *bipolares para los conos*, porque, dada la disposición de su penacho externo, sólo con éstos pueden conexionarse (fig. 191, *a*, *b*).

3.^a El penacho inferior de todas, ó al menos de la mayor parte de las bipolares para bastones, se aplica al cuerpo de las células de la capa ganglionar, mientras que el penacho descendente de las bipolares para conos, se termina sobre uno cualquiera de los pisos de arborización que contiene la zona plexiforme interna (figura 191 y 192).

c) *Espongioblastos ó células amacrinas* (1), (fig. 191, *d*, *f*, y 190, *f*, *g*, *h*). — Habitan en la parte más profunda de la zona de los granos internos, y sus expansiones todas dirígense hacia abajo, ramificándose en la zona plexiforme interna, donde acabarían, en sentir de varios autores, formando redes horizontales. Nuestras observaciones, tocante á estos singulares corpúsculos (exentos de cilindro-eje, como ha demostrado Dogiel), nos permite afirmar los siguientes extremos:

1.^o Cada uno de los cuatro ó cinco pisos de arborización que contiene la zona plexiforme interna, posee sus amacrinas propias, ó en otros términos, entre estos elementos cabe distinguir cuatro ó cinco categorías, según el plano de la zona mencionada á donde envían su arborización terminal. Hay, pues, espongioblastos ó amacrinas cuyo tallo ó tallos se ramifican en el primer piso; espongioblastos cuya expansión se arboriza en el segundo, y así sucesivamente (fig. 190).

2.^o Además de las amacrinas, que sólo suministran ramitas para un piso de la zona plexiforme interna, y que por tal disposición, pueden calificarse de *estratificadas*, existen otras cuyas

(1) Como lo característico de los espongioblastos es carecer de cilindro-eje ó expansión larga, nosotros los hemos designado *células amacrinas* de α , partícula privativa, μακρός largo, é ίνος fibra. Véase Cajal: *La retina des vertebres. La Cellule*, tomo IX, 1892.

expansiones se distribuyen por casi todo el espesor de dicha zona, por lo que pueden llamarse *amacrinas difusas* (fig. 191, *d, f*, y 190, *m, n*). No obstante, la mayor parte de las ramitas de éstas se acumula en el piso más inferior.

3.º A cada piso de la zona plexiforme interna donde se acumulan tantas arborizaciones de amacrinas, vienen á converger por debajo extensas ramificaciones horizontales formadas por las expansiones protoplásmicas de los corpúsculos ganglionares.

En resumen ; cada piso parece constar : de un plano externo formado por las ramitas de las amacrinas ; un plano interno constituido por las arborizaciones de las células ganglionares mono-estratificadas ; y un plano medio donde se alinean los penachos inferiores de las células bipolares para cono. y acaso (aunque esto no está probado aún), algunos otros pertenecientes á las de bastón. Estos tres plexos de fibras no están rigurosamente separados, pues las ramas de cada uno suben ó bajan en diferentes puntos, entrelazándose íntimamente y formando una especie de fieltro tupidísimo.

Recientes estudios nuestros (1) realizados en la retina de las aves, nos han probado la existencia de un tipo especial de espongioblastos, que hemos llamado *espongioblastos de asociación*. Trátase de células piriformes, de cuya expansión única y descendente brotan dos clases de expansiones: dos ó tres cortas, groseras, con aspecto de apéndices protoplásmicos, que se ramifican en el plano más externo de la capa plexiforme interna ; y un axon ó prolongación larguísima, horizontal, que caminando por el espesor del cuarto externo de la citada plexiforme, se dilata en una arborización horizontal sumamente tupida. Esta arborización entra en relación con los tallos descendentes de un grupo de amacrinas, situado á gran distancia ; acaso se pongan también en relación con las expansiones descendentes de las bipolares. Detalle interesante: con los somas de los referidos espongioblastos de asociación, mantienen conexión las arborizaciones terminales de las fibras centrífugas (fig. 195, *b*).

Capa plexiforme interna (fig. 190^a). — Con lo anteriormente

(1) Cajal: Nouvelles contributions à l'étude histologique de la rétine, & Jour. de l'Anat. et de la Physiol., & Tomo XXXII, núm. 5, 1896.

expuesto, queda substancialmente descrita esta zona retiniana. Ella representa el punto de empalme de tres especies celulares: los *espongioblastos*, las *células bipolares* y los *corpúsculos ganglionares*. En los mamíferos, esta capa encierra, además, aunque con rareza, algunos espongioblastos horizontales, cuyas ramas se pierden en uno de los varios pisos antes descritos.

A fin de multiplicar las superficies de influencia y evitar las comunicaciones en masa que hubieran perjudicado á la individualidad y pureza de las transmisiones, la naturaleza ha dispuesto que los encuentros de tales elementos se verifiquen en ciertas zonas ó pisos concéntricos. Cuanto más pequeñas y numerosas son las células bipolares de un animal, mayor es el espesor y número de pisos de la zona plexiforme interna.

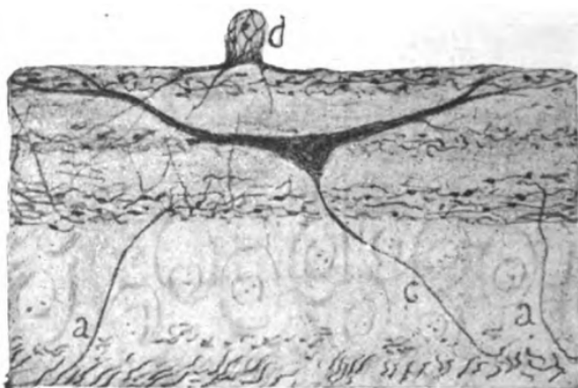


Fig. 193. — Capas profundas de la retina del conejo. (Método del nitrato de plata reducido). — *d*, neurofibrillas de una amacrina; *c*, axon de un corpúsculo ganglionar dislocado.

Capa de las células ganglionares (fig. 190, *o* y 191, *m*, *k*).— Así llamada por contener una ó dos hileras de células nerviosas, gruesas, granuladas y en un todo comparables á las de las astas anteriores de la médula. Como es bien sabido, tales células poseen un cilindro-eje continuado con una fibra del nervio óptico, un cuerpo ovoideo, piriforme ó semilular, y expansiones protoplásmicas, que, partiendo exclusivamente de la cara superior de aquél, se arborizan en plexos horizontales á distintas alturas de la capa plexiforme interna. También aquí cabe hacer distinciones, según la forma de la arborización protoplásmica superior.

Todas las células ganglionares pueden distribuirse en tres clases:

1.^a *Células mono-estratificadas* (fig. 191, *m*), cuyo ramaje protoplasmático se extiende por un solo piso de la zona plexiforme interna. Siendo cuatro ó cinco estos pisos, hay células cuya arborización se terminará en el primero; otras que enviarán sus expansiones al segundo; otras que las remitirán al tercero; y así sucesivamente.

2.^a *Células poli-estratificadas* (fig. 190, *n*), cuyo ramaje protoplásmico forma dos ó más plexos concéntricos correspondientes á igual número de pisos de la capa plexiforme interna.

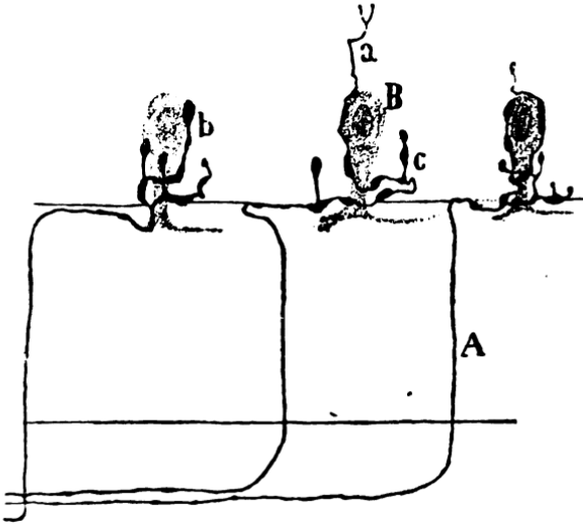


Fig. 194. — Fibras centrifugas de la retina de las aves. Coloración por el método de Ehrlich-Bethe. — A, fibra nerviosa; B, célula rodeada por la arborización; a, b, c, ramitas varicosas terminales.

3.^a *Células difusas*, cuya arborización ascendente es laxa y se distribuye, sin estratificarse, en casi todo el espesor de la zona mencionada. Tocante al tamaño, podrían distinguirse las células ganglionares en pequeñas, medianas y gigantes.

Entre las células ganglionares, yacen también algunas amacrinas diminutas, de penacho singularmente delicado y extendido por el piso cuarto de la zona plexiforme interna (*amacrinas*)

dislocadas). Alguna vez, según se mostraba en la fig. 193, c, se dislocan las ganglionares, habitando la zona plexiforme interna (mamíferos) y aun la de las células bipolares (aves y reptiles).

Capa de las fibras del nervio óptico.— La mayor parte de los cilindros-ejes constitutivos de esta zona, son simple continuación de las expansiones inferiores ó funcionales de las células ganglionares. Pero una porción de las tales, debe considerarse como *fibras centrífugas*, cuyo origen es preciso buscar en los centros ópticos. Estas fibras, descubiertas primeramente por nosotros en la retina de las aves, adivinadas también por Monakow por inducciones basadas en estudios de anatomía patológica, y confirmadas por Dogiel, son gruesas, cruzan perpendicularmente la zona plexiforme interna, y acaban entre los cuerpos de los espongiblastos á beneficio de una ramificación corta, de ramitas espesas y fuertemente varicosas. Un estudio cuidadoso de estas ramificaciones en la retina de las aves (fig. 194, b), demuestra que la mayor parte de las ramitas terminales engendra un nido en torno de los cuerpos de los espongiblastos de asociación; otras ramitas se distribuyen por entre las amacrinas ordinarias (c). La extensión de la arborización terminal varía en las distintas especies animales; breve y casi reducida al nido pericelular en los pájaros y gallina, alcanza mayor extensión y difusión en la paloma, donde es facilísima de teñir con el azul de metileno.

Entre las fibras nerviosas de la capa que estudiamos, se ve un gran número de células de neuroglia, las cuales son también muy abundantes en la papila y espesor del nervio óptico (figura 187, C). Estas células en araña poseen numerosísimas expansiones granulosas, que, interponiéndose á los cilindros-ejes, impiden el contacto de éstos.

Limitante interna.— Está constituída exclusivamente por la reunión en membrana continua de los extremos internos de las fibras de Müller (fig. 186, J), y es una cutícula hialina y correctamente contorneada, cuya cara interna es libre, mientras que la externa recibe el cono terminal de las citadas fibras.

Marcha de las excitaciones luminosas en la retina.— Después de lo expuesto, nada más fácil que seguir el camino de la impre-

sión recolectada por los bastones y conos. Mas como las conexiones de unos y otros, son diversas, y es sumamente probable que cada especie de células visuales sea afectada por una cualidad diversa de la luz (los bastones por la intensidad luminosa incolora, los conos por los colores), conviene investigar separadamente el camino de la impresión recibida por ambas especies de corpúsculos visuales (fig. 195 y 196).

Impresión recibida por los bastones (fig. 196, c).— Es llevada primeramente á la zona plexiforme externa, donde la toman las bipolares de penacho ascendente ó de bastón, para conducirla al

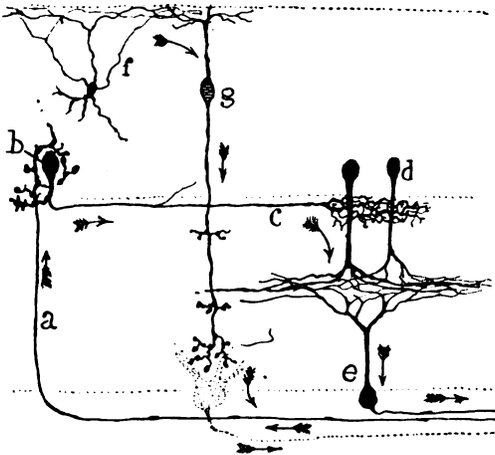


Fig. 195.—Marcha de las corrientes centrifugas en la retina de las aves.— a, fibra centrifuga ; b, amacrina de asociación ; d, amacrinas comunes ; e, célula ganglionar ; g, célula.

cuerpo mismo de las células ganglionares gigantes; desde este punto, el movimiento es trasladado á lo largo de los cilindros-ejes de la capa de las fibras ópticas, corre después por los nervios y cintas ópticas, y acaba en los cuerpos geniculados externos y tubérculos cuadrigéminos anteriores, donde se pone en conflicto con los penachos protoplásmicos periféricos de ciertas células nerviosas yacentes en estos órganos.

En el lóbulo óptico de las aves, donde nosotros logramos por primera vez precisar el modo de terminación de las fibras del

nervio óptico, éstas se descomponen en magníficas arborizaciones libres, cada una de las que se pone en relación con la expansión protoplasmática de varias células fusiformes. Cosa análoga se observa en el tub. cuadrig. anterior de los mamíferos, donde recientemente hemos acertado á impregnar las fibras ópticas terminales (fig. 196, *g*).

Impresión recibida por los conos. — Es desde luego conducida al piso profundo de la zona reticular externa, donde la recogen los penachos aplanados de las bipolares de cono; después, según sea la bipolar impresionada, la corriente se dirige á uno de los varios plexos de la zona plexiforme interna, donde la reciben los penachos protoplasmáticos de las células ganglionares; finalmente, los cilindros ejes de éstas se encargan de la conducción ulterior hasta los centros ópticos (fig. 196, *b, d*).

De la disposición de las vías conductoras retinianas y centrales, se siguen las siguientes importantes consecuencias:

1.^a Las impresiones suscitadas en las células visuales son siempre recogidas por expansiones protoplásmicas, llevadas por cilindros-ejes y aplicadas por arborizaciones de fibras nerviosas; es decir, que los corpúsculos retinianos, como los del bulbo olfatorio y los de todos los demás centros donde el sentido de la corriente es manifiesto, poseen un aparato de *absorción de corrientes* (cuerpo celular y expansiones protoplásmicas), y otro de *conducción y emisión de las mismas* (cilindro-eje y su arborización final).

2.^a La conmoción retiniana no se propaga por una sola línea radial de elementos, sino por un grupo de células empalmadas; de suerte, que cuanta más profundidad alcanza el movimiento, mayor número de elementos participan en la conducción. Por ejemplo: la impresión aportada por un cono, es recogida por varias bipolares de penacho aplanado; y como éstas envían por abajo el penacho terminal á pisos distintos de la zona plexiforme interna, resulta que pueden participar en la conducción diversas ganglionares, tantas por lo menos como bipolares. Por último, en los centros ópticos, cada fibra de la cinta óptica toca, por sus extensas arborizaciones libres, á varios corpúsculos ganglionares.

3.ª Los centros nerviosos obrarían también sobre la retina á favor de las fibras centrífugas, por las cuales llegaría una corriente destinada á difundirse por los espongioblastos. El objeto de esta influencia es actualmente desconocido.

En la fig. 195, a, mostramos la corriente aportada por las fibras centrífugas, las cuales se terminan en las aves sobre el cuerpo de un elemento especial ausente, al parecer, en los mamíferos y descubierto por nosotros (nuestra *célula amacrina de asociación*). Mediante el axon horizontal de este corpúsculo, la corriente abordaría las amacrinas ordinarias, y desde ellas la articulación de las gangliónicas con las bipolares de cono, á donde

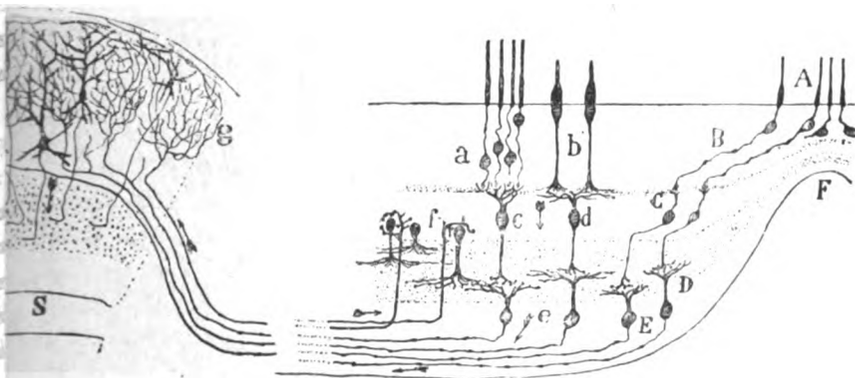


Fig. 196. — Esquema de la marcha probable de las corrientes en la retina y centros ópticos. — A, conos de la foseta central; B, cuerpo de los conos; C, enlace entre los conos y las bipolares de la foseta; D, unión de las bipolares con las células ganglionares; F, foseta; H, células nerviosas del tubérculo cuadrigémino anterior; a, cuerpos de bastón; b, cuerpos de cono de una región ordinaria de la retina; c, bipolar para bastones; d, bipolar para conos; e, células ganglionares; f, arborizaciones, sobre los espongioblastos, de fibras llegadas de los centros ópticos.

llevaría alguna acción particular indispensable á la buena transmisión de la impresión luminosa (b, c). Los partidarios de la teoría del amiboidismo nervioso de Duval suponen que la mencionada corriente obraría poniendo en turgescencia el protoplasma de las células en contacto, y por consiguiente, ajustando la articulación entre bipolares y gangliónicas, con que las corrientes recolectadas por los conos pasarían fácilmente hacia los centros.

Foseta central de la retina.—El paraje de esta membrana correspondiente al extremo posterior del eje del globo ocular, pre-

senta un punto adelgazado, producido por una excavación de 1 á 2 milímetros de diámetro, á cuyo nivel la capa ganglionar, la plexiforme interna y una buena parte de la de los granos internos, han desaparecido ó disminuído notablemente de espesor (figura 196, F y 197, C). En cambio, la zona de los cuerpos de las células visuales alcanza un gran desarrollo, y las fibras descendentes de los conos marchan oblicuamente hacia los bordes de la foseta y en dirección radiada. En la capa de los conos y bastones no existen más que conos, los cuales son aquí mucho más finos que en el resto de la retina (fig. 196, A y 197, B).

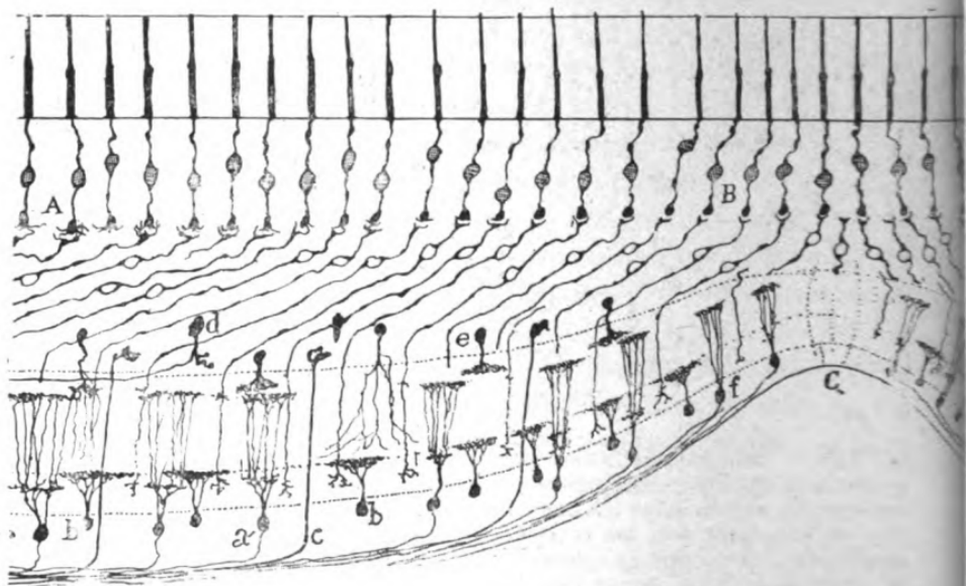


Fig. 197. — Corte de la foseta central de la retina de las aves (gorrión).— A, cuerpos de los conos en la periferia ; B, en la foseta ; a, gangliónica de dendritas finas ; d, amacrina de asociación ; b, amacrina dislocada.

Nuestras observaciones en la retina de las aves y reptiles, donde la *fovea* se halla muy desarrollada, nos permiten afirmar un hecho de cierta importancia, á saber: que el pié terminal de los conos, al llegar á la zona plexiforme externa, no suministra ramillas, sino que forma una especie de grano abrazado inferiormente por un diminuto penacho, continuado con las bipolares de la zona subsiguiente (fig. 197, B). De este modo, el movimiento

recogido por un cono se propagaría sin comunicaciones laterales á una sola bipolar, y ésta lo transmitiría quizás á una sola célula ganglionar también, lo que explicaría la notable acuidad

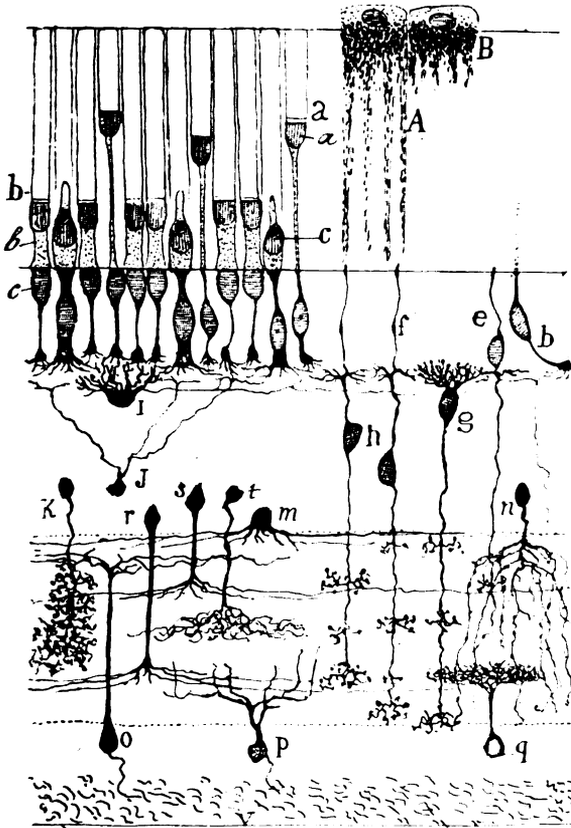


Fig. 198. — Retina de la rana (figura semi-esquemática). — *a*, bastón de maza; *b*, bastón ordinario; *c*, cono; *e*, grano del cono; *i*, célula horizontal; *e*, bipolar dislocada; *f*, maza de Landolt; *h*, bipolares; *r*, *n*, *m*, amacrinas; *o*, *p*, células gangliónicas.

visual de la *fovea centralis*. Por lo demás, los penachos descendentes de las bipolares, las células ganglionares, etc., se disponen substancialmente como en el resto de la retina; solamente que, á consecuencia de la pérdida de substancia que representa la

foseta, todos estos elementos están inclinados hacia afuera, y muchos de los enlazados dinámicamente con los conos de la *fovea*, se ven obligados á residir en los bordes de ésta, y hasta en zonas más lejanas.

Retina de los vertebrados inferiores. — Hemos hablado ya de las notables variantes morfológicas y estructurales que caracterizaban los conos y bas-

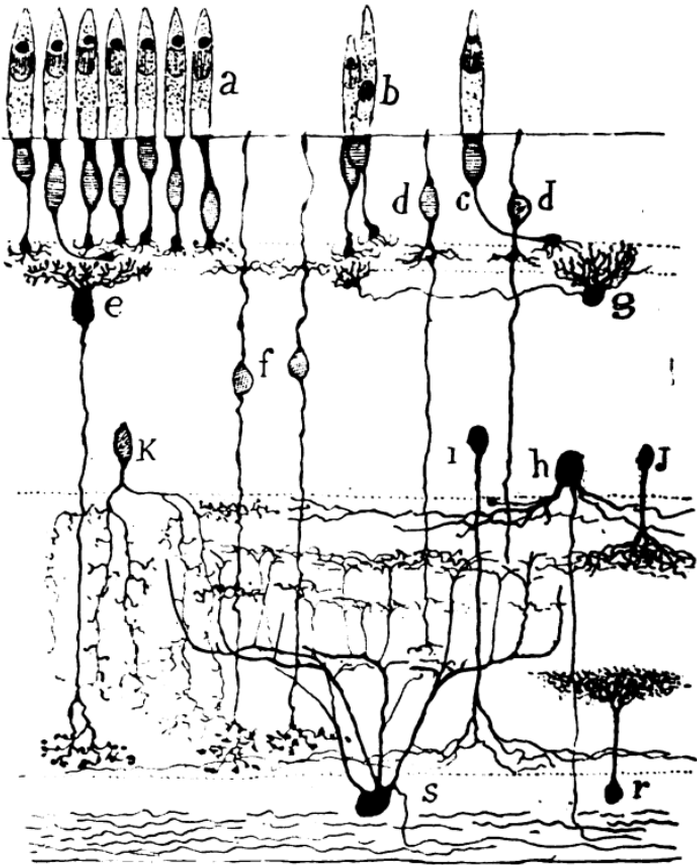


Fig. 199. — Retina de un reptil (figura semi esquemática). — *a*, conos; *b*, conos gemelos; *d*, bipolar dislocada; *c*, bipolar especial sin mazas de Landolt; *j*, *k*, *i*, amacrinas; *e*, células ganglionares; *r*, amacrina dislocada; *h*, ganglionar dislocada.

tones de los vertebrados inferiores. Ahora vamos á añadir algunas noticias sobre la disposición de las demás zonas retinianas, construídas en lo esencial según el plan de las de los mamíferos.

En los *peces*, la zona más variada es la de las células horizontales, en la

cual habitan varias líneas de corpúsculos colosales, apretados y sumamente espesos, entre los que resalta tan por singulares los más profundos, fusiformes y dotados de brazos robustos y larguísimos. Notables son también por lo robustas las bipolares de bastones, acabadas á favor de un pié recortado y grosero, sobre el cuerpo de los corpúsculos gangliónicos.

En los *batracios* son de notar la existencia de dos clases de bastones (con artículo interno delgado y con artículo interno grueso (fig. 198, *a* y *b*) y la cortedad relativa de los conos (fig. 198, *c*). Las bipolares, asimismo de dos especies, suelen exhibir una fina expansión radial (maza de Landolt), terminada al nivel de la limitante externa (*f*). A veces el grano de la bipolar reside al nivel de los cuerpos de los conos (*e*). Inferiormente ofrecen estos mismos corpúsculos penachos colaterales extendidos por los pisos de la plexiforme interna. Son de notar, además, las amacrinas monopolares y mono-estratificadas de finas y larguísimas radiaciones horizontales (figura 198, *r*, *s*).

En los reptiles (fig. 199, *a*), los conos, bastante prolongados, encierran también, como los de las aves, esferas coloreadas, y sus granos, prolongados verticalmente, se ordenan en dos ó tres pisos. Véanse conos gemelos, es decir, formados por dos cuerpos, de los que uno ofrece una cavidad para la recepción del otro y envía su gránulo inferior á plano distinto de la capa plexiforme que el compañero (*b*). Las células horizontales son pequeñas y están provistas de una fina brocha ascendente de dendritas (*g*).

En fin, las amacrinas exhiben formas variadísimas y elegantes, á las que no van en zaga las gangliónicas pluri-estratificadas, de cuya belleza y complicación damos idea en la figura 199, *s*. Añadamos aún la existencia de gangliónicas dislocadas (*h*) y residentes entre las amacrinas, la de bipolares dislocadas (*d*), y por último, la de amacrinas finas, descendidas al piso de los elementos gangliónicos (*r*).

En las aves, reconócense todas las particularidades de la retina de los reptiles, aumentando, si cabe, la riqueza, variedad y proligidad de forma, de amacrinas y gangliónicas (fig. 197). Las bipolares están dotadas á

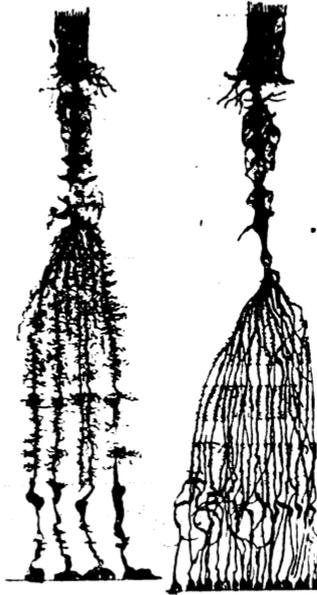


Fig. 200. — Fibras de Müller de reptiles y aves. (Método de Golgi).

menudo de mazas de Landolt y sus fibras descendentes generan varios pisos horizontales. No faltan tampoco conos gemelos, amacriñas y gangliónicas dislocadas. Esta retina ofrece además un singular corpúsculo hasta hoy no sorprendido en los demás vertebrados, á saber: la amacriña de asociación (fig. 197, *d*), provista de cuerpo piriforme, dendrita corta inferior y un larguísimo axon horizontal ramificado en la frontera de la zona plexiforme interna. Ya dejamos consignado más atrás que sobre dicho interesante corpúsculo se ramifican las fibras centrifugas, robustísimas y fáciles de teñir en las aves. En el buho, lechuza, etc., los conos son escasos, dominando los bastones, que se comportan en la zona de los granos externos casi del mismo modo que en la retina de los mamíferos.

También las fibras de Müller experimentan interesantes mutaciones en los vertebrados inferiores. Semejantes variantes se refieren, sobre todo, á la porción inferior, que en las aves y reptiles se descompone en un magnífico penacho de hilos, terminados por otros tantos conos en la capa limitante interna. En la figura 200, dibujo de la izquierda, representamos la célula de Müller de un reptil (lagarto); mientras que en la de la derecha reproducimos la de un ave (gallina).

Terminaciones nerviosas olfativas. — La estructura de la región superior de la mucosa nasal, único paraje donde yacen los corpúsculos nerviosos olfativos, es bastante bien conocida desde las ya antiguas y memorables indagaciones de Máximo Schültze.

Dos principales especies celulares, arregladas en una sola capa, constituyen el epitelio nasal: los *corpúsculos epiteliales* ó de sostenimiento; las *células nerviosas* ó bipolares.

Las *células epiteliales* (fig. 201, A) son prismáticas, y ofrecen en sus caras numerosas fosetas ó moldes en hueco, para adaptarse á los corpúsculos bipolares, á los que aislan por completo. Parécense en esto tales células á las fibras de Müller de la retina y su misión no parece ser otra que impedir los contactos de los corpúsculos nerviosos, imposibilitando toda comunicación horizontal de corrientes.

Las *células bipolares* ó corpúsculos olfativos poseen un cuerpo diminuto, oblongo ó fusiforme, casi exclusivamente formado por el núcleo. De la delgada capa protoplasmática envolvente parten dos expansiones: *externa* é *interna* (fig. 201, B). La *externa* es gruesa, y acaba en la misma superficie libre del epitelio, mediante algunos apéndices libres, finísimos, no vibrátiles y extendidos casi horizontalmente por la capa de mucina que moja

exteriormente el epitelio. La *interna* es finísima, varicosa, con todas las apariencias de filamento nervioso (circunstancia que ya hizo notar Schültze), y prolongándose hasta la parte inferior del epiteliose continúa con una fibrilla del nervio olfatorio (fig. 201, C).

Por el dermis de la mucosa corren numerosos haces de fibras olfatorias, separadas por una trama conectiva y abundantes glándulas tubulosas (glándulas de Bowman).

La continuación de la expansión profunda de la célula bipolar con una fibra olfatoria, fué ya sospechada por Schültze. Pero la demostración absoluta del hecho ha exigido la invención de métodos analíticos especiales (método de Erhlich y el de Golgi), y sólo ha sido llevada á cabo en estos últimos años.

gracias á las investigaciones de Arnstein, Grassi y Castronovo, las nuestras y las de van Gehuchten.

Nuestras observaciones sobre este punto prueban, no sólo la continuación de una fibra de los nervios olfatorios con una célula bipolar de la mucosa, sino también la perfecta unidad é independencia de aquéla durante todo su itinerario hasta el bulbo, donde cesa, á beneficio de una arborización libre. Las redes y ramificaciones que algunos autores habían descrito en el trayecto intra ó extra-epitelial de las fibrillas olfatorias, no han podido ser confirmadas con los nuevos métodos de coloración (1).

(1) *Cajal*: Origen y terminación de las fibras nerviosas olfatorias. *Gaceta sanitaria municipal*. Barcelona, 1890.

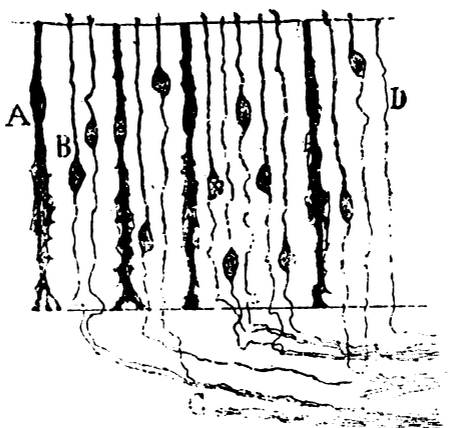


Fig. 201. — Células de la mucosa olfatoria del ratón de ocho días. — A, célula epitelial ó de sostenimiento; B, células bipolares; C, haces nerviosos olfatorios; D, terminación libre de una fibra quizá de naturaleza sensitiva (fibra de Brunn).

Terminaciones nerviosas en el oído interno.— La parte fundamental del caracol membranoso, es el órgano de Corti, punto donde se verifica la impresión de las ondas sonoras, y de cuya estructura, en extremo compleja, no señalaremos aquí más que los datos esenciales.

Sobre la membrana basilar yace una bóveda ó túnel prismático, de curso espiral, construído de dos hileras de pilares que, por su posición respecto del eje del caracol, se distinguen en internos y externos (fig. 202). Dichos pilares son células epiteliales diferenciadas en una materia dura, homogénea y elástica, excepto cerca de sus extremos inferiores, donde conservan todavía el núcleo y un resto del antiguo protoplasma. Insértanse por abajo sobre la membrana basilar, á cierta distancia unos de otros, y reúnen por arriba, ofreciendo el extremo superior de los internos una cavidad donde se aloja la cabeza de los externos. Por fuera de estos últimos, se halla una formación epitelial, cuya altura va disminuyendo sucesivamente conforme se aleja del túnel de Corti. Esta capa epitelial se compone de dos clases de células: 1.^a, las de *Deiters* ó de sostén (D), muy alargadas, provistas de un extremo inferior grueso, implantado en la membrana basilar, y de otro más delgado, dirigido hacia arriba y terminado en la superficie epitelial; y 2.^a, las *ciliadas* ó corpúsculos *acústicos*, distribuídos en tres ó cuatro series alternas con los elementos anteriores, y que se distinguen por ofrecer un cuerpo grueso, corto, terminado hacia arriba por un mechón de pestañas y hacia abajo por un cabo redondeado, sostenido por las células de *Deiters* (C). Por dentro del pilar interno existe otro revestimiento epitelial menos extenso, que consta de: una hilera de *células ciliadas* análogas á las anteriores (G), y varias filas de elementos no pestañosos (*células de sostén*), cuya altura va decreciendo por dentro hasta igualar á la de los corpúsculos aplastados del surco espiral interno (S).

Terminación en el caracol de las fibras del nervio coclear.— El problema de la terminación del nervio coclear ha sido resuelto en estos últimos años por Retzius, cuyos estudios han sido confirmados por van Gehuchten, von Lenhossék y nosotros. Como se ve en la fig. 203, B y 204, A, el nervio coclear proviene

de las células bipolares del ganglio espiral del caracol; las expansiones descendentes de estas células van hacia el bulbo para constituir la raíz coclear del acústico, y terminar en los núcleos acústicos ventral y lateral yacentes al lado externo del cuerpo restiforme; mientras que las expansiones ascendentes ó periféricas penetran por entre las dos hojas de la lámina espiral ósea, llevando una dirección radiada, ganan después la membrana basilar, é ingresan, finalmente, en el epitelio del órgano de Corti. Tanto la expansión descendente como la ascendente poseen vaina de mielina, que cesa en la ascendente cerca del paraje de ingreso en la

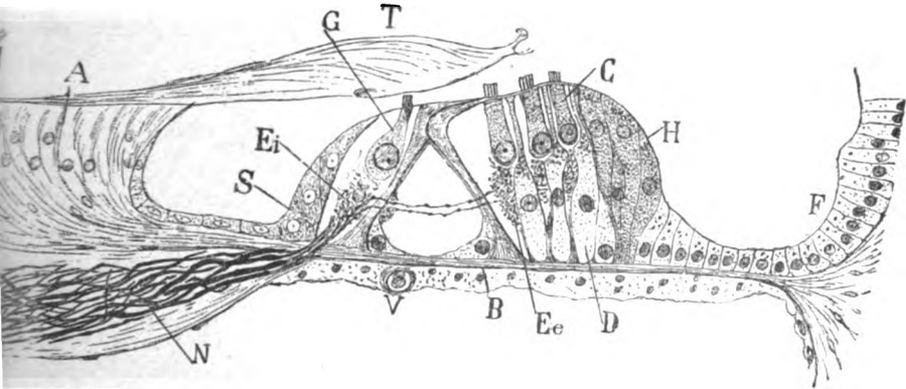


Fig. 202. — Corte del órgano de Corti del hombre (según Retzius). — A, cresta espiral; B, membrana basilar; C, células ciliadas externas; D, células de sostenimiento; Ei, manejo nervioso espinal externo; Ee, manejo nervioso espinal interno; F, epitelio del surco espiral interno; H, células de apoyo de Hensen; N, nervio coclear por encima del ganglio; T, membrana tectoria; V, vaso espiral; J, arranque de la membrana de Reissner.

membrana basilar. Como se advierte en la fig. 203, *e*, donde hemos representado el órgano de Corti seccionado según el plano de la membrana basilar, no todas las expansiones ascendentes van desde luego al epitelio terminal; algunas, llegadas que son á la porción externa del ganglio espiral, se doblan para acabar sin duda en parajes mucho más altos del caracol; otras se bifurcan al mismo nivel, engendrando ramas generalmente desiguales, que acaso se terminen, después de un curso espiral variable, en zonas distantes del órgano de Corti.

En cuanto á las fibras que marchan directamente al órgano de Corti, las investigaciones de Retzius han demostrado que se comportan también de dos maneras: unas, las más, ganan el epitelio y se terminan por debajo de las *células ciliadas*, á favor de un penacho de hilos varicosos, ascendentes, que se ponen en íntimo contacto con el cabo inferior y caras laterales de dichos corpúsculos acústicos; y otras, menos numerosas, antes de arbo-

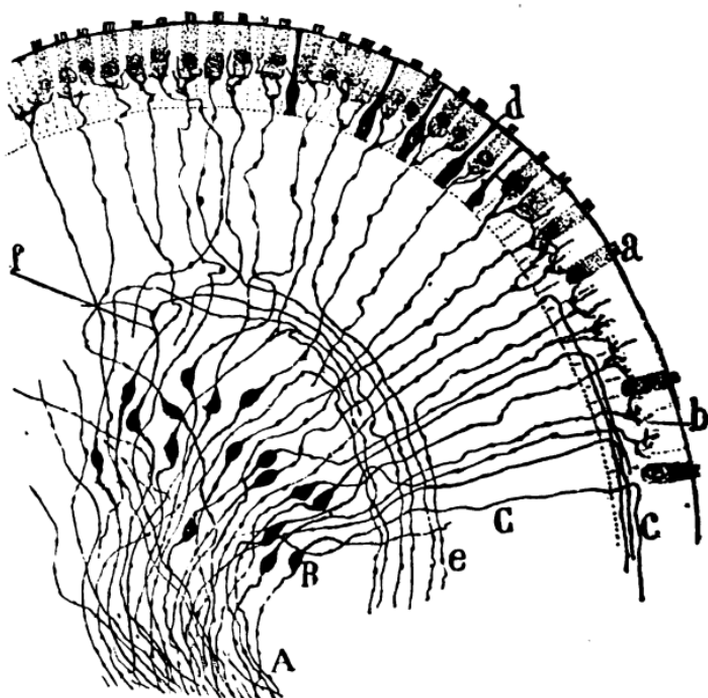


Fig 203. — Corte de plano de una vuelta de espiral del órgano de Corti del ratón de cinco días.—A, nervio coclear ; B, trozo de ganglio espiral ; C, fibras que forman debajo del epitelio del órgano de Corti un haz espiral ; a, células ciliadas ; b, terminaciones nerviosas ; d, células de sostenimiento.

rizarse de igual modo, siguen un curso espiral variable por entre las células de Deiters (fig. 203, c). En el ratón de pocos días, en que el órgano de Corti se muestra todavía embrionario, estas últimas fibras espirales constituyen un solo paquete, situado por debajo de las células ciliadas externas y encima de la membrana basilar; mas en el hombre, Retzius ha señalado la existencia

de varios paquetes de fibras espirales: *el del túnel, el interno* colocado por debajo de las células internas (fig. 202, E, *i*) y *el externo*, subdividido en tres ó cuatro hacecillos secundarios y emplazado entre las células de Deiters, y debajo de las ciliadas externas (fig. 202, E, *e*).

Como quiera que existen dos zonas ó regiones provistas de células ciliadas, se contarán también dos clases de fibras termina-

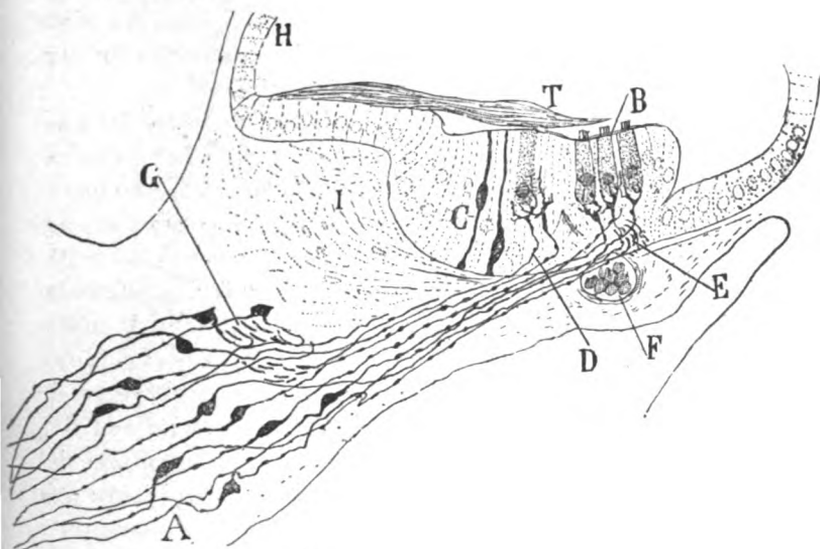


Fig. 204. — Corte del ganglio espiral y órgano de Corti del ratón de cinco días. — A, células bipolares del ganglio espiral; B, células ciliadas externas; C, células de sostenimiento; D, arborización terminal de una fibra nerviosa acústica; E, manojito nervioso espiral; F, vaso espiral; G, fibras que marchan en espiral á ramificarse á regiones distantes del órgano de Corti; H, membrana de Reissner; T, membrana tectoria.

les: *fibras internas* poco numerosas, que, sin pasar el túnel de Corti, se arborizan debajo de las células ciliadas interna (figura 204, D); y *fibras externas* muy abundantes, las cuales, en el adulto, cruzan reunidas en manojitos el túnel, para terminar de la manera sabida debajo de las células ciliadas externas (figura 204, E).

De lo expuesto resulta que el nervio coclear no es compara-

ble al olfatorio. En la mucosa olfatoria la expansión **protoplásmica** ó **periférica** de las células bipolares se pone directamente en relación con el mundo exterior; mientras que en el órgano de Corti esta misma expansión, nacida también de corpúsculos nerviosos bipolares, se relaciona con una categoría especial de elementos intermediarios, las *células ciliadas*, que son las encargadas de recoger y transformar las ondulaciones sonoras. Bajo este aspecto, el caracol membranoso se parece á la retina, donde se halla también una clase especial de células colectoras, los conos y bastones, destinados á llevar la impresión luminosa á los corpúsculos bipolares yacentes en capa más profunda.

Las prolongaciones internas de las células bipolares del ganglio espiral, que forman el nervio coclear, abordan el bulbo raquídeo, donde se bifurcan en rama ascendente y descendente; éstas, así como sus innumerables colaterales, se ramifican en *ganglio ventral y en el lateral del acústico*. En este punto la excitación acústica es tomada por unos gruesos corpúsculos esferoidales ó fusiformes, yacentes en dichos focos, y es llevada al tubérculo cuadrigémino posterior (Held, Kölliker, Cajal) (1).

Terminaciones del nervio vestibular.—Procede este nervio de un ganglio especial situado en el fondo del conducto auditivo interno, el *ganglio de Scarpa ó vestibular*. Como las células del coclear, las de este ganglio poseen dos expansiones polares: una *periférica*, que se dirige á las *máculas acústicas* del utrículo y sáculo, y crestas de los conductos semicirculares; otra *central*, que constituye la raíz vestibular del acústico y tiene su terminación en los ganglios de Deiters, Bechterew y núcleo descendente del bulbo.

En la figura 205 representamos el corte de una *mácula acústica* del ratón de pocos días. Esta mácula es una parte engrosa-

(1) Véase, para el estudio de las vías acústicas centrales, Cajal: Apuntes para el estudio del bulbo raquídeo, cerebelo y origen de los nervios craneales, etc. *Anales de la Sociedad Española de Historia Natural* 1895, y, mejor, la traducción alemana notablemente aumentada de este opúsculo, titulada: *Beitrag zum Studium des Medulla Oblongata, &c.* Traducción de Johannes Bressler Leipzig, 1896. Consúltese también el 4.º fascículo de la *Textura del sistema nervioso del hombre y de los vertebrados*, tomo II, 1901.

da del epitelio del utrículo, y está construída, como todo epitelio sensorial, de dos clases de células : 1.º, *elementos de sostén*, es decir, células alargadas que ocupan todo el espesor epitelial y ofre-

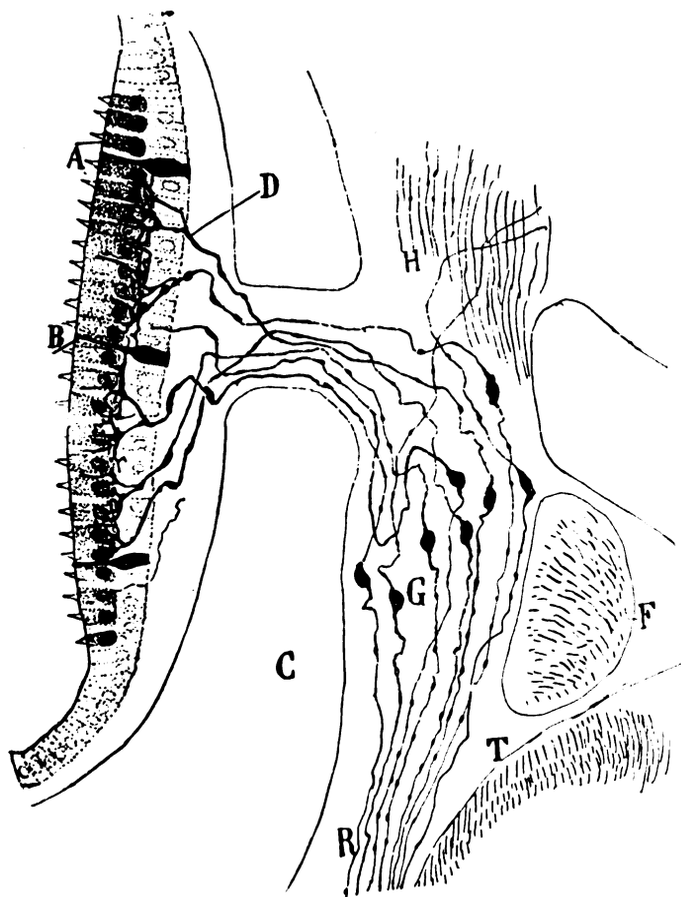


Fig. 205. — Ganglio vestibular y mancha acústica del utrículo del ratón de cuatro días. — A, células ciliadas ; B, células de sostenimiento ; D, fibra nerviosa terminal ; G, ganglio vestibular ; F, corte del nervio facial ; T, bulbo raquídeo al nivel de la rama descendente del trigémino ; G, cartilago.

cen : un cuerpo vuelto hacia abajo, portador del núcleo y yacente sobre el dermis mucoso, y un vástago ó expansión superior

acabada, sin pestañas ni placa aparente, en la superficie libre (B); 2.º, *elementus ciliados*, más gruesos y granulosos que los anteriores, terminados superficialmente por una gruesa pestaña (A) y acabados por abajo á favor de un extremo redondeado y espeso, donde se alberga el núcleo. Estas células no suelen pasar inferiormente de la mitad de la altura de los corpúsculos de sostén.

Las fibras nerviosas, que representan, como hemos dicho, las prolongaciones periféricas de células bipolares, abordan el epitelio, se bifurcan á menudo, en el límite inferior de éste, y terminan debajo de las células ciliadas á favor de una arborización horizontal de ramas gruesas y fuertemente varicosas (D). Algunos ramitos ascienden también, como ha mostrado Retzius, entre las células epiteliales, llegando hasta cerca de la superficie libre. Cada arborización horizontal se pone en relación de contacto con los cabos inferiores de tres ó más células ciliadas. El conjunto de estas ramificaciones constituye, según han indicado Niernack y Lenhossék, un plexo nervioso horizontal extendido por debajo de los cabos de los elementos ciliados.

Por lo demás, iguales terminaciones nerviosas y la misma estructura exhiben las crestas acústicas de los conductos semicirculares.

Las prolongaciones centrales de las células bipolares del ganglio de Scarpa, engendran el *nervio vestibular* y marchan al bulbo raquídeo á un foco especial llamado *ganglio de Deiters*, en el cual, según han mostrado las investigaciones de Kölliker, de Held y de Cajal, se bifurcan, produciendo una rama ascendente y otra descendente, ricamente arborizadas en dicho foco. Como nuestras indagaciones han revelado, la rama ascendente se distribuye especialmente por el ganglio de Bechterew (prolongación posterior del de Deiters), penetrando después en el cerebelo, donde tiene su especial terminación.

Terminaciones nerviosas en los órganos del gusto.—El aparato terminal del glosa-faríngeo lo constituyen ciertos órganos en forma de tonel, llamados *yemas ó botones gustativos*, situados en el epitelio del surco que rodea á las papilas caliciformes y fungiformes de la lengua. En el conejo el aparato terminal gustativo está representado por dos placas redondeadas, colocadas

á los lados de la lengua y cubiertas de crestas paralelas (*órgano foliado*).

Cuando se examina al microscopio un corte fino del *órgano foliado* del conejo, se ve que en cada surco interpapilar el epitelio posee varias hileras de yemas gustativas (fig. 206). Estas yemas afectan figura oblongada, se extienden desde el tejido conectivo á la superficie libre, y constan de dos clases de células: *las de sostén*, gruesas, pálidas, á veces vacuoladas, ricas en protoplasma y yacentes en la periferia del acúmulo celular (A); y *las bipolares* (B) situadas en el centro, mucho más delgadas y provistas de un cuerpo ligeramente engrosado por el núcleo, de un extremo superior adelgazado y prolongado hasta la superficie libre, de la cual emerge bajo el aspecto de

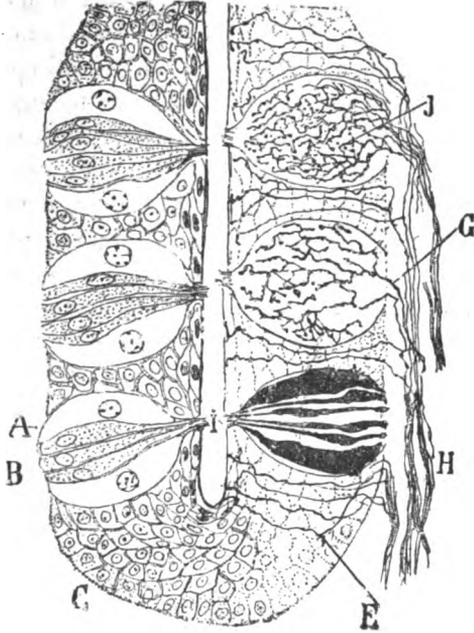


Fig. 206. — Corte vertical de un repliegue epitelial del *órgano foliado* del conejo. A la izquierda se ven los botones gustativos teñidos por el carmín, á la derecha se muestran teñidos por el método de Golgi. — A, célula de sostenimiento; B, células bipolares; C, epitelio pavimentoso; E, fibras nerviosas intergemmales; G, arborizaciones nerviosas intragemmales; J, un botón gustativo donde el plexo nervioso aparecía teñido por completo; H, haces nerviosos que corren por el dermis; I, poro gustativo (según Retzius y Lenhossék).

una pestaña y de un cabo inferior más espeso, terminando libremente cerca del dermis. Las células epiteliales comunes llenan los espacios que median entre los botones gustativos, y en el vértice de éstos reservan un espacio circular, el *poro gustativo* (figu-

acabada, sin pestañas ni placa a
 2.º, *elementos ciliados*, más gra
 res, terminados superficialmen
 acabados por abajo á favor
 donde se alberga el núcleo
 riormente de la mitad de

Las fibras nerviosas, q
 prolongaciones periférie
 telio, se bifurcan á me
 minan debajo de las c
 horizontal de ramas
 nos ramitos ascien
 tre las células epit
 libre. Cada arbori
 tacto con los cap
 conjunto de est
 Niemack y La

por debajo de (Fig. 10).—En los espacios epiteliales que

Por lo de los nervios, se ven además unas fibras rectas
 estructura de las células, las cuales se extienden desde los
 culares. Estas fibras subepiteliales, hasta la misma superficie

Las p... por un extremo varicoso, á menudo doblado
 glio de... zig-zag.

bulbo... es la significación de estas últimas fibras. To
 en el... primeras ó intragemmales, los autores están de
 de... considerarlas como terminaciones sensoriales especí
 de... encargadas de noticiar al sensorio de las cualidades sápi
 de los alimentos y bebidas.

de lo expuesto resulta que, en el aparato gustativo terminal.
 comprensión no es recibida directamente por los nervios, sino
 por unos corpúsculos intermediarios, las *células bipolares*, en un
 todo análogas, bajo el aspecto funcional, á los bastones y conos
 de la retina y á las células ciliadas de los aparatos acústico y
 vestibular.

TEXTURA DE LOS CENTROS NERVIOSOS. — Todo centro ner
 vioso, la médula, el cerebro, cerebelo, etc., consta de dos tramas
 de composición diferente: la *substancia blanca* y la *substancia gris*.

resulta
encia

er un mismo origen é
'08 reproducimos es-
piramidal directa,

al se
e establec
ento dispuesto.
menos prolongado, n.
de la mielina, que se hallan
los tubos centrales que en los per
porción del axon rodeada del cemento,
en lo que la estrangulación resulta formada
azules limitadas por una zona incolora ó débilmen
(1). Entre ellas existe un plexo tupido formado por el
cruzamiento de las expansiones de las células neuróglícas.
La *substancia gris* está constituida por las siguientes partes:
1.º, células nerviosas de cilindro-eje largo; 2.º, células nerviosas
de cilindro-eje corto; 3.º, fibras nerviosas terminales arribadas
de otros centros; 4.º, un plexo de finas ramitas colaterales ema-
nadas, tanto de los tubos de la *substancia blanca* contigua, como
del trayecto *intra-gris* de los cilindros-ejes largos, cuyas células
de origen habitan en la *substancia gris*. En algunas partes de
los centros, la *substancia gris* contiene también células de neu-
rogliá.

Los centros de *substancia gris*, cuya disposición estructural
ofrece caracteres especiales bastante conocidos, son: la médula
espinal, el cerebelo, el cerebro, el bulbo olfatorio y los ganglios
cerebro-raquídeos y simpáticos.

MÉDULA ESPINAL.— Cuando se examina al microscopio un
corte de médula espinal, teñido por el carmín ó por la hemato-

(1) Cajal: El azul de metileno en los centros nerviosos, *Revista trimestral micrográfica*, núm. 4, 1896.



ra 206, i), por donde las partículas sápidas pueden directamente impregnar las pestañas de las células bipolares.

Los filamentos nerviosos han sido estudiados por varios autores, particularmente por Arnstein, Lenhossék, Retzius, Fusari y Panaszi, Jaques, etc., los cuales se han servido ya del método de Ehrlich, ya del de Golgi. Los resultados conseguidos por estos observadores, concuerdan en lo substancial y han conducido á admitir en el aparato gustativo dos clases de fibras terminales:

1.ª *Fibras intragemmales* (G), es decir, fibrillas finas, numerosas, que, después de circular reunidas en hacecillos por debajo del epitelio, abordan el cabo inferior del botón ó yema gustativa y engendran una arborización varicosa, libre y muy complicada que abraza con sus giros y revueltas la superficie de las células bipolares. Cuando las fibras impregnadas son muy numerosas, como aparece en la figura 206, J, el plexo terminal es tupidísimo, y no yace solamente por fuera de las bipolares, sino también entre ellas.

2.ª *Fibras intergemmales* (E).—En los espacios epiteliales que separan los botones gustativos, se ven además unas fibras rectas ó casi rectas, poco ramificadas, las cuales se extienden desde los manojitos nerviosos subepiteliales, hasta la misma superficie libre, donde acaban por un extremo varicoso, á menudo doblado ó dispuesto en zig-zag.

Ignórase cuál es la significación de estas últimas fibras. Tocante á las primeras ó intragemmales, los autores están de acuerdo en considerarlas como terminaciones sensoriales específicas, encargadas de noticiar al sensorio de las cualidades sápidas de los alimentos y bebidas.

De lo expuesto resulta que, en el aparato gustativo terminal, la impresión no es recibida directamente por los nervios, sino por unos corpúsculos intermediarios, las *células bipolares*, en un todo análogas, bajo el aspecto funcional, á los bastones y conos de la retina y á las células ciliadas de los aparatos acústico y vestibular.

TEXTURA DE LOS CENTROS NERVIOSOS. — Todo centro nervioso, la médula, el cerebro, cerebelo, etc., consta de dos tramas de composición diferente: la *substancia blanca* y la *substancia gris*.

La *substancia blanca* resulta de la reunión de las fibras nerviosas nacidas en la *substancia gris*, y las cuales se continúan con la expansión funcional de los corpúsculos de cilindro-eje largo. Estas fibras son meduladas y carecen de núcleos, de membrana de Schwann y de cisuras de Lanterman, pero poseen estrangulaciones de Ranvier, las cuales se ponen de manifiesto por el método de Ehrlich. El azul de metilo tinte muy intensamente el axon al nivel de las estrangulaciones, comprobándose también aquella ley, más atrás enunciada, á saber: toda bifurcación ó emergencia de colateral se verifican al nivel de una estrangulación. Asimismo cabe establecer en ésta la existencia en torno del axon de un cemento dispuesto, no en disco, sino en forma de tubo más ó menos prolongado, mediante el cual se juntan los extremos de la mielina, que se hallan mucho más separados entre sí en los tubos centrales que en los periféricos. En ciertas fibras, la porción del axon rodeada del cemento, aparece decolorada, con lo que la estrangulación resulta formada por dos bandas azules limitadas por una zona incolora ó débilmente teñida (1). Entre ellas existe un plexo tupido formado por el entrecruzamiento de las expansiones de las células neuróglícas.

La *substancia gris* está constituida por las siguientes partes: 1.º, células nerviosas de cilindro-eje largo; 2.º, células nerviosas de cilindro-eje corto; 3.º, fibras nerviosas terminales arribadas de otros centros; 4.º, un plexo de finas ramitas colaterales emanadas, tanto de los tubos de la *substancia blanca* contigua, como del trayecto *intra-gris* de los cilindros-ejes largos, cuyas células de origen habitan en la *substancia gris*. En algunas partes de los centros, la *substancia gris* contiene también células de neuroglia.

Los centros de *substancia gris*, cuya disposición estructural ofrece caracteres especiales bastante conocidos, son: la médula espinal, el cerebelo, el cerebro, el bulbo olfatorio y los ganglios cerebro-raquídeos y simpáticos.

MÉDULA ESPINAL.— Cuando se examina al microscopio un corte de médula espinal, teñido por el carmín ó por la hemato-

(1) Cajal: El azul de metileno en los centros nerviosos, *Revista trimestral micrográfica*, núm. 4, 1896.

xilina, obsérvanse dos partes de aspecto diverso: una periférica constituida por tubos nerviosos longitudinales paralelos al eje de la médula y llamada *substancia blanca*; otra central formada

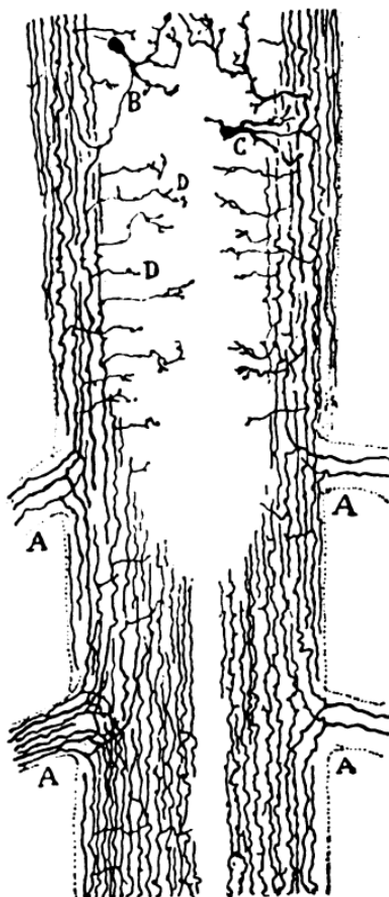


Fig. 207. — Raíces sensitivas medulares de la rana adulta. Corte longitudinal del cordón posterior de la médula espinal. — A, raíz posterior; B, célula del cordón posterior; D, colaterales sensitivas.

por células nerviosas y un plexo de fibrillas ó ramificaciones de cilindros-ejes (astas de substancia gris). En el eje de la substancia central ó gris yace un conducto fino prolongado con las cavidades del encéfalo.

Topografía de la substancia blanca.— Considerando el conjunto de la substancia blanca se ve que está dividida en dos mitades laterales por dos surcos longitudinales medios, uno anterior y otro posterior (fig. 208). Un delicado surco antero-lateral, poco aparente y correspondiente al arranque de las raíces anteriores (a), y otro postero-lateral, más acusado y emplazado en la emergencia de las posteriores (b), subdividen cada mitad de substancia blanca en tres cordones: *anterior, lateral y posterior*. En la región cervical y parte de la dorsal, el cordón posterior todavía muestra una subdivisión en dos haces: el *interno ó cordón de Goll* (figura 208, G), y el *externo ó de Burdach* (fig. 208, B).

