

LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY
OF ILLINOIS

570.5
BIOC
v.42 cop.2

Return this book on or before the
Latest Date stamped below.

University of Illinois Library

MAY 13 1954

JUN 30 1954

JAN 12 1966

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns
Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg
in Berlin

Zweiundvierzigster Band

1922

Mit 67 Abbildungen, 4 Tabellen u. 8 Kurven



Leipzig 1922
Verlag von Georg Thieme.

0

570.5
 BIO C
 v. 42
 cop. 2

Inhaltsübersicht

des

zweiundvierzigsten Bandes.

O = Original; R = Referat.

	Seite
Agar, W. E., Cytology with special reference to the Metazoan nucleus. R.	47
Alverdes, Fr., Zur Lehre von den Reaktionen der Organismen auf äußere Reize. O.	218
Alverdes, Fr., Rassen- und Artbildung. R.	143
Aue, A. U. E., Besitz der Falter von <i>Arctia caja</i> die Fähigkeit zu leuchten? O.	141
Bauch, R., Kopulationsbedingungen und sekundäre Geschlechtsmerkmale bei <i>Ustilago violacea</i> . O.	9
Böker, H., Die Bedeutung der Überkreuzung der Schnabelspitzen bei der Gattung <i>Loxia</i> . Mit 2 Abbildungen. O.	87
Buchner, P., Rassen- und Bakteroidenbildung bei Hemipterensymbionten. O.	38
Bücherbesprechungen. R.	144, 287, 288, 333
Bütschli, O., Vorlesungen über vergleichende Anatomie. R.	328
Caullery, M., Le Parasitisme et la Symbiose. R.	287
Correns, C., Geschlechtsbestimmung und Zahlenverhältnis der Geschlechter beim Sauerampfer (<i>Rumex Acetosus</i>). Mit 1 Abbildung. O.	465
Deegener, P., Soziologische Beobachtungen an <i>Hyponomeuta cognatellus</i> Hb. O.	241
Dingler, M., Eine Schutz Einrichtung bei <i>Arctia caia</i> . O.	495
Doflein, Fr., Macedonische Ameisen. Beobachtungen über ihre Lebensweise. R.	286
Duncker, G., Regressionsgleichungen numerischer Merkmale nach Pearsons verallgemeinerter Korrelationstheorie. Mit 2 Abbildungen. O.	253
Eidmann, H., Die Durchlässigkeit des Chitins bei osmotischen Vorgängen. Mit 1 Abbildung. O.	429
Eidmann, H., Die Einwirkung der Überreife auf Eier von <i>Rana temporaria</i> . Mit 4 Abbildungen. O.	97
Eißele, L., Histologische Studien an der Schwimmblase einiger Süßwasserfische. Mit 5 Abbildungen. O.	125
Erdmann, Rh., Art und Artbildung bei Protisten. Mit 8 Abb. u. 4 Tab. O.	49
Franz, V., Die Vervollkommnung in der lebenden Natur; eine Studie über ein Naturgesetz. R.	48
Gerretsen, F. C., Einige Notizen über das Leuchten des javanischen Leuchtkäfers (<i>Luciola vittata</i> Cast.) O.	1
Goetsch, W., Beiträge zum Unsterblichkeitsproblem der Metazoen. II. Teil. Lebensdauer und geschlechtliche Fortpflanzung bei Hydren. Mit 5 Abb. O.	231
Goetsch, W., Beiträge zum Unsterblichkeitsproblem der Metazoen. III. Teil. Depressionen und Lebensdauer bei Hydren. Mit 3 Abbildungen O.	278
Goldschmidt, R., Die Reifeteilungen der Spermatozyten in den Gonaden intersexueller Weibchen des Schwammspinners. Mit 1 Abbildung. O.	301
Goldschmidt, R., Über Vererbung im Y-Chromosom. O.	481
Haberlandt, G., Über Zellteilungshormone und ihre Beziehungen zur Wundheilung, Befruchtung, Parthenogenesis und Adventivembryonic. Mit 9 Abb. O.	145
Hartmann, M., Über den dauernden Ersatz der ungeschlechtlichen Fortpflanzung durch fortgesetzte Regenerationen. O.	364

730742

~~Natural History Society~~
 Library

	Seite
Heikertinger, Fr., Sind die Wanzen (<i>Hemiptera heteroptera</i>) durch Ekelgeruch geschützt? <i>O.</i>	441
Herwerden, M. A. von, Der Einfluß der Nebennierenrinde des Rindes auf Gesundheit und Wachstum verschiedener Organismen. <i>O.</i>	109
Heyde, H. C. van der, Studien über organische Regulation. II. Die Einschmelzung des Schwanzes der Froschlarven. <i>O.</i>	419
Hintzelmann, U., Medizinisch-zoologische Studien. I. Mitteilung. Die antipyretische Wirkung des Regenwurmes und programmatische Hinweise auf die allgemein-biologische Bedeutung des Tyrosins. <i>O.</i>	293
Hirschler, J., Über den Einfluß von Organen metamorphosierter Amphibien auf den Verlauf der Amphibienmetamorphose. <i>O.</i>	303
Horn, A., Der Schwimmblasenapparat bei <i>Cobitis</i> . Mit 2 Abbildungen. <i>O.</i>	118
Just, G., Wahrscheinlichkeit und Empirie in der Erblichkeitsstatistik. Mit 2 Abb. <i>O.</i>	65
Kappert, H., Ist das Alter der zu Kreuzungen verwandten Individuen auf die Ausprägung der elterlichen Merkmale bei den Nachkommen von Einfluß. <i>O.</i>	223
Konsuloff, St., Über die Doppelatmung der Mückenlarven. Mit 3 Abb. <i>O.</i>	188
Krause, R., Mikroskopische Anatomie der Wirbeltiere in Einzeldarstellungen. <i>R.</i>	328
Küster, E., Anleitung zur Kultur der Mikroorganismen. <i>R.</i>	96
Küster, E., Lehrbuch der Botanik für Mediziner. <i>R.</i>	329
Lundegårth, H., Zur Physiologie und Ökologie der Kohlensäureassimilation. Mit 9 Abbildungen. <i>O.</i>	337
Mayer, P., Zoomikrotechnik. <i>R.</i>	47
Meisenheimer, J., Geschlecht und Geschlechter im Tierreiche. <i>R.</i>	331
Molisch, H., Mikrochemie der Pflanze. <i>R.</i>	96
Pax, F., Die Tierwelt Schlesiens. <i>R.</i>	327
Peter, K., Über den Begriff „Homologie“ und seine Anwendung in der Embryologie. <i>O.</i>	308
Popoff, M., Über die Stimulierung der Zellfunktionen. <i>O.</i>	395
Pütter, A., Die Frage der parenteralen Ernährung der Wassertiere. <i>O.</i>	72
Roch, F., Beitrag zur Physiologie der Flugmuskulatur der Insekten. Mit 2 Abb. <i>O.</i>	359
Schiefferdecker, P., Über die Ergebnisse meiner Arbeiten zur Biologie des Menschengeschlechtes. <i>O.</i>	200
Schmidt, H., Untersuchungen über den chemischen Sinn einiger Polychaeten. <i>O.</i>	193
Schroeder, H., Über die Semipermeabilität von Zellwänden. <i>O.</i>	172
Schulze, P., Über Beziehungen zwischen pflanzlichen und tierischen Skelettsubstanzen und über Chitinreaktionen. <i>O.</i>	388
Sorauer, P., Handbuch der Pflanzenkrankheiten. <i>R.</i>	95
Steinberger, geb. Hurt, Anna-Luise, Über Regulation des osmotischen Wertes in den Schließzellen von Luft- und Wasserspalten. <i>O.</i>	405
Stumper, R., Quantitative Ameisenbiologie. <i>O.</i>	435
Süffert, Fr., Zur Morphologie und Optik der Schmetterlingsschuppen. <i>O.</i>	382
Szymanski, J. S., Drei Lösungsversuche eines Problems. Mit 3 Abbildungen. <i>O.</i>	28
Tollenaar, Statistik und Vogelzug. Mit 3 Abbildungen. <i>O.</i>	401
Ubisch, G. v., Abweichungen vom mechanischen Geschlechtsverhältnis bei <i>Melandrium dioicum</i> . <i>O.</i>	112
Vogel, R., Über die Topographie der Leuchtorgane von <i>Phausis splendidula</i> Leconte. <i>O.</i>	138
Wachs, H., Zur Ähnlichkeit der Kuckuckseier. <i>O.</i>	270
Ziegelmayr, W., Einige biologische Notizen zu <i>Cyclops viridis</i> Jurine bezw. <i>Cyclops vulgaris</i> Koch. Mit 2 Abbildungen und 8 Kurven. <i>O.</i>	488

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band.

Januar 1922.

Nr. 1

ausgegeben am 2. Januar 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 50 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

-
- Inhalt: F. C. Gerretsen, Einige Notizen über das Leuchten des javanischen Leuchtkäfers (*Luciola vittata* Cast.). S. 1.
R. Bauch, Kopulationsbedingungen und sekundäre Geschlechtsmerkmale bei *Ustilago violacea*. S. 9.
P. Buchner, Rassen- und Bakteroidenbildung bei Hemipterensymbionten. S. 38.
- Referate: P. Mayer, Zoomikrotechnik. Ein Wegweiser für Zoologen und Anatomen. S. 47.
W. E. Agar, Cytology with special reference to the Metazoa nucleus. S. 47.
V. Franz, Die Vervollkommnung in der lebenden Natur; eine Studie über ein Naturgesetz. S. 48.
Deutsche Gesellschaft für Vererbungswissenschaft. S. 48.
-

Einige Notizen über das Leuchten des javanischen Leuchtkäfers (*Luciola vittata* Cast.).

Von Dr. F. C. Gerretsen-Groningen.

Obwohl über den mikroskopischen Bau der Leuchtorgane der Lampyriden eine umfangreiche Literatur besteht, sucht man darin vergebens nach einer zusammenfassenden deutlichen Erklärung des eigentlichen Leuchtprozesses. An der Hand einiger neuer, bei dem javanischen Leuchtkäfer verrichteter Untersuchungen und einer kritischen Verbindung einer Anzahl in der Literatur zerstreuten Daten habe ich im folgenden versucht, von der Natur des Leuchtprozesses eine einigermaßen plausible Vorstellung zu geben.

Bei den weiblichen Exemplaren von *Luciola vittata* findet man die zwei letzten Abdominalsegmente mit einem sehr dünnen, durchsichtigen Chitinhäutchen bedeckt, während bei den männlichen Exemplaren nur ein einziges Leuchtsegment vorhanden ist. Diese Abdominalsegmente leuchten periodisch etwa 60—120mal pro Minute. Auch die

Eier leuchten; die Behauptung Wielowiejsky's¹⁾, daß die Eier von *Lampyrus splendidula* nur leuchten infolge der Anwesenheit eines an der Außenseite haftenden und aus dem Leibe des Muttertieres herührenden Leuchtstoffes, ist jedenfalls nicht für *Luciola vittata* zutreffend. Eier, welche mit großer Sorgfalt abgewaschen sind, leuchten ebensogut wie die nicht abgewaschenen Exemplare, wie dies auch von Bongardt²⁾ bei *Lampyrus noctiluca* konstatiert wurde. Die Wahrnehmung Wielowiejsky's ist zweifellos unrichtig, was noch deutlicher hervortrat, wenn die Eier längere Zeit beobachtet wurden. Während dieselben anfänglich ganz gleichmäßig leuchten, sieht man je nachdem sich der Embryo entwickelt, daß dieses Leuchten sich immer mehr an einer bestimmten Stelle konzentriert. Sehr merkwürdig ist auch die Tatsache, daß einige Tage bevor die Larve aus dem Ei hervorkriecht, das Leuchten im Innern des Eies schon periodisch auftritt und bei genauer Beobachtung innerhalb einiger Minuten eine deutliche Verminderung oder Vermehrung der Leuchtkraft zu konstatieren ist. Die Larven leuchten nur ein- oder zweimal per Minute. Am Tage oder bei hellem Mondschein leuchten die Insekten selten, wie dies auch von anderen Untersuchern beobachtet worden ist.

Die Ursache des periodischen Leuchtens sucht Verworn³⁾ in dem Vorhandensein eines völlig automatischen Nervenzentrums, welche Hypothese er soweit durchführt, daß er annimmt, daß die Insekten, wenn sie nicht leuchten, schlafen! Eine derart gezwungene Erklärung steht in keiner Hinsicht mit den Tatsachen im Einklange; wiederholt habe ich die Insekten am Tage oder abends herumlaufen sehen, ohne zu leuchten, und auch folgendes Experiment beweist, daß hier von einem völligen automatischen Nervenzentrum keine Rede ist, sondern man jedenfalls mit einem Nervenzentrum zu tun hat, das ganz nach Willkür des Insektes entweder in Antwort auf äußere Reize oder ohne solche Veranlassung, in und außer Tätigkeit gesetzt wird.

Der Versuch gestaltete sich folgendermaßen: In einem großen Stück Pappe wurde in der Mitte ein kleines Loch gemacht. In dieses Loch wurde ein gut leuchtender Käfer derart befestigt, daß der Kopf an der einen Seite des Kartons kam und das leuchtende Segment an der anderen Seite. In einer Entfernung von etwa 75—100 cm vom Kopf wurde eine elektrische Lampe angebracht, welche mit einem Druckknopf momentan entzündet werden konnte. Der Versuch wurde im Dunkeln vorgenommen und das Stück Pappe diente dazu, die Augen gegen das helle Licht zu schützen und zugleich um jede direkte Einwirkung des Lampenlichtes auf dem Leuchtorgan zu verhindern. Sobald das Insekt regelmäßig leuchtete, entzündete ich einen Augenblick die Lampe. Fast unmittelbar danach löschte der Käfer das Leuchtorgan und nach einigen Sekunden Ruhe fing es wieder zu leuchten

1) Zeitschr. Wiss. Zool. Bd. 37, S. 424.

2) Zeitschr. Wiss. Zool. Bd. 75, S. 17.

3) Zentr. f. Physiologie, Bd. 6, S. 74.

an. Den Versuch konnte ich mit mathematischer Genauigkeit, immer mit demselben Erfolg wiederholen.

Es ist verständlich, daß hier die Erklärung Verworn's, laut der man annehmen sollte, der Käfer schläfe beim Entzünden der Lampe unmittelbar ein und nach Verlauf einiger Sekunden erwache er wieder, absurd sein würde.

Es liegt auf der Hand, daß das Insekt das Leuchten einstellt, sobald es das Licht der Lampe sieht; läßt man die Lampe länger brennen, so unterbleibt das Leuchten ebensolange. Das sporadische Leuchten am Tage oder bei hellem Mondschein steht damit im Einklang. Man würde dies sogar als eine rein ökonomische Maßnahme betrachten können, wovon sich in der Natur mehrere Beispiele auffinden lassen.

Der anatomische Bau des Leuchtapparates von *Luciola vittata* ist demjenigen der anderen Lampyriden analog. Die leuchtenden Segmente sind mittels einer vollständig durchsichtigen Chitinplatte von der Außenluft abgeschlossen. Gerade an dieser Chitinplatte angelagert findet man eine Reihe Zellen, die von einer großen Anzahl, nach allen Seiten verzweigten Tracheen durchkreuzt werden, während auch zahlreiche Nerven zu finden sind. Hinter dieser ersten Reihe gibt es eine zweite Reihe von Zellen, die sogen. dorsale Urtatzellschicht, deren Zellen in den von mir untersuchten Exemplaren mit amorphem urinsaurem Ammon gefüllt waren, während in der Literatur immer von mikroskopischen Kristallen die Rede ist. Dieses urinsaure Ammon ist wahrscheinlich ein Sekretionsprodukt, welches schließlich bei der Oxydation des, in der ventralen Zellschicht entstandenen, Leuchtstoffes gebildet wurde. Damit in Übereinstimmung ist die Wahrnehmung Weitlaner's⁴⁾, daß die Larven und jungen Käfer nur wenig von diesem Stoff enthalten und daß mit zunehmendem Alter der Insekten die Menge des urinsauren Ammons zunimmt. Wielowiejski⁵⁾ nimmt denn auch an, daß man nicht mit zwei, sondern nur mit einer Zellschicht zu tun hat, welche Annahme aber von Bongardt⁶⁾ auf Grund seiner anatomischen Untersuchungen bestritten wird. Für die Frage, wie das Leuchten zustande kommt, ist der anatomische Bau des Leuchtapparates und besonders derjenige der Tracheen, von großer Bedeutung. Schulze⁷⁾ hatte schon 1865 auf eine eigentümliche sternförmige Verzweigung der Tracheen aufmerksam gemacht; am äußersten Ende der mit Chitinringen versehenen Tracheen entspringen bei *Luciola noctiluca* 3—7 Kapillaren, welche keine Chitinringe aufweisen und mit einander in eine Zelle eingebettet sind, welche von ihm Tracheenendzelle genannt wurde. Schulze vermutete einen Zusammenhang der Nervenenden mit den Tracheenendzellen, welcher Zusammen-

4) Naturw. Wochenschrift 1911, S. 679.

5) Zeitschr. f. wissensch. Zool. Bd. 37, S. 366.

6) Zeitschr. f. wissensch. Zool. Ad. 75, S. 17.

7) Arch. f. mikr. Anatomie. Bd. I.

hang von Wielowiesjki⁸⁾ bestritten wurde, aber von Bongardt⁹⁾ zweifellos festgestellt wurde, indem er nachwies, daß die Verzweigungen der Nerven sich den Tracheenstämmchen oft so eng anschließen, daß die Nervenkerne den Kernen der Matrix der Tracheen oft unmittelbar anliegen.

Diese sternförmigen Verzweigungen lassen sich aber nicht bei allen Leuchtkäfern auffinden. Bei *Luciola vittata* konnte ich dieselben nicht nachweisen, während Bongardt sie bei *Lampyris splendidula* auch nicht fand¹⁰⁾.

Er unterscheidet daher eine zweite Verzweigungsart, bei welcher von den mit Spiralfäden versehenen Tracheenästchen an den verschiedensten Stellen Kapillaren ausgehen. Er sagt darüber: „Ein prinzipieller Unterschied zwischen beiden Verzweigungstypen existiert also nicht, auch hier findet man Zellen (protoplasmatische Fortsetzungen der Nerven. Verf.) die in vielen Punkten mit den Endzellen übereinstimmen, während diese Zellen auch da liegen, wo mehrere Kapillaren von einem Tracheenstamm sich abzweigen.“ Auch bei *Luciola vittata* waren dieselben nach Maszerierung mit Osmiumsäure leicht aufzufinden.

Es ist jetzt die Frage: Wie kommt das intermittierende Leuchten zustande?

An erster Stelle war es erwünscht zu untersuchen, inwiefern das Nervensystem daran beteiligt sein könnte. Einige Exemplare des javanischen Leuchtkäfers wurden getötet, indem Kopf mit Kopfbrust vom Hinterleib getrennt wurden. An die frisch geöffnete Verbindungsstelle legt man einen der Pole eines elektrischen Stromkreises an, während man eine feine Nadel, die mit dem anderen Pol verbunden ist, in den an der Bauchseite gelegenen Nerven steckt. Man kann jetzt mittels Öffnen und Schließen des Stromes das periodische Leuchten vollständig und wiederholt nachahmen¹¹⁾. Es genügt sogar die Außenseite der Leuchtsegmente mit der Nadel zu berühren, um rings um die Berührungsstelle ein Aufleuchten hervorzurufen, falls man mit höherer Spannung arbeitet.

Es unterliegt also keinem Zweifel, daß das periodische Leuchten unter Einfluß von Nervenreizen stattfindet und man kann jetzt annehmen, daß infolgedessen entweder die Produktion des Leuchtstoffes intermittierend aufgehoben wird oder daß die Sauerstoffzufuhr jedesmal eingestellt wird.

Die erste Annahme ist nicht mit den Tatsachen in Übereinstimmung; es würde in diesem Falle immer nur eine sehr geringe Menge Leuchtstoff in den Zellen vorhanden sein können, gerade soviel wie während eines einmaligen Aufleuchtens verbraucht wird. Dies ist nicht

8) l. c. S. 415.

9) l. c. S. 26.

10) l. c.

11) Später erfuhr ich, daß ein derartiger Versuch auch schon von A. Dubois u. a. vorgenommen war. (Les Elaterides Luminoux. Bull. Soc. Zool. 11e Année.)

der Fall, denn wenn man den Leuchtapparat öffnet, kann man demselben eine ziemlich große Menge Leuchtstoff sofort entnehmen und derselbe bleibt stundenlang nachleuchten. Es kommt noch hinzu, daß, wenn man bei einem frisch getöteten Insekt, dessen Leuchtapparat dunkel ist, letzteren mit einer scharfen Nadel verwundet, damit Sauerstoff von außen hindringen kann, das Leuchten in den geöffneten Zellen sofort wieder anfängt.

Dieses Verhalten weist fraglos darauf hin, daß nicht die Produktion des Leuchtstoffes, sondern dessen Oxydation, d. h. die Sauerstoffzufuhr, intermittierend und unter Einfluß vom Willen des Insektes, eingestellt werden kann. Es ist jetzt die Frage, inwiefern dies aus dem anatomischen Bau zu erklären sein wird. Ich muß jedenfalls darauf hinweisen, daß es in den Tracheen nirgends eine Vorrichtung gibt, die Sauerstoffzufuhr abzuschließen; die einzigen Stellen, die in dieser Hinsicht möglicherweise eine Rolle spielen könnten, sind die Tracheenend- oder -verzweigungszellen. Es wäre nämlich denkbar, daß durch einfache Kontraktion dieser Protoplasten die äußerst dünnen Kapillaren zugeedrückt würden und damit die Sauerstoffzufuhr aufgehoben würde. Es wäre damit sogleich der Zusammenhang zwischen dem Nervensystem und dem periodischen Leuchten erklärt worden, wie auch das Fehlen von Spiralfäden um die Tracheenkapillaren. Die Möglichkeit einer derartigen Kontraktion unter Einfluß von Nervenreizen resp. elektrischen Strömen ist u. a. bei den Amöben und Paramecium bewiesen worden; man hat beim Schließen des Stromes an der Anode eine kontraktische Erregung und an der Kathode ein stärkeres Hervortreten der Expansionsphase beobachtet¹²⁾.

In auffälliger Übereinstimmung mit diesem Verhalten und mit der oben geäußerten Hypothese ist die Wahrnehmung Heineman's¹³⁾, daß bei der Berührung des Leuchtapparates eines Leuchtkäfers die Erregung, d. h. das Aufleuchten, beim Schließen des Stromes stets von der Kathode ausging, während sich an der Anode manchmal eine Abschwächung des Phänomens zeigte, infolge der Expansion resp. Kontraktion der Tracheenendzellen.

Aber auch das recht eigentümliche Verhalten dieser Insekten bei der Chloroformnarkose ist eine wichtige Stütze für die angeführte Erklärung des intermittierenden Leuchtens. Bringt man nämlich ein gut leuchtendes Insekt in einen mit Chloroformdämpfen gesättigten Raum, dann sieht man, daß einen Augenblick nachdem es sich zu regen aufhört, der Leuchtapparat fast auf einmal dunkel wird. Schnell wieder in die frische Luft gebracht, erholt der Käfer sich jetzt noch innerhalb kürzerer Zeit. Wenn man aber die Narkose ununterbrochen fortsetzt, dann sieht man, nachdem also das Leuchten erst aufgehalten hatte, den Leuchtapparat anfangs stellenweise, später ganz gleichmäßig wieder aufleuchten. Wird der Käfer

12) Verworn, *Allgem. Physiol.* 1915. S. 515.

13) In Winterstein, *Handb. d. Vergl. Physiol.* Bd. III₂, S. 347.

jetzt in die frische Luft gebracht, dann erholt er sich nicht mehr, er ist getötet, das Leuchten kann aber noch stundenlang fort dauern. Bei noch länger fortgesetzter Narkose erlöscht das Licht allmählich und kommt es unter keinen Umständen wieder zurück. Wie läßt sich dieses Verhalten erklären¹⁴⁾?

Demooore¹⁵⁾ konstatierte, daß unter Einfluß von Chloroform die protoplasmatischen Ausläufer der Ganglienzellen sich kontrahieren. Eine derartige Kontraktion der Tracheenendzellen ist also sehr wahrscheinlich und da die äußerst dünnwandigen Kapillaren in die Tracheenendzellen eingebettet sind, werden dieselben bei der Kontraktion dieser Zellen zusammengedrückt, wird folglich der Sauerstoff abgesperrt und infolgedessen das Leuchten eingestellt. Es läßt sich schwer eine effektivere Vorrichtung denken, diesen Zweck zu erreichen: da hier der Abschluß an tausenden Stellen zugleich stattfindet und dies außerdem in den sehr dünnen Kapillaren geschieht, ist der Käfer imstande, das ganze Leuchtorgan auf einmal erlöschen zu lassen. Bei einer eventuellen Absperrung der großen Tracheen würde ein derartiges plötzliches Einstellen der Sauerstoffzufuhr unmöglich sein, da immer der, in den abgesperrten Teil der Tracheen vorhandene, Sauerstoff verbraucht sein muß, ehe das Leuchten aufhört. Wie lange dies dauert, kann man beobachten, wenn man einen gut leuchtenden Käfer unter ausgekochtes Wasser oder Öl bringt.

Zerstört man mit einer Nadel das Zellgewebe des Leuchtorgans im ersten dunkeln Stadium der Narkose, so tritt an dieser Stelle auch jetzt das Leuchten sofort wieder ein; von einer dauernden Schädigung des Leuchtapparates ist noch gar keine Rede, denn das Insekt erholt sich völlig. Wir haben also mit einer vorübergehenden Kontraktion der Tracheenendzellen zu tun infolge der Wirkung eines chemischen Agens.

Weil das Leuchten bei fortgesetzter Narkose wieder anfängt, wird die anfängliche Kontraktion der Endzellen offenbar wieder aufgehoben. Von Hammarsten¹⁶⁾ wurde ein ganz analoges Verhalten bei der Narkose von Muskeln wahrgenommen. Zuerst trat schnell eine Kontraktion der Zellen ein, welche sich in einer sogenannten Muskelstarre äußerte, welche Kontraktion aber bei fortgesetzter Narkose wieder völlig verschwand, gerade dasselbe was wir beim Leuchtorgan wahrnehmen.

14) Als ich bei meiner Zurückkehr aus den Tropen wieder in der Lage war, mehrere Literaturangaben nachzuschlagen, erfuhr ich, daß das eigentümliche Verhalten der Leuchtkäfer bei der Narkose auch von Verworn (Zentr. f. Physiol. Bd. 6, S. 72—74) bei *Luciola italica* beobachtet worden war. Die von ihm gegebene Erklärung aber, laut welcher das ganze Phänomen einem „Zerfall der Leuchtsubstanz bei direkter Einwirkung des Chloroforms“ zugeschrieben wird, ist m. E. in keiner Hinsicht imstande die verschiedenen Stadien, welche bei der Narkose auftreten, zu erläutern.

15) Arch. de Biologie, T. 14, 1896.

16) Physiol. Chemie, S. 486.

Scheinbar befindet sich der Leuchtapparat in diesem zweiten leuchtenden Stadium der Narkose in einer Lage, die sich nicht von derjenigen unterscheidet, welche auftritt, wenn man das Insekt einfach tötet, in welchem Fall es ebenso stundenlang leuchtend bleiben kann. In der Tat besteht aber ein bedeutender Unterschied, denn es gelingt jetzt nicht mehr das intermittierende Leuchten mittels des elektrischen Stromes hervorzurufen.

Es scheint mir, daß die Hypothese, nach welcher das normale periodische Einstellen des Leuchtens an einer Absperrung der Sauerstoffzufuhr in den Tracheenkapillaren mittels einer Kontraktion der Tracheenend- oder -verzweigungszellen, unter Einfluß von Nervenreizen, zugeschrieben wird, eine derart einheitliche Erklärung einer Anzahl ganz verschiedener Tatsachen gibt, daß man schwer der Annahme derselben entkommen kann.

Das dritte und letzte Stadium der Narkose, bei welchem das Leuchten dauernd verschwindet, findet sein Analogon bei den Leuchtbakterien. Wie von Beyerinck¹⁷⁾ zuerst gezeigt wurde, kehrt auch hier das Leuchten nicht wieder, sobald die Narkose zu lange gedauert hat; es ist wahrscheinlich, daß die Enzyme, welche in beiden Fällen an dem Leuchtprozeß beteiligt sind, bei längerer Einwirkung von dem Chloroform irreversibel geschädigt werden. Eine derartige schädliche Wirkung des Chloroforms auf Enzyme ist von verschiedenen Autoren konstatiert worden¹⁸⁾. Daß in der Tat Enzyme beim Zustandekommen des Leuchtens eine hervorragende Rolle spielen, habe ich in der von Dubois¹⁹⁾ bei der leuchtenden Bohrmuschel, *Pholas dactylus*, angegebenen Weise nachzuweisen versucht.

Von etwa sechs Leuchtkäfern wurden die Leuchtorgane herauspräpariert und in einem kleinen Mörser zerrieben. Man bekommt eine gut leuchtende Masse, welche ziemlich lange leuchten bleibt, falls man das verdunstete Wasser ab und zu wieder nachfüllt. Nach Verlauf von etwa zwei Stunden ist die Flüssigkeit allmählich soweit verdunkelt, daß sie zum Versuch gebraucht werden kann.

Jetzt werden sechs andere Käfer schnell bei 65° C. getötet und während zwei Minuten auf dieser Temperatur gehalten. Die Leuchtorgane sind völlig dunkel und bleiben ebenfalls so, wenn man dieselben herauspräpariert.

Bringt man nun ein wenig von dieser auf 65° erhitzten dunkeln Masse in den ebenfalls dunklen Organbrei, dann sieht man das Leuchten augenblicklich zurückkehren.

Die auf der Hand liegende Erklärung ist auch hier, daß das Leuchten im Organbrei schließlich aufhörte, weil der vorhandene Leuchtstoff völlig verbraucht war, obwohl die Enzyme noch intakt waren.

17) Arch. Neerlandaises, T. XXIII.

18) Oppenheimer, Die Fermente, Bd. I, S. 72.

19) Comp. Rend. Paris, T. CLIII, S. 690.

In den bei 65° C. getöteten Zellen war hingegen noch aller Leuchtstoff vorhanden, während die Enzyme getötet waren. Bringt man beide Substanzen zusammen, dann sind die Bedingungen für das Leuchten wieder erfüllt, d. h. die Anwesenheit eines Enzyms und von Leuchtstoff, und tritt das Leuchten sogleich ein. Dies ist ganz analog dem Verhalten von *Pholas*, Ich konnte aber das Leuchten des Leuchtstoffes nicht mittels oxydierender Reagenzen, wie KMnO_4 oder H_2O_2 bewerkstelligen, wie dies Dubois bei *Pholas* gelang. Der Leuchtstoff aus den erhitzten Zellen leuchtete ebenfalls schwach auf, als dieselbe in einer Suspension von mit Quarzschlamm zerriebenen Leuchtbakterien (*Photobact. javanense*) gebracht wurde²⁰).

An dieser Stelle möchte ich die interessanten Untersuchungen Harvey's erwähnen²¹); er fand nämlich, daß das Oxydationsprodukt des Leuchtstoffes durch enzymatische, bakteriologische oder rein chemische Reduktion wieder in den ursprünglichen Leuchtstoff zurückverwandelt werden kann. In Verband mit der äußerst starken reduzierenden Wirkung der Tracheenendzellen ist es sehr wahrscheinlich, daß, wie Harvey es auch selbst annimmt, in den Leuchtzellen der Leuchtkäfer unmittelbar nach dem Aufleuchten, in der finstern Periode, der Oxy-Leuchtstoff wieder zum Leuchtstoff reduziert wird und damit ist der Leuchtapparat wieder für ein folgendes Aufflackern fertig.

Die von Harvey gegebene Vorstellung²²) kann aber zu dem irrümlichen Schluß führen, daß bei dem Leuchtprozeß kein Stoff verbraucht wird, wenn aber der Leuchtstoff reduziert wird, muß jedenfalls zugleich ein anderer Stoff in einer höheren Oxydationsstufe übergeführt werden. Es konnte z. B. sein, daß das Insekt in dieser Weise wertvolles Material, i. e. den Leuchtstoff erspart, und daß es gewisse andere, in der Blutbahn zirkulierende Stoffe sind, welche schließlich oxydiert werden. Nicht völlig im Einklang mit dieser Vorstellung ist die Beobachtung, daß das urinsaurer Ammon, das Endprodukt der Leuchtproduktion, in der dorsalen Zellschicht mit dem Alter der Insekten zunimmt.

Im Verband mit meinen Untersuchungen an den Leuchtbakterien verrichtet, kommt es mir wahrscheinlich vor, daß im allgemeinen die Biophosphoreszenz ein enzymatischer Vorgang ist und daß daran wenigstens zwei Enzyme beteiligt sind. Das erstere bewirkt die Umwandlung der Nährstoffe in Leuchtstoff und wurde von mir damals *Photogenase*²³) genannt, das zweite bringt die Oxydation des Leucht-

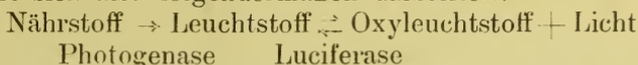
20) F. C. Gerretsen, Über die Ursachen des Leuchtens der Leuchtbakterien, Zentr. f. Bakt. Abt. II, Bd. 52, S. 353. Die Bemühungen Piereautoni's (*Scientia* Vol. XXIII. Suppl. S 50) das ganze Problem der Biophosphoreszenz auf eine Symbiose mit Leuchtbakterien zurückzuführen, kann ich leider nicht unterstützen. In den Leuchtkäfer sind jedenfalls keine Leuchtbakterien aufzufinden, während der Fakt, daß aus den Leuchtdrüsen der Cephalopoden Leuchtbakterien zu züchten sind, für eine derart weitgehende Hypothese kein Beweis ist, denn die Leuchtbakterien sind ausnahmslos von allen Scetieren zu isolieren.

21) *The Nature of animal Light* (Princeton University) 1919.

22) Ebenda S. 144.

23) l. c. S. 370.

stoffes zustand und ist die von Dubois gefundene Luciferase. Der Prozeß läßt sich also folgendermaßen darstellen:



Man achte darauf, daß die Überführung von Leuchtstoff in Oxy-leuchtstoff ein reversibler Prozeß ist, daß aber der Leuchtstoff nicht wieder in Nährstoff übergeführt wird. Inwieweit die Luciferase sich von anderen Oxydasen unterscheidet, ist nicht ohne weiteres zu sagen. Dubois fand aber in zahlreichen, nicht leuchtenden Organismen, u. a. bei vielen Mollusken und Krustazeen, Enzyme, die gleichfalls den Leuchtstoff unter Lichterscheinung oxydieren.

Fassen wir die obenstehenden Untersuchungen zusammen, dann geht daraus hervor:

1. Die Eier der Lampyriden leuchten anfänglich gleichmäßig und das Licht konzentriert sich, je nachdem der Embryo sich entwickelt, an einer bestimmten Stelle. In diesem Stadium leuchten die Eier von *Luciola vittata* periodisch, mit einer Periode aber von mehreren Minuten.

2. Das periodische Leuchten wird durch das Insekt beherrscht und ist bei den getöteten Exemplaren mittels des elektrischen Stromes nachzuahmen. (Von einem völlig automatischen Nervenzentrum (Ver-worn) ist gar keine Rede.)

3. Das periodische Leuchten beruht auf einer intermittierenden Absperrung der Sauerstoffzufuhr in den Kapillartracheen, mittels einer Kontraktion der sogen. Tracheenend- res. -verzweigungsstellen, unter Einfluß von Nervenreizen.

3. Die Narkose der Lampyriden findet in drei, deutlich unterschiedenen Stadien statt, kenntlich an einem reversiblen Erlöschen, Wiederaufleuchten und schließlich irreversiblen Erlöschen des Leuchtorgans.

5. Man kann in der von Dubois angegebenen Weise das Vorhandensein eines spezifischen Leuchtstoffes und wenigstens eines Enzyms bei *Luciola vittata* nachweisen.

Kopulationsbedingungen und sekundäre Geschlechtsmerkmale bei *Ustilago violacea*.

Von Robert Bauch, Würzburg.

In seinen „Untersuchungen über den Antherenbrand“ hatte Kniep (1919) den für das Sexualitätsproblem wichtigen Nachweis erbracht, daß die Sporidien der *Ustilago violacea*, die morphologisch vollkommen gleichwertig erscheinen, ihrem physiologischen Verhalten nach geschlechtlich differenziert sind. Nur Sporidien mit entgegengesetztem Geschlechtscharakter treten in den Sexualakt, die Kopulation ein. Die morphologischen „Isogameten“ sind in Wirklichkeit physiologische Heterogameten. Zillig (1921) bestätigte in ausgedehnten Infektionsversuchen

die von Kniep ausgesprochene Vermutung, daß die *Ustilago violacea* eine Sammelspezies darstellt. Sie läßt sich in eine ganze Reihe von biologischen Rassen aufteilen, die ihren jeweiligen Wirtspflanzen spezialisiert angepaßt sind. Teilweise lassen sich diese Spezialformen auch durch feinere morphologische und besonders durch physiologische Eigenheiten ihrer Sporidien voneinander unterscheiden. So z. B. weisen die Sporidien der Form von *Saponaria officinalis* eine herabgesetzte Kopulationsfähigkeit auf. Für die Rasse von *Dianthus deltoides* hatte Kniep gewisse Beobachtungen gemacht, die auf das Vorhandensein von sekundären Geschlechtsmerkmalen der beiden Sporidiengeschlechter hindeuteten. Zillig fand gelegentlich die gleichen Erscheinungen. Aufgabe der vorliegenden Arbeit war es, diese Frage nach sekundären Geschlechtsmerkmalen der *Dianthus deltoides*-Form eingehender zu verfolgen. Daneben wurden noch einige andere Fragen in Angriff genommen, von denen hier die Ergebnisse der Untersuchung über die äußeren Bedingungen der Kopulation der Sporidien mitgeteilt seien.

I. Kopulationsbedingungen.

In der älteren mykologischen Literatur taucht überall dort, wo bei einem Pilz auf eine Zeit üppiger Vermehrung — sei es nun rein vegetativ als Myzel oder nach reichlicher Konidien- oder Sporangienproduktion — ein sexuelles Stadium folgt, der Gedanke auf, die sexuelle Vermehrung sei veranlaßt durch den eintretenden Mangel an Nährstoffen, durch die Erschöpfung des Nährsubstrates. Da meist das Produkt des Sexualaktes besonders zum Überstehen von Trockenheit und Nahrungsmangel, allgemein gesagt von für das vegetative Wachstum des Organismus schlechten äußeren Bedingungen, ausgerüstet ist, so stand hinter diesem Gedankengang häufig die Betrachtung — bald direkt ausgesprochen, bald nur zwischen den Zeilen zu lesen —, daß der Pilz bei Eintritt von Nahrungsmangel zur Sicherung der Erhaltung der Art jetzt zum Sexualakt und den damit verbundenen Dauerzuständen übergehe. Daß Nahrungsmangel den Sexualakt hervorruft, mag für eine Reihe von Formen stimmen — als Beispiel sei hier die *Pyronema confluens* (Claußen 1912) angeführt —, für andere aber wieder nicht. Das wiesen z. B. Klebs für *Sporodimia grandis* (1898) und *Saprolegnia mixta* (1899), Raciborski (1896) für *Basidiobolus ranarum*, Charlotte Ternetz (1900) für *Ascophanus* nach. Für den Antherenbrand war die Annahme, daß Nährstoffmangel die Kopulation auslöse, zuerst von Brefeld (1883) ausgesprochen worden und ohne genauere Nachprüfung von späteren Bearbeitern übernommen. Kniep (1919) verwendete auf Grund dieser Annahme nährstoffarme Medien für Kopulationsversuche, in der Hauptsache 0,1 % Lösung von Malzextrakt. Die eingehende Untersuchung ergab nun — um das Resultat gleich vorweg zu nehmen —, daß nicht Nährstoffmangel im Brefeld'schen Sinne oder die in alten Kulturen eintretende Anhäufung von Stoffwechselprodukten kopulationsauslösend wirken, sondern daß vor allem die Sauer-

stoffspannung des Mediums das maßgebende Moment darstellt. Die nachstehenden Versuche mögen den Beweis dafür erbringen.