Los estudios anatómicos de estos últimos años, así como los resultados obtenidos por el método embriológico de Flechsig y el de las degeneraciones secundarias de Gudden, Charcot, Turck, etc., han revelado en la substancia blanca categorías ó

sistemas de fibras, caracterizados por tener un mismo origen é idéntica significación fisiológica. En la fig. 208 reproducimos estos sistemas de fibras, que son: 1.º, la *via piramidal directa*,

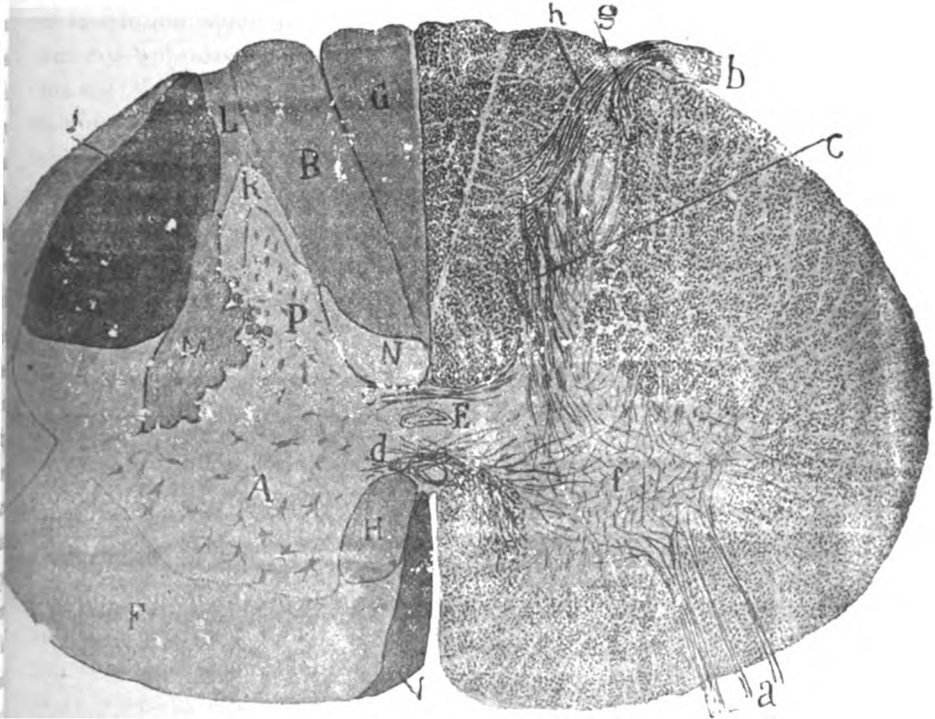


Fig. 208. — Corte transversal de la médula cervical del hombre. A la derecha representamos las fibras nerviosas meduladas; á la izquierda los diversos manojos en que se divide la substancia blanca. — A, asta anterior; B, asta posterior; R, substancia de Rolando; B, cordón de Burdach; G, cordón de Goll; J, vía piramidal cruzada; I, vía piramidal directa; C, fascículo cerebeloso ascendente; D, fascículo de Gowers; F, porción fundamental del cordón antero lateral; M, manojito del asta posterior; H, manojito de fibras comisurales; L, zona marginal de Lissauer; N, porción fundamental del cordón posterior; a, raíz anterior; b, raíz posterior; c, haz reflejo-motor; d, comisura anterior; e, comisura posterior; f, fibras del asta anterior.

manojito descendente emplazado en el fondo de la cisura anterior, por dentro del cordón anterior (fig. 208, I); 2.º, la *vía piramidal cruzada*, manojito descendente mucho más robusto, si-

tuado en el espesor del cordón lateral, junto al posterior (figura 208, J); 3.º, la *via cerebelosa ascendente*, que yace superficial por fuera de la vía piramidal cruzada (fig. 208. C); 4.º, el *fascículo antero-lateral ascendente* ó de Gowers (fig. 280, D), vía colocada por delante de la precedente y dirigida también al cerebelo (Lowenthal, Mott, etc.); 5.º, la *zona limitante del cordón lateral* (fig. 208, M) ó *manejo del asta posterior* (Cajal), vía corta emplazada por dentro de la piramidal cruzada, tocando á la substancia gris del asta posterior; 6.º, *zona marginal de Lissauer* (fig. 208, L), campo formado por fibras finísimas, situado detrás de la substancia de Rolando, junto á la entrada de la raíz posterior; 7.º, *manejo de las fibras comisurales* (Cajal), área de forma irregular, situada en lo interno del cordón anterior, por fuera y debajo de la vía piramidal directa (fig. 208, H), etc.

Topografía de la substancia gris.—La substancia gris está concentrada en un eje vertical, del cual proceden cuatro aletas ó expansiones, llamadas *astas*, dos anteriores, anchas, redondeadas, penetrantes en el espesor del cordón anterior (A); dos posteriores, más delgadas, que ingresan en el espesor del cordón posterior. El *asta posterior* comprende dos zonas de apariencia diversa: *asta posterior propiamente dicha*, constituida por células de mediana talla (fig. 208, P); y *substancia gelatinosa* de Rolando (fig. 208, R), especie de casquete que recubre el cabo posterior del asta y que consta de células pequeñísimas, separadas por plexos fibrilares apretados. En la región lumbar y parte de la dorsal, la porción interna de la base del asta posterior encierra un acúmulo celular vertical, que se ha designado *columna resinulosa* de Clarke. Finalmente, entre las dos astas anteriores, y por bajo del fondo del surco anterior, existe un plano de fibras meduladas (*d*), que parece juntar ambas astas (*comisura blanca ó anterior*) y entre las dos astas posteriores se hallan, como lazo de unión, dos ó tres cordones transversales de fibras finas, en gran parte ameduladas, que han tomado el nombre de *comisura posterior ó gris* (*e*).

Textura de la substancia blanca.—Al microscopio aparece formada esta substancia por una infinidad de tubos nerviosos verticales, paralelos, de calibres muy distintos y separados por

una trama tupida de células de neuroglia. Cada tubo nervioso contiene: un cilindro-eje colorable por el carmín, la vaina de Mauthner y algunas estrangulaciones prolongadas que se pueden distinguir en dos especies: estrangulaciones rectas exentas



Fig. 209. — Corte de una mitad de la médula del embrión de pollo. — A, rudimento del cordón posterior; B, raíz anterior formada por los axones de las células motrices; C, axones comisurales; D, células cuyo axon va al cordón anterior; H, célula cuyo axon iba al cordón lateral.

de colateral, y estrangulaciones angulosas de las cuales brota una fibrilla colateral. En los tubos más espesos cabe sorprender también las cisuras de Lanterman.

Como dejamos dicho más atrás, el azul de metileno tinte in-

tensamente estas estrangulaciones, denunciando la existencia de un forro de cemento destinado á juntar los cabos de la mielina.

Cuando se examina, con ayuda del método de Golgi, la substancia blanca medular de embriones de ave ó de mamíferos, así como la de mamíferos recién nacidos, se advierte que las fibras nerviosas que la forman no son otra cosa que cilindros-ejes de células de la substancia gris, los cuales, después de marchar transversalmente hacia la periferia, se hacen verticales para reingresar, tras un curso más ó menos largo, en el espesor de las astas medulares.

La mayor parte de estos cilindros ejes acaban mediante arborizaciones extensas, varicosas y libres en el interior de la substancia gris, donde se pouden en íntimo contacto con corpúsculos nerviosos. Representan, pues, estos cilindros-ejes verdaderas comisuras arciformes longitudinales, tendidas entre dos ó más pisos de la substancia gris, disposición adivinada ya por los anatómicos antiguos, pero sólo probada hoy por las investigaciones de Golgi y las nuestras.

Todas las fibras de la substancia blanca emiten de trecho en trecho finas ramitas colaterales, las cuales, penetrando horizontalmente en la substancia gris, se terminan en torno de las células nerviosas y sus apéndices protoplásmicos, á beneficio de un penacho de fibras suavemente varicosas, espesas y completamente libres (fig. 207, D). Estas colaterales constituyen, como ha hecho notar Kölliker, uno de los factores más importantes de la trama medular, y su disposición y conexiones varían en cada uno de los cordones. En estos últimos años hemos logrado confirmarlas también por los métodos de Ehrlich (1896) y el del nitrato de plata reducido (1903). Asimismo se coloran por el procedimiento de Simarro, según indicó este autor (1900).

1.º *Colaterales del cordón anterior* (fig. 210, B).—Son las más voluminosas, nacen de los gruesos cilindros-ejes de este cordón: marchan hacia atrás agrupadas en haces irregulares y se ramifican en el espesor del asta anterior y más especialmente en torno de las células motrices. Una parte de estas colaterales gana la línea media y se ramifica en el asta anterior del otro lado, constituyendo la *comisura anterior de colaterales* (A). 2.º *Cola-*

terales del cordón lateral. Se dirigen hacia adentro y se ramifican de preferencia en la región central de la sustancia gris. Una porción de estas colaterales gana la comisura gris, cruza por detrás del epéndimo y se ramifica en la sustancia gris del asta posterior (C). 3.º *Colaterales del cordón posterior.* Nacen de la mayor parte del trayecto vertical de las ramas ascendente y descendente de las radicales sensitivas, así como de fibras cortas constitutivas de la zona de Lissauer y porción anterior del cordón de Burdach. Estas colaterales forman cuatro grupos, á

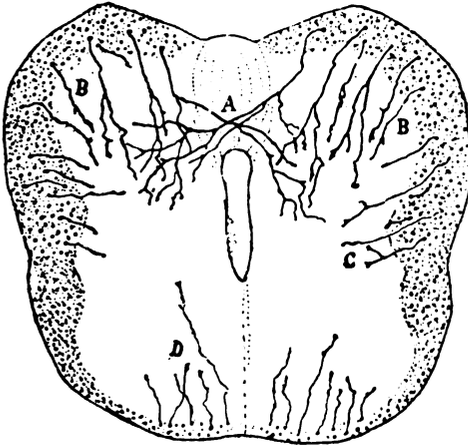


Fig. 210. — Algunas colaterales de la sustancia blanca de la médula embrionaria del pollo.—A, colaterales comisurales; B, colaterales del cordón anterior; C, colaterales del cordón lateral; D, colaterales sensitivas.

saber: a) *colaterales sensitivo-motrices* ó largas, las cuales, naciendo del cordón de Burdach, cerca de la entrada en éste de las radicales sensitivas, dirígense hacia adelante, ramificándose en torno de las células motrices (fig. 211, c); b) *colaterales cortas* destinadas á la sustancia de Rolando y asta posterior (a); c) *colaterales de la columna de Clarke*, las cuales brotan de la porción interna del cordón posterior y reunidas en haz posteroanterior, se arborizan en torno de las células de dicha columna (en la región cervical y dorsal estas colaterales se ramifican en un foco gris central en las inmediaciones del epéndimo) (b);

d) *colaterales para la comisura posterior*, las cuales, después de pasar por la porción más posterior del rafe, se arborizan en el asta posterior del otro lado. Se ve, por lo expuesto, que la comisura posterior está constituida por tres manojos de colaterales: anterior, nacido del cordón antero-lateral; medio, brotado de la porción más posterior del lateral; posterior partido de la porción más interna del posterior: todas estas colaterales cruzadas se distribuyen en la substancia gris del otro lado, principalmente en la base del asta posterior.

Textura de la substancia gris. — Prescindiendo de la neuroglia, la substancia gris de la médula se compone: 1.º, de células nerviosas y sus expansiones protoplásmicas; 2.º, de los cilindros-ejes que estas células dirigen á la substancia blanca; 3.º, de ramificaciones de colaterales llegadas de la substancia blanca; 4.º, de arborizaciones finales de cilindros-ejes arribados de la substancia blanca ó de las raíces posteriores; 5.º, de colaterales emitidas, á su paso por la substancia gris, por algunos cilindros-ejes destinados á la blanca.

Las propiedades morfológicas de los corpúsculos nerviosos discrepan poco en ambas astas, excepción hecha de la substancia de Rolando, donde habitan algunos elementos específicos; por lo cual la distinción que se establece en asta anterior y posterior, tiene una significación más topográfica que estructural. La única distinción que cabe hacer entre las células, estriba en el comportamiento de su cilindro-eje. Bajo este aspecto, nosotros separamos cinco especies ganglionares que aparecen representadas en las figs. 211 y 213: 1.ª, *células radiculares*; 2.ª, *células comisurales*; 3.ª, *células de los cordones*; 4.ª, *células pluricordones*; 5.ª, *células de cilindro corto*. Salvo la especie última, cuyo cilindro-eje se pierde en la substancia gris, las cuatro primeras envían esta expansión á la substancia blanca, pudiendo calificarse de *células de cilindro-eje largo* (*motrices* de Golgi).

1.ª *Células radiculares.* — Son corpúsculos gigantes, los más grandes de la médula, habitantes en la parte antero-externa del asta anterior. Poseen un cilindro-eje espeso, comunmente exento de colaterales, que atraviesa radialmente el cordón antero-lateral para ingresar en la raíz motriz del par raquídeo corres-

pondiente. Las expansiones protoplásmicas son espesas y sumamente ramificadas, pudiéndose distinguir en *antero-externas*,

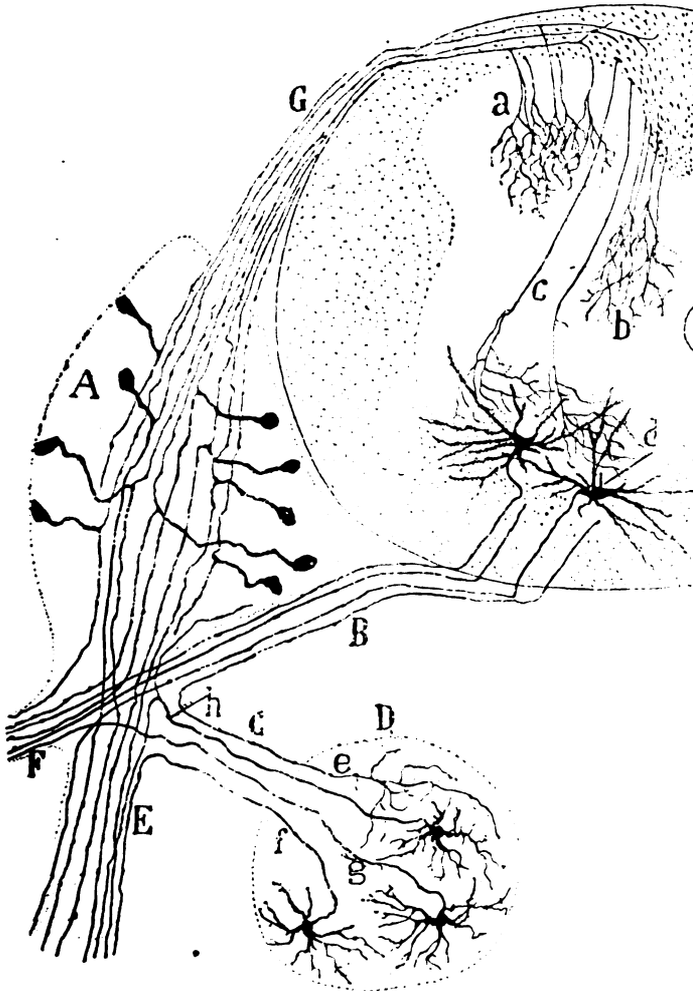


Fig. 211. — Corte de la médula, ganglios raquídeos y gran simpático. — G, raíces posteriores; B, raíces anteriores; a, colaterales sensitivas cortas; b, colaterales sensitivas para la substancia gris central; c, colaterales reflejo-motrices ó largas; d, células motrices.

posteriores é internas. Las internas son las más interesantes,

pues, dirigiéndose á la línea media, penetran en el asta anterior opuesta, después de entrecruzarse con las correspondientes del otro lado (nuestra *comisura protoplásmica*, confirmada por van Gehuchten y Sala). Las expansiones antero-externas terminan en los intersticios del cordón antero-lateral, y las posteriores acaban en distintos parajes del asta anterior (figs. 211, *d*, y 209, *B*).

Sobre las neurofibrillas de estas células hemos tratado ya en páginas anteriores (fig. 157). Aquí mencionaremos solamente un detalle interesante de

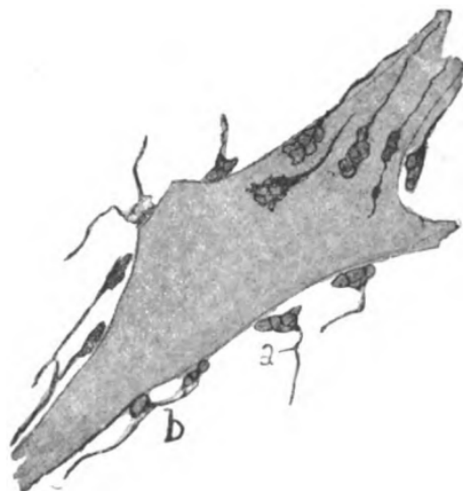


Fig. 212.—Célula motriz con mazas terminales. (Método del nitrato de plata).

terminales de Auerbach). De nuestras recientes investigaciones, confirmadas por van Gehuchten y Held, resulta que existen mazas ó espesamientos adhesivos de trayecto (*b*) y de terminación (*a*).

2.^a *Células comisurales*. — De menor talla y más pobres en expansiones que las anteriores, ya demostró Golgi que yacen en todo el espesor de la substancia gris, y que su cilindro-eje, una vez cruzada la línea media anterior (comisura blanca), se continúa con una fibra longitudinal del cordón antero-lateral del otro lado. Nosotros hemos demostrado que no se trata generalmente de una simple continuación, sino de una división en T, es decir, que el cilindro-eje comisural, llegado á substancia blan-

un detalle interesante de las conexiones de estos corpúsculos con las arborizaciones nerviosas. En los animales jóvenes, el plexo pericelular nervioso es rico en fibras y muy denso, acabando cada rama mediante una fina varicosidad apoyada sobre la membrana. Semejante varicosidad alcanza un gran espesor en el adulto, adquiriendo las proporciones de una maza reticulada (figura 212, *a*) (*botones*

ca del lado opuesto, se divide en fibra ascendente y descendente (figura 209, G).

3.^a *Células de los cordones ó funiculares.* — Así designamos las células, muy numerosas, de talla mediana, esparcidas por



Fig. 213. — Células del asta posterior y sustancia de Rolando. Médula espinal del embrión del pollo de diecisiete días. — A, asta posterior; B, sustancia de Rolando; C, cordón posterior; E, cordón de Goll; F, fibras de la raíz posterior; D, manojito del asta posterior; a, células marginales de la sustancia de Rolando; b, células de esta sustancia cuyo cilindro-eje va al manojito del asta posterior; d, célula cuya expansión nerviosa va al cordón lateral en su parte más posterior; e, célula cuyo cilindro eje engendraba dos fibras, una para el cordón lateral y otra para el de Burdach; f, células cuyo cilindro eje va a la parte profunda del de Goll. — Nota: la letra c señala los cilindros-ejes.

todo el espesor de la sustancia gris, cuyo cilindro-eje se continúa con una fibra vertical de la sustancia blanca de su lado respectivo.

En el *asta anterior* casi todos los corpúsculos de esta clase envían el cilindro-eje al cordón anterior y porción anterior del lateral, á esa zona extensa que los neurólogos designan *porción fundamental del cordón antero-lateral*.

Las *células cordonales del asta posterior* remiten el cilindro-eje á un paraje especial del cordón lateral, á la *zona limitante del cordón lateral* de ciertos autores, zona que, por contener exclusivamente cilindros-ejes del asta posterior, nosotros hémosla calificado de *manejo del asta posterior* (fig. 213, D).

Las *células cordonales de la substancia de Rolando* son numerosísimas, y se caracterizan por su talla diminuta y por lo enredado y varicoso de sus expansiones protoplásmicas (fig. 213, B). El cilindro eje de tales corpúsculos es extraordinariamente fino y marcha en diversidad de direcciones: en unas células se continúa con una fibra de la substancia marginal de Lissauer; en otras va al manejo del asta posterior; en algunas ingresa en el cordón de Burdach. La substancia de Rolando está rodeada de una hilera de gruesas células fusiformes, fronterizas del cordón posterior (*células marginales*), y cuyas expansiones funcionales se incorporan al *manejo del asta posterior* (fig. 213, a). Finalmente, en la región lumbar, una parte de las células de la columna de Clarke, dirigen el axon hacia afuera y engendran la vía cerebelosa ascendente.

4.ª *Células pluricordonales*.—Así calificamos, para evitar perifrasis, ciertos elementos primeramente hallados por nosotros, cuyo cilindro-eje se divide en la substancia gris en dos ó tres fibras constitutivas de otros tantos tubos de diferentes cordones. Así, por ejemplo: se ven elementos de esta especie, cuya expansión funcional emite una fibra para el cordón anterior de su lado y otra para el anterior del opuesto; se hallan también otros cuya expansión nerviosa se divide en fibra para el cordón posterior y fibra para el lateral, etc. (fig. 213, e).

Raíces posteriores.—Se sabe que las fibras de las raíces posteriores ó sensitivas proceden de las células monopolares de los ganglios raquídeos. Ranvier demostró primeramente que la única expansión de dichas células se bifurca originando: una rama dirigida hacia adentro y continuada con un tubo de la raíz pos-

terior, y otra rama dirigida hacia afuera y prolongada con una fibra sensitiva del par raquídeo correspondiente (figuras 211, G, y 213, F).

El comportamiento de las raíces posteriores en el espesor de la médula ha sido uno de los asuntos más difíciles y controvertidos de la anatomía. Afortunadamente, nuestras investigaciones en los embriones de ave y mamífero, confirmadas por Kölliker, van Gehuchten, Retzius, Lenhossék, Cl Sala, P. Ramón, han resuelto definitivamente lo más esencial del problema, y los antiguos esquemas, fundados en observaciones incompletas ó en prejuicios de escuela, han sido totalmente abandonados.

Las fibras de la raíz posterior abordan el cordón posterior, y llegadas oblicuamente á su interior, se bifurcan en Y, constituyendo una rama ascendente y otra descendente, ambas longitudinales y continuadas con fibras del cordón posterior. Estas ramas penetran probablemente en la substancia gris, después de un trayecto de muchos centímetros á lo largo de la blanca, y acaban por arborizaciones libres situadas entre los elementos del asta posterior (figs. 211, G, y 213, F).

Tanto del tallo como de las ramas ascendente y descendente, brotan en ángulo casi recto colaterales finas, las cuales, penetrando en la substancia gris, terminan por elegantes, varicosas y complicadas arborizaciones libres, en contacto con los cuerpos de las células del asta posterior y anterior (fig. 211. *a, b*).

Una buena parte de las colaterales de las raíces posteriores se reúne, como hemos dicho anteriormente, en un haz antero-posterior que, después de cruzar el asta posterior, se esparce en abanico por toda el asta anterior, formando arborizaciones que rodean las células motrices. Este haz, que nosotros hemos llamado *sensitivo-motor* (*reflejo-motor* de Kölliker), representa un conductor de gran importancia, pues por su mediación se ponen en comunicación las raíces sensitivas con las motoras. La excitación sensitiva es recibida de las colaterales del haz mencionado por los cuerpos y ramas protoplásmicas de las células motrices, que la reflejan por las raíces anteriores hasta los músculos (figura 211, *c*).

Las demás colaterales del cordón posterior proceden también

en su mayor parte de las ramas ascendentes y descendentes de las radicales sensitivas, y su misión parece ser llevar el movimiento centrípeto á las células de los cordones, es decir, á las de la substancia de Rolando, asta posterior y substancia gris central ó intermedia; y como las expansiones nerviosas de estos corpúsculos, después de formar parte de la substancia blanca, terminan probablemente en pisos distintos de la gris, resulta que, á favor de aquellas colaterales, la conmoción sensitiva podría difundirse sobre un extenso perímetro de la médula espinal. Sospéchase, aunque no se sabe de cierto, que las células de los cordones, así como las comisurales, llevan su influencia á los focos motores de la médula, representando, por tanto, una vía sensitiva de segundo orden interpuesta entre cada raíz posterior y todos los focos motrices de la médula espinal.

Sistemas de fibras de la substancia blanca.—Como ya dijimos anteriormente, las fibras de la substancia blanca no tienen el mismo origen ni igual terminación.

Entre ellas hay que distinguir las *vías cortas* y las *vías largas*. Las *vías cortas* están constituídas por los cilindros-ejes de las células comisurales y de los cordones, y corresponden á la región fundamental del cordón antero-lateral, al manajo comisural del cordón anterior, al manajo del asta posterior, á la zona marginal de Lissauer, etc.

Las *vías largas* son: 1.º, la *vía piramidal* directa y cruzada, cuyas fibras proceden de las pirámides de la zona motriz del cerebro, bajan á lo largo del bulbo y médula y se terminan, á favor de arborizaciones libres, en todos los focos motores ó células radicales del bulbo y médula espinal; 2.º, la *vía cerebelosa ascendente*, cuyas fibras parten de las células de la columna de Clarke, y de otros puntos de la substancia gris, y suben hasta el vermis del cerebelo, donde no se sabe cómo terminan; 3.º, las *vías sensitivas de los manojos de Goll y de Burdach*, las cuales están constituídas por las ramas ascendente y descendente de las radicales posteriores; estas ramas, después de un trayecto más ó menos largo, ingresan en la substancia gris del asta posterior. Créese que las fibras ascenden gan por arriba hasta dos núcl

de Goll y de Burdach, donde se resuelven en arborizaciones libres; de tales focos surge una nueva corriente sensitiva (*lemnisc-*

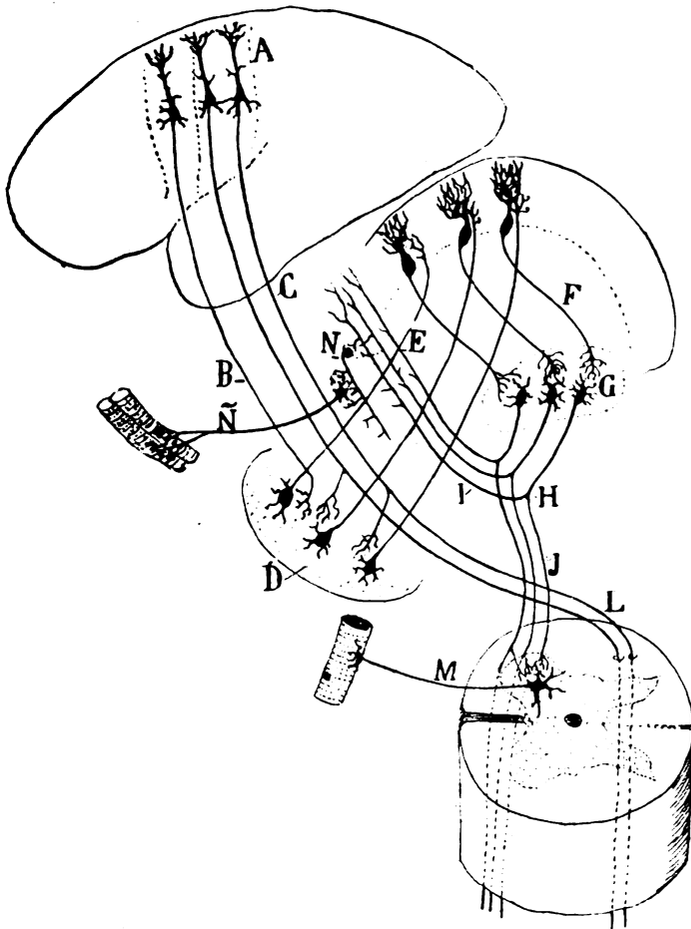


Fig. 214. — Conjunto de la vía motriz del cerebro y médula. — A, zona motriz del cerebro; D, protuberancia de donde nacen colaterales enlazadas con una vía accesoria que pasa por el cerebelo; F, cerebelo con la vía motriz nacida en este órgano; L, vía motriz cerebro-espinal cruzada; M, raíces motrices; G, oliva cerebelosa de donde procede la vía motriz cerebelo-espinal ó motriz indirecta.

co interno) que desagua en el cerebro en toda la región psicomotriz.

En la fig. 214 reproducimos el enlace que existe entre el cerebro y la médula por medio de la vía piramidal ó directa y la vía motriz indirecta ó cortico-ponto-cerebelo-espinal (E, F, G, J); al paso que en la fig. 211 presentamos esquemáticamente la

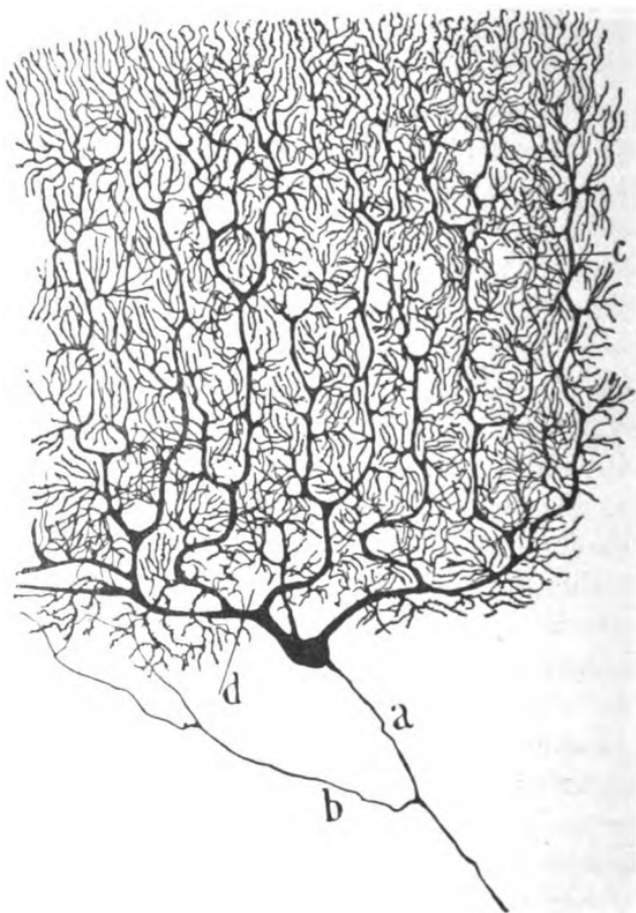


Fig. 215.—Células de Purkinje del cerebelo humano. Método de Golgi.—
a, cilindro-eje; b, colateral de éste.

unión que se establece mediante colaterales entre las raíces sensitivas y las células motrices.

CEREBELO.—Cuando se corta transversalmente una laminilla cerebelosa, aparecen tres capas superpuestas: la primera ó superficial, es de substancia grisácea, y se llama *capa molecular*; la segunda, gris, amarillenta ó rojiza, y se denomina *de los gra-*

nos ó granulosa ; la tercera ó profunda, situada en el eje de cada laminilla, se llama *zona de substancia blanca* (fig. 217).

Lo que se conocía de la construcción de estas capas antes de la aplicación de los nuevos métodos, era muy poca cosa. En la *zona molecular*, se describía una masa granugienta sembrada de pequeños corpúsculos nerviosos de forma indeterminada. En la *zona de los granos*, se señalaba la existencia de unos corpúsculos pequeños, abundantísimos, mas sin poder definir su naturaleza. Y entre ambas zonas se sabía que existían unas células grandes, ovoideas, cuyas expansiones protoplásmicas se perdían, ignorándose cómo, en la capa molecular, y cuyo cilindro eje descendía hasta la substancia blanca. Golgi añadió importantes datos con su valioso método, aunque sin resolver el problema de las conexiones intercelulares ni el de la marcha y terminación de muchas fibras nerviosas. En tal estado publicamos nosotros nuestros trabajos, de los cuales vamos á extractar lo más interesante.

Zona molecular. — Contiene dos especies celulares: las *células de Purkinje* y las *pequeñas estrelladas*.

Células de Purkinje. — Aparecen en las buenas preparaciones como Golgi las ha descrito (fig. 215). De lo alto del cuerpo parten uno ó varios tallos que, penetrando en la zona molecular, se dilatan en una riquísima arborización aplanada, prolongada hasta la misma superficie del cerebelo. Todas las ramillas de este ramaje terminan libremente, y en su curso presentan perpendicularmente insertas infinidad de espinas colaterales. Lo más interesante de la disposición de las arborizaciones de estos corpúsculos es el aplanamiento y su perfecta orientación transversal ; por manera que si la laminilla cerebelosa es seccionada á lo largo, todas las células de Purkinje se presensan de perfil. Por lo demás, semejante aplanamiento transversal fué ya indicado por Henle y Obersteiner (fig. 217, *a*).

El cilindro-eje de las células de Purkinje adquiere luego vaina de mielina, y desciende hasta la substancia blanca ; en su trayecto y al nivel de las dos ó tres estrangulaciones primeras, emite algunas colaterales ascendentes que, ramificándose en la parte inferior de la capa molecular, constituyen una arborización en gran parte longitudinal (fig. 215, *b*).

Células estrelladas pequeñas.— Corpúsculos estrellados, transversalmente aplanados, de pequeño volumen, cuya naturaleza nerviosa fué ya reconocida por Golgi, pues logró descubrir el cilindro-eje, así como determinar su curso horizontal y sus colaterales ascendentes y descendentes. Mas la terminación de estas expansiones nerviosas no pudo ser demostrada por Golgi, que

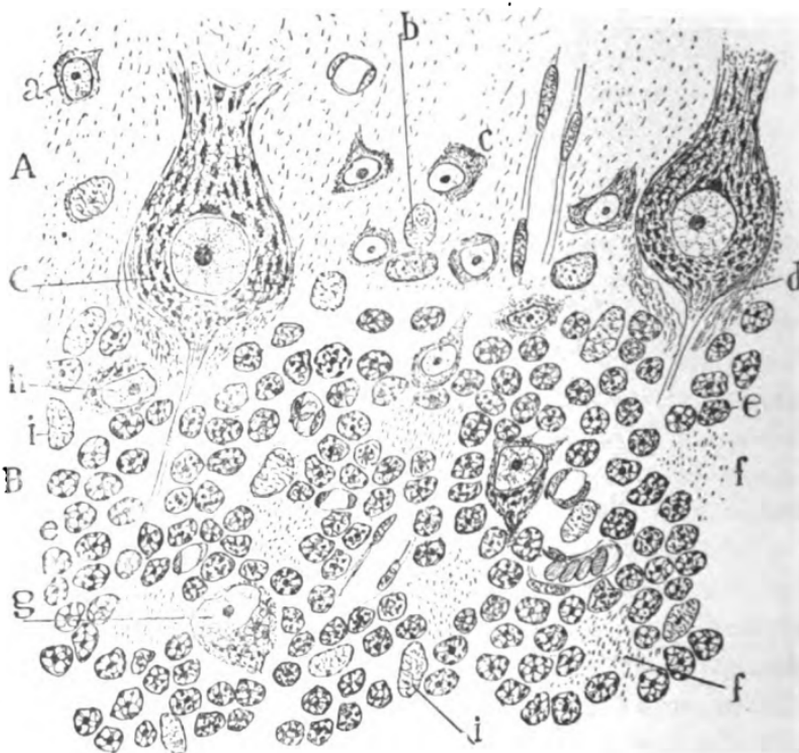


Fig. 216.—Pedazo de corte transversal de una lámina cerebelosa humana. Método de Nissl. — A, capa plexiforme con las células de Purkinje; B, zona de los granos. (Véanse los grumos cromáticos de las células de Purkinje).

admitía, á fin de explicarse la comunicación entre las células, la existencia de una red nerviosa intersticial.

Nuestras reiteradas pesquisas, primero en el cerebelo de las aves (1888), después en el de los mamíferos, nos proporcionaron el placer de resolver este punto, cuya importancia se echará de ver si consideramos *que se trataba del primer hecho bien estable-*

cido de una terminación de cilindros-ejes en los centros nerviosos. Hasta entonces se había seguido el trayecto, á mayor ó menor dis-

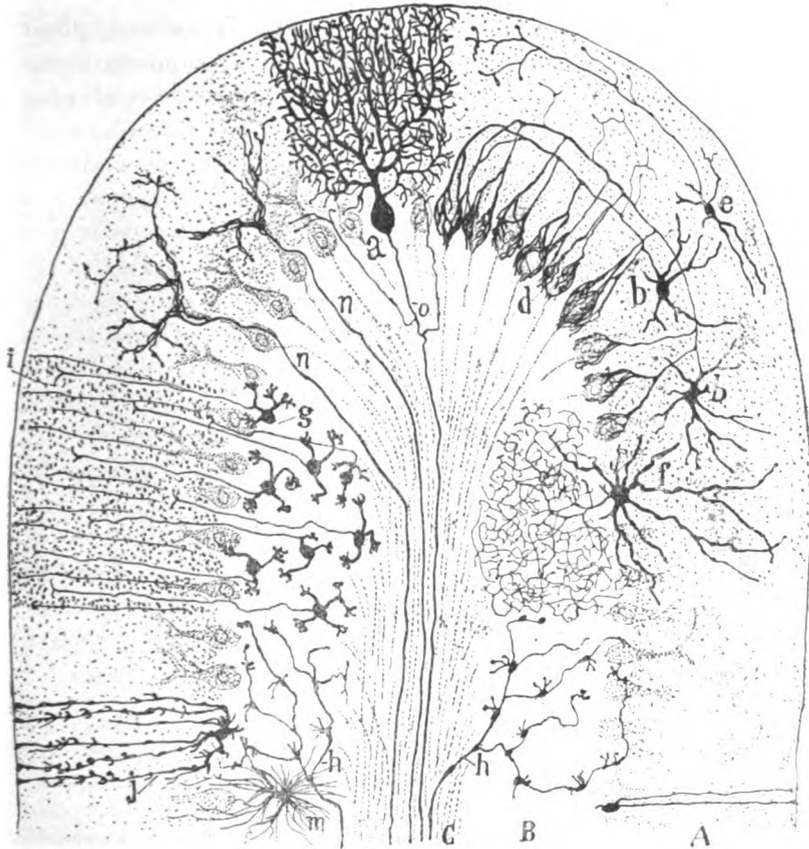


Fig. 217. — Corte transversal semi-esquemático de una circunvolución cerebelosa de mamífero. — A, zona molecular; B, zona de los granos; C, zona de sustancia blanca; *a*, célula de Purkinje vista de plano; *b*, células estrelladas pequeñas de la zona molecular; *d*, arborizaciones finales descendentes que rodean las células de Purkinje; *e*, células estrelladas superficiales; *g*, granos con sus cilindros-ejes ascendentes bifurcados en *í*; *h*, fibras musgosas; *j*, célula neuróglia en penacho; *n*, fibras trepadoras; *m*, célula neuróglia de la zona de los granos; *f*, células estrelladas grandes de la zona de los granos.

tancia, de las fibras nerviosas de la sustancia gris, pero nadie había sido testigo de su modo de terminar. Desde luego, reconoci-

mos que los cilindros ejes de las células estrelladas medias é inferiores poseen un cilindro eje larguísimo, arciforme, no sólo paralelo á la superficie cerebelosa, como habían descrito Golgi y Fusari, sino rigurosamente transversal, es decir, paralelo al plano del ramaje de las células de Purkinje. Pero el hecho más importante consiste en que todas las ramitas colaterales descendentes, así como la arborización final de semejante fibra nerviosa, constituyen, ramificándose alrededor de los cuerpos de las células de Purkinje, un plexo espesísimo, íntimamente superpuesto al protoplasma; de suerte que cada cuerpo celular está forrado por una especie de cesto de ramificaciones nerviosas terminales excesivamente espesas y varicosas (fig. 217, *d*). De ahí el nombre de *Endkörben* (*cestos terminales*) dado por Kölliker, en su trabajo de confirmación, á tan singulares arborizaciones. El conjunto de todas las fibras que rodean el cuerpo de una célula de Purkinje se condensa por abajo, constituyendo á modo de punta de pincel que costea el primer trozo del cilindro-eje de dicha célula, precisamente en el punto en que éste carece todavía de mielina.

Por esta descripción rápida y por el dibujo que está á la vista (figura 217, *d*, y 218, B), se comprende bien que el objeto de semejante disposición no puede ser otro que establecer una relación dinámica, una verdadera comunicación de corriente entre los elementos estrellados susodichos y las células de Purkinje.

Las cestas mencionadas se impregnan admirablemente en color rojo café transparente por el método del nitrato de plata reducido, que revela las neurofibrillas de que constan y el pincel libre terminal. Las anastomosis, hace algunos años descritas por Held y Bethe, quienes se valieron de métodos imperfectos, son una ilusión. También Bielschowski ha coloreado las susodichas cestas con un método especial (1904), confirmando nuestra antigua descripción.

Las células estrelladas pequeñas yacentes en el tercio externo de la zona plexiforme poseen también axon horizontal, de ordinario flexuoso, pero sus ramillas colaterales y terminales se reparten en la mencionada capa sin descender hasta las células de Purkinje ni engendrar, por tanto, nidos terminales (fig. 217, *e*).

Capa de los granos. — *Granos.* — Son corpúsculos pequeñísimos (de 4 á 6 μ), escasos en protoplasma, que forman una masa apretadísima por debajo de la zona molecular. Golgi había de-

mostrado en estos elementos varias expansiones; sin embargo, no acertó á precisar bien la terminación de las prolongaciones protoplasmáticas ni logró perseguir la funcional (fig. 217, g).

Las *expansiones protoplasmáticas* son cortas, en número de tres ó cuatro, y acaban todas á favor de una arborización reducida, digitiforme, que converge en las emanadas de los gra-

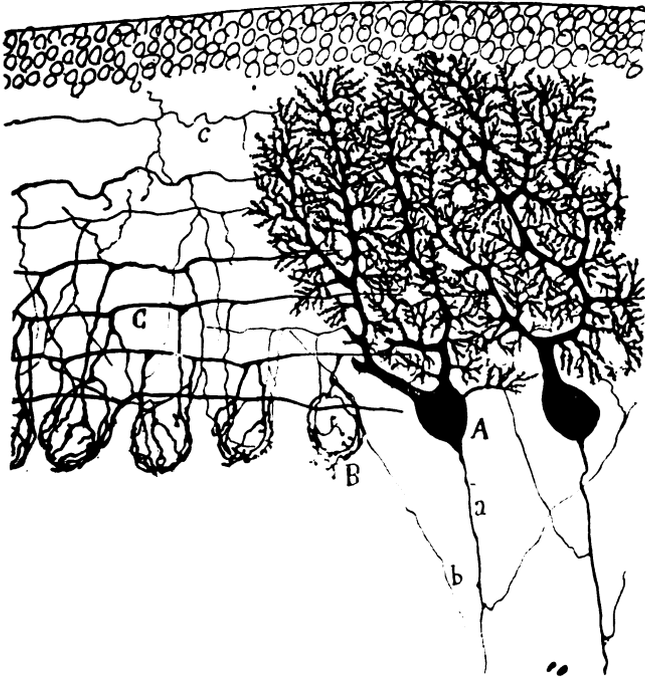


Fig. 218.—Zona plexiforme del cerebelo de un mamífero joven con células de Purkinje (A) y cestas nerviosas pericelulares (B).

nos vecinos. La *expansión nerviosa* es finísima, sube á la zona molecular, y á diferentes alturas de la misma, se divide en T, constituyendo una fibra longitudinal, es decir, paralela á la dirección de la laminilla cerebelosa, y en consecuencia, perpendicular al ramaje de las células de Purkinje. Esta fibra, llamada también *paralela*, no emite rama ninguna en su trayecto, y se prolonga hasta el confín de la laminilla cerebelosa, donde acaba

tocando casi en la substancia blanca, á beneficio de un engrosamiento varicoso y libre. De lo que se deduce que la fibra paralela producida por la bifurcación del cilindro-eje de los granos, representa una arborización nerviosa terminal reducida á su mayor simplicidad (fig. 217, A, *b*). Claro está que, dada la enorme longitud de una laminilla del cerebello en los mamíferos adultos, no es posible la completa persecución de una fibra paralela; mas afortunadamente, en los vertebrados inferiores (reptiles y batra-

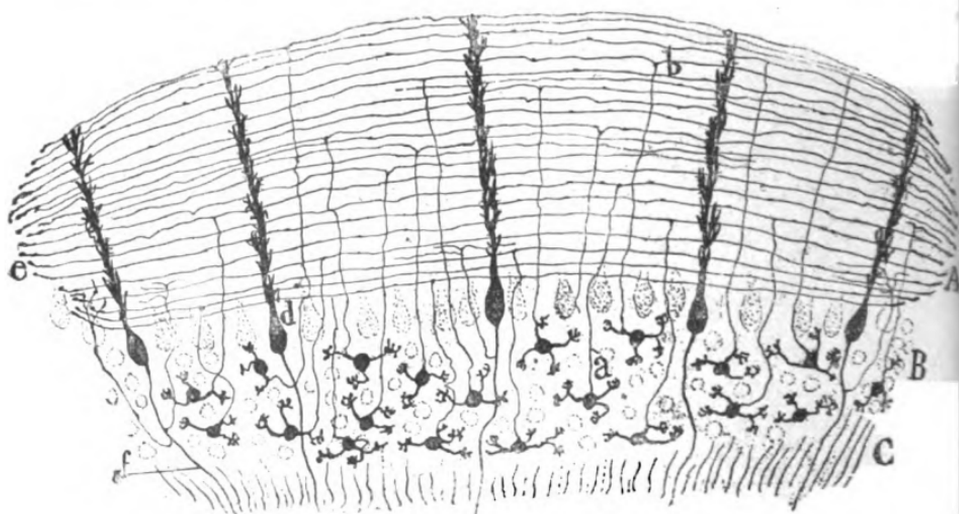


Fig. 219. — Corte longitudinal de una circunvolución cerebelosa. Figura semi-esquemática.—A, zona molecular; B, zona de los granos; C, zona de substancia blanca; *a*, cilindro-eje ascendente de un grano; *b*, bifurcación de este cilindro eje y formación de una fibra paralela; *d*, célula de Purkinje vista de perfil; *e*, extremidad granulosa terminal de las fibrillas paralelas; *f*, cilindro-eje de una célula de Purkinje.

cios), y aun en los fetos de pequeños mamíferos, dicha persecución es relativamente fácil. Digamos de pasada que la disposición de los granos y sus fibras, así como la de las células de Purkinje y tubos de la substancia blanca, es esencialmente idéntica en todos los vertebrados, según han demostrado las indagaciones de mi hermano.

Si consideramos ahora que el infinito número de las fibrillas paralelas descansan sobre las espinas y asperezas que lateralmente ofrecen las ramas protoplásmicas de las células de Purkinje;

si recordamos que no existen en la zona molecular otros elementos con los cuales puedan (al menos de tan directa y eficaz manera) establecer conexión, vendremos naturalmente á la conjetura que las tales fibrillas representan un medio de unión por contacto entre los granos y las células de Purkinje.

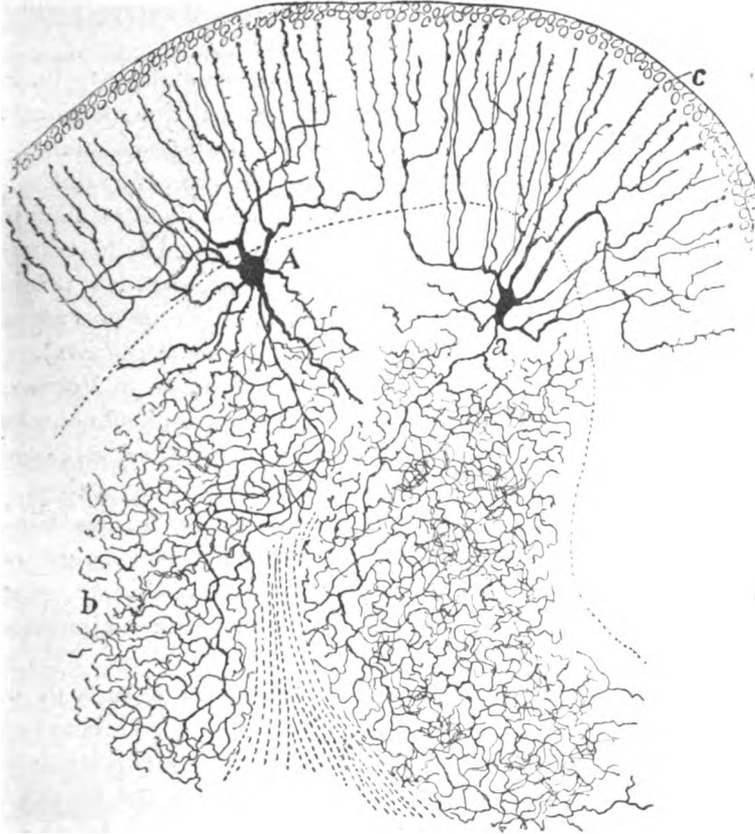


Fig. 220. — Dos grandes células estrelladas de axon corto de la capa de los granos (gato joven). — A, cuerpo de las células; a, axon descendente; b, ramificaciones terminales complicadísimas.

Células estrelladas grandes.—En la zona de los granos habitan también unas grandes células, pocas en número y bien descritas por Golgi. Su ramaje protoplasmático diverge en todas direc-

ciones, invadiendo á veces una gran parte de la zona molecular; su cilindro-eje flexuoso se consume luego en una infinidad de ramificaciones que se pierden entre los granos. Golgi pensó que esta arborización nerviosa abocaba á una red compleja donde se encontrarían casi todas las fibras nerviosas del cerebelo; pero, en mi sentir, su terminación tiene lugar libremente mediante extremos varicosos, arciformes y superpuestos al cuerpo y sobre todo á las dendritas de los granos (fig. 220, A).

De mis recientes trabajos sobre las grandes células estrelladas de esta zona, resulta que algunas pertenecen al tipo ganglionar de *cilindro-eje largo*, penetrando éste en la substancia blanca y saliendo quizás del cerebelo, con alguno de los pedúnculos.

Substancia blanca.—Consta de tres especies de fibras nerviosas: 1.^a, cilindros-ejes descendentes que provienen de las células de Purkinje; 2.^a, fibras nerviosas espesas, ascendentes y ramificadas entre los granos (fibras *musgosas*); 3.^a, fibras espesas ascendentes, ramificadas en la capa molecular (fibras *trepadoras*).

Cilindros-ejes descendentes.—Los hemos descrito ya. Pocos en número, bajan de las células de Purkinje, convergiendo en abanico hasta la substancia blanca para terminarse fuera del cerebelo, en otros centros nerviosos, quizás en la oliva cerebelosa.

Fibras musgosas.—Gruesas, finamente ramificadas, las dimos este nombre por la singularidad que tienen de presentar, de trecho en trecho, ciertos espesamientos nudosos, erizados de cortas expansiones divergentes á manera de rosáceas, y semejantes al musgo que cubre los árboles (figs. 217, *h* y 221, *b, c*).

No pasan estas fibras y sus ramificaciones de la capa de los granos, y se terminan, ya por nudosidades libres, ya á beneficio de rosáceas ascendentes análogas á las citadas. Mediante estas ramitas, dichas fibras parecen ponerse en relación con las ramificaciones protoplásmicas de los granos, á los que conducen corrientes de otros centros nerviosos actualmente indeterminados. Los parajes en que ocurren estos contactos se llaman *placas* ó *glomérulos cerebelosos* (fig. 216, *f*). Es probable también que las ramificaciones terminales, á veces bastante extensas, de las fibras musgosas, se hallen destinadas á relacionarse con el cuerpo y ramas de las células de Golgi.

El método del nitrato de plata reducido revela, al nivel de las escrescencias musgosas, deshilachamiento ó apartamiento de las neurofibrillas. En los cabos terminales adviértense asas neurofibrilares y redes intraprotoplásmicas complicadas (1903). Estos interesantes detalles han sido confirmados por Bielschowsky (1904).

Fibras trepadoras.—Son unas fibras espesas, meduladas, poco ó nada ramificadas á su paso por los granos, las cuales, una vez arribadas á la zona molecular, se aplican al tallo ascendente de las células de Purkinje, remontando por él como las lianas á lo largo de las ramas de un árbol tropical. Su terminación tiene lugar mediante una arborización varicosa y plexiforme aplicada á las gruesas ramas primarias y secundarias de los corpúsculos de Purkinje; por cuyo motivo, cuando se impregna sólo dicha arborización, muestran sus ramos una orientación que traduce fielmente la de las expansiones protoplasmáticas de aquellos elementos. Semejante disposición constituye otro caso elocuentísimo de enlace nervioso por contacto, donde, como en la placa de Rouget de los músculos, un cilindro-eje se arboriza sobre una célula gigantesca, á la que lleva una excitación originada en otros centros (fig. 222, *a*). La arborización terminal de las fibras trepadoras ofrece en el cerebello humano un gran desarrollo (figura 223).



Fig. 221. — Fibras musgosas del gato adulto. Cromate de plata. — *a*, arborización terminal; *b*, arborización colateral; *c*, nudosidades.

Cuando se estudia un corte de laminilla cerebelosa teñida por

él método de Weigert-Pal, se advierte entre los granos un plexo de fibras meduladas que disminuye progresivamente en riqueza hacia la capa molecular, en la cual sólo se ven junto á las células de Purkinje algunas pocas fibras longitudinales.

La comparación de estas preparaciones con las obtenidas por el método de Golgi, enseña que las fibrillas paralelas de la capa molecular, las arborizaciones trepadoras, los pinceles descendentes

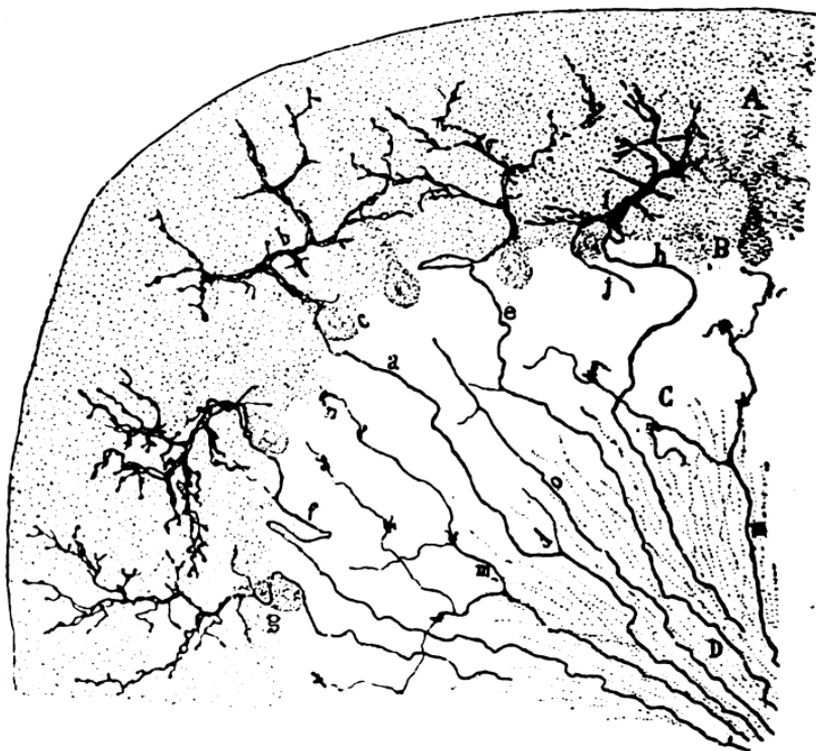


Fig. 222. — Fibras trepadoras del cerebelo del conejo. — A, capa molecular; B, cuerpo de las células de Purkinje; a, fibra trepadora; m, fibra musgosa.

tes ó cestas tarminales, carecen de mielina, pero que poseen esta envoltura los cilindros-ejes de las células de Purkinje y el trayecto de las fibras musgosas y trepadoras.

Las fibras trepadoras se colorean muy bien por el nitrato de plata reducido, el cual revela que las últimas ramillas constan de una neurofibrilla. Es verosímil que las ramas ascendentes de

los axones de Purkinje contribuyan también á complicar el plexo trepador de los tallos de Purkinje.

Neuroglia del cerebelo (fig. 224). — Posee el cerebelo tres especies de células neuróglicas: 1.ª, los corpúsculos de forma de horquilla, cuyo cuerpo reside en la zona de la células de Purkinje y cuyas ramas, en número de dos ó más, ascienden por la

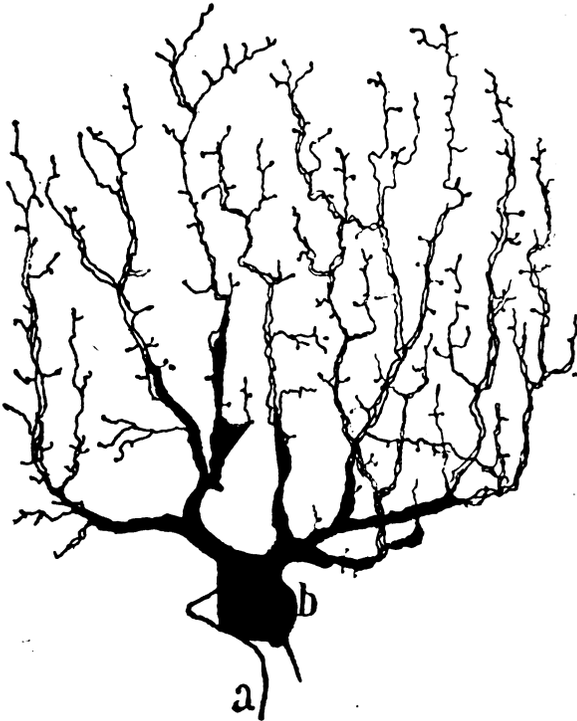


Fig. 223. — Fibra trepadora del cerebelo del hombre adulto.

capa molecular y se terminan, mediante ensanchamientos, en la superficie cerebelosa; 2.ª, las células estrelladas de la capa de los granos, notables por presentar en sus apéndices exocrecencias laminares y alcanzar algunas de sus más largas expansiones la zona molecular; 3.ª, los corpúsculos estrellados de la substancia blanca, provistos de largas y lisas expansiones separatorias de los

tubos nerviosos. De todas estas células, sólo el tipo tercero es coloreable por el método especial de Weigert (1).

CORTEZA CEREBRAL.—La sustancia gris de las circunvoluciones, exhibe una textura idéntica en lo esencial en todos los

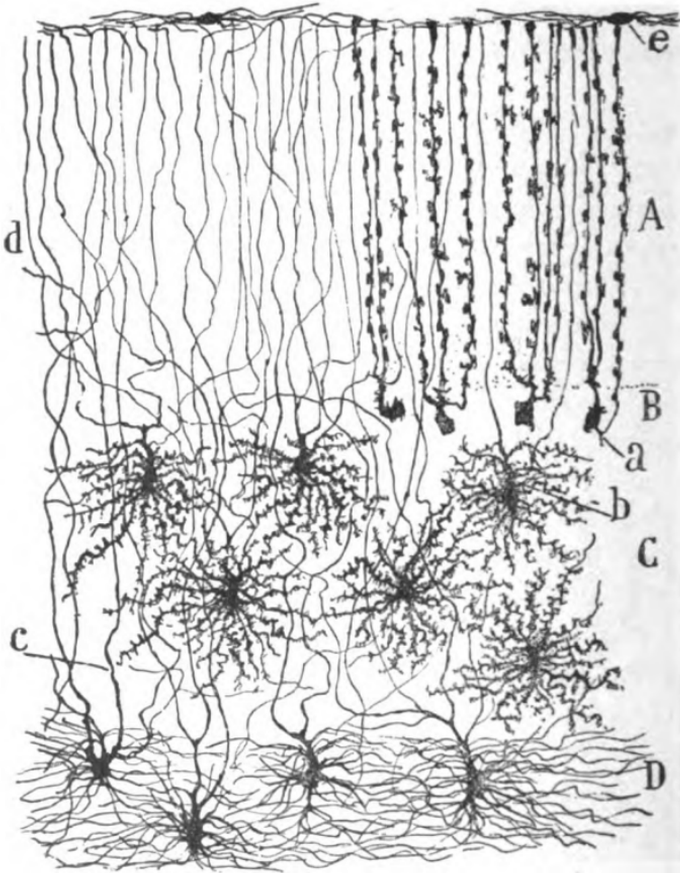


Fig. 224.—Neuroglia del cerebelo. (Según Terrazas).—A, B, células epiteliales ó radiadas; C, zona de los granos con elementos neuróglícos de cortas radiaciones provistos además de hebras radiales; D, neuroglia de la sustancia blanca ó de finas y largas radiaciones.

mamíferos y en cualquiera región cerebral en que se estudie. Las ventajas que el cerebro humano posee sobre el de los mamíferos, no afectan ni á la morfología ni al enlace de las células,

(1) Véase el trabajo de Terrazas: La neuroglia del cerebelo, etc., *Revista trimestral micrográfica*, tomo II, núm. 2, 1897.

sino al número de éstas y á la mayor longitud y ramificación de las expansiones protoplásmicas y colaterales nerviosas.

En la corteza cerebral motriz se cuentan de fuera á adentro las siguientes capas: 1.^a, ó *zona molecular*; 2.^a, ó *zona de las pequeñas pirámides*; 3.^a, ó *de las grandes*; 4.^a, ó *de los corpúsculos polimorfos*. Las capas 1.^a y 4.^a se distinguen bien de sus límites; pero no así la 2.^a y 3.^a, que se confunden por suaves transiciones.

Zona molecular. — Cuando esta capa se examina en cortes de cerebro simplemente teñidos con carmín, ó con las anilinas, exhibe una apariencia finamente granulosa ó reticulada. Acá y allá se muestran unos núcleos pequeños, correspondientes á células de neuroglia, especialmente abundantes junto á la pía-mater, y otros núcleos mayores, sumamente escasos, rodeados de un cuerpo protoplásmico triangular ó fusiforme que corresponden probablemente á células nerviosas. En la porción más superficial de la zona molecular, Kölliker descubrió una porción de fibras horizontales con mielina, que más tarde confirmaron Exner, con su método al ácido ósmico y amoníaco, y Edinger, Obersteiner, Todt, Martinotti, etc., con el procedimiento más valioso de Weigert-Pal (fig. 228, „).

Poco ó nada se sabía tocante al origen de estas fibras nerviosas, de las cuales sólo algunas parecen descender á capas más hondas de la corteza, hasta que hace cuatro años, Martinotti, haciendo uso del método de Golgi, demostró dos hechos importantes: que algunas de tales fibras se acodan, para hacerse verticales y continuarse con cilindros-ejes ascendentes procedentes de ciertas pirámides, y que la mayor parte de las fibras horizontales de la citada zona, se ramifican repetidamente como si fuesen arborizaciones terminales de cilindros-ejes.

Nuestros estudios sobre esta zona, han revelado la existencia de los siguientes elementos:

1.^o *Células poligonales.* — Son de mediano tamaño (fig. 226, D), y de sus ángulos brotan varias expansiones protoplásmicas ramificadas en el espesor mismo de la capa molecular; el cilindro-eje es corto y se descompone en una ramificación extensa relacionada, al parecer, con los penachos terminales de las pirámides.

2.º Células especiales de la corteza (*Cajal'sche Zellen de Retzius*).

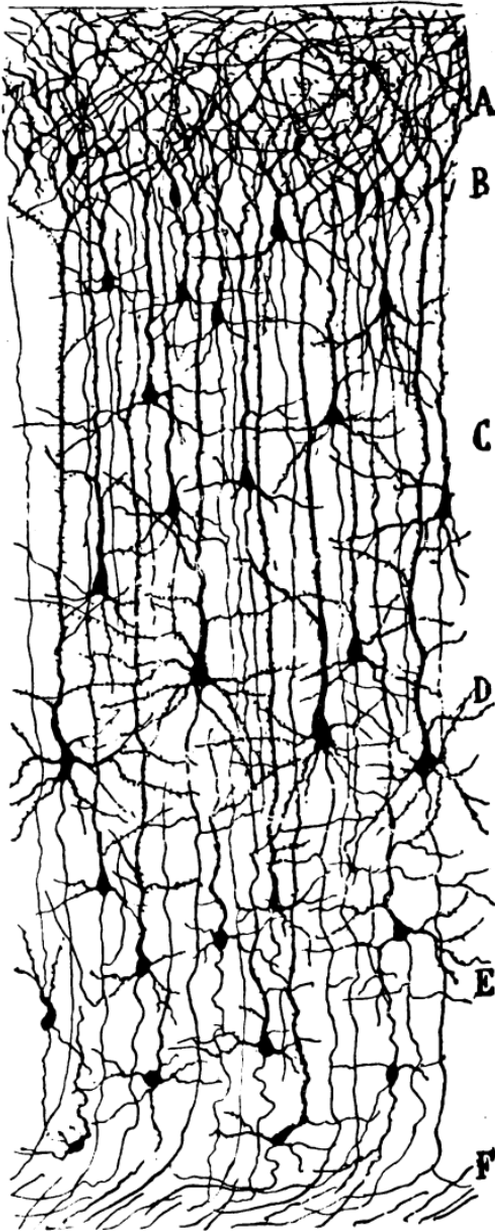


Fig. 225. — Principales capas de la corteza cerebral del ratón. — A, zona plexiforme; B, pequeñas pirámides; C, medianas pirámides; D, grandes pirámides; E, corpúsculos polimorfos; F, substancia blanca.

— Son células, ya fusiformes, ya triangulares, ya estrelladas, tendidas horizontalmente en el espesor de la capa molecular y caracterizadas por poseer expansiones larguísimas parecidas á cilindro-ejes y ramificadas en ángulo recto. Las más finas de estas ramificaciones no pueden distinguirse de las ramillas nerviosas que circulan por esta zona y acaban libremente en ella, después de un trayecto horizontal variable. La ausencia de diferenciación entre expansiones protoplásmicas y nerviosas, aproxima estos singulares corpúsculos á los espongioblastos de la retina ó á los granos del bulbo olfatorio (figura 226, A, B, y 231, A, B). No obstante, recientes indagaciones nuestras en la corteza humana nos han convencido que una de las expansiones es mucho más larga que las otras, posee forro medular, y debe esti-

marse por axon. La reunión de todas estas fibras nerviosas autóctonas, junto con las que ascienden de las zonas subyacentes, constituye en la primera capa cerebral un plexo apretadísimo, por entre cuyas mallas pasan las ramas terminales de los penachos ascendentes de las pirámides (fig. 231). Es imposible no considerar esta singular disposición, que por cierto se halla con los mismos caracteres en todos los vertebrados, como un importante ejemplo de transmisión nerviosa por contacto, comparable á la que se verifica en el cerebelo, entre las fibrillas paralelas y las arborizaciones protoplásmicas de las células de Purkinje (figura 225, A). Este contacto sería transversal ú oblicuo, para lo cual las ramas terminales de las pirámides poseen unas espinas colaterales cortas, en cuyos intervalos parecen ser cogidas estrechamente las más finas fibrillas nerviosas extensas de mielina.

Zona 2.^a ó de las pirámides pequeñas.—Consta de muchos elementos poliédricos ó piramidales, de pequeña ó mediana talla (de 10 á 12 μ).

Toda célula piramidal, ya pertenezca á ésta ó á las demás capas cerebrales, posee caracteres morfológicos generales que conviene reseñar antes de proceder al examen particular de cada capa. El cuerpo es cónico ó piramidal, con una base inferior, de la que parte siempre el cilindro-eje. Las expansiones protoplásmicas son muy numerosas, y deben distinguirse por su origen, en: *tallo ascendente ó expansión primordial; colaterales del tallo, y expansiones basilares ó procedentes del cuerpo celular* (figuras 227, B, E y 225). *El tallo* es espeso, y dirígese á lo alto del cerebro, paralelamente al de las demás pirámides, y en cuanto llega á la zona molecular, se descompone en un espléndido penacho de ramas protoplásmicas, terminadas libremente entre las fibrillas nerviosas de dicha zona. La reunión de todos los penachos periféricos, da origen á un plexo protoplásmico tupidísimo, al cual se debe el aspecto finamente reticulado que muestra esta parte de la corteza en las preparaciones ordinarias al carmín. *Las expansiones laterales del tallo* proceden, en ángulo recto ó agudo, al nivel de un ensanchamiento, dirígense á los lados, y acaban libremente tras algunas dicotomías (fig. 227, E). *Las expansiones basilares* proceden del cuerpo y se dirigen, ya



Fig. 226. — Elementos de la zona molecular cerebral. — A, B, C, células especiales de dicha zona; D, célula poligonal ó de cilindro-eje corto. — Nota: Todas las expansiones marcadas con c, presentaban aspecto de cilindros-ejes; no obstante, sólo una de ellas, relativamente espesa y larguísima, debe reputarse por axon verdadero. En la corteza humana, este apéndice larguísimo y horizontal es relativamente espeso y suministra numerosas colaterales, nacidas en ángulo recto y arborizadas en torno de corpúsculo de axon corto.

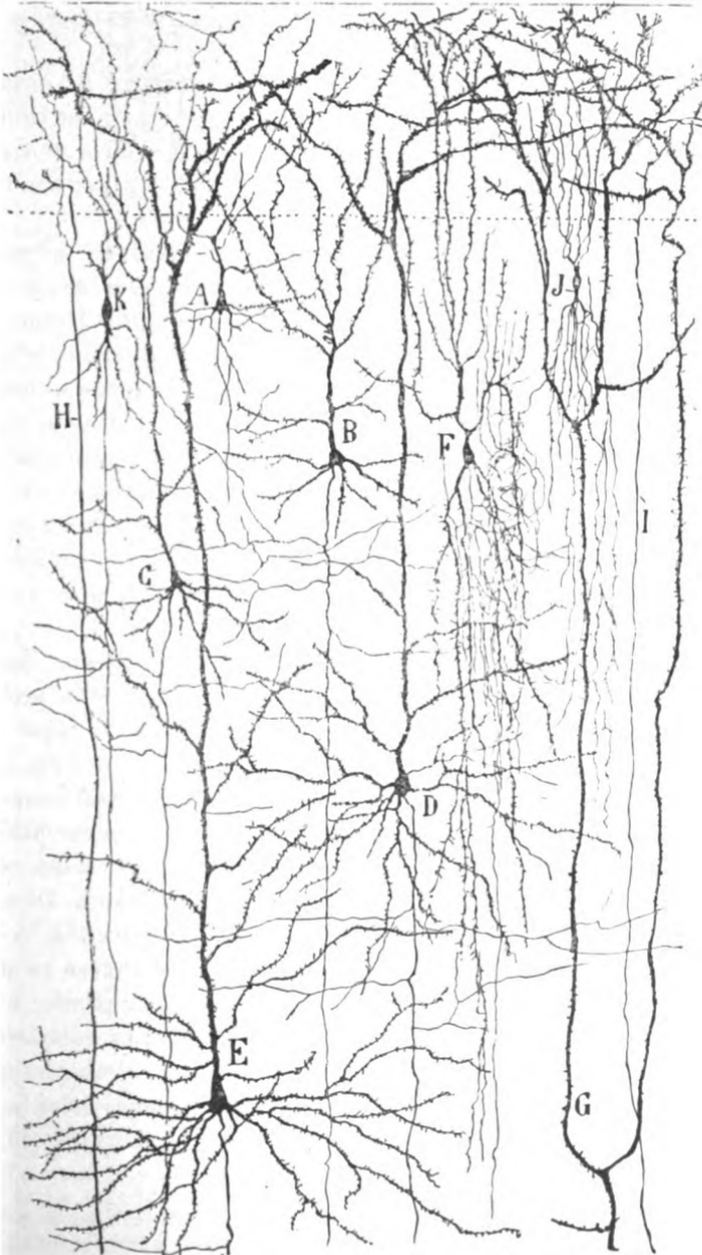


Fig. 227. — Corte de circunvolución humana. Capas primera, segunda, tercera y cuarta de la substancia gris. — A, B, pequeñas pirámides; C, D, medianas pirámides; E, grandes pirámides; G, tallos protoplásmicos de pirámides gigantes; J, F, células de axon corto.

hacia los lados, ya hacia abajo, ramificándose sucesivamente y perdiéndose en las inmediaciones.

Si se examina una pirámide con buenos objetivos de inmersión, se advierte que, á excepción del cuerpo y región inicial del tallo, todas las expansiones dendríticas están erizadas de espinas, perpendicularmente implantadas y terminadas por una varicosidad.

Las expansiones protoplásmicas delgadas, exhiben, además, coloreadas por el método de Ehrlich, un aspecto sumamente varicoso, tomado como disposición normal por Dogiel, Renaut y otros. Tales varicosidades que atraen vivamente el azul y se hallan á menudo ahuecadas por una vacuola clara, deben estimarse como alteraciones provocadas por la acción del aire (al cual hay que exponer mucho rato las células en fresco para lograr el tñido), pues no aparecen en las preparaciones de Golgi, en las cuales la coloración va precedida de la acción de un fijador enérgico, ni se ven tampoco en las primeras fases del tñido de Ehrlich, cuando la acción perturbadora del aire es poco acentuada.

El *cilindro-eje* de las pirámides procede, como hemos dicho, de la base de las mismas ó del origen de una expansión protoplásmica basilar; dirígese hacia abajo, cruza todas las capas cerebrales y aborda la substancia blanca, donde se continúa con un tubo nervioso. Créase por los autores que esta continuación se verificaba siempre por un acodamiento; pero nosotros hemos demostrado que, á veces, tiene origen por una bifurcación, originándose, por tanto, dos tubos de la substancia blanca. Durante su trayecto por la substancia gris, el cilindro-eje emite colaterales finas en número de 6 á 10, que, desprendiéndose en ángulo recto, y marchando, ya horizontal, ya oblicuamente, acaban por dos ó tres ramúsculos muy delicados. Las colaterales nacen al nivel de estrangulaciones intensamente coloreables con el azul de metileno. El origen del axon atrae poco el color, pero éste impregna intensamente el punto próximo al origen de la vaina medular.

La estructura de las células nerviosas piramidales del cerebro, responde casi enteramente al tipo motor de la médula. Poseen: núcleo esferoidal ú

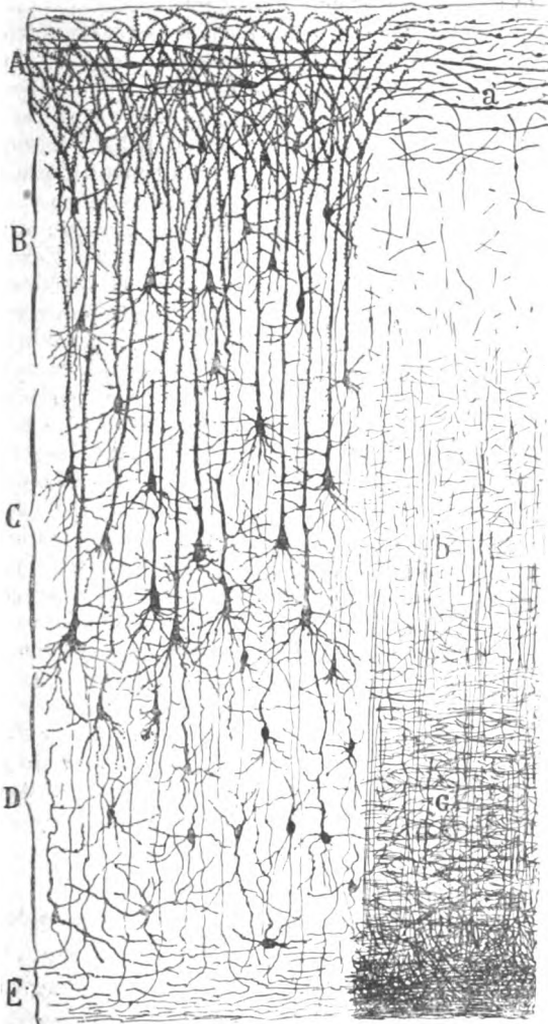


Fig. 228. — Corte de la corteza cerebral del conejo de ocho días. La porción derecha de la figura representa las fibras nerviosas meduladas reveladas por el procedimiento de Weigert; la porción izquierda muestra las células nerviosas, tales como aparecen por el método de Golgi. — A, capa molecular; B, capa de pequeñas pirámides; C, capa de pirámides grandes; D, capa de células polimorfas; E, substancia blanca; a, fibras meduladas de la capa molecular; b, haces de cilindros-ejes; c, plexos de colaterales.

ovoideo, provisto de un conglomerado de esférulas cromáticas y de varios cuerpos accesorios; grumos de Nissl finos, esparcidos por todo el soma y especialmente acumulados encima del núcleo y arranque del tallo principal; y en fin, numerosos hacecillos de finísimas neurofibrillas, las cuales circulan por entre los grumos de Nissl y pasan, de un lado, al axon y dendritas basilares y, de otro, á la recia expansión radial. Existen asimismo,

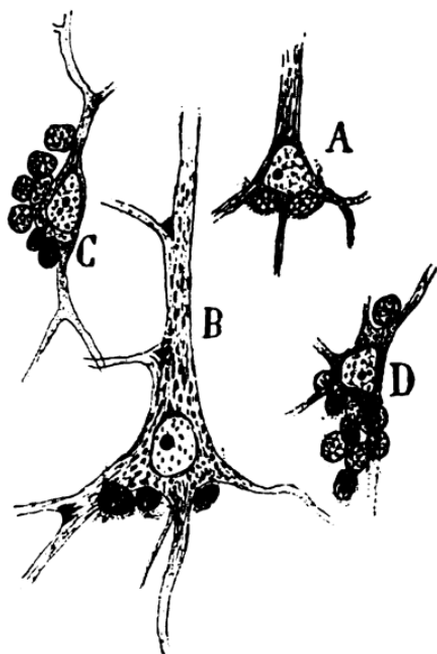


Fig. 229. — Células piramidales de la corteza cerebral humana, provistas de células neuróglícas satélites.

según hemos demostrado nosotros, dos regiones neurofibrilares diferenciadas: el plexo ó red perinuclear y el plexo laxo ó cortical. En el vértice del cono del axon condénsanse tanto dichas hebras, que engendran delgadísimo cordón, notablemente ampliado en el paraje correspondiente al comienzo de la vaina medular (figura 230). Añadamos aún la existencia, dentro del protoplasma, de complicados tubos de Holmgren.

Según mencionamos nosotros, en torno de muchas pirámides residen células neuróglícas, cuyos núcleos, según aparece en la figura 229, forman coronas más ó menos completas. Verosímilmente, tales elementos tienen por principal misión impedir el contacto entre el soma nervioso y fibras nerviosas de paso, es decir, destinadas á entrar en relación con otras neuronas.

Capa 4.^a de las grandes pirámides (capa *ammónica* de Meinert). — Sólo se distingue de la zona anterior por el gran tamaño de sus corpúsculos (de 20 á 30 μ) y por la mayor longitud y espesor del tallo periférico de los mismos. Hacia afuera, esta capa se confunde por gradaciones suaves de tamaño celular, con la precedente; por dentro, aparece mejor limitada, aunque no es raro ver pirámides grandes, dispersas en plena zona de los elementos polimorfos (fig. 228, C).

El cilindro eje es muy espeso; desciende casi rectilíneamente, y al llegar á la substancia blanca, se continúa, generalmen-

te, con una fibra de proyección. En ocasiones, se bifurca ó suministra una gruesa colateral, que parece destinada á formar el cuerpo calloso (fig. 225, F). Durante el trayecto por la substancia gris, estos cilindros-ejes emiten 6 ú 8 colaterales horizontales ú oblicuas, dicotomizadas dos ó tres veces; las más finas ramitas acaban libremente, mediante una nudosidad. El tallo ascendente, las expansiones basilares, etc., se comportan igualmente que en las pequeñas pirámides.

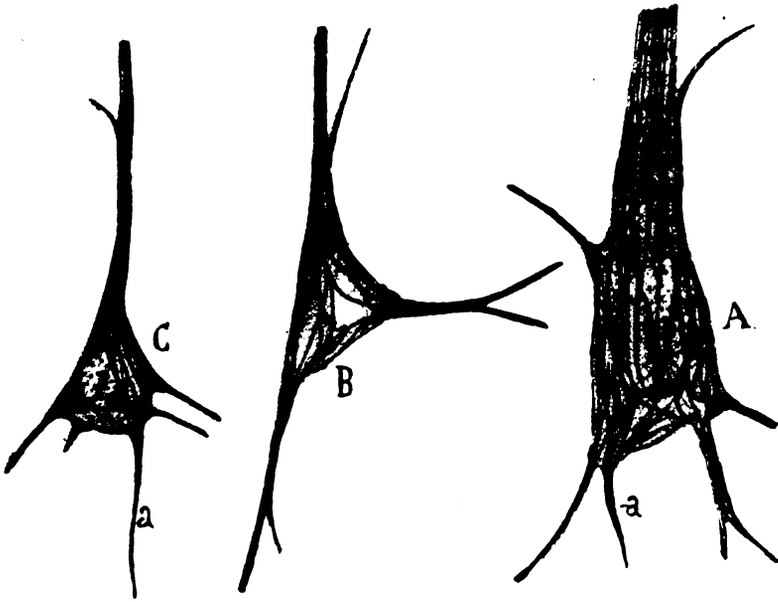


Fig. 230. — Células tomadas del cerebro de conejo rábico. — A, célula piramidal gigante; B y C, elementos de la capa de células polimorfas; a, axon. Las fibrillas están hipertrofiadas y aparecen clarísimamente.

Capa de las células polimorfas (fig. 228, D).—Se hallan incluidas en esta zona alguna que otra pirámide, ya gigante, ya de mediana estatura, cuyo tallo periférico se dirige á la zona molecular; pero la mayor parte de los elementos que aquí yacen son ovoideos, fusiformes, triangulares ó poligonales. Dos notas caracterizan casi todas estas células: la falta de orientación rigurosa del tallo periférico (hay excepciones); y la circunstancia de

que éste rara vez alcanza la zona molecular, punto de encuentro de los penachos de todas las pirámides. No pocas veces falta el tallo periférico, estando representado por dos ó más expansiones cortas y oblicuas; y no es raro hallar células con tres expansiones protoplásmicas espesas, dos de las cuales alcanzan la sub-

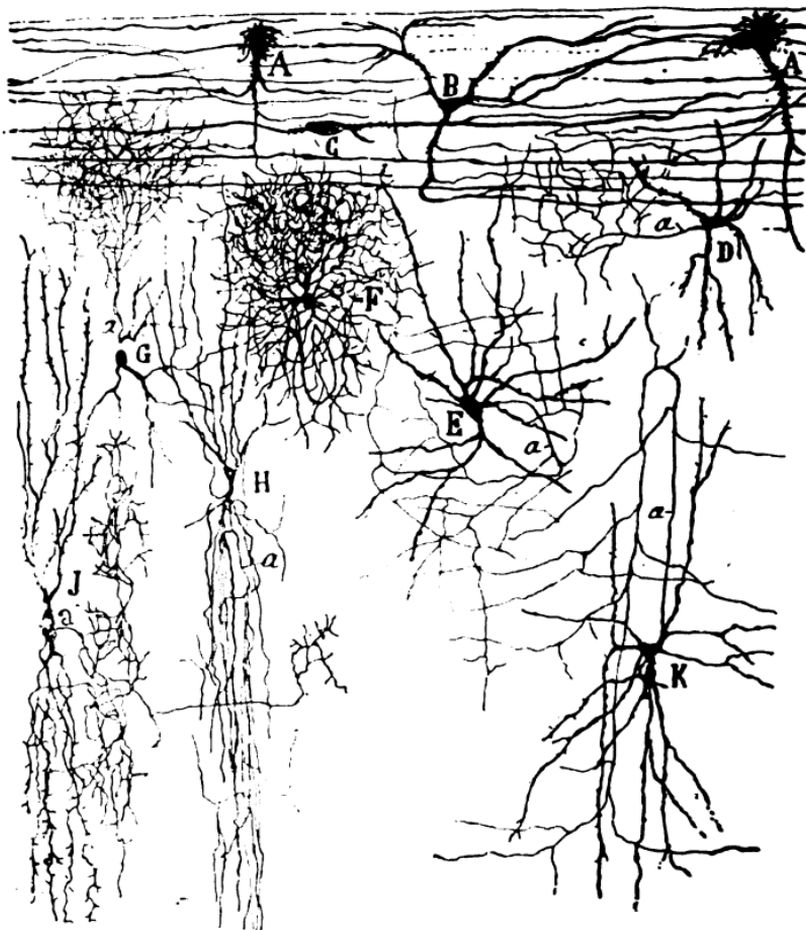


Fig. 231. — Diversos tipos de células de axon corto de la corteza cerebral humana. — A, B, células horizontales de la capa primera; E, F, G, H, etcétera, corpúsculos de axon corto.

tancia blanca. El cilindro-eje es fino y descendente, suministra tres ó cuatro colaterales, varias veces ramificadas, y se continúa bien por acodamiento, bien mediante división en T, con uno ó dos tubos de la sustancia blanca (fig. 225, E).

Células de cilindro-eje corto (fig. 232, E).— Mezcladas, aunque en pequeño número, con los elementos de las tres últimas

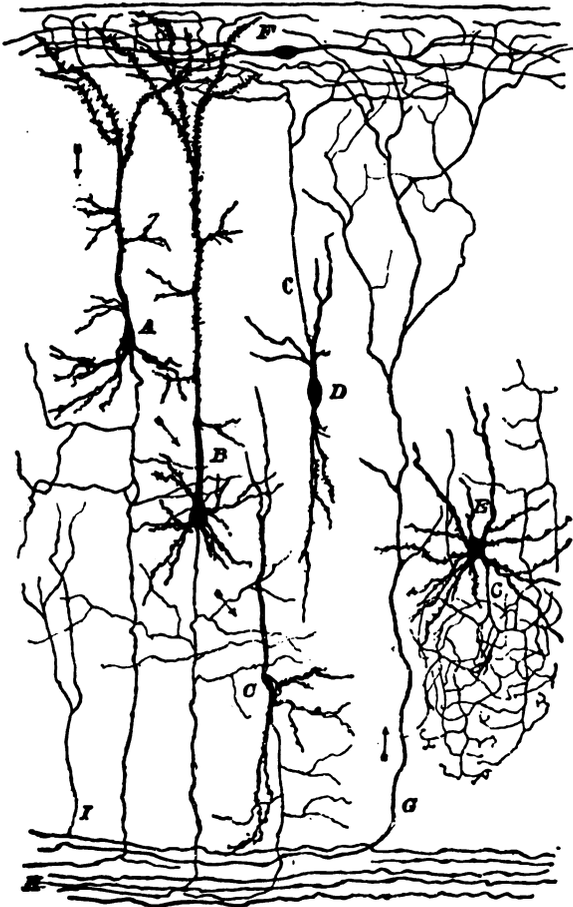


Fig. 232. — Diversos elementos constitutivos de la sustancia gris cortical. — A, pirámide mediana; B, pirámide grande; C, célula de la capa de elementos polimorfos; E, célula de cilindro-eje corto; D, célula de Martinotti ó de cilindro-eje ascendente; f, célula especial de la primera capa ó plexiforme; G, fibra nerviosa terminal; H, sustancia blanca; I, colateral de la sustancia blanca.

capas de la corteza, se hallan dos especies celulares, caracterizadas por la particularidad de que su cilindro-eje termina arbori-

zándose en el mismo espesor de la substancia gris. Estas dos especies son: los *corpúsculos sensitivos de Golgi*; las *células de cilindro ascendente de Martinotti*.

Los primeros (fig. 232, E) suelen ser robustos, poligonales, y enviando expansiones protoplásmicas en todos sentidos. El cilindro-eje, procedente ya de la parte superior, ya de la inferior, ya de la lateral del cuerpo, marcha en dirección variable, y se descompone, á poco trecho, en una arborización libre, varicosa, cuyas ramitas envuelven los cuerpos de los corpúsculos vecinos.

Las células de cilindro-eje ascendente fueron mencionadas primeramente por Martinotti (fig. 232, D). Nosotros, que las hemos estudiado en los mamíferos de pequeña talla, las hemos hallado en las tres capas inferiores, pero, sobre todo, en la zona de los corpúsculos polimorfos. Son ora fusiformes, ora triangulares, con expansiones protoplásmicas ascendentes y descendentes. El cilindro-eje, que no es raro ver salir de un tallo protoplásmico ascendente, sube casi en línea recta hasta la zona molecular, donde se divide en dos á tres ramas gruesas, las cuales, extendiéndose y ramificándose horizontalmente, constituyen una arborización final de grandísima amplitud. Algunas veces la arborización terminal se termina, no en la primera zona, sino en la de las pequeñas pirámides, ó en capas todavía más bajas. Este tipo especial de corpúsculo de axon ascendente es extraordinariamente numeroso en la corteza cerebral humana (figura 231, K y G).

Substancia blanca. — Consta de cuatro especies de fibras: 1.º, *fibras de proyección*; 2.º, *fibras callosas ó comisurales*; 3.º, *fibras de asociación*; y 4.º, *fibras centrípetas ó terminales*. Todas estas fibras aparecen confundidas en la substancia blanca de los mamíferos de gran talla (perro, carnero, vaca, hombre, etcétera), siendo absolutamente imposible determinar, por la observación directa, ni su origen ni su terminación. Afortunadamente, en los pequeños mamíferos, las dificultades analíticas amenguan, resultando haccedera la persecución, durante un trecho bastante considerable, de muchas de estas fibras.

Fibras de proyección.—Estas fibras nerviosas proceden de todas las regiones de la corteza, convergiendo á través del cuerpo

estriado para ingresar en los pedúnculos cerebrales. En los pequeños mamíferos, en cuanto llegan á la altura del cuerpo calloso, emiten á veces una colateral gruesa para este cuerpo; luego descienden en manojitos separados á través del cuerpo estriado (fig. 233, C, H).

¿De qué células provienen las fibras de proyección? Ciertos autores, Monakow entre otros, suponen que dichas fibras son continuación exclusiva de las pirámides gigantes, mientras que las fibras de asociación y callosas tendrían su origen en pirámi-

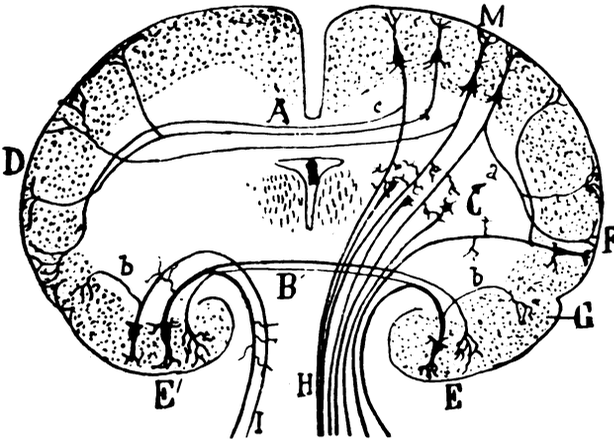


Fig. 233. — Corte frontal esquemático del cerebro de un mamífero. — M, región motriz de la corteza de donde salen fibras de proyección (H); A, fibras callosas; B, comisura anterior.

des pequeñas. Las observaciones que nosotros hemos realizado tocante á este punto, aunque distan mucho de ser completas, nos parecen establecer de manera indudable que las fibras de proyección dimanan tanto de pirámides grandes como de pirámides pequeñas, sin excluir siquiera algunos corpúsculos polimorfos; y esta procedencia de células de dimensión variable podría servir para explicar por qué los haces de fibras de proyección que descienden por el cuerpo estriado, contienen mezclados cilindros-ejes gruesos y delgados. En cuanto á la terminación inferior de estas fibras, nada puede decirnos la obser-

vación directa por los métodos anatómicos. Pero la anatomía patológica y el método de Flechsig nos enseñan que una buena parte de ellas constituye la llamada *vía piramidal*, camino descendente de las incitaciones motrices voluntarias.

Fibras de asociación (fig. 251, h, i).—Estas fibras tienen probablemente su arranque en las tres capas de células cerebrales (piramidales pequeñas, grandes y células polimorfas); pero hasta hoy sólo hemos logrado observar *de visu* su enlace con los corpúsculos polimorfos y con tal cual pirámide gigante. Llegadas que son á la substancia blanca, estas fibras marchan más ó menos horizontalmente por encima del cuerpo caloso, y después de un trayecto variable, penetran en la corteza gris de una circunvolución vecina, ó en la de un lóbulo distinto, pero siempre del hemisferio del mismo lado. La terminación se verifica á favor de arborizaciones libres que se extienden preferentemente por la zona molecular. Algunas fibras de asociación se bifurcan en su camino por la substancia blanca, pudiéndose distribuir por dos ó más regiones apartadas del cerebro. En el conejo y ratón casi todas y acaso todas las fibras de asociación representan ramas de bifurcación y colaterales largas de las fibras de proyección (figura 233, a, b).

Las fibras de asociación aumentan en número proporcionalmente á la cantidad de substancia gris; por eso en el hombre y grandes mamíferos, donde ésta aparece replegada en circunvoluciones, las fibras de asociación forman por su abundancia la masa principal de la substancia blanca. Aparte de otras condiciones, cabe afirmar que la inteligencia está en razón directa del número y complicación de las fibras de asociación. Los grandes cerebros del elefante, ballena, etc., así como el del buey, caballo, etc., poseen muchas células de proyección, pero relativamente escasas células de asociación.

Colaterales de las fibras de asociación.—La aplicación del método de Golgi á los mamíferos pequeños y recién nacidos nos ha permitido hallar un hecho de cierta importancia: la existencia, en muchas fibras de asociación, de ramitas colaterales finísimas, ascendentes y ramificadas en las diversas capas de la corteza gris superpuesta. Eligiendo para el conveniente examen ciertas

regiones favorables, por ejemplo, la cara interna de los hemisferios, se advierte que algunas colaterales alcanzan la misma zona molecular, donde acaban por extensas arborizaciones libres, dis-

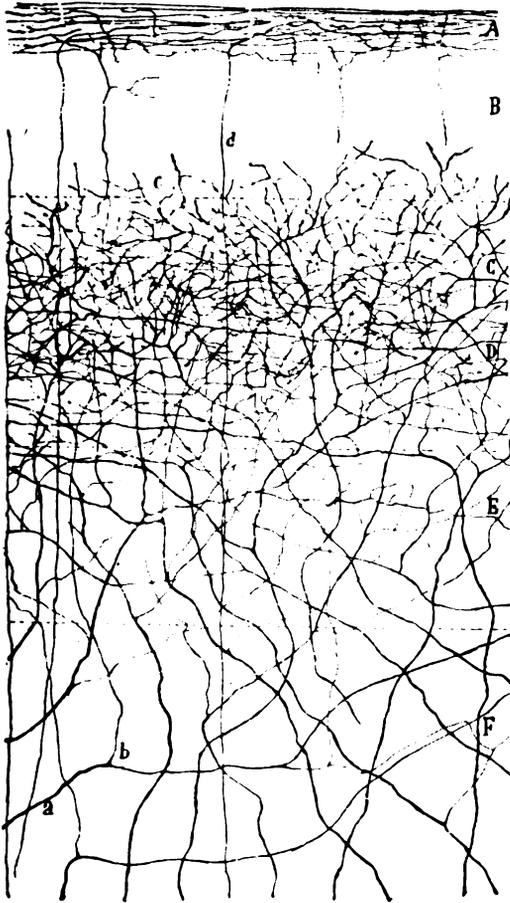


Fig. 234.—Fibras sensitivas arborizadas en la corteza cerebral motriz del gato. — A, capa molecular ; B, pequeñas pirámides ; C, D, capa de medianas pirámides ; E, capa de pirámides gigantes ; a, fibra centripeta ; b, bifurcación ; d, fibra ascendente de Martinotti.

posición que aparece también de un modo evidente en la corteza cerebral de los reptiles.

Fibras callosas.—Yacen debajo de las de asociación, y en los pequeños mamíferos constituyen un plano transversal bien limitado que sirve de cubierta á los ventrículos laterales. Llama desde luego la atención, en las buenas impregnaciones del cuerpo calloso, la extrema delicadeza de sus fibras: diríase que son meras colaterales de cilindros-ejes. En las preparaciones ejecutadas con el método de Weigert-Pal, ofrecen también una vaina de mielina singularmente delgada. Proceden las fibras callosas de todos los parajes de la corteza de un lado y se terminan en todos los del otro, salvo la región esfenoidal de los hemisferios, donde las fibras comisurales marchan aparte, constituyendo la comisura anterior.

Cuando se examinan cortes transversales del cerebro de un ratón recién nacido, y en el caso de que el cromato de plata se haya fijado con cierto exclusivismo en las fibras callosas, se advierte que muchas de éstas emiten, de preferencia en ciertos parajes, unas finísimas colaterales que se comportan á la manera de las procedentes de las fibras de asociación. Generalmente, cada fibra callosa suministra dos, ó lo más tres, de tales filamentos que, ascendiendo en ángulo casi recto, se pierden en la substancia gris superpuesta, donde acaban libremente. Hay divisiones que parecen verdaderas bifurcaciones, resolviéndose la fibra comisural en una que sigue el trayecto horizontal primitivo y otra que ingresa en la substancia gris (fig. 233, A, D).

El origen y terminación de las fibras callosas son problemas por resolver. De algunas de ellas podemos asegurar que representan colaterales de fibras de proyección ó de fibras de asociación (A). Otras quizá sean la continuación de cilindros-ejes directos nacidos en pirámides corticales del otro lado.

Fibras arborizadas en la substancia gris (fig. 237, a, b, y figura 234, F).—Hemos dicho ya hace poco, que en la corteza gris penetran fibras de asociación procedentes de territorios más ó menos lejanos de un mismo hemisferio, y que estas fibras se arborizan ampliamente en la substancia gris; pero además existen otras fibras mucho más espesas procedentes quizá de los focos sensoriales primarios (focos visuales del cuerpo geniculado externo y tubérculo cuadrigémino anterior, foco acústico del tu-

bérculo cuadrigémino posterior, foco sensitivo del tálamo óptico, etc.), las cuales, marchando de ordinario oblicua ú horizontalmente por el espesor de la substancia gris, constituyen en todo el espesor de ésta, de preferencia en las capas centrales, una ramificación de enorme extensión. Las últimas ramas forman arborizaciones varicosas que parecen envolver de preferencia las medianas pirámides.

En la fig. 237 damos una representación de las mismas en la corteza visual, donde engendra un plexo tupidísimo situado en una zona cuyas células son estrelladas, en vez de poseer la figura

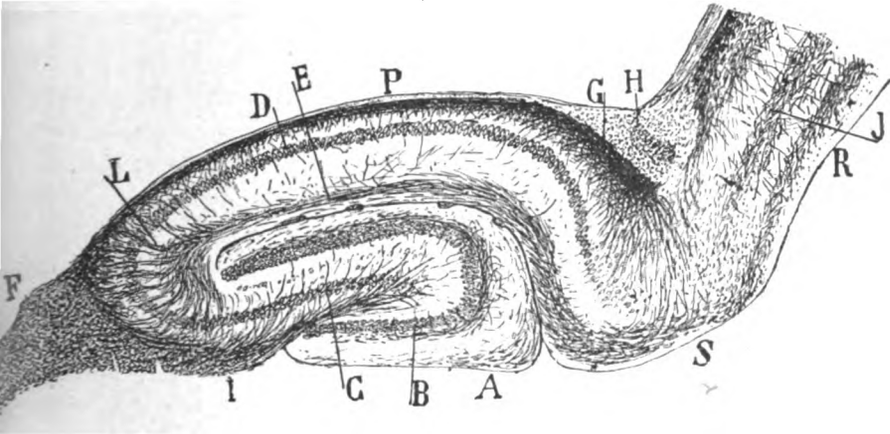


Fig. 235. — Corte del asta de Ammon y *fascia dentata* del conejo de siete días. Método de Weigert. — A, B, C, capas de la *fascia dentata*; D, E, capas del asta de Ammon; F, fimbria; S, subículo.

piramidal característica, y en la fig. 234 reproducimos el plexo correspondiente de la corteza motriz del gato.

Existen también fibras terminales que, según recientes estudios realizados en la región interna del cerebro del ratón, cruzan en manojos todas las capas de la corteza sin ramificarse ni bifurcarse, hasta que abordan la zona molecular, donde adquieren marcha paralela á la superficie y parecen arborizarse libremente. Semejantes fibras provienen de fascículos de asociación.

Si se examina un corte de la corteza cerebral teñido por el procedimiento de Weigert-Pal, que como es sabido impregna en

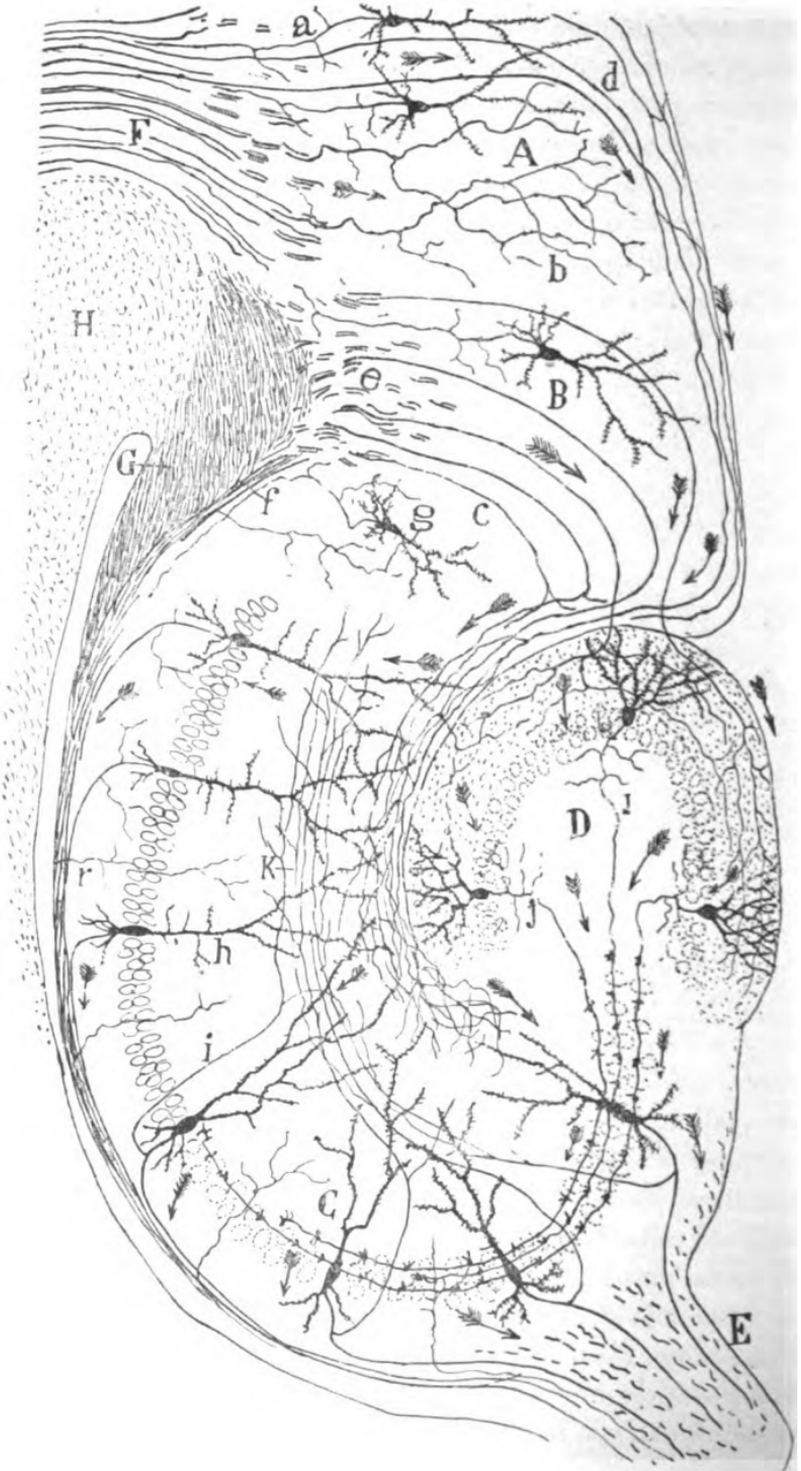


Fig. 286. — Esquema de la fina estructura del asta de Ammon y fascia dentata. — A, B, subículo; C, asta de Ammon; D, fascia dentata; E, fimbria; H, cuerpo calloso; G, vía comisural intercalosa. La dirección de las flechas marca el sentido de las corrientes.

negro-azulado la mielina, se advertirá (fig. 235, E) que poseen esta envoltura muchas fibras de la capa molecular, y sobre todo, los cilindros-ejes de las pirámides y gruesas colaterales de éstos.

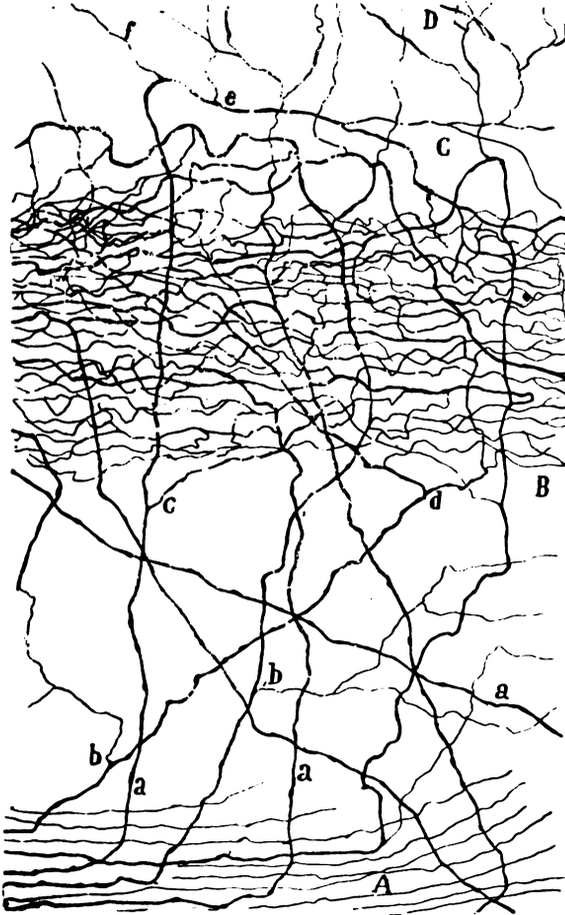


Fig. 237. — Plexo de fibras centripetas de la corteza visual del niño recién nacido. — A, substancia blanca; B, raya de Gennari, donde habita el plexo de las citadas fibras.

Llamará además nuestra atención que los cilindros-ejes de las pirámides cruzan reunidos en hacecillos paralelos la substancia gris, y que entre los corpúsculos polimorfos existe un plexo

de colaterales meduladas de extraordinaria riqueza. La zona más pobre en mielina es la de las pequeñas pirámides.

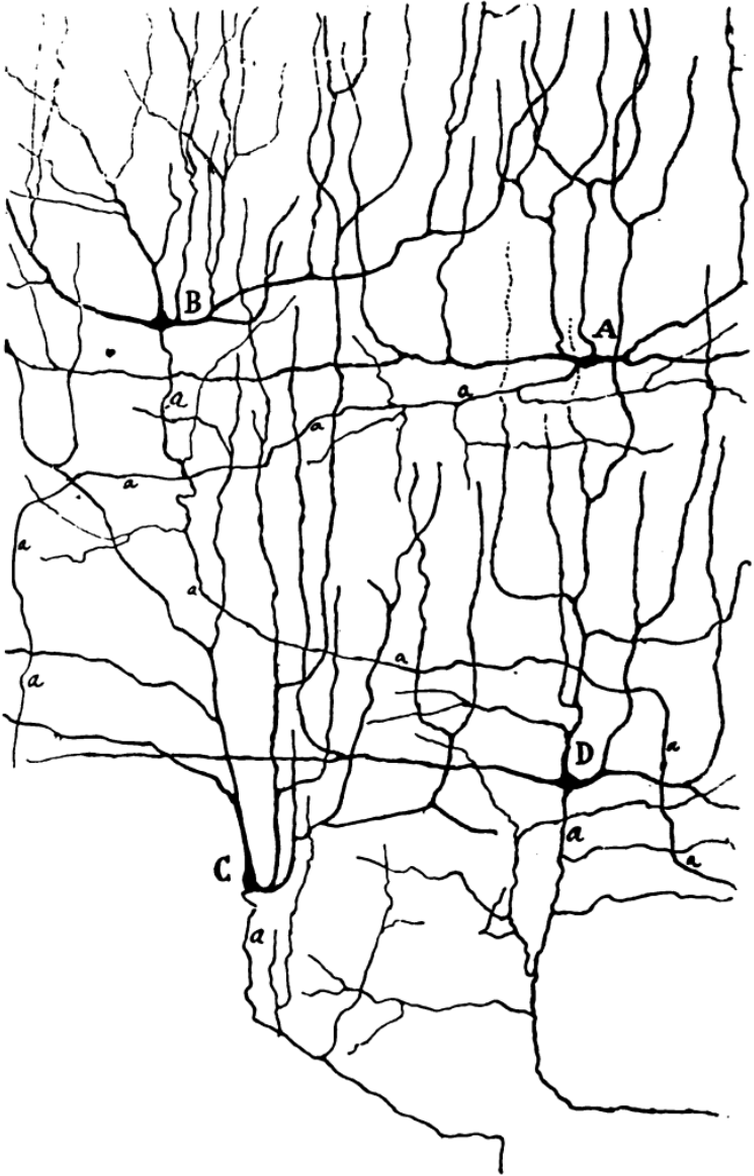


Fig. 238. — Células especiales de la corteza acústica humana.—a, axon.

También el método de Ehrlich-Bethe, revela claramente los

haces de fibrillas verticales. En ellos aparecen colaterales nacidas al nivel de estrangulaciones intensamente coloreadas de azul, y á menudo dispuestas en ángulo obtuso.

Corteza regional.—Hasta aquí el estudio de la corteza cerebral en abstracto; pero existen otras muchas provincias cerebrales de textura propia, que á causa del carácter elemental de este libro no podemos puntualizar debidamente. Indicaremos solamente los rasgos más característicos de las mismas.

Asta de Ammon. — Un corte del asta de Ammon revela dos circunvoluciones adheridas: una externa, continuada con la corteza general (*asta de Ammon* propiamente dicha); otra interna, delgada, no continuada con la corteza general, especie de casquete que envuelve el reborde terminal de la substancia gris al acabar ésta en la entrada del ventrículo lateral. Esta zona interna llámase *cuerpo abollonado* ó *fascia dentata* (fig. 235, A, B).

La *fascia dentata* contiene numerosas células, tanto de axon corto como de axon largo. Las más comunes y características son *los granos*, corpúsculos menudísimos alineados en capas apretadas, y provistos de una ó varias expansiones dendríticas terminadas en la zona molecular, y un axon fino (fig. 236, *j*), dirigido al asta de Ammon, y arborizado, á favor de rosáceas laterales, y á la manera de las fibras musgosas, entre los tallos protoplásmicos de las células gigantes ó inferiores de dicha asta.

El *asta de Ammon* propiamente dicha viene á ser una corteza cerebral simplificada, cuyas pirámides se concentran en un solo estrato profundo, y cuya capa molecular adquiere, por compensación, inusitado espesor. Las pirámides son tanto mayores cuanto más se aproximan al plano inferior de dicho órgano, es decir, al paraje bordeado por el *cuerpo franjeado*. En cuanto á los axones, que son muy robustos, ingresan en este cuerpo, constituyendo los pilares del triángulo cerebral y marchando con ellos hasta las eminencias mamilares (fig. 235, D, P y 236, C).

Corteza visual (fig. 239).—La corteza situada en las inmediaciones de la cisura calcarina posee en el hombre una gran complicación estructural. Baste decir que contiene, según nuestras investigaciones, lo menos siete capas, que son: 1.^a, *molecular* ó *plexiforme*; 2.^a, *la de pequeñas y medianas pirámides*; 3.^a, *la de*

las grandes células estrelladas; 4.^a, la de los granos ó pequeñas células estrelladas; 5.^a, la de las pirámides gigantes ó células solitarios; 6.^a, la de los granos profundos ó pirámides pequeñas de axon arci-forme ascendente; 7.^a, y en fin, la de los corpúsculos polimorfos. Nuestras observaciones prueban que en la zona tercera y cuarta se terminan las fibras ópticas (fig. 237, B), formando allí un plexo complicadísimo, que se traduce á la simple vista por una raya blanca intermedia (*raya de Gennari* ó de Vicq d'Azyr).

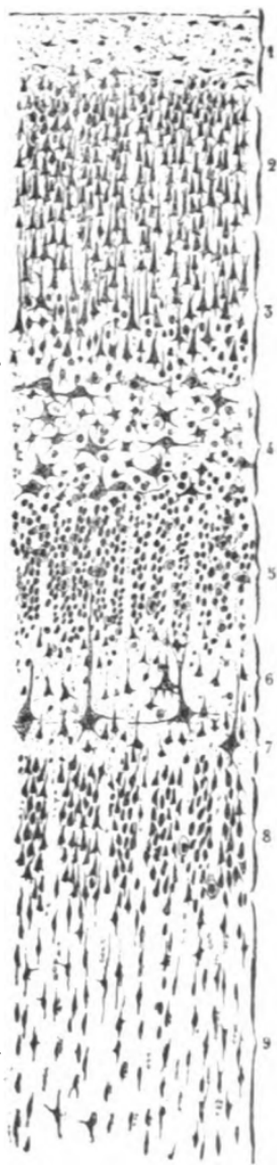


Fig. 239.—Capas de la corteza visual del hombre (bordes de la fisura calcarina). Método de Nissl.

Corteza acústica. — La primera circunvolución esfenoïdal consta, en el hombre, de las capas siguientes: 1.^a, *plexiforme ó molecular*; 2.^a, *de las pequeñas y medianas pirámides*; 3.^a, *de las pirámides grandes*; 4.^a, *de los granos ó elementos de axon corto*; 5.^a, *de las pirámides medianas profundas*; y 6.^a, *de los elementos fusiformes y de axon ascendente*.

Las zonas tercera, cuarta y quinta, contienen un plexo complicado de fibras centripetas, acaso formado por tubos acústicos de segundo orden. Y en dichas zonas, así como en las más profundas, residen, además, según resulta de nuestras pesquisas, unas células estrelladas gigantes, horizontales, cuyo axon robusto marcha horizontalmente, acabando por incorporarse á la substancia blanca (figura 238).

Corteza motriz. — Responde á la descripción dada de la cor-

teza típica. En el hombre (circunvolución frontal ascendente), contiene las siguientes zonas: *plexiforme*; la de *pequeñas y medianas pirámides*; la de *grandes pirámides*; la de *los corpúsculos piramidales medianos profundos*, y la de *los elementos fusiformes*. Estas dos últimas zonas confúndense en casi todos los mamíferos. Pero la verdadera característica de la corteza motriz estriba en estos dos hechos: enorme desarrollo de la zona de pirámides gigantes, y existencia, en la capa de pirámides medianas superficiales, de un plexo tupido de tubos robustos, continuados probablemente con las fibras sensitivas y táctiles arriba-das de los focos sensitivos inferiores (figs. 241, *b, c*, y 234, *C, D*).

Corteza olfativa. — El lóbulo piriforme, es decir, la circunvolución esfenoidal que bordea el asta de Ammon, exhibe también una particular arquitectura. Sus capas son: 1.ª, de las *fibras olfativas*; 2.ª, la *molecular ó plexiforme*; 3.ª, la de las *células estrelladas ó triangulares*; 4.ª, la de las *medianas pirámides*; 5.ª, la de las *grandes pirámides*; y 6.ª, la de los *corpúsculos fusiformes y polimorfos* (fig. 240).

Tres atributos dan fisonomía propia á esta corteza: 1.º, la existencia en la zona molecular (parte externa) de un plano de fibras continuadas con la raíz externa del bulbo olfatorio, de las cuales brotan, conforme nosotros y Calleja pusimos en evidencia, un número extraordinario de colaterales olfativas, ramificadas y terminadas en la

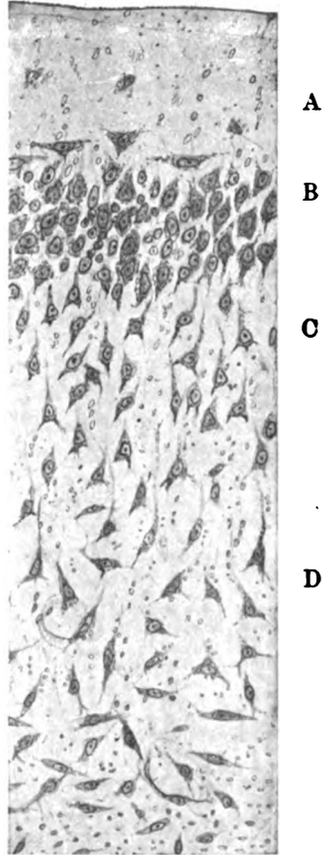
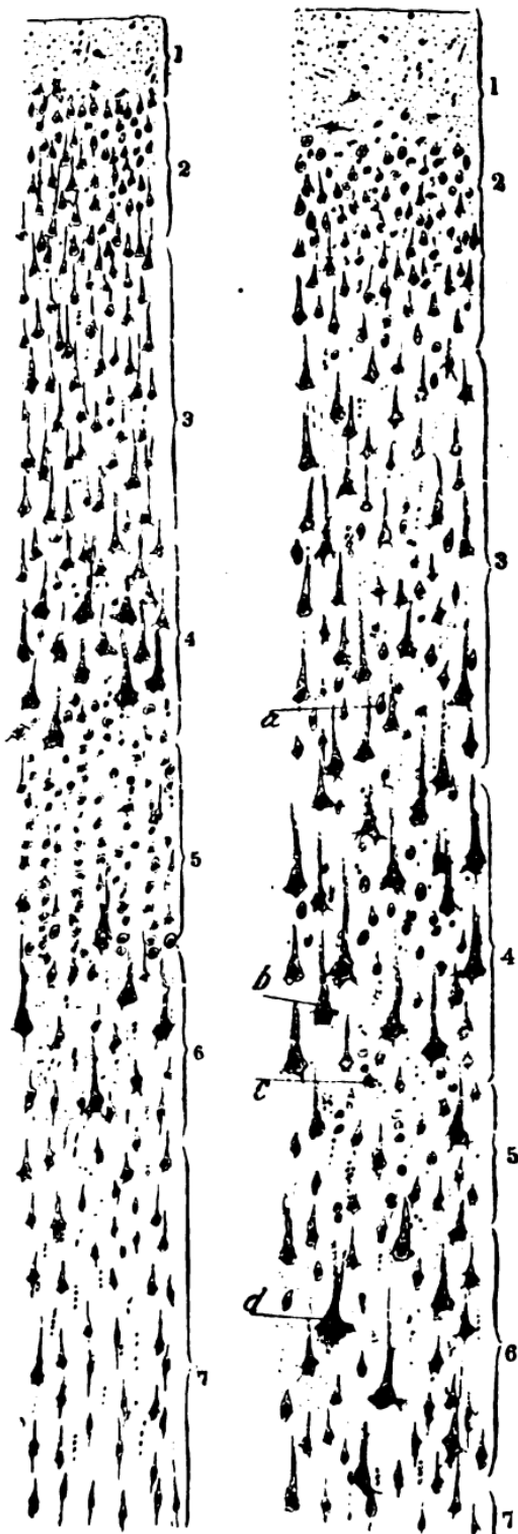


Fig. 240. — Corte de la corteza olfativa esfenoidal del gato. — A, capa plexiforme ó molecular; B, de las células estrelladas grandes; C, de las medianas pirámides; D, de los corpúsculos fusiformes.



zona molecular subyacente y en la inmediata de las células estrelladas; 2.º, la transformación de las pirámides pequeñas en corpúsculos fusiformes ó triangulares, pobres en expansiones descendentes y ricas en dendritas ascendentes; y 3.º, la singular morfología de las pirámides medianas y grandes, cuyas dendritas descendentes engendran un penacho elegante, complicadísimo, abundante en ramificaciones secundarias y terciarias.

En suma; en las diferentes regiones de la corteza residen partes comunes y partes especiales. El factor estructural común está representado por la zona plexiforme y las de pirámides; el factor especial está representado por la presencia, en ciertas capas, de plexos ner-

Fig. 241.—Cortes de la corteza motriz humana (método de Nissl). La figura de la derecha corresponde á la circunvolución frontal ascendente, y la de la izquierda á la parietal ascendente. Entre ambas yace la cisura de Rolando.

viosos sensoriales específicos, los cuales varían en cada provincia encefálica en forma y disposición, y, además, por la aparición de algunos corpúsculos nerviosos nuevos, ya de axon corto, ya de axon largo. De donde se infiere que la especialización funcional de la corteza depende, no sólo de la categoría peculiar de los conductores de quienes recibe la excitación (visuales, acústicos, táctiles, olfativos, etc.), sino también de la particular textura de cada región cerebral.

Corteza de asociación ó de ideación (fig. 242).—Según Flechsig, los parajes de la corteza cerebral que no reciben fibras sensoriales ni emiten fibras de proyección ó centrífugas (fibras que marchan á la médula espinal, bulbo y ganglios del cerebro), tienen á su cargo el almacenamiento de los recuerdos y la producción de las ideas. Esta corteza, todavía insuficientemente estudiada, consta en el hombre de las capas siguientes: 1.^a, *plexiforme*; 2.^a, *pequeñas y medianas pirámides*; 3.^a, *grandes pirámides superficiales*; 4.^a, *granos*; 5.^a, *grandes pirámides profundas*; 6.^a, *pirámides medianas profundas y corpúsculos fusiformes*. Los granos representan en su mayoría elementos de axon corto ó también pirámides pequeñas, cuyo cilin-

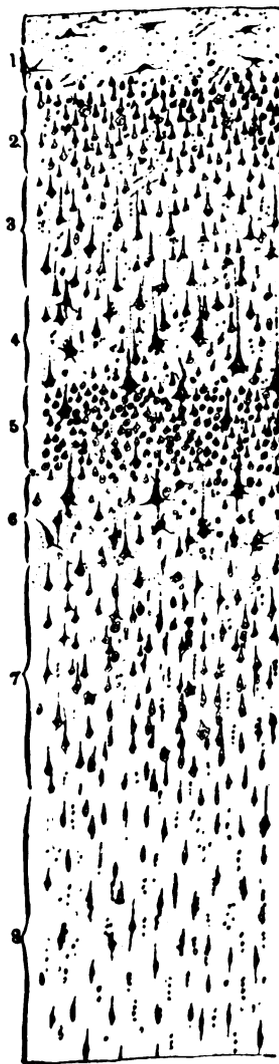


Fig. 242.—Corte de la corteza de asociación del hombre. Método de Nissl. — 1, capa plexiforme; 2, pequeñas pirámides; 3, medianas; 4, grandes pirámides; 5, granos; 6, pirámides grandes internas; 7 y 8, capas de células fusiformes y polimorfas.

dro-eje emite robustas colaterales recurrentes distribuídas por las capas superpuestas. En el hombre, estas regiones de asociación se caracterizan además por el número prodigioso de elementos de axon corto, ascendente, horizontal y descendente (unos de talla media, otros de talla minúscula, estrellados los más, fusiformes y verticales los menos), que encierran todas las mencionadas zonas (fig. 242, 5).

Entre estos últimos elementos, que también se hallan, aunque menos abundantes, en la corteza sensorial, son de notar ciertas células fusiformes, de delicadas y varicosas dendritas ascendentes y descendentes, y cuyo axon se resuelve en arborizaciones, á manera de pinceles que envuelven y flanquean los somas y tallos de las pirámides (1).

BULBO OLFATORIO. — El órgano, impropriamente llamado *nervio olfatorio*, se termina encima de la lámina cribosa del etmoides por un ensanchamiento grisáceo, el *bulbo olfatorio*, en el cual penetran los pequeños fascículos nerviosos emanados de las fosas nasales. Recuérdese que estas fibras nerviosas aferentes no son otra cosa que las expansiones profundas de las células bipolares de la mucosa olfatoria.

Un corte transversal del bulbo olfatorio nos ofrecerá diversas capas concéntricas, que son, partiendo de la superficie: 1.º, *zona de las fibras nerviosas olfatorias*; 2.º, *zona de los glomérulos*; 3.º, *zona molecular*; 4.º, *zona de las células mitrales*; 5.º, *zona de los granos y fibras nerviosas profundas* (fig. 244).

1. **Zona fibrilar superficial.**—Está exclusivamente compuesta por una multitud de pequeños fascículos de fibras olfatorias, dispuestas en plexo complicado y flojo.

2. **Zona de los glomérulos.** — Así llamada, por contener unas masas esferoidales ú ovoideas que recuerdan, á primera vista, los glomérulos del riñón. La trama de tales órganos sólo puede discernirse en las preparaciones teñidas con cromato argéntico (figuras 243 y 244, *a, b*).

Como ya demostró Golgi en 1874, cada glomérulo es el punto de encuentro de dos clases de fibras: las ramificaciones ter-

(1) Véanse nuestros *Estudios sobre la corteza cerebral*. I, corteza visual, *Rev. trim. microgr.*, 1899; II, corteza motriz, *Rev. trim.*, 1900; y III, corteza acústica, *Rev. trim.*, 1900, fascículo IV.

minales de las fibrillas olfatorias, y ciertas arborizaciones varicosas, en forma de penachos, continuadas con un grueso tallo protoplasmático originado en los corpúsculos mitrales (células de la capa 4.^a). Entre estas dos especies de fibras no se establecería, según Golgi, ninguna conexión dinámica; toda vez que las fibrillas olfatorias, llegadas al glomérulo, después de ramificarse y de constituir una red nerviosa, se continuarían con otras fibras nerviosas centrípetas emergentes de dicho órgano.

Nuestros estudios sobre el bulbo olfatorio de los mamíferos, y los de mi hermano sobre el de las aves, reptiles y batracios, han puesto en claro tres hechos de alguna transcendencia fisiológica, hechos posteriormente confirmados por las indagaciones de van Gehuchten y Martín, las de Retzius, las de Kölliker, Blanes, etc.

a) Que las fibrillas olfatorias se terminan libremente en los glomérulos, á favor de arborizaciones libres, varicosas, espesas, sumamente flexuosas, sin que jamás se observe la salida de ninguna de estas ramillas del territorio glomerular; b)

que no llegando de la substancia gris del bulbo olfatorio á los glomérulos más expansiones susceptibles de recoger las excitaciones sensoriales en éstos depositadas, que las protoplásmicas de los corpúsculos mitrales de la capa 4.^a, ó las de ciertos elementos de la zona 3.^a, no queda más recurso que asignar á dichas expansiones protoplásmicas un oficio conductor, porque de otra suerte la corriente sensorial quedaría interrumpida en la misma superficie del bulbo; c) que la dirección de la corriente es celulípeta en las expansiones protoplásmicas y celulífuga en los cilindros-ejes.

3. Capa molecular (figs. 244, B y 245, 3, e).— Es una faja de aspecto finamente granuloso, situada por dentro de la zona glo-

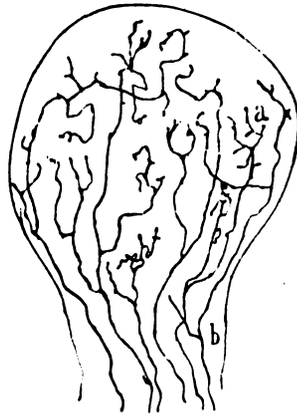


Fig. 245.—Glomérulo del bulbo olfatorio del ratón de pocos días. Arborizaciones nerviosas de las fibras olfativas.

merular. El cromato de plata revela en ella algunas células ner-

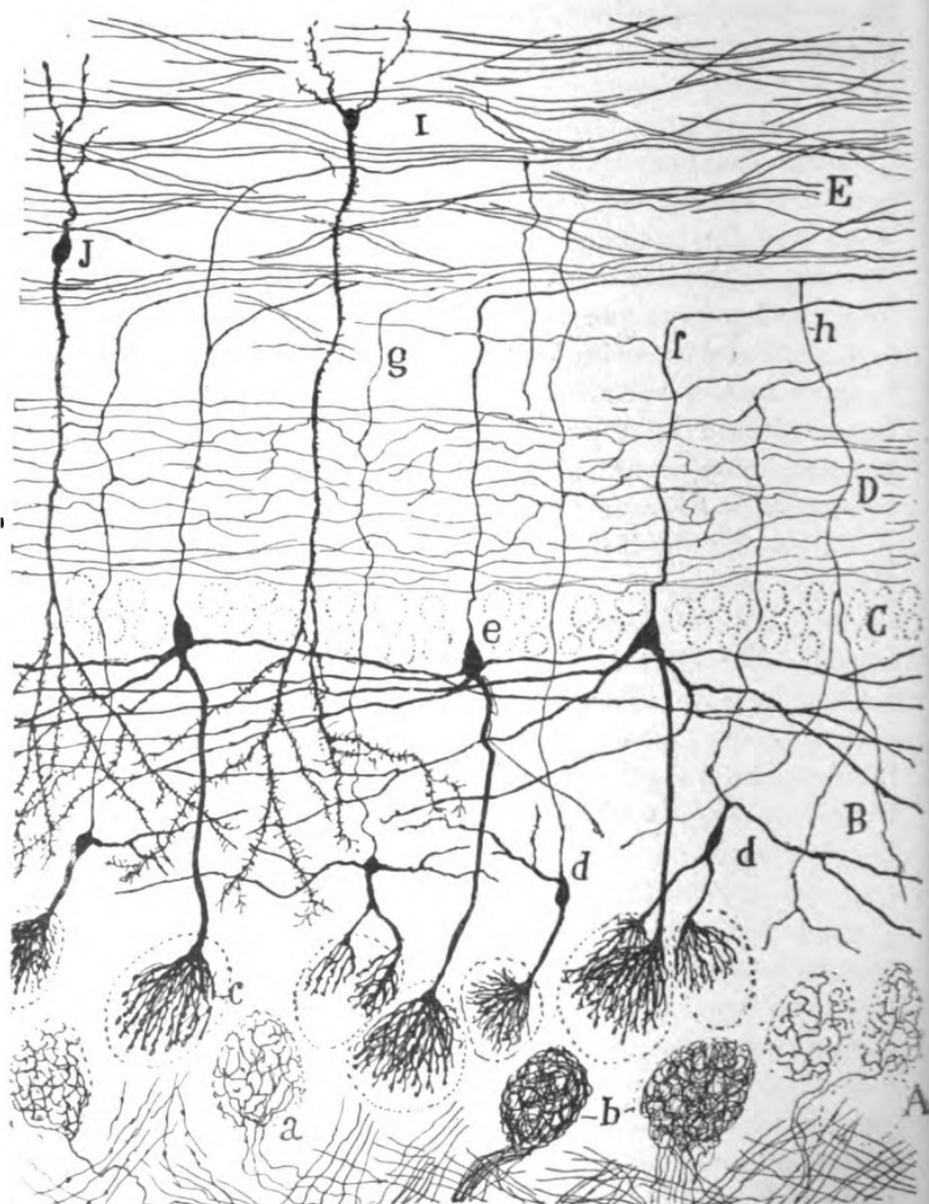


Fig. 244. — Células del bulbo olfatorio del conejo. — A, capa de los glomérulos; B, zona plexiforme superficial; C, células mitrales; D, zona plexiforme profunda; E, granos y fibras nerviosas; *a* y *b*, glomérulos pequeñas; *e*, mitrales; J, granos.

viosas pequeñas ó fusiformes, las cuales se caracterizan por enviar á los glomérulos subyacentes un tallo protoplásmico empenachado. Hacia lo profundo, estas células emiten un cilindro-

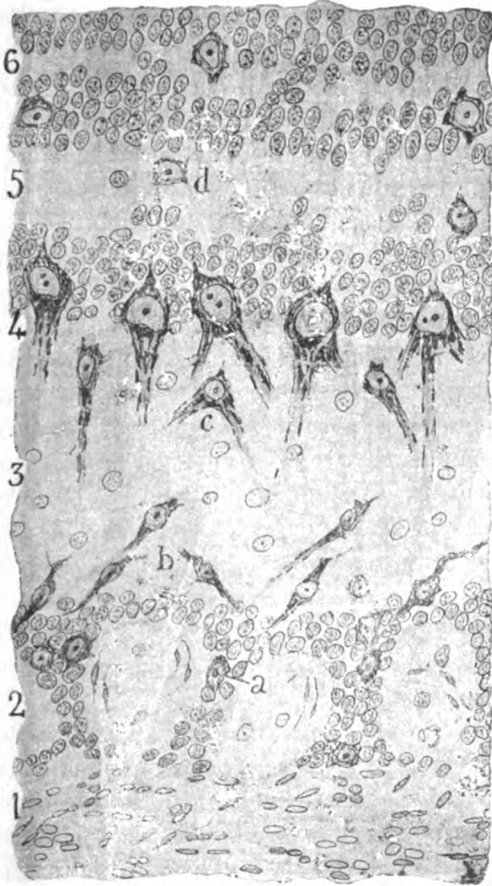


Fig. 245. — Corte frontal de la corteza del bulbo olfatorio del conejo. — 1, capa nerviosa; 2, de los glomérulos; 3, plexiforme periférica; 4, células mitrales; 5, plexiforme interna; 6, zona de los granos y sustancia blanca; a, células empenachadas periféricas; b, uedias; c, internas; d, célula de axon corto.

eje fino que, una vez llegado á la zona de los granos, se dobla para marchar de adelante á atrás ó ingresar en los paquetes de

tubos medulados acumulados en el eje del bulbo (fig. 144, *d*).