Versuch I.

- Sporidiengemische werden in 0,01 % Malzextraktlösung angesetzt
1. in Reagenzröhrchen (13 cm hoch, 1,5 cm Durchmesser) bis dicht unter den Wattestopfen mit Malzlösung beschickt = „hoch“;
 2. in Röhrchen, die ca. zu $\frac{1}{3}$ der Höhe mit Flüssigkeit gefüllt sind = „normal“;
 3. in Röhrchen mit normalhoher Flüssigkeit, die aber, sobald sich die Sporidien in der Kuppe des Reagenzglases abgesetzt haben ($\frac{1}{2}$ Tag ca.), bis auf den Kuppeninhalt abgegossen werden = „abgegossen“;
 4. in Petrischalen mit ca. 3—5 ccm Flüssigkeit, die sich in dünner Schicht über die ganze Schale verteilt.

Die Versuche wurden mit 3 Stämmen des einen Geschlechtes in Kombination mit einem des entgegengesetzten Geschlechtes angesetzt. Zur klareren Darstellung mögen die beiden Geschlechter nach dem Vorgange von Zillig (1921) unter den indifferenten Bezeichnungen „a“ und „b“ geführt werden und zwar seien die von Kniep hauptsächlich zur Geschlechtsprüfung verwendeten Stämme 12d = a und 14d = b gesetzt. Dieser Festsetzung entsprechen auch die Bezeichnungen Zilligs, so daß in allen Arbeiten des Würzburger Institutes die Geschlechter gleichartig benannt sind¹⁾. Die Indizes in den Tabellen geben die laufende Nummer der jeweils benützten Stämme wieder, die Zahlen bedeuten die Tage, nach denen die ersten Kopulationen gefunden wurden. Die Häufigkeit der Kopulationen wurde nach folgendem Schema wiedergegeben:

- = überhaupt keine Kopulationen
- ± = Kopulationen selten
- + = „ etwa in jedem 5.—10. Gesichtsfeld.
- ++ = „ „ „ „ 1.—5. „
- +++ = mehrere in jedem Gesichtsfeld.

— 7 besagt also z. B., daß auch nach 7 Tagen noch keine Kopulationen zu finden sind.

Tabelle 1.

	a ₁ + b ₁	a ₂ + b ₁	a ₃ + b ₁
Röhrchen hochgeschichtet	± 6	± 10	± 3
„ normal	± 2	± 2	± 3
„ abgegossen	± 1	± 1	± 1
Petrischalen	++ 1	++ 1	++ 1

Die Tabelle zeigt, daß in Petrischalen die Kopulationen bereits innerhalb eines Tages und in reichlicher Menge auftreten, daß in den Röhrchen die Kopulationen sich teilweise später oder in geringerer Menge einstellen. Der Unterschied dieser 4 Anordnungen liegt nur

1) Reinkulturen beider Geschlechter von verschiedenen Wirtspflanzen sind der Zentralstelle für Pilzkulturen, Baarn (Holl.) Javalaan 4 und Krål's bakteriol. Museum Wien IX/2, Zimmermannsgasse 3, übersandt.

in der größeren oder geringeren Möglichkeit, in Gasaustausch mit der Luft zu treten. In Analogie zu dem sonstigen Einfluß des Sauerstoffs auf alle Lebensvorgänge liegt es nahe, hier speziell in dem reichlicheren Zutritt von Sauerstoff die kopulationsauslösende Ursache zu sehen. Der Versuch steht nicht als einzelner da, sondern wurde mehrmals mit prinzipiell gleichem Ergebnis wiederholt. Das schnelle und reichliche Auftreten von Kopulationen in Petrischalen wurde in mehreren Hundert Gebrauchskombinationen des zweiten Teiles der Arbeit immer bestätigt, während man in Reagenzglasversuchen erst nach 5–6 Tagen auf Kopulationen in entsprechender Häufigkeit rechnen kann.

Gegen die Bewertung dieses Versuches ließe sich im Brefeldschen Sinne einwenden, daß er ja schon mit ganz nährstoffarmen Lösungen angestellt wurde. Es war also die Frage zu prüfen, ob der gleiche Einfluß des Gasaustausches auch bei Anwendung höher konzentrierter Flüssigkeiten sich nachweisen läßt. Daß dies der Fall ist, zeigt Versuch II, bei dem an Stelle von 0.01 % eine 3 % Malzlösung verwendet ist.

Tabelle 2.

	$a_1 + b_1$	$a_2 + b_1$	$a_3 + b_1$
3 % Malzröhrchen abgegossen	+ 9	± 7	± 7
3 % Malz Petrischale	+ 3	+ 3	± 1

Das Auftreten von Kopulationen in hochkonzentrierten Nährlösungen bereits nach einem Tage, das in Parallelversuchen sich noch häufiger ergab, ist mit der Brefeldschen Erschöpfungshypothese unvereinbar. Denn es ist schwerlich anzunehmen, daß nach eintägigem Wachstum bereits Erschöpfung der Nährlösung eingetreten sein sollte. Das wäre erst in bedeutend älteren Kulturen zu erwarten.

Aber auch lange bewachsene Kulturmedien sind weder durch ihren Mangel an Nährsubstanzen noch durch ihren reichen Gehalt an Abbauprodukten des Stoffwechsels von Einfluß auf Eintreten und Häufigkeit der Kopulation, wenn die Gasaustausch-Verhältnisse außer acht gelassen werden. Ein derartiger Versuch wurde mit 3 % und 0,1 % Malzextrakt angestellt, der $2\frac{1}{2}$ Monate lang mit der Kultur b_1 bewachsen war und währenddessen häufig umgeschüttelt wurde, um der am Boden des Kulturgefäßes liegenden Sporidienmasse immer neue Nährlösung zuzuführen. Die überstehende Flüssigkeit wurde dann vorsichtig, ohne den Satz aufzuwirbeln, abgegossen, steril in Röhrchen in normaler Höhe gefüllt und zur Sicherheit eine Stunde im Dampftopf übersterilisiert. Dann Beimpfung mit gleichen Mengen von a- und b-Kulturen.

Die Tabelle III bedarf im Vergleich zu I wohl keiner weiteren Erläuterung.

Tabelle 3.

	$a_1 + b_1$	$a_2 + b_1$
3 % Malz erschöpft	± 10	± 10
0,1 % Malz erschöpft	± 2	± 2

Brefeld hatte nun allerdings seine Versuche anders durchgeführt. Er war nicht von Sporidienreinkulturen mit bekanntem Geschlecht, sondern von Brandsporenaussaaten ausgegangen. Es hätte ja möglich sein können, daß diese Unterschiede irgendwie auf das Endergebnis Einfluß besitzen. Die Erledigung dieser Fragestellung gibt Versuch IV.

Versuch IV.

Brandsporenaussaat in 0,01 % und 3 % Malzextrakt in Röhrchen normaler Höhe und in Petrischalen.

Tabelle 4.

	Kopulationen nach
3 % Malz in Röhrchen	15—20 Tagen
3 % Malz in Petrischalen	3 Tagen
0,01 % Malz in Röhrchen	3—4 Tagen
0,01 % Malz in Petrischalen	2 Tagen

Also auch hier keine Abweichung von dem oben geschilderten Verhalten. Die Unterschiede in dem Auftreten von Kopulationen in 0,01 % Malzextrakt sind hier gering. Doch mag sich dies aus der Beobachtung erklären, daß in stark verdünntem Malz die Brandsporen nicht unter-sinken, sondern an der Oberfläche schwimmend keimen und Sporidien abschnüren. Sie besitzen dann natürlich auch im Röhrchen die Möglichkeit reichlichen Gasaustausches mit der Luft.

Alle diese Ergebnisse sprechen dafür, daß nicht Erschöpfung der Nährstoffe oder Anhäufung von Stoffwechselprodukten die Kopulation auslöst. Vielmehr ist der intensivere Gasaustausch mit der Luft, den die Petrischalenmethode gegenüber der Röhrchenmethode gestattet, der realisierende Faktor. In den folgenden Versuchen wird der Nachweis geführt werden, daß tatsächlich, wie von vornherein zu erwarten, der leichte Sauerstoffzutritt zu den dünnen Flüssigkeitsschichten die wesentliche Bedingung darstellt.

Als erste sollte die Frage entschieden werden, wie die Verminderung des Luftdruckes, damit also auch Verminderung des O-Partiärdruckes, auf die Kopulation einwirkt. Die Versuche wurden unter Glasglocken mit 2 Zuführungswegen angesetzt. Die eine Zuführung war mit der Wasserstrahlluftpumpe, die andere mit einem Hg-Barometer

verbunden. Die Diffusion der Gase von Flüssigkeit zu Luft scheint ziemlich langsam vor sich zu gehen. Werden die Petrischalen sofort mit Sporidiengemischen dem veränderten Luftdruck ausgesetzt, so zeigen sie regelmäßig schon nach einem Tag Kopulationen. Werden die beiden Sporidienformen dagegen erst getrennt in Petrischalen unter verminderten Luftdruck gebracht und dann schnell zusammengegossen und wieder ins Vakuum gebracht, dann läßt sich eine gesetzmäßige Einwirkung des Luftdruckes feststellen. Da Kopulationen unter normalen optimalen Bedingungen bereits nach einigen Stunden eintreten, erscheint das Verhalten der Sporidiengemische nicht unerklärlich. Der endgültige Gleichgewichtszustand zwischen den Flüssigkeitgasen und den Luftgasen würde also erst später eintreten, als daß der O-Gehalt der Flüssigkeit nicht noch zur Kopulation genügt hätte. Das Auftreten von Kopulationen ist so beinahe ein Reagenz für die Schnelligkeit der Gasdiffusion.

Versuch V.

Sporidien in Petrischalen in 0,01 % Malz, erst 2—3 Tage getrennt, dann gemischt.

Tabelle 5.

L u f t d r u c k:	$a_1 + b_1$	$a_2 + b_1$	$a_3 + b_1$
normal	+++1	+++1	+++1
auf $\frac{3}{4}$ erniedrigt	+1	+1	+1
auf $\frac{1}{2}$ erniedrigt	-3	-3	-3
auf $\frac{1}{4}$ erniedrigt	-4	-4	-4

Bei Erniedrigung des Luftdruckes auf die Hälfte treten demnach keine Kopulationen mehr auf.

Versuch VI.

Nun wurde der Einfluß verschiedener Gase mit der gleichen Versuchsanordnung durchgeprüft. Die Luft wurde bis auf $\frac{1}{10}$ ca. ausgepumpt, dann mit dem zu prüfenden Gase unter der Glasglocke wieder normaler Druck hergestellt. Die Sporidien wurden wie im vorigen Versuch erst einige Tage getrennt dem Gas ausgesetzt und dann erst miteinander gemischt.

Tabelle 6.

	$a_1 + b_1$	$a_2 + b_1$	$a_3 + b_1$
Sauerstoffatmosphäre	+++3	++3	++3
Wasserstoffatmosphäre	-9	-9	-9
Kohlensäureatmosphäre	-6	-6	-6
Stickstoffatmosphäre	-3	-3	-3

Von den untersuchten Gasen treten nur im Sauerstoff Kopulationen auf und somit ist der oben aufgestellte Satz bewiesen.

Nachdem durch die vorhergehenden Versuche ein Optimum der Kopulationsbedingungen festgestellt war, konnten auch weitere Fragen über die Bedeutung anderer Außenbedingungen in Angriff genommen werden. Durchgehends wurde jetzt die Petrischalenmethode angewendet.

Versuch VII.

Einfluß der Konzentration der Nährlösung: Malzextrakt in verschiedenen Verdünnungen.

Tabelle 7.

	$a_1 + b_1$	$a_2 + b_1$
3 % Malz	+ 3	+ 3
1 % Malz	+ 1	+ 1
0,1 % Malz	+++ 1	+++ 1
0,01 % Malz	+++ 1	+++ 1
0,001 % Malz	+++ 1	+++ 1
Aqua dest.	+++ 1	+++ 1

Die höheren Malzkonzentrationen hemmen also die Kopulationen deutlich. Am besten erscheint ungefähr 0,01 % Malz.

Versuch VIII.

Einfluß des Säure- und Alkaligehalts. Aqua dest. in Petrischalen mit verschiedenem HCl- und NaOH-Zusatz. Die Säuregrade geben an, wieviel ccm n/10-Lösung zur Neutralisation von 10 ccm Flüssigkeit bei Phenolphthalein als Indikator verbraucht werden.

Tabelle 8.

	$a_2 + b_1$	$a_3 + b_1$
Aqua dest. 2,8 alkalisch	- 3	- 3
Aqua dest. 1,5 alkalisch	- 3	- 3
Aqua dest. 0,5 alkalisch	- 3	+++ 1
Aqua dest. ganz leicht alkalisch	+++ 1	+++ 1
Aqua dest. neutral	+++ 1	+++ 1
Aqua dest. 0,5 sauer	- 4	- 4
Aqua dest. 2,5 sauer	- 4	- 4
Aqua dest. 4,0 sauer	- 4	- 4

Hohe Säure- und Alkalimengen hemmen in gleichem Maße die Kopulation, während geringes Alkali sie befördert. Dementsprechend wurde für die Gebrauchskombinationen des II. Teiles der Arbeit die verwendete 0,01 % ige Malzlösung ganz leicht alkalisch gemacht (1 Tropfen n/1 NaOH auf 100 ccm Flüssigkeit).

Versuch IX.

Versuch VII hatte gezeigt, daß hohe Malzkonzentrationen die Kopulation hemmen. Könnte diese Hemmung nicht auf dem höheren Säuregrade beruhen? 3 % Malzlösung ist ungefähr 0,5 bis 0,8 sauer. Der Ansatz geschah in 3 % Malz mit verschiedenen Säure- und Alkali-graden in Petrischalen.

Tabelle 9.

			$a_1 + b_1$	$a_2 + b_1$
3 % Malz	1,4	alkalisch	- 3	+ 2
3 % Malz	0,5	alkalisch	+ 2	+ 1
3 % Malz	ganz leicht alkalisch		++ 1	+ 1
3 % Malz	0,6	sauer (normal)	+ 3	+ 3

Das Ergebnis, vielleicht nicht ganz so klar wie im vorhergehenden Versuch, zeigt, daß in leicht alkalischer Lösung am frühesten und reichlichsten Kopulationen auftreten. Die Hemmung durch konzentrierten Malzextrakt wird also wohl in der Hauptsache auf seinen Säuregehalt zurückzuführen sein.

Diese Anschauung wurde weiterhin bestätigt durch Versuche mit reinen Zuckerlösungen. Hierbei waren die Säure-Alkaliverhältnisse so gut wie ganz ausgeschaltet — die Reaktion von 3 % Maltose schwankt um 1—2 Tropfen n/10 KOH — nur der höhere osmotische Druck konzentrierter Lösungen war wirksam. Die Ergebnisse waren für alle benutzten Zuckerarten im allgemeinen gleichartig; deshalb sei hier nur der Maltoseversuch als Beispiel angeführt.

Tabelle 10.

		$a_1 + b_1$	$a_2 + b_1$
10 %	Maltose	+ 1	+ 1
5 %	Maltose	+ 1	+ 1
3 %	Maltose	+ 1	+ 1
1 %	Maltose	+ 1	++ 1
0,1 %	Maltose	+ 1	++ 1
0,01 %	Maltose	++ 1	++ 1
0,001 %	Maltose	++ 1	++ 1

Außer den bisher angeführten Faktoren — guter Sauerstoffzutritt, leichte Alkaleszenz — scheint nur noch die Frage des osmotischen Druckes für die Kopulation von einiger Bedeutung zu sein. Daß etwa eine bestimmte Stoffgruppe einen besonders befördernden Einfluß hätte, wie es Klebs (1898) z. B. für mehrere Kohlehydrate bei der Zygosporenbildung von *Sporodinia* nachgewiesen hat, oder daß andere deutlich hemmend wirkten, dafür lieferten diesbezügliche Versuche keine Anhaltspunkte. Untersucht wurden von Eiweißstoffen Pepton „Witte“, Nutrose, Gliadinpepton (reines Präparat), von Aminosäuren Glykokoll, von N-haltigen organischen Verbindungen Asparagin, von Kohlehydraten Milchzucker, Maltose, Saccharose, von Alkoholen Glycerin, immer in verschiedenen Verdünnungen von 1 % bis 0,001 %. Meist traten in den stärksten Konzentrationen die Kopulationen später ein und spärlicher als in den schwächsten, aber eine Bevorzugung eines dieser Stoffe in positiver und negativer Beziehung ließ sich nicht nachweisen. Die Versuche sind aber zu wenig ausgedehnt worden, um etwa behaupten zu können, daß es gar keine Körper gäbe, die die Kopulation hemmten. Bei eingehenderer Untersuchung würden sich wohl sicher organische Verbindungen auffinden lassen, bei denen man eine Säure-Alkaliemmung ausschließen kann und die trotzdem durch ihre chemische Struktur hemmend einwirken. Da es aber unwahrscheinlich war, daß Versuche in dieser Richtung etwas wesentlich Neues zu der Hauptfragestellung ergeben würden, wurde davon Abstand genommen. Einige Versuche mit anorganischen Salzen aber ließen eine Hemmung deutlich erkennen. Als Beispiel sei das Verhalten von NaCl in Tabelle XI wiedergegeben.

Tabelle 11.

	$a_1 + b_1$	$a_2 + b_1$
0,01 % Malz NaCl m/1	— 6	— 6
0,01 % Malz NaCl m/5	— 6	— 6
0,01 % Malz NaCl m/10	+ 6	+ 1
0,01 % Malz NaCl m/15	+ 1	+ 1

Zusatz von m/5 NaCl zur Malzlösung, die eine Erhöhung des osmotischen Druckes bedingt, hemmt die Kopulation. Man wird nicht fehl gehen, auch die Hemmung der höheren Konzentrationen der eben erwähnten Stoffe und der Maltose (siehe Tabelle X) auf Erhöhung des osmotischen Druckes zu beziehen. Gleichsinnig würde wohl die Beobachtung zu deuten sein, daß in dem stark kalkhaltigen Würzburger Leitungswasser Kopulationen erst nach mehreren Tagen und dann sehr spärlich auftreten.

Wichtig ist noch die Bedeutung der Temperatur für den Kopulationsvorgang. Tabelle XII gibt eine diesbezügliche Versuchsreihe wieder.

Tabelle 12.

	$a_1 + b_1$	$a_2 + b_1$	$a_3 + b_1$
im Brutschrank bei 28°	— 5	— 5	— 5
im warmen Zimmer 18—20°	+++ 1	+++ 1	+++ 1
im kalten Gewächshaus 10°	++ 1	+++ 1	+++ 1
im Freien —5° bis +5°	+ 2	+ 2	+ 2

Das Temperaturoptimum liegt also zwischen 10° und 20°. Allzu große Entfernung davon nach oben und unten hin hat deutlich hemmende Wirkung.

Von sonstigen Faktoren hätte vielleicht noch das Licht eine Rolle spielen können. Versuche, die unter sonst gleichen Bedingungen ange-
setzt wurden, nur daß einmal der Ansatz in den frühen Morgenstunden geschah und die Petrischalen während des ganzen Tages dem zerstreuten Tageslicht ausgesetzt waren, daß im anderen Falle der Ansatz am Abend bei elektrischem Licht erfolgte und die Petrischalen dann sofort unter sicheren Dunkelsturz gebracht wurden, ergaben keinerlei Unterschiede.

Fassen wir die Ergebnisse kurz zusammen:

Der Kopulationsvorgang der Sporidien von *Ustilago violacea* ist in erster Linie abhängig von dem Sauerstoffgehalt der Flüssigkeit oder der Möglichkeit eines intensiven Gasaustausches mit der Luft, wie ihn dünne Flüssigkeitsschichten bieten. Er ist ferner abhängig von dem Alkaligehalt des Mediums. Starkes Alkali und schon geringe Säuregrade hemmen den Vorgang. Irgend ein besonders befördernder Einfluß von Körpern der Eiweiß- oder Kohlehydratgruppe ist nicht nachgewiesen worden, doch hemmen diese Stoffe in hohen Konzentrationen deutlich, ebenso wie hoher Salzgehalt des Mediums durch ihre osmotische Wirkung. Die Kopulation erfolgt unabhängig vom Licht. Ein Temperaturoptimum ist deutlich vorhanden. Eine Abhängigkeit des Auftretens der Kopulationen von der Erschöpfung der Nährlösung bzw. der Anreicherung mit Stoffwechselprodukten, wie Brefeld (1883) es annahm, besteht nicht. All diese experimentell ermittelten äußeren Bedingungen entsprechen also im allgemeinen denen, wie sie der Pilz auch in der Natur vorfinden mag*).

Bisher wurden immer nur äußere Bedingungen berücksichtigt. Schon Kniep (1919) berichtete aber von verschieden guter Kopulationsfähig-

*) Die exakte Beherrschung der Kopulationsbedingungen machen den Antherenbrand zu einem günstigen Demonstrationsobjekt der „Isogamie“.

keit seiner Sporidien und beobachtete auch, daß das Kopulationsvermögen nach längerer Kultur nachläßt. Bei meinen Kulturen, die im Anfang der Arbeit wahllos aus einer großen Reihe frisch isolierter herausgegriffen waren, habe ich eine Abnahme der Sexualfreudigkeit nicht feststellen können. Noch jetzt, nachdem sie ca. $\frac{3}{4}$ Jahr ständig von Malzagar zu Malzagar gezüchtet sind, kopulieren sie unter optimalen Bedingungen noch ebenso tüchtig wie im Anfang. Auch Petrischalenversuche mit verschiedenen alten Kulturen gleicher Abstammung (darunter auch schon beinahe vertrocknete) ließen keine Abnahme der Kopulationsfähigkeit erkennen. Doch scheinen in gewissen Fällen tatsächlich innere Bedingungen von Einfluß zu sein. Unter den mehreren Tausenden auf ihr Geschlecht geprüften Kulturen fanden sich hin und wieder einige — ohne daß ihr Auftreten irgend eine Regelmäßigkeit erkennen ließ — die als „schlecht kopulierend“ zu bezeichnen waren. Erst nach mehrfachem Ansetzen in Röhrchen, der Gebrauchsmethode für den Massenbetrieb, konnten Kopulationen aufgefunden werden und dann meist spärlich. Mitunter führte auch der geduldige mehrmals wiederholte Ansatz im Röhrchen nicht zum Ziel. Dann gelang es aber immer unter den optimalen Verhältnissen der Petrischalenmethode eine Entscheidung über das Geschlecht des betreffenden Stammes zu fällen. Meist zeigten diese schlecht kopulierenden Stämme morphologische Abweichungen von der Norm. Eine größere oder geringere Zahl von Sporidien war bedeutend größer als normal, dick mit Reservefettkügelchen angefüllt, häufig zeigen sie Biskuit- oder sogar hantelförmige Gestalt. Diese großen Formen wurden nie bei der Kopulation beobachtet, stets waren die wenigen in solchen Kulturen kopulierenden Individuen von normaler Größe. Der Gedanke liegt nahe, in derartigen schlecht kopulierenden Kulturen eine pathologische Erscheinung zu sehen, über deren Zustandekommen allerdings nicht einmal Vermutungen geäußert werden können. Daneben gibt es noch kleinere, individuelle Unterschiede des sexuellen Temperamentes der Sporidien. So fanden sich z. B. häufig in dem gleichen Massenansatz unter sonst gleichen Bedingungen (gleiche Nährlösung, gleicher zur Geschlechtsprüfung benutzter Teststamm) deutliche Unterschiede zwischen solchen Kulturen, die massenhaft kopuliert hatten und anderen mit nur wenigen Kopulationen, die erst nach längerem Suchen aufgefunden werden konnten. Wiederholte vergleichend ausgeführte Versuche mit derartig extremen Stämmen in Petrischalen ergaben fast stets, daß die schlecht kopulierenden Stämme auch unter diesen Bedingungen nach einem Tage weniger Kopulationen ausgebildet hatten als die gut kopulierenden. Doch war bei 2—3 tägiger Beobachtung dieser Vorsprung wieder eingeholt. Diese individuellen Unterschiede können also nur geringfügiger Natur sein.

Alle bisher wiedergegebenen Beobachtungen beziehen sich nur auf die Sporidien der Spezialform des Antherenbrandes von *Dianthus deltoides*. Einige andere Spezialformen (*Dianthus carthusianorum*, *Di. superbus*, *Silene nutans*, *Melandryum album*) kopulieren unter den für

die Deltoidesrasse optimalen Bedingungen ebenso kräftig wie diese. Ferner lassen sich Bastardierungen z. B. von *Di. deltoides* mit *Melandr. album*, die im Röhrchen nur schwer zu erzielen sind, in Petrischalen schon nach einem Tage gewinnen. So wird die Behauptung nicht allzu gewagt sein, daß die Kopulationsbedingungen der anderen Spezialformen die gleichen sind wie die für die Deltoidesform, mit Ausnahme allerdings der von *Saponaria officinalis*. Für diese ist schon durch die älteren Beobachter festgestellt, dann durch Kniep und Zillig wieder bestätigt worden, daß sie nur schwer oder gar nicht zur Kopulation zu bringen ist. Auch ich konnte bei verschiedenst variierten Bedingungen, auch unter den für die Deltoidesrasse optimalen, weder bei Eigenmischung noch Kreuzungsversuchen mit anderen Rassen eine erhöhte Kopulationsfähigkeit erzielen. Vielleicht liegt hier eine Rasse vor, deren Kopulationsfähigkeit vermindert ist, oder deren Sexualstadium ähnlich wie bei *Ustilago maydis* teilweise auf eine andere Stelle des Entwicklungszyklus verlegt ist.

Vergleichen wir noch, ob die für den Kopulationsakt der *Ustilago violacea* als überragend festgestellte Rolle des Sauerstoffs sich auch bei anderen Organismen wiederfindet. Die Bedingungen des Sexualaktes niederer Organismen sind im allgemeinen wenig eingehend — abgesehen von den groß angelegten Untersuchungen Klebs — bekannt, die O-Frage im speziellen nicht aufgerollt. Sowohl für Sporodinia wie für sämtliche Mucorineen gilt der Satz, daß Zygoten nur in Luft, nie in Nährsubstrat gebildet werden. Das Gleiche trifft nach Raciborski (1896) für *Basidiobolus ranarum*, nach Ternetz (1900) für *Ascophanus*, nach Claußen (1912) für *Pyronema confluens* und nach dem sonstigen Auftreten von Sexualprodukten der Ascomyzeten meist nur an der Luftoberfläche ihres natürlichen Substrates für die große Mehrzahl der Ascomyzeten zu. Dem schließt sich die Beobachtung von Kniep (1918) über die Schnallenbildung gewisser Basidiomyceten an, die auch nur im Luftmyzel, nie in untergetauchten oder innerhalb des Substrates wachsenden Fäden auftreten. Für Sporidinia steht dieser Anschauung allerdings ein Klebscher Versuch (1898) entgegen, wo Zygoten noch in einem Vakuum von 20—25 mm entstanden, unter Verhältnissen also, wo der Sauerstoffpartiärdruck nur noch minimal sein kann. Nicht ausgeschlossen wäre es aber, daß bei all den Formen mit Luftmyzel die Transpirationsverhältnisse von maßgebenderer Rolle sind als der Sauerstoffzutritt. Doch liegen darüber bisher noch keine Untersuchungen vor.

II. Sekundäre Geschlechtsmerkmale.

Für die Spezialform des Antherenbrandes von *Dianthus deltoides* hatte Kniep (1919) ein merkwürdiges Verhalten mitgeteilt. Er ließ die Brandsporen in verschiedenen Nährböden keimen und isolierte dann aus diesen Brandsporenaussaaten in der üblichen Weise durch Plattengüsse Einsporidienkulturen. Diese wurden durch Kombination untereinander auf ihr Geschlecht geprüft. Bei der Rassen aller untersuchten

Wirtsformen fanden sich die beiden Geschlechter ungefähr in einem Verhältnis von 50:50. Nur bei der *Di. deltoides*-Form kamen Abweichungen so bedeutender Art vor, daß sie nicht auf Rechnung des Zufalls zu schreiben waren. In einigen Versuchen, wo Malz- und Peptonzuckergelatine als Medium der Sporidienisolierung benutzt wurde, war nur das eine Geschlecht gezüchtet worden — die Verhältniszahlen lauteten 190 a:0 b — in anderen das entgegengesetzte, in anderen dagegen beide in ungefähr normalem Verhältnis. Kniep deutete diese Erscheinung bereits darin, daß sich die beiden Geschlechter irgend welchen Stoffen in den benutzten Nährmedien gegenüber verschieden verhalten, daß sie sich also nicht nur durch ihre geschlechtliche Tendenz, sondern auch durch anderweitige Eigenheiten unterscheiden, kurz daß es sich hierbei wohl um sekundäre Geschlechtscharaktere physiologischer Natur handle. Diese Frage soll im Vorliegenden eingehender untersucht werden.

Die im Nachfolgenden gegebenen Zahlen beziehen sich auf das Verhältnis der als Einsporidienkulturen isolierten Geschlechter a:b; so bedeutet z. B. 30:0, daß in diesem Falle 30 Kulturen des a-Geschlechtes und keine Kulturen des b-Geschlechtes gezüchtet wurden. Die Technik der Untersuchungen gestaltete sich gleichlautend der von Kniep angewendeten. Zuerst wurden die steril aus der Knospe entnommenen Brandsporen auf künstlichen Nährsubstraten zum Keimen und Sporidienbildung gebracht — „Brandsporenaussaat“ — und von den hier entstandenen Sporidienmassen dann Plattengüsse in Petrischalen hergestellt — „Sporidienisolierung“. Von den dabei gewachsenen Kolonien wurden in jedem Versuch 30 fortlaufend numeriert auf Schrägagarröhrchen (3 % Malz, 2 % Agar) übergeimpft und nach genügendem Wachsen mit Teststämmen bekannten Geschlechts in Röhrchen mit 0,01 % Malzlösung (leicht alkalisch) kombiniert. Nach einem Tage hatten die Sporidien sich am Boden des Röhrchens abgesetzt, die überstehende Flüssigkeit wurde abgossen und nach 5–6 Tagen der Bodensatz auf Kopulationen untersucht. Die Petrischalenmethode, die ja schon nach einem Tage endgültige Ergebnisse liefert, wurde im allgemeinen wegen ihrer etwas größeren technischen Umständlichkeit nicht angewendet, nur dort, wo es sich darum handelte, schnell den Ausfall eines Versuches abzulesen. Wenn bei einer Kultur die Kombination mit dem a-Teststamm Kopulationen ergeben hatte, so wurde sie als b bezeichnet, ohne daß erst noch auf das Ausbleiben von Kopulationen bei Kombination mit dem b-Stamm geprüft wurde. Gab eine Kultur mit a keine Kopulationen, so wurde sie mit b kombiniert und erst bei positivem Ausfall als a geführt. Keine Geschlechtsprüfung wurde abgeschlossen, ehe nicht mit einem der beiden Teststämme Kopulationen erzielt waren. Gelegentlich hätte es vorkommen können, daß die isolierte Kultur nicht einem Sporidium entstammte, sondern schon aus beiden Geschlechtern gemischt bestand. In diesem Falle wären von vornherein in der Kultur Kopulationen zu erwarten. Doch traten derartige „selbstkopulierende“ Stämme zu selten auf, um auf sie besondere Rücksicht nehmen zu müssen. Auf 2160 mit beiden Geschlechtern geprüften Stämmen kamen im ganzen 15 selbstkopulierende. Dieser Fehler von 0,7 % wurde aber durch die große Anzahl der in jedem Versuch isolierten Kulturen ausgeglichen.

Die Beobachtungen von Kniep wurden in großem Umfange nachgeprüft. Dies geschah in vollständiger Anlehnung an seine Versuche durch Kombination von 1) 3 % Malzlösung, 2) 3 % Malz, 10 % Gelatine, 3) 3 % Malz, 2 % Agar, 4) 0,5 % Pepton, 3 % Saccharose, 10 % Gelatine zur Brandsporenaussaat und soweit sie fest waren, zur Sporidienisolierung. Das Resultat gibt Tabelle I.

Tabelle 1.

Brandsporenaussaat in	Sporidienisolierung mit		
	Malzgelatine	Peptonzucker- gelatine	Malzagar
3 % Malz	28 : 0	28 : 0	11 : 42
Malzgelatine	22 : 3	18 : 0	4 : 20
Peptonzuckergelatine	26 : 0	28 : 0	9 : 7
Malzagar	22 : 3	22 : 4	9 : 14

Immer, wenn Gelatine gleich welcher Zusammensetzung zur Sporidienisolierung benutzt wird, treten nur a-Kulturen auf bzw. es ergibt sich ein bedeutendes Überwiegen von a gegen b, während die Sporidienisolierung mit Malzagar entweder ein ungefähr gleiches Verhältnis von a zu b liefert oder im Gegenteil eine Verschiebung zugunsten von b. Ohne besonderen Einfluß erscheint dabei das Nährsubstrat der Brandsporenaussaat. Auf den Medien, die hierfür benutzt waren, traten später Kopulationen auf, in Malzagar schon nach 5 Tagen reichlich, in den anderen nach 15–20 Tagen, wenn auch spärlicher. In den Brandsporenaussaaten waren also beide Geschlechter vertreten — ein Hinweis, daß die Verschiebung des Geschlechtsverhältnisses nicht auf dem Stadium der Brandsporenaussaat, sondern erst auf der Phase der Sporidienisolierung eingetreten war. Endgültige Klarstellung dieser Frage geben eine Reihe weiterer Versuchsserien.

Zuerst wurden an Stelle des 3 % Malz verschiedene andere Flüssigkeiten zur Aussaat benutzt (Tabelle II).

Tabelle 2.

Brandsporenaussaat in	Sporidienisolierung mit		
	Malzgelatine	Peptonzucker- gelatine	Malzagar
3 % Saccharose	30 : 0	28 : 0	1 : 29
3 % Lactose	30 : 0	—	10 : 19
3 % Maltose	18 : 0	29 : 0	13 : 8
3 % Mannit	18 : 12	—	7 : 22
3 % Inulin	—	—	7 : 23
3 % Malz + 3 % Glyzerin	18 : 11	—	0 : 30
3 % Malz + 2 % Pepton	—	—	12 : 18
3 % Malz + 5 % Glykokoll	24 : 6	—	10 : 20
Knopsche Lösung	23 : 6	—	10 : 20

Die Bedeutung der fett gedruckten Zahlen wird später eingehend erörtert werden. Einstweilen sei gesagt, daß diese Abweichungen von dem geschilderten Bild nur scheinbar sind, sich in Wirklichkeit vollkommen in dem gleichen Sinne — Hemmung des Wachstums des einen Geschlechtes — deuten lassen.

Worauf schon das Ergebnis des ersten Versuches hindeutete, das läßt dieser klar erkennen: Die Unterdrückung des einen Geschlechtes geschieht nicht in den Medien der Brandsporenaussaat, sondern erst in den Nährsubstraten, die zur Sporidienisolierung benutzt werden. Dieser Satz wird durch eine Reihe von Versuchen von anderen Gesichtspunkten ausgehend vollkommen bestätigt. Sie seien hier kurz geschildert.

Versuch III.

Beeinflußt die Konzentration der Nährflüssigkeit bei der Brandsporenaussaat das Geschlechtsverhältnis? Durchprüfung mit verschiedenen Konzentrationen von Malzextrakt.

Tabelle 3.

Brandsporenaussaat in	Sporidienisolierung mit		
	Malzgelatine	Peptonzucker- gelatine	Malzagar
5 % Malz	30 : 0	29 : 0	6 : 24
3 % „	28 : 0	28 : 0	5 : 18
1 % „	29 : 0	30 : 0	10 : 19
0,1 % „	18 : 0	27 : 0	10 : 20

Ergebnis: Die Konzentration des Aussaatmediums ist für die Geschlechtsverschiebung ohne Bedeutung.

Versuch IV.

Hat das Alter der Brandsporenaussaat Einfluß auf die Geschlechtsverschiebung? Es wäre denkbar, daß die Ausbildung der beiden Sporidiengeschlechter an den Promyzelien zeitlich verschieden erfolgte, oder auch, daß die Vermehrungsgeschwindigkeit des einen Geschlechtes größer wäre als die des anderen. Beides müßte sich an dem kleinen Ausschnitt der tatsächlichen Verhältnisse, den die 30 jeweils durchgeprüften Kulturen bieten, als Verschiebung bemerkbar machen. Bisher war die Abimpfung von der Brandsporenaussaat immer nach 5—6 tägigem Wachstum vorgenommen, jetzt geschah sie in bestimmten Zeitintervallen, ausgehend von 2 tägigem Wachstum in 2—3 tägigem Zwischenraum bis zu 21 Tagen und schließlich nochmals am 43. Tage. Kombiniert wurden 3% Malz, Malzgelatine, Malzagar als Medium der Brandsporenaussaat mit Malzgelatine und Malzagar zur Sporidienisolierung. Die Aufstel-

lung ist zu umfangreich, um sie im Druck wiederzugeben. 23 Einzelversuche mit 638 durchgeprüften Sporidienkulturen ließen nur eine Deutung in dem oben gekennzeichneten Sinne zu. Auch das Alter der Brandsporenaussaat ist ohne Wirkung auf die Geschlechtsverschiebung.

Versuch V.

Bedingt der Säure- oder Alkaligehalt des Mediums der Brandsporenaussaat die Geschlechtsverschiebung? Ausgeführt wurde der Versuch mit verschiedenen alkalisch und saurer 3 % iger Malzlösung. Die Bezeichnungen geben wie bei den Kopulationsversuchen relative Werte, die Menge n/10 Säure oder Alkali, die 10 ccm der Flüssigkeit bei Phenolphthalein als Indikator neutralisieren; es bedeutet „4,0 alkalisch“ demnach: 4 ccm n/10 HCl werden verbraucht, um 10 ccm der Malzlösung zu neutralisieren.

Tabelle 5.

Brandsporenaussaat in	Sporidienisolierung mit		
	Malzgelatine	Peptonzucker- gelatine	Malzagar
3 % Malz 4,0 alkalisch	30 : 0	—	5 : 24
3 % Malz 2,5 alkalisch	—	—	3 : 26
3 % Malz 1,0 alkalisch	32 : 7	30 : 0	4 : 50
3 % Malz neutral	35 : 0	30 : 0	11 : 15
3 % Malz 0,5 sauer	28 : 0	28 : 0	11 : 42
3 % Malz 2,5 sauer	—	8 : 2	—

Auch der Ausfall dieses Versuches steht ganz im Einklang mit dem der vorigen.