4. Capa de las células mitrales.— Se trata de células gigantes, ya triangulares, ya en forma de mitra, que fueron bien descritas por Golgi. De su cara inferior brota la expansión más interesante, es decir, aquel tallo de marcha divergente, el cual, después de cruzar la zona molecular, termina á beneficio de un elegante penacho varicoso en el espesor de los glomérulos, donde se pone en íntimo contacto con las últimas ramificaciones de las fibras olfatorias (fig. 244, *e*). De los lados de las células mitrales, brotan expansiones más ó menos oblicuas, que se ramifican y pierden en la zona molecular contigua. El cilindro-eje es espeso, surge del polo interno de la célula, recoda á poco trecho y se continúa, después de adquirir dirección antero-posterior, con un tubo robusto de la substancia blanca del bulbo (capa 5.^a). Del trayecto ulterior de tales cifras brotan en ángulo recto colaterales, vistas primeramente por mi hermano, y descritas más amplia y completamente por van Gehuchten y Martín. Semejantes colaterales marchan á la periferia y se arborizan en el espesor de la zona molecular. En el bulbo olfatorio del gato, algunas, células mitrales pueden dislocarse hasta la capa de los granos.

5. Zona de los granos y fibras meduladas.— Se trata de una trama de tubos nerviosos, en su mayor parte antero posteriores, salpicada de islotes ó aglomeraciones de células nerviosas. En esta zona hay que estudiar los *granos*, las *células nerviosas estrelladas* y las *fibras nerviosas*.

Granos. — Estos corpúsculos son pequeños, esféricos, poliédricos ó triangulares, y tan numerosos, que puede decirse que constituyen casi exclusivamente los islotes celulares de la zona que estudiamos. Tienen expansiones protoplásmicas, ya centrales, ya periféricas, pero carecen de cilindro-eje, por cuya curiosa particularidad pueden considerarse como análogos á los espongioblastos de la retina (nuestras células *amacrinas*). Las *expansiones centrales* son dos ó tres, ofrecen gran finura y acaban, á poco trecho, en el mismo espesor de los islotes celulares profundos, á favor de finas ramificaciones (fig. 244, *j*). La *expansión periférica* es gruesa y tanto más corta cuanto más próxima yace el grano á la zona molecular; después de cruzar perpen-

dicularmente la capa de los granos y la de las células mitrales, esta expansión alcanza la zona molecular, donde termina, á favor de un penacho de ramillas divergentes, de contornos espinosos, que parecen ponerse en contacto con las expansiones protoplásmicas laterales de los corpúsculos mitrales y empenachados pequeños (fig. 246, *g*).

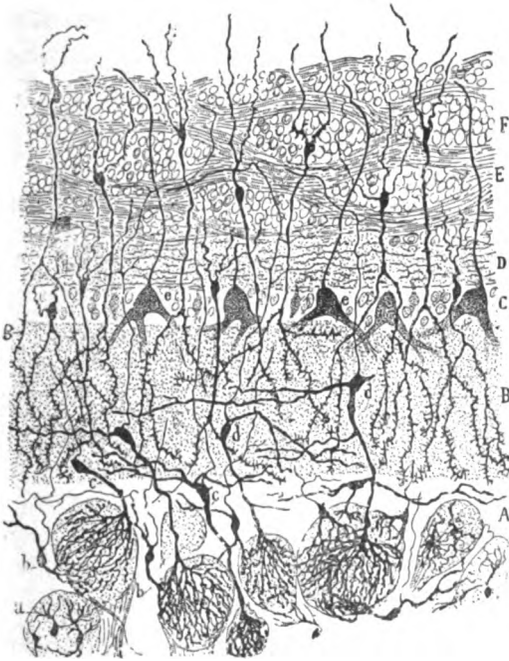


Fig. 246.— Corte antero-posterior del bulbo olfatorio de la rata.—A, capa de los glomérulos ; B, capa molecular inferior ; D, capa molecular superior ; C, capa de las células mitrales ; E, capa de los granos y fibras nerviosas ; F, islote de granos ; *a*, pequeñas células del interior de los glomérulos ; *b*, célula empenachada inferior ; *c*, otra igual colocada por encima ; *d*, células empenachadas medias ; *e*, mitrales ; *f*, grano con sus expansiones superiores ; *g*, arborización inferior espinosa de los granos.

Células estrelladas.— Corpúsculos de gran talla, descubiertos por Golgi, que se hallan en escaso número y esparcidos irregularmente por la capa de los granos. Su cilindro-eje, según Golgi, formaría una red en el espesor de dicha capa ; pero nosotros

lo hemos visto terminar siempre en la zona molecular, á beneficio de magníficas arborizaciones libres (fig. 247, *a*). Según van Gehuchten, á más de esta especie de células estrelladas, existiría otra residente de preferencia al nivel de los corpúsculos mitrales, y caracterizada por la riqueza extraordinaria de sus expansiones protoplasmáticas.

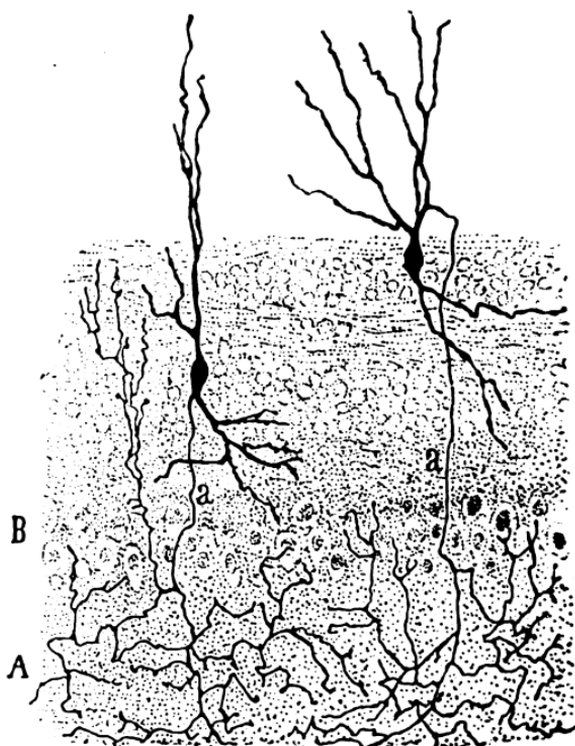


Fig. 247. — Dos grandes células estrelladas del bulbo olfatorio del perro recién nacido. — A, capa molecular inferior ; B, capa de las células mitrales ; *a*, cilindro eje periférico.

Fibras nerviosas. — Casi todas las que forman los haces que separan las agrupaciones de granos, son simple continuación de los cilindros-ejes de las células mitrales y fusiformes de la zona molecular. Pero existen también fibras nerviosas centrífugas que se arborizan libre y extensamente entre los granos, á los que conducen probablemente algún impulso del cerebro.

Las fibras nerviosas nacidas de las células mitrales, marchan reunidas en lo que se llama la *raíz externa* del nervio olfatorio, suministran colaterales en todo su camino, y terminan, como ha señalado C. Calleja, á beneficio de arborizaciones libres, que se ponen en relación con los penachos periféricos de las pirámides de la región esfenoidal del cerebro (fig. 249).

Marcha de las corrientes en el bulbo.—De todo lo expuesto se infiere que la transmisión del movimiento olfativo no es individual, es decir, que no va de una fibra olfativa aferente á una cé-

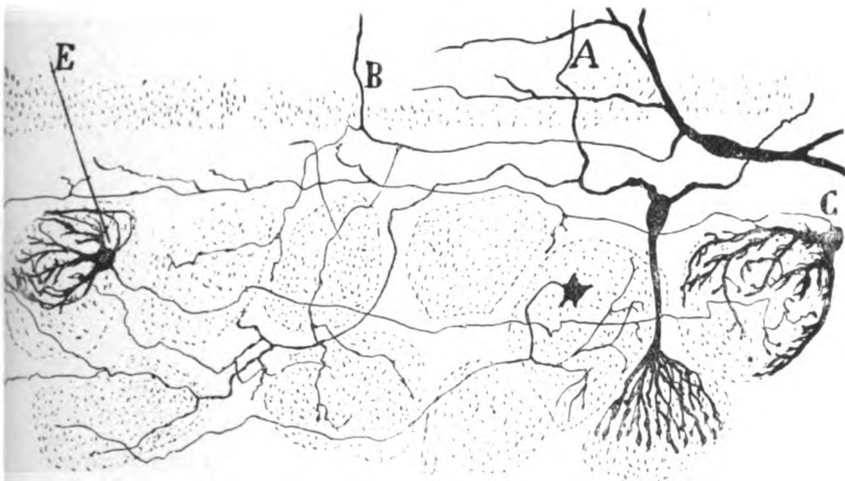


Fig. 248. — Zona de los glomérulos con algunas células interglomerulares de axon corto (*granos periféricos* de Kölliker). — C, E, células intraglomerulares; D, axon de estas células; A, B, axon de empennachadas periféricas.

lula mitral, sino de un grupo de fibras olfativas á un conjunto de corpúsculos nerviosos. Esto explica en alguna manera el carácter indeterminado de las impresiones olorosas. En su camino, la excitación olfativa recorre las siguientes neuronas ó unidades nerviosas: las células bipolares de la mucosa; las células mitrales con sus cilindros-ejes terminados en la corteza esfenoidal; en fin, las células piramidales de esta corteza del cerebro (fig. 249).

La citada indeterminación aparece más acentuada aún si con-

sideramos que ya en la misma zona de los glomérulos ciertas células tangenciales de axon corto (granos periféricos de Kölliker) bien descritas por el malogrado Blanes, establecen conexión transversal entre los glomérulos (fig. 248, C, E, D) (1).

Un corte de bulbo olfatorio, teñido por el procedimiento de Weigert-Pal, revela las fibras meduladas. En él se ve que poseen envoltura medular las fibras de las células mitrales y empenachadas de toda clase, y los tubos de la substancia blanca separatoria de los granos. Esta envoltura falta en las fibras olfatorias.

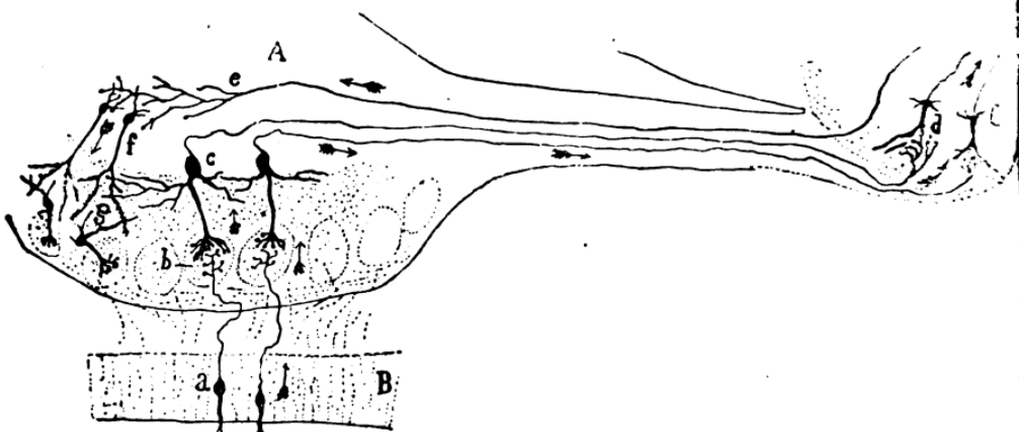


Fig. 249. — Esquema de la estructura del bulbo olfatorio y corteza esfenoidal del cerebro. — A, bulbo; B, mucosa olfativa; C, cerebro; a, bipolar olfativa; b, glomérulos; c, células mitrales; f, granos y fibras centrifugas.

Hipótesis probable sobre el plan estructural del cerebro.—Resumiendo las investigaciones de los modernos neurólogos sobre la organización cerebral, pueden considerarse como muy verosímiles las proposiciones siguientes:

1.ª La corteza cerebral consta de dos clases de centros nerviosos: *centros perceptivos* y *centros conmemorativos*.

a) Los *centros perceptivos* son aquellas regiones cerebrales donde la corriente nerviosa arribada de los sentidos produce una imagen ó percepción directa. Los hasta ahora localizados con certeza son: los centros olfativo, visual, acústico y táctil.

Cada uno de ellos, aparte de las zonas de pirámides especialmente orga-

(1) *Blanes Viale*: Sobre algunos puntos dudosos de la estructura del bulbo olfatorio. *Rev. trim. micr.*, tomo III, 1898.

nizadas de que hemos tratado más atrás, posee dos vías: aferente ó sensorial y motriz ó centrifuga.

La *vía aferente* consta de varias neuronas escalonadas, dos por lo menos,

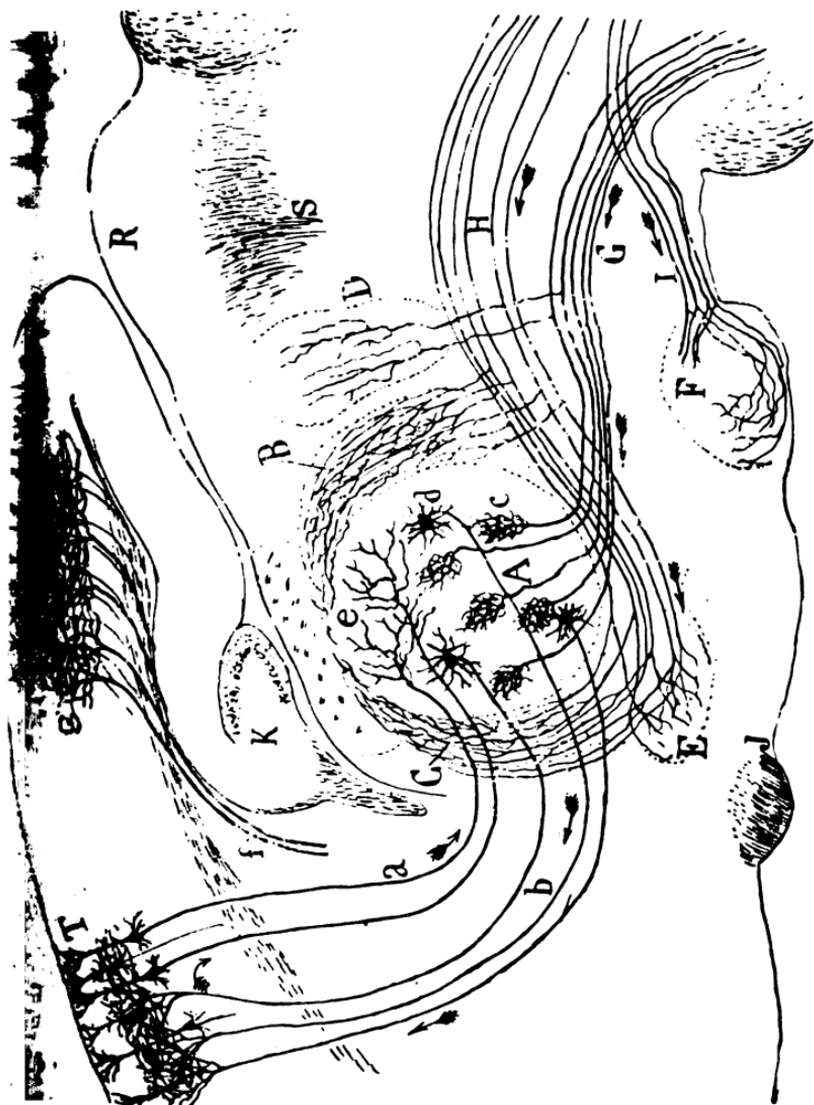


Fig. 250.—Esquema de las vías sensitivas ascendentes y de la esfera sensitivo motriz del cerebro.—
C, vía sensitiva ó lemnisco; A, foco sensitivo del tálamo; d, b, vía sensitiva talamo-cortical; T,
corteza sensitivo-motriz; V, corteza visual; F, ganglio mamilar.

una de las cuales reside en el tálamo óptico. Así, por ejemplo, la vía visual se compone de una neurona extendida desde la retina al cuerpo geniculado externo, y de otra prolongada desde este foco talámico á la corteza cerebral visual. La vía táctil, que representamos en la fig. 250, constitú-

yese también de dos neuronas centrales (sin contar la de los ganglios raquídeos): una emplazada en los focos bulbares de Goll y de Burdach, y acabada en el tálamo (fig. 250, G), y otra nacida en un foco particular de éste y arborizada en la corteza sensitivo-motriz (fig. 250, d).

La *vía motriz eferente ó centrifuga* consta también, por lo menos, de tres neuronas escalonadas: motriz de primer orden, nacida en el centro cortical perceptivo y arborizada en algún foco talámico del cerebro medio ó posterior; motriz de segundo orden, residente en estos centros, y acabada

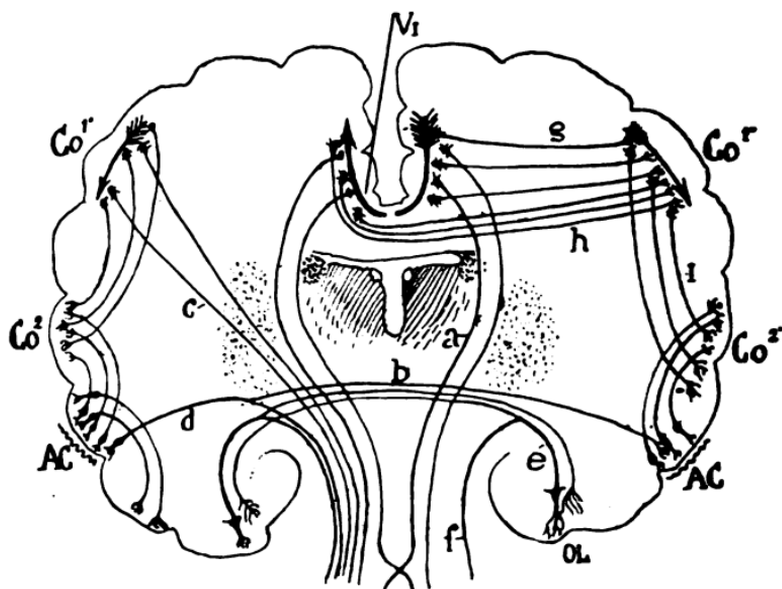


Fig. 251. — Esquema de las tres clases de centros corticales del cerebro humano. — VI, centro visual ó perceptivo directo; Co¹, centro conmemorativo primario ó de recuerdos visuales; Co², centro de ideas ó conmemorativo de segundo orden, donde se juntan y combinan residuos llegados de diversos focos conmemorativos primarios; c, fibras de proyección de los centros de asociación.

en los focos motores de la médula espinal, y, en fin, motriz de tercer orden ó sea el corpúsculo gigante del asta anterior, cuyo axon emerge de los centros para terminar en las placas de los músculos.

b) Los *centros conmemorativos ó de asociación* de Flechsig representan el almacén de los recuerdos ó residuos sensoriales. Residen en las áreas corticales vacías de centros de percepción, áreas en el hombre extendidas á más de los dos tercios de la superficie cerebral. Constan también estos focos de una vía centripeta ó aferente nacida en las esferas de percepción y de otra centrifuga ó motriz, conexionada con los focos motores inferiores.

2.ª Del mismo modo que se admiten tantos focos perceptivos como sen-

tidos, hay que suponer tantos centros conmemorativos como especies de percepciones sensoriales. En otros términos, es menester aceptar una esfera conmemorativa visual, otra acústica, etc.

3.º Como quiera que, cualitativamente, entre el *recuerdo* (residuo de una serie de sensaciones más ó menos homogéneas) y la *idea* (combinación abstracta de imágenes ó recuerdos de diferente orden sensorial) existe contraste análogo al que se da entre la percepción y la conmemoración, resulta también muy probable la existencia en el cerebro humano de una tercera categoría de centros: las *esferas intelectuales ó de las ideas*, las cuales representarían el *subtractum* de las operaciones más elevadas del espíritu (atención, volición, asociación, creación y registro de las ideas, etc.).

4.º Las *esferas perceptivas* son todas simétricas y bilaterales, en tanto que las *esferas conmemorativas primarias* (centros de los recuerdos sensoriales simples) y las *esferas conmemorativas secundarias* (centros de las ideas) son asimétricas y monolaterales. Así, los focos del lenguaje (centros conmemorativos primarios) residen todos en el hemisferio cerebral izquierdo, distribuidos en áreas separadas y correspondientes á la cualidad de la imagen sensorial registrada (imagen acústica, visual y motriz de las letras y palabras).

No podemos extendernos más sobre este particular. En la fig. 251 presentamos esquemáticamente las tres clases de centros corticales con las principales vías que los enlazan entre sí y con los focos motores inferiores (1).

GANGLIOS NERVIOSOS. — Son pequeños centros nerviosos, situados fuera del eje encefalo-raquídeo y en el itinerario ó punto de cruce de los cordones nerviosos. Distínguense dos variedades principales de ganglios: los *cerebro-raquídeos* y los *simpáticos*.

Ganglios espinales ó cerebro-raquídeos. — Hállanse en el trayecto de las raíces posteriores ó sensitivas de los nervios raquídeos, y en todos los pares craneales sensitivos. A esta variedad pertenecen, por tanto, el ganglio de Gaserio, el de Andersch, el plexiforme y el yugular del pneumogástrico, el geniculado del facial, etc.

Cuando se practica un corte en un ganglio raquídeo, se divierten dos zonas: una cortical, grisácea y rica en células nerviosas; otra central, constituída esencialmente por tubos medu-

(1) El que desee más detalles sobre el plan estructural y dinamismo histológico del cerebro, consulte el tomo II, pág. 1121 y siguientes de nuestra obra *Textura del sistema nervioso del hombre y vertebrados*, 1904.

lares. En torno del ganglio se halla una cubierta conjuntiva, especie de cápsula continuada con el neurilema.

Las *células nerviosas* son voluminosas (de 20 á 50 milésimas), redondeadas ó ligeramente poliédricas. En ellas se encuentra una cubierta ó cápsula protectriz de naturaleza fibrosa, revestida interiormente por un endotelio; un protoplasma abundante fuertemente granuloso y manchado, en uno de sus lados, por un acúmulo de granos melánicos, y un núcleo esférico, voluminoso, provisto de un nucleolo grueso y fácilmente colorable por el carmín y anilinas básicas (fig. 252). El método de Nissl permite reconocer en el protoplasma un gran número de gruesos grumos más finos y apretados que los correspondientes de las células motrices.

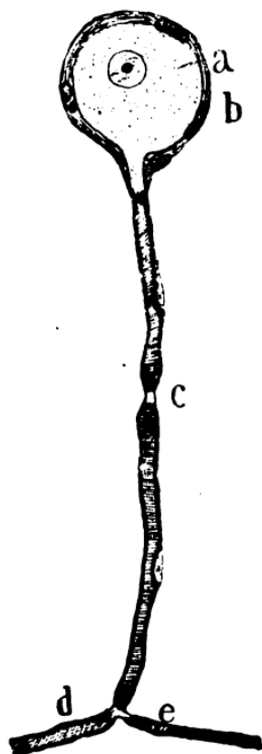


Fig. 252. — Célula monopolar de un ganglio raquídeo de conejo joven. Disociación en presencia del ácido ósmico. — a, cápsula de la célula; b, núcleo; c, estrangulación de la fibra; d, rama gruesa ó periférica; e, rama fina ó central.

Todas estas células son monopolares, como reconocieron Ranvier, Lenhossék, Retzius, etc., y su expansión única y espesa, tras un curso variable dentro del ganglio, se bifurca, engendrando: una *rama fina* destinada á la médula espinal, en la cual penetra constituyendo la raíz posterior ó sensitiva de los nervios raquídeos; otra *rama gruesa* que se dirige á la periferia, ingresando en el par raquídeo correspondiente, y ramificándose en la piel ó acabando en un aparato sensitivo terminal (corpúsculos de Pacini, Meissner, etc.). Tanto el tallo de origen como las ramas de bifurcación, están envueltas por una vaina de mielina. La división dicotómica se verifica al nivel de una estrangulación (figuras 252, e, y 254, A).

están envueltas por una vaina de mielina. La división dicotómica se verifica al nivel de una estrangulación (figuras 252, e, y 254, A).

Las investigaciones de Dogiel, confirmadas por nosotros y por Olóriz, prueban que la expansión única traza á su salida de la célula, y por debajo de la cápsula, un glomérulo ú ovillo de vueltas complicadas, que falta en los embriones y animales recién nacidos. Este glomérulo, que carece de vaina medular, está destinado á ponerse en contacto con arborizaciones nerviosas (figura 254, A, E, F).

Es difícil comprender la utilidad de la mencionada disposición monopolar de los corpúsculos ganglionares sensitivos. Si, como parece probable, suponemos que la corriente sensitiva aportada de la periferia por la expansión externa no necesita ir al cuerpo celular, sino que deriva inmediatamente por la otra prolongación para ingresar en la médula espinal, la disposición monopolar tendría por objeto establecer en el centro del ganglio un camino más directo para la excitación centripeta. Para comprender esto, hay que recordar que, en los peces, en los cuales los corpúsculos sensitivos son bipolares, las dos expansiones trazan numerosas flexuosidades dentro del ganglio, á fin de acomodarse á las curvas de las células esféricas esparcidas por todo él. La huída del soma á la periferia y la creación de un largo pedículo á fin de permitir el establecimiento de las dos ramas en el centro del ganglio, es decir, en una región exenta de cuerpos celulares, suprime las flexuosidades del conductor sensitivo y acorta, por tanto, la distancia que en su propagación á la médula debe recorrer la onda sensitiva.

Examinando la fina estructura de las células gangliónicas con los métodos de Nissl y del nitrato de plata, permiten discernir las siguientes partes: *a*) núcleo voluminoso, en cuyo interior aparece un grueso conglomerado de esférulas basiófilas (nucleolo principal) y algunos granos más pequeños diseminados (cuerpos accesorios y nucleolos secundarios); *b*), granulaciones basiófilas de Nissl, finas, abundantes y diseminadas por todo el protoplasma, salvo el arranque de la expansión, en donde suelen faltar; *c*) en fin, una red complejísima de neurofibrillas, descritas primeramente por Bethe, y confirmadas y mejor presentadas por Tello y nosotros, gracias á la superioridad del proceder de impregnación argéntica. Esta complicada red aparece en la fig. 253, tomada del reciente trabajo de Tello (1).

(1) F. Tello: Las neurofibrillas de los vertebrados inferiores. *Trab. del lab. de Inv. biol.*, cuad. 2.º y 3.º, tomo III, 1904.

Reproduce las neurofibrillas de los ganglios raquídeos de un lagarto en invernación, durante cuyo estado las hebras protoplásmicas alcanzan desusado grosor.

Arborizaciones nerviosas pericelulares. — Por debajo de la cápsula endotelial y conectiva existen íntimamente aplicadas al protoplasma unas ramificaciones nerviosas varicosas finas, dispuestas en cesta pericelular, las cuales fueron señaladas primeramente por Ehrlich en la rana, por nosotros en la rata, y recientemente por Dogiel en el gato (fig. 257). Algunas de dichas arborizaciones parecen provenir de fibras del gran simpático, á cuyo parecer se inclina también Dogiel; de otras se ignora el origen.

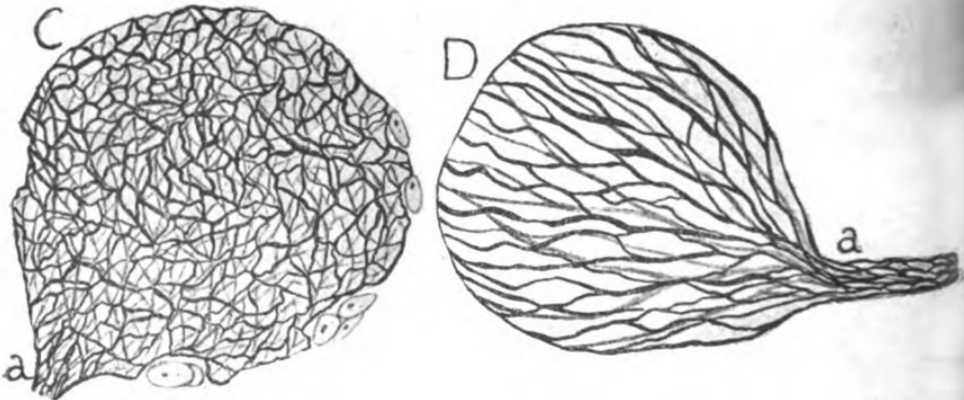


Fig. 253.—Células ganglionares raquídeas del lagarto invernante.—C, célula con los hilos sin orientación dominante; D, célula con orientación; a, origen del axon.

Además de las citadas cestas pericelulares simpáticas, existirían otras, procedentes de las ramificaciones intraganglionares de ciertos corpúsculos monopolares; pero esta aserción de Dogiel no ha sido todavía confirmada. Tampoco se ha logrado fijar las propiedades de ciertos corpúsculos de forma multipolar, escasísimos en número, señalados en los ganglios raquídeos por diversos autores. Añadamos todavía que en la rana, como Lenhossék ha demostrado, el protoplasma de los corpúsculos sensitivos contiene un centrosoma; en los mamíferos no es posible comprobar la existencia de este órgano.

Además del tipo gangliónico monopolar que acabamos de describir, y que es el más abundante, hállanse otros tipos corpusculares que recientemente hemos logrado impregnar con el método del nitrato de plata reducido, tanto en el hombre como en el perro y caballo. Los principales son :

1.º Corpúsculos multipolares, que recuerdan los descritos por Diase, Spiras, Lenhossék y nosotros, es decir, provistos de dendritas cortas y

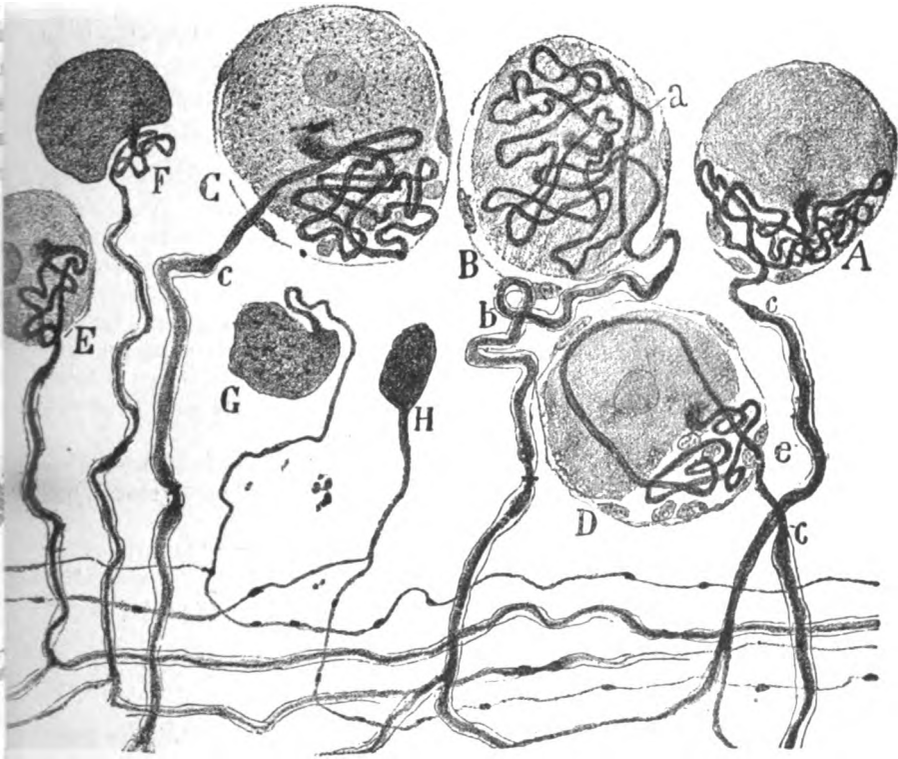


Fig. 254. — Diversos tipos celulares del ganglio de Gasserio del gato. Método de Ehrlich. Fijador mixto. Montaje en bálsamo. — A, célula con glomérulo concentrado y complejo; B, célula de glomérulo difuso; C, célula grande con glomérulo polar; D, célula cuya expansión principal trazaba un arco al salir del glomérulo; E, F, células medianas con glomérulos sencillos; H, célula sin glomérulo; c, comienzo de la mielina.

recias, ensanchadas en su punta y acabadas por debajo de la cápsula; poseen además tales elementos un axon glomerulado común.

2.º Corpúsculo multipolar provisto de finísimas dendritas nacidas ya del contorno del soma, ya de la porción inicial del axon, y las cuales, ca-

pesándose sucesivamente, acaban á favor de colosales esferas rodeadas de un sistema concéntrico de cápsulas nucleadas. A veces, dichos apéndices se bifurcan, generando dos ó más globos finales, y no es raro ver fibras terminadas en un rosario de esferas ó abultamientos sumamente próximos.

Entre las variedades de este singular tipo celular, que recuerda algo el descrito hace varios años por Huber en una rana americana, se cuentan

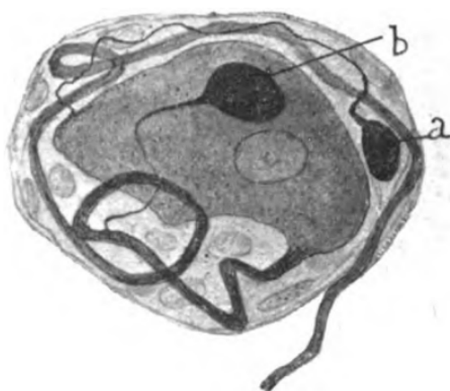


Fig. 255. — Célula con expansiones filiformes terminadas por bolas (mujer de veinticinco años). Ganglio del vago.

estas dos: células cuyas esferas terminales residen y se terminan por debajo de la cápsula del corpúsculo de origen (fig. 255, a, b), conexionándose con los nidos nerviosos pericelulares de Cajal y Dogiel; y células cuyas finísimas dendritas (nacidas ya en la célula, ya en el axon) envían sus globos terminales á los espacios intercelulares, en ocasiones á gran distancia del corpúsculo originario. Tan singulares elementos son comunes en el hombre, asno y caballo, menos frecuentes en el perro y gato.

3.° Células fenestradas, ó sea perforadas en la región de origen del axon por dos, tres ó más ventanas, que rellenan elementos neuróglícos intracapsulares (fig. 256).

4.° En fin, en el hombre anciano habita otra categoría celular, que hemos designado *célula desgarrada*, por exhibir un contorno desgarrado y festoneado, y lleno de hoyos y expansiones cortas insinuadas entre los corpúsculos capsulares.

El axon procede de una de tan singulares asas anastomóticas.

Ganglios simpáticos.—Por tales deben tenerse no sólo los ganglios de la cadena vertebral, sino todas las intumescencias nerviosas que se ven en el curso periférico de los nervios craneales y en el espesor de algunos plexos. Pertenecen, por ejemplo, al tipo estructural simpático, el ganglio oftálmico (Cajal, Retzius), el ganglio eseno-palatino (van Gehuchten, Retzius, Cajal), los ganglios cardíacos, los del plexo celíaco, hipogástrico, etc.

Cuando se examina al microscopio un ganglio simpático, se advierte que consta de acúmulos celulares voluminosos, separados por haces de fibras nerviosas.

Las fibras son de dos clases: *meduladas*, las cuales llegan al ganglio por los *rami-comunicantes* y son, según nuestras observaciones, continuación de tubos de las raíces anteriores; *amielínicas* ó de Remak, mucho más numerosas, de aspecto varicoso, y nacidas ya en el mismo ganglio simpático, ya en focos simpáticos vecinos.

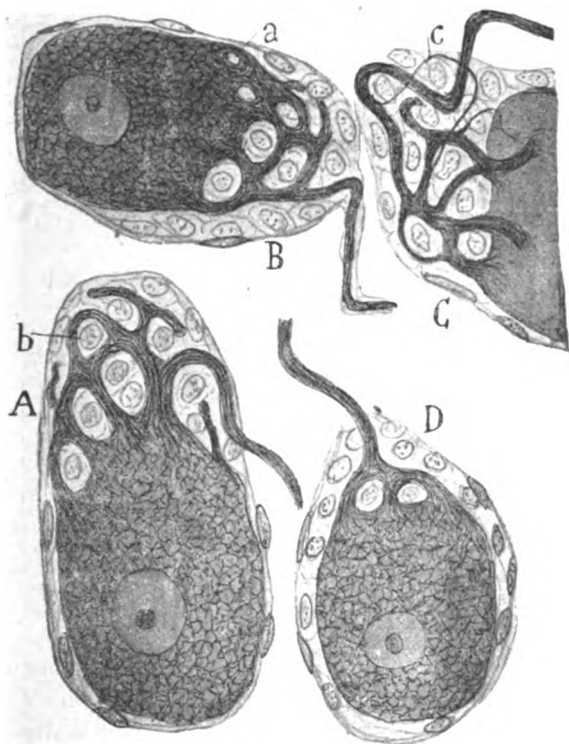


Fig. 256. — Siingularisimas células fenestradas tomadas [del ganglio del vago (perro adulto). Método del nitrato de plata reducido.—A, B, C, D, variedades de fenestramientos; b, corpúsculo neuróglíco.

Las células son estrelladas, afectan una talla muy variable y poseen, como las de los ganglios raquídeos, una cápsula envolvente fibroso-endotelial, un protoplasma granuloso provisto de grumos cromáticos apretados y difusos, aparentes por el mé-

todo de Nissl, y un núcleo pobre en cromatina, pero que encierra un nucleolo recio y fuertemente colorable por las anilinas básicas.

Las expansiones celulares son numerosas, oscilando por lo común entre 4 y 10. Cuando no se había aplicado al estudio de las células simpáticas otro método que la disociación, creíase que todas las prolongaciones tenían carácter de nerviosas y se continuaban con fibras de Remak. La aplicación de nuestro método de impregnación doble á los ganglios simpáticos del perro y á los de embriones de ave, nos ha permitido refutar esta opinión,

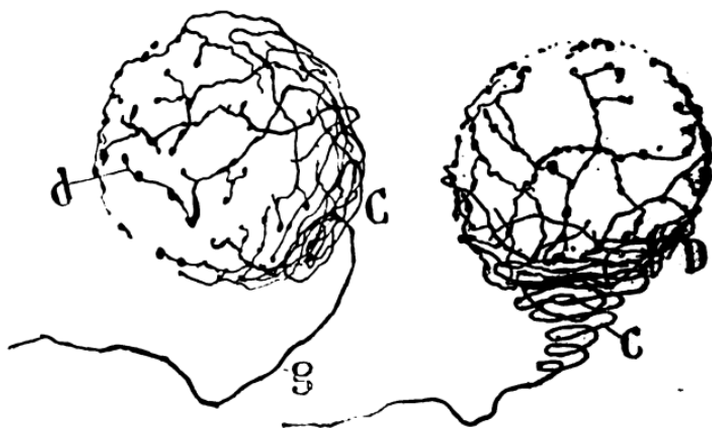


Fig. 257. — Arborizaciones nerviosas pericelulares de los ganglios raquídeos del gato.—D, arborización nacida de una fibra especial ; d, ramitas terminales. (Método de Ehrlich).

conduciéndonos á identificar en lo morfológico las células simpáticas con las del eje cerebro-raquídeo. Después de algunas vacilaciones, logramos demostrar que toda célula simpática posee dos clases de expansiones: *protoplásmicas* ó cortas, ramificadas repetidamente y terminadas libremente en el espesor del ganglio (fig. 258, b), y una *expansión nerviosa*, gruesa, lisa, que sale del ganglio simpático, continuándose con una fibra de Remak (fig. 258, a). Durante su trayecto intra-ganglionar, esta prolongación no se ramifica, y al emerger del ganglio sigue uno de estos dos caminos: ó se incorpora al par cerebro-raquídeo correspondiente para constituir los nervios llamados *rami communi-*

cantes, 6 se dirige á un ganglio simpático vecino, formando los cordones anastomóticos longitudinales de la cadena simpática. Las fibras de Remak de los *rami comunicantes* marchan con las

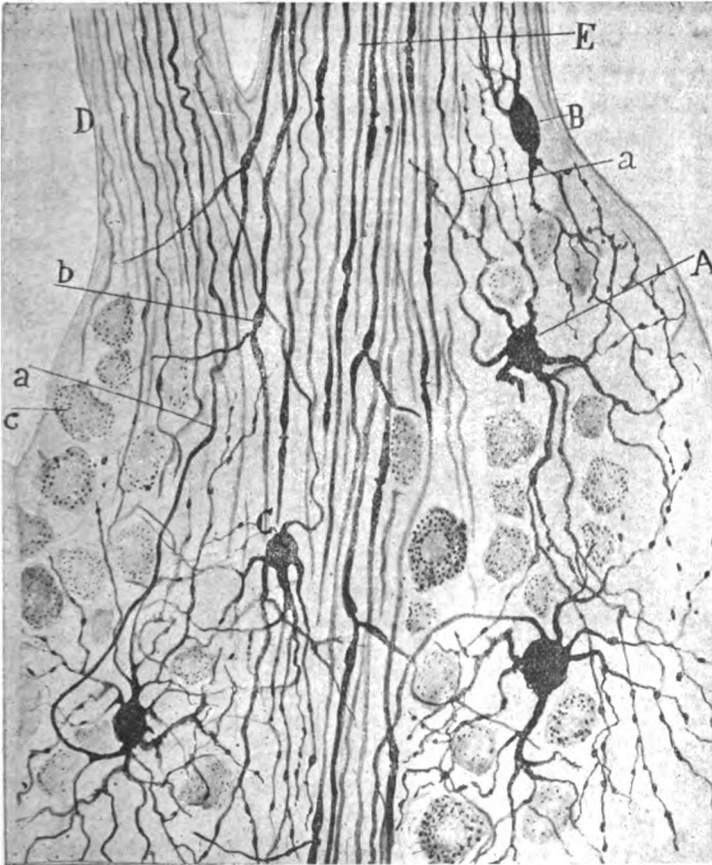


Fig. 258. — Células del gran simpático del gato (método de Ehrlich). — *a*, axones; *b*, bifurcaciones de fibras motrices aferentes; D, nervio comunicante.

dos ramas del par raquídeo hacia la periferia, y distribúyense en la túnica muscular de las arterias y en todos los demás músculos de fibra lisa (fig. 259, *d*, *e*).

Entre las células simpáticas existe un plexo de arborizaciones nerviosas descubierto por nosotros y bien descrito por Fusari, plexo que contiene: fibras colaterales de cilindros-ejes de paso, acaso de los nacidos en otro ganglio (fig. 259, *h, j*); fibras

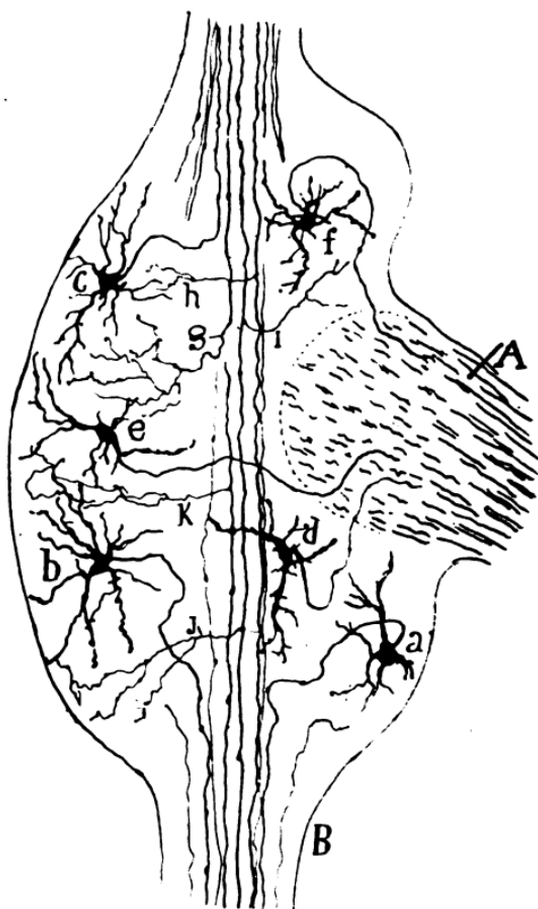


Fig. 259. — Células de un ganglio cervical del gran simpático del embrión de pollo. — A, nervio motor ó raíz anterior de la médula; *a, b, c*, células simpáticas; *g, h*, ramificaciones nerviosas terminales cuyas fibras de origen vienen de otros ganglios y de las raíces anteriores.

terminales y colaterales procedentes de tubos nerviosos medulados, llegados de la raíz anterior y nacidos verosímilmente en corpúsculos motores especiales del asta anterior (fig. 258, *b*). Mediante estas últimas ramificaciones, el gran simpático puede

ser influido por la médula espinal y por el bulbo raquídeo ; y á favor de las primeras, una fibra de Remak puede conducir una parte de la excitación que la recorre á otros ganglios simpáticos,



Fig. 260. — Ganglio del plexo de Auerbach del intestino del conejo. Método de Ehrlich.—A, células de axon único y largo ; H, células al parecer provistas de muchos axones. (Según La Villa).

haciendo á éstos solidarios de su actividad (fig. 259, *k*). En otros términos, en cada ganglio se originan fibras simpáticas motrices

directas (las incorporadas á los *rami comunicantes*), y fibras motrices indirectas ó de asociación interganglionar (las que pasando por el cordón longitudinal, llevan la excitación á otros focos simpáticos). Acaso estas últimas fibras constituyan también en definitiva, y después de suministrar colaterales intraganglionares, los axones de ramos simpáticos viscerales ó de *rami comunicantes* correspondientes á ganglios lejanos.

Textura algo distinta de la de los ganglios de la cadena simpática, poseen los simpáticos viscerales, por ejemplo, los de los plexos de Auerbach y Meissner del intestino. Como mostramos en la figura 260, tomada de un trabajo de La Villa, el azul de metilo revela en estos focos dos tipos celulares: elementos de axon largo y dendritas cortas (fig. 260, A), descubiertos por Dogiel; elementos estrellados que, al parecer, no poseen sino expansiones de la misma especie (Cajal) (fig. 260, B, H), las cuales se ramifican y emergen con los cordones nerviosos de cada ganglio. En torno de los focos se ven aún, así como entre los planos de fibras musculares, ciertos elementos nerviosos pequeños, multipolares, sin diferenciación de expansiones, los cuales fueron señalados primeramente por nosotros en el intestino de los mamíferos y han sido confirmados por Dogiel y La Villa.

Añadamos, para terminar, que cada ganglio simpático está envuelto en una túnica fibrosa continuada con el neurilema, y que entre las células y fibras se hallan unos corpúsculos neuróglícos recios, pobres en expansiones.

Caracteres químicos del tejido nervioso.—El análisis de la médula y encéfalo dan una composición inmediata de gran complicación. Figuran en la substancia gris y blanca la *albúmina*, la *lecitina*, el *protagón*, la *colesterina*, la *cerebrina*, la *neurina*, el *ácido glicero-fosfórico*, y numerosos compuestos inorgánicos, como el *fosfato de potasa*, el *de sosa*, el *de hierro* y el *de magnesia*, el *cloruro de sodio*, el *sulfato potásico* y el *ácido fosfórico libre*. La *cerebrina* y *colesterina* abundan especialmente en la substancia blanca, y la *lecitina* en la gris. Ewald y Kühne han hallado además un nuevo producto llamado *neuro-keratina*, caracterizado por resistir á la digestión artificial y parecerse notablemente á la keratina de los epitelios.

Propiedades fisiológicas del tejido nervioso.—La propiedad específica del tejido nervioso es la capacidad de transmitir, bajo una forma todavía desconocida, los cambios dinámicos ocurridos, ya en los órganos de los sentidos, ya en los centros nerviosos. Desde el punto de vista del origen del movimiento, cabe distinguir tres sistemas nerviosos: el *sensorial* ó *sensitivo-sensorial*, por virtud del cual toda mutación ocurrida en la periferia de nuestro organismo ó en el interior de nuestros músculos es propagada al sensorio; el *motor* ó *centrífugo*, representado por los nervios motores y glandulares, cuya misión es conducir á los órganos subordinados (músculos, glándulas) las excitaciones generadas en los centros; y el *sistema intermediario* ó de asociación, representado por una gran parte de las células del encéfalo y médula (exceptuadas las vías sensitivas y motrices directas), y cuyo oficio parece ser poner en relación tal orden de excitaciones sensitivo-sensoriales con determinados conductores centrífugos ó motores.

En los nervios, el papel transmisor está representado por el cilindro eje; las demás partes constitutivas del tubo nervioso desempeñan oficios de nutrición ó de protección. Así, la mielina sirve verosímilmente de materia aisladora de la corriente nerviosa; la vaina de Schwann semeja un aparato protector de la fibra y contentor de la mielina; los discos de soldadura aprovechan para mantener el cilindro-eje en su posición central y dar acceso á las corrientes de imbibición; las cisuras de Lantermann parecen desempeñar este mismo papel, facilitando, por su permeabilidad á los plasmas nutritivos, la fácil renovación del líquido que baña el conductor nervioso. No entraremos en el estudio del mecanismo del acto reflejo, ni de las propiedades eléctricas y fisiológicas del tejido nervioso, cuestiones muy importantes que no cabe abordar aquí, dada la concisión que nos hemos impuesto, y que además pertenecen de derecho á la fisiología. Por ahora expondremos solamente algunas de las inducciones fisiológicas más verosímiles derivadas de nuestros recientes estudios sobre la morfología y conexiones de las células nerviosas.

1.º Las corrientes nerviosas no marchan en sentido indiferente al través de las células; el cilindro-eje es recorrido siempre por

un movimiento *celulifugo*, y las expansiones protoplásmicas por un movimiento *celulipeto*, ó en otros términos, las expansiones protoplásmicas y cuerpo celular recogen las corrientes, y el cilindro-eje las transmite á otros corpúsculos (Cajal, van Gehuchten) (1).

2.º La relación entre los elementos nerviosos de los centros se verifica por contacto ó articulación entre arborizaciones nerviosas, de una parte, y el cuerpo celular y expansiones protoplásmicas, de otra. El movimiento nervioso se transmite, pues, del cilindro-eje de una célula á las expansiones protoplásmicas de otra.

3.º En las células bipolares (acústicas, olfatorias, retinianas, bipolares sensitivas de los vermes, según Lenhossék y Retzius, bipolares sensitivas de los ganglios espinales de los peces, etc.), la expansión periférica suele ser gruesa y debe considerarse como de significación protoplásmica, pues está destinada á recoger las corrientes (movimiento *celulipeto*). En las células unipolares de los ganglios espinales de los batracios, reptiles, aves y mamíferos, la expansión periférica del brazo único puede estimarse como rama protoplásmica ú órgano de transmisión *celulipeta*, y la central, más fina, como fibra nerviosa ú órgano de transmisión *celulífuga*. El tallo que soporta las dos expansiones no exis-

(1) En los casos en que el axon nace de una expansión protoplásmica, á gran distancia del soma, la fórmula citada no puede aplicarse en todo su rigor: por esta razón nosotros hemos modificado la antigua fórmula, demasiado exclusiva, por esta otra, aplicable á todos los casos sin excepción: *el soma y apéndices protoplásmicos tienen conducción axipeta*, es decir, que conducen siempre hacia el axon ó expansión funcional, *en tanto que el axon posee conducción dendrífuga ó somatófuga* (según su punto de emergencia), es decir, que la onda por él circulante puede llegar indiferentemente, ora del soma, ora de una prolongación dendrítica. La dislocación del axon en muchas células (corpúsculos monopolares raquídeos, granos del cerebelo, células de cayado del lóbulo óptico, etc.), así como las disposiciones singulares adoptadas tanto por las ramificaciones nerviosas, como por las dendríticas, están regidas por las tres leyes económicas siguientes: ahorro del espacio destinado á las células, ahorro de materia de los conductores y ahorro de tiempo de conducción (*).

(*) Para más detalles sobre este punto, consúltese nuestro artículo: *Leyes de la morfología de las células nerviosas. Revista trimestral micrográfica*, núm. 1, 1897.

tía en la época embrionaria, formándose por estiramiento del cuerpo celular.

4.º La morfología de la célula nerviosa es independiente de su volumen y calidad fisiológica (motora, sensitiva, etc.), y parece guardar relación con el número y situación de las arborizaciones que la rodean. Así, las células desprovistas de expansiones protoplásmicas directas (células ganglionares sensitivas) ó que ofrecen un solo tallo de aspecto protoplásmico (muchos espongioblastos retinianos), sólo se relacionan con una ó dos especies de fibras nerviosas terminales. En cambio, las células de la médula espinal, cerebro y cerebelo, ricas en apéndices protoplásmicos, reciben la influencia de numerosas fibrillas nerviosas aferentes.

5.º El alargamiento radial de las pirámides cerebrales y la diferenciación de las prolongaciones protoplásmicas en basales, somáticas laterales, colaterales del tallo y penacho terminal, parecen tener por objeto mantener conexiones bien separadas con fibrillas nerviosas terminales de origen diverso, las cuales, por lo común, se arborizan en pisos distintos de la corteza cerebral.

6.º El movimiento nervioso puede comenzar en una sola célula periférica, por ejemplo, en un cono de la foseta central de la retina, en una célula ciliada acústica, etc.; pero en cuanto es transmitido á los centros, el número de células nerviosas que intervienen en su conducción crece en avalancha, por cuanto las arborizaciones centrales de cada cilindro-eje tocan al cuerpo y expansiones de un gran número de elementos ganglionares; por donde resulta muy verosímil que, en el trabajo cerebral, la representación ó la percepción sensorial más sencilla (visual, táctil, acústica, etc.) sea una resultante de la actividad de miles de células nerviosas (1).

(1) Según resulta de los cálculos de los fisiólogos, la velocidad de transmisión de la corriente nerviosa es de unos 30 metros por segundo. Este movimiento sería oscilatorio, pero de una naturaleza especial, con una longitud de onda de unos 18 milímetros. Como estas ondas son recogidas por la extensa superficie de las expansiones protoplásmicas para concentrarse en el cilindro-eje, es de presumir que la tensión del movimiento nervioso sea mayor en éste que en aquéllas y que la velocidad de transmisión en el axon sea superior á la del soma y prolongaciones dendríticas.

7.º Las células neuróglícas quizás sirven, como ha indicado mi hermano, no sólo de sustentáculo á las células y fibras, sino, muy especialmente, de medio aislador de los conductores nerviosos.

8.º Los trabajos nuestros y de Tello, efectuados con métodos capaces de colorear las neurofibrillas, prueban que estas hebras se modifican en su situación y diámetro, según que la célula se mantenga en reposo prolongado ó en actividad sobreexcitada. Así, en el lagarto entorpecido por el frío, las neurofibrillas se adhieren entre sí, generando colosales cordones y formándose grandes espacios intercordones vacíos, mientras que, puesto el animal en estufa, ó llegada la primavera, dichos cordones se resuelven en finísimos hilos y los citados espacios desaparecen. Mutaciones semejantes suscitan en las células nerviosas de los mamíferos la acción del frío y ciertas enfermedades (rabia, anemia, etc.).

En la figura 261, mostramos las singulares metamorfosis de las neurofibrillas del conejo joven sometido, durante dos ó tres horas, á diversas temperaturas. La célula A, tomada de la médula espinal, reproduce la fase de sobreactividad (el animal estuvo dos horas y media en estufa á 30º, mostrándose muy excitado); las células B y C ofrecen los efectos del frío no muy intenso (acción de la temperatura ambiente de 10º, durante dos ó tres horas).

Tan sensibles son las neurofibrillas á la acción de la temperatura, que con sólo que se prolongue algo la agonía del animal y se produzca un poco de hipotermia, cambia ya la disposición de las neurofibrillas superficiales (animales que mueren de infecciones con hipotermia terminal).

Ciertos autores, como Apathy y Bethe (1901), profesan la opinión de que las neurofibrillas constituyen el único aparato conductor de la célula nerviosa; el núcleo y el protoplasma vendrían á representar órganos puramente nutritivos, sin capacidad para crear ni transmitir las corrientes. Como quiera que semejante concepción pugna con los conocimientos que poseemos acerca de la independencia de las neuronas, los citados autores admiten conjeturalmente que las neurofibrillas pueden abandonar el soma celular y generar en la substancia gris redes continuas en las cuales desembocarían las últimas ramificaciones nerviosas. También la *red pericel-*

lar de Golgi, que, según su descubridor y todos los observadores imparciales, constituiría una disposición totalmente extraña á la conducción nerviosa, vendría á ser para Bethe un punto de encuentro y fusión entre neurofibrillas intrasomáticas y extrasomáticas ó provenientes de las últimas ramificaciones de las fibras nerviosas aferentes.

Excusado es decir que semejante aseveración es conjetura gratuita que ningún neurólogo ha logrado confirmar, aun valiéndose del mismo método de Bethe (nosotros mismos no hemos conseguido percibir dichas comunicaciones reticuladas en preparados enviados por el autor). En efecto, cuantos sabios han aplicado, en estos últimos años, al argumento procederes

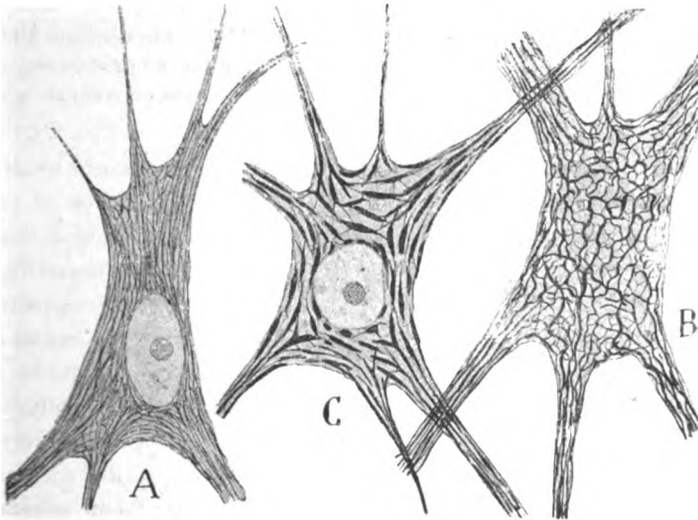


Fig. 261. — Estados del retículo neurofibrilar de la médula del conejo de quince días sometido á varias temperaturas.—A, célula correspondiente al conejo que permaneció unas horas en estufa á 30°; B y C, células tomadas de conejos sometidos á 10°.

susceptibles de teñir selectivamente las neurofibrillas, están de acuerdo en rechazar las susodichas redes neurofibrilares situadas ya en la substancia gris, ya en torno de la célula (Donaggio, Auerbach, nosotros, Tello, van Gehuchten, Held, Marinesco, Lenhossék, Azoulay, etc.).

No es posible aceptar, por tanto, la doctrina de la conductibilidad exclusiva de las neurofibrillas. Puesto que no emergen del cuerpo celular para continuarse con las arborizaciones nerviosas perisomáticas ni abandonan jamás el interior de las dendritas, no hay más remedio que atribuir al spongoplasma y membrana de cubierta de la célula nerviosa aptitud con-

ductriz, á menos que no se prefiera (y acaso sea ésta la opinión más razonable) imaginar una acción inductriz ó á distancia.

Posible es también que las neurofibrillas posean alguna substancia que se consume durante el estado de actividad. Según dejamos dicho, esta materia, llamada por nosotros *argentófila* por atraer vivamente la plata reducida, aumenta notablemente, conglutinándose en husos, durante el estado de inacción prolongada, y disminuye y se disemina durante la sobreactividad. Ahora bien, considerando atentamente estos hechos y buscando analogías en el campo de las ciencias físicas, acude á la imagiuación la composición y funcionamiento de las pilas eléctricas. La substancia *argentófila* vendría á ser algo así como el zinc ó elemento electro-negativo de un par de Daniel; sólo que en la pila nerviosa la substancia cuyo consumo desprende fuerza viva ó energía nerviosa, se repara continuamente á medida que se gasta. Ocioso es decir que esta conjetura no pasa de ser una imagen ó comparación, ya que desconocemos lo que sea en realidad la corriente nerviosa y las condiciones de su producción.

Desarrollo del tejido nervioso.—Este tejido representa una diferenciación del *ectoderma*, y su formación se inicia en el embrión del pollo á las veinticuatro horas de la incubación, bajo

la forma de un surco de la hoja externa (surco primitivo), el cual, por fusión de sus bordes, no tarda en convertirse en conducto.

Semejante conducto representa la cavidad del epéndimo; sus paredes, construídas de células epiteliales ectodérmicas, forman la médula y el encéfalo primordiales.

Las *fases iniciales* del desarrollo del tejido nervioso han sido bien estudiadas por W. His en la médula espinal. Según este

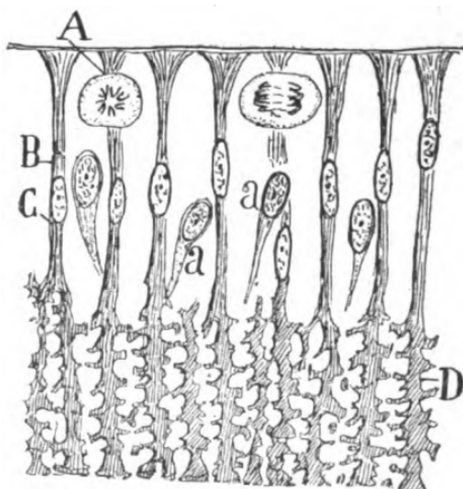


Fig. 262. — Trozo de la pared del surco medular. — A, células germinales; B, epitelio.

embriólogo, ya desde la fase de surco primitivo, el epitelio ectodérmico destinado á engendrar la médula, consta de dos clases de células: *elementos epiteliales* de figura alargada, extendidos

desde el epéndimo hasta la superficie ectodérmica, y *células germinales*, de forma esférica, situadas cerca de la cavidad ó surco medular, y caracterizadas por sus frecuentes mitosis (fig. 262, A).

Fase de los neuroblastos. — El surco medular se ha cerrado, convirtiéndose en conducto, y las dos clases de células constitutivas de sus paredes se transforman sucesivamente. La *célula*

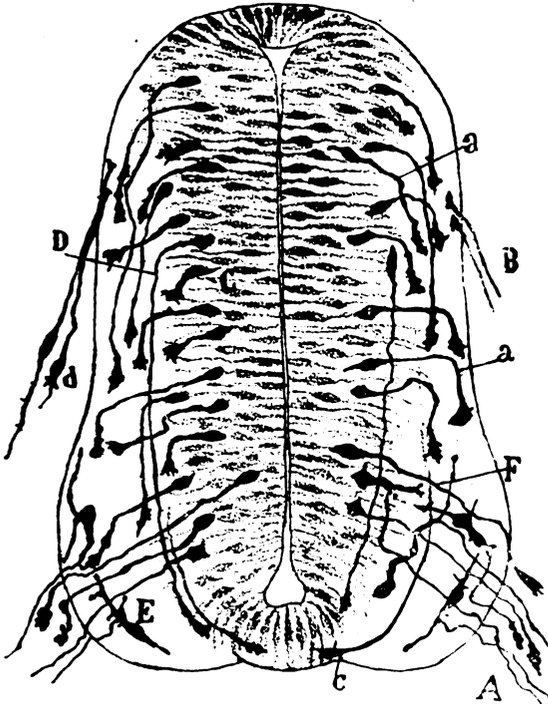


Fig. 263. — Neuroblastos de la médula espinal del pollo al tercer día de incubación. — A, raíz anterior; B, raíz posterior; a, conos de crecimiento de las células cordonales; d, células sensitivas; c, conos de crecimiento de neuroblastos comisurales; E, célula motriz.

germinal emigra hacia la región media del epitelio y emite una expansión gruesa, que se estira progresivamente, y que no es otra cosa que el cilindro-eje primordial. En esta fase, la célula toma el nombre de *neuroblasto* (His). Por su parte, las células epiteliales se alargan, distinguiéndose en dos segmentos: inter-

no, liso, portador del núcleo, separado de las células epiteliales vecinas por espacios irregulares llenos de neuroblastos, y el externo ó periférico, á menudo ramificado y orlado de apéndices espinosos, que, poniéndose en contacto con los emanados de células vecinas, engendra una trama como esponjosa, en cuyo seno se formará la substancia blanca (fig. 262, D).