Eine weitere Serie, die die Frage klären wollte, ob vielleicht durch Züchtung bei verschiedenen Temperaturen Abweichungen von dem bisher Festgestellten eintreten (Brandsporenaussaat in 3 % Malz bei 34°, 28°, 20°, 10°, Sporidienisolierung mit Malzgelatine und Malzagar) ergab ebenfalls nichts Entgegensprechendes.

Aus den Versuchen 1—5 geht somit klar hervor, daß in der Brandsporenaussaat die beiden Geschlechter zu gleichen Teilen vorhanden sind. Die Verschiebung des Geschlechtsverhältnisses muß also während der Phase der Sporidienisolierung stattfinden; d. h. durch irgend welche Einflüsse des betreffenden Nährmediums müssen die Sporidien des einen Geschlechts entweder vollkommen abgetötet oder zum mindesten in ihrer Wachstumsenergie geschwächt werden. Welcher Art könnten nun die Einflüsse der verschiedenen Nährböden sein?

Überschauen wir kurz die Gesamtergebnisse, so gab Gelatine, gleichgültig ob mit Malzextrakt oder Pepton und Zucker versetzt, fast durch-

weg nur das a-Geschlecht, Malzagar dagegen entweder ein normales Verhältnis beider Geschlechter oder ein Überwiegen der b-Form. Das verschiedene Verhalten wird also in erster Linie auf Unterschiede der beiden gallertgebenden Substanzen, der Gelatine und des Agars zurückzuführen sein. Die Unterschiede könnten sich nach zwei Richtungen hin erstrecken: 1) Nach chemisch-physikalischer Seite hin, 2) als rein chemische Differenzen.

Die chemisch-physikalischen Unterschiede könnten sich auf den Kolloidzustand, die mechanischen Verhältnisse der Spannung, des Zuges und Druckes innerhalb des Mediums, verschiedene Durchlässigkeit und Absorptionsfähigkeit für Gase erstrecken. Es erscheint von vornherein etwas unwahrscheinlich, daß die Abtötung oder Hemmung des einen Geschlechtes mit diesen Mitteln erzielt wurde. Praktisch ist es fast unmöglich, z. B. den Kolloidzustand in weitgehendem Grade zu verändern, ohne daß das Medium nicht auch seine gallertgebenden Eigenschaften verlieren würde. So konnte diese Frage experimentell nicht bearbeitet werden. Da es aber tatsächlich gelang, eine bestimmte Körpergruppe für die Verschiebung verantwortlich zu machen, so wird der Schluß nicht allzu gewagt erscheinen, die chemisch-physikalischen Unterschiede der beiden Gallerten aus dem Ursachenkomplex der Geschlechtsverschiebung auszuschalten.

Aber ein anderer Punkt muß hier noch erörtert werden. In der technischen Ausführung des Isolierungsverfahrens bestanden doch noch Unterschiede zwischen den beiden Medien. Die Gelatine wurde immer im flüssigen Zustande beimpft, also Gußverfahren, während der Agar nach dem Erstarren durch Verteilung des Impfmateriäls mit einem Glasspatel beimpft wurde. Daß aber diese Unterschiede ohne Bedeutung sind, zeigt Tabelle VI, in der beide Medien sowohl in Strich- wie in Gußmethodik beimpft wurden²⁾.

Tabelle 6.

Malzgelatine gegossen	28 : 0
Malzgelatine gestrichen	30 : 0
Malzagar gegossen	5 : 18
Malzagar gestrichen	5 : 52

Somit mußte die Jagd nach den Ursachen der Geschlechtsverschiebung bei den chemischen Verschiedenheiten beider Gallerten ansetzen. Da mußte sich zuerst der Gedanke aufdrängen, rein die Unterschiede im Säuregehalt der beiden Medien könnten die Unterdrückung des einen Geschlechtes bewirken. In der Tat sind die Differenzen recht erheblich.

2) Hier wie in sämtlichen weiteren Versuchen wird das Medium der Brandsporenaussaat nicht mehr besonders angegeben. Es handelt sich dann immer um 4—6 Tage alte Brandsporenaussaaten in 3 % Malzextrakt.

Malzagar (nach der oben benutzten Wertangabe) schwankt zwischen 0,6—0,8 sauer, während Malzgelatine Werte von 2,4—2,8 sauer aufweist, Peptonzucker-gelatine etwas niedriger 2,3 sauer.

Versuch VII.

Welchen Einfluß hat der Säuregehalt des Mediums der Sporidien-isolierung auf die Unterdrückung des einen Geschlechts? Sporidien-isolierung in „agarsaurer“ Gelatine. „Gelatinesaurer“ Agar wird nicht mehr fest, auch nicht bei Verwendung von 5 % Agar. Dieser Versuch mußte somit ausfallen.

Malzgelatine 2,5	sauer	28 : 0
Malzgelatine 0,3—0,5	sauer	29 : 1

Spielte der Säuregrad hier eine Rolle, dann hätte in 0,3—0,5 saurer Gelatine das gleiche Verhältnis, wie es für Agar typisch ist, auftreten müssen. Das ist aber nicht der Fall.

Die Unterdrückung des b-Geschlechtes durch Gelatine — nur diese soll in Folgendem behandelt werden, nicht die gelegentlich auf Malzagar auftretende Hemmung der a-Sporidien — läßt sich weder durch chemisch-physikalische (mit Vorbehalt allerdings), noch durch Säuregradunterschiede zwischen Gelatine und Agar erklären. Sondern in der Gelatine müssen irgend welche Stoffe vorhanden sein, die dem Agar fehlen und die die b-Sporidien in ihrem Wachstum hemmen, vielleicht sogar abtöten. Licht warfen auf diese Verhältnisse Versuche mit Gelatinesorten verschiedener Herkunft. In den ersten Versuchsserien waren auf den Gelatineplatten stets annähernd gleichgroße Kolonien aufgetreten, die mit verschwindenden Ausnahmen dem a-Geschlecht angehörten. Eine späterhin in Gebrauch genommene Gelatinesorte (Friedensware, die ich der Liebenswürdigkeit von Frau Dr. Harder verdanke, wofür auch an dieser Stelle verbindlichster Dank gesagt sei) gab ein ganz verändertes Bild. Auf den 10—14 Tage alten Platten (Zimmertemperatur 18—20°) waren Kolonien in ungefähr gleicher Anzahl von ganz auffallend verschiedener Größe gewachsen. Die großen Kolonien erwiesen sich bei der Geschlechtsprüfung sämtlich als a, die kleinen sämtlich als b. Hier war also die in den ersten Versuchen beobachtete vollkommene Unterdrückung der b-Sporidien nicht eingetreten, die b-Kolonien waren nur gegenüber den a-Kolonien ganz erheblich in ihrem Wachstum gehemmt. Verschiedene Gelatinesorten verhalten sich hierin ganz verschieden. Die Tabelle VIII, in der, wie auch schon in den vorhergehenden, die kleinen Kolonien durch fette Zahlen wiedergegeben sind, zeigt ein stufenförmiges Absteigen von solchen Sorten, auf denen die Sporidien überhaupt nur sehr schlecht gedeihen, über solche der ersten Versuche, wo nur a-Formen wachsen, zu anderen, auf denen a als große und b als kleine Kolonien auftreten. An den Anfang dieser Reihe ließen sich noch Sorten stellen, auf denen weder a noch b zur Entwicklung kommt. Daß Größenunterschiede der Kolonien bei den Sorten I und II und Verschiedenheit der

Geschlechter parallel laufen, haben mehrfache Versuche immer wieder bestätigt. In 11 Versuchen unter verschiedenen veränderten Bedingungen wurden im ganzen 317 Kulturen isoliert, von denen genau den 214 in den Protokollen als groß bezeichneten Kolonien 214 a-Stämme und den 93 kleinen Kolonien 93 b-Stämme entsprachen. Bei zwei weiteren Versuchen traten Abweichungen auf, die in einem Falle darin bestanden, daß b nur unter den kleinen neben a auftrat, im anderen, daß auch unter die großen Kolonien einige wenige b eingesprengt waren, während die kleinen nur aus b bestanden, Abweichungen also, die im Prinzip dem oben geschilderten Bilde entsprechen.

Tabelle 8.

	Wachstum	Kolonien abstechbar nach	Größenunter- schiede der Kolonien	Geschlechts- verhältnis
3 % Malz + 10 % Gelatine IV	gehemmt	22 Tagen	unwesentlich	20 : 0
3 % Malz + 10 % Gelatine 0	gut	10-12 „ cc.	unwesentlich	30 : 0
3 % Malz + 10 % Gelatine I	gut	10-12 „ cc.	sehr scharf	20 : 8
3 % Malz + 10 % Gelatine II	gut	10-12 „ cc.	sehr scharf	14 : 6

Besonders anziehend und interessant gestaltete sich diese Beobachtung durch die Tatsache, daß die Sporidienkolonien auf Malzagar gerade das entgegengesetzte Verhalten zeigen. Auch hier sind mitunter deutlich große und kleine Kolonien zu unterscheiden, doch gehören die großen dem b-Geschlecht und die kleinen dem a-Geschlecht an. Typisch für Malzagar ist im allgemeinen aber ein gleich gutes Wachstum von a- und b-Sporidien. Eine eingehende Durcharbeitung der Hemmung des Malzagars wurde noch nicht versucht. Es erübrigt sich also im Augenblick weiter darauf einzugehen. Jetzt soll nur über die Hemmung des b-Geschlechtes durch Gelatine Klarheit gewonnen werden.

Durch diese Feststellungen war also der Kernpunkt des ganzen Problems verlagert. Nicht mehr handelt es sich darum, festzustellen, ob überhaupt nur das eine oder das andere Geschlecht vorhanden ist, sondern auf verschiedene Größe der Kolonien und auf die Frage, welchem Geschlecht die großen Kolonien, welchem die kleinen entsprechen, mußte geachtet werden. Nicht mehr die in den Tabellen wiedergegebenen Zahlen stellen das Wesentliche daran dar, sondern die durch Fettdruck bezeichnete Lage der kleinen Kolonien. Man hat es dabei natürlich in der Hand, bald nur große, bald nur kleine Kolonien abzustechen und so durch Ausfall der einen Sorte eine vollkommene Geschlechtsverschiebung zu erzielen. Das tatsächliche Geschlechtsverhältnis gibt jetzt nur die Zahl der auf den Platten gewachsenen großen und kleinen Kolonien wieder. Dieses Verhältnis war in der großen Mehrzahl der Fälle gleich 1:1, eine weitere Bestätigung für den vorher erbrachten Nachweis, daß

die Brandsporenaussaaten gleiche Mengen von a- und b-Sporidien enthalten. In 9 Versuchen nur weisen die Protokolle die Bemerkung auf: Große Kolonien weniger als kleine, oder selten und umgekehrt. Das Protokoll weist aber in allen diesen Fällen nach, daß aus dem gleichen Röhrchen mit gekeimten Brandsporen eine Reihe von Sporidienisolierungen auf anderen Nährsubstraten vorgenommen war, und daß bei diesen ein Überwiegen von großen oder kleinen Kolonien und damit eine Verschiebung des tatsächlichen Geschlechtsverhältnisses nicht eintrat. Dies deutet auf irgend welche Zufälligkeiten hin, die außerhalb der Macht des Experimentators liegen.

Die Beobachtung, daß die verschiedenen Gelatinesorten verschieden reich an dem „Hemmungskörper“ sind, erlaubten, seine chemische Natur enger zu umgrenzen. Die Gelatine (Glutin) ist ein echtes Protein (siehe Cohnheim 1911). Gewonnen wird sie durch Auskochen von Kollagen, der Grundsubstanz von Knochen und Knorpel. Wie die echten Eiweiße kann sie hydrolytisch oder durch eiweißlösende Fermente über Albumosen und Peptone zu Aminosäuren gespalten werden. Der vollkommene Abbau bis zu Aminosäuren ergibt einen auffallend hohen Gehalt von Glykøkoll, „Leimsüß“ (19 g in 100 g Glutin), ferner einen hohen Anteil von Glutaminsäure (14 g). Die anderen Aminosäuren verschwinden hinsichtlich ihrer Menge hinter diesen beiden. Das käufliche Handelsprodukt ist natürlich noch mit allerhand mehr oder weniger scharf chemisch faßbaren Substanzen verunreinigt. Sie enthält ferner verschiedene Salze.

So war nun die Frage zu entscheiden: Welcher der 3 Bestandteile des Handelsproduktes, das Glutin, die organischen Verunreinigungen, oder die Salze bedingen die Hemmung des b-Geschlechtes?

Beginnen wir mit der Frage nach der Bedeutung der Salze. Darüber brachte folgende Versuchsanordnung Klarheit.

Versuch IX.

20 g Gelatine werden 3 Tage lang in der Kälte mit 100 ccm Aqua dest. ausgezogen. Die Annahme ist erlaubt, daß nach dieser Zeit durch Diffusion zwischen dem Salzgehalt der Gelatine und des Wassers sich ein Gleichgewichtszustand eingestellt hat. 50 ccm dieses Gelatinewassers werden mit 3 % Malz und 2 % Agar zum Nährboden verarbeitet. Die hierin enthaltene Menge von Salzen entspricht also der sonst in 10 % Gelatine befindlichen. Die Platten wiesen keine besonderen Größenunterschiede auf. Das Geschlechtsverhältnis betrug 16:13, also nichts von Hemmung und Unterdrückung der b-Sporidien. Die Salze der Gelatine sind somit für unsere Frage wohl bedeutungslos.

Nun die Rolle der organischen Verunreinigungen, die die Herstellungstechnik des Handelsproduktes mit sich bringt.

Diese können je nach dem Ausgangsmaterial und der Fabrikationsart verschiedenster Natur sein. Doch erübrigt es sich, näher darauf einzugehen. Es mußte versucht werden, sie durch weitergehende Reini-

gung zu entfernen. In der physiologischen Chemie sind verschiedene Methoden zur Herstellung reiner Glutinpräparate üblich. Als bestes wird das von Sadikoff (1916) veröffentlichte Verfahren angegeben. Es besteht in einem Auswaschen mit 20 % $MgSO_4$ -Lösung, Auflösen darin, Ausfällen des Glutins mit HCl , Auswaschen und Lösen in Aqua dest., Fällern mit Alkohol, Neutralisieren der Säure mit NH_3 , wiederholtem Auswaschen der Alkoholfällung, die dann gebrauchsfertig ist. Die nach dieser Methodik gereinigte Gelatine erstarrte bei Zimmertemperatur nicht mehr, erst bei ca. 10^0 . Die Platten mußten daher im kalten Gewächshaus gehalten werden, dementsprechend war das Wachstum der Kolonien verzögert. Erst nach 40 Tagen waren sie reif zum Abstechen. Gewisse Größenunterschiede waren zwar entwickelt, doch nicht sehr ausgesprochen. Die Prüfung gab das Verhältnis 30:6. Nur unter den kleinen Kolonien war b vertreten, daneben aber auch 4 a-Kulturen. Die großen bestanden nur aus a. Im Prinzip stimmt das Resultat also mit dem sonst bei Gelatine üblichen überein. Die Tatsache, daß trotz Elimination der Verunreinigungen doch die Hemmung des b-Geschlechtes erhalten bleibt, beweist klar, daß diese Verunreinigungen ohne Einfluß auf die Hemmung sind.

Das wirksame Agens müssen wir also in den Eiweißstoffen des Glutins selbst suchen. Der Weg, um der Bedeutung der Eiweißstoffe beizukommen, bot die Benutzung von Agar- und Gelatinegemischen. Gibt man gewöhnlichem Malzagar einen Zusatz von 10 % Gelatine, so tritt in den Endresultaten nur die Wirksamkeit der Gelatine hervor. Wir erhalten wieder die typische Hemmung bzw. Unterdrückung der b-Sporidien. Eine quantitative Auswertung derartiger Mischnährböden gibt Versuch X.

Tabelle 10.

Malzagar+10% Gelatine	60:0 u. 24:6
Malzagar+9% Gelatine	16:13
Malzagar+8% Gelatine	21:9
Malzagar+7% Gelatine	17:13
Malzagar+5% Gelatine	4:25
Malzagar+1% Gelatine	6:24

Zusatz von 7 % Gelatine zum Malzagar vermag noch das b-Geschlecht zu hemmen, bei einer Mischung von 5 % Gelatine mit Malzagar ist aber der Hemmungskörper nicht mehr im genügenden Maße vorhanden. Hier kommen jetzt die Stoffe des Malzagars zur Wirkung, die das a-Geschlecht hemmen. Diese Methodik erlaubte, den Einfluß verschiedener Veränderungen der Gelatine durchzuprüfen. Wie weit kann die Gelatine abgebaut werden, bis sie in Mischung mit Agar die b-Form nicht mehr hemmt?

Der Abbau wurde einmal auf einem schonenden Wege durchgeführt. Bei längerem Erhitzen im Dampftopf wird die Gelatine teils durch die Wärme, teils auch durch ihren Säuregehalt zu Albumosen eventl. Peptonen aufgespalten und erstarrt dann nicht mehr. Einen Versuch dieser Art gibt Tabelle XI.

Tabelle 11.

Malzagar + 10 % Gelatine 24 Stunden im Dampftopf	16 : 13
Malzagar + 10 % Gelatine 5 Stunden im Dampftopf	6 : 24

Es gelingt also durch längeres Erhitzen das Glutin soweit abzubauen, daß es seine hemmende Wirkung auf die b-Sporidien nicht mehr ausübt. Wie weit hierbei der Abbau gegangen ist, ließe sich erst analytisch feststellen. Mit einer gewissen Sicherheit kann man aber Spaltung bis zu Aminosäuren durch Hydrolyse mit starken Säuren annehmen.

Versuch XII.

50 ccm 1 % Gelatinelösung wurden mit 1 ccm konz. HCl 1 Stunde lang gekocht, dann mit KOH bis fast an den Neutralpunkt herangebracht und mit 3 % Malz und 4 % Agar zum Nährboden verarbeitet. Die Platten wiesen zwar deutlich unterschiedliche Kolonien in gleicher Anzahl auf, aber die beiden Geschlechter waren nicht auf große oder kleine beschränkt — 8:22. Die hemmende Wirkung der Gelatine war also durch den Abbau bis zu Aminosäuren bezw. noch weiteren Spaltprodukten aufgehoben worden. Schon dieses Ergebnis weist darauf hin, daß der Hemmungskörper oberhalb der Aminosäuren zu suchen sein wird.

Ein dritter Abbauersuch wurde mit dem peptischen Enzym der Sporidien vorgenommen. Ein Kölbchen mit 100 ccm Malzgelatine wurde mit einem Sporidiengemisch beider Geschlechter beimpft. Nach 2 Monaten war die Verflüssigung so weit fortgeschritten, daß 50 ccm davon unter nochmaligem Zusatz von 3 % Malz mit 2 % Agar zum Nährsubstrat verwendet werden konnten. Sehr deutliche Unterschiede in der Größe der Kolonien traten auf, die Geschlechtsprüfung zeigte aber den Agartyp — 10:10. Auch hier hat die fermentative Spaltung die Hemmung aufgehoben.

Diese Abbauersuche erlauben natürlich nur ungefähre Vermutungen über den dabei erzielten Grad der Spaltung des Glutins auszusprechen. Eine bestimmte Umgrenzung der letzten noch wirksamen Abbaustufe war erst von Versuchen mit reinen Präparaten zu erwarten. Derartige reine Präparate von Spaltprodukten sowohl des Glutins als auch anderer Eiweißkörper verdanke ich der Liebenswürdigkeit von Herrn Geheimrat *Abderhalden* (Halle), wofür auch an dieser Stelle herzlichster Dank gesagt sei. Eine Mischung von 1 % Glutipepton mit Malzagar z. B. gibt noch deutlich die kleine Hemmung wie Gelatine — 15:15. Die beiden quantitativ am meisten hervortretenden Aminosäuren der Gela-

tine, das Glykokoll und die Glutaminsäure³⁾ hemmen aber die b-Sporidien nicht mehr. Tabelle XIII zeigt eine Versuchreihe mit diesen beiden Substanzen.