Fase de la formación de los apéndices protoplasmáticos. — En la fase anterior, el cuerpo del neuroblasto se muestra desnudo, piriforme, y el cilindro-eje, todavía muy corto, acaba, como

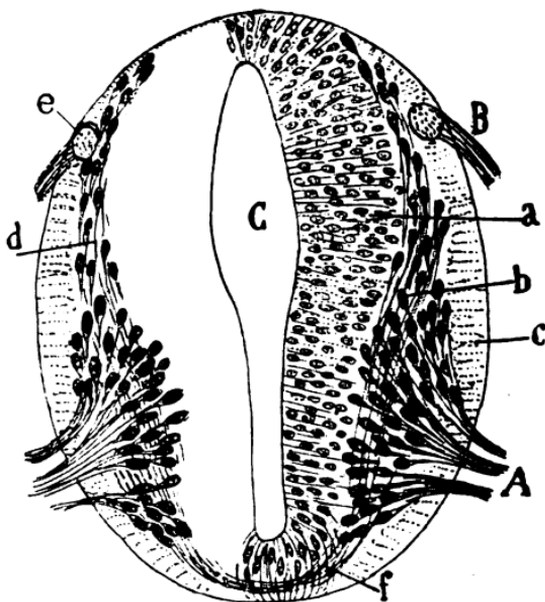


Fig. 264. — Corte esquemático del conducto medular del embrión humano (cuarta semana).—A, raíces anteriores ; B, raíces posteriores ; C, epéndimo ; a, núcleos del epitelio ; b, neuroblastos. (Según His).

nosotros descubrimos y han confirmado His, Retzius, Lenhossék, etcétera, mediante una masa cónica orlada de apéndices y crestas ramificadas (fig. 263, c), especie de arborización terminal rudimentaria (*cono de crecimiento* de Cajal). Mas luego, ora en el cuerpo celular, ora en el arranque del cilindro-eje, aparecen una ó varias expansiones espinosas, cortas, groseras, que no tardan en estirarse y ramificarse, para formar el conjunto de las ramas protoplásmicas. Sólo más adelante, cuando estos apéndice-

ces están casi del todo modelados, se muestran las colaterales del cilindro-eje (Cajal, Lenhossék, Retzius), y la arborización nerviosa terminal. Estas colaterales se inician en la médula espinal en el cordón anterior, apareciendo después las del posterior.

Formación de la neuroglia. — Al principio no existen, como armazón del tejido nervioso, más que las células epiteliales men-

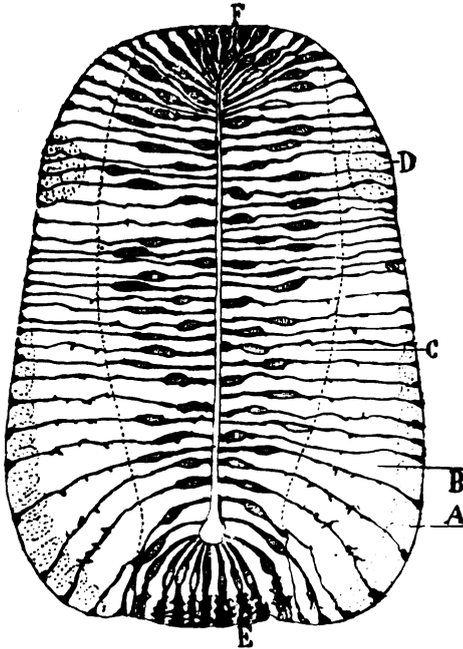


Fig. 265.—Células epiteliales primitivas.—A, región del cordón anterior ; B, asta anterior ; D, cordón posterior ; E, epitelio de la región comisural anterior.

cionadas, las cuales se extienden desde la cavidad central á la superficie medular, donde rematan por engrosamientos cónicos de base periférica (fig. 265). En el encéfalo de los peces, batracios y reptiles, esta disposición se mantiene toda la vida, no existiendo en ellos más neuroglia que la representada por los apéndices periféricos de las células epiteliales; pero en la médula y encéfalo de las aves y mamíferos en curso de evolución, este re-

vestimiento epitelial se atrofia; sus expansiones divergentes, en lugar de alcanzar la superficie de los centros nerviosos, se terminan por un penacho de apéndices libres, flexuosos, diseminados en plena substancia gris ó blanca (figs. 266).

Antes de sobrevenir esta atrofia de las expansiones periféricas del epitelio, las células neuróglícas ó en araña aparecen, pre-

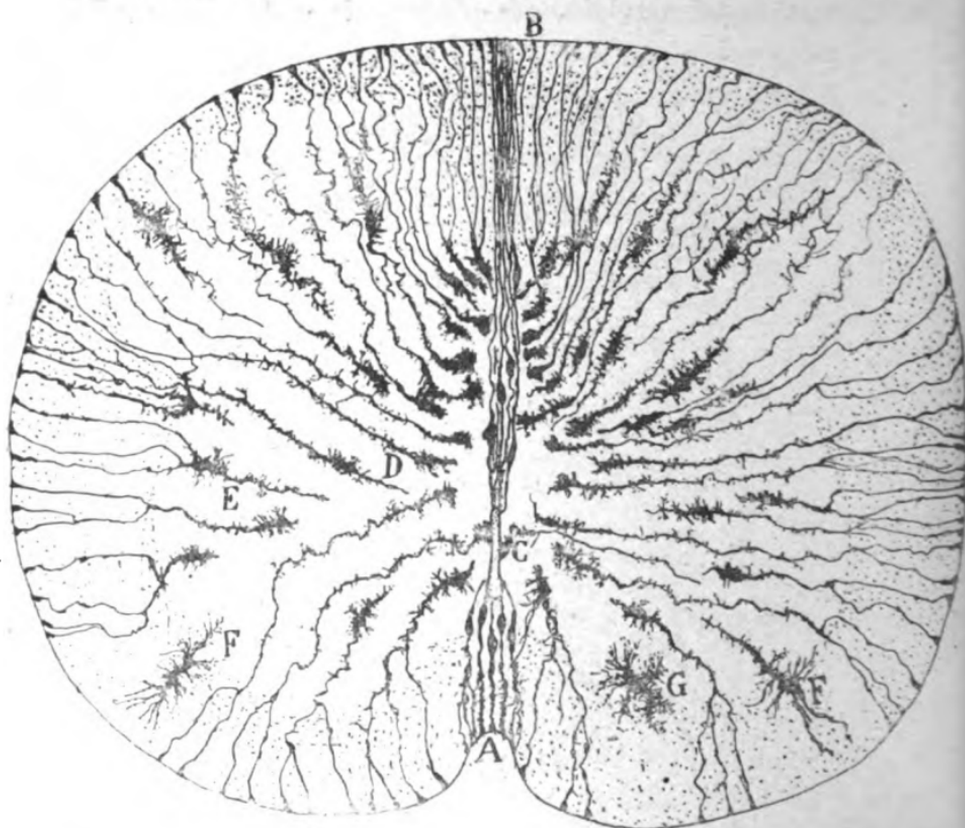


Fig. 266.—Células epiteliales y neuróglícas de la médula espinal del ratón recién nacido. — A, surco anterior donde termina un haz de células epiteliales sin transformar; B, surco posterior con otro haz de células epiteliales apenas modificadas; C, célula epitelial definitiva; D, células epiteliales que emigran para transformarse en neuróglícas; E, células neuróglícas más avanzadas en evolución; F, G, células neuróglícas casi adultas.

sentándose en gran número tanto en la substancia gris como en la blanca. En el embrión de pollo, desde el décimo día de la incubación, se encuentran ya en el espesor del asta anterior corpúsculos neuróglícos casi del todo modelados.

¿De dónde provienen las células de neuroglia? Cuestión es ésta sumamente debatida, y que sólo en estos últimos años se ha planteado en condiciones de solución. Prescindiendo de opiniones y cifándonos á lo que resulta de nuestras investigaciones en los embriones de ave y de mamífero, diremos que las células de neuroglia no son otra cosa que células epiteliales emigradas de su yacimiento originario (superficie interna de los centros ner-

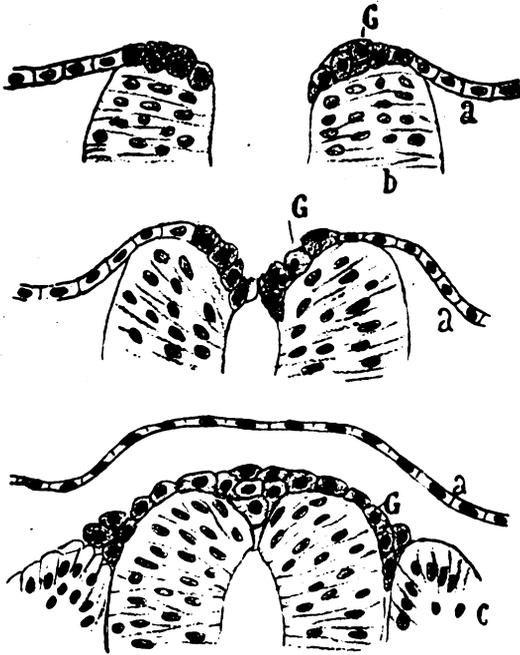


Fig. 267.—Diversas fases de la emigración de los gérmenes de los ganglios raquídeos. — G, gérmenes ganglionares; a, ectodermo; b, trozo del canal medular. (Según Lenhossék).

viosos) y transformadas en corpúsculos estrellados por atrofia de sus prolongaciones central y periférica, y por la producción de apéndices secundarios, finos y numerosos. Durante un cierto tiempo, las células epiteliales dislocadas ó retraídas hacia la periferia, conservan todavía su prolongación radial ó externa inserta en la pía-madre (fig. 266, E) y cierta orientación conver-

gente al epéndimo; mas en el estado adulto, casi todas las células han perdido estos caracteres, mostrándose pequeñas, resueltamente estrelladas, y á veces provistas de tal cual apéndice grueso que se fija en el endotelio de los capilares sanguíneos (fig. 266, G).

En la médula adulta de los batracios (Cl. Sala, Lenhossék) y en la de los reptiles (Cajal, Retzius), se revela como disposición constante un estado de transición entre la neuroglia puramente epitelial de los embriones y la neuroglia de los mamíferos adultos, toda vez que se encuentran células epiteliales en curso de emigración que conservan la morfología primitiva y se terminan todavía, mediante apéndices radiados, en la *pia-mater*.

Desarrollo de los ganglios raquídeos.—Las investigaciones de His han puesto de manifiesto que los gérmenes de los ganglios raquídeos son células epiteliales emigradas del ectodermo, de los lados del surco primitivo. En la fig. 267, tomada de Lenhossék, mostramos las fases sucesivas de esta emigración; se ve en ella que los gérmenes gangliónicos habitan primero el borde posterior del canal, júntanse después en la línea media, formando una masa central y corriéndose después, una vez cerrado dicho canal, hacia afuera, engendran unos acúmulos gangliónicos, que cada vez ocuparán una posición más anterior. Tales elementos adquieren, desde luego, una figura bipolar, de cuyas dos expansiones, la externa se dirige á la médula y la interna hacia la periferia (fig. 268, E). Esta disposición bipolar originaria, revelada por His en los mamíferos, fué confirmada también por nosotros en los embriones de ave y de reptil y por Lenhossék, Retzius, Cl. Sala, etc., en los de batracio y pez. En algunos peces, la fase de bipolaridad es permanente y se la halla en el estado adulto; pero en los batracios, reptiles, aves y mamíferos, la bipolaridad se transforma en monopolaridad. En el embrión humano, por ejemplo (fig. 269, B), se ve que las dos expansiones, situadas al principio en los polos de la célula ganglionar, se dirigen progresivamente á un lado de ésta; luego el protoplasma, de donde dichas prolongaciones arrancan, se estira en pedículo; el cuerpo celular parece huir hacia la periferia y, en fin, el corpúsculo adquiere una configuración francamente monopolar.

Per lo demás, la bipolaridad originaria ha sido también demostrada por nosotros para los granos del cerebelo. Aquí la transformación monopolar ocurre como en los ganglios raquídeos; sólo que cuando el pedículo nervioso que sustenta ambas fibras está completamente formado, la evolución se completa por la aparición en torno del cuerpo celular de varios apéndices



Fig. 268. — Corte de un ganglio raquídeo de embrión de pollo del quinto día de incubación. — C, médula espinal; E, ganglio raquídeo; A, raíz anterior; D, ganglio simpático; B, par raquídeo; a, b, fibras radiculares anteriores; e, ramo nervioso sensitivo; d, nervio motor.

pretoplásmicos. Las fases porque atraviesa el grano cerebeloso son: 1.ª, fase indiferente ó célula germinal (fig. 270, a); 2.ª, fase ó célula bipolar horizontal, situada en una zona exterior á la capa molecular embrionaria (d); 3.ª, fase de bipolaridad vertical, durante la cual el cuerpo descende á través de la capa mole-

cular (*g*); 4.ª, fase de grano embrionario, en la cual la célula ha llegado ya á la zona de los granos (*i, j*). Este singular modo evolutivo ha sido confirmado por Lugaro, Retzius, Calleja, Athias y Terrazas.

Desarrollo de los ganglios simpáticos. — Las células de estos ganglios proceden verosíblemente del ectodermo y exhiben originariamente, como ha mostrado Retzius, una figura en pera

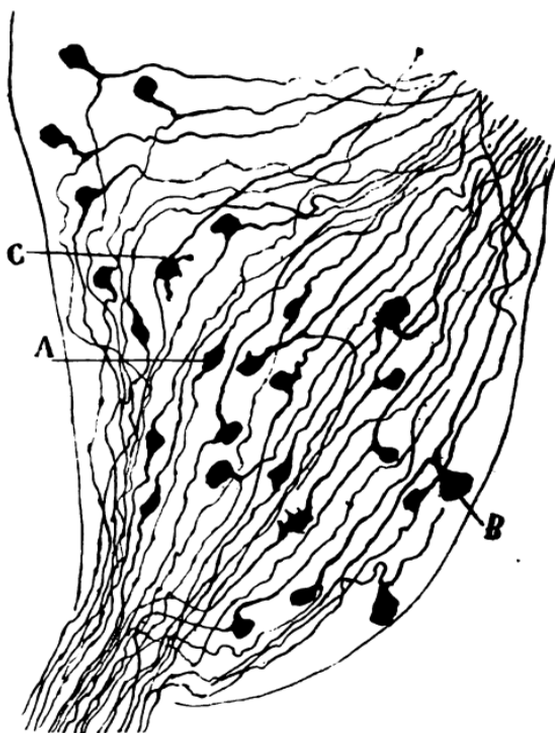


Fig. 269. — Fases de transmisión de la monopolaridad á la bipolaridad en un ganglio raquídeo del feto humano.

(fase de neuroblasto). Las expansiones protoplásmicas nacen mucho después que el cilindro-eje. En la fig. 268, D, que representa un ganglio cervical simpático de un feto de pollo, se ven todavía células simpáticas casi exentas de expansiones, es decir, en estado de neuroblasto (fig. 268, D).

Formación de los tubos nerviosos. — Cada cilindro-eje crece y se estira á lo largo de los nervios ó de los sistemas de substancia

blanca, y camina hacia la célula nerviosa ó extranerviosa, sobre la que debe extender su arborización terminal, y este fenómeno de crecimiento se verifica con admirable precisión, sin equivocaciones y revueltas, sin que se dé el percance de que una fibra muscular reciba dos tubos nerviosos distintos ó que un corpúsculo glandular ó contráctil quede privado de arborización nerviosa terminal (fig. 268, *b, c*).

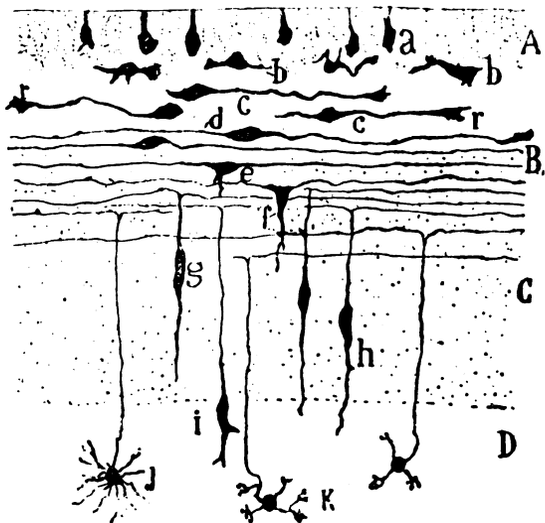


Fig. 270. — Desarrollo de los granos del cerebelo.— A, capa de las células indiferentes ó gérmenes ; B, capa de las células horizontales ; C, capa molecular ya formada ; D, capa de los granos ; *a, b, c, d, e, f, g, h, i, j*, fases que recorre un grano en su evolución hasta llegar á la forma y posición de K que representa el corpúsculo adulto.

En un principio, los nervios encierran solamente cilindros-ejes desnudos, asociados por células neuróglícas, y cubiertos de trecho en trecho, como las fibras de Remak, por corpúsculos alargados y nucleados. Estos corpúsculos peri-axiales representan una especie de células mesodérmicas, destinadas á proteger la fibra nerviosa, y á segregar quizá en torno de ésta la membrana de Schwann y la cubierta de mielina. En las fibras de Remak, las células peri-axiales conservan indefinidamente su tipo

embrionario, es decir, que ni segregan las gotas medulares, ni elaboran vaina de Schwann.

Preparación del tejido nervioso.—*a) Cordones nerviosos.*—Los tubos nerviosos medulares, así como las fibras de Remak, pueden demostrarse en los nervios, tanto por el método de disociación como por el de los cortes.

La disociación.—Cabe realizarse en fresco con ayuda de las agujas, operando rápidamente para que la preparación no se seque ni la mielina coagule. Pone de manifiesto este procedimiento las estrangulaciones de Ranvier, las cisuras de Schmidt ó de Lantermann y los núcleos de la vaina de Schwann. Pero los resultados serán mucho más demostrativos si la disociación se ejecuta en nerviecitos (el ciático de la rana, por ejemplo), fijados á favor de una maceración de seis á doce horas en el ácido ósmico (1 por 100). Para conservar estas preparaciones sin que la mielina se retraiga y arrugue al montarlas en glicerina, será conveniente fijarlas, antes de la disociación, con el alcohol absoluto.

El método de los cortes es también utilísimo, y se aplica de un modo especial á los nervios fijados por el ácido ósmico. Las secciones transversales, que deben ser muy finas (3 á 5 μ de espesor), mostrarán claramente la capa medular, el cilindro-eje y la vaina de Mauthner. Dicho se está que para lograr tan finos cortes es de todo punto indispensable un buen microtomo y la inclusión previa en la parafina.

La demostración de las estrias de Fromann, así como del cemento de soldadura, exige la impregnación argéntica. A este fin se disociará rápidamente un nervio vivo (el ciático de la rana, por ejemplo), y antes que la preparación se deseque se la lubricará durante dos ó tres minutos con una solución de nitrato de plata al 1 por 300. La reducción argéntica se obtendrá á la luz solar bajo una gota de agua. Estas preparaciones no se conservan bien en glicerina ni en el bálsamo, á consecuencia de las impregnaciones secundarias que sobrevienen.

Para las cisuras de Lantermann conviene especialmente el método de Boberi: maceración por seis á doce horas de un nervio vivo en una mezcla, á partes iguales, de ácido ósmico al 1 por 100 y de nitrato de plata en igual proporción. Una vez realizada la disociación y expuesto el preparado á la luz, aparecerán negras las cisuras de Lantermann y los discos de soldadura, y pardos ó grises los segmentos mielínicos.

b) Centros nerviosos.—También caben aquí los dos métodos fundamentales de disociación y de los cortes.

Disociación.—Puede realizarse en vivo en las células de los ganglios espinales de los peces (raya y torpedo, por ejemplo), donde el tejido conectivo es blando y como gelatinoso. Pero casi siempre será ventajoso hacer preceder la disociación mecánica de una inyección intersticial de ácido ósmico, que fijará los elementos y permitirá, después de actuar el alcohol y picrocarminato, conservar la preparación en glicerina. Este método es tam-

bién aplicable á los ganglios espinales de los mamíferos; pero aquí es más difícil obtener células aisladas sin menoscabo de sus expansiones nerviosas. Con todo, tales dificultades se aminoran mucho practicando la disociación, como aconseja Ranvier, en animales jóvenes (conejo de uno á dos meses, por ejemplo).

En la médula y cerebro, la disociación sólo se podrá conseguir de un modo satisfactorio utilizando el procedimiento siguiente: sumérganse pequeños trozos de substancia gris medular de buey en bicromato de potasa al 1 por 300 ó 500. Al cabo de tres ó cuatro días de maceración se reducen aquéllos á pequeños grumos mediante las agujas, y se les agita fuertemente en un tubo cerrado que contenga una solución de picrocarminato. En los *détritus* que en el fondo del tubo se depositan se hallarán hermosas células nerviosas y neuróglícas perfectamente aisladas. El procedimiento al alcohol al tercio de Ranvier, presta también con este fin buenos servicios.

Método de los cortes.—Es sin disputa el más importante, y se le combina siempre con procedimientos de coloración selectiva, entre los cuales conviene especialmente el de Nissl, el de Weigert-Pal para la mielina, el de Weigert para la neuroglia, los de Golgi y Cox para las expansiones de las células nerviosas, etc.

El preliminar ordinario en la mayoría de los procederes de tefido, es la induración en bicromato potásico.

Hé aquí cómo debemos proceder: Comiéñzase por sumergir trozos de centro nervioso en una solución de bicromato al 3 por 100; la solución será abundante en relación á las piezas, y se renovará cada dos ó tres días en el transcurso de veinte ó treinta. En invierno será preciso elevar la dosis de bicromato y prolongar el tiempo de maceración hasta treinta ó cuarenta días; en verano bastan veinte ó veinticinco. Una vez sacadas las piezas de esta solución, se lavarán en agua destilada para arrastrar el exceso de bicromato y se sumergirán tres ó cuatro días en alcohol fuerte, que se renovará dos ó tres veces, hasta conseguir una completa deshidratación.

Nada más fácil ahora que ejecutar cortes finos (hasta de una centésima) con microtomo. Estos cortes se lavan en agua destilada y se coloran con diferentes tintes, y, por último, se montan en bálamo por los procedimientos corrientes.

En vez del bicromato solo, que nosotros usamos de preferencia, puede emplearse el líquido de Müller, y si se pretende una rápida induración, el líquido de Ehrlich. El formol al 10 por 100, mezclado al bicromato al 3 por 100, actuando durante ocho ó diez días, endurece también perfectamente.

Coloración de los cortes con picrocarminato.— Los cortes, sumamente finos, y procedentes de piezas induradas en bicromato, permanecerán de seis á doce horas en una solución al 1 por 100 de picrocarminato de Ranvier (véase la pág. 76). Después de un rápido lavado en agua se deshidra-

tarán en alcohol absoluto y se montarán en bálsamo. Los cilindros-ejes quedarán rojos, rosadas ó anaranjadas las células nerviosas, y totalmente incolora la mielina.

Análogos resultados se logran con la hematoxilina ó con la nigrosina. Todos estos agentes permiten seguir bien, á través de los centros, los axones gruesos cubiertos de mielina (que son los únicos que atraen el color); pero no las fibras finas ni las porciones delgadas de las expansiones protoplásmicas. Por tal motivo, los métodos de coloración con carmín ó con hematoxilina, sólo se aplican al estudio de la topografía de los focos grises y de los haces voluminosos de substancia blanca.

Coloración del cemento de las estrangulaciones.—En los nervios colorease bien el cemento á favor del nitrato de plata; pero en el sistema nervioso central este reactivo suele ser incierto. En cambio, consíguense constantemente excelentes preparados en la médula, bulbo y cerebelo con esta fórmula, hace algunos años empleada por nosotros (1) (1900).

1.º Trozos de centros nerviosos frescos se tratan durante cinco ó seis días por este líquido:

| | |
|--------------------------|------------|
| Agua..... | 70 gramos. |
| Formol..... | 20 |
| Hiposulfito de sosa..... | 2 á 3 — |

2.º Reducidos á 2 ó 3 milímetros de espesor, se llevan al nitrato de plata al 1 por 100, donde permanecerán uno ó dos días.

3.º Lavado, deshidratación, celoidina, etc.

Los axones ofrecerán un forro pardo al nivel de las estrangulaciones, forro que corresponde al disco de Ranvier de los tubos periféricos.

Proceder para colorear la mielina.—Además del método de Weigert, que ya dejamos descrito en la técnica general, es posible colorear la vaina medular de los tubos nerviosos centrales y periféricos con otras substancias, singularmente con el nitrato de plata alcalino. Hé aquí un proceder que nos ha dado buen resultado (1900):

1.º Fijación de las piezas por ocho días en líquido de Müller.

2.º Inmersión de las mismas por cuatro á seis días en la mezcla osmio-bicrómica del método de Golgi.

3.º Alcohol y celoidina. Cortes microtómicos.

4.º Lavados los cortes en agua destilada, sumérgense durante veinticuatro horas en este líquido:

| | |
|--------------------|------------|
| Hidroquinona..... | 4 gran os. |
| Agua..... | 100 — |
| Acido acético..... | 5 — |

(1) *S. R. Cajal*: Pequeñas comunicaciones técnicas. *Rev. trim. micr.*, tomo V, 1900.

5.° Tras rápido lavado en agua destilada para quitar el exceso de reductor (diez segundos ó más), se sumergen en

| | |
|-----------------------|-------------|
| Nitrato de plata..... | 1 gramo. |
| Agua..... | 100 — |
| Amoniaco..... | unas gotas. |

Para preparar este licor, se echará amoníaco en el líquido argéntico hasta que se redisuelva el precipitado, y una vez logrado esto, se añadirá cierta cantidad de solución argéntica no amoniacal, hasta que reaparezca un principio de turbidez. Filtrese después.

Al sumergir los cortes en este baño suelen producirse precipitados irregulares. Cámbiense el líquido un par de veces.

6.° Al cabo de diez minutos de acción del baño, llévanse los cortes, sin previo lavado, otra vez á la solución de hidroquinona. Acción, dos á cinco minutos.

7.° Tras lavado rápido, otra vez al nitrato de plata alcalino. Permanencia de cinco á diez minutos.

8.° Previo lavado, se dejan en el decolorante siguiente :

| | |
|------------------------------|----------|
| Ferricianuro de potasio..... | 1 gramo. |
| Agua..... | 200 — |
| Carbonato de potasa..... | 0'50 — |

Aquí permanecen dos ó más minutos, es decir, hasta que la impregnación adquiera tono pardo claro y la substancia blanca comience á destacar por negro.

9.° Fijación de los cortes, por dos á cinco minutos, en hiposulfito de sosa al 12 por 100.

Lavado, deshidratación, bálsamo.

La mielina aparecerá de tono pardo transparente. Al nivel de las estrangulaciones faltará el color, á menos que no se trate de fibras finas, porque en este caso el axon suele atraer también la plata en dichos sitios.

Método de Nissl. — Tiene por objeto la demostración de los grumos cromáticos del protoplasma nervioso, y exige la induración exclusiva en alcohol ó en sublimado. Hé aquí el *modus operandi* simplificado :

1.° Trozos pequeños de centros nerviosos frescos, se endurecen por cuatro á ocho días en alcohol de 40° ó absoluto. Inclusión en celoidina.

2.° Los cortes, que deben ser finos, se coloran por diez ó más minutos, en una solución saturada ó muy concentrada de fuchina básica (Nissl), de azul de metileno β , ó de tionina (Lenhossék).

3.° Lavado de los cortes en alcohol de 40°, hasta que tomen un matiz azul claro (tionina) ó rosa (fuchina). También puede emplearse una mezcla de alcohol y de aceite de anilina (aceite, 10 ; alcohol de 96°, 90). Nosotros utilizamos exclusivamente el alcohol de 40°.

4.° Aclaramiento de los cortes en xilol, esencia de bergamota ó bencina.

5.° Traslación de los cortes al porta-objetos, donde se extenderán y se enjugarán (sin secarlos) con una hoja de papel secante. Montaje en damar ó bálsamo disueltos en xilol.

Utilizando como materia tintórea la tionina, los grumos cromáticos aparecerán de azul violado intenso, los núcleos de azul obscuro, y la substancia blanca de azul pálido, casi incolora. A veces, al nivel de la mielina, la tionina colora en rojo heliotropo un precipitado laminar ó reticulado, acaso algún principio albuminoide coagulado.

Nissl da un procedimiento más complicado que el que acabamos de exponer; pero el *modus operandi* transcrito, además de sencillo, es segurísimo y proporciona espléndidas coloraciones.

Held añade una coloración de fondo al método de Nissl de la manera siguiente:

1.° Induración en alcohol é inclusión en parafina.

2.° Los cortes finísimos, desparafinados y adheridos al porta-objetos, mediante el alcohol, se coloran en el siguiente líquido, que debe calentarse algo:

| | |
|---------------------|----------|
| Eritrosina... | 1 gramo. |
| Agua destilada..... | 150 — |
| Acido acético..... | 2 gotas. |

3.° Lavado en agua y coloración subsiguiente por algunos minutos en un líquido compuesto de una parte de solución de acetona al 1 por 20 y otra de solución concentrada de azul de metileno β .

Durante el teñido, el color debe mantenerse caliente hasta que desaparezca el olor de la acetona.

4.° Decoloración y deshidratación en alcohol, xilol y resina damar ó bálsamo.

Los grumos cromáticos quedan azules; el espongioplasma rosa; rojos el núcleo y membrana de éste; azul el nucleolo y violadas ciertas granulaciones finas, esféricas, descritas por Altmann en el protoplasma nervioso.

Un buen método de coloración doble de las células nerviosas es el de Romanowsky, del que hemos hablado en la técnica. Los grumos cromáticos quedan azules y las expansiones celulares y axones rosáceos.

Para teñir la mielina, debe aplicarse el método clásico llamado *de Weigert-Pal*, ya descrito en la técnica general (pág. 78). También podrá ser útil en ciertos casos el siguiente de Azoulay.

Método de Azoulay.—1.° Cortes finos de piezas induradas en líquido de Müller, se recogen y lavan cuidadosamente en agua para arrastrar el alcohol.

2.° Inmersión por cinco á diez minutos en ácido ósmico al 1 por 500.

3.° Lavado rápido en agua.

4.° Inmersión, por cinco minutos, en solución de tanino al 5 ó 10 por 100.

Convendrá, durante la coloración, calentar este líquido hasta que aparezcan vapores.

5.° Lavado en agua abundante.

6.° Coloración de fondo con el carmín ó la eosina.

7.° Deshidratación y montaje en bálsamo.

Los tubos nerviosos exhiben color negro azulado, y las células se muestran incoloras ó morenas.

Método de Marchi.— Aunque sólo se aplica este método al estudio de las degeneraciones de las fibras nerviosas meduladas, su eficacia para el conocimiento de la Anatomía normal de la médula y cerebro, le hacen acreedor á un lugar preferente en la técnica de la histología.

1.° Trozos de médula, bulbo, cerebro, etc., procedentes de animales en quienes, catorce ó veinte días antes de la muerte, se practicaron ablaciones de substancia gris, separación de raíces nerviosas, sección de cordones de substancia blanca, etc., se induran por ocho días en líquido de Müller.

2.° Dichos trozos, que no deben ser muy espesos, se sumergen en una mezcla, á partes iguales, de líquido de Müller y de ácido ósmico al 1 por 100. Aquí permanecerán de seis á diez días.

3.° Lavado, por veinticuatro horas, en agua corriente, para descartar por completo el ácido ósmico.

4.° Induración en alcohol, inclusión en celoidina y ejecución de cortes, que, sin tñido alguno, se deshidratarán y montarán en bálsamo ó resina damar.

Los cortes mostrarán de color gris pálido las fibras meduladas normales, y salpicadas de gotas negras de grasa aquellas otras que, por haber sido separadas de sus células de origen (mediante los traumatismos realizados experimentalmente), han caído en degeneración grasienta. De este modo será posible seguir, á través de una serie de cortes, toda la longitud de una vía nerviosa degenerada, estableciéndose sus conexiones.

La coloración de las finas expansiones, tanto protoplásmicas como nerviosas, de las células de la substancia gris, exige el empleo ya de las impregnaciones metálicas de Golgi, ya del método de Ehrlich al azul de metileno (azul BX).

Estos métodos han sido expuestos ya en las páginas 81 y 84. Aquí añadiremos solamente algunos consejos para el mejor empleo de los mismos.

Método de Golgi.— Este método, es decir, el llamado *rápido* (induración preliminar por tres ó cuatro días en la mezcla osmio-bicrómica), sólo da buenos resultados en embriones y animales recién nacidos ó de pocos días. Los objetos de estudio sobre que deberán ejercitarse primeramente los que se propongan dominar este importante recurso analítico, serán: la médula del embrión de pollo desde el octavo día de la incubación; la médula de ratón y de gato recién nacidos; el asta de Ammon del conejo común de quince á veinte días, la corteza cerebral y cerebelosa del conejo, rata ó gatos de quince días. Cuando se hayan obtenido buenas prepara-

ciones en tales objetos, se pasará á los más difíciles, tales como la retina y el gran simpático adultos, las terminaciones nerviosas periféricas, los plexos intestinales, etc.

En los objetos difíciles, y siempre que la primera tentativa de impregnación no haya coloreado sino escasas fibras nerviosas, se recurrirá á la doble impregnación. Muchos la emplean exclusivamente para todos los casos.

Como en cada impregnación suelen colorearse solamente algunas especies de fibras y células, todo estudio formal hecho con este método se fundará en el examen de muchísimos cortes y de numerosas impregnaciones del mismo órgano, porque las células ausentes de un preparado, suelen mostrarse en otros. Debe, por tanto, el observador integrar en una noción total de estructura los resultados parciales logrados mediante el examen de muchos buenos preparados.

Método de Ehrlich.—En este método, el azul de metileno se hace llegar á las partes nerviosas, ora por inyección en las arterias del animal recién sacrificado, ora mediante lubricación directa reiterada de los órganos puestos al descubierto (pág. 81).

En general, siempre que sea posible, se utilizará el procedimiento de inyección, porque altera menos los tejidos que la lubricación directa y da fondos totalmente incoloros ó muy poco teñidos. Para orientar al principiante, vamos á exponer aquí dos ejemplos :

Supongamos que nos proponemos colorear con el azul los plexos nerviosos del intestino delgado. Desde luego se escogerá un animal pequeño que tenga muy delgadas las tunicas de aquel órgano (conejo común de ocho á quince días, conejillo de Indias, rata, etc.), porque como no aparece la reacción más que en zonas muy superficiales (un tercio de milímetro de ordinario), si el animal posee una túnica muscular superficial espesa (por ejemplo, el gato y perro adultos), será imposible la penetración, hasta el plexo de Auerbach, del oxígeno del ambiente, y no habrá, por consecuencia, impregnación nerviosa.

Esta regla de escoger órganos delgados es general, y todavía debe aplicarse con más rigor en la médula espinal, retina y cerebro de los mamíferos.

Elegido el animal, se inyectará por la aorta torácica, es decir, hacia abajo, el azul (disuelto en agua salada al 0'75 por 100 ó al 0'5 por 100), en cantidad tal que el intestino adquiera un tinte azul de mediana intensidad. Una inyección forzada dará un azul oscuro, perjudicando la reacción y coloreando demasadamente el fondo muscular. Acto continuo se separarán las asas intestinales, que se colgarán dentro de una cámara húmeda, de suerte que el aire las bañe por todas partes. Aquí permanecerán durante tres cuartos de hora á hora y media.

Por último, trozos de dicho órgano se fijarán, ora en picrato-amónico, ora en molibdato (pág. 81). Aplicado al tubo intestinal el molibdato, tie-

ne el inconveniente de prestar demasiada opacidad á la trama muscular ; en este caso, pues, como en algunos otros, será preferido el picrato-amónico de Dogiel, á causa de la propiedad que posee de transparentar notablemente los tejidos y de evitar la rigidez de los músculos lisos.

El líquido de Dogiel no es otra cosa que una solución saturada acuosa de picrato amónico, á la que se añaden algunas gotas de ácido ósmico (solución de picrato, 100; solución de ácido ósmico al 1 por 100, 1).

De este líquido, donde las piezas deben permanecer de seis á veinticuatro horas, se trasladarán éstas á la glicerina saturada de picrato amónico, y en ella se abandonarán por doce á veinticuatro horas, hasta que adquieran la debida transparencia. El examen se practicará en este mismo vehículo, para lo cual será el intestino reducido por exfoliación á sus tunicas musculares, las cuales se montarán de plano sobre el porta, y se comprimirán ligeramente por una laminilla.

Es posible transformar en definitivos estos preparados. Para ello, antes de llevar las piezas á la glicerina, se las trata, como aconsejan Dogiel y Bethe, por la solución de molibdato amónico (página 81), donde permanecen de doce á veinticuatro horas. Aquí el precipitado de azul de metileno se vuelve insoluble en alcohol, y podremos, por consiguiente, deshidratar la preparación y montarla en bálsamo, á la manera ordinaria.

Citemos otro ejemplo : la coloración de la retina de las aves. El animal preferido será la paloma, porque su retina es muy delgada y extensa.

También serán ventajosos la gallina, el gato y el conejo.

Aquí se puede teñir por lubricación ó por inyección ; ambos procedimientos dan buen resultado. No obstante, si deseamos la coloración de las fibras centrifugas, debe ser preferida la inyección. Con tal objeto, se hace penetrar el líquido por las carótidas, se extirpan inmediatamente los globos oculares, se separa con las tijeras el hemisferio posterior de los mismos, que se privará del humor vítreo, y una vez la retina al descubierto, se mantendrá por una hora en cámara húmeda. Para fijar, en este caso, escogeremos el molibdato, en cuya solución quedará la retina de seis á veinticuatro horas.

Si se desea observar la retina de plano, montada en preparación definitiva, se lavará primeramente durante media hora con agua para extraer el molibdato (y á fin de evitar que el órgano se arrugue, convendrá practicar el lavado entre dos laminillas, echando agua por un lado y absorbiéndola mediante papel secante por otro) ; se deshidratará en alcohol de 40° ó absoluto que contenga pequeña cantidad de cloruro platínico ó que se halle á 0, como aconseja Bethe ; se aclarará en xilol y se montará en damar disuelto en xilol.

Caso de ser precisa la ejecución de cortes, se procederá después de la aclaración en xilol á una inclusión en parafina. Dada la delgadez del órgano, este encastramiento podrá hacerse en una ó dos horas. Los cortes, que

tendrán bastante grosor, se desparafinarán con xilol y se montarán en damar disuelto en este mismo líquido.

Los dos casos citados pueden servir de pauta para todos los demás. Mas el procedimiento de induración podrá variar según los objetos estudiados. En general, evitaremos el cortar siempre que se pueda, pues los líquidos indurantes, particularmente el alcohol, obrando á la larga, palidecen algo la impregnación. Para el cerebro, asta de Ammon, médula espinal, etc., la induración necesaria á la práctica de cortes, se hará en el formol platínico (página 82).

El azul de metileno colora casi uniformemente de azul el protoplasma de las fibras y células nerviosas. A la manera del método de Golgi, la impregnación no se extiende á todas las células de un foco, sino que en cada preparación prefiere ciertos elementos. Por esta razón, el estudio debe también basarse en el examen de numerosísimas preparaciones.

Una advertencia para terminar con este método: la acción del aire, necesaria para la asimilación del azul, provoca en las expansiones protoplásmicas una degeneración varicosa particular, tomada como disposición normal por ciertos autores. Por igual causa se exageran notablemente también las irregularidades de las ramificaciones nerviosas que, en ocasiones, parecen sartas de granos azules unidos por puentes incoloros. Es preciso tener presentes tales alteraciones (que por cierto no aparecen en las preparaciones de Golgi gracias al empleo de la fijación previa con la mezcla osmio-bicrómica), para evitar groseros errores de interpretación. Las coloraciones que más fé deben merecernos, son las obtenidas en el período inicial de la reacción, cuando las degeneraciones provocadas por el aire son poco graduadas aún.

Coloración de la neuroglia por el método de Weigert.—Mediante este método se obtiene una coloración azul específica de las fibrillas de las células neuróglícas, quedando incoloro el cuerpo mismo de éstas, cuyo protoplasma granuloso viene á ser el punto de entrecruzamiento de las citadas hebras. Tampoco se tiñen los corpúsculos epiteliales ni las espinas ó apéndices penniformes de ciertos elementos en araña (células penniformes de la substancia gris).

Hé aquí el *modus faciendi*:

1.º Las piezas, no muy voluminosas, de centros nerviosos humanos (en los animales, los resultados son muy inciertos) se induran previamente ya en formol al 10 por 100, ya en bicromato al 5 por 100.

2.º Dichas piezas permanecen luego, por ocho días, en el líquido siguiente:

| | |
|-----------------------------------|-------------|
| Agua..... | 100 gramos. |
| Acetato de cobre..... | 5 — |
| Acido acético..... | 5 — |
| Solución de alumbre de cromo..... | 2'5 — |
| Formol..... | 10 — |

Esta solución se prepara disolviendo primeramente por cocción en agua el alumbre, y añadiendo después el ácido acético y el acetato de cobre finamente pulverizado.

3.° Induración en alcohol, inclusión en celoidina y ejecución de cortes finos.

4.° Los cortes se llevan á un líquido reductor formado por la solución al 0'3 por 100 de hipermanganato potásico. En este licor permanecen diez minutos.

5.° Lavado rápido en agua y sumersión de los cortes en esta solución :

| | |
|-------------------------|-----------|
| Cromógeno | 5 gramos. |
| Acido fórmico | 5 — |
| Agua | 100 — |

Antes de usarlo, se añaden á 90 partes de este licor 10 de una solución acuosa, al 10 por 100, de sulfito de sosa.

6.° Lavado rápido en agua y coloración subsiguiente en solución concentrada de violado de metilo, á saber :

| | |
|---|-------------|
| Violado de metilo disuelto á saturación en alcohol de 70° | 100 gramos. |
| Solución acuosa de ácido oxálico al 5 por 100 | 5 — |

7.° Fijación del color mediante la solución yodo-yodurada del método de Gram (solución de yodo á saturación en yoduro de potasio al 2'5 por 100).

Este líquido se aplica durante algunos minutos sobre los cortes previamente fijados en el porta-objetos y enjugados con papel secante.

8.° Decoloración en una mezcla á partes iguales de xilol y aceite de anilina.

9.° Absorción con papel secante del exceso de xilol y montaje en bálsamo ó damar disueltos en este mismo ménstruo.

Coloración de las neurofibrillas. — Existen á la hora actual un gran número de métodos susceptibles de impregnar las neurofibrillas. Indicaremos aquí los más esenciales.

Proceder de Apathy. — 1.° Fragmentos de 3 ó 4 milímetros de espesor se fijan en solución acuosa saturada de sublimado adicionada de 1 por 100 de cloruro de sodio. Acción, cinco á seis horas.

2.° Lavado en agua destilada por algunos minutos.

3.° Inmersión de las piezas, durante seis á ocho horas, en esta solución :

| | |
|-----------------------------|-----------|
| Yoduro de potasio | 5 gramos. |
| Yodo | 2'50 — |
| Agua | 500 — |

4.° Lavado al alcohol de 95° por doce horas.

5.° Inmersión, por algunas horas, en la solución yódica alcoholizada siguiente :

| | | |
|-----------------------|------|---------|
| Yoduro de potasa..... | 5 | gramos. |
| Yodo..... | 2.50 | — |
| Alcohol de 95°..... | 500 | — |

6.° Alcohol absoluto, xilol, parafina y cortes frescos de 7 á 10 μ de espesor. Estas secciones se fijan con agua al porta-objetos, en donde se deshidratan y se desparafinan con xilol.

7.° Los cortes permanecerán de dos á seis horas en agua destilada.

8.° Condúcense á una solución saturada de yodo en el agua destilada. Acción, quince segundos.

9.° Se sumergen por veinticuatro horas en la obscuridad en una solución de cloruro de oro al 1 por 100 (cloruro moreno).

10. En fin, exposición directa al sol en una cubeta que contenga ácido fórmico al 1 por 100. Esta exposición durará un día, prolongándose la estancia en el reactivo veinticuatro horas más.

Este método da sólo resultados en los invertebrados (lombriz, sanguijuela). Es muy inconstante. Hasta hoy nadie sino su autor ha obtenido con él buenos preparados.

Método de Bethe. — 1.° Bloques de tejido nervioso se fijan en una solución de ácido nítrico que puede variar del 3 al 7 por 100. Para las neurofibrillas conviene la solución al 3. La temperatura no debe traspasar 20°.

2.° Endurecimiento en alcohol de 96° por doce á veinticuatro horas.

3.° Inmersión por doce ó veinticuatro horas en

| | | |
|----------------------------------|---|--------|
| Amoniaco (peso espec. 0.95)..... | 1 | parte. |
| Alcohol de 95°..... | 8 | — |
| Agua destilada..... | 3 | — |

4.° Nuevamente alcohol de 96° por seis á doce horas.

5.° Inmersión en

| | | |
|---|----|--------|
| Acido clorhídrico (peso espec. 1.18)..... | 1 | parte. |
| Alcohol de 96°..... | 10 | — |
| Agua destilada..... | 3 | — |

6.° Otra vez al alcohol de 96° por algunas horas.

7.° Inmersión por doce horas en agua destilada.

8.° Abandónense las piezas por veinticuatro horas en una solución de molibdato amónico al 4 por 100.

9.° Lavado, por algunos segundos, en agua, alcohol, parafina y cortes de 10 μ , que se fijarán en porta-objetos á favor de la albúmina glicerizada.

10. Quitese la parafina con xilol, lávonse los cortes con alcohol y finalmente, condúcense al agua fría, donde estarán breves segundos.

11. Con una pipeta se echa en el preparado una pequeña cantidad de

agua, y el todo se lleva á la estufa (á 58°) durante cuatro á diez minutos.

12. Se tira el agua y se pone en su lugar unas gotas de solución de azul de toluidina al 1 por 1000. Acción en la estufa á 58° durante diez minutos.

13. Lavado con agua fría y tratamiento con alcohol absoluto hasta que las secciones no pierdan color, lo que será cosa de dos á seis minutos.

14. Aclaramiento en xilol y montaje al bálsamo.

Este proceder vale para los mamíferos, pero es enormemente inconstante. De los bloques sólo pueden aprovecharse los dos ó tres cortes que siguen al primero ó segundo. Las neurofibrillas se presentan muy granuladas, coloreándose solamente en la médula y bulbo. En el cerebelo aparecen no más en las células de Purkinje; en el cerebro es excepcionalísimo obtener una preparación pasadera.

En ciertos casos, en vez de las neurofibrillas tíñense las redes pericelulares de Golgi y ciertos retículos difusos no nerviosos esparcidos por la substancia gris y blanca.

Proceder de Joris.—1.° Fijación de las piezas, durante veinticuatro horas, en

| | |
|--------------------|------------|
| Formol..... | 10 gramos. |
| Acido nítrico..... | 6 — |
| Agua..... | 100 — |

2.° Lavado rápido en agua é inmersión durante ocho á doce horas en

| | |
|------------------------|-----------|
| Molibdato amónico..... | 5 gramos. |
| Agua destilada..... | 100 — |

3.° Deshidratación, inclusión en parafina, cortes finos.

4.° Los cortes fijados con agua destilada en porta-objetos, se desparafinan y tratan con agua destilada para descartar el molibdato. Este lavado debe prolongarse lo menos seis horas.

5.° Cúbrese el porta-objetos con los cortes de esta solución áurica:

| | |
|---------------------|--------------|
| Oro coloidal..... | 1'50 gramos. |
| Agua destilada..... | 100 — |

La coloración se obtiene á los diez minutos de acción. Según mi experiencia personal, el calor ayuda la reacción.

6.° Lavado en agua, deshidratación, etc.

La coloración de Joris es constante, pero demasiado pálida por lo común. Las neurofibrillas imprégnanse en violado purpúreo. En el cerebro y cerebelo no hemos obtenido buenos resultados.

Proceder de Donaggio.—Es una especie de método de Bethe perfeccionado mediante sustitución del fijador nítrico con la piridina. Utilízase también como mordiente el molibdato amónico y como colorante un azul básico.

1.º Las piezas se sumergen en fresco, durante cuatro á seis días, en piridina pura.

2.º Lavado en agua durante varias horas para extraer el reactivo.

3.º Inmersión de las piezas en la solución de molibdato amónico al 4 por 100, á la que se añade una gota de ácido clorhídrico. Aquí permanecerán veinticuatro horas.

4.º Lavado, por varios minutos, en agua destilada é inclusión en parafina, según el proceder conocido.

5.º Los cortes, que deben ser de 3 á 7 μ , se pegan al porta objetos con agua destilada y se desparafinan y deshidratan á la manera ordinaria.

6.º Llévanse después, puestos en porta-objetos y cubiertos de una gota de agua destilada, á la estufa mantenida á 40°. El tiempo de esta inmersión oscila entre quince segundos y un minuto.

7.º Inmersión de los cortes en solución de tionina al 1 por 10.000 durante cinco á treinta minutos. En este líquido adquiere el preparado tinta violácea rojiza. Púedese ya deshidratar, aclarar y montar; pero el autor recomienda un nuevo pasaje por el molibdato en esta forma :

8.º Lavado de los cortes, por algunos segundos, en agua; acción del alcohol durante segundos también; nuevamente agua, renovada con rapidez, y finalmente inmersión, por quince minutos, en la solución de molibdato.

9.º Lavado, deshidratación, montaje.

Las neurofibrillas se dibujan mejor que en los preparados de Bethe, pero la reacción es también inconstante, dependiendo de la habilidad que se tenga en mantener en los cortes justamente la cantidad de molibdato precisa para que tenga lugar la acción mordiente, sin dejar reactivo en exceso, que provocaría precipitados irregulares. Por lo demás, este proceder no da resultados aceptables sino en la médula espinal y bulbo. En el cerebelo, cerebro, etc., es rarísimo obtener un preparado conveniente y comparable á los que se logran con el proceder del nitrato de plata.

Impregnación argéntica de las neurofibrillas. — Los procederes de impregnación argéntica llevan enorme ventaja, por la claridad y limpieza de la coloración, á todos los métodos de las anilinas; en general, son también más sencillos y constantes. Conócense hoy tres: el de Simarro, el de Bielchowski y el nuestro.

Proceder de Simarro. — A este distinguido psiquiatra corresponde el mérito de haber coloreado por primera vez las neurofibrillas, mediante las sales de plata, reducidas á favor de los desenvolvedores fotográficos. Aunque por lo inconstante y engorroso se emplea hoy poco este proceder, merece conocerse, no sólo por la originalidad de la reacción en que se funda, sino por representar el punto de partida de otros métodos de impregnación argéntica más seguros y excelentes.

1.º Se comienza por envenenar un animal (generalmente el conejo) con bromuro ó yoduro de potasio. El envenenamiento debe ser crónico, du-

rando ocho á quince días, y se efectuará mediante inyección subcutánea diaria de medio á un gramo de reactivo (según el peso del animal). Cuando comiencen las parálisis, se sacrifica el animal, y los trozos de médula ó bulbo raquídeo se sumergen en el cuarto obscuro en

| | |
|-----------------------|----------|
| Nitrato de plata..... | 1 gramo. |
| Agua destilada..... | 100 — |

De esta suerte, además de los cloruros y aluminatos correspondientes, se producirán dentro de las células nerviosas bromuros y yoduros de plata muy sensibles á la luz.

2.º Después de cuatro á doce ó quince días de permanencia de las piezas en el cuarto obacuro, se sacarán (también á la luz roja) del nitrato y se indurarán en alcohol.

3.º Tras veinticuatro á cuarenta y ocho horas de acción del alcohol, se incluirán en celoidina. Las secciones, ejecutadas también en el cuarto obscuro fotográfico, se llevarán á una cubeta con agua, y se expondrán á la luz hasta que se vuelvan amarillas.

4.º Reducción de los cortes en cualquiera de los reveladores fotográficos (mezcla de sulfito, pirogálico y amoníaco, etc.).

5.º Lavado, deshidratación y montaje.

Las neurofibrillas aparecen coloreadas, por lo común, en marrón claro, tanto en las células nerviosas de gran talla, como en las medianas. Si el teñido es demasiado obscuro, empléase como rebajador el líquido de Gram y después el hiposulfito de sosa. La reacción depende verosimilmente de la formación, al nivel de las neurofibrillas, de un compuesto de bromuro ó yoduro de plata (según el veneno empleado), susceptible de ser reducido mediante la luz y los reductores.

Por desgracia, el ingenioso método de Simarro es muy aleatorio y sólo da resultados en la médula y bulbo. Además, exige el previo envenenamiento de los animales, lo que constituye operación larga, engorrosa y naturalmente inaplicable al hombre. Por esta razón nos dimos nosotros á buscar un proceder de impregnación argéntica más sencillo y susceptible de ser ensayado corrientemente en el hombre y en casi todos los animales, tanto adultos como embrionarios. Y conseguimos nuestro intento, gracias al descubrimiento de la siguiente extraña propiedad de las neurofibrillas: nuestras experiencias acreditaron que es posible reducir una solución de nitrato de plata sobre dichas hebras, á condición de que las exiguas combinaciones argéntico-orgánicas formadas dentro de la célula experimenten, mediante la acción del calor, un principio de reducción ó algún fenómeno de desequilibrio químico actualmente indeterminado. Lo extraño del caso es que, si se descarta de las piezas el nitrato de plata libre, la citada combinación argéntico-orgánica formada en el cuerpo celular es incapaz, ni bajo la influencia de la luz, ni bajo la de los reductores, de suministrar coloración selectiva ninguna. Es, pues, el nitrato de plata el que da la

reacción por precipitación y selección del depósito al nivel de las neurofibrillas. Tan singular aptitud del retículo celular de atraer las partículas argénticas con finura y selección delicada, resulta función de la temperatura, lográndose de ordinario (fórmula primera) á los tres ó cuatro días de la acción de la estufa á 35°.

Nuevas experiencias nos han conducido á probar que la referida reacción se mejora y da resultados especialísimos si antes de la acción sobre las piezas del nitrato de plata, se fijan éstas en un líquido neutro ó débilmente alcalino (alcohol etílico absoluto, con ó sin amoníaco, alcohol metílico, formol amoniacal, etc.).

Las fórmulas usadas actualmente por nosotros son varias, pero las más provechosas son las siguientes :

Fórmula primera. — Ha sido ya descrita en la técnica general. Aquí recordaremos sus momentos principales.

1.º Piezas de 3 milímetros de espesor se sumergen, durante tres á cinco días, en nitrato de plata al 1'50 por 100. Estufa á 35°. La cantidad de líquido debe ser abundante con relación á las piezas.

2.º Inmersión de los bloques, previo rápido lavado en agua destilada, en este líquido, donde permanecerán veinticuatro horas :

| | |
|---|---------------|
| Acido pirogálico ó hidroquinona | 1 á 2 gramos. |
| Formol | 5 á 10 — |
| Agua | 100 — |

3.º Lavado rápido en agua destilada, induración en alcohol, celoidina y cortes de mediano espesor.

Esta fórmula produce sobre todo buenos resultados en los embriones y animales recién nacidos y jóvenes (médula, bulbo, cerebelo y ganglios) y en el cerebelo y cerebro de los adultos. También es aplicable á los invertebrados, singularmente al *hirudo*, donde impregna magníficamente las reacias neurofibrillas de las células gangliónicas ; pero en este caso debe aumentarse la proporción de nitrato de plata al 6 por 100.

Fórmula segunda. — 1.º Fíjanse las piezas durante veinticuatro horas en alcohol de 40° ó absoluto.

2.º Trasládanse, reducidas á trozos de 2 milímetros y medio de espesor, á la solución de nitrato de plata al 1'50 por 100, donde permanecerán de cinco á siete días. Estufa de 28 á 35°.

3.º Previo lavado rápido en agua, se sumergen en el reductor susodicho.

Esta fórmula colorea espléndidamente los cilindros-ejes medulados y amedulados y muchas arborizaciones nerviosas pericelulares. Los centros donde da mejores resultados son el cerebro, el cerebelo, la retina y los ganglios sensitivos. Las cestas de Purkinje del cerebelo aparecen admirablemente. Si en vez de permanecer las piezas frescas un día en alcohol, se guardan dos ó tres, los resultados cambian, no siendo extraño que se decoloren los axones gruesos de la substancia blanca y recaiga exclusiva-

mente la impregnación sobre los axones finos y nidos nerviosos pericelulares.

Nuestras investigaciones y las de Tello prueban que la fórmula alcohólica impregna muy bien las terminaciones nerviosas motrices y sensitivas (corpúsculos de Pacini, Meissner, Krause, Meckel, etc.). En este punto produce revelaciones muy interesantes.

Fórmula tercera.—Igual que la anterior, sólo que en vez de fijar las piezas en alcohol puro, se fijan en

| | |
|----------------------------|---------------|
| Alcohol absoluto | 50 gramos |
| Amoníaco | 5 á 10 gotas. |

Si el líquido contiene muchas piezas, aunque sean pequeñas, la proporción de álcali subirá hasta 15 gotas; al contrario, trozos poco numerosos y menudos demandan 5 á 8 gotas.

El tiempo de permanencia en el nitrato será también de cinco á siete días; varía asimismo con la dimensión de los bloques y la temperatura de la estufa.

Conviene especialmente esta fórmula para colorear las neurofibrillas de la médula espinal y ganglios de los animales recién nacidos. También en el cerebro suministra bellos resultados. En el cerebro adulto debe rebajarse el amoníaco á 5 ó 6 gotas. En fin, cuando el fijador es débilmente alcalino (2 á 3 gotas por 50 cent. cúb. de alcohol), dicha fórmula es aplicable asimismo á las terminaciones nerviosas periféricas.

Los procederes que acabamos de exponer han sido usados con éxito, sobre todo el primero, por diversos autores (van Gehuchten, Minchotte, Lugaro, van der Stricht, Besta, Azoulay, Nageotte, Marinesco, Held, v. Lenhossék, Dogiel, etc.). Las fórmulas alcohólicas de más reciente publicación han sido menos cultivadas, sin duda por menos conocidas. Nosotros y Tello las preferimos, sin embargo, á la primera, á la que llevan la ventaja de proporcionar espléndidas, constantes y completas coloraciones de los axones y terminaciones nerviosas. De ellas nos servimos también corrientemente en investigaciones de anatomía patológica (rabia, degeneraciones nerviosas, etc.).

Fórmula cuarta.—1.º Fijación de las piezas por veinticuatro horas en este líquido:

| | |
|--------------------|---------------|
| Formol | 10 cent. cúb. |
| Agua | 100 — |
| Amoníaco | 5 gotas |

2.º Lavado en agua por varias horas para eliminar el formol é inmersión en el nitrato de plata. Estufa de cinco á siete días. Reducción, etc., como en los otros procederes.

Este método colorea la neuroglia de los invertebrados y las fibras nerviosas finas y arborizaciones pericelulares de los vertebrados.

Método argéntico de Bielschowsky. — 1.º Fijación de las piezas por veinticuatro horas en 12 por 100 de formalina.

2.º Secciones finas (20 μ) mediante el microtomo de congelación.

3.º Inmégense los cortes, durante doce á veinticuatro horas, en nitrato de plata al 2 por 100.

4.º Llévanse los cortes, durante diez á veinte segundos, á una solución amoniacal al 3 por 100. Aquí toman color amarillo.

5.º Inmersión en solución formólica al 20 por 100 adicionada de una gota de solución de carbonato de litina. Acción, diez minutos.

6.º Lavado en solución amoniacal al 3 por 100.

7.º Inmersión en nitrato de plata al 0'50 por 100, durante medio minuto.

8.º Nueva acción del formol al 20 por 100.

9.º Otra vez á la misma solución amoniacal.

10. Nuevo transporte de los cortes al formol al 20 por 100.

11. Lavados los cortes con agua destilada, llévanse á una solución de cloruro de oro (1 por 1000), adicionada de dos ó tres gotas (por cada 10 centímetros cúbicos) de ácido acético.

Este método, demasiado engorroso é inconstante, da á veces buenas coloraciones de las neurofibrillas, de las redes de Golgi y de los axones.

Bibliografía neurológica. — A los alumnos que deseen formarse una idea general de los progresos realizados en la histología de los centros nerviosos y terminaciones periféricas durante los tres últimos quinquenios, aconsejamos la lectura de las siguientes obras de conjunto :

Van Gehuchten : Le système nerveux de l'homme, 2 édit., 1897.

A. Kölliker : Handbuch der Gewebelehre des Menschen, 2. Band, 1893.

E. Edinger : Zwölf Vorlesungen ueber den Bau der nervösen Centralorgane, 4º Aufl., 1893. Véase también su nuevo libro : Vorlesungen ueber den Bau der nervösen Centralorgane, &. Leipzig, 1899.

v. Lenhossék : Der feinere Bau des Nervensystems im Lichte neuester Forschungen, &, 2 Auflage, 1895.

S. Ramón Cajal : Les nouvelles idées sur la structure du système nerveux chez l'homme et chez les vertébrés. 2. Tirage. Traduction de l'espagnol par le Dr. L. Azoulay. Préface de M. Mathias-Duval. Paris. C. Reinwald, 1895.

W. His : Histogenese und Zusammenhang der Nervenlemente. *Referat in der anat. Section des Intern. méd. Congress zur Berlin. Sitzung, 7 August 1890.*

Déjerine : Anatomie des centres nerveux. Tom. I, 1895.

Los que quieran conocer más á fondo las principales fuentes

de nuestros progresos sobre el mismo tema, deben consultar las Monografías siguientes :

- C. Golgi* : Sulla fina anatomia degli organi centrali del sistema nervoso. Milano, 1887. Una traducción al alemán de este libro, y de otros trabajos de Golgi, ha sido hecha recientemente por la casa de G. Fischer, de Jena, bajo el título de : Untersuchungen ueber den feineren Bau der centralen und peripherischen Nerven-systems. Jena, 1894 (la edición italiana original está agotada).
- S. R. Cajal* : Sur l'origine et la direction des prolongements nerveux de la couche moléculaire du ceruelet. *Internation. Monatschr. f. Anat. u. Physiol.*, Bd. vi, 1889.
- Cajal* : Sur les fibres nerveuses de la couche granuleuse du ceruelet et sur l'évolution des éléments cérébelleux. *Intern. Monatschr. f. Anat. u. Physiol.*, Bd. viii, 1890.
- Kölliker* : Das Kleinhirn. *Zeitschr. f. wissen. Zool.*, Bd. 49, 1890.
- van Gehuchten* : La moelle épinière et le ceruelet. *La Cellule*, t. vi, 2 fasc., 1890.
- G. Retzius* : Die nervösen Elemente der Kleinhirnrinde, 1892. *Biologische Untersuchungen*, Bd. iii.
- G. Retzius* : Ueber die Golgi schen Zellen und die Kletterfasern Ramon Cajal's in der Kleinhirnrinde. *Biologische Untersuchungen*, Bd. iv, 1892.
- Cajal* : Sur la structure de l'écorce cérébrale des quelques mammifères. *La Cellule*, t. vii, 1891.
- P. Ramón Cajal* : El encefalo de los reptiles, 1891.
- Martinotti* : Contributo allo studio della corteccia cerebrale, & *Annali di frenatria e scienze affini*, & et *Intern. Monatsch. f. Anat. u. Physiol.*, Bd. vii, 1890.
- Retzius* : Die Cajal'sche Zellen des Grosshirnrinde beim Menschen, & y Die Neuroglia des Gehirns beim Menschen und beim Säugethiere. *Biologische Untersuchungen*. Bd. v u. vi. 1893 y 1894.
- C. Calleja* : La región olfatoria del cerebro, 1893.
- Sala Pons* : La corteza cerebral de las aves, 1893.
- Golgi* : Sulla fina struttura del Bulbi olfactorii. Regio-Emilia, 1875.
- Cajal* : Origen y terminación de las fibras nerviosas olfatorias. *Gaz. San. de Barcelona*, 1890.
- van Gehuchten et Martin* : Le bulbe olfactif de quelques mammifères. *La Cellule*, t. ii, 1891
- Golgi* : Ueber den feineren Bau des Rückenmarks. *Anat. Anzeiger*, n° 13 et 14, 1890.
- Cajal* : Sur l'origine et les ramifications des fibres nerveuses de la moelle embryonnaire. *Anat. Anzeiger*, n° 3 y 4, 1890.
- Kölliker* : Das Rückenmark, *Zeitschr. f. wissenschaft. Zool.*, B. LI, Bd. I, 1890.

- Tartuferi*: Sull Anatomia della Retina. *Intern. Monatschr. f. Anat. u. Ppysiol.*, 1887.
- A. Dogiel*: Ueber das Verhalten des nervösen Elemente in der Retina des Ganoiden, Reptilien, Vögel und Säügethiere. *Anat. Anzeiger*, 1888.
- Cajal*: La rétine des vertebrés. *La Cellule*, t. ix, 1893.
- Cajal*: Notas preventivas sobre la retina y gran simpático de los mamíferos, 1891.
- Cajal*: Sur la fine structure du lobe optique des oiseaux et sur l'origine réelle des nerfes optiques. *Intern. Monatschr. f. Anat. u. Physiol.* Bd. viii, 1891.
- Cajal*: Estructura del asta de Animon y *Fascia dentata*. *An. de la Sociedad esp. de Historia natural*, 1893.
- Cajal*: Nuevas observaciones sobre la estructura de la médula espinal de los mamíferos, 1890.
- G. Retzius*: Zur Kenntnis der Gangliezellen des Sympathicus (1889) y Ueber Typus der sympatischen Gangliezellen der höheren Thiere. *Biologische Untersuchungen*. Bd. iii, 1891.
- L. Sala*: Sulla fina anatomia del gangli del simpatico. *Monitore zool. italiano*, 1892.
- Retzius*: Weiteren uber Endigungsweise dez Gehörnerves. *Biologische Untersuchungen*. Bd. v, 1893.
- Cajal*: Los ganglios y plexos nerviosos del intestino de los mamíferos, 1883.
- Cajal*: Apuntes para el estudio del bulbo raquídeo, cerebelo, etc. Madrid, 1895.
- Cajal*: El azul de metileno en los centros nerviosos. *Rev. trim. microgr.*, tomo 1, 1896.
- P. Ramón*: El encéfalo del camaleón. *Rev. trim. microgr.*, tomo 1, 1896.
- Dogiel*: Die Nervelemente im Kleinhirn der Vögel und Säügethiere. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. 47, 1896.
- Cajal*: Estudios sobre la corteza cerebral humana. *Rev. trim. microgr.*, 1899, 1900, 1902.
- Golgi*: *Boll. della Soc. med. chir. di Pavia* y *Archiv. ital. de biologie*, 1893.
- Apathy*: Das leitende Element der Nervensystems und seine topographischen Beziehungen zu den Zellen. *Mitheil. a. d. zool. Statin zu Neapel*. Bd. 12. H. 4, 1897.
- A. Bethe*: Ueber die Neurofibrillen in der Ganglienzellen von Wirbetthieren und ihre Beziehungen zu den Golginetzen. *Arch. f. mikros. Anat.* Bd. 55, 1900.
- H. Held*: Ueber den Bau der grauen und weissen Substanz. *Arch. f. Anat. u. Physiol. Anat. Abtheil*, 1902.
- Holmgren*: Studien in der feineren Anatomie der Nervenzellen. *Aus. Bonnet-Merkels anatomischen Heften*. Bd. 15, 1900.

- Simarro* : Nuevo método histológico de impregnación por las sales fotográficas de plata. *Rev. trim. micr.*, tomo v, 1900.
- Cajal* : Un sencillo método de impregnación del retículo protoplásmico de las células nerviosas. *Trab. del Lab. de Invest. microgr.*, tomo II, 1903.
- Cajal* : Variaciones de las neurofibrillas en estado fisiológico y patológico. *Trab. del Lab. de Inves. biol.*, tomo III, 1904.
- F. Tello* : Las neurofibrillas en los vertebrados inferiores. *Trab. del Lab. de Investigaciones biológicas*, vol. III, 1904.
- Cajal* : Asociación del método del nitrato de plata con el embrionario para el estudio de los focos motores y sensitivos. *Trab. del Lab. de Invest. biol.*, tomo III, 1904.
- Cajal* : Textura del sistema nervioso del hombre y vertebrados, etc. Tercero y último volumen del libro, 1904.
- Bethe* : Allgemeine Anatomie und Physiologie des Nervensystems. Leipzig, 1903.
- Donaggio* : Il reticolo fibrillare endocellulare, &. Reggio-Emilia, 1904.
- Cajal* : Los diversos tipos de células sensitivas del hombre y mamíferos. *Boletín de la Academia de Ciencias*, núm. 3, 1905.

Omitimos aquí, en obsequio á la brevedad, otros muchos trabajos aparecidos en los últimos años.

CAPÍTULO XII

TEJIDOS COMPUESTOS

Tejido glandular.

Definición.—Se llama *tejido glandular* la trama compleja ofrecida por ciertos órganos huecos, grisáceos, notablemente vasculares y cuya función es elaborar ó filtrar determinados productos que se vierten, por lo común, en las superficies libres del organismo.

Anatómicamente, el tejido glandular representa la reunión, bajo la forma de membrana replegada, de tres tejidos: el *epitelial*, que reviste el interior y constituye el elemento activo; el *conectivo*, que engendra una trama de unión y soporte de los divertículos glandulares, y el *vascular*, dispuesto en red apretada de capilares en torno del epitelio ó de su membrana basal.

Caracteres macroscópicos.—Son las glándulas órganos huecos, semiblandos, de color gris rojizo, de forma más ó menos redondeada y provistos, en su mayor parte, de uno ó varios conductos excretores destinados á conducir á una superficie mucosa ó tegumentaria el líquido segregado. Residen las glándulas cerca de la piel y mucosas, á veces en pleno dermis, disponiéndose en divertículos más ó menos complejos, que hacen relieve hacia lo profundo. Algunas glándulas, sin embargo, modificaron tanto su posición durante la época embrionaria, que perdieron casi del todo las primitivas relaciones con las membranas de origen (hígado, páncreas, riñones, etc.).

Clasificación.—Las glándulas no son, en último análisis, sino repliegues membranosos producidos durante el desarrollo, por sucesiva y gradual invaginación de una hoja blastodérmica. Como es natural, para cada especie glandular varía notablemen-

te la forma de este repliegue, así como las metamorfosis sufridas por el epitelio que interiormente lleva. Y este modo de replegamiento se conserva indefinidamente, marcando con sello especial la morfología de los divertículos glandulares. De aquí que semejante carácter haya sido elegido por los histólogos como principio para la clasificación de las glándulas.

Todas las glándulas se agrupan en tres clases : glándulas *tubulosas*, *arracimadas* y *vesiculares*. Designanse *tubulosas* aquellas en las cuales los tres factores constitutivos, membrana conectiva, epitelio y red vascular, se disponen en forma de tubo cerrado por un extremo; las *arracimadas* son las que adoptan el aspecto de divertículo más ó menos alargado y sostenido por un pedículo ó parte más estrecha; y las *vesiculares* las que constan de cavidades esferoidales no comunicantes ó sólo accidentalmente comunicantes con superficies libres.

La primera consiente una subdivisión natural en tres géneros, según la mayor ó menor complejidad de la construcción tubular : glándulas *tubulosas simples*, *compuestas* y *reticulares*. Las primeras constan de un solo tubo abierto individualmente en superficie libre; las segundas se componen de varios tubos convergentes en uno ó muchos (*conductos excretores*); y las terceras encierran conductos que, antes de desaguar en los excretorios ó excretor, se anastomosan entre sí formando redes complicadas.

La segunda clase ó las llamadas células *arracimadas*, comprenden dos géneros : *arracimadas simples* ó de un solo racimo, y *arracimadas compuestas* ó construídas de varios *acini* concurrentes en uno ó en algunos tallos de desagüe (*conductos excretores*).

Por último, las *vesiculares* se dividen en *completas*, cuando la cavidad se conserva siempre cerrada, é *incompletas* cuando la vesícula puede romperse accidentalmente y verter su contenido en un conducto excretor.

Hé aquí el cuadro que presenta gráficamente la clasificación :

| | | | | | |
|---------------------------------|---|------------------|---|------------------|--|
| Las glándulas se agrupan en. | } | Tubulosas..... | } | Simples..... | Sudoríparas y cerumi- nosas. Pépticas. Intestinales ó de Lie- berkühn. De Bowman ó nasales. Uterinas. De Moll, y las de Henle de la conjuntiva, etc. |
| | | | | Compuestas.... | Riñón. |
| | | | | Reticuladas..... | Hígado. Testículo. |
| | | Arracimadas.... | } | Simples..... | De Meibomio. Sebáceas. De Brunero. Mucosas, etc. |
| | | | | Compuestas.... | Lagrimal. Mamaria. Salivares. Próstata. De Cooper. Páncreas, pulmón, etc. |
| | | Vesiculares..... | } | Completas..... | Tiroideas. |
| | | | | Incompletas.... | Ovario. |

Caracteres micrográficos.—Cada glándula contiene, como hemos dicho, un *epitelio*, una *membrana conectiva* y la trama *conectivo-vascular*. El *epitelio* forma generalmente una sola capa que limita la cavidad glandular y se continúa con la superficie libre de la mucosa ó piel donde se vierte el material segregado.

Las células glandulares son ordinariamente cúbicas ó poliédricas y poseen: una cara externa ó polo nutritivo, por el cual se ponen en relación con el tejido conectivo, capilares y nervios; una cara interna ó *polo secretor*, limitante del hueco glandular; y caras laterales ordinariamente en contacto con las células compañeras. Estas caras laterales pueden dejar también, en algunas glándulas, canales ó resquicios enlazados con la luz glandular.

La estructura de las células glandulares varía algo en cada especie. En general, carecen de membrana ó la poseen notablemente fina, albergan un protoplasma turbio abundante, donde residen los materiales de secreción, visibles á menudo bajo la forma de gránulos ó de vacuolas claras, y encierran núcleo de figura redondeada y alojado comunmente cerca del polo nutritivo.

Por debajo del epitelio, entre éste y los capilares, algunas glándulas presentan la *membrana glandular ó basal*, película anhistá, elástica, resistente, que, después de revestir los divertículos secretorios, se continúa consigo misma en todo el espesor de la glándula, á cuyas cavidades presta su característica configuración. Aunque esta cutícula parece amorfa en muchas glándulas, en otras se halla formada de fascículos conjuntivos muy finos y apretados. El *tejido conectivo laxo* rellena todos los huecos que median entre los *tubuli ó acini* glandulares, y contiene la red capilar y los plexos nerviosos. La forma de la red vascular se subordina á la del hueco glandular; así, es tubuliforme en las cilíndricas, sacciforme ó piriforme en las acinosas y vesiculares. La red yace inmediatamente por fuera de la membrana, lo más cerca posible de las células. Esta red es tanto más fina y tupida cuanto más activo es el órgano secretor: *verbi gratia*: el hígado y el pulmón, glándulas de función continua, la poseen apretadísima, y mucho más floja las glándulas salivares, cuya actividad es intermitente.

Expuestos estos antecedentes, pasemos ahora á describir sucintamente los tipos más importantes de cada género glandular.

a) *Arracimadas simples*.—El tipo de éstas son las glándulas sebáceas. Yacen en el dermis cutáneo, por fuera del folículo piloso, dentro de cuya cavidad vierten el líquido segregado. Cada folículo piloso posee comunmente dos glándulas, cuyo tamaño varía un tanto en las diversas especies de pelos (fig. 271).

Los *acini* glandulares constan de varios lóbulos ó granos alargados, sostenidos por pedículos anchos y confluentes en un conducto excretor más angosto y de gruesas paredes. Aquí, como en toda glándula, conviene distinguir la porción *excretora* de la *secretora*. La secretora ó fondo glandular consta de un revestimiento exterior hialino y de una formación epitelial gruesa, compuesta de cinco ó seis capas celulares superpuestas, que á menudo ciegan la cavidad de cada divertículo glandular. Examinando atentamente estas células, se advierte que no son todas iguales: las de la primera capa, es decir, las que tocan á la membrana hialina, son aplanadas (a), poseen un protoplasma opaco y granuloso y se tiñen intensamente por el carmín: en tanto que

las de las demás hileras son gruesas, poliédricas, claras, poco colorables por el carmín (*b*), y albergan multitud de gotas grasientas, tanto más abundantes cuanto más próximas se hallan aquéllas á la luz glandular. Obsérvase que el núcleo de los elementos de la primera zona se colora bien por las anilinas, presentando alguna vez carioquinesis, mientras que el de las células gra-

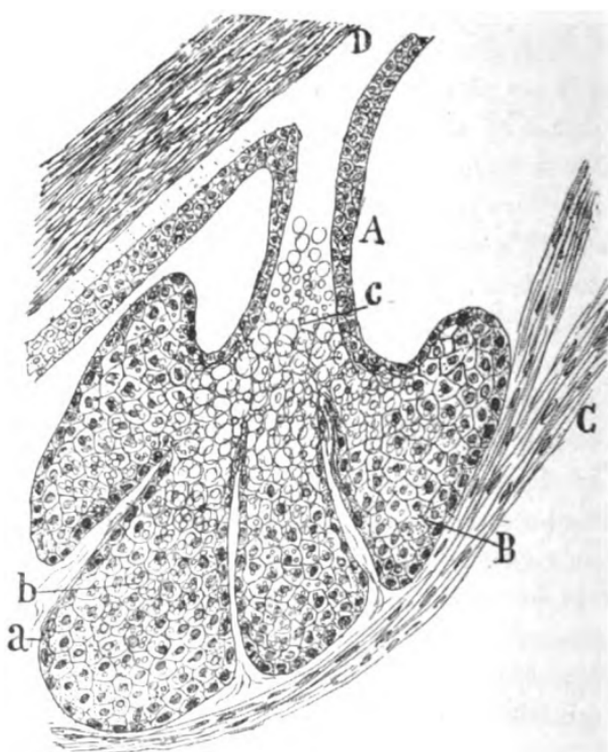


Fig. 271. — Glándula sebácea de la piel del cráneo. — A, conducto excretor; B, vesícula glandular; C, músculo *arrector pilorum*; D, pelo; a, célula periférica sin grasa y con núcleo obscuro; b, células centrales con gotas grasientas.

sientas apenas se tiñe, poseyendo escasos gránulos cromáticos. El producto de secreción resulta de la disgregación de los elementos grasientos más concéntricos, cuya grasa, puesta en libertad, se junta en masa coherente (fig. 271, c).

b) Glándulas arracimadas compuestas. — Las principales son las salivares, el páncreas y el pulmón.

Glándulas salivares.—Las glándulas submaxilar, sublingual y parótida de los mamíferos no están construídas exactamente sobre el mismo plan, ni poseen idénticas funciones. Según Landowsky, la glándula submaxilar del gato, la sublingual del perro, conejo y hombre, segregan una saliva viscosa (*glándulas salivares mucosas*), y poseen dos clases de células glandulares, como luego veremos; mientras que la glándula parótida del hombre y mamíferos elabora una saliva serosa (*glándulas salivares serosas*) y presenta una sola especie de células glandulares.

Cuando se observa al microscopio un corte fino de la glándula submaxilar del perro, nótese que está construída de vesículas glandulares alargadas, prolongadas con unos conductos más estrechos, casi rectilíneos, los cuales desaguan de un modo convergente en el extremo de un tubo excretor. El epitelio secretor llena casi todo el hueco de las vesículas, en torno de las cuales no se observa membra-

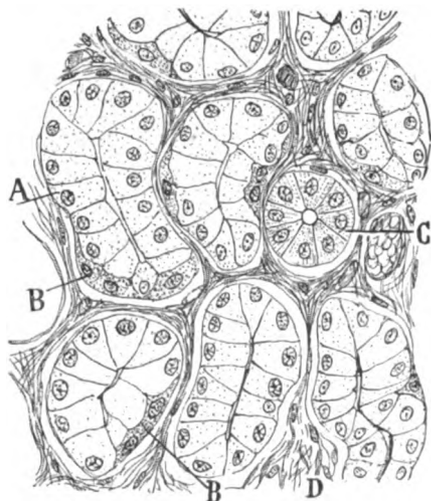


Fig. 272. — Glándula submaxilar del perro. — A, célula clara ó mucosa; B, células turbias ó semilunas de Giannuzzi; D, estroma conectivo; C, tubo excretor con células estriadas,

na propia, sino una trama conectiva intersticial, portadora de los capilares y de las fibras nerviosas.

Un examen atento del epitelio de las vesículas, revela dos zonas: una, periférica, turbia, discontinua, granulosa, colorable por el carmín, y constituída por células sueltas ó grupitos de células modeladas en semilunas (fig. 272, B), (*semilunas* de Giannuzzi); otra, central, continua, pálida, incolorable por el carmín y engendrada por corpúsculos robustos y poliédricos, los cuales

limitan la luz glandular. Estas células tienen cubierta aparente, núcleo confinado cerca del polo nutritivo, y un protoplasma claro, reticulado, cuyas mallas alojan mucina (fig. 272, A).

La significación de las células oscuras ó periféricas (semilunar de Giannuzzi), no está todavía esclarecida. Para Heidenhain, dichos elementos representarían la fase embrionaria de las células claras, las cuales se destruirían durante el acto secretorio. Según Stohr, todas las células del racimo no entran simultáneamente en actividad;

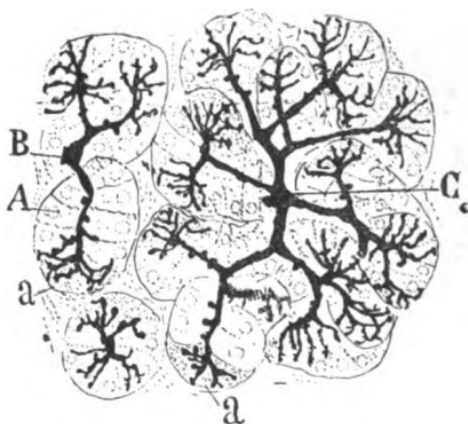


Fig. 273.—Corte de un trozo de la glándula submaxilar de gato. Coloración de los conductos glandulares por el cromato argéntico. — A, células claras ó mucosas; B, conducto excretor; C, conducto excretor del que partían pedículos para varios lobulillos; a, células semilunares que alojan un penacho de ramificaciones del tubo glandular.

unas descansan mientras otras segregan, y los elementos vacíos ó en reposo, empujados por la turbulencia creciente de los activos, serían aplastados en la periferia de la vesícula, adquiriendo la apariencia de células especiales, oscuras y semilunares.

Contra la opinión de Heidenhain, milita el hecho de no hallarse nunca fases mitóticas en las células epiteliales, y contra Stohr pueden invocarse los efectos que el cromato de plata produce en los elementos semilunares.

Como nosotros hemos demostrado (1) y han confirmado Retzius y otros, el cromato de plata tiene la propiedad de depositarse en el interior de los tubos glandulares, revelando minuciosamente sus más delicadas ramillas. En las glándulas salivares serosas, como la parótida, del conducto central de cada vesícula parten tubitos que se insinúan entre las caras laterales de las células claras ó mucosas, terminándose en fondos de saco no lejos de la

(1) Cajal: Nuevas aplicaciones del método de Golgi. Barcelona, 1889. *Gaz. Med. Catalana.*

periferia del folículo ó vesícula glandular, pero en las glándulas mucosas salivares, como la submaxilar del perro y gato, además de estos tubitos terminales, existen otros más gruesos, que después de atravesar el epitelio claro, se descomponen en un penacho de ramitos terminales, alojados, al parecer, en el espesor de las células semilunares (fig. 273, a). Las ramitas más periféricas de este penacho tocan casi la superficie exterior de las semilunares. Como se ve, semejante disposición, entrevista por mí, pero mejor estudiada por Retzius, establece una diferencia bien rigurosa entre ambas especies celulares, haciendo verosímil la opinión de que los elementos semilunares representan agentes secretores constantes, encargados de elaborar algún principio especial de saliva. Cosa análoga sucede, como más adelante veremos, con las glándulas pépicas.

Los pedículos de las vesículas, así como los tallos que resultan de la convergencia de éstos, poseen un revestimiento epitelial aplastado y transparente. De la reunión de estos tubitos se engendran otros más delgados, cilíndricos, de pared conectiva gruesa, y cuya característica consiste en contener un epitelio prismático, obscuro y estriado en sentido convergente (fig. 272, C). Este epitelio estriado (*epitelio de bastones*) consta, según Solger, Merkel, etc., de filamentos ó bastoncillos paralelos, separados en su porción interna por granos amarillentos y vacuolas. Según Merkel, semejantes elementos gozan de gran avidez por el oxígeno (se enmorenecen por el ácido pirogálico), y acaso segregan algunas de las sales de la saliva.

En las glándulas serosas, como la parótida, las células limitantes de los acini son todas claras. En su protoplasma se hallan unas granulaciones coloreables por la fuchina ácida, las cuales, como demostró primeramente Langley y han confirmado Altmann y E. Müller, disolviéndose durante el período de actividad secretoria de la glándula, contribuyen á formar la saliva parotídea. Según Langley, durante la fase de reposo los corpúsculos se llenan de granitos, es decir, del producto segregado, mientras que durante la fase secretoria dichas esférulas disminuyen en número, conservándose sólo en las zonas más internas de los corpúsculos glandulares.

Páncreas.—Esta glándula, llamada por los alemanes *glándula salivar abdominal*, se considera generalmente como arracimada compuesta, aunque, si hubiéramos de atender á la disposición terminal de los conductos glandulares, quizá habría mayores motivos para estimarla como tubulosa compuesta.

Los acini son alargados, constando de una membrana propia reforzada por tejido conectivo, y de un epitelio espeso, turbio, que llena casi por completo la luz glandular.

Este epitelio está representado por una sola hilera de células gruesas, en las cuales se distinguen dos zonas: *interna*, caracterizada por encerrar

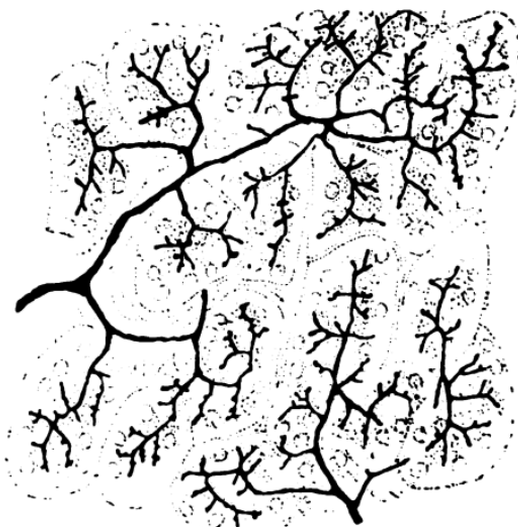


Fig. 274. — Corte de un trozo del páncreas de la rana. Impregnación de los conductos glandulares por el cromato de plata.

certos granos gruesos, esféricos, constituidos por un fermento que se ha llamado *zimógeno*; *externa*, más pálida, de aspecto ligeramente estriado y algo colorable por el carmín. El núcleo reside en la zona externa y no suele mostrar nunca fases mitóticas. En cuanto á los granos de zimógeno, son solubles en agua y ácido acético, y se coloran por el ácido ósmico, eosina y safranina.

Según Heidenhain, las células glandulares pasan por dos fases funcionales que duran de seis á ocho horas: 1.^a, ó *fase de reposo* durante la cual el protoplasma se hincha, su parte interna se llena de gránulos de zimógeno y el lobulillo secretor entero se ensancha (*fase de secreción* de Ranvier); 2.^o, ó *fase de actividad*, durante la cual los granitos de zimógeno se vierten en el líquido segregado, y las células casi exhaustas de esta inclusión, disminuyen notablemente de volumen (*fase de excreción* de Ranvier). Mezclado el zimógeno con el líquido glandular, fórmas

la *tripsina*. Estos dos estados secretorios pueden estudiarse en el conejo vivo (Kühne, Lea).

Por lo que toca á la disposición terminal de los conductos glandulares, el páncreas recuerda en gran parte las glándulas salivares. Como se nota en las figuras 274 y 275, el centro de cada vesícula terminal

contiene un conducto del cual parten ordinariamente en ángulo recto ó casi recto numerosas ramitas, que, después de marchar entre las superficies laterales de los corpúsculos epiteliales, acaban en dilataciones olivares ó redondeadas, sin traspasar jamás la zona de los granos de zimógeno. Cada ramito intercelular de éstos, muéstrase, además, erizado de divertículos redondeados, ampulosos, que parecen ocupar el mismo espesor del protoplasma epitelial, y que corresponden probablemente á las *vacuolas de secreción* mencionadas por Kupffer, L. Pfeiffer y Oppel en

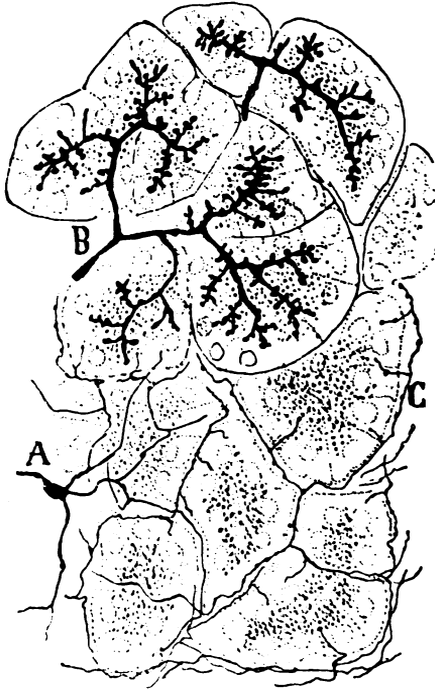


Fig. 275. — Corte del páncreas del erizo. Coloración por el cromato de plata. — A, célula nerviosa intersticial; C, plexo nervioso peri-vesicular; B, tubo glandular y sus ramificaciones.

las células hepáticas. Semejante disposición, demostrada primeramente por Cl. Sala y nosotros en los peces, aves, batracios y mamíferos (1), ha sido recientemente confirmada por E. Müller y Dogiel. Hay, pues, en el páncreas tres clases de tubos intra-

(1) S. Ramón Cajal y Cl. Sala: *Terminación de los nervios y tubos glandulares del páncreas de los vertebrados*. Barcelona, 1891.

vesiculares: conducto axial ó central, ramas interepiteliales y vacuolas ó divertículos intraprotoplásmicos.

Pulmón. — Posee esta glándula, como todas las arracimadas compuestas, un conducto excretor (*tráquea*), que se ramifica repetidas veces (*bronquios y sus ramas*) hasta constituir delgados tubos desprovistos de armadura cartilaginosa (*conductos respiratorios*) y terminados por unas dilataciones piriformes (*infundibulos pulmonares*). Las paredes de estas dilataciones presentan

abolladuras hemiesféricas, más ó menos salientes (*resículas pulmonares*), que corresponden al grano de los acini de las glándulas análogas (fig. 276, C).

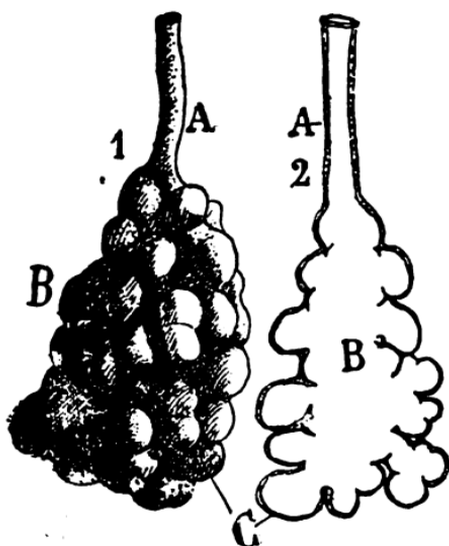


Fig. 276. — Esquema de la morfología de un infundíbulo pulmonar; 1, infundíbulo visto por fuera; 2, infundíbulo seccionado á lo largo: A, caudículo respiratorio; C, vesícula ó alveolo pulmonar.

Consta cada vesícula de una *membrana*, una *red capilar* y un *epitelio*. La *membrana* es elástica, hialina y delicadísima; por fuera, está reforzada por abundantes fibras elásticas, dirigidas circularmente y acumuladas especialmente en las depresiones intervesiculares del infundíbulo. La *red capilar* (originada por la anastomosis entre las últimas ramas de la arteria y venas pulmo-

nares que se reparten en el contorno de las vesículas), es finísima, apretada, de mallas circulares y de trabéculas tan delgados, que apenas puede pasar por ellos un hematíe; yace esta red por dentro de la membrana (fig. 277, C), á la que adhiere íntimamente. Por dentro de la red y limitando la luz glandular, hállase el *epitelio*, de una sola capa, caracterizado por la extrema delgadez de sus células, en un todo análogas á las endoteliales. La porción de éstas, superpuesta á los capilares de la red, es hia-

lina y delgadísima; pero la que corresponde al hueco de la malla es más espesa y turbia y contiene el núcleo (fig. 277, E). Un endotelio semejante reviste los conductitos respiratorios y el resto del infundíbulo.

Los bronquios gruesos están revestidos por un epitelio vibrátil y de apariencia estratificada, que en los más delgados se presenta constituyendo una sola capa. Además de la mucosa, constan las paredes bronquiales de dos capas más: la fibro-cartila-

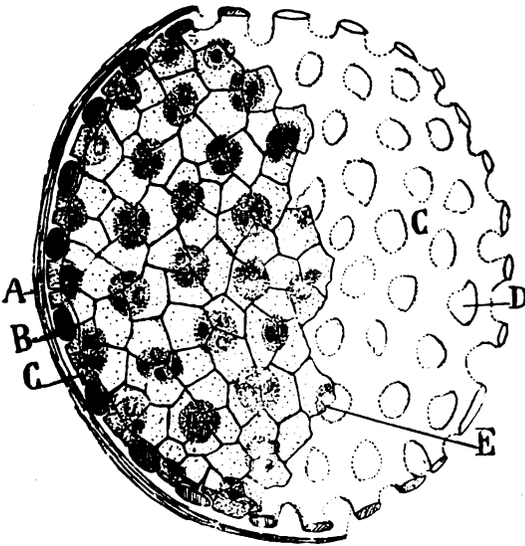


Fig. 277. — Vista de plano y sección de una vesícula pulmonar de la rana. Figura semi-esquemática. — A, membrana glandular; C, epitelio engrosado al nivel de las mallas de la red; B, red capilar; E, parte de célula epitelial que yace sobre la malla; D, malla capilar.

ginosa y la muscular. Los cartílagos corresponden á la variedad hialina, adoptando en los bronquios gruesos la forma de anillos incompletos, y disponiéndose en los delgados (hasta los de un milímetro de diámetro) en chapas irregulares, angulosas, esparcidas por todo el contorno del tubo. Entre las placas cartilaginosas, y envolviéndolas por completo, hállase un tejido fibroso, rico en elementos elásticos. Los elementos musculares son lisos

y se disponen en capa floja y plexiforme, situada debajo del dermis de la mucosa sobre la zona glandular.

c) **Glándulas tubulosas simples.**—Indicaremos sumariamente algunos tipos principales:

Glándulas pépsicas.—Son tubos delgados, de dos á cinco décimas de milímetro de longitud, que atraviesan perpendicularmente la capa mucosa del estómago. Constan de una parte excretora ó *cuello* de la glándula, y de otra secretora ó *cuerpo* y fondo de la misma. La porción excretora está formada por dos clases de células epiteliales: células periféricas (*adelomorfias* de Rollet, de *revestimiento* de Heidenhain) gruesas, redondeadas ó irregularmente cuboideas, de considerable tamaño, con protoplasma abundante, turbio y obscuro, que encierra un núcleo casi siempre central; y células pequeñas, cuboideas, claras, mucho más numerosas, de núcleo periférico y de protoplasma finamente reticulado (*adelomorfias* de Rollet, *principales* de Heidenhain). Estas últimas constituyen una capa de revestimiento continuo, que se prolonga con el de la porción excretora, mientras que las primeras sólo se muestran acá y allá, de un modo errático, sobresaliendo por su gran tamaño de la superficie general de la glándula (figura 278, a).

Las *células principales* engendran, en los intervalos de la digestión, una substancia, la *pepsinógena*, la cual es eliminada durante el período de actividad del estómago, convirtiéndose en pepsina. Las

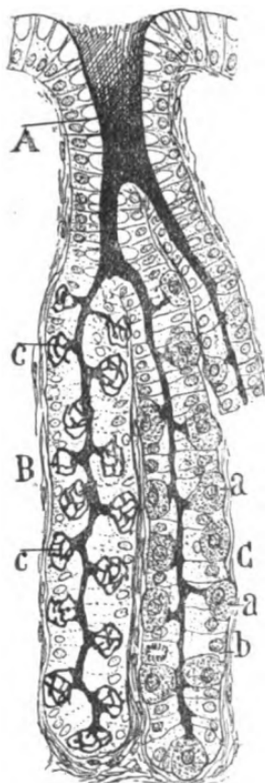


Fig. 278. — Glándulas pépsicas del gato de pocos días. Coloración por el cromato de plata.—A, conducto excretor; B, porción secretora de la glándula donde aparecen las redes terminales (c) yacientes en las células de revestimiento; C, porción secretora de otra glándula donde el cromato de plata sólo impregnó el pedículo que conduce á las redes; a, célula de revestimiento; b, célula principal.

células de *revestimiento* elaboran el ácido clorhídrico (Heidenhain, Sehwald), quizá descomponiendo los cloruros aportados por la sangre.

Los trabajos que E. Müller ha ejecutado recientemente valiéndose del procedimiento de Golgi, refuerzan la opinión de que las células de revestimiento representan agentes secretores de naturaleza distinta que los corpúsculos principales. Como se ve en la fig. 278, *c*, donde representamos un corte vertical de varias glándulas pépsicas del gato, del conducto glandular parten cortos travesaños que salen al encuentro de las células de revestimiento, donde forman una red terminal de mallas finísimas y poligonales. La red yacería, según E. Müller, por fuera de dichas células, pero en mi sentir, reside en el espesor del protoplasma, si bien ocupa, por lo común, una posición periférica. Algunos pocos ramitos intraprotoplásmicos acaban en fondo de saco. En ciertos cortes, el depósito de cromato sólo dibuja los tallos de unión de las mencionadas redes con el conducto principal (fig. 278, *C*).

La porción excretora de las glándulas pépsicas es mucho más ancha y desagua en la superficie estomacal por una abertura infundibuliforme. Por lo común, como se ve en la fig. 278, *A*, cada conductor excretor recibe dos ó más glándulas pépsicas; en dicho conducto el epitelio es prismático, muy alargado y casi todas sus células son caliciformes.

Por fuera de la capa epitelial de la glándula, hállase un tejido conectivo laxo, muy fino y apretado, portador de la malla capilar. La membrana anhistá descrita por los autores, nos parece ser simplemente la parte más inmediata á la glándula de dicho tejido conectivo, que se presenta aquí más condensado y fino.

Glándulas de Lieberkühn. — Tienen mucho parecido con las pépsicas, de las que discrepan principalmente por carecer de células *adelomorfas* ó de revestimiento. Los fondos de saco que construyen son más cortos, y las células que las limitan aparecen más claras y alargadas. Muchas de ellas sufren la degeneración mucosa, colorándose la parte transformada del protoplasma en violeta intenso por la hematoxilina.

En la porción más honda de las glándulas, se hallan, según

Paneth y Nicolas, unas células especiales llamadas *granulosas*, porque contienen ciertas esferas colorables por la hematoxilina y fuchina ácida. Para Nicolas, estos granitos, que constarían de una porción semilunar safranófila y otra safranófoba, serían expulsados durante el período de actividad de las glándulas.

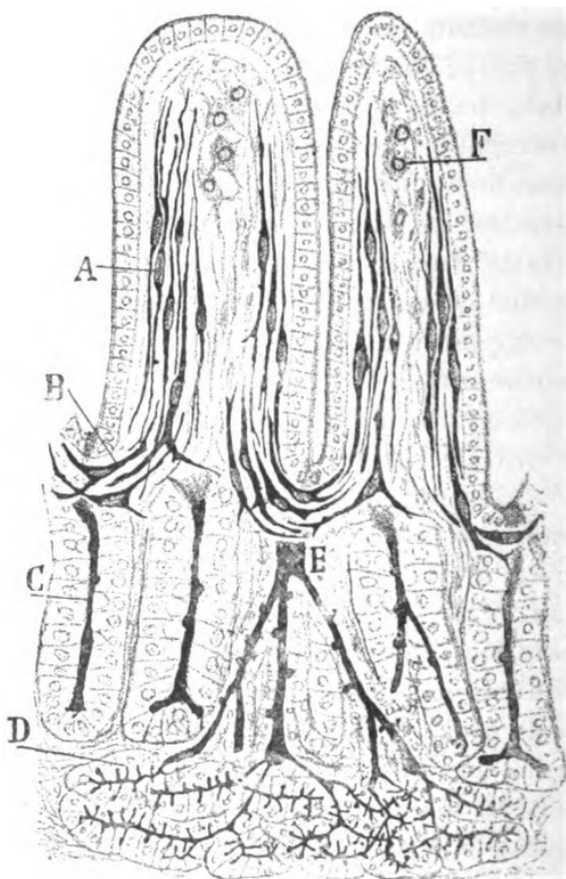


Fig. 279. — Corte de las vellosidades y glándulas del intestino del conejo de Indias de pocos días. — A, fibras lisas del cuerpo de la vellosidad; B, fibras lisas triangulares de la base de ésta; C, interior de una glándula de Lieberkühn; D, acini terminales de una glándula de Brunero; E, conducto excretor de esta glándula; F, células nerviosas del vértice de esta vellosidad.

En las células epiteliales de estas glándulas, así como en las tubulosas del recto, hállanse muchas mitosis: Bizzozero y Vassale piensan que semejante movimiento regenerativo obedece á la

necesidad de compensar las descamaciones celulares producidas continuamente en la embocadura glandular; las células nuevas irían corriéndose hacia arriba para cubrir el hueco resultante.

Las *sudoríparas* y sus análogas las *ceruminosas*, y las de *Moll* de los párpados, son tubulosas, alargadísimas, y por uno de sus extremos se apelonan en ovillo ó glomérulo. En cada una de ellas hay que considerar la porción secretora ó glomérulo y la excretora. La primera, más ancha, está construída por una capa de células cúbicas, una membrana anhistá ó basal y un estrato incompleto de fibras musculares lisas, longitudinales, que presentan la particularidad de alojarse entre la capa basal y el epitelio. La porción excretora comienza ya en el mismo glomérulo, y se caracteriza por ofrecer dos ó tres capas de células epiteliales claras y aplastadas, por carecer de fibras lisas y por la tenue chapa con que la hilera epitelial más concéntrica limita la luz del conducto. En cuanto el conducto excretor abandona la porción apelonada, atraviesa casi rectilíneamente el tejido conectivo, penetra en el dermis, tomando dirección espiral, y remata en la parte más alta de una cresta epidérmica. En la porción intra-epidérmica, las células epiteliales del conducto sufren los mismos cambios que los corpúsculos de la capa de Malpigio, es decir, que se transforman en *eleidina* y *keratina*.

En el hombre, el conducto central de las sudoríparas parece único; mas en algunos animales, la porción secretora ó profunda de la glándula aloja, además de la luz central, una red de

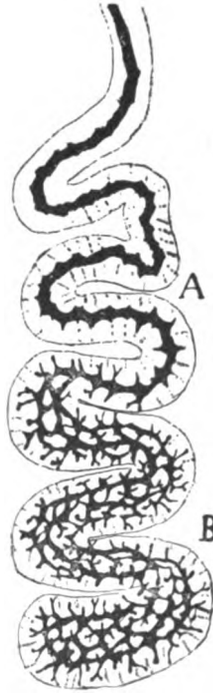


Fig. 280. — Esquema del conducto secretor de una glándula de la piel de las plantas del gato de ocho días. Método doble al cromato de plata. — A, porción superior del glomérulo; B, porción inferior con las redes intersticiales.

conductos colocados entre las células epiteliales y comunicantes con aquélla (fig. 280).

d) **Glándulas tubulosas compuestas.**—**Riñón.**—Muestra á la simple vista de la sección de esta glándula dos substancias: una *medular*, pálida y como fibrosa, dispuesta en conos de base periférica y de vértice interno, asomado en los cálices del riñón, bajo la forma de papila (*pirámides* de Malpigio), y otra *cortical*, rojiza y granujienta, que, á más de circuir á la anterior, se prolonga entre los conos ó pirámides, alcanzando hasta la pelvis renal (*columnas* de Bertin).

Tanto la trama cortical como la medular, constan de tubos; pero el aspecto y dirección de éstos varía para cada una de ellas: en la medular son rectos y paralelos, convergiendo á la papila (tubos de Bellini); en la cortical son flexuosos y apelotonados, terminando por vesículas dilatadas (*tubos* de Ferrein y *ampollas* de Müller ó de Bowman). En el encuentro de dichas zonas, los tubos rectos de la medular no se tornan flexuosos de una vez, sino á distintas alturas, formando, los que más sobresalen dentro de la capa cortical, unas eminencias cónicas de base central (*pirámides* de Ferrein).

Examinemos ahora la dirección de estos tubos uriníferos á partir de su extremidad cerrada, es decir, en el sentido de la corriente de la orina. Comienza cada tubo por una vesícula ó ensanchamiento (*cápsula* de Bowman ó *ampolla* de Müller) esferoidal, de 100 á 120 μ de diámetro, alojada en la zona cortical y á variables alturas (fig. 281, G); se prolonga luego en conducto ancho y flexuoso (36 á 40 μ) por la susodicha zona; al llegar á la pirámide de Ferrein se adelgaza bruscamente (de 7 á 10 μ), tórnase rectilíneo, y desciende hasta cerca de la papila de la pirámide de Malpigio (*rama descendente* del *asa* de Henle, figura 281, E); en este sitio forma un arco de concavidad externa, y asciende en línea recta, aumentando de calibre, para tornarse otra vez flexuoso y ancho en la zona cortical (*tubo de unión*): por último, ingresa nuevamente en la substancia medular y termina en uno de los tubos rectos y gruesos (*tubos* de Bellini), que constituyen la pirámide de Malpigio. Estos conductos se juntan á otros y engendran, por convergencia y en ángulo muy agudo,

aquellos gruesos tubos que, en número de 10 ó más, rematan en el vértice de la pirámide (fig. 281, A).

El carácter del epitelio es distinto en los varios segmentos mencionados. Así, en la cápsula de Müller, las células epiteliales se ensanchan y aplastan á manera de endotelio ; en las por-

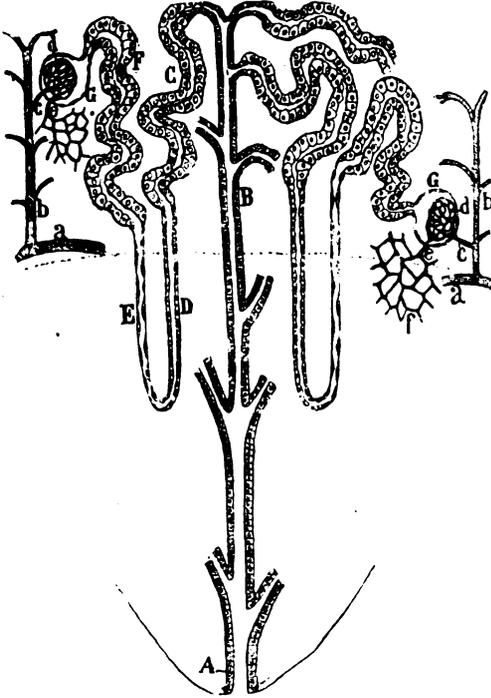


Fig. 281. — Esquema de la forma y dirección de un tubo urínifero. — A, tubo terminado en la papila ; B, tubo recto ó de Bellini ; C, tubo flexuoso que marcha por la región cortical ; E, D, asa de Henle ; F, tubo flexuoso ; G, cápsula de Müller ; a, arterias arciformes yacentes entre las capas cortical y medular ; b, arteriolas de donde salen las ramas aferentes del glomérulo de Malpigio ; d, glomérulo ; e, rama eferente ; f, red capilar intersticial.

ciones anchas y flexuosas, las células se engruesan, adquieren aspecto estriado, turbio, contornos indistintos, sobre todo en sus límites internos, donde se ven á menudo ciertas expansiones irregulares (fig. 281) ; en el tubo descendente del asa de Henle,

las células son más pequeñas y tan aplastadas, que se justifica la equivocación cometida por algunos de tomar este tubo por un capilar sanguíneo; en la porción ascendente del asa, el epitelio es más grueso, obscuro y como estriado, pero de contornos limpios; y, por último, el que reviste los tubos de Bellini, es trans-

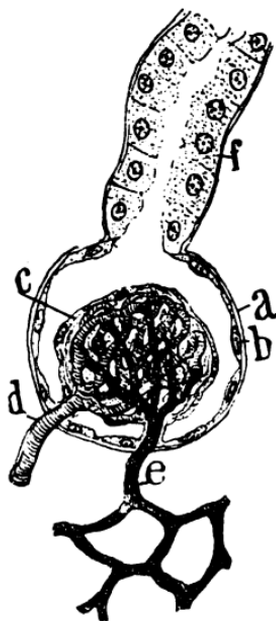


Fig. 282. — Cápsula de Müller y glomérulo de Malpigio; a, membrana glandular; b, endotelio que la reviste interiormente; c, endotelio que rodea el glomérulo; d, arteria aferente; e, venita eferente; f, epitelio turbio del tubo flexuoso.

parente, de núcleos evidentes, de protoplasma cúbico, correctamente limitado y algo saliente del lado de la luz glandular. Todo el trayecto flexuoso de los tubos puede considerarse como la porción secretora de la glándula; en tanto, que las partes rectilíneas representan la porción excretora ó expulsora, bien que en esta glándula la función principal, la filtración sanguínea, se efectúa en la cápsula de Bowman.

Cualquiera que sea el papel desempeñado por las diversas clases de células epiteliales mencionadas, es indudable que no se destruyen durante su actividad funcional, como lo prueba la ausencia de carioquinesis y la de formas degenerativas.

Los vasos renales son abundantísimos. Las arterias provienen de la renal, se reparten en la substancia medular, llevando una dirección divergente, y en los límites de esta zona con la cortical constituyen, anastomosándose por inoculación, unas arcadas, de cuya convexidad parten ramitas divergentes destinadas, previa ramificación, á los glomérulos de Malpigio.

El *glomérulo* es un pelotón vascular, de forma esferoidal, situado dentro de la cápsula de Müller, de la cual ocupa la mayor parte (fig. 282). Los capilares que lo constituyen son flexuosos y tan apretados, que es difícil distinguir sus contornos aun en las preparaciones inyectadas. Comunica el glomérulo por un ramo grueso (*vaso aferente*) con las arterias, y por otro más del-

gado (*vaso eferente*) con la red capilar intersticial, es decir, con la que rodea los tubos renales y tiene á su cargo la nutrición del parénquima (*e*). A veces, el tubo eferente resulta más recio que los capilares intersticiales, lo que ha servido para que ciertos autores le hayan comparado con una pequeña vena porta (*vena porta renal*), puesto que representa un tallo situado entre capilares-raíces (los del glomérulo) y capilares ramas (los de la red nutritiva intersticial). Esta apreciación es exagerada, pues ó el calibre del vaso eferente es igual al de dichos capilares, ó discrepa poquísimo. En cuanto al endotelio de la cápsula de Müller, no es atravesado por los vasitos aferente y eferente, sino que los acompaña, saltando de la pared (*hoja parietal*) á la superficie del glomérulo (*hoja visceral*) (fig. 282, b, c).

c) Glándulas reticuladas.—**Hígado.**— Esta glándula resulta de la agregación de infinidad de lobulillos esferoidales alargados, que parecen pender de las ramificaciones de las venas suprahepáticas.

Cuando se practica un corte tangencial del hígado, los lobulillos aparecen como campos redondeados ó ligeramente poligonales, de 1 milímetro poco más ó menos de diámetro, y separados por tabiques conectivos, por donde caminan los gruesos vasos. Si el corte es axial ó paralelo á la dirección de las venas supra-hepáticas, los campos lobulares se presentan alargados y de una dimension mayor (de 1'5 á 2 milímetros).

Examinado, á buenos aumentos, un corte tangencial de un hígado previamente inyectado, se advierte que la trama vascular entra muy principalmente en su formación. En el centro del lobulillo se ve una rama de las venas supra-hepáticas cortada de través (fig. 283, A), de la cual irradia una red tupida que remata periféricamente en las ramificaciones gruesas (*venas interlobulares*) de la vena porta.

Las mallas de esta redcilla capilar están ocupadas por unos islotes, más ó menos alargados y divergentes, de células poliédricas, que representan el epitelio de la glándula hepática (figura 283, C). El tamaño de tales corpúsculos oscila entre 14 y 30 μ ; su forma es poliédrica, pero sin diámetro predominante; sus facetas son planas, excepto las que tocan á los capilares, que

son cóncavas, para moldearse al contorno de ellos. El protoplasma es turbio, granuloso á flojos aumentos, pero limpiamente reticulado con fuertes objetivos; contiene en sus mallas, frecuentemente, gránulos de grasa y partículas de una materia colorante amarillenta. El núcleo se distingue claramente, yaciendo de ordinario en posición excéntrica; á veces es doble, pero jamás se le halla en vías de carioquinesis. La cubierta celular es difícil de discernir, merced á su delicadeza, por lo que ha sido negada por algunos.

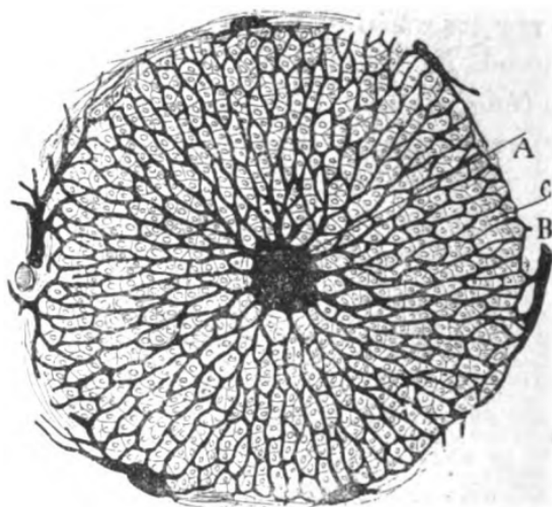


Fig. 283. — Corte de un lobulillo hepático del conejo. Inyección de la vena porta con carmín. — A, vena central; C, islotes celulares; B, venas perilobulares procedentes de la porta.

La cavidad glandular de los lobulillos hepáticos se diferencia mucho de la ofrecida por vísceras análogas. En vez de estar representada por conductos gruesos revestidos por varias células completas, lo está por resquicios tan finos, que apenas pasan de dos ó dos y medio μ de espesor; de donde se infiere que sólo una parte muy estrecha de las superficies celulares contribuye á limitar la cavidad glandular. Esta cavidad es tubulosa, finísima, difícil de poner en evidencia en los cortes de hígado inyectado; pero fácilmente demostrable por el método de Golgi (Böhm, Cajal, Retzius, Oppel). Semejantes tubitos, llamados *capillares*

biliares, constituyen una red continua de mallas poligonales, extendida desde los gruesos conductos biliares que rodean el lobulillo (fig. 284, *d*) hasta el contorno mismo de la vena central de éste. En cada malla de esta red se aloja una célula hepática, y los capilares ó trabéculas biliares se disponen de tal modo, que entre ellos y los capilares sanguíneos media siempre el espesor de un elemento glandular (fig. 285, *b*).

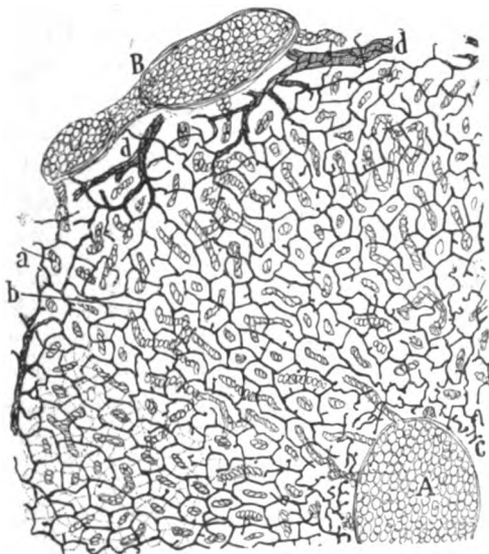


Fig. 284. — Un cuarto de lobulillo hepático cortado de través y cuyos capilares biliares se han impregnado con cromato de plata.—A, vena central del lobulillo; B, rama porta perilobular; a, capilares sanguíneos; b, red de capilares biliares; c, fondos de saco biliares rodeando la rama suprahepática; d, conductos biliares gruesos ó perilobulares.

Algunos conductitos biliares acaban libremente entre las facetas de dos corpúsculos vecinos; este modo de terminar es sobre todo aparente en el centro del lobulillo, es decir, en torno del ramo de la vena suprahepática (fig. 284, *c*). Ciertos autores (Pfeiffer, Kupffer y recientemente Opper) añaden todavía la existencia de unos divertículos esféricos, yacentes en pleno protoplasma de las células glandulares, y unidos por finos pedículos á los conductos de la red terminal (fig. 285, *c*).

Entre los islotes celulares y los capilares sanguíneos se hallan unas fibras finas, al parecer de naturaleza conectiva. Estas fibrillas, que ya habían sido vistas con el método del cloruro de oro, por Rohte y Miura, han sido recientemente impregnadas por Oppel valiéndose de un procedimiento especial, variante del método de Golgi. Oppel las distingue en : gruesas ó radiadas, que divergen desde la vena central, pasando por entre los islotes celulares ; y finas ó reticuladas, que rodean

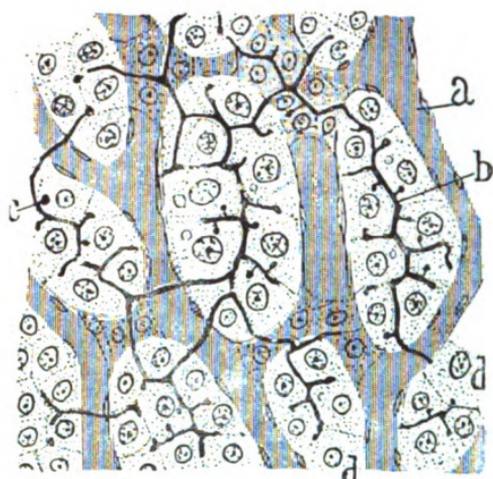


Fig. 285. — Detalles de los islotes hepáticos y capilares biliares. Coloración con el cromato de plata y subsiguientemente con la hematoxilina. — *a*, capilares sanguíneos ; *b*, capilares biliares ; *c*, vacuolas de secreción ; *d*, células hepáticas.

vasos y espacios linfáticos perivascuales. También Mall las ha demostrado con la fuchina ácida, describiéndolas como hebras homogéneas, dispuestas en red, y dotadas de propiedades químicas especiales, que las alejan tanto de las fibras elásticas, como de los haces conectivos (resisten á la pancreatina, no dan gelatina por cocción, etc.). Las células de Ehrlich son raras en los lobuli-

llos hepáticos. Como C. Calleja ha demostrado, tales corpúsculos sólo acostumbran á residir en la periferia de aquéllos, no lejos de las venas voluminosas.

Testículo.—Consta esta glándula de dos partes : la *armadura fibrosa* y los *tubos seminíferos*.

La armadura fibrosa está representada por una cápsula (membrana *albugínea*) espesa, blanca y brillante, que envuelve la glándula, espesándose al nivel del borde superior de ésta, donde ofrece un engrosamiento de sección triangular (*cuerno de Higmoro*), atravesado por los conductos excretores en red (*rete testis*). De la cara profunda de tal espesamiento, parten tabiques

conectivos, divergentes insertos en la superficie interna de la cápsula, que dividen al parénquima en compartimentos alargados ó lobulillos seminíferos. A más de tales tabiques, hay en cada lobulillo, separando los conductos seminíferos, un tejido conjuntivo flojo, rico en lagunas plasmáticas y en vasos, y notable por la abundancia de células conectivas. Estas células (*células intersticiales* del testículo) son más gruesas que las conjuntivas comunes; ofrecen forma poliédrica y forman, á menudo, acúmulos ó cordones en torno de los vasos, como las células llamadas del *plasma*. En su protoplasma se advierten comunmente gránulos grasientos y esférulas de una materia colorante morena. La significación de estas células es muy enigmática. Nussbaum les niega carácter conectivo, identificándolas con aquellos elementos germinales del cuerpo de Wolf, de donde se origina el epitelio del testículo y del ovario. Lenhossék, que las ha estudiado recientemente, señala en ellas la presencia de inclusiones cristalinas, y la de verdaderos centrosomas. La circunstancia de abundar notablemente dichos elementos cerca de los tubuli, y en la época en que el testículo se halla en plena actividad, inclinan á Lenhossék á estimarlos como células destinadas á llevar productos alimenticios al epitelio activo de los tubos seminíferos.

Los *tubos seminíferos* son larguísimos, gruesos (de 100 á 180 μ de diámetro), flexuosos y flojamente adheridos entre sí. No son independientes por sus extremos, sino que forman redes de mallas larguísimas y complicadas, cuyo apelonamiento constituye el lobulillo seminífero. Cerca del vértice del lobulillo, los tubos adquieren dirección rectilínea y convergen en uno solo (*tubos seminíferos rectos*), el cual, anastomosándose en el espesor del cuerpo de Higmoro con el de los otros lóbulos, constituye una red (*rete testis*), de la que á su vez parten los tubos que entran en la formación del *epidídimo*.

La textura de los tubos seminíferos tiene que estudiar una *cubierta* y el *epitelio seminal*.

La *membrana* es gruesa, tingible en rojo por el carmín y estriada según su plano. En su espesor se contienen núcleos aplastados, de sección transversal fusiforme, y concéntricos al tubo.

La presencia de núcleos y estriaciones revela en la pared la existencia de membranas conectivas superpuestas separadas por una capa epitelial (fig. 286, a).

El *epitelio* varía de aspecto según el estado funcional del tubo seminífero. En reposo, la pared tubular aparece revestida de tres ó cuatro capas de células poliédricas, apretadas, sin diferenciación bien apreciable, ni existencia de fases carioquinéticas; pero en estado de actividad, el epitelio ofrece numerosas variantes de disposición, que corresponden á etapas distintas de la espermatogenesis.

La disposición estructural más común es la representada por el dibujo D (fig. 286). En el interior del tubo seminífero yacen dos especies celulares: los *elementos alargados* y los *poliédricos*.

Los *elementos alargados* (fig. 286, B, b), llamados *espermato-blastos* (Ebner), *células de sostén* (Müller), *células ramificadas* (Sertoli), *células de pié* (Benda), etc., son de forma cónica y convergentes á la luz del conducto; su base se aplica á la pared del tubo seminífero y contiene un núcleo de sección triangular, pobre en gránulos cromáticos; y su extremidad central, más ó menos ramificada, continúase con un racimo de zoospermos en distintas fases evolutivas. Las cabezas de éstos aparecen como adheridas al protoplasma de la célula alargada y presentan el aspecto de núcleos homogéneos, prolongados en forma de hierro de banderilla (rata).

Los *elementos poliédricos*, llamados *células redondas* por Merkel, *movibles* por Sertoli, etc., son corpúsculos pequeños, casi libres, que se disponen en varias hileras en los intervalos de las células alargadas ó de sostén. De ordinario, la primera hilera ó la subparietal (*células de origen* de Benda) consta de células pequeñas, más ó menos aplastadas, cuyo núcleo encierra abundante cromatina, mostrándose en vías de carioquinesis (c). La segunda fila contiene corpúsculos más voluminosos con núcleo grueso también en tránsito de división. Las demás capas encierran elementos más pequeños casi del todo libres, con núcleo sin señales mitósicas y pobre en cromatina (fig. 286, A, d).

¿Qué participación tienen estas dos clases de células, las alar-

gadas y las poliédricas, en la formación de los zoospermos? Cuestión es esta rodeada de graves dificultades y que cada autor, invocando sus propias observaciones, resuelve á su manera. Nosotros hemos estudiado este punto en los tubos seminíferos de la rata y ratón, y las conclusiones que de nuestras observaciones se desprenden, coinciden en gran parte con las opiniones de Benda

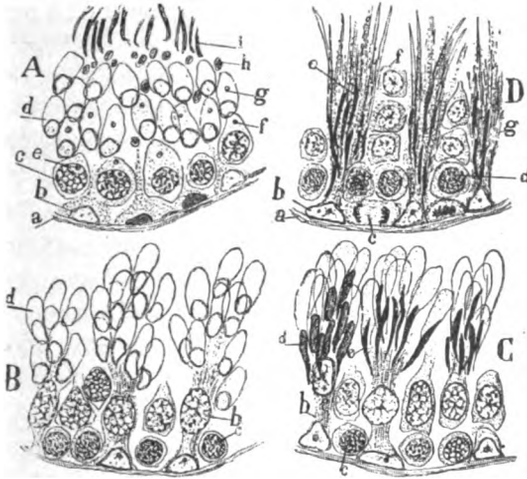


Fig. 286. — Espermatogenesis en la rata blanca.

- A. Fase en la cual se diferencian las células semino-formadoras (*d*); *b*, células de sostén todavía poco aparentes; *c*, células germinales.
 B. Fase en la cual las células de sostén han entrado ya en copulación con las semino-formadoras ó espermatozoos rudimentarios; *d*, semino-formadoras; *b*, células de pie ó sostén.
 C. Fase en la cual las células semino-formadoras se convierten en zoospermos; *d*, zoospermo embrionario; *b*, célula de sostén.
 D. La fase anterior, pero todavía más adelantada; *e*, cabeza de un zoospermo; *g*, células de sostén con un racimo de espermatozoos.

y con las últimamente adoptadas por von Ebner. Las ideas de La Valette, Balbiani, Landois, etc., contienen sin duda una parte de la verdad, pero también algunos errores de interpretación.

Hé aquí las fases principales del proceso:

1.^a Fase de formación de los gérmenes seminales, ó de las células semino-formadoras. — Aquellas células poliédricas situa-

das cerca de la pared del conducto seminífero, entran en división mitótica (*células germinales* de Benda); de los dos corpúsculos resultantes, uno conserva su posición primitiva y su papel

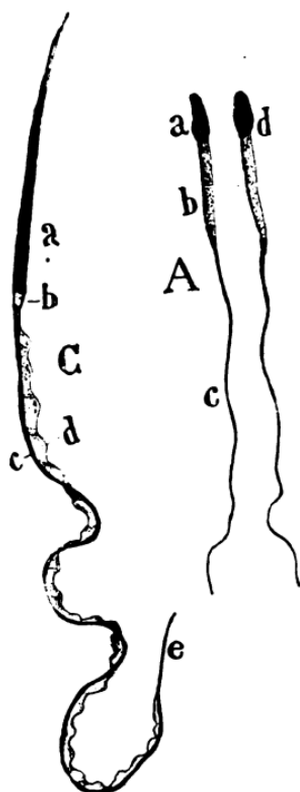


Figura 287.

- A. Zoospermos humanos.
a, cabeza vista de perfil;
b, cabeza vista de frente;
c, cuerpo; *c*, cola.
- C. Zoospermo de salamandra maculosa. *a*, cabeza;
b, cuerpo intermediario;
c, cola; *d*, membrana
 móvil espiral.

de germen, mientras que el otro emigra hacia adentro, alargándose sucesivamente y convirtiéndose en zoospermo embrionario ó célula seminoformadora (Benda). El número de células de esta clase así engendradas es bastante considerable, y constituyen dos ó más hileras entre los corpúsculos alargados de sostén (fig. 286, A, *d*).

2.^a Fase de ingerto ó de copulación.

— Durante la producción de los corpúsculos seminoformadores, las células alargadas, antes poco perceptibles, adquieren robustez; su cabo interno se engruesa, estirándose en apéndices protoplásmicos. A su vez los corpúsculos seminoformadores, se alargan de cada vez más, tornándose pálidos y mostrando el núcleo confinado en el cabo externo; después, quizá en virtud de una atracción de naturaleza quimiotáctica, dichas células corren á adherirse al protoplasma de la célula de sostén más inmediata, fijándose en ella por el cabo nuclear. Cada elemento alargado ó de sostén sirve de placenta nutritiva á un racimo de 6 á 10 corpúsculos seminoformadores (figura 286, B, *d*).

3.^a Fase de transformación de la célula seminoformadora en zoospermo

adulto. — Dicha célula, una vez ingertada en el corpúsculo de sostén, se transforma rápidamente: su núcleo, antes vesiculoso y esférico, se torna alargado y macizo, colorándose intensa y

uniformemente por los colores ávidos de la cromatina; su protoplasma palidece y se estira dirigiéndose hacia el centro del conducto; finalmente, el núcleo adquiere forma lanceolada y engendra la cabeza del zoospermo, mientras que el protoplasma, de cada vez más pálido y filiforme, da origen probablemente al cuerpito y cola del elemento seminal (fig. 286, C y D).