Tabelle 13.

Malzagar + 5 % Glykokoll	6 : 23
Malzagar + 2 % Glykokoll	5 : 25
Malzagar + 1 % Glykokoll	12 : 18
Malzagar + 0,5 % Glykokoll	6 : 24
Malzagar + 2 % Glutaminsäure	11 : 18

Die Hemmungswirkung der Gelatine ist durch diesen Versuch nach unten hin einigermaßen umgrenzt. Eine noch schärfere Umgrenzung wäre vielleicht mit Polypeptiden zu erreichen gewesen, doch standen mir derartige Kostbarkeiten nicht zur Verfügung. Offen bleibt aber noch die Frage, ob das unabgebaute Glutin als solches schon hemmt, oder ob die Hemmung bei Benutzung der Handelsgelatine etwa nur durch die darin stets enthaltenen bzw. bei der Sterilisation entstehenden Albumosen oder Peptone ausgeübt wird. Diese Frage konnte nicht direkt geprüft werden. Sondern nur indirekt konnten aus dem Verhalten anderer Eiweißkörper Schlüsse gezogen werden. In Tabelle XIV sind die Ergebnisse von Versuchen mit anderen Eiweißkörpern, teils reinen Präparaten, teils Rohprodukten, zusammengestellt.

Das wichtigste Ergebnis dieser Versuchsserie liegt darin, daß man auch durch Zusatz einer ganzen Reihe anderer Eiweißarten als Gelatine zum Agar eine Hemmung des b-Geschlechtes erreichen kann. Von den genuinen Eiweißen ist das Edestin als einziges wirksam. Doch läßt sich dieses Ergebnis nicht als Beweis dafür anführen, daß den nativen Eiweißen als solchen die Hemmungswirkung zukommt. Denn bei der Bereitung des Edestinagar war es nicht zu umgehen, die hohe Temperatur des Dampftopfes darauf einwirken zu lassen, wobei das Eiweiß koagulierte und sicherlich teilweise weiter aufgespalten wurde. Erst diese Spaltprodukte könnten die b-Sporidien unterdrückt haben. Das Alkalbuminat dagegen, das beim Kochen nicht mehr gerinnt, gibt auch in höheren Konzentrationen als den sonst angewendeten keine Hemmung. Von den reinen Albumosen- und Pepton-Präparaten und ebenso von den daran reichen Nährpräparaten sind alle mit Ausnahme des Plasmon wirksam. Diese Ergebnisse führen also zu der Anschauung, daß nicht die nativen Eiweißkörper auf die b-Sporidien schädigend einwirken, sondern daß erst ihre Spaltprodukte der Albumosen- und Peptonstufe hemmen. Eine Stütze findet diese Anschauung in den Beobachtungen der Tabelle VIII, daß die verschiedenen Gelatinesorten

3) Diese verdanke ich dem freundlichen Entgegenkommen von Herrn Prof. Ackermann (Würzburg).

Tabelle 14.

				a : b
3 %	Saccharose	2 %	Agar 1 % Kasein nach Hammersten	15 : 15
3 %	"	2 %	" 3 % " " "	16 : 10
3 %	"	2 %	" 1 % Edestin (Merck)	21 : 8
3 %	"	2 %	" 1 % Alkalialbuminat (Grübler)	12 : 10
3 %	"	2 %	" 3 % " "	21 : 9
3 %	"	2 %	" 1 % Deuteroalbumose (Abderhalden)	22 : 10
3 %	"	2 %	" 1 % Protalbumose (Merck)	18 : 11
3 %	"	2 %	" 1 % Dysalbumose (Merck)	17 : 11
3 %	"	2 %	" 0,5 % Seidenpepton (Abderhalden)	17 : 11
3 %	"	2 %	" 0,5 % Gliadinpepton (Abderhalden)	18 : 12
3 %	"	2 %	" 0,5 % Pepton aus Eiereiweiß (Abderhalden)	24 : 6
3 %	"	2 %	" Alkalialbuminatserum nach Klein (4 : 1)	26 : 2
3 %	"	2 %	" 1 % Materna (Dr. Klopfer-Dresden)	23 : 7
3 %	"	2 %	" 1 % Nutrose	22 : 7
3 %	"	2 %	" 2,5 % Urkraft (Oettker-Werke-Bielefeld)	17 : 12
3 %	"	2 %	" 1 % Plasmon	14 : 16
3 %	"	2 %	" 3 % "	10 : 20
3 %	"	2 %	" 0,5 % Pepton (Witte)	66 : 21
3 %	"	2 %	" mit Fleischbrühe als Grundlage	23 : 1
3 %	"	2 %	" kondensierte Milch 1 : 5 verdünnt	23 : 7

in verschiedenem Grade hemmend wirken. Wäre das native Glutin, das den Hauptbestandteil der Handelsgelatine ausmacht, das wirksame Prinzip, so ließe sich diese verschiedene Wirksamkeit schwer einsehen. Der Anschauung aber, daß die Albumosen-Peptonaufspaltung je nach Umständen sehr schwanken kann, stehen keine Schwierigkeiten im Wege. Eine weitere Stütze liegt in den quantitativen Auswertungen der einzelnen Eiweiße. Ein 5 % Gelatinezusatz zum Agar war bereits unwirksam, während die Albumosen und Peptone noch in 0,5 bzw. 0,25 % Zusätzen wirksam sind (siehe Tabelle XV). Hoher Peptongehalt (1 %

Tabelle 15.

3 %	Saccharose	2 %	Agar 1 % Pepton (Witte)	23 : 7
3 %	"	2 %	" 0,5 % Pepton	66 : 21
3 %	"	2 %	" 0,25 % Pepton	15 : 15
3 %	"	2 %	" 0,1 % Pepton	15 : 8
3 %	"	2 %	" 0,01 % Pepton	12 : 17
3 %	"	2 %	" 1 % Nutrose	22 : 7
3 %	"	2 %	" 0,1 % Nutrose	7 : 11

bis 1,5 %) schädigt überhaupt das Wachstum beider Geschlechter. Erst nach ungefähr 1 Monat waren auf den Platten ganz kümmerliche Kolonien gewachsen, — ein Parallelfall zu den Gelatineproben, die überhaupt keine Sporidien aufkommen ließen. So ist die Anschauung zwar nicht direkt bewiesen, doch indirekt durch Vergleich mit anderen Eiweißarten wohl begründet, daß das wirksame Prinzip der Handelsgelatine nicht das native Glutin ist, sondern daß es die in geringen Mengen darin vorhandenen Spaltprodukte des Glutins der Albumosen- oder Peptonstufe darstellen.

Zur äußersten Vorsicht, um Vergleichsergebnisse bei dem doch recht diffizilen Arbeiten mit Eiweißkörpern in der Hand zu haben, wurden noch Versuche mit einer anderen Gallert gebenden Substanz als Agar, der Kartoffelstärke, ausgeführt. 8 % Kartoffelstärke, die durch vorsichtiges Erhitzen auf dem Wasserbade von 70—80° verkleistert wird, gibt eine brauchbare Gallerte, ohne daß Flockenbildung dabei stets zu vermeiden ist. Auch hierbei hemmt der Peptonzusatz (0,5 % das b-Geschlecht — 18:7 — während in reiner Stärkegallerte beide Geschlechter gleichmäßig — 34:19 — auf größere und kleinere Kolonien verteilt sind.

Nachdem die Bedeutung der Eiweißkörper für die Hemmung des b-Geschlechts klargestellt war, ergab sich die Frage, ob nicht noch anderen Stoffen diese Hemmung zukäme. Die Protokolle einiger Stichproben mit organischen Körpern gibt Tabelle XVI wieder. Keiner der untersuchten Stoffe hat eine hemmende Wirkung auf das b-Geschlecht.

Tabelle 16.

Malzagar + 1 % Asparagin	11 : 19
Malzagar + 0,01 % Phenol	9 : 11
Malzagar + 0,005 % Phenol	8 : 19
Malzagar + 1 % Dextrin	9 : 21
Malzagar + 3 % Glyzerin	6 : 23
3 % Mannit 2 % Agar	9 : 20
3 % Inulin 2 % Agar	11 : 19
3 % Maltose 2 % Agar	12 : 8

Ein positives Ergebnis brachten aber entsprechende Versuche mit verschiedenen Salzzusätzen zum Malzagar. Tabelle XVII zeigt, daß von allen untersuchten Salzen allein das Dinatriumphosphat in 2 % Zusatz das Wachstum der b-Kolonien zurückhält. Der Versuch wurde mehrmals mit gleichsinnigem Resultat angestellt. Auffallend ist es, daß das entsprechende Dikaliumphosphat, sowie Ammon-Magnesium-Calciumphosphat ohne Wirkung bleiben. Die Hemmung kommt allein den Na_2HPO_4

zu. Die Tabelle zeigt noch als Nebenbefund, daß bei Zusatz gewisser Salze (5% NaCl, 1% Kaliumferrozyanid) die Hemmung der a-Sporidien, die mitunter dem Malzagar eigen ist, zu einer absoluten Unterdrückung der a-Kolonien gesteigert werden kann.

Dieser Befund ließ den Verdacht aufkommen, daß die Hemmung der Eiweiße überhaupt nur auf ihrem seinerzeit nicht kontrollierten Gehalt an Natriumphosphat beruhe. Für einige der ungereinigten Handelspräparate wird von den Herstellern ein erheblicher Gehalt an Phosphaten angepriesen. In einigen der reinen Eiweiße aber ließ sich auf analytischem Wege kein Phosphat nachweisen. Daneben entkräftete aber ein Versuch mit veraschtem Eiweiß diesen Verdacht. Ein Zusatz von 3% Asche von Materna (vom Hersteller als besonders phosphatreich bezeichnet) zum Zuckeragar brachte ein normales Verhältnis beider Geschlechter — 13:17. Damit ist dieser Einwurf widerlegt.

Tabelle 17.

Malzagar + 2,5 % NaCl	10 : 10
„ + 5 % NaCl	0 : 30
„ + 5 % KCl	6 : 21
„ + 1 % Na ₂ HPO ₄	19 : 11
„ + 2 % Na ₂ HPO ₄	57 : 15
„ + 3 % Na ₂ HPO ₄	54 : 6
„ + 2 % K ₂ HPO ₄	22 : 36
„ + 3 % K ₂ HPO ₄	11 : 19
„ + 1 % KH ₂ PO ₄	15 : 15
„ + 2 % KH ₂ PO ₄	12 : 15
„ + 3 % KH ₂ PO ₄	9 : 20
„ + 0,5 % K ₃ PO ₄	12 : 18
„ + 2 % MgHPO ₄	11 : 19
„ + 3 % MgHPO ₄	20 : 10
„ + 1 % (NH ₄) ₂ HPO ₄	12 : 16
„ + 1 % (NH ₄) ₂ HPO ₄	11 : 13
„ + 3 % K ₂ SO ₄	6 : 23
„ + 3 % KNO ₃	5 : 24
„ + 5 % KClO ₃	6 : 24
„ + 1 % K ₄ Fe(CN) ₆	0 : 18

Alle diese etwas weitschweifigen Exkursionen in die physiologische Chemie haben gleichzeitig die Hauptfragestellung nach sekundären Geschlechtsmerkmalen der Sporidien geklärt. Fest steht, daß verschiedene Eiweißkörper und Dinatriumphosphat in bestimmten Konzentrationen die Kolonien des b-Geschlechtes in ihrem Wachstum gegenüber den a-Kolonien hemmen oder sogar vollkommen unterdrücken. Die beiden

Geschlechter reagieren also unter sonst gleichen Außenbedingungen auf den gleichen Stoff verschieden, unterscheiden sich somit außer in ihrer geschlechtlichen Tendenz noch durch physiologische Eigentümlichkeiten. In Analogie zu den Erscheinungen bei Tieren und höheren Pflanzen ist man berechtigt, auch hier von sekundären Geschlechtsmerkmalen, aber physiologischer Natur zu sprechen. Daß diese Merkmale genotypisch verankert sind, dafür spricht die Beobachtung, daß auch Brandsporenmateriale von *Dianthus chinensis*, die durch Zillig mit Sporidien der Spezialform von *Di. deltooides* infiziert worden war, das typische Bild der Unterdrückung des einen Geschlechts aufwies. Die Passage über einen neuen Wirt und das Durchlaufen des diploiden Brandsporenstadiums hatte also diese Merkmale nicht verwischt. Die Verhältnisse beim Antherenbrand gleichen darin in manchen Beziehungen denen der heterothallischen Mucorineen. Für verschiedene von ihnen hatte schon Blakeslee ein reicheres üppigeres Wachstum des einen Geschlechts (+) festgestellt gegenüber dem anderen (-). Orban (1919) hat dann diese nur bei eingehender Betrachtung bemerkbaren Unterschiede bei *Phycomyces nitens* durch Auswahl besonderer Nährbodenzusammensetzungen noch verschärfen können. So bildete das - Geschlecht auf Malzagar mit Eosinzusatz bereits nach 2 Tagen zahlreiche Sporangien, während der - Stamm noch keine aufwies. Die schärfsten Unterschiede bestanden in der Schnelligkeit der Sporenkeimung. Auf Malzagar mit 18 % KNO_3 oder 7 % NaCl keimen - Sporen überhaupt nicht mehr, während + Sporen ungehindert zu Myzelien auswachsen - ein Verhalten, das an die vollkommene Unterdrückung der b-Kolonien durch gewisse Gelatinesorten erinnert. Ob es möglich ist, das Geschlecht eines *Phycomyces*-Stammes nicht durch Kombination mit Stämmen bekannten Geschlechtes, d. h. auf dem Wege der Geschlechtsprüfung, sondern rein aus seinen sekundären Merkmalen zu bestimmen, hat Orban nicht untersucht. Einige diesbezügliche Versuche beim Antherenbrand seien hier wiedergegeben.

Nach den vorherigen Resultaten hätte man erwarten können, daß die b-Sporidien auf gewissen Gelatinesorten überhaupt nicht wachsen würden. Das war aber nicht der Fall. Bei Beimpfung von Gelatine, die sonst die b-Sporidien vollständig unterdrückte, mit Reinkulturen wuchsen die b-Stämme ebenso gut wie die a-Stämme. Die Impfung einer Gelatine, auf der sonst die b-Kolonien gehemmt waren, mit genau ausgezählten Mischungen beider Geschlechter (Auszählen der Sporidien-Aufschwemmungen im Thoma-Zeiß-Blutkörperchenzählapparat, Mischen der Aufschwemmungen zu gleichen Teilen, Abimpfen von der gründlich geschüttelten Mischung) lieferte auch nicht das erwartete Bild. Ein Versuch, der von einer Mischung im Verhältnis 110:96 ausging, bot ein Verhältnis von 17:11, ein anderer mit 53:64 ein Verhältnis von 26:32, ohne daß in den Platten die sonst gewohnten scharfen Größenunterschiede aufgetreten wären. Hier mag vielleicht die Kultur auf künstlichem Nährsubstrat, die sich bei den benutzten Stämmen auf über

6 Monate belief, die sekundären Unterschiede verwischt haben. Parallelen dazu könnte man z. B. in der allmählichen Anpassung mancher pathogenen Bakterien wie Meningokokken, Gonokokken usw. an die Kultur sehen. Das gleiche negative Resultat wie die Gelatineversuche gaben Nährböden anderer Zusammensetzung (2 % , 1 % , 0,1 % Pepton; 3 % Glycerin; 2 % Glykokoll; 1,5 % Stärke; 1 % Lävulose; 1 % Inulin; 1 % Milchlzucker; 1 % Traubenzucker; 1 % Harnstoff. Malzagar mit Zusatz von: 1,5 % Deuteroalbumose; 7,5 %, 5 %, 3 % KNO_3 ; 2,5 % Na_2HPO_4 ; 7,5 %, 5 % NaCl ; 1 % $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$). Nie war bei Beimpfung mit je einer Öse einer ganzen Reihe von Stämmen beider Geschlechter ein ausschließliches Wachstum des einen zu beobachten. Besondere Hoffnungen waren auf den Deuteroalbumoseagar gesetzt worden. Auf den Platten der Versuchsreihe XIV waren seinerzeit die Unterschiede zwischen großen und kleinen Kolonien besonders scharf gewesen. Bei oberflächlicher Betrachtung zeigten die 13 Tage alten Platten nur Kolonien von ungefähr gleichem Durchmesser, wie sie sonst als „groß“ bezeichnet wurden. Erst genaueres Hinsehen ließ daneben noch winzigste Pünktchen erkennen, die sich unter dem Mikroskop als Kolonien erwiesen. Diese winzigen Kolonien waren erst nach 28 Tagen zu der Größe herangewachsen, wie sie sonst die gehemmten b-Sporidien zeigten. Aber auch mit diesem Deuteroalbumoseagar ließen sich die Geschlechter nicht unterscheiden. Eine Prüfung der Geschlechtstendenz der Sporidien mittels ihrer sekundären Geschlechtscharaktere läßt sich also im Augenblick vielleicht wegen einer allmählichen Verwischung der Unterschiede durch die Kultur nicht durchführen.

Weiteres Interesse beanspruchte die Frage, ob sich die Sporidien nicht noch durch andere Merkmale sekundärer Art als in ihrem Verhalten gegen Eiweißkörper und Natriumphosphat unterscheiden. Ein weiteres Merkmal haben die obigen Versuche bereits beigebracht. Auf Malzagar tritt gelegentlich das umgekehrte Verhältnis ein als auf Gelatine oder Eiweißagar, das durch NaCl -Zusatz noch verstärkt werden kann. Hier sind dann die a-Sporidien gehemmt oder ganz unterdrückt, die b-Sporidien zu großen Kolonien ausgewachsen. Doch wurde diese Hemmung der a-Sporidien noch nicht einer eingehenderen Untersuchung unterzogen. Einige Stichproben auf weitere sekundäre Merkmale wurden unternommen, lieferten aber keine brauchbaren Resultate. Sie erstreckten sich auf: Widerstandsfähigkeit gegen höhere Temperaturen und Desinfizientien (Phenol), kapillares Steigvermögen in Filtrierpapier und Katalasegehalt. Trotz dieser negativen Ergebnisse besteht eine gewisse Wahrscheinlichkeit, daß geduldiges Suchen weitere sekundäre Geschlechtsmerkmale zutage fördern wird.

Zusammenfassung von Teil II*).

Andeutende Beobachtungen von Kniep (1919) über ein verschiedenes physiologisches Verhalten der beiden Geschlechter der Sporidien von *Ustilago violacea* f. sp. *Dianthus deltooides* wurden dahin erweitert:

*) Zusammenfassung von Teil I siehe S. 18.

1. Impft man Brandsporen auf Malzlösungen, so werden gleichviel Sporidien der beiden Geschlechter gebildet.

2. Isoliert man aus diesen „Brandsporenaussaaten“ die Sporidien mittelst Plattenverfahren mit Malzgelatine, so erhält man je nach Gelatinesorte nur Kolonien des a-Geschlechtes oder beide Geschlechter zu gleichen Teilen, wobei im letzten Falle die b-Kolonien gegenüber den a-Kolonien in ihrem Wachstum bedeutend gehemmt sind.

3. Die gleiche Wirkung, Hemmung der b-Kolonien, erzielt man auch bei Benutzung von Malzagar mit verschiedenen Eiweißzusätzen. Genuines Eiweiß hemmt nicht, Eiweißabbauprodukte der Albumosen- und Peptonstufe sind wirksam, Aminosäuren geben die Hemmung nicht mehr. Gleichen Erfolg erreicht man bei Malzagar mit 2% Na_2HPO_4 -Zusatz, nicht mit dem entsprechenden Kaliumsalz.

4. Es ist wahrscheinlich, daß die Hemmung bzw. Unterdrückung der b-Sporidien durch Gelatine nicht durch das native Glutin, sondern durch ihren Gehalt an Glutinabbauprodukten der Albumosen- und Peptonstufe beruht.

5. Diese Unterschiede im physiologischen Verhalten der beiden Geschlechter haben sich an einem großen Zahlenmaterial genügend konstant erwiesen, um hier von sekundären Geschlechtsmerkmalen physiologischer Natur sprechen zu können.

6. In längere Zeit auf Nährböden gezüchteten Kulturen verwischen sich die anfänglich starken Unterschiede. Es gelingt nicht, mit Hilfe der sekundären Geschlechtsmerkmale die primäre geschlechtliche Tendenz einer lange Zeit gezüchteten Sporidienreinkultur zu bestimmen.

Zum Schluß ist es mir eine angenehme Pflicht, Herrn Prof. Kniep für die Überlassung des Themas und für das stete Interesse, das er der Arbeit entgegenbrachte, herzlichst zu danken. Herrn Dr. Zillig bin ich für die liebenswürdige Überlassung von reichlichem Brandsporenmateriale ebenfalls zu großem Dank verpflichtet.

Würzburg, Botanisches Institut, Mai 1921.

Literatur.

- Brefeld, O., 1883. Die Brandpilze. Untersuchungen a. d. Gesamtgebiete der Mykologie. Heft 5. Münster i. W.
- Claußen, P., 1912. Zur Entwicklungsgeschichte der Ascomyzeten. *Pyronema confluens*. Zeitschrift für Botanik 4, S. 1.
- Cohnheim, O., 1911. Chemie der Eiweißkörper. Braunschweig. Friedr. Vieweg & Sohn.
- Klebs, G., 1898. Zur Physiologie der Fortpflanzung einiger Pilze I. *Sporodinia grandis* Link. Jahrb. f. Wiss. Bot. 32, S. 1—70.
- Klebs, G., 1899. Jahrb. f. Wiss. Bot. 33.
- Kniep, H., 1918. Über die Bedingungen der Schnallenbildung bei den Basidiomyzeten. Flora N. F. 11—12, S. 380—395.
- Kniep, H., 1919. Untersuchungen über den Antherenbrand (*Ustilago violacea* Pers.). Ein Beitrag zum Sexualitätsproblem. Zeitschr. f. Bot. 11, S. 275—284.

- Orban, G., 1919. Untersuchungen über die Sexualität von *Phycomyces nitens*. Beihefte z. bot. Zentralbl. I. Abtlg. 36, S. 1—59.
- Raciborski, 1896. Über den Einfluß äußerer Bedingungen auf die Wachstumsweise von *Basidiobolus ranarum*. Flora 82, S. 107—132.
- Sadikoff, 1906. Untersuchungen über tierische Leimstoffe. 5. Mitteilung. Zeitschr. f. physiol. Chemie 38, S. 138.
- Ternetz, Ch., 1900. Protoplasmabewegung und Fruchtkörperbildung bei *Ascophanus carneus* Pers. Jahrb. f. Wiss. Bot. 35, S. 273—309.
- Zillig, H., 1921. Über spezialisierte Formen beim Antherenbrand, *Ustilago violacea* (Pers.). Fuck. Zentr.-Bl. f. Bakteriologie. II. Abt. 53, S. 33—74.

Rassen- und Bakteroidenbildung bei Hemipterensymbionten.

Von Paul Buchner, München.

Zu den interessantesten Erscheinungen des vielseitigen Symbiosegebietes gehören die Fälle, in denen zwei oder gar drei verschiedenartige pflanzliche Organismen gleichzeitig in den Zellen eines tierischen Wirtes leben. Zum Teil handelt es sich dann um ganz heterogene Symbionten, so etwa, wenn in einem Cölenteraten Zooxanthellen, also Cryptomonaden, und Leuchtbakterien zusammentreffen oder, wie bei vielen Homopteren, hefeartige Gebilde mit solchen, in denen wir, wie im folgenden dargetan werden soll, Bakteroiden bildenden Schizomyzeten sehen müssen. Daneben aber begegnen wir bei einer Reihe von Symbiontenträgern der Tatsache, daß in ihnen zwei oder drei einander systematisch sehr nahe stehende Symbionten gedeihen. Pierantoni beschreibt, wie in den Leuchtorganen bzw. akzessorischen Nidamentaldrüsen der Cephalopoden regelmäßig drei morphologisch und physiologisch sich unterscheidende, in gesonderten Bezirken lebende Bakterien zu finden sind, von denen nur ein einziges wirklich leuchtet, und gibt auch von *Lampyris* an, daß hier zweierlei Bakterientypen vorkommen. Ist es bei heterogenen Symbionten selbstverständlich, daß solche eben unabhängig voneinander zu verschiedenen Zeiten aufgenommen wurden, so liegt ähnliches natürlich auch in den letztgenannten Fällen nahe. Daß hier aber noch eine andere Erklärungsmöglichkeit in Frage kommt, lehren Erscheinungen bei Cicadarien und Psylliden, in denen ebenfalls teils sehr häufig (Cicadarien), teils stets (Psylliden) ein Symbiontenpaar gedeiht. Auf die hier vorliegenden, z. T. sehr komplizierten Verhältnisse sei zunächst etwas näher eingegangen¹⁾.

Die in Frage stehenden Symbionten, ich habe vorgeschlagen, sie im Gegensatz zu daneben nicht selten vorkommenden akzessorischen hefeartigen Formen als genuine zu bezeichnen, wohnen stets in eigenen

1) Die nachstehenden Überlegungen stellen einen weiteren Ausbau meiner in „Tier und Pflanze in intrazellulärer Symbiose“ (Berlin 1921) schon mitgeteilten Vorstellungen dar. zu dem mich seitdem gemachte Beobachtungen veranlassen.

Pilzorganen (Mycetomen), deren Bau recht verschieden sein kann. Bei *Ptyelus lineatus* liegt im Abdomen jederseits eine etwa $\frac{1}{2}$ mm lange Masse, die bei genauerem Zusehen zweigeteilt erscheint; die obere, intensiv karminrot, mit pilzfreiem, die Farbkörnchen bergenden Epithel und pilzhaltigen Zellen, die darunterliegende kleinere ohne Epithel, blaß ockerfarben, ein Syncytium mit Pilzen. Die rundlichen, ovalen oder zumeist wurstförmigen Insassen beider Teile aber unterscheiden sich deutlich, die im kleineren Organ sind nur $\frac{1}{3}$ so groß, teilen sich etwas anders, färben sich weniger intensiv und sind ärmer an gewissen stark lichtbrechenden, wohl metachromatischen Einschlüssen (Şulç.). Vergleicht man die Organe einer *Aphrophora*, so konstatiert man einerseits eine zunehmende Vereinigung beider Teile zu einem geschlossenen Organ, indem die Syncytien von dem in Zellen aufgeteilten Abschnitt größenteils umgriffen werden, findet aber im übrigen ganz die gleichen Charaktere wieder. Es liegen andere Symbionten vor, aber wiederum eine Sorte, die kleiner, schwächer färbbar, ärmer an Einschlüssen ist und eine andere mit den entgegengesetzten Charakteren, und die Beschaffenheit der Wohnstätten ist eine im gleichen Sinne verschiedene wie bei *Ptyelus*. Das Vorhandensein zweier solcher Parallelförmigkeiten bei Cercopiden ist eine ganz durchgängige Regel. Es sei, um dies zu erhärten, nur noch eine tropische Form, *Tomaspis rubra* aus Surinam herangezogen²⁾, die prinzipiell gleiches bietet, nur daß hier zahlreiche rundliche, intensiv rote Mycetome und ebensolche längliche blaßgelbe dicht unter der Bauchwand liegen, ohne daß geschlossene Organe gebildet werden. Histologischer Charakter und entsprechende Differenzen der Bewohner sind ganz die gleichen, wie bei den europäischen Cercopiden.

Im allgemeinen scheint jedoch die Natur eine noch innigere Vereinigung beider Wohnstätten anzustreben, als sie bei *Aphrophora* verwirklicht ist. So enthalten alle Psylliden ein stattliches unpaares Organ, dessen zentraler Teil von einem Syncytium eingenommen wird, in dem wieder die kleinere Symbiontensorte lebt, während seine Oberfläche von einem Zellbelag umzogen wird, der die größere beherbergt. Daß ähnliches bei den Cicadariern auch vorkommen kann, geht aus meinen Beobachtungen an einer afrikanischen Cikade hervor, die beiderseits im Abdomen eine Menge rundlicher Mycetome besitzt, deren jedes aus einem mittleren, mächtigen Syncytium mit dem kleinen Typus, einem oberflächlichen Syncytium mit dem größeren und einem pilzfreien Epithel zusammengesetzt ist³⁾.

Handelt es sich bei diesen jeweils gekoppelten Symbiontenformen nun wirklich um zwei selbständige Arten oder liegen vielleicht nur verschiedene Entwicklungsstadien desselben Pilzes vor? Als Şulç zum

2) Das Material danke ich der Liebenswürdigkeit Herrn A. Reynes von der holländischen Versuchsstation in Paramaribo.

3) Eine Cikade aus Bangalore (Indien), die ganz ähnliche Mycetome besitzt, danke ich der Liebenswürdigkeit von Herrn Mahdihassan daselbst.

ersten Male etwas von diesen Dingen sah, mußte er diese Frage offen lassen; ein anderer Autor, Pierantoni, beging den Fehler, bei der von ihm studierten Schaumzikade die eine Form für den infektiionsbereiten Zustand der anderen anzusehen. Die Frage konnte nur durch ein genaues Studium der Übertragungsweise entschieden werden. Wie bei allen anderen Hemipteren infizieren auch hier die Symbionten bereits die Eizellen und hierbei konnte ich nun feststellen, daß jedesmal beiderlei Insassen selbständig, wenn auch gleichzeitig in diese übertreten.

In beiden Organen, bezw. Organteilen, werden hierbei spezifische Infektionszustände ausgebildet, längere Schläuche werden zu runden und ovalen Gebilden, wobei cystenartige Verbände und Zerfall in diesen eine Rolle spielen. Hier wie dort laufen diese Prozesse in ganz analoger Weise ab, ja, wo beide Sorten so eng benachbart sind, wie bei jener afrikanischen Zikade, werden sie in benachbarten Teilen durchgeführt, so daß eine lokale Durchmischung beider infektiionsbereiter Körperchen keine Schwierigkeiten bietet. Gemeinsam treten sie hierauf in bestimmte Follikelzellen am Hinterende des Eies ein und von diesen in das Eioplasma selbst.

Es liegen also zwei unabhängige, in sich geschlossene Lebenszyklen dieser Symbionten vor. Trotzdem scheint es mir im höchsten Grade unwahrscheinlich zu sein, daß das Wirtstier diese einzeln der Reihe nach in seinen Körper aufgenommen hat. Denn eine vergleichende Betrachtung der vorliegenden Beobachtungen lehrt zweierlei. Erstens sind es stets die gleichen Merkmale, die eine Form von der anderen unterscheiden (Größe, Färbbarkeit, Einschlüsse) und begleiten sie fast durchweg die gleichen Reaktionen des Wirtsorganismus (Epithellosigkeit, Syncytien, wenig Pigment, Tendenz zu zentraler Lagerung einerseits; epitheliale Umhüllung, einkernige Wohnzellen, reichlich lebhaft gefärbtes Pigment, Neigung zu oberflächlicher Lagerung in den Organen andererseits⁴⁾); und zweitens hat jeweils das in einem Tier vereinte Symbiontenpaar eine Anzahl gemeinsamer Charaktere. Vergleicht man die beiden Formen bei ferner stehenden Tieren, etwa einer Psyllide und einer Zikade und einer Cercopide, so liegt dies auf der Hand. Aber auch bei einem genaueren Studium einzelner näherstehender Symbiontenträger dürfte sich dies immer wieder feststellen lassen.

Wie sollte man sich angesichts dieser Umstände vorstellen, daß jede Wirtsspezies zu dem einen Symbionten immer gerade noch das entsprechende Supplement gefunden hat? Es dünkt mich dies schlechterdings unmöglich und es scheint mir nur eine zweite Erklärung in Frage zu kommen, die annimmt, daß beide Formen erst im Wirtsorganismus aus einer ursprünglich allein vorhandenen ent-

4) Nur die komplizierten Zikadenmycetome, die aus zwei Syncytien aufgebaut sind, machen eine Ausnahme.

standen sind. Wir kennen bereits eine Reihe von Fällen, wo in Kulturen von Mikroorganismen, vornehmlich Bakterien und Hefen, spontan neue, morphologisch und physiologisch sich unterscheidende Rassen aufgetreten sind. Gerade die ungewöhnlichen Ernährungsbedingungen, unter denen sich diese Hemipterensymbionten befinden, mögen dazu Anstoß gegeben haben und die gleichgerichteten Varianten, die aufgetreten sind, dürften sich durch die gleichartigen Kulturbedingungen erklären. Auf die hierbei erstehende Frage, welche der beiden Rassen, die größere, die wir die α -Rasse zu nennen vorschlugen, oder die kleinere, die wir die β -Rasse nennen wollen, die ursprünglichere sein mag, sei zunächst nicht eingegangen. Auch kann zurzeit noch nicht entschieden werden, ob es sich um echte, auch unter veränderten Bedingungen erbliche Mutationen oder lediglich um Modifikationen handelt.

Betrachtet man die oben skizzierte Reihe aufsteigender Komplikation der Mycetome, so möchte man daraus die Vermutung ableiten, daß die in primitiven Organen spärlich vorhandene, in komplizierteren an Masse überwiegende β -Variante von dem Wirt in größerer Menge gewünscht und benötigt wird.

Innerhalb der Cicadarien ist eine solche Spaltung unter Umständen unterblieben, so bei der *Cicada orni* und einer verwandten japanischen Form, sowie bei *Macropsis microcephala*. Alle diese besitzen jedoch neben der einen genuinen Form noch einen heterogenen akzessorischen Symbionten, der sich durch rege Knospung vermehrend ganz wie ein Saccharomycet anmutet⁵⁾ und nicht wie die erstere in einem Mycetom wohnt, sondern Fettgewebe und Lymphe durchsetzt. Da andererseits nur ein einziger, noch nicht genügend studierter Fall vorliegt, in dem neben einer genuinen α - und β -Rasse noch ein akzessorischer Symbiont vorkommt (*Aphalara caltha* nach Šulc), so möchte man daraus den Schluß zu ziehen wagen, daß vielleicht die Anwesenheit eines akzessorischen Symbionten die Entstehung einer zweiten Rasse innerhalb des genuinen unterbinde. Aber es bedarf noch eines umfassenderen Beobachtungsmaterials, um derartiges mit einiger Sicherheit zu folgern.

Stets unterblieb jedoch die Spaltung bei zwei Familien der Schildläuse, in denen wir Mycetome finden, deren Inhalt ich mit den genuinen Cicadariensymbionten identifizieren möchte (Coccinen und Monophlebinen), ohne daß etwa noch Hefepilze neben ihnen vorhanden wären. Auch hier bilden die rundlichen bis wurstförmigen Insassen spezifische Infektionsstadien, bezüglich der sowie der übrigen anatomischen Einzelheiten auf mein oben zitiertes Buch verwiesen sei.

5) Ohne daß ich ihn deshalb ohne weitere Prüfung hier einreihen möchte, nachdem zurzeit unter Leitung Prof. Burgeffs im botanischen Institut München angestellte Untersuchungen die überraschende Tatsache ergeben, daß die seit Lindner für echte Hefepilze erklärten Schildlaussymbionten tatsächlich anderweitig unterzubringen sind.

Um das Verständnis der verwickelten Verhältnisse weiter zu vertiefen, ist es aber nötig, daß wir uns mit der mutmaßlichen systematischen Stellung derselben befassen. Şulç ist der Meinung, daß es sich auch bei diesen ausschließlichen Mycetombewohnern um Hefen handelt und bezeichnet sie als *Cicadomyces*; Pierantoni bezeichnet die Symbionten von *Icerya* (Schildlaus) ebenfalls als Saccharomyceten und denkt nur bei den Insassen von *Pseudococcus* an die Möglichkeit, daß es sich um Bakterien handeln könne. Hier sind nun zwei Funde von ausschlaggebender Bedeutung, die ich bei Coccinen einerseits, Cicadarien andererseits gemacht habe. Als ich die Mycetome zweier *Pseudococcus*-Arten verglich, die sich außerordentlich nahe stehen — *Pseudococcus citri* und *Pseudococcus adonidum* —, stieß ich auf einen überraschenden Unterschied. Die Mycetome beider Tiere gleichen sich äußerlich vollkommen, es sind große, eiförmige, lebhaft gelb pigmentierte Gebilde, die in der Einzahl unter dem Darm im Abdomen liegen, wie alle Hemipterenmycetome mit Tracheen reich versorgt. Der histologische Aufbau ist ein völlig identischer, die Mycetocyten selbst gleichen sich durchaus, aber bei *P. citri* liegen in ihnen rundliche und längliche Schleimballen, erfüllt von den typischen bläschen- und wurstförmigen, deutlich wabig aufgebauten Gebilden, bei *P. adonidum* in ebensolchen Verbänden schlanke, feine Stäbchen und Fädchen, offenkundige durch Querteilung sich vermehrende Bakterien. Vergleicht man die Einzelheiten der Infektion, so sind auch diese identisch; die gleiche Stelle des Eies wird zur gleichen Zeit von den Symbionten angegriffen, beide Male sind sie auch hierbei in rundliche Gallertpakete vereinigt.

Ein derartig übereinstimmendes Verhalten der Symbionten und eine solche in beiden Fällen identische Reaktionsweise des Wirtes auf dieselben kann nur dadurch erklärt werden, daß diese in beiden Fällen wesensgleich sind, oder mit anderen Worten, wir müssen den Schluß ziehen, daß die Bewohner von *Ps. citri* und damit zunächst die der übrigen Coccinen und wohl auch Monophlebinen umgewandelte Bakterien sind und daß somit hier ein Vorgang vorliegt, wie er in der sogen. Bakteroidenbildung sein Gegenstück findet, wie sie aus den Wurzelknöllchen der Leguminosen bekannt ist. Hier verändert ja der stäbchenförmige *Bacillus radiceicola* Beiyer. nach einer lebhaften Vermehrungsperiode im Plasma des pflanzlichen Wirtes schließlich seine Gestalt in ganz entsprechender Weise, quillt auf, so daß eine vorher nicht erkennbare, wenn auch wohl vorhandene Wabenstruktur des Plasmas deutlich zum Vorschein kommt, und nimmt die verschiedensten Formen an, wenn er zu Schläuchen, Würsten, ovalen oder rundlichen Gebilden wird, die im hohen Grade die Neigung haben, gabelförmige Verästelungen zu treiben. Morphologisch entsprechen diese Bakteroiden der Leguminosen also ganz den typischen Symbionten der Coccinen, an denen ich, wenn auch nur selten, sogar die typische Gabelung feststellen konnte.

Früher hat man in den Bakteroiden Involutionsformen im eigentlichen Sinne des Wortes gesehen, das heißt, Endstadien eines Entartungsprozesses, die nicht mehr lebensfähig sind, sondern notwendig von der Wirtspflanze als Eiweißlieferanten resorbiert werden. Neuerdings ist es jedoch einer Reihe von Botanikern gelungen, die Bakteroiden in künstlichen Nährböden zu züchten, sie also sehr wohl als teilungs- und lebensfähig zu erweisen, ja selbst eine Rückentwicklung aus solchen entarteten Riesenstadien in typische Bazillen zu beobachten. Wir dürfen darnach die Bakteroiden lediglich als infolge ungewöhnlicher Ernährungsbedingungen außerordentlich vergrößerte Bakterien definieren, die nur im speziellen Fall der Leguminosknöllchen dem Untergang zu verfallen pflegen. Zu ganz ähnlichen Schlüssen führen uns ja auch die Beobachtungen an den Bakteroiden in tierischen Geweben, denn hier sind sie in hohem Grade vermehrungsfähig und werden keineswegs vom Insekt resorbiert, ja sie werden in solchem Zustand, gewöhnlich allerdings etwas modifiziert, durch die Eier von einer Generation zur anderen weitergegeben. Hierin liegt ein weiterer Unterschied zwischen den Mycetombewohnern und denen der Wurzelknöllchen, welche letztere jeweils als Stäbchen die Wurzeln neu infizieren und erst nach heftiger Vermehrung in ihnen sich umwandeln.