En suma, el zoospermo no deriva de la multiplicación por yemas de las células alargadas, sino que es resultado de la metamorfosis de una célula independiente. En cuanto á la célula de sostén, representa un soporte nutritivo, especie de placenta que, atrayendo primeramente (acaso á beneficio de sustancias-reclamos) las células semino-formadoras, les sirve luego de soporte y de intermediario nutritivo. Acabada la evolución del zoospermo, éste se hace independiente y la célula de sostén queda consumida y atrofiada.

El mecanismo de la espermatogenesis tal y como lo describe Benda, ha sido en estos últimos años confirmado, en lo substancial, por Bardeleben, Meves, Bouin, Regaud, Ballowitz y Prenant (1899 á 1904). Estas investigaciones añaden algunos interesantes detalles.

Origen de las células de pié ó nutritivas. — Estos elementos, fisiológicamente homólogos de los corpúsculos epitelícos de la vesícula de Graaf, nacen, como las células seminiformadoras, por diferenciación de la descendencia de las germinativas. Durante el período de cicatrización de dichas células seminiformadoras ó espermatocitos, créese que los elementos de Sertoli ó nutritivos forman un *Scyntium*, es decir, una masa protoplásmica continua salpicada de núcleos (Regaud, Prenant, etc.). De esta masa partirían hacia la luz del conducto apéndices protoplásmicos, que atraen, por quimiotaxis, los espermatocitos. Según Regaud, las células de pié poseen una substancia especial modelada en esférulas, la cual sería absorbida por las masas protoplásmicas de los espermatozoides embrionarios.

Multiplicaciones del corpúsculo seminiformador. — Diversos autores, entre ellos Boberi, han estudiado las divisiones ocurridas en toda la serie de formas que median entre la célula germinal y el espermatozoo. Para mayor claridad, divide el árbol genealógico en tres periodos: *período germinal*, *período de crecimiento* y *período de maduración*.

Durante el *período germinal* la célula engendradora del zoospermo se multiplica tres veces sucesivas. Por consiguiente, cada elemento germinal producirá ocho *espermatogonias* ó zoospermos todavía indiferenciados. Durante el *período de crecimiento* la espermatogonia gana simplemente en tamaño. En fin, llegada la *fase de maduración*, se divide dos veces, generando, por tanto, cuatro corpúsculos próximamente idénticos llamados

espermatoцитos (espermatoцитos de primero y de segundo orden). Esta segunda tanda de divisiones representa el proceso de reducción cromática del óvulo y tiene por objeto disminuir el tanto de cromatina nuclear del corpúsculo destinado á la fecundación. Acabada la segunda división, el espermatoцитo de segundo orden se fija en la célula de sostén, alarga progresivamente su protoplasma y se transforma en zoospermo.

Transformación del espermatoцитo en zoospermo. — Meves, que ha analizado muy atentamente en el conejo de Indias las gradaciones que juntan ambas formas, da la siguiente evolución: Los espermatoцитos resultantes del proceso de reducción (*espermatisadas*) encierran, además de un protoplasma granuloso y núcleo, estas partes diferenciadas: el *corpo cromatoide* (corpúsculo lobulado yacente á cierta distancia del núcleo); la *esfera ó idiozoma*, masa redondeada salpicada de granitos coloreables, y en fin, los *centros*, corpúsculos finísimos emplazados periféricamente y cerca de la cubierta (*centriolos* de Prenant y otros).

Todas estas partes colaborarán en la construcción del zoospermo. Así el *idiozoma* se acerca progresivamente al núcleo, se aplasta y acaba por engendrar, al fusionarse con éste, el *gorro cefálico*. Más adelante, en el territorio celular opuesto al gorro cefálico, aparece un filamento tenuísimo, la *cola* del zoospermo, que se inicia precisamente junto al centriolo periférico ó distal. En suma, el núcleo formará la cabeza del zoospermo, el *idiozoma* ó esfera engendrará el cuerpo y gorro cefálico, los *centriolos* serán el punto de partida del hilo axial de la cola, á la que asocian con el núcleo, y en fin, el protoplasma dará origen al *forro de la cola*.

Ondas espermatoгénicas. — En los tubos seminíferos la espermatoгénesis se presenta con cierta regularidad, avanzando en serie cronológica desde el fondo ó cabo de cada tubo hacia su boca, y según una línea espiroidea ininterrumpida. En un mismo tubo, pues, se hallarán en forma helicoides todas las fases del proceso espermatoгénico (Regaud).

Espermatoгénesis en los invertebrados. — Reproduce en esencia el proceso de los vertebrados, dándose igualmente los fenómenos de evolución y maduración de los espermatoцитos, así como su copulación con elementos nutritivos ó de sostén. Sin embargo, en algunos animales (nematodos, anélidos, etc.) el corpúsculo de sostén es central y constituye, en el eje del tubo seminífero, una larga masa protoplásmica (*raquis ó citóforo*), en la cual se insertan los espermatoцитos. En los moluscos y ciertos anélidos, los *citóforos* se muestran multinucleados. En los gasterópodos, la célula de sostén yace periféricamente, insertándose en la membrana y asemejándose por consiguiente al corpúsculo de Sertoli de los vertebrados.

Los *zoospermos* adultos son filamentos movibles, de 60 ó más μ de longitud, que se hallan abundantemente en el líquido que llena los tubos seminíferos, epidídimo, conducto deferente y vesículas seminales. Constan de tres partes: *cabeza ó núcleo*, *por-*

ción media y cola. La cabeza varía mucho de forma y tamaño en las diversas especies animales; en los zoospermos humanos es piriforme, algo aplastada y parece compuesta de una materia cromática homogénea rodeada de una membrana. La cola es tenuísima y va disminuyendo de espesor hasta su punta, que es difícil de discernir, á causa de su extrema delicadeza. El cuerpo es la porción más gruesa comprendida entre la cola y la cabeza; comienza junto á ésta por ligera estrangulación, y termina en su unión con la cola mediante una estría, no siempre bien perceptible (fig. 287, A).

Recientes trabajos ejecutados con fuertes objetivos han revelado á Nelson, K. Bardeleben y otros, algunos interesantes detalles sobre la estructura del zoospermo humano. De la cabeza, como se ve en la fig. 288, a, partiría un hilo finísimo y pálido terminado en un ganchito; la cabeza misma constaría de una corteza y de un corpúsculo central que acaso correspondiera al verdadero núcleo; y, en fin, en torno del cuerpo y cola se vería un tenuísimo hilo arrollado en espiral. Para Ballowitz y Jensen, la cola se compone de un eje fibrilar, constituido por dos manojitos de hilos finísimos y de una cubierta hialina general. La cabeza del zoospermo estaría forrada, en su parte más culminante, por una especie de cubierta comparable á un gorro de dormir (*gorro cefálico*).

En los demás vertebrados, la estructura de los zoospermos obedece al mismo plan, aunque con variantes notables en las dimensiones relativas de cada parte. Así, en la salamandra (fig. 287, C) la cabeza es larguísima, homogénea y modelada en hierro de lanza; la cola es más prolongada aún, y en su torno se arrolla una membrana espiral, dotada de movimientos ondulatorios; entre la cola y cabeza se percibe un corpúsculo brillante y oblongo que se llama *pieza intercalar*. Este corpúsculo representa, según parece resultar de recientes observaciones, la esfera atractiva del zoospermo.

Glándulas vesiculares.—Ovario.—Un corte de este órgano nos presenta dos zonas: una central, prolongada con el íleo y esencialmente formada por un estroma conectivo rico en vasos gruesos (*substancia medular*); y otra periférica llamada *substancia cortical*, donde se contienen las partes características de este parénquima, es decir, el *epitelio germinal* y las *vesículas de Graaf*.

El *epitelio germinal* forma una capa delgada que reviste la superficie ovárica y se continúa con el endotelio peritoneal. Las

células que constituyen dicha capa son cubóideas, de protoplasma turbio y núcleo relativamente voluminoso. De estos elementos derivan probablemente los óvulos, por lo cual han recibido el nombre de epitelio germinal. La continuidad entre las ve-



Fig. 288. — Disposiciones que presentan algunos zoospermios del hombre y mamíferos, según K. Bardeleben. — *a*, gancho cefálico; *b*, punto cromático; *c*, estria espiral.

sículas de Graaf y este epitelio no aparece en los animales adultos; pero en la época embrionaria se la demuestra fácilmente, notándose que los óvulos constituyen cordones celulares englobados en el extremo ovárico, prolongados con el epitelio germinal, del cual representan simples invaginaciones ó repliegues.

Las *vesículas de Graaf* hállanse abundantemente diseminadas en la capa cortical. Las más gruesas residen en las regiones hondas de este estrato, en tanto que las más jóvenes y rudimentarias habitan el plano superficial.

Las fases por que atraviesa el óvulo y vesícula de Graaf son las siguientes:

1.^a *Fase de folículo primordial.* — El óvulo aparece al principio bajo la forma de una célula pequeña, aunque más grande que las del estroma, de forma redondeada ó poliédrica, y cuyo núcleo, rico en cromatina, exhibe á menudo fases mitóticas. En torno del óvulo rudimentario se ven tres ó cuatro células aplastadas é irregulares, nacidas por diferenciación de las inmediatas del estroma, y que representan el primer esbozo de la zona epitelial ó granulosa peri-ovular (fig. 289, *a*, *b*).

2.^a *Fase de vesícula embrionaria.* — El óvulo aumenta de volumen y se rodea de dos membranas: una fina y granulosa (*membrana primordial*) que envuelve el protoplasma, al cual adhiere íntimamente, y otra que aparece en un período ulterior. Esta última capa es espesa como una cápsula, y ha recibido el nombre de *membrana secundaria* ó *zona pellúcida*. En su espesor se ven finos conductitos radiales, por los cuales, según Flemming, pasarían expansiones pro-

toplásmicas destinadas á poner en comunicación el protoplasma del óvulo con las células epiteliales inmediatas. En torno del óvulo, las células epiteliales pequeñas se han multiplicado, á beneficio de mitosis, engendrando dos ó más capas concéntricas de corpúsculos poliédricos, pobres en protoplasma y estrechamente unidos por sus caras. Del lado del estroma se desarrolla una membrana basal, sobre la cual se extiende una red capilar tupida (figura 289, c).

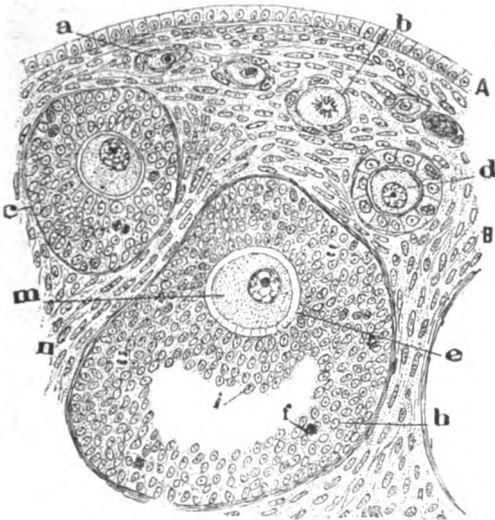


Fig. 289. — Corte del ovario de la coneja. Corte en parafina y coloración en hematoxilina. — *a*, folículos primordiales muy jóvenes; *b*, óvulo en mitosis; *d*, otro folículo primordial, pero más avanzado, con una capa epitelial regular; *c*, óvulo con zona granulosa y membrana pellúcida; *m*, óvulo casi maduro con su membrana pellúcida (*e*), con cúmulo ovi-gero (*i*) y su zona granulosa epitelial periférica (*b*); *A*, epitelio germinal; *B*, células intersticiales.

3.ª *Fase de la vesícula madura.*—La vesícula de Graaf alcanza gran desarrollo, creciendo en todas direcciones y principalmente hacia afuera. La formación epitelial peri-ovular acrecienta, por mitosis, el número de sus estratos, al propio tiempo que, en el seno del epitelio, se engendran varios espacios llenos de plasma. Tales espacios, que crecen incesantemente y acaban por confluir

en uno mucho mayor, separan dos regiones ó zonas epiteliales : la *zona granulosa* ó epitelial periférica, situada por debajo de la pared folicular, y compuesta de varias hileras de pequeños elementos poliédricos (*b*); y el *cúmulo ovigero* ó zona epitelial interna, sistema de capas celulares que envuelven inmediatamente el óvulo (*i*). Entre la formación interna y externa se observan

siempre uno ó varios puentes de corpúsculos epiteliales, especie de cordón umbilical que mantiene el óvulo en su posición.

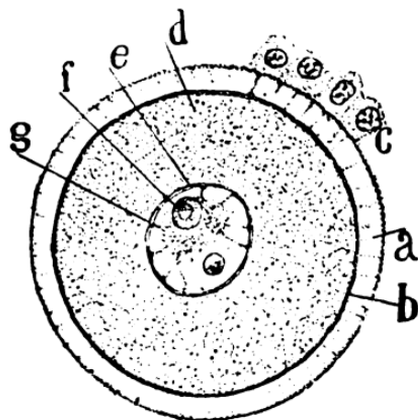


Fig. 290.—Ovulo casi maduro de coneja.—*a*, membrana aislable ó cápsula; *b*, membrana fundamental; *d*, protoplasma; *g*, núcleo; *e*, membrana nuclear; *f*, nucleolo; *c*, capa epitelial interna que parece enviar expansiones á través de la cápsula.

acromática, su carencia de red de nucleína (pues sólo presenta algunos granos tingibles apenas por la hematoxilina) y, sobre todo por la existencia de uno ó varios corpúsculos hialinos, colorables por los reactivos de la nucleína y limpiamente contorneados (*nucleolos* ó *manchas germinativas*) (fig. 290, *f*).

Núcleo vitelino.— Los óvulos inmaduros contienen en su protoplasma un corpúsculo especial de naturaleza enigmática, el *núcleo vitelino* de Balbiani. En los invertebrados, singularmente en la araña, preséntase voluminoso y bien acusado, exhibiendo una masa oscura central y una infinidad de láminas concéntricas. En los mamíferos no falta tampoco, residiendo cerca del núcleo y afectando forma esférica y contorno riguroso.

Buen número de autores atribuyen al núcleo vitelino origen nuclear; sin embargo, hay animales en que parece representar una diferenciación

citoplasmática. En todo caso la vida de este corpúsculo es efímera; cuando se aproxima la madurez del óvulo, se hincha, fragmenta y disemina, perdiéndose en el seno del protoplasma. Según Bambeke y v. der Stricht, su desaparición coincidiría con la creación de granos ó reservas alimenticias en el citoplasma, en cuya producción tendría positiva influencia.

Estos granos ó reservas son numerosísimos, afectando formas varias (esferas, bastoncitos, placas, etc.), según los animales, y cargándose á menudo de una materia grasienta, coloreable por el ácido ósmico (granos *deutoplasmáticos*).

Antes de madurar el óvulo, la red nuclear cromática se rompe, y se engendran esferas sueltas, pocas ó muchas, formadas por una substancia débilmente basiófila (fig. 290).

Varietades de óvulos.—Por la cantidad y modo de repartición de las reservas nutritivas del protoplasma ovular, se han distinguido muchas categorías de óvulos. Así, Eternod los clasifica en *panlecitos*, *centrolecitos*, *telolectitos* y *metalectitos*.

Los *panlecitos* constan de vitelus formativo y nutritivo mezclado por igual. El núcleo es central (*Amniocus*).

Los *centrolecitos* poseen deutoplasma central perinuclear, quedando la periferia del soma destinada al protoplasma formativo (ciertos insectos).

Telolectitos designanse los óvulos cuyo protoplasma se divide en dos partes ó polos: uno *superior* (*polo animal*) formado por un disco de protoplasma desprovisto de reservas donde se aloja el núcleo (*disco germinativo*, *cicatricula*, etc.); y otro *inferior*, representado por abultada masa de protoplasma henchido de granulaciones alimenticias. Semejante disposición polar corresponde al óvulo de las aves, reptiles y peces óseos.

En fin, los *metalectitos* constan de protoplasma formativo con indicios de deutoplasma ó granos alimenticios. El núcleo es central. Tal es el óvulo de los mamíferos, que no necesita reservas nutritivas, porque el embrión las hallará de sobra en la placenta. Parecidas clasificaciones hacen Balfour, Henneguy, etc.

El folículo de Graaf está limitado por una membrana delgada, anhistá, reforzada exteriormente por fascículos conectivos y células aplastadas. Sobre ellas residen los capilares, constituyendo una red membranosa apretada. Entre las vesículas de Graaf se ven, á más de fascículos conectivos y capilares, elementos constitutivos del estroma, multitud de células poliédricas, más ó menos acumuladas, ricas en gránulos y comparables á las *perivasculares* ó á las *intersticiales* del testículo. Su significación y origen permanecen en la obscuridad. En general, se reputan de naturaleza conectiva, por más que Nussbaum las haga pro-

ceder del epitelio germinal, del que serían formas abortadas.

Glándula tiroides. — Es el tipo de las vesiculares. En medio de un estroma conectivo, ofrece esta glándula vesículas cerradas, de 40 á 90 μ de diámetro, llenas de un líquido homogéneo, ligeramente amarillento, cuya consistencia aumenta con la edad, llegando á ser gelatiniforme. La superficie interna de las vesículas está revestida por una sola capa de células cuboides de anchura variable. Una red capilar tupida circuye las membranas vesiculares.

La glándula tiroides es el tipo de las llamadas *vasculares sanguíneas*, es decir, de aquellas que, por carecer de conducto excretor, vierten directamente en la sangre el producto elaborado. Este producto no ha sido todavía aislado, pero se sabe, merced á los experimentes de Hofmeister, Eiselberg y otros, que ejerce una gran influencia sobre la nutrición, puesto que en los conejos, carneros y cabras jóvenes, la extirpación de aquel órgano produce una suspensión del desarrollo. En el mono y el hombre la falta del cuerpo tiroides determina el mixedema.

Los animales privados de dicho cuerpo se restablecen rápidamente si son alimentados con el jugo ó con pedazos de la glándula tiroidea (Herthoge, Bourneville, Gómez Ocaña, etc.).

CAPÍTULO XIII

TEJIDO VASCULAR

Definición.—El tejido vascular es la trama especial de que están construídas las paredes de los tubos sanguíneos y linfáticos. En esta trama se asocian, en proporciones varias para cada especie vascular, tres tejidos simples: el epitelial, el conjuntivo y el muscular. El principal de tales factores es el epitelial, que jamás falta, constituyendo una membrana continua consigo misma, á la manera del endotelio de las serosas. Sobre esta membrana fundamental, y en aquellos parajes en que los tubos sanguíneo-linfáticos reclaman mayor resistencia, elasticidad ó contractilidad, se depositan estratos de tejido conectivo y muscular que complican la simplicidad originaria.

Clasificación.— El sistema vascular comprende tres variedades histológicas: el *tejido capilar*, el de los *vasos gruesos* (venas y arterias) y el de los *órganos glanduloides vasculo-sanguíneos* ó vasculo-linfáticos (bazo y ganglios linfáticos).

VARIEDAD CAPILAR

Los capilares se distinguen en sanguíneos y linfáticos.

1.º **Definición.**—Los sanguíneos son tubos delgados, ordinariamente microscópicos, residentes en la trama de los órganos que enlazan las raicillas venosas con las últimas ramitas arteriales, y llevan el líquido nutritivo á la inmediación de las células.

2.º **Distribución general.**—Los capilares se entremezclan á todos los tejidos, excepto al cartilaginoso y al epitelial. Yacen comunmente á cierta distancia de las células, envueltos en una gansa conectiva. El *diámetro* de estos órganos varía mucho en los diversos tejidos, y según el estado de plenitud ó de vacuidad,

pues se atemperan á la cantidad de sangre que los atraviesa; puede evaluarse, sin embargo, en 8 á 30 μ . Los capilares más delgados residen en el pulmón, retina y tejido muscular, y los más gruesos en el hígado, tejido óseo, etc. La *forma* del capilar es la de un cilindro más ó menos aplastado. A veces, la superficie se presenta abollada con ensanchamientos cavernosos (capilares de los ganglios nerviosos y de los músculos rojos del conejo).

Los capilares se anastomosan en su itinerario, constituyendo redes cuya forma recuerda la disposición de los elementos histológicos á que se asocian. La angostura de la malla guarda relación con la actividad funcional del tejido: los más activos, como el glandular, nervioso y muscular, peseen redes apretadas y próximas á las células, mientras que los pasivos, como el óseo, fibro-cartilaginoso, tendinoso, etc., presentan mallas amplias y escasos capilares.

3.º **Caracteres microscópicos.** — Visto un capilar al microscopio, después de coloreado por el carmín, nos presenta el aspecto de un tubo hialino, homogéneo y sembrado de núcleos elipsoides y aplastados. Para percibir los límites celulares y persuadirse de que cada núcleo corresponde á una individualidad celular, es preciso recurrir al nitrato de plata, que tiñe el cemento de unión, presentándonos campos irregularmente romboidales con el eje mayor paralelo al del capilar.

En los capilares delgados toda la estructura consiste en esta membrana endotelial, pero en los gruesos hay además por fuera del epitelio una capa de materia amorfa sembrada de núcleos (*túnica adventicia capilar*).

Recientes observaciones de Kolosow parecen establecer la existencia, entre las células endoteliales, de filamentos de comunicación. Entre ellos, el cemento flojo y distensible dejaría pasar fácilmente los glóbulos blancos de la sangre. Por lo demás, estos puentes habían sido ya sospechados por nosotros hace muchos años. Véase nuestro *Manual de Histología*, pág. 236, 1885,

Capilares linfáticos.—Estos son más gruesos é irregulares que los sanguíneos y constituyen también redes complicadas yacientes en el espesor de los tejidos. La *forma* del capilar es irregu-

larmente cilíndrica, con numerosas dilataciones y estrecheces. De la red emergen muchas veces, en sentido perpendicular al plano de la misma, expansiones prolongadas y terminadas en fondo de saco, como sucede, por ejemplo, en las vellosidades del intestino. Las redes linfáticas se entremezclan ordinariamente á las sanguíneas, pero á menudo en ciertas mucosas aquéllas ocupan un plano distinto y más superficial que éstas.

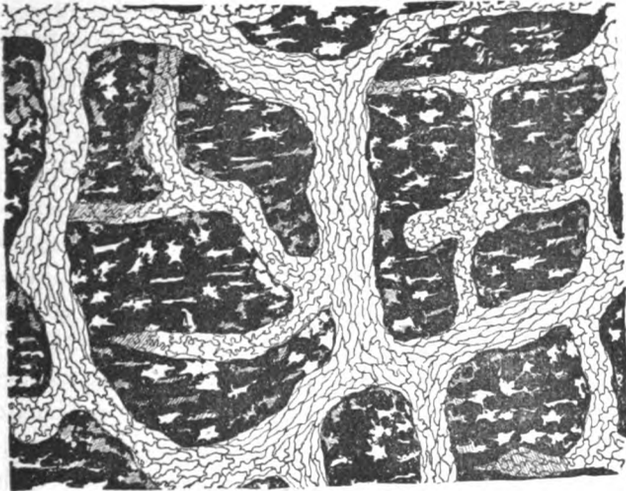


Fig. 291. — Red linfática de la cara superior del centro frénico del conejo. — Impregnación con el nitrato de plata, previo pincelamiento del endotelio pleural. — El fondo negro formando los haces conectivos, y en él resaltan multitud de células estelares del tejido conjuntivo subepitelial.

No todos los tejidos poseen capilares linfáticos; los más ricos en éstos son los tejidos muscular, glandular y conectivo, preferentemente el que constituye el dermis de todas las mucosas y serosas. Es dudosa la existencia de linfáticos en los tejidos óseo, nervioso y fibro-cartilaginoso; con mayor razón faltarán en los epitelios y tejido cartilaginoso hialino que carecen de vasos sanguíneos. Las membranas fibrosas, tales como el periostio, aponeurosis y pericondrio los contienen, aunque en pequeña cantidad.

Las citadas redes constituyen el origen verdadero de los vasos linfáticos, no existiendo las comunicaciones directas con las serosas, lagunas conectivas, espacios peri-vasculares del sistema nervioso, etc., que ciertos autores han descrito, dando por seguro que el sistema linfático es la continuación de las grandes cavidades esplácnicas é intersticiales. Dichas redes de origen aléjanse entre los elementos histológicos, y desaguan, tras curso más ó menos largo, en vasos linfáticos más gruesos, también anastomosados, caracterizados por las válvulas que presentan en su curso y por su aspecto moniliforme. En fin, de la reunión de estos vasitos nacen los tallos más robustos que acompañan á las arterias y venas. La estructura de los capilares linfáticos es idéntica á la de los sanguíneos: constan también de una membrana endotelial delgada y sumamente dilatada; el contorno de las células que la forman es notablemente flexuoso, como dentellado, carácter que las distingue de las endoteliales sanguíneas (fig. 291). Algunos autores suponen que estos dentellones sólo se ven en las células epiteliales retraídas, ó en otros términos, en los capilares vacíos (Klein y, recientemente, Muscatello).

Desarrollo de los capilares.—Cuando se observan al microscopio las expansiones membranosas de la cola de renacuajo ó el epiplón mayor de un conejo ó gato recién nacidos, se advierten, al lado de redes capilares completas, otras que se hallan en vías de formación. El nuevo capilar nace siempre de uno preexistente y se inicia bajo la forma de una expansión protoplasmática sólida, nacida, en ángulo casi recto, del plano de un corpúsculo endotelial (fig. 292, A). Esta expansión, que se parece á una espina en sus comienzos, crece rápidamente hasta juntarse con alguna de las llegadas en dirección opuesta; fórmase así un cordón intervascular, primero sólido, pero que no tarda en ahuecarse á impulsos de la corriente sanguínea que bate insistentemente sus extremos.

Todas las fases de este curioso proceso se pueden observar en una misma preparación: así, se ven, á menudo, tubitos canalizados á medias, es decir, tabicados aún por un tapón protoplasmático que tiembla á impulsos de la corriente (fig. 292, B) y numerosas puntas más ó menos macizas (A, C), algunas de las

que (D), por consecuencia de la blandura de la pared, dejan escapar algunos leucocitos y hematíes. Terminada la canalización, se individualiza el protoplasma, segmentándose en territorios endoteliales, cada uno de los que corresponde á un núcleo del cordón. El crecimiento de los vasos se verifica por excisión de las células preexistentes. En el mesenterio y epilón del gato,

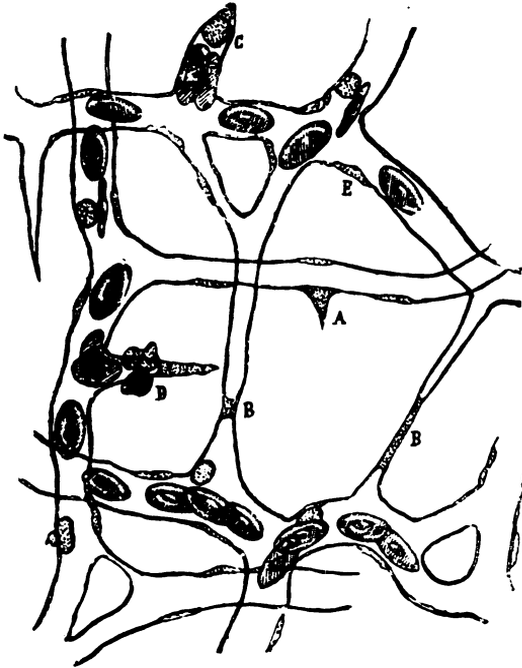


Fig. 292. — Capilares sanguíneos en vías de crecimiento de las expansiones membranosas de la cola del renacuajo. Examen en vivo.—A, punta de crecimiento; B, puentes protoplásmicos sin ahuecar; D, punta de crecimiento por donde se extravasa un hematíe y dos leucocitos.

es muy frecuente ver carioquinesis, tanto en los núcleos de los capilares en formación, como en los completamente terminados.

Tejido de las arterias.—La pared arterial exhibe una composición algo variable, según el calibre y situación del vaso. En general, pueden admitirse en ella tres túnicas: una *externa*, conectiva ó *adventicia* y eminentemente extensible; otra *media*,

musculo-elástica, friable y más ó menos contráctil ; y otra *interna*, elástico-endotelial, lisa, delgada, que limita la corriente sanguínea. La túnica media es la que presenta más variaciones, tanto en espesor como en estructura, según el calibre del vaso. En las pequeñas arterias, consta especialmente de fibras musculares lisas, mientras que en las gruesas se compone casi exclusivamente de tejido elástico ; de aquí la conveniencia de distinguir dos tipos de tejido arterial: *arterias pequeñas* ó musculares, *arterias gruesas* ó elásticas.

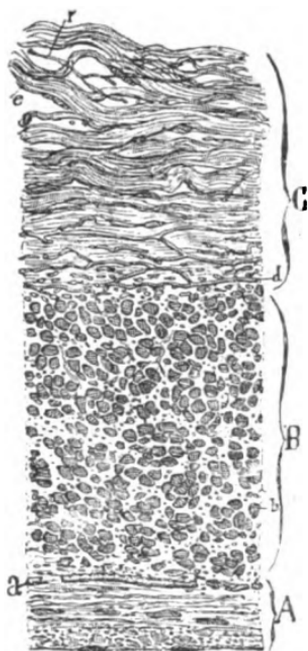


Fig. 293. — Corte longitudinal de la arteria facial. A, capa interna ; B, capa media ; C, capa externa ; a, membrana elástica perforada ; b, corte de una fibro-célula muscular ; d, fibras elásticas de la capa externa ; e, fascículo conectivo de la capa externa.

Arterias musculares. — Corresponden á este tipo todas las arterias cuyo calibre no excede del de la radial (pedia, radio-palmar, facial, hepática, etcétera).

La *túnica externa* consta de fascículos conjuntivos orientados en todas direcciones, pero principalmente en la perpendicular al eje del vaso. Los fascículos están separados por células conectivas aplanadas y por numerosas redes elásticas, que se concentran particularmente en la parte más interna de la adventicia. Las fibras elásticas se orientan en gran parte transversalmente al eje vascular, por lo que aparecen en los cortes transversales bajo la forma de un punteado brillante (figura 293, d).

En algunas arterias (dorsal del pene, esplénica, mesentérica, renal, uterina. etc.), ofrece también la *túnica externa* algunas fibras musculares lisas, longitudinalmente dispuestas.

La *túnica media* está construída por un cemento homogéneo ó ligeramente estriado, en cuyo seno hállanse englobadas algu-

nas redes elásticas finas, y, sobre todo, un considerable número de fibras musculares lisas transversalmente orientadas. Los cortes longitudinales presentan estas fibras seccionadas de través, bajo la forma de campos poligonales ó redondeados de extensión desigual é irregularmente agrupados. Los más extensos de estos campos (que corresponden á la porción gruesa ó ecuatorial de las células musculares) exhiben núcleos (véase la fig. 293, b).

La *túnica interna* ofrece de dentro á fuera: el endotelio formado de elementos laminares ligeramente abultados al nivel del núcleo; una substancia fundamental vagamente estriada á lo largo y cruzada por algunas fibras elásticas delicadas; y una membrana elástica gruesa, perforada (*membrana fenestrada*) que sirve de valla separatoria entre las túnicas media é interna.

Esta membrana elástica, que tiene gran tendencia á plegarse longitudinalmente, aparece fuertemente ondulada en los cortes transversales.

Arterias elásticas.—A este tipo corresponden todas las gruesas desde el calibre de la humeral en adelante.

La *adventicia* se presenta en estas arterias rica en tejido conjuntivo y fibras elásticas. Entre los haces más externos, alójanse á menudo células adiposas y vense acá y acullá algunos capilares sanguíneos (*vasa vasorum*).

Las fibras elásticas se reúnen, á veces, en tan gran número junto á la túnica media, que casi se justifica su individualización en una nueva capa (*elástica* de Henle).

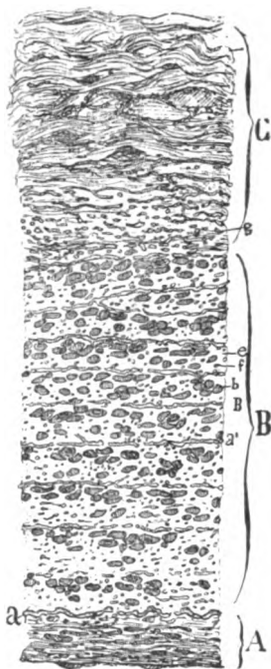


Fig. 294. — Corte longitudinal de la arteria subclavia. — A, capa interna; B, media y C, externa; a, membrana elástica más interna; a', membranas elásticas más delgadas de la capa media; b, fibra muscular cortada de través; e, materia amorfa; f, sección de una fibra elástica; g, fibras elásticas de la capa externa.

La *túnica media* es notablemente espesa, constituyendo en gran parte la pared vascular. En ella se advierte, á más de la materia amorfa ya mencionada, y las redes elásticas entremezcladas de escasas fibras musculares transversales, multitud de membranas elásticas fenestradas, gruesas, dispuestas concéntricamente, pero á cierta distancia, limitando espacios anulares rellenos por los otros elementos (fig. 294, *a*). Cuanto mayor es el calibre de la arteria más abundan las membranas y las fibras elásticas y menos los elementos contráctiles. Según Bardeleben, á más de las fibras musculares transversales, hallaríase también en el límite interno de esta túnica un estrato longitudinal de las mismas.

La *túnica interna* ofrece espesor mucho mayor que en las pequeñas arterias y comprende de dentro á afuera; primeramente el endotelio; más hacia afuera una zona espesa, finamente estriada á lo largo, con todos los caracteres de los fascículos conjuntivos; en ella yacen sumergidas células estrelladas, análogas á las corneales, provistas de un núcleo alargado ú ovoideo (*capa sub-epitelial, capa estriada* de la *interna* de Kölliker); más hacia afuera adviértense numerosas fibras elásticas finísimas y dispuestas en redes de mallas longitudinales, y, por último, en contacto con la *túnica media* hállase la membrana elástica fenestrada, que se distingue de las de aquella por su mayor robustez y por sus plegaduras longitudinales (fig. 294, *a*).

Estructura de las venas.—Consta también la pared de estos vasos de tres túnicas, cuya disposición, á diferencia de la de las arterias, varía poco con los distintos calibres. En cambio, puede afirmarse que cada vena, por razón de su posición y de las particulares funciones que desempeña, presenta una estructura particular.

En general, cabe afirmar que la *túnica adventicia* es la más gruesa é importante, componiéndose de fascículos conectivos, redes elásticas y algunas fibras musculares longitudinales; que la *media* consta de substancia amorfa cruzada por redes elásticas y escasas fibras musculares transversales, y que la *interna* resulta de la asociación de un endotelio de células alargadas, con una materia estriada á lo largo y algunas redes elásticas delicadas.

Ganglios linfáticos.—Son órganos globulosos ú ovoideos, de consistencia parenquimatosa, situados en el trayecto de los vasos linfáticos gruesos, y especialmente constituídos de tejido citógeno ó adenoideo.

Cuando se examina al microscopio un corte ganglionar previamente descargado, á beneficio del pincel, de los leucocitos que llenan sus espacios cavernosos, se nota que toda la trama ganglionar se reduce á dos partes: el *estroma conjuntivo* y las *formaciones citógenas*.

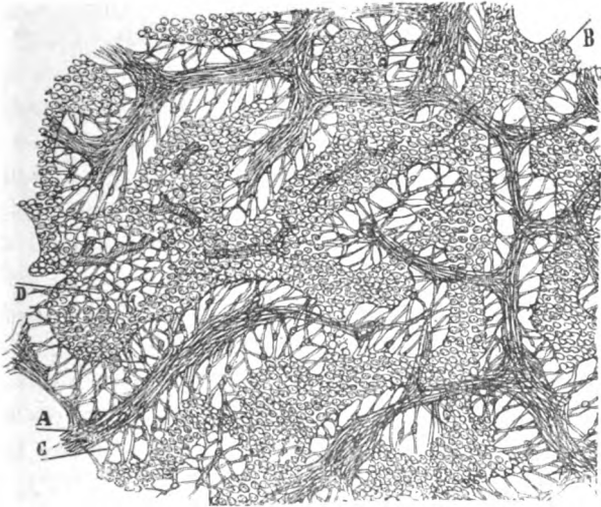


Fig. 295. — Corte, tratado por el pincel, de la región medular de un ganglio de carnero. — A, tabique conjuntivo ó del estroma; B, cordón medular anastomosado en red; C, fibras conectivas del sistema de suspensión; D, red filamentososa de un cordón medular en que el pincel arrastró casi todos los elementos englobados en ella.

Estroma.—Imagínese una cápsula conjuntiva rodeando completamente el ganglio, de la cual parten interiormente trabéculas fasciculadas, ya acintadas, ya cilíndricas, divididas y subdivididas repetidas veces para separar un sistema de cavidades irregulares ampliamente comunicantes entre sí. Semejantes trabéculas, que están construídas de fascículos y células iguales á las del tejido conectivo laxo, son más gruesas y hállanse más

distantes unas de otras en la región cortical del ganglio, donde alojan las prolongaciones más voluminosas del tejido citógeno (folículos linfáticos). A menudo está el estroma reforzado por fibras musculares lisas, y siempre encierra fibras elásticas y arterias y venas voluminosas (fig. 296, A).

Substancia adenoidea. — La formación citógena ó adenoidea yace en las cavidades del estroma, constituyendo un sistema de cordones irregulares, macizos y anastomosados entre sí, los cuales, después de llenar casi todo el espesor del ganglio, se terminan en la zona cortical por gruesas dilataciones libres, de forma globulosa ó piriforme. A las expansiones citógenas anastomosadas del centro ganglionar se las conoce con el nombre de *cordones medulares*; y con el de *folículos linfáticos*, ó el de nódulos corticales, á las porciones libres ensanchadas de la misma substancia residentes en la zona cortical. El diámetro de los folículos oscila generalmente entre 0·5 y 1 milímetro, y el de los cordones medulares entre 0·02 y 0·1. Existen, por lo demás, grandes variantes de dimensión en los diversos animales.

La trama de los folículos linfáticos, así como la de los cordones medulares, está formada, en todo su espesor, de tejido citógeno (véase la pág. 283), es decir, de una fina red conectiva cuyas mallas están rellenas por corpúsculos redondeados. Contiene, además, numerosos capilares sanguíneos, cuyas paredes espesas, reforzadas por una túnica adventicia, reciben la inserción de los finos fascículos citógenos (fig. 295, D, B).

Espacios linfáticos. — Entre el estroma y las masas citógenas descritas, existen unos espacios cavernosos, continuos en todo el grosor del ganglio, en los cuales desaguan los linfáticos aferentes y toman origen los eferentes. La disposición de estas oquedades es tal, que á pesar de su complicada extensión, jamás las trabéculas del estroma tocan las formaciones adenoideas. A fin de conservar una situación siempre central en las lagunas del almacén, las partes citógenas hállanse sostenidas por delicadas trabéculas de tejido conjuntivo, las cuales, partiendo de la superficie de los folículos y de los cordones medulares, con cuya delicada red conectiva se continúan, vienen á insertarse y perderse en los haces conjuntivos del estroma. Este sistema de

suspensión, unas veces está representado por fascículos rectos insertos casi perpendicularmente en las superficies próximas del estroma y cordones citógenos, y otras por hacecillos ramificados, y aun anastomosados en red de flojas mallas (véase la fig. 295, C). Cada uno de estos finos fascículos, así como todas las superficies limitantes de los espacios linfáticos, se hallan revestidos de un delicado endotelio, como se muestra claramente en los gan-

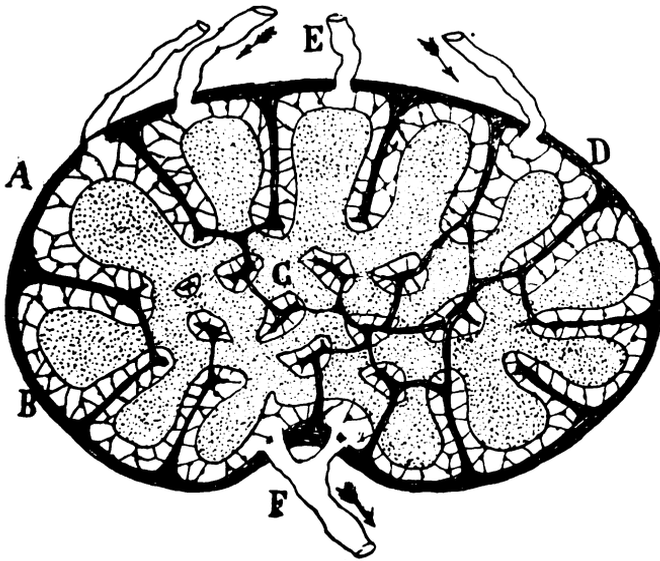


Fig. 296. — Esquema de la estructura del ganglio linfático y de las relaciones de éste con los vasos aferentes y eferentes. — A, cápsula y tabiques conectivos; B, folículos de tejido citógeno; E, vasos linfáticos aferentes; F, vaso linfático eferente; C, cordones linfáticos de la sustancia medular.

glios linfáticos inyectados con nitrato de plata. Los núcleos que se advierten pegados á las trabéculas del *sistema de suspensión* en los cortes pincelados de ganglio, pertenecen á las células endoteliales que las revisten. Por lo demás, este endotelio es simple continuación del de los vasos linfáticos aferentes y eferentes, como los espacios que limitan representan también una verdadera dilatación cavernosa de la cavidad de los mismos.

El ganglio posee generalmente una disposición reniforme. Por el lado de la convexidad penetran en número de dos á cuatro los vasos linfáticos aferentes; y por la depresión ó íleo ganglionar emergen los eferentes, que son siempre menos numerosos. La corriente linfática se derrama primero en el sistema cavernoso perifolicular, arrastra á su paso muchos de los elementos citógenos que quizás atravesaron, merced á sus movimientos activos, el endotelio de los cordones adenoideos, y alcanza por fin, concentrándose, la región del íleo y la cavidad de los linfáticos eferentes (fig. 296, E, F).

Bazo. — Esta víscera consta también muy principalmente de tejido citógeno, sólo que sus trabéculas, en vez de estar, como en los ganglios, bañadas por la corriente linfática, lo son por la sanguínea. De aquí el nombre de *glándula linfático-sanguínea* que le ha dado Frey.

En el bazo hay que estudiar cuatro partes principales: el *estroma conectivo*, las *formaciones citógenas*, los *espacios cavernosos* y la *pulpa esplénica*.

Estroma. — Está representado, en primer término, por una cubierta de tejido conectivo laxo, entremezclado de fibras elásticas y reforzado por elementos musculares lisos, la cual, después de aferrar todo el órgano, se continúa al nivel del íleo con las tónicas adventicias de los vasos esplénicos. De la superficie interna de la cápsula parten trabéculas conectivas que se ramifican y anastomosan entre sí, limitando un sistema de cavidades comunicantes, donde se alojan los elementos de la pulpa ó barro esplénico. Estas trabéculas insértanse también en la cubierta conectiva gruesa que poseen los vasos sanguíneos, particularmente los venosos. Al igual de la cubierta general esplénica, encierran también tales tabiques fibras conectivas, musculares y elásticas.

Formaciones citógenas. — Las mallas que resultan entre los tabiques conectivos del estroma están divididas en otras mucho más menudas y numerosas, pero no ya por fascículos conjuntivos ordinarios, sino por cordones citógenos, en un todo comparables á los adenoides de la región medular de los ganglios linfáticos. Cada cordón de éstos consta, pues, de un armazón de finí-

simos haces conectivos dispuestos en red cerrada y de numerosos corpúsculos alojados en sus mallas.

De trecho en trecho, véñese también en medio de estas redes citógenas cuerpos globulosos, de un tamaño variable entre 2 y 6 décimas de milímetro, que se conocen con el nombre de *corpúsculos* de Malpigio. Tales cuerpos, que pueden compararse en un todo con los folículos linfáticos, están contruídos también de tejido citógeno. Cada uno de ellos es atravesado por una arteria que les provee de capilares, y por su circunferencia se continúan con los cordones adenoides de la pulpa (fig. 297).

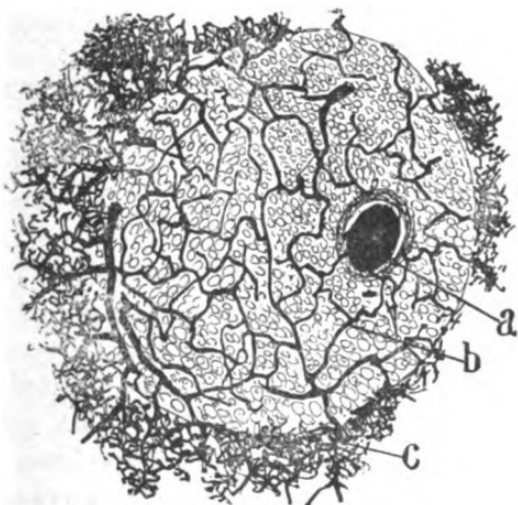


Fig. 297. — Corte de un corpúsculo de Malpigio del bazo del conejo.
Inyección vascular por el carmín.

Participan igualmente de la textura adenoide las tunicas vasculares. Las ramas de la arteria esplénica se cubren, como ya hemos dicho, desde el momento en que ingresan en el parénquima, de una cubierta conjuntiva densa: al principio, este revestimiento ofrece los caracteres del tejido conectivo laxo, pero pronto cambia de aspecto; sus trabéculas se adelgazan, y las lagunas interpuestas se llenan paulatinamente de corpúsculos linfáticos. Cuando las ramitas arteriales alcanzan un diámetro menor de una décima de milímetro, la túnica adventicia está com-

pletamente transformada en tejido citógeno, transformación que alcanza en parte á la túnica media. De la superficie de semejante cubierta adenoidea surgen, de trecho en trecho, gruesas elevaciones, que no son otra cosa que los citados corpúsculos de Malpigio, y multitud de expansiones citógenas continuadas con los cordones anastomosados de la pulpa.

Sobre las paredes venosas se deposita asimismo el tejido adenoideo: las gruesas venas yacen en vaina común con las arterias; mas pronto, como aquéllas se ramifican, apártanse de éstas, adquiriendo cubierta adenoide propia que no dura mucho, pues á poco espacio se resuelve en multitud de trabéculas adenoides continuadas con los cordones pulposos de toda la trama citógena del bazo.

En resumen, las formaciones citógenas del bazo son: los corpúsculos de Malpigio, las paredes venosas y arteriales transformadas, y los cordones anastomosados de las cavidades de la pulpa, partes todas unidas en sistema continuo y limitando espacios donde se aloja pulpa ó barro esplénico.

Espacios cavernosos.—Están representados por los huecos que resultan entre los cordones citógenos, las superficies del estroma conjuntivo, los corpúsculos de Malpigio y las túnicas vasculares. Estas lagunas hállanse en recíproca comunicación, y se continúan, de una parte, con la cavidad de las pequeñas arterias, y de otra con la de las últimas ramificaciones venosas. Un epitelio de células peliculares delicadísimas reviste todo este vasto sistema lacunario, donde circula la sangre mezclada con los elementos especiales de la pulpa.

Pulpa esplénica. — Cuando se exprime un pedazo de tejido cavernoso esplénico, queda en libertad un líquido espeso, rojizo, á que se ha dado el nombre de *barro esplénico*. Convenientemente diluido en fresco en el licor sodo-metílico, ofrece este barro multitud de elementos, entre los que figuran como formas principales: 1.^a Gran número de hematíes ordinarios. 2.^a Multitud de esférulas hialinas, teñidas unas por la hemoglobina, absolutamente incoloras otras, que parecen desechos de hematíes. 3.^a Células esferoidales, de 4 á 6 μ de diámetro, formadas casi exclusivamente del núcleo, pues apenas si en torno de ellas se

descubre vestigio de protoplasma ; tales elementos son acaso los más numerosos de la pulpa esplénica. 4.^a Células gruesas, esféricas, de contorno limpio, provistas de un núcleo globuloso y robusto y de un protoplasma casi homogéneo y tingible en violeta por el violado de metilo ; á menudo se muestran en carioquinesis. Por la hialinidad de su protoplasma, así como por su perfecta redondez, son estas células comparables con las hialinas y semi-hialinas de la médula ósea y tejido citógeno (*eritroblastos*). 5.^a Corpúsculos rojos de Neuman, es decir, células rojas nucleadas, enteramente iguales á las de la médula ósea. 6.^a Leucocitos de varias formas y tamaños, ricos en granulaciones brillantes colorables por las anilinas ; algunos de los más voluminosos contienen trozos de glóbulos rojos y aun hematíes completos. 7.^a A veces se hallan en la pulpa esplénica células gigantes semejantes á las mieloplaxias.

Como acabamos de ver, todos estos elementos tienen gran semejanza con los de la médula ósea, y no parece aventurado suponer que en el bazo, como en esta última, se engendran glóbulos rojos y quizá los mismos leucocitos. Pero al lado de esta actividad creadora hay que admitir una función de destrucción y desintegración de los hematíes. Pruébanlo la gran cantidad de pedazos hemoglobínicos que pululan por el barro esplénico y la existencia constante de leucocitos portadores de desechos globulares.

CAPÍTULO XIV

TEJIDO PILOSO Y UNGUEAL

Definición.—El tejido piloso es una trama dura, elástica, asociación del tejido epidérmico y conjuntivo, y modelada en unos órganos filamentosos, flotantes en la atmósfera por su cuerpo y extremidad periférica, é implantados por su raíz en un hueco ó bolsa de la piel.

Caracteres físicos y macroscópicos. — El pelo cubre casi toda la superficie cutánea, sufriendo variaciones de color, cantidad y longitud, según la región, el sexo y la raza. La forma es, en general, cilíndrica; en el pelo rizado es acintada. Por su longitud y espesor, se distinguen las variedades siguientes: 1.ª, el cabello ó pelo largo, cuya longitud oscila entre 5 centímetros y 1 metro, y que reside en la cara y cuero cabelludo; 2.ª, el pelo corto, cuya longitud no suele pasar de 3 ó 4 centímetros, y habita en la axila, órganos genitales, región esternal, etc.; 3.ª, el *lanugo* ó vello, cuya longitud varía entre 2 á 12 milímetros y reside en las mejillas, manos, brazos, etc.; 4.ª, el pestañoso ó cerdoso, representado por pelos rígidos, espesos, cortos, que bordean los párpados, forman las cejas y protegen las aberturas del oído externo y nariz.

Consta el pelo de *raíz ó bulbo, tallo y extremo periférico*. El tallo posee una forma uniformemente cilíndrica; el cabo periférico está á menudo deshilachado ó hendido; y la raíz, que reside en un hoyo del epidermis, se engruesa por su extremo inferior, que está provisto de una foseta destinada á recibir la papila.

Caracteres micrográficos.— El tejido del pelo comprende dos partes principales: el pelo propiamente dicho, y el folículo ó bolsa epidérmico-conectiva que lo contiene.

Folículo piloso.—Representa una bolsa formada de los mismos componentes que la piel : el *epidermis córneo*, el *cuerpo de Malpigio* y el *dermis*. De todos estos factores, sólo el *epidermis córneo* se continúa realmente con la raíz del pelo. Es forzoso, pues, pasar revista á estas tres formaciones cutáneas del folículo que, de fuera á adentro, son : la *capa conjuntiva*, la *vaina externa de la raíz* ó cuerpo de Malpigio y la *vaina interna de la raíz* ó epitelio córneo.

a) *Vaina conjuntiva.*— El tejido conectivo del dermis se prolonga alrededor del folículo piloso, constituyendo una membrana fibrosa densa, bien separada hacia afuera del tejido conectivo laxo ó subcutáneo. Un corte fino de esta membrana permite reconocer tres estratos: el fibroso externo, el fibroso medio y la capa vítrea ó basal.

El *estrato externo* es delgado, y consta de hacesillos conectivos, dispuestos en redes generalmente transversales, y cuyas lagunas contienen células conjuntivas fijas, estrelladas y en un todo semejantes por sus expansiones y anastomosis á los corpúsculos de la córnea. Entre los haces, y particularmente en el límite externo del estrato, se advierten muchas fibras elásticas.

El *estrato interno* es más espeso y denso que el externo; sus haces poco aparentes se asocian en membranas cilíndricas apretadas; las células, de núcleos alargados transversalmente, han sido por algunos consideradas como musculares (Bonnet); en realidad, son elementos conectivos, aplastados y dotados de expansiones coloreables por el cloruro de oro (fig. 298, A).

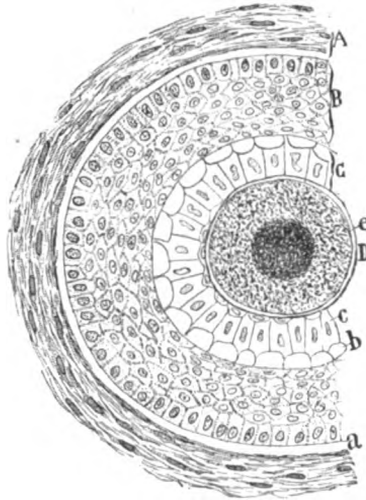


Fig. 298. — A, vaina conectiva del folículo piloso; B, vaina externa de la raíz; C, vaina interna de la misma; D, pelo; a, membrana vítrea ó basal; b, vaina de Henle; c, vaina de Huxley.

La *membrana vítrea* ó basal es una capa brillante, homogénea, de 2 á 3 μ de espesor, que separa limpiamente la vaina conjuntiva de la formación epitelial del folículo; el carmín la tiñe de un rosa pálido y resiste á los ácidos y álcalis. Por arriba, la membrana vítrea se confunde con el dermis más superficial;

hacia abajo, se adelgaza acabando al nivel del remate de la vaina externa de la raíz. Es probable que dicha capa vítrea represente un producto secretorio del cuerpo de Malpigio ó vaina externa epitelial del folículo.

b) *Vaina externa de la raíz*. — Con este nombre se designa una prolongación folicular del cuerpo de Malpigio ó porción viva del epidermis, la cual se adelgaza de arriba abajo, hasta terminar libremente enfrente de la papila (fig. 299, c). Consta de varios estratos de células granulosas, provistas de núcleo y unidas entre sí por hilos comunicantes. El estrato más externo presenta corpúsculos alargados comparables á los de la capa germinal de la piel; los estratos medios exhiben elementos poliédricos, y el interno células aplanadas, pero sin granos de eleidina.

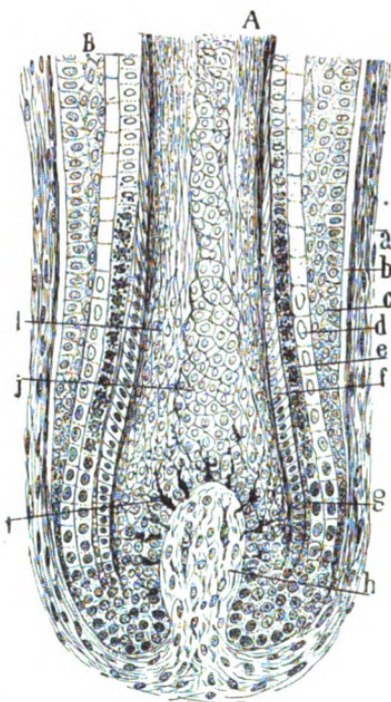


Fig. 299.—Corte longitudinal del folículo piloso. — A, pelo; B, folículo piloso; a, vaina conjuntiva; b, capa vítrea; c, vaina externa de la raíz; d, capa de Henle; e, capa de Malpigio; f, cutícula del pelo; g, cutícula de la vaina; h, papila del pelo; i, células pigmentarias de la raíz; j, región medular de la raíz; l, región cortical de la misma.

En el cabo inferior de la vaina externa, las hileras celulares se reducen á dos y luego á una, en la cual se observan signos inequívocos de atrofia.

c) *Vaina interna de la raíz* (fig. 298, C).—Es una formación

epitelial diáfana, incolorable por el carmín, ávida del ácido pícrico y continuada con la zona córnea del epitelio cutáneo.

No tapiza esta vaina toda la raíz del pelo, sino exclusivamente su parte media é inferior; hacia arriba, sus elementos se disgregan, dejando en torno del pelo un espacio vaginal, donde se vierte la secreción sebácea; por abajo se confunde con las células más inferiores y periféricas de la raíz del pelo.

Esta cubierta epitelial consta de tres zonas: la de Henle, la de Huxley y la cutícula de la vaina. Estas zonas, confundidas en lo alto bajo un aspecto casi homogéneo, resultan bien deslindadas en la porción media é inferior del folículo piloso.

Capa de Henle.—Es una membrana homogénea, de 6 á 8 μ de espesor, situada inmediatamente por debajo de la vaina externa del folículo. Por abajo, esta capa posee células cuboideas, granulosas, provistas de núcleo; pero á medida que éstas ocupan planos más superficiales, pierden el núcleo, se alargan en sentido longitudinal y adquieren un aspecto homogéneo y brillante. Esta nueva apariencia se debe á su transformación en queratina. Vistas de plano tales células, muestran, á veces, unos resquicios ó junturas, por las cuales se insinúan algunos apéndices de los corpúsculos de la zona de Huxley (fig. 299, *d*).

Capa de Huxley (fig. 299, *e*).—Es concéntrica á la anterior y más espesa, constando alguna vez de dos hileras celulares. El aspecto de las células de esta capa varía con la altura que ocupan; cerca del bulbo piloso se diseñan bajo la forma de unos corpúsculos cuboideos, granulosos y oscuros, los cuales, á medida que ocupan planos más superficiales, se cargan de tal cantidad de esferas de eleidina, que es casi imposible discernir el núcleo y protoplasma; más arriba aún, las células se alargan divergiendo hacia la raíz, pierden la eleidina, se queratiniza el protoplasma, y el conjunto de la vaina toma la apariencia de la capa de Henle. Una diferencia la separa, no obstante, de esta zona: la persistencia de los núcleos, los cuales pueden descubrirse hasta en el tramo superior de la vaina de Huxley, bajo la forma de vesículas pálidas, encogidas é incolorables por el carmín.

Cutícula de la vaina.—Cuando se examina la raíz de un pelo

seccionada á lo largo, se advierte una banda estrecha y brillante entre el epidermis del pelo y las células de Huxley. Esta capa, queratinizada en casi toda su extensión y difícil de resolver en sus células componentes, es la *cutícula de la vaina*. En el bulbo piloso está representada por una fila de elementos cúbicos, enanos, de 5μ de largos por 3 de gruesos. Su núcleo es pequeño, elipsoideo y fuertemente colorable por los reactivos de la cromatina. Dichas células se queratinizan á nivel más inferior que las de Huxley, transformándose en escamas imbricadas. La cutícula alcanza aquí un espesor de $2 \text{ á } 2 \frac{1}{2} \mu$ (fig. 299, *g*).

Tanto la vaina de Henle como las de Huxley y cutícula, se continúan inferiormente con las células indiferentes ó embrionarias de la raíz del pelo. Esta parte del bulbo, que podríamos llamar región germinal, consta de pequeñísimos elementos poliédricos, sumamente juntos, pobres en protoplasma y provistos de núcleo casi siempre en vía de mitosis. Las zonas periféricas de este foco germinal proliferan incesantemente, produciendo corpúsculos que, empujados sucesivamente hacia arriba y diferenciándose progresivamente, engendran las vainas de Huxley, de Henle y cutícula. En cuanto á la porción interna de la región germinal ó indiferente, tiene á su cargo, como luego veremos, la formación y crecimiento de la raíz del pelo.

Tejido del pelo. — Trataremos del bulbo piloso y luego del tallo, pues la estructura varía notablemente en estas dos partes.

1.º *Bulbo*.—Es el ensanchamiento ovoideo en que termina la raíz por su extremo profundo. En los pelos gruesos y adultos, esta dilatación ofrece en su parte inferior una fosa cónica, semejante al fondo de una botella, donde se insinúa la papila, excrecencia conjuntivo-vascular de la túnica fibrosa del folículo. En los pelos atróficos y en la mayor parte de los delgados, el bulbo carece de depresión terminal, y por consiguiente, no hay papila.

Las células del bulbo piloso son pequeñas, poliédricas, y poseen un núcleo esférico, que llena casi todo el cuerpo celular. Los corpúsculos que contornean la papila difieren de los otros por su forma primitiva y por cierta orientación convergente (figura 299, *i*).

Cuando se observan atentamente cortes longitudinales de

bulbo de cabellos negros ó castaños, se advierte que entre los elementos de la hilera epitelial inferior ó limitante, yacen unas células oscuras, fusiformes ó estrelladas, con todas las apariencias de corpúsculos conjuntivos melánicos. Por sus expansiones periféricas, que son delgadas y á veces ramificadas, se insinúan entre los elementos del bulbo, y por su cuerpo ó gruesa extremidad tocan la superficie papilar. Semejantes elementos, conforme han demostrado las observaciones de Riehl, Aebi, Kölliker y las nuestras, son células conectivas emigrantes, elaboradoras de melanina, las cuales vienen del tejido conectivo inmediato, penetran en el bulbo, y cogidas y arrastradas por las células epiteliales pilosas, se fragmentan y desecan en la región cortical del pelo. A estos desechos melánicos, difundidos irregularmente por el tallo piloso, se debe el color del cabello, color que varía desde el blanco al negro, pasando por el rojo, el rubio y el castaño, según el número de células conectivas melánicas que penetraron en el bulbo, y en razón de la cantidad de melanina elaborada por éstas (1).

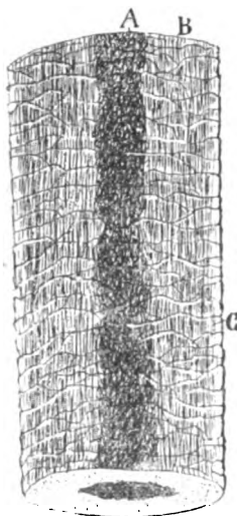


Fig. 300. — Trozo de un pelo examinado por su superficie. — A, región medular; B, región central; C, células imbricadas del epidermis del pelo.

(1) En Junio del 86, fecha en que publicamos el tercer cuaderno de nuestro *Manual de histología*, cuaderno en que se contenía el tejido piloso y sanguíneo, creímos haber sido los primeros en descubrir el origen conectivo de las células melánicas del bulbo piloso. Estábamos equivocados, pues informes posteriores nos enseñaron que semejante interpretación había sido ya dada por Riehl en 1884 (*Viertejahrschr f. Dermatol. u. Syph.*, 1884), y por Aeby en 1885 (*Med. Centralbl.*, núm. 16). El trabajo de Kölliker fué muy posterior al nuestro (1887). De todos modos, esta coincidencia en las conclusiones de trabajos hechos independientemente, refuerza considerablemente la verosimilitud de la doctrina que acabamos de exponer.

2.º *Tallo piloso*. — Consta de tres capas epiteliales concéntricas, á saber: la cutícula ó epidermis del pelo; la capa cortical y la capa medular.

Cutícula. — Cuando se examina un pelo á lo largo, se nota que está recubierto de unas células anchas, delgadísimas, más ó menos cuadriláteras é imbricadas, de modo que el borde inferior de las de arriba es subyacente al superior de las de abajo. El aspecto de estas líneas de imbricamiento, recuerda en un todo el dibujo del tallo de una palmera (fig. 300, C).

Hacia abajo, en la región del bulbo, la cutícula consta de células gruesas, cuboideas, continuadas con la región germinal ó porción indiferente de la raíz. Estas células son al principio horizontales, pero no tardan en aplanarse é imbricarse por consecuencia de la posición cada vez más oblícuá que, con relación al eje del pelo, van tomando. Hasta cerca de la mitad de la raíz, conservan el núcleo; luego desaparece éste, se queratiniza el protoplasma y la célula se transforma en finísima escama transparente (fig. 299, f).

Capa cortical del pelo. — Procede de la porción periférica de la región germinal ó indiferente del bulbo piloso. Las células, al principio poliédricas y pequeñas, se alargan longitudinalmente y ostentan núcleos muy visibles; á medida que alcanzan planos más superficiales, el núcleo palidece y el protoplasma toma un aspecto filamentosó; finalmente, los hilos de queratina del cuerpo celular se disponen longitudinalmente, pasan de una célula á otra, y borran casi, con su aspecto brillante, la presencia del cemento intercelular (fig. 299, l).

Cuando estos corpúsculos corticales abordan la región del tallo, sufren una retracción que los convierten en prismas filamentosos sumamente delgados, pierden el núcleo, y el cemento de unión se presenta longitudinalmente surcado por series de granos melánicos y de burbujas de aire (fig. 300, B).

Médula del pelo. — De las células del bulbo que cubren el vértice de la papila proceden los elementos medulares. Distínguense de los corticales por su dirección, que es transversal, por su forma poliédrica más corta, por su núcleo elíptico dirigido de través, al revés del de las células corticales que yace á lo largo

del pelo, por no contener materia melánica intercelular, y, sobre todo, porque el protoplasma que tales elementos contiene, aunque finamente reticulado, no se transforma en hebras gruesas, brillantes y longitudinales. No es raro ver estas células asociadas en grupos ó familias superpuestas, separadas á favor de una prolongación transversal de materia cortical. Es de notar que, tanto el núcleo como el aspecto granuloso del protoplasma, se conservan hasta mayor altura que en los elementos corticales; no obstante, hacia la mitad de la raíz, las células se achican, el núcleo se atrofia y el protoplasma se coarruga y queratiniza (*j*).