Daß eine derartige Deutung auch auf die Cicadariensymbionten ausgedehnt werden darf, belegt die zweite hierher gehörige Beobachtung. Sie bezieht sich auf eine kleine, sehr häufige Jasside, *Tettigonia viridis*. Im Prinzip liegen die Verhältnisse hier wie bei der oben kurz geschilderten Cercopide *Ptyelus lineatus*, d. h. es ist jederseits im Abdomen ein größeres, zweimal eingeschnürtes Mycetom vorhanden, das, von einem pilzf freien Epithel umzogen, im Innern aus großen Mycetocyten mit riesigen unregelmäßigen Kernen aufgebaut und lebhaft gelb pigmentiert ist. Außer diesem kommt jederseits ein zweites, viel kleineres, rundliches Organ vor, das nur blaß gelb getönt erscheint, keinen epithelialen Überzug besitzt und ein einziges Sycytium mit relativ wenigen großen, annähernd ovalen Kernen darstellt. Die Tracheenversorgung ist, insbesondere in dem größeren Organ die gewohnte vorzügliche. Darin, daß das kleinere Mycetom vor diesem kopfwärts gelegen ist, unterscheidet sich *Tettigonia* von *Ptyelus*. Nach der ganzen Sachlage müßte man erwarten, daß in dem letzteren die übliche β -Rasse, in ersterem die α -Rasse leben würde. Ich war infolgedessen nicht wenig erstaunt, in dem kleinen Mycetom ausschließlich regelrechte Stäbchen und Fädchen zu finden, deren Länge ziemlich stark variierte, z. T. beträchtliche Maße erreicht. Das ganze Organ gleicht einem dichten Fadenknäuel, das Wirtsplasma ist auf ein kaum erkennbares Minimum reduziert. Also abermals ein Vikariieren von Bakterien und Bakteroiden, das völlig dem bei den Schildläusen beobachteten entspricht. Prüft man das größere Mycetom, so findet man in ihm die gewohnten Würste mit allen Merkmalen der

α -Rasse, deutlich in je eine Plasmawabe eingeschlossen, nach der Peripherie zu in etwas größere, rundliche und ovale Formen übergehend, die sich in der Folge als die infektionstüchtigen erweisen, konstatiert aber weiterhin, daß die Trennung keine ganz sauber durchgeführte ist. Denn vereinzelte Zellen finden sich auch hier, scheinbar nur im mittleren Abschnitt, in denen Stäbchen wohnen. Sie unterscheiden sich aber in den mir vorliegenden Präparaten von den Fäden des anderen Mycetoms, indem sie kürzer, in Bündel vereinigt, in eigenen Vakuolen des Wirtsplasmas liegen⁶⁾.

An der Infektion beteiligen sich, wie zu erwarten, Bazillen und Bakteroiden. Schon an jungen Eizellen, die eben erst Dotter zu bilden begonnen haben, sondert sich am hinteren Ende im Follikel ein einreihiger Kranz von Zellen ab, und in deren distalem, plasmareichen Teil, der sich über die Umgebung vorwölbt, treten alsbald die ersten Symbionten, von Vakuolen umschlossen, auf. Es liegt hier einer der seltenen Fälle vor, daß die Infektion vorbereitende Einrichtungen des Wirtes morphologisch in die Erscheinung treten, was in weitgehendstem Maße bei den vivipar erzeugten Aphidenembryonen der Fall ist (vgl. Buchner, Tier und Pflanze, p. 212 ff.). Der Zuzug dauert eine Weile an, der Kranz nun symbiontenerfüllter Buckel wird immer markanter, die Kerne werden unregelmäßig und an die Wand gedrückt und nun konstatiert man neben einer Überzahl von Bakteroiden vereinzelte Bündel von Stäbchen, wie wir sie von dem größeren Mycetom her kennen. Schließlich platzen diese infizierten Follikelzellen nach innen zu und der Inhalt tritt allmählich in einen zwischen Follikel und Ei sich bildenden terminalen Raum über. Das Endstadium stellt hier eine kappenförmige Ansammlung beiderlei Symbiontentypen dar; vereinzelte mögen noch im Follikel zurückgeblieben sein, dessen Durchgangszellen sich nun wieder erholen, d. h. erneut dichteres Plasma und rundliche Kerne bekommen. Wie die Symbionten schließlich in das Eiplasma selbst gelangen, habe ich bis jetzt nicht verfolgt. Damit wird zum ersten Male die Infektion bei einer Jasside beschrieben. Das Stadium, das ich früher von einer *Aphrophora* abbildete, fügt sich gut ein, nur wird hier nicht ein einreihiger Ring von Follikelzellen infiziert, sondern ein breiter Gürtel und man findet natürlich statt der Stäbchenbündel die typische bakterioide β -Rasse.

Die Beobachtungen an *Tettigonia* bekräftigen so nicht nur auf ideale Weise unsere Annahme von der Bakteroidnatur der hier vorliegenden Symbionten, sondern lassen weitere Schlüsse über das gegenseitige Verhältnis der α - und β -Rasse zu. Man kann aus ihnen die Folgerung ziehen, daß vielleicht allgemein die α -Rasse sich früher in die α -Bakteroiden umwandelte und die β -Rasse erst später den analogen

6) Dieser Umstand ist insofern von Bedeutung, als er den Schluß zuläßt, daß nicht etwa verschiedenartige, vom Wirt gebotenen Wohnstätten den Anstoß zur Bildung neuer Rassen darstellen, sondern die histologische Differenzierung des tierischen Gewebes sich offenbar erst in zweiter Linie einstellt.

Prozeß durchgemacht hat. Damit steht unter Umständen im Zusammenhang, daß sich ihre Volumenzunahme in bescheideneren Grenzen hält⁷⁾. Wenn man einmal eine größere Formenreihe überschaut, wird man möglicherweise auch die Frage entscheiden können, ob sich zuerst ein Bacillus in zwei stäbchenförmige Rassen gespalten hat und diese dann vielleicht teils gleichzeitig, teils hintereinander sich in Bakteroiden umgewandelt haben, oder ob eine einförmige Art zunächst einen Bakteroidentypus abgespalten hat und später der Restbestand sich in einen zweiten entwickelte. Man wird vor allem weitere Jassiden studieren müssen, um zu sehen, ob die Bakterien bei *Tettigonia* hier ebenso vereinzelt sind, wie unter den Coccinen bei *Pseudococcus adonidum* oder ob solche ursprüngliche Zustände ein Merkmal der ganzen Gruppe sind⁸⁾.

Jedenfalls bringt die Annahme einer Spaltung des genuinen Cicadariensymbionten in zwei Rassen innerhalb des Wirtes und die Deutung derselben als Bakteroiden schon heute Licht in die verwickelten Verhältnisse und gestattet zum Schluß folgende Reihe aufsteigender Komplikation als eine dem wirklichen historischen Gang der Entwicklung annähernd entsprechende aufzustellen:

1. ein einheitlicher Bacillus teils in einzelnen Mycetocyten (*Orthexia*), teils in einem Mycetom (*Pseudococcus adonidum*).
2. eine einheitliche Bakteroidenform in einem Mycetom (Coccinen, Monophlebinen).
3. ein Bacillus + eine α -Bakteroidenform in gesonderten Mycetomen (*Tettigonia viridis*).
4. eine α + eine β -Bakteroidenform in getrennten Mycetomen (*Ptyelus*, *Tomaspis*).
5. eine α + eine β -Bakteroidenform in locker oder innig vereinigten Mycetomen (*Aphrophora*, Psylliden, Cicaden).
6. eine einheitliche Bakteroidenform in einem Mycetom + ein akzessorischer hefepilzartiger Symbiont im Fettgewebe (*Cicada orni*; *Macropsis*).
7. eine α + β -Bakteroidenrasse + ein akzessorischer azotobacterähnlicher Symbiont (*Aphalara*?).

Daß mit den hier herangezogenen Formen die Bakteroidenbildung in Tieren erschöpfend umschrieben wird, ist sehr unwahrscheinlich. Wenn hier weitere Vermutungen geäußert werden dürfen, so gehen diese dahin, daß die recht ähnlich anmutenden Schläuche, die in sämtlichen Pediculiden leben, ebenso zu deuten sind und daß auch die Leuchtsymbionten der Pyrosomen hierher zu rechnen sind. Gestalt und feinerer Bau derselben harmoniert damit aufs beste, wozu kommt,

7) In meinem Buche hatte ich, bevor ich die Sachlage so überschaut, die Vermutung ausgesprochen, daß sich die β -Rasse als eine Verlustmutante der α -Rasse entwickelte. *Tettigonia* widerspricht dem aber entschieden.

8) Inzwischen habe ich ganz ähnliche Verhältnisse wie bei *Tettigonia viridis* auch bei einer weiteren verwandten Form gefunden.

daß alle übrigen Leuchtsymbionten Stäbchen darstellen und Beijerinck von *Bacterium phosphorescens* angibt, daß es sehr schöne Bakteroiden (Stäbchen, Kokken, Bläschen und zweiarmlige Zustände) zu bilden vermag. (An der Bakteriennatur derselben kann nach inzwischen erschienenen Untersuchungen Pierantonis nicht gezweifelt werden.) Hier harren für den Botaniker und den Physiologen noch zahlreiche lockende Probleme. Die Reinkultur der besprochenen Organismen vermag vielleicht meine Vorstellungen dadurch zu erhärten, daß sie die Symbionten, einmal unter andere Bedingungen gebracht, zur Rückverwandlung in die alte Stäbchenform veranlaßt. Weiterhin wäre es wünschenswert etwas über das Verhalten der beiden Parallelrassen auf künstlichen Nährböden zu erfahren, die möglicherweise auch untereinander durch ein Symbioseverhältnis verbunden sind. Nur Stoffwechselversuche an solchen getrennten und gemischten Kulturen werden auch eines Tages Antwort auf die Frage nach der physiologischen Bedeutung eines solchen seltsamen Dreibundes geben können. Weiterhin wird es Aufgabe der Bakteriologen sein, die spezifischen Infektionsstadien richtig zu bewerten, deren Bedeutung vielleicht darin liegt, daß in ihnen die Folgen zu weitgehender Entartung, die für das Ausgangsmaterial einer erneuten Vermehrungsperiode ungünstig wären, herabgemindert werden. Der Umstand, daß hierbei z. T. sehr lang gewordene Schläuche wieder gedrunken werden und daß das Plasma wieder ein dichteres Gefüge bekommt (erhöhte Färbbarkeit), deuten darauf hin. Würde man einmal eine Form finden, bei der eine Umwandlung in regelrechte Stäbchen zwecks Infektion vorkommt, so würde das hierfür beweisend sein. Jedenfalls glaube ich im Vorangehenden gezeigt zu haben, daß es keine müßige Arbeit ist, immer weitere Arten auf ihre Symbionten hin zu prüfen, denn bereits aus rein morphologischen Beobachtungen lassen sich, wenn sie vergleichend verwertet werden, wesentliche Schlüsse ziehen.

Literatur.

- Beijerinck, M. W., Die Bakterien der Papilionaceen-Knöllchen. Botanische Zeitung, 46. Jahrg. 1888.
- Buchner, P., Tier und Pflanze in intrazellulärer Symbiose. Berlin 1921.
- Pierantoni, Umb., Struttura ed evoluzione dell'organo simbiotico di *Pseudococcus citri* Risso, e ciclo biologico del *Coccidomyces dactylopii* Buchner. Arch. Protistenk. Bd. 31. 1913.
- Šulc, K., „Pseudovitelus“ und ähnliche Gewebe der Homopteren sind Wohnstätten symbiontischer Saccharomyceeten. Sitzungsberichte kgl. böhm. Gesellsch. Wiss. Prag 1910.

Referate.

Paul Mayer: Zoomikrotechnik. Ein Wegweiser für Zoologen und Anatomen.

516 S. Berlin. Gebr. Bornträger 1920. Geb. 64 Mk.

Der „Lee und Mayer“, der jedem Biologen längst ein unentbehrliches Hilfsmittel geworden ist, war seit 1910 nicht mehr in neuer Auflage erschienen. Die nun vorliegende Zoomikrotechnik, die nur noch den Namen des bekannten Neapeler Mikrotechnikers trägt, stellt eine sorgfältige Neubearbeitung desselben dar. Die Anlage des ganzen Werkes ist die bewährte, alte geblieben, überall ist es jedoch entsprechend den Erfahrungen der letzten zehn Jahre bereichert worden. Die pathologisch-anatomische Literatur findet man in weitem Umfang verwertet, die Untersuchungsmethoden für die Lebendbeobachtung besonders ausgebaut. Derart verbessert wird das Buch in jedem zoologischen, anatomischen, pathologischen, neurologischen Institut an die Stelle der „Grundzüge“ von Lee und Mayer treten müssen und dank der reichen technischen Erfahrungen des Verfassers und seiner unermüdlichen Sammeltätigkeit in den mannigfachen mikrotechnischen Fragen kaum je umsonst zu Rate gezogen werden.

P. Buchner-München.

Agar, W. E.: Cytology with special reference to the Metazoan nucleus.

224 S. London, Maemillan u. Co. 1920.

Das Buch, das mit 91 guten Abbildungen ausgestattet ist, will dem Studenten das Eindringen in das vielseitige Gebiet der Zellenlehre erleichtern, berücksichtigt aber eigentlich fast ausschließlich die Geschlechtszellkunde und beschränkt sich auch hier vornehmlich auf Chromosomenverhältnisse. Es charakterisiert so deutlich, welche Gebiete hier augenblicklich sich der Mode erfreuen. Das ganze tatsachenreiche Kapitel der Entstehung typischer und atypischer Spermien wird auf einer Seite erledigt, beziehungsweise gar nicht berührt, nach einer Erwähnung der apyrenen und oligopyrenen Spermien sucht man vergebens, die Vorgänge im Plasma wachsender Eier werden mit wenigen Worten abgetan, über spezifisch determinierte Eiplasmen findet man fast gar nichts, über den achromatischen Teil der Mitose nur das Elementarste. Man kann dann aber das Buch nicht als Cytologie bezeichnen, sondern nur als ein Lehrbuch der Chromosomenkunde. Als solches hat es zweifellose Vorzüge. Hier geht es genügend tief in die Einzelheiten ein und beherrscht in hohem Maße die reiche Literatur; für uns, die wir während und nach dem Kriege die fremden Neuerscheinungen nur notdürftig verfolgen können, ist es dabei insofern noch von besonderem Wert, als viele ausländische Untersuchungen dieser Jahre herangezogen und z. T. auch mit Abbildungen vertreten sind.

P. Buchner-München.

Franz, Victor: Die Vervollkommnung in der lebenden Natur; eine Studie über ein Naturgesetz.

138 S. Jena. G. Fischer. Geh 15 Mk.

Franz untersucht die Frage, ob die stammesgeschichtliche Entwicklung der Organismen mehr bedeutet als eine bloße Zunahme an Kompliziertheit und inwieweit wir in ihr eine wirkliche Vervollkommnung im eigentlichen Sinne des Wortes sehen dürfen. Zu diesem Zweck geht er im ersten Teil zunächst der Geschichte des Vervollkommnungsgedankens nach, der im Altertum kaum vorhanden, sich im Mittelalter und der Renaissance, vornehmlich durch die kirchliche Lehre von der bevorzugten Stellung des Menschen belebt, Bahn bricht. Auch nachdem sich eine Loslösung seines religiösen Inhaltes vollzogen hatte, behauptet er sich in den Gedankengängen eines Lamarck, Oken, Cuvier, Geoffroy, Goethe und Hückel. Den Biologen unserer Tage liegt es allerdings näher, ein Protozoon und ein Säugetier für gleich vollkommen zu erklären und scharf zwischen Differenzierung und Vollkommenheit zu unterscheiden. Franz selbst hat sich in früheren Arbeiten auf diesen Standpunkt gestellt, bekennt aber, daß er, nachdem er mit der Vorstellung jahrelang gerungen, sich die Goethe-Häckelsche Anschauung zu eigen gemacht habe, nach der in der harmonischen Vereinigung von Differenzierung und Zentralisation, die ein Übergewicht im Kampfe ums Dasein im Gefolge hat, das Wesen der Vervollkommnung beruht. Es ist hier nicht der Platz, den Franz'schen Ausführungen im Einzelnen zu folgen, die in Nutzenwendungen für den Menschen gipfeln, aber daß der Autor den Berufsoffizier als die höchste erreichbare Stufe der Vollkommenheit ansieht, möchte ich dem Leser doch nicht vorenthalten.

P. Buchner-München.

Deutsche Gesellschaft für Vererbungswissenschaft.

Vom 3.—5. August fand in Berlin die Gründungsversammlung der Deutschen Gesellschaft für Vererbungswissenschaft statt. Als Vorsitzender wurde Geheimrat Correns-Dahlem, als Vorsitzender des nächsten Jahres Hofrat v. Wettstein-Wien gewählt. Ein ausführlicher Bericht über den Verlauf der Versammlung, die auch vom Ausland gut besucht war, wird in der Zeitschrift für induktive Abstammungs- und Vererbungslehre erscheinen und den Mitgliedern zugehen. Aufnahmebedingungen sind: Vorschlag durch zwei Mitglieder und Zahlung eines Jahresbeitrages von 10 Mark für Reichsdeutsche, von 20 Kronen für Deutsch-Österreicher und Deutsche aus den übrigen Teilen des alten Österreich-Ungarn, für alle anderen Ausländer 5 Schweizer Franken. Als Ort der nächstjährigen Tagung ist Wien und als Zeit die zweite Septemberhälfte vorgesehen. Anmeldungen zur Mitgliedschaft und Anfragen sind an den Schriftführer der Gesellschaft, Privatdozent Dr. H. Nachtheim, Berlin N 4, Invalidenstr. 42, Institut für Vererbungsforschung, zu richten.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band.

Februar 1922.

Nr. 2

ausgegeben am 1. Februar 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 50 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

- Inhalt: Rh. Erdmann, Art und Artbildung bei Protisten. Mit 8 Abbildungen u. 4 Tabellen. S. 49.
G. Just, Wahrscheinlichkeit und Empirie in der Erblichkeitsstatistik. Mit 2 Abbildungen. S. 65.
A. Pütter, Die Frage der parenteralen Ernährung der Wassertiere. S. 72.
H. Böker, Die Bedeutung der Überkreuzung der Schnabelspitzen bei der Gattung *Loxia*. Mit 2 Abbildungen. S. 87.
Referate: P. Buchner, Tier und Pflanze in intrazellulärer Symbiose. S. 93.
P. Sorauer, Handbuch der Pflanzenkrankheiten. S. 95.
E. Küster, Anleitung zur Kultur der Mikroorganismen. S. 96.
H. Molisch, Mikrochemie der Pflanze. S. 96.

Art und Artbildung bei Protisten.

Von Rhoda Erdmann, Berlin.

Mit 8 Textabbildungen und 4 Tabellen.

Die Mannigfaltigkeit der Lebenskreise bei nichtzelligen Organismen — bei den Protisten — erschwert das Studium der Erblichkeitsverhältnisse. Die im allgemeinen strenge Geschlossenheit der Lebenskreise der Metazoen und Metaphyten, bei denen Fortpflanzungs- und Sexualakt eng verknüpft sind, erlaubt einheitlichere Untersuchungen. Da, wo bei Metazoen diese Geschlossenheit fehlt, wie bei den Cladoceren und Rotatorien, hat auch die Klärung der Erblichkeitsverhältnisse jahrzehntelang gedauert und ist wohl auch heute nicht beendet.

Bei den Protozoen kommen