A veces, la substancia medular termina por una especie de fondo de saco dentro de la raíz, por manera que el resto del tallo piloso es sólido y homogéneo: esta es la regla general en el vello y en casi todos los cabellos jóvenes, cualquiera que sea su color. En los pelos gruesos y viejos, la materia medular se carga de pequeñísimas burbujas de aire, que pueden invadir toda la porción central del tallo, produciendo la impresión de un cilindro lleno de granulaciones melánicas. Entre estas pequeñísimas burbujas no puede reconocerse el menor vestigio de las células medulares.

Propiedades fisiológicas del tejido piloso.—Esos órganos carecen de propiedades vitales en su tallo, pero no así en el bulbo, encima de la papila, cuyos elementos blandos y protoplasmáticos son asiento de activa proliferación. Nútrense estas células por imbibición de los plasmas de la papila, y así se observa que cuando ésta falta ó se atrofia, el pelo cesa de crecer.

No se conocen nervios en el bulbo piloso, aunque es probable que existan como en el epidermis cutáneo y en el corneal.

El crecimiento del pelo se verifica desde la papila hacia la superficie cutánea. En este movimiento, sólo el bulbo y la vaina interna de la raíz toman participación; la externa, continuación de la capa malpigiana del epidermis, permanece indiferente, sirviendo como lecho ó canal de deslizamiento de la raíz del pelo.

Propiedades químicas.—Excepción hecha de las células del bulbo y las de la vaina externa de la raíz, los elementos pilosos están casi exclusivamente formados de queratina; por lo cual sus propiedades químicas son las de esta materia.

Cuando el pelo se macera por algún tiempo en ácido sulfúrico, la materia cortical se hincha y descompone en sus células constitutivas. Se desprenden primero las escamas de la cutícula pilosa, bajo la forma de láminas delgadísimas y cuadrilongas, y se desintegran después en largos filamentos prismáticos las células de la región cortical. Esta descomposición se acelera en el ácido sulfúrico caliente. La potasa y la sosa hinchan las células pilosas, concluyendo por disolverlas.

La cantidad de las cenizas que la combustión del pelo proporciona, alcanza de 0'54 á 1'85 por 100. Hállanse en éstas el *sulfato* y *fosfato de cal*, *óxido de hierro* y *sílice*. El *azufre* entra por un 4 ó 5 por 100. La materia colorante del pelo es probablemente la melanina. Cierta cantidad de grasa impregna la totalidad del tallo, prestándole la flexibilidad y brillo que le son característicos. Por lo demás, esta materia dimana de las glándulas sebáceas, cuyo contenido se vierte en la entrada del folículo.

Desarrollo del tejido piloso. — Del tercero al cuarto mes, iniciase en el feto la formación de este tejido. Comienza en las cejas y cuero cabelludo por pequeños tubérculos ó grumos celulares, que surgen en la cara profunda del cuerpo de Malpigio de la piel. Estos grumos adquieren la configuración de apéndices piriformes, algo más anchos en su porción profunda que en su región superficial. En torno de ellos aparece un tejido mucoso construído á expensas del dermis, que será con el tiempo la capa conjuntiva del folículo. En la masa celular del apéndice piriforme se inicia una diferenciación en dos zonas: una periférica (vaina externa de la raíz) y otra central, de forma cónica, con la punta dirigida hacia fuera, que no es otra cosa que el pelo embrionario y su raíz.

Este pelo rudimentario sufrirá á su vez una diferenciación en dos zonas: una clara y brillante, situada periféricamente y correspondiente á la vaina interna de la raíz; otra interna más oscura, que será el pelo propiamente dicho. Al propio tiempo, y antes que el pelo brote, el tejido conectivo inmediato se vasculariza, y en el bulbo piloso penetra una papila provista de capilares sanguíneos.

Regeneración del tejido piloso. — El pelo, una vez formado.

tiene una duración limitada, y tarde ó temprano cae por desaparición de la papila y absorción de toda la parte profunda del bulbo y sus cubiertas. Cuando se practica un corte del cuero cabelludo del hombre adulto, encuéntrase siempre al lado de pelos robustos, cabellos atróficos á punto de desprenderse.

Estos cabellos carecen de bulbo, es decir, de germen epitelial piloso y yacen en una masa espesada, constituida por la vaina externa de la raíz ó cuerpo de Malpigio del pelo. Debajo del pelo atrófico, dicha vaina se prolonga y se termina en un abultamiento redondeado, que no tarda en ser deprimido en fondo de botella por una nueva papila dérmica. En el espesor de este cordón epitelial macizo y subpiloso es donde, á beneficio de diferencias, se engendrará el nuevo folículo piloso, así como el pelo de regeneración, que brotará en cuanto el caduco se desprenda.

TEJIDO DE LAS UÑAS

Las uñas son órganos laminares, cuadrilongos, formados exclusivamente por el epidermis córneo de la piel engruesado y condensado de un modo especial. Alójase este tejido en un surco semicircular, más hondo por detrás que por los lados, ofrecido por el epidermis de la cara dorsal de los dedos.

Consta la uña de dos formaciones: la córnea ó superficial, y la *matriz* ó cuerpo de Malpigio.

La *formación corneal* consta de muchas capas de células aplastadas, transparentes y duras, que contienen un núcleo discoideo más ó menos atrofiado. Examinadas estas células en fresco, no dejan ver ningún detalle, pero si se las trata primero con la potasa ó la sosa, se hinchan y redondean como las células epidérmicas, revelando una membrana y vestigios de un núcleo. Nóntanse al nivel de los bordes celulares ciertas asperezas y granulaciones que nos parecen vestigios de los filamentos de unión.

El *cuerpo malpígiano* de la uña presenta los caracteres del de la piel, con el que se continúa al nivel de los surcos laterales de aquélla y de la extremidad del dedo. Únicamente es de notar que el epitelio interpapilar no forma, como en la piel, mamelones irregulares, sino crestas antero-posteriores, que se alo-

jan en espacios interpapilares de la misma dirección. A consecuencia de esta disposición, los cortes antero-posteriores de la uña muestran el epitelio unido en línea recta con el dermis, en tanto que las secciones transversales ofrecen la configuración en serreta propia de la piel. Las células son poliédricas y más pequeñas y granulosas cerca del dermis que en las capas superficiales. Los filamentos comunicantes son gruesos y sumamente numerosos, particularmente en la proximidad del epidermis córneo, donde, como hacen notar Unna y Kölliker, dan en las secciones perpendiculares la apariencia de inclusiones granulosas intraprotoplásmicas. De aquí el error de Ranvier, que tomó dicho aspecto como indicio de la presencia de su pretendida *uniquina*.

La zona córnea de la uña puede compararse por su dureza, transparencia y brillantez al *estrato lúcido* de la piel. Falta la capa córnea superficial, es decir, la formada de escamas brillantes sin núcleo. No sucede lo mismo en la época embrionaria: sobre la uña propiamente dicha, se halla una zona córnea floja, análoga al epidermis superficial cutáneo y designada *hiponiquión*; pero del quinto al sexto mes de la vida fetal se desprende y queda la zona lúcida al descubierto.

CAPÍTULO XV

TEJIDO TEGUMENTARIO

Definición.—Designase *tejido tegumentario* á la trama membranosa que reviste las superficies limitantes del organismo, y que resulta de la mezcla del tejido epitelial con el conectivo y vascular.

Es preciso distinguir desde luego dos clases de tegumentos: el *cutáneo* y el *de las mucosas*.

TEGUMENTO EXTERNO Ó CUTÁNEO

Caracteres macroscópicos.—La piel es una cubierta elástica semitransparente que tapiza las superficies exteriores del cuerpo y se continúa con las mucosas ó tegumento interno, al nivel de las aberturas naturales.

El color de esta membrana varía según las razas, desde el negro al blanco, pasando por el moreno y el amarillento. El matiz moreno que la piel ofrece en ciertas regiones, así como el color obscuro de los individuos de raza negra, se debe á la existencia, en el espesor del dermis, de células conectivas melánicas. El espesor del tegumento es también harto variable: delgado en la mejilla, brazo, pene, etc., alcanza algunos milímetros de espesor en la planta del pié y pulpejo de los dedos. Sus superficies no son lisas: la externa, aparte de los pelos y del lanugo que la erizan, exhibe numerosas eminencias circuídas por surcos poligonales; en la planta del pié y palma de la mano las elevaciones superficiales adquieren disposición de crestas paralelas ú ondeadas; en cuyas cúspides se advierten los orificios de las glándulas sudoríparas.

Por su cara interna, la piel se adhiere íntimamente á las apo-

neurosis, cartílagos y huesos, menos en ciertos sitios en que aparece como despegada de estos órganos, mediante extensas cavidades serosas (*bolsas serosas subcutáneas*).

Caracteres micrográficos.—Examinado un corte perpendicular de la piel, se advierten, aun á simple vista, dos zonas: una semitransparente y superficial, el *epidermis*; otra más opaca y gruesa, el *dermis* ó *corion*.

a) **Dermis.**—Esta formación resulta de la agregación y entretimiento del tejido conectivo, los vasos sanguíneos y linfáticos, las glándulas sudoríparas y sebáceas y los folículos pilosos. El principal factor es el tejido conectivo laxo, el cual, por ofrecer densidad diversa en sus distintos planos, se ha dividido en dos estratos: *dermis superficial* y *tejido conectivo subcutáneo*. Este último contiene comunmente en sus mallas células adiposas, y toma la designación de *panículo adiposo* (véase *tejido adiposo*).

Dermis superficial.—Consta de hacecillos conectivos orientados en todos sentidos, aunque dominando el perpendicular á la piel. Entre estos hacecillos yacen las células fijas y emigrantes, y una gran cantidad de fibras elásticas, ya sueltas, ya anastomosadas, fácilmente revelables por el ácido acético.

El *dermis superficial* se subdivide en *papilar* y *reticulado*, es decir, en externo é interno.

El *dermis papilar* ha recibido esta designación por las papilas que accidentan su cara externa en contacto con el *epidermis*. Las papilas son elevaciones mamelonadas (fig. 301, c), ora simples, ora compuestas (es decir, formadas por un grupo de pezoncitos sostenidos en un pedículo común), las cuales están construídas por un tejido conectivo fino y apretado, donde se distribuyen la mayor parte de los vasos y nervios de la piel. Divídense las papilas en vasculares y nerviosas, según que contengan un asa capilar ó un corpúsculo de Meissner. La longitud de tales apéndices oscila entre 200 μ (planta del pié), y 35 á 40 μ (cara, nariz, etc.); su posición no pocas veces es seriada, dejando intervalos lineales correspondientes á los surcos de la piel.

El *dermis reticulado* posee una textura más floja, dependiente de la mayor longitud de los haces, así como de la relativa holgura de las lagunas conectivas. Esta zona, casi desprovista de

capilares y de nervios, posee muchas fibras elásticas y sirve de lazo de unión entre el dermis papilar y el tejido conectivo subcutáneo (fig. 301, C).

El dermis papilar es sumamente vascular: la base de las papilas ofrece una red capilar de anchos vasitos, de la cual surge un asa para el espesor de aquellas elevaciones; por debajo de la red sanguínea reside la terminal linfática, enlazada inferiormente con otra red más laxa y de vasos más gruesos, yacente en el corion reticular ó profundo. Un capilar linfático, terminado superiormente en fondo de saco, se prolonga hasta la mitad de la altura papilar (fig. 302).

Tejido conectivo subcutáneo. — Se compone de gruesos haces entrecruzados y de no menos amplias lagunas conectivas, que sirven para dar movilidad á la piel. En muchos puntos, estas lagunas están rellenas por lobulillos adiposos (tejido adiposo subcutáneo), y además, por los glomérulos de las glándulas sudoríparas, bulbos pilosos y fondos terminales de las glándulas sebáceas (fig. 301, D).

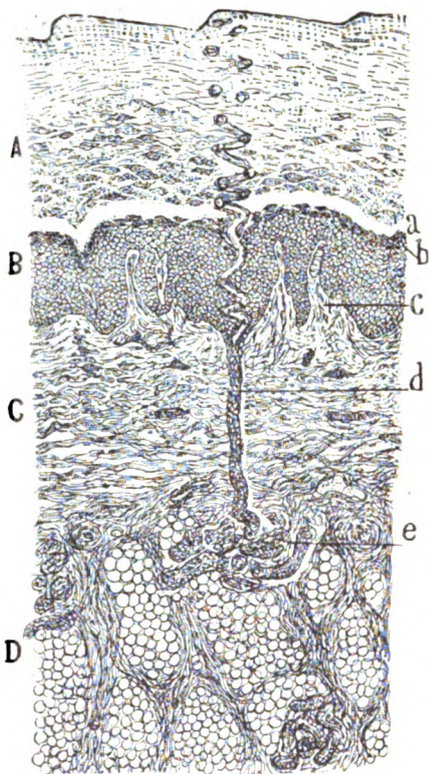


Fig. 301. — Corte perpendicular de la piel del pulpejo de un dedo. — A, epidermis córnea; B, cuerpo de Malpigio; C, dermis superficial; D, tejido conectivo subcutáneo con lóbulos adiposos; a, estrato lúcido; b, zona granulosa; c, papila; d, conducto excretor de una glándula sudorípara; e, glomérulo terminal de ésta.

Cada uno de estos órga-

nos posee una red capilar especial, continuada hacia afuera con la sanguínea del corion superficial, y hacia adentro con la tupida que rodea las células adiposas (fig. 302, E).

Epidermis.— Es la capa semitransparente formada de tejido epitelial pavimentoso, que reviste exteriormente el dermis, con el cual se enlaza íntimamente. El epidermis rellena los huecos que resultan entre las papilas, suavizando exteriormente todas las desigualdades del corion, aunque no tanto que las grandes

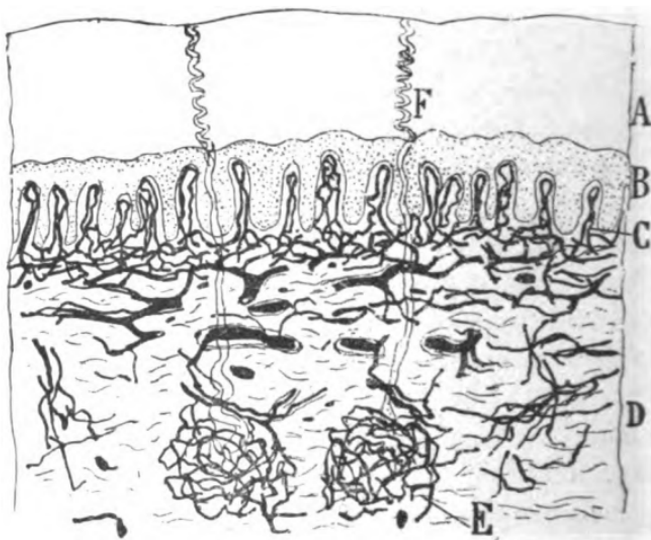


Fig. 302. — Corte de la piel del pulpejo de un dedo. Inyección por el carmín de los capilares sanguíneos. — A, epidermis; B, dermis; C, capilar de una papila; D, capilares del dermis reticular; E, capilares del glomérulo de una glándula sudorípara; F, conducto excretor de la misma.

series de papilas y profundos surcos del dermis, no se traduzcan por elevaciones correspondientes en la superficie epidérmica.

Se compone el epidermis de dos capas principales: el *epitelio córneo* constituido de células aplanadas exentas de protoplasma y núcleo, es decir, transformadas en queratina, y el *cuerpo mucoso* ó capa de Malpigio, donde se hallan elementos epiteliales vivos provistos de protoplasma, núcleo, membrana y filamentos comunicantes. El grosor del cuerpo de Malpigio es casi uniforme, bien que algo más delgado donde la piel es fina (labios, mejillas.

párpados); mientras que el epidermis córneo varía mucho en espesor, guardando relación con la intensidad y frecuencia de los roces y presiones que tienden á desgastarlo; así en la mejilla no pasa de 3 á 4 centésimas, en tanto que en el pulpejo de los dedos se acerca á un milímetro.

Tocante á los detalles estructurales del epitelio, nada diremos aquí; la descripción dada en las págs. 231 y 232, nos dispensa de insistir nuevamente sobre el particular.

MUCOSAS

Definición.—Las mucosas son ciertos tegumentos internos de origen comunmente entodérmico, comunicantes con la piel al nivel de las aberturas naturales, y constituídos por un epitelio transparente y un dermis recorrido por numerosas glándulas que humedecen constantemente la superficie libre.

Caracteres físicos y disposición general.— El aspecto de las mucosas es el de membranas grisáceas, elásticas, semitransparentes, humedecidas por las secreciones, y particularmente, por la mucina.

A la manera de la piel, tienen que considerar las mucosas una superficie libre y otra adherente. La cara libre se presenta erizada de eminencias, unas veces largas y filamentosas, como en el intestino (vellosidades), y otras gruesas y cortas (papilas). Entre las papilas son notables las que se observan en la superficie de la lengua, las cuales, por su morfología, han recibido nombres diversos: *fungiformes* cuando se trata de eminencias redondeadas, cortas, sostenidas por un cuello breve y no muy estrecho; *circunvaladas* ó *caliciformes* cuando constituyen una eminencia semi-esférica separada del resto por un canal circular hondo; *filiformes* cuando la elevación es cilíndrica, prolongada y se termina en un pincel de papilas secundarias. La superficie profunda de las mucosas está adherida, mediante hacecillos conjuntivos, á las cubiertas de los órganos circundantes (músculos, glándulas, etc.).

Clasificación.— Atendiendo á la disposición del epitelio que las reviste, las mucosas pueden agruparse en dos clases: *muco-*

sas de epitelio pavimentoso estratificado, como son la bucal, faríngea, esofágica, conjuntival, de los órganos genitales externos, vías urinarias, conducto auditivo externo, etc.; y *mucosas de epitelio alargado*, á saber: la nasal, intestinal, traqueo-pulmonar, órganos genitales internos, etc.

a) *Mucosas de epitelio aplanado ó pavimentoso*.—Se asemejan mucho á la piel, y como ésta poseen un epidermis pavimentoso estratificado, y un dermis, tanto más grueso, cuanto más rica en glándulas es la mucosa.

El *epidermis* consta, en las mucosas más espesas, tales como la bucal y esofágica, de diez á doce hileras de células aplastadas, distribuidas en tres zonas principales: la *inferior ó germinal*, compuesta de una sola fila de corpúsculos turbios, cuboideos ó prismáticos, escasos en protoplasma, y provistos de núcleo casi siempre en vías de mitosis; la *zona media*, constituida por cuatro ó seis hileras de elementos gruesos, granuloso, poliédricos, tanto más aplastados cuanto más superficiales, y unidos entre sí por hilos comunicantes bien perceptibles, y la *zona clara ó superficial*, la más espesa, edificada de varias hileras de corpúsculos complanados, transparentes, de protoplasma casi hialino, colorable por el ácido pícrico, y portador de un núcleo aplanado y atrofiado. Por superficiales que sean las células, el núcleo no falta jamás, lo que distingue perfectamente el epidermis córneo de la piel del aplanado superficial de las mucosas pavimentosas.

En ciertas mucosas delgadas, el número de células epiteliales se reduce, experimentando éstas algunas variantes morfológicas que conviene conocer. Así, en la *vejiga urinaria* sólo existen tres filas de elementos: la *profunda*, que resulta de la alineación de células alargadas ó prismáticas y representa la *capa germinal* de otras mucosas; la *media*, que consta de corpúsculos poliédricos con excavaciones inferiores para adaptarse á los corpúsculos germinales; y la *superficial*, que está formada de elementos aplanados ó de escamas transparentes, las cuales, según Dogiel, ofrecerían la particularidad de enlazarse con las células subyacentes á beneficio de una verdadera sutura, es decir, á favor de alvéolos, en cuyo interior penetrarían ciertos apéndices

de los elementos de la capa segunda. Entre las células superficiales existirían, además, hilos comunicantes.

En la *conjuntiva*, y sobre todo en el *epitelio corneal* anterior, se ven igualmente tres estratos: el *profundo*, constituido por elementos alargados, provistos inferiormente de una chapa brillante, descompuesta en filamentos paralelos, como la de la zona germinal de la piel; el *medio*, formado de células gruesas, poliédricas, ahuecadas inferiormente para adecuarse á los extremos de los elementos subyacentes; y el *superficial*, construído de tres ó más hileras de células fuertemente aplastadas, transparentes, con núcleo en vías de atrofia. Todas estas células están unidas entre sí, como descubrimos nosotros, por hilos comunicantes de una gran delicadeza (1).

b) Mucosas del epitelio alargado.—Como todas ellas residen en partes profundas poco expuestas á roces y colisiones, el epitelio suele ser de una sola capa, y representa verosímilmente la zona germinal de la piel. En cambio, el dermis adquiere notable desarrollo, albergando en sus huecos numerosas glándulas y vasos. El tipo de tales mucosas es la intestinal, de la que vamos á hacer una exposición sucinta.

Intestino.—Las paredes intestinales tienen que considerar un epitelio interior, un dermis surcado de glándulas, y las tónicas musculares (fig. 303).

1.º El *epitelio* es prismático con chapa, y por haber sido estudiado en otra parte (págs. 235 y 236), no lo detallaremos aquí. Recordemos no más que sus células son prismas en general de seis facetas; que de sus extremos ó polos el superficial ó secretor está barnizado por una cubierta ó chapa estriada, y el inferior, penetrante en el dermis, se estira á menudo en apéndice inserto en una membrana basal subyacente (fig. 304, D). Tengamos presente, además, que entre los corpúsculos de chapa se hallan aquí y allá, irregularmente diseminados, elementos caliciformes (fig. 304, B).

Además de estos elementos típicos, se han encontrado en ciertos animales (rana, conejo de Indias, etc.), células epiteliales cuyo protoplasma encierra granitos de un fermento protéico que

(1) Cajal: Contribution à l'étude des cellules anastomosées, etc. *Intern. Monatschr. f. Anat. u. Hist.* Bd. III, 1886.

atrae las grasas saponificadas del intestino y las transforma en

grasas neutras (Nicolás). En ciertos animales (rana, tritón), véanse también unas células esferoidales, cargadas de granitos, que, por su parecido con los leucocitos, se han tomado por corpúsculos emigrantes. Mitosis no se ven jamás en el epitelio intestinal, por lo cual Bizzozero opina que la reparación de este epitelio corre á cargo de las células de las glándulas de Lieberkühn; para comprender esto es preciso suponer que á cada célula intestinal descamada sigue un movimiento de avance del epitelio de la vellosidad, así como del que tapiza las glándulas tubulosas, á partir del paraje en que se verifica la mitosis.

2.º El *dermis intestinal* es espeso y presenta dos subzonas: la papilar y la glandular.

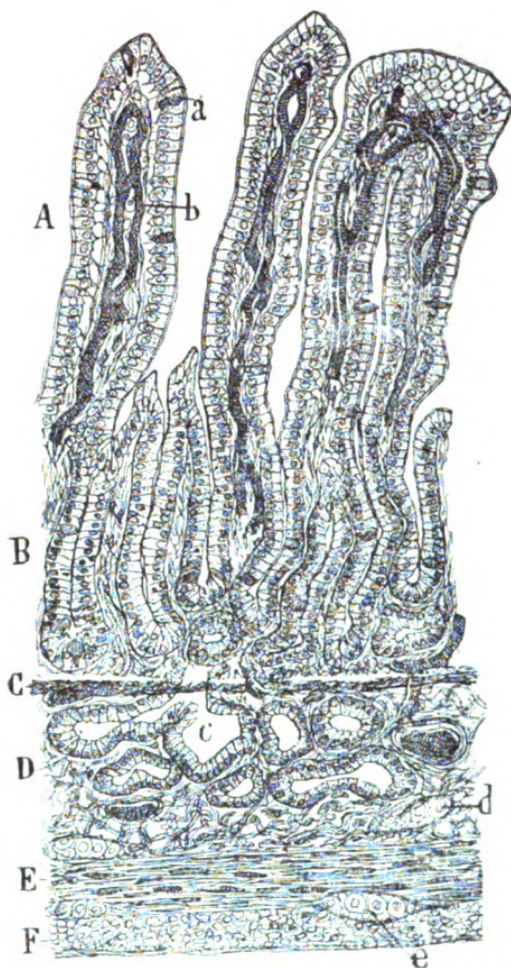


Fig. 303.—Corte transversal de las paredes del duodeno del conejo de Indias. Coloración por la hematoxilina. — A, vellosidades; B, capa glandular superficial ó de las glándulas de Lieberkühn; C, túnica muscular de la mucosa; D, capa glandular profunda ó de las glándulas de Brunner; E, capa de las fibras musculares circulares; F, fibras musculares longitudinales; a, una célula caliciforme; b, red vascular; c, glándula de Brunner; d, ganglio del plexo de Meissner; e, ganglio del plexo de Auerbach.

La *zona papilar* toma este nombre de la presencia de unas expansiones cónicas, paralelas, digitiformes, que prestan un aspecto vellosido á la superficie intestinal. Un corte de la vellosidad permite distinguir varias zonas concéntricas: 1.º, la membrana basal, capa fibrosa espesa, perforada ó discontinua y sembrada de núcleos, la cual limita exteriormente la trama conectiva de

la vellosidad y sirve de punto de inserción á las expansiones descendentes del epitelio (figura 304, E); la *zona musculo-vascular*, compuesta de una red capilar sanguínea continuada inferiormente con dos vasos, uno arterial y otro venoso, y reforzada por fuera por un plano de fibras musculares lisas, por cuyas contracciones la vellosidad puede encogerse y alargarse; y una *zona axial ó central* donde se alberga un grueso capilar linfático terminado en fondo de saco en lo alto de la vellosidad. Todas estas partes hállanse trabadas por finos hacecillos conectivos asociados á escasas células estrelladas ó fusiformes. El centro de la vellosidad, particularmente en su porción superior, encierra un grupo de células ganglionares estrelladas, indicadas por Drasch y detalladamente descritas por nosotros. Un plexo nervioso fino continuado con el periglandular vecino, suministra arborizaciones terminales á los corpúsculos musculares de la vellosidad (fig. 307, b).



Fig. 304. — Corte axial de una vellosidad intestinal del conejo de Indias. Sección previa inclusión en parafina.—A, célula epitelial con chapa; B, célula caliciforme; D, expansión profunda de una célula epitelial; E, núcleo de la capa fibrosa ó membrana basal; F, células ganglionares del centro de la vellosidad.

La *zona glandular* es muy espesa y se subdivide en dos capas: glandular superficial y glandular profunda ó tejido conectivo submucoso. Estos planos conectivo-glandulares están separados entre sí á favor de una membrana de fibras musculares lisas.

El *plano glandular superficial* se compone de un tejido conec-

tivo intercalar fino, rico en células fijas emigrantes, y de numerosas glándulas tubulosas ó de Lieberkühn. Estas glándulas se disponen de un modo paralelo y acaban en un fondo de saco que, algunas veces, como se veía en la preparación que copia la

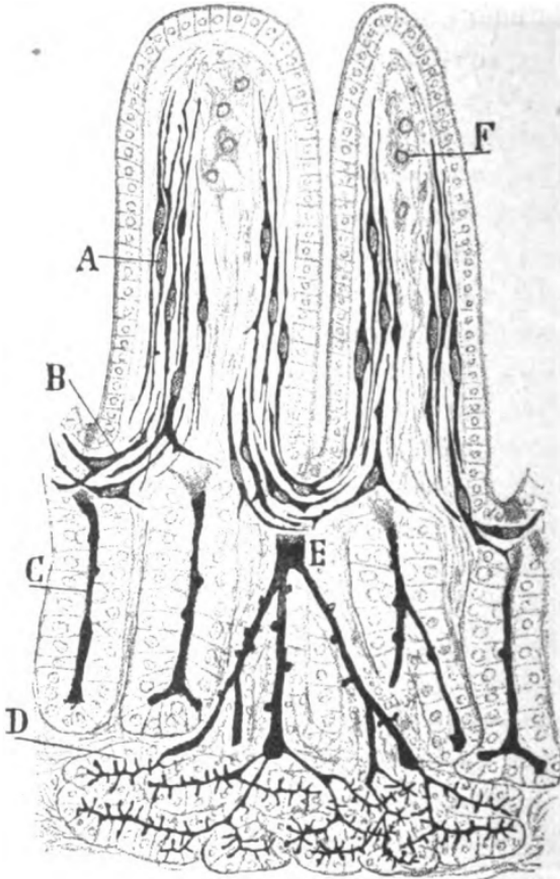


Fig. 305. — Corte de las vellosidades y glándulas del intestino del conejo de Indias de pocos días. — A, fibras lisas del cuerpo de la vellosidad; B, fibras lisas triangulares de la base de ésta; C, interior de una glándula de Lieberkühn; D, acini terminales de una glándula de Brunero; E, conducto excretor de esta glándula; F, células nerviosas del vértice de esta vellosidad

figura 305, C, se muestra bifurcado. El conducto glandular es un simple tubo, sin ramificaciones colaterales.

El plano *glandular profundo* consta: de un tejido conectivo flojo compuesto de gruesos fascículos entrecruzados, y de tres

especies de glándulas: las glándulas de Brunner, los folículos solitarios y las glándulas de Peyer.

Las *glándulas de Brunner* residen en el duodeno y pertenecen en realidad á las tubulosas compuestas, aun cuando se las considera generalmente como arracimadas. El conducto excretor es ancho y casi recto mientras circula por la capa glandular superficial; pero en cuanto atraviesa la muscular mucosa, se estrecha súbitamente, descomponiéndose en tres ó más tubitos oblicuos ú horizontales, que penetran en los divertículos glandulares ó porción secretora de la glándula. Estos divertículos son alargados y poseen una membrana propia y una hilera epitelial gruesa, formada de corpúsculos claros, limitantes de la luz glandular. Como en las glándulas salivares, mucosas, etc., de cada tubo central parten numerosos apéndices colaterales, insinuados entre las caras laterales de los elementos epiteliales, y terminados en fondo de saco, sin alcanzar nunca la membrana propia (figura 305, D). Semejante disposición, demostrada primeramente por nosotros con el cromato argéntico (1), aproxima singularmente las glándulas de Brunner á las llamadas *salivares serosas*. En ciertos casos, la glándula de Brunner consta de tres ó más lobulillos, cuyos conductos excretores rectos se juntan en un tronco común antes de desaguar en el intestino (fig. 305, E).

Los *folículos solitarios* y *glándulas de Peyer* no son otra cosa que ganglios linfáticos simplificados, yacentes por debajo de la muscular mucosa, entre ésta y la capa de fibras musculares circulares. Los folículos solitarios representan grumos aislados de tejido citógeno, enteramente idéntico al de los folículos de los ganglios linfáticos; mientras que las glándulas de Peyer son órganos más voluminosos, resultantes de la reunión de un gran número de tales folículos. Por lo demás, las relaciones establecidas entre estos folículos ó masas linfoides y los vasos linfáticos, coinciden enteramente con lo que sabemos de los ganglios.

2.º *Túnica muscular*.—Por debajo del dermis profundo ó tejido conectivo submucoso, se halla una gruesa capa de fibras musculares lisas, dividida en dos planos: superficial ó de fibras

(1) Cajal: *Los ganglios y plexos nerviosos del intestino*. Madrid, 1893.

longitudinales; profundo, mucho más grueso ó de fibras circulares. Estas fibras son robustas y están unidas por un cemento homogéneo surcado por el plexo nervioso terminal. En estos últimos tiempos, Boheman, Bruyne y otros, han creído ver puentes comunicantes, análogos á los de los corpúsculos tegumentarios, entre las células musculares. En nuestras preparaciones al cromato de plata, semejantes puentes nos han parecido meras espinas, que saliendo del protoplasma de una célula se pondrían en contacto con las de los vecinos elementos. Tampoco el método de Ehrlich, que colora intensamente las fibro-células, revela las pretendidas hebras comunicantes.

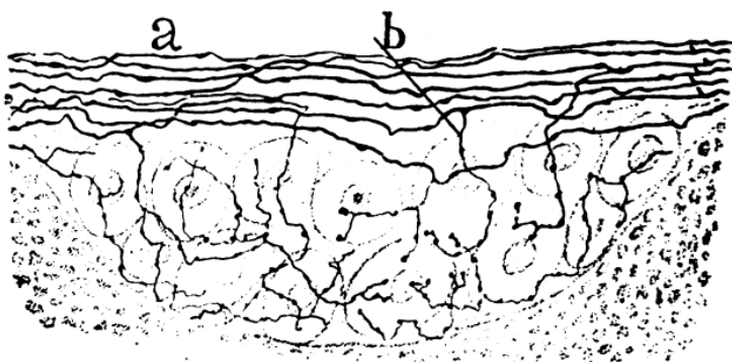


Fig. 306. — Corte transversal de un ganglio del plexo de Auerbach del intestino del conejo de Indias. — *a*, haz nervioso de paso; *b*, ramas colaterales terminales libremente en el ganglio.

Entre la capa de fibras musculares circulares [y la de fibras longitudinales, yace el plexo de Auerbach, centro auto-motor del intestino formado por una red de haces nerviosos simpáticos, en cuyos puntos nodales residen acúmulos de células nerviosas.

Cada ganglio de Auerbach muestra dos clases de células: 1.º Unas son pequeñas y están provistas: de un cilindro-eje ó fibra del plexo susodicho y de apéndices protoplásmicos, cortos, groseros, verrugosos y acabados libremente dentro del ganglio. Tales corpúsculos, señalados por Dogiel, se coloran bien por el método de Ehrlich, pero no por el de Golgi. 2.º Células más grandes, probablemente menos numerosas, cuyas expansiones, todas largas, ingresan en los cordones interganglionares, ignorándose su paradero. Contra el parecer de Dogiel, nosotros no hemos po-

dido convencernos de la existencia en tales células de axon y de prolongaciones protoplásmicas; todas las expansiones parecen tener igual carácter, y es imposible seguir las hasta su terminación. Así que juzgamos sumamente temeraria la hipótesis del sabio ruso, quien supone que las citadas expansiones, menos el axon, representan fibras sensitivas y se distribuyen en las vellosidades intestinales. 3.º Fibras finas y medianas de paso, que van

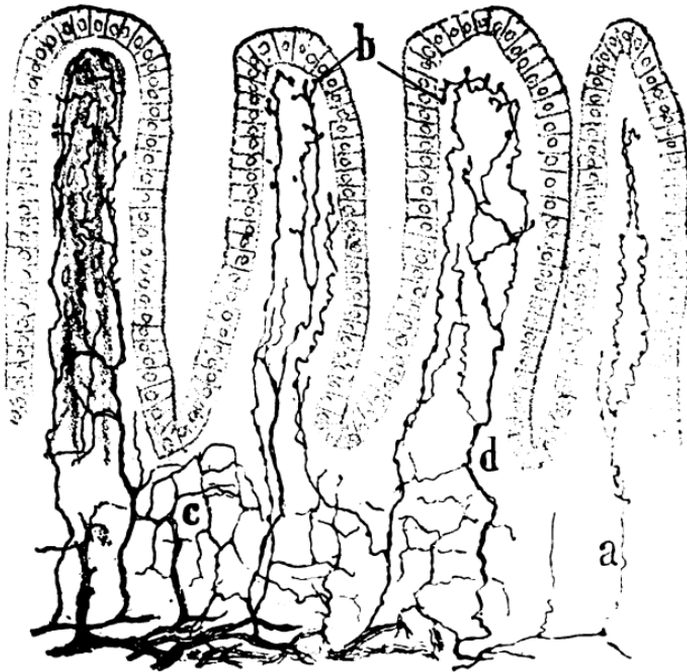


Fig. 307. — Plexos periglandular é intraviloso del intestino del ratón de pocos días. — a, filamento ascendente nacido de un haz del plexo de Meissner; b, terminaciones libres á favor de una varicosidad; c, plexo nervioso que rodea las glándulas de Lieberkühn.

de un ganglio á otro, suministrando en torno de las células ramitas nerviosas colaterales y terminales. 4.º Fibras gruesas gigantes, llegadas acaso de la médula, que se dividen y subdividen en los ganglios, suministrando ramificaciones pericelulares para una gran parte de los focos de Auerbach (1).

(1) Para más detalles, véase el trabajo de La Villa titulado: Las células y fibras nerviosas del intestino. *Rev. trim. micr.*, núm. 3, 1897.

En los contornos de los ganglios y al nivel de las mallas del plexo, se

Entre las fibras musculares circulares y el tejido conectivo submucoso, es decir, por debajo del plano glandular profundo, se halla otro plexo, menos rico que el anterior, llamado *plexo*



Fig. 308. — Ganglio del plexo de Auerbach del intestino del conejo. Método de Ehrlich. — A, células de axon único y largo; H, células al parecer provistas de muchos axones. (Según La Villa).

ve también un gran número de células triangulares ó estrelladas cuyas expansiones varicosas y muy ramificadas penetran entre los haces de fibrocélulas y acaso se terminan en las mismas. Las expansiones de semejantes

de *Meissner*. En sus puntos nodales residen también acúmulos de células ganglionares, y de sus haces nerviosos proceden las fibras destinadas á las glándulas y vellosidades intestinales. Las células nerviosas parecen todas de aquella variedad cuyas prolongaciones carecen de diferenciación en nerviosa y protoplásmicas.



Fig. 309. — Células estrelladas pequeñas perigangliónicas é intersticiales del intestino del conejo. (Método de Ehrlich). — A, células estrelladas ; B, brazo anastomótico aparente entre dos células ; C, célula marginal perigangliónica.

células, llamadas *Cajal'sche Zellen* por Dogiel, que las ha confirmado en el conejo de Indias, parecen todas de la misma naturaleza ; á menudo, adosándose unas á otras, engendran un plexo secundario de mallas longitudinales.

Tales expansiones van de un ganglio á otro, siendo imposible determinar su paradero ni con el método de Golgi ni con el de Ehrlich.

En fin, la periferia de los ganglios de Auerbach, así como los intersticios entre los paquetes de fibro-células, contienen infini-

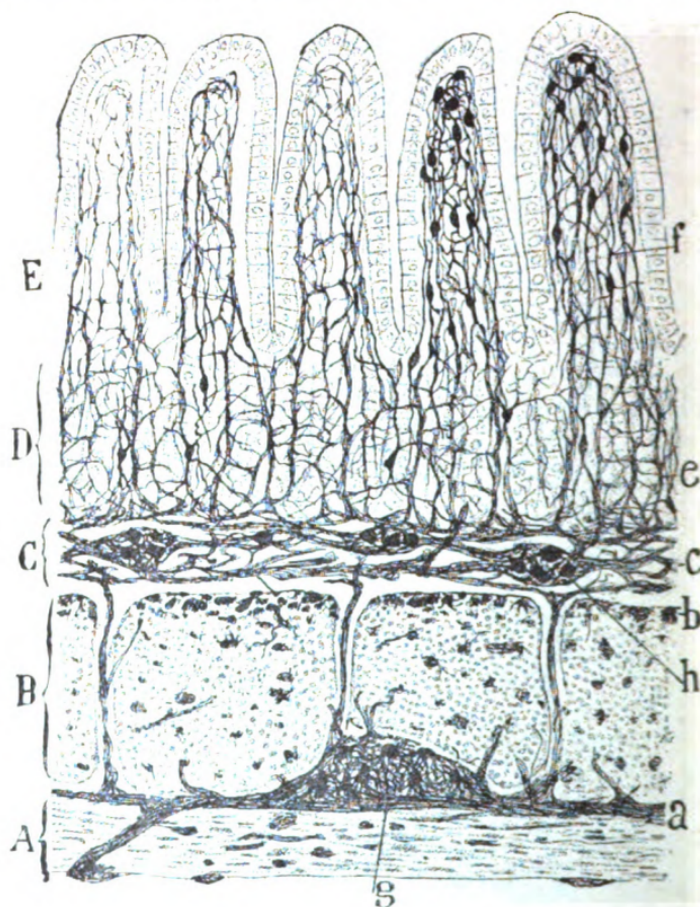


Fig. 310.—Esquema del sistema nervioso del intestino delgado.—A, capa de fibras musculares longitudinales; B, fibras musculares transversales; a, g, plexo de Auerbach; C, tejido conectivo submucoso con el plexo de Meissner; D, capa de las glándulas de Lieberkühn; E, vellosidades.

dad de corpúsculos fusiformes ó estrellados descubiertos por nosotros merced al azul de metileno (fig. 309). Tales elementos, que reproducimos en la fig. 309, constituyen plexos de hebras varicosas cuyas relaciones con las fibras musculares no hemos

podido establecer. También Dogiel y La Villa han confirmado la presencia de tan singulares elementos.

Los datos anteriores se refieren al intestino delgado. El *intestino grueso* posee la misma estructura, con sólo descontar las vellosidades, que no existen. Las glándulas de Lieberkühn están bien desarrolladas, así como los folículos solitarios y las tunicas musculares.

En el estómago la estructura de las paredes coincide también con el intestino. Faltan las vellosidades, y el dermis glandular comprende un sólo plano, el de las glándulas pépsicas. Entre las tunicas musculares, superficial y profunda, yace asimismo un plexo rico en ganglios comparable al de Auerbach. Otro plexo más fino, del cual provienen las ramitas nerviosas de las glándulas pépsicas, se halla por debajo del plano de fibras circulares, es decir, en el tejido conectivo subglandular. El plexo nervioso que rodea las glándulas pépsicas, se termina por ramitos libres apoyados exclusivamente sobre la cara externa de las células secretoras.

CAPÍTULO XVI

TEJIDO SEROSO

1.º **Definición.**—Las serosas son membranas cerradas, de origen mesodérmico, situadas sobre órganos movibles y compuestas de dos tejidos simples: el epitelial y el conjuntivo. La trama particular que resulta de la asociación de estos tejidos en todas las serosas, constituye el *sistema ó tejido seroso*.

2.º **Disposición general y caracteres físicos.**—Las serosas son sacos cerrados cuyas superficies interiores, lubricadas por mayor ó menor cantidad de líquido albuminoide, hállanse ordinariamente en mutuo contacto.

Residen las serosas en todos los parajes del organismo donde hay dos superficies orgánicas movibles y contiguas, cuya frotación conviene disminuir. Cuando no son órganos voluminosos los que deben frotarse, sino pequeñas porciones de tejidos, en lugar de grandes serosas, existen pequeñas cavidades de deslizamiento, que son las lagunas del tejido conjuntivo laxo. A beneficio de estas lagunas, se mueve la piel sobre las aponeurosis, el globo ocular sobre los órganos vecinos, los músculos sobre sus cubiertas, etc. Entre las pequeñas cavidades del tejido conectivo y los grandes espacios serosos viscerales y articulares, existen transiciones de forma y de estructura; de modo, que si cabe considerar aquéllas como serosas rudimentarias, cabe también estimar los últimos como lagunas conectivas ampliadas y transformadas.

La pared de las serosas, aunque continua consigo misma, consiente una distinción en dos hojas: una *parietal* y otra *visceral*. La parietal tapiza la parte fija ó continente; la visceral, el órgano movible ó contenido. La primera es densa, fibrosa, poco adherente y refuerza las paredes de las cavidades esplácnicas.

La segunda es más delicada y transparente, adhiriendo íntimamente á los órganos que reviste. Estos órganos nunca son aferrados por completo por la hoja visceral: quedan siempre para-jes por los que, sin obstáculo alguno, pueden llegar á los mismos los tejidos de relación interorgánica (vasos y nervios). Al nivel del paso de estas partes vectoras, la hoja visceral se reune con la parietal, constituyendo á menudo repliegues ó ligamentos.

3.º **Clasificación.**—Poseyendo las serosas una textura muy semejante, es difícil clasificarlas según un criterio histológico puro. Más fáciles y aplicables parecen los principios anatómicos y topográficos. Bichat agrupaba las serosas en dos clases: *serosas propiamente dichas* y *serosas sinoviales*. Colocaba entre las primeras las espláncnicas, y subdividía las segundas en verdaderas ó falsas, según se tratara de las articulares ó de las bolsas subcutáneas. Henle, con mejor acuerdo, basó su clasificación en el concepto estructural, separando las serosas en: *verdaderas ó completas*, que son las que contienen los dos factores epitelial y conjuntivo (serosas espláncnicas, articulares); y en *falsas ó incompletas* caracterizadas por carecer en todo ó en parte del epitelio (subcutáneas y tendinosas) Nosotros nos atendremos á este ordenamiento.

4.º **Caracteres microscópicos.**—*Serosas verdaderas ó espláncnicas*. Compréndense en este grupo: el peritoneo, las pleuras, el pericardio, la vaginal ó testicular, la aracnoides y las articulares. Expondremos primero los caracteres histológicos comunes á estas membranas, y después los referentes á algunas de ellas.

Toda serosa contiene dos capas: la *conjuntiva* y la *endotelial*. La conjuntiva está constituida por hacecillos colágenos, finos, entrecruzados en todos sentidos, dirigidos paralelamente á la superficie, y unidos flojamente por cierta cantidad de materia amorfa semisólida. Estos hacecillos constituyen una capa aislada y coherente en los ligamentos (omentos, epiplones) que enlazan la hoja parietal con la visceral; pero se confunden en los demás casos con el tejido conectivo subseroso. A los hacecillos supradichos se asocian, en proporciones variables, fibras elásticas finas y vasos capilares dispuestos en red ó malla membra-

nosa. Ciertos autores admiten (Bizzozero, por ejemplo), entre el tejido conectivo y el endotelio, una capa análoga á las membranas basales de otros epitelios. Dicha capa ofrecería aspecto granuloso ó ligeramente estriado.

El epitelio es aplanado y de una sola capa, excepto en las serosas articulares, donde muestra en ciertos puntos verdadera estratificación. Las células son poligonales, y sus contornos, flexuosos é irregulares, ofrecen á menudo, después de la coloración ne-

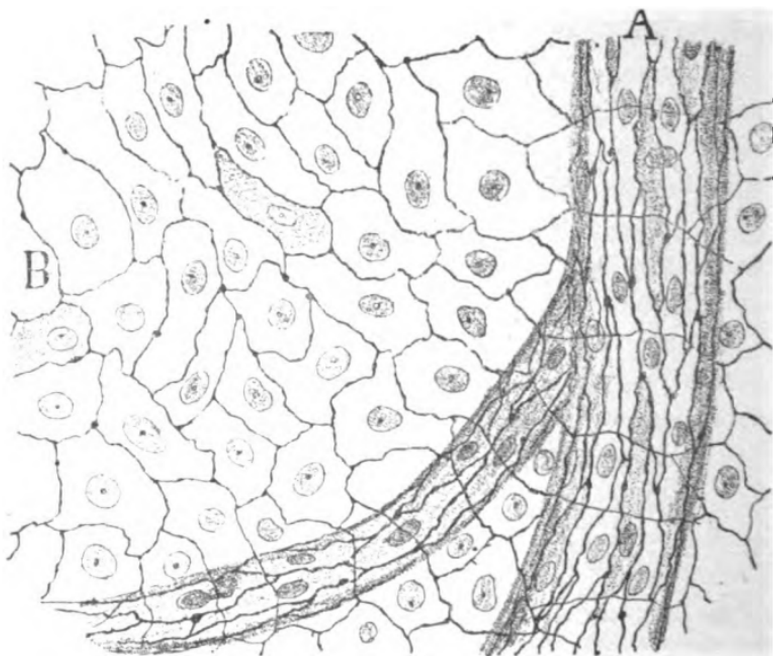


Fig. 311. — Endotelio del mesenterio de la rana. Coloración con el nitrato de plata y carmín.—A, endotelio de un capilar sanguíneo; B, endotelio del mesenterio.

gra por el nitrato de plata, puntos negros (estomas de los autores). Cuando una serosa se estira antes de ser impregnada, las células se despegan por sus bordes, menos por ciertos puntos, donde quizá existen hilos de comunicación, como los que demostramos en la membrana de Descemet. Estos puentes han sido recientemente señalados por Kolosow, que los ha teñido por el método del tanino y ácido ósmico (fig. 87, a).

La serosa peritoneal ofrece, además de la textura general in-

dicada, una disposición especial al nivel del epiplón mayor. Este repliegue presenta el aspecto de una redcilla de mallas apretadas y desiguales. Visto al microscopio, se advierte que cada trabécula está constituida por fascículos de tejido conectivo y células aplanadas. Las trabéculas más espesas llevan un vaso capilar, contienen á menudo células grasientas y constan de numerosos fascículos superpuestos. En torno de las trabéculas, por delicadas que sean, pasa el endotelio peritoneal, recubriéndolas á la manera del epitelio peritendinoso.

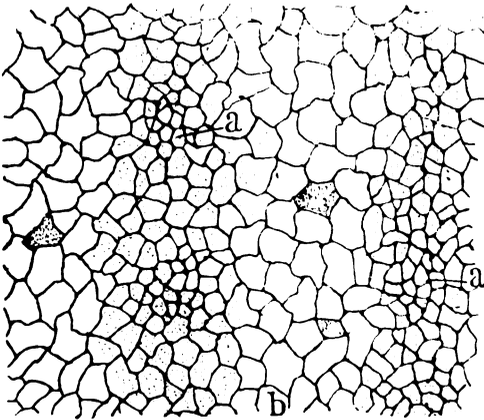


Fig. 312. — Endotelio peritoneal que tapiza la cara inferior del centro frénico del diafragma del conejo. Coloración por el nitrato de plata. — *a*, células epiteliales pequeñas yacientes al nivel de una depresión; *b*, células más grandes correspondientes á la eminencia formada por un haz tendinoso.

Las *serosas falsas*, tales como las *peritendinosas* y las *subcutáneas*, ofrecen una capa conectiva difícilmente aislable de los tejidos próximos, y poco rica en vasos y fibras elásticas. El endotelio es discontinuo y está representado por células conectivas aplastadas que revisten un número mayor ó menor de fascículos limitantes. Estas serosas representan la transición entre las espláncnicas y las cavidades del tejido conectivo.

Ciertos autores han supuesto la existencia de comunicaciones entre las serosas y los vasos linfáticos. Cítanse, entre otras, ciertas aberturas que, según Ludwig, Schweiger-Seidel y Ranvier, se hallarian en el centro

frénico del diafragma, y merced á las cuales la cavidad peritoneal se continuaría con los capilares linfáticos de este músculo.

Las aberturas se presentarían en las impregnaciones por el nitrato de plata, cerradas flojamente por un tapón de leucocitos (Ranvier); pero el examen atento del centro frénico nitratado, prueba que los pequeños ele-

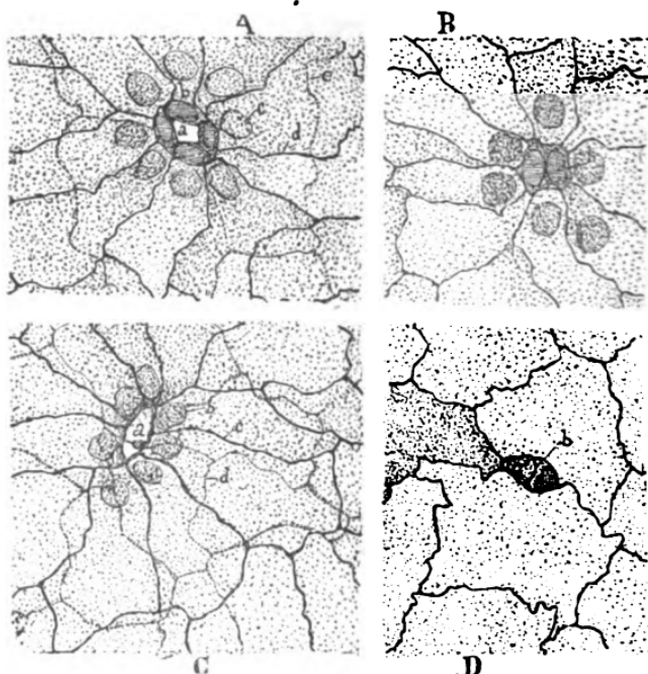


Fig. 313. — Membrana retroperitoneal de la rana. Impregnación por el nitrato de plata.

- A. Una abertura linfática enfocada por la superficie peritoneal: *a*, agujero; *b*, células pequeñas marginales; *c*, núcleo de las células endoteliales divergentes; *d*, cemento.
- B. Un estoma linfático en vías de producción. Las células epiteliales convergen en *b* y la abertura está tapada por dos células pequeñas.
- C. Forma de estoma linfático más frecuente. Las células epiteliales pequeñas de las anteriores figuras parecen haberse desprendido.
- D. Abertura mirada por el lado linfático; véase en *b* dos células obstruyéndola.

Nota: Las líneas punteadas de las figuras A y C representan el endotelio linfático, y las negras el peritoneal.

mentos dispuestos en islotes y que han parecido leucocitos, son sencillamente células epiteliales diminutas (fig. 312, *a*), unidas por un cemento abundante y sin relación de continuidad con los linfáticos. Por lo demás, la talla y la extensión superficial de los endotelios guarda relación con el grado de distensión de la serosa: en las partes salientes del diafragma,

las células son anchas y delgadas; en los huecos ó fosetas, el endotelio se achica al par que se engruesa, como sucede en los islotes mencionados, los cuales corresponden á espacios ó resquicios interfasciculares tendinosos (figura 312, a).

Más positivas son las comunicaciones descubiertas por Dogiel y Schweiger-Seidel, entre la cavidad peritoneal y la gran cisterna linfática de la rana. Esta cisterna es un depósito linfático situado delante de la columna vertebral por detrás del peritoneo parietal posterior. El septo ó pared que separa ambos espacios posee dos endotelios: uno posterior ó linfático, compuesto de grandes células poligonales de bordes irregulares, y otro anterior ó peritoneal, formado por elementos endoteliales, más ó menos alargados y dispuestos frecuentemente en estrellas. Examinando atentamente las aberturas de comunicación, se advierte que corresponde siempre al foco resultante de la convergencia de las células endoteliales. En las aberturas más anchas, el hueco carece de células limitantes; pero en las más estrechas se ven tres ó más corpúsculos pequeños, oscuros, casi exentos de protoplasma, que bordean el orificio (fig. 313, A, b). Finalmente, se reconocen también algunos poros herméticamente cerrados, y que acaso representen comunicaciones en vías de construcción (figura 313, B, D, b).

Las comunicaciones seroso-linfáticas que acabamos de exponer, no tienen carácter general; hasta hoy sólo se han descrito en el peritoneo de los batracios.

FIN

FÉ DE ERRATAS

| <u>PÁGINA</u> | <u>LÍNEA</u> | <u>DICE</u> | <u>DEBE DECIR</u> |
|---------------|------------------------------------|---|--|
| 222 | 1.º | blastoforo | blastóporo |
| 360 | Explicación de la figura 149 | Fases evolutivas de la célula muscular cardíaca | Fases evolutivas de la célula muscular estriada. |
| 366 | 3.º | rojo de tionina | rojo de tiacina |

Las demás equivocaciones las subsanará fácilmente el buen juicio del lector.

INDICE DE MATERIAS

| | |
|------------------------------------|-----|
| PRÓLOGO DE LA PRIMERA EDICIÓN..... | v |
| PRÓLOGO DE LA SEGUNDA EDICIÓN..... | vii |
| PRÓLOGO DE LA TERCERA EDICIÓN..... | ix |
| PRÓLOGO DE LA CUARTA EDICIÓN..... | xi |

PARTE PRIMERA

TÉCNICA GENERAL

| | |
|---|----|
| CAPÍTULO I.— <i>División de la técnica. Instrumentos de la observación.</i> — Microscopio simple..... | 1 |
| CAP. II.— <i>Microscopio compuesto.</i> —Teoría del objetivo y del ocular. Doctrina de la visión microscópica según Abbe..... | 8 |
| CAP. III.— <i>Continuación del microscopio compuesto.</i> —Propiedades de los objetivos. Poder definidor y penetrante. Angulo de apertura. Poder resolutivo. Oculares..... | 28 |
| CAP. IV.— <i>Accesorios del microscopio.</i> —Cámaras claras. Microfo- tografía. Dibujo directo..... | 36 |
| CAP. V.— <i>Continuación de los accesorios del microscopio.</i> —Mitró- metros. Aparatos numeradores. Aparato de polarización. Mi- cro-espectroscopio..... | 45 |
| CAP. VI.— <i>Objetos é instrumentos necesarios en los trabajos micrográ- ficos.</i> —Porta y cubre-objetos. Luz. Microtomos. Cámaras húmedas y calientes. Objetos de prueba..... | 53 |
| CAP. VII.— <i>Reactivos.</i> —Definición y clasificación de los reactivos. Reactivos indurantes, fijadores, aclaradores, opacantes, ais- ladores y alterantes..... | 67 |
| CAP. VIII.— <i>Continuación de los reactivos.</i> —Reactivos colorantes selectivos. Reactivos impregnadores. Reactivos inofensivos y conservadores..... | 75 |
| CAP. IX.— <i>Métodos histológicos.</i> —Clasificación de los métodos. Métodos de examen en vida. Método aislador. Método de los cortes (inclusiones en parafina y celoidina. Seriación y mon- | |

| | |
|---|-----|
| taje de los cortes en porta-objetos. Diversos métodos de coloración de los cortes. Secciones en huesos y dientes). Método de las inyecciones..... | 89 |
| CAP. X. — <i>Conservación en las preparaciones.</i> — Conservación en el bálsamo del Canadá y en la glicerina. Bibliografía sobre técnica micrográfica..... | 110 |

PARTE SEGUNDA

ANATOMÍA GENERAL

| | |
|---|-----|
| <i>Concepto y división de la histología o anatomía general.</i> — Estequiología. Concepto y clasificación de los principios inmediatos..... | 117 |
| CAPÍTULO— I. <i>Estequiología.</i> — Concepto de principio inmediato. Clasificación de los principios inmediatos. Substancias inorgánicas. Materias orgánicas del primer grupo..... | 120 |
| <i>Materias inorgánicas.</i> | 123 |
| <i>Substancias orgánicas del primer grupo.</i> — Alcoholes. Hidratos de carbono. Ácidos orgánicos, Amidas, Ácidos amídicos y Eteres de la glicerina..... | 125 |
| CAP. II. — <i>Substancias protéicas.</i> — Propiedades generales de los albuminoides. Albuminoides propiamente dichos. Substancias colágenas. Materias colorantes y fermentos. Bibliografía.... | 132 |
| CAP. III. — <i>Elementología.</i> — Apuntes históricos..... | 144 |
| CAP. IV — <i>Elementología.</i> — Concepto de la célula. Teoría celular. Caracteres anatómicos de la célula..... | 154 |
| CAP. V. — <i>Continuación de los caracteres anatómicos de la célula.</i> — Estructura. Membrana. Protoplasma. Corpúsculo polar. Intestino celular. Conductos nutritivos. Hipótesis tocante á la construcción del protoplasma..... | 161 |
| CAP. VI.— <i>Núcleo.</i> — Volumen, forma, estructura. Armazón cromático, jugo nuclear, nucleolo y membrana nuclear. Propiedades químicas de la célula..... | 178 |
| CAP. VII.— <i>Propiedades fisiológicas de la célula.</i> —Irritabilidad. Estímulos. Clasificación de las actividades celulares. División del trabajo. <i>Funciones nutritivas de las células.</i> | 189 |
| CAP. VIII.— <i>Funciones celulares de relación.</i> —Movimiento browniano, amiboide, de corrientes protoplásmicas, vibrátil y de oscilación..... | 201 |
| CAP. IX. — <i>Funciones generativas de las células.</i> — División celular indirecta ó carioquinesis. Conjugación. Desarrollo embrionario. Teorías embriogénicas. Biblioteca citológica..... | 205 |

HISTOLOGÍA PROPIAMENTE DICHA

CAPÍTULO I. — Concepto de histología. Definición de tejido. Clasificación de los tejidos..... 225

CAP. II. — *Tejido epitelial*..... 227
 Preparación..... 242

CAP. III. — *Tejido del cristalino*..... 244
 Preparación..... 248

CAP. IV. — *Sangre y linfa*..... 250
 Preparación..... 268

CAP. V. — *Tejidos de substancia conjuntiva*..... 272
 Tejido conjuntivo propiamente dicho..... 272
 Variedad conjuntiva fibrosa, corneal, reticular y membranosa..... 280
 Histogenesis..... 286
 Preparación..... 288

CAP. VI. — *Tejido adiposo*. — Variedad adiposa común..... 292
 Tejido medular de los huesos..... 294
 Histogenesis del tejido adiposo..... 297
 Preparación..... 298

CAP. VII. — *Tejido cartilaginoso*. — Variedad cartilaginosa hialina. 299
 Variedades cartilaginosa reticular y fibro-conjuntiva..... 303
 Histogenesis..... 305
 Preparación..... 308

CAP. VIII. — *Tejido óseo*..... 310
 Osteogenesis..... 316
 Preparación..... 323

CAP. IX. — *Tejido dentario*..... 326
 Odontogenesis..... 331
 Preparación..... 335

CAP. X. — *Tejido muscular*..... 337
 Variedad muscular lisa..... 337
 — — estriada..... 342
 Unión de las fibras musculares y tendinosas..... 352
 Fibra muscular del corazón..... 354
 Génesis del tejido muscular..... 361
 Preparación del tejido muscular..... 362

CAP. XI. — *Tejido nervioso*..... 367
 Células nerviosas..... 367
 Estructura. Núcleo..... 371
 Retículo neurofibrillar..... 376
 Grupos cromáticos..... 379
 Conductos de Golgi-Holmgren..... 382

| | |
|---|-----|
| Neuronas de los invertebrados..... | 383 |
| Células neuróglícas..... | 385 |
| Fibras nerviosas..... | 387 |
| Asociación de las fibras en los nervios..... | 393 |
| Terminaciones nerviosas motrices..... | 395 |
| — — sensitivas..... | 400 |
| — glandulares..... | 409 |
| — sensoriales. Retina..... | 411 |
| Marcha de las corrientes en la retina..... | 424 |
| Retina de los vertebrados inferiores..... | 430 |
| Terminaciones nerviosas olfativas..... | 432 |
| — en el oído interno..... | 434 |
| — en los órganos del gusto..... | 440 |
| <i>Textura de los centros nerviosos</i> | 442 |
| Médula espinal..... | 443 |
| Textura del cerebelo..... | 458 |
| Corteza cerebral..... | 470 |
| Bulbo olfatorio..... | 496 |
| <i>Ganglios nerviosos. Ganglios espinales</i> | 507 |
| — simpáticos..... | 512 |
| <i>Caracteres químicos del tejido nervioso</i> | 518 |
| <i>Propiedades fisiológicas del tejido nervioso</i> | 519 |
| Desarrollo del tejido nervioso..... | 524 |
| Preparación del tejido nervioso..... | 534 |
| Método de los cortes..... | 535 |
| Bibliografía sobre el tejido nervioso..... | 551 |
| CAP. XII. — <i>Tejidos compuestos. — Tejido glandular</i> | 554 |
| Glándulas arracimadas simples..... | 557 |
| — — compuestas..... | 558 |
| — salivares..... | 559 |
| Páncreas..... | 562 |
| Pulmón..... | 564 |
| <i>Glándulas tubulosas simples</i> | 566 |
| — — compuestas. — Riñón..... | 570 |
| <i>Glándulas reticuladas. — Hígado</i> | 573 |
| Testículo..... | 576 |
| Espermatogenesis..... | 582 |
| Zoospermos..... | 582 |
| <i>Glándulas vesiculares. — Ovario</i> | 583 |
| CAP. XIII. — <i>Tejido vascular</i> | 589 |
| Variedad capilar..... | 589 |
| Desarrollo de los capilares..... | 592 |
| Tejido de las arterias..... | 593 |
| — de las venas..... | 594 |

| | |
|--|-----|
| Ganglios linfáticos | 597 |
| Bazo..... | 600 |
| CAP. XIV. — <i>Tejido piloso y ungueal</i> | 604 |
| Folículo piloso..... | 605 |
| Tejido del pelo..... | 608 |
| Tejido de las uñas..... | 618 |
| CAP. XV. — <i>Tejido tegumentario</i> | 615 |
| Tegumento externo | 615 |
| Mucosas | 619 |
| — de epitelio aplanado | 620 |
| — — alargado. — Intestino..... | 621 |
| CAP. XVI. — <i>Tejido seroso</i> | 632 |
| Serosas esplácnicas..... | 633 |
| — falsas | 635 |

LANE MEDICAL LIBRARY
STANFORD UNIVERSITY MEDICAL CENTER
STANFORD, CALIFORNIA 94305

Ignorance of Library's rules does not exempt
violators from penalties.

| | | |
|--|--|--|
| | | |
|--|--|--|

RB

111

R17

1905

LANE

HIST

LANE MEDICAL LIBRARY
STANFORD UNIVERSITY
MEDICAL CENTER
STANFORD, CALIF. 94305



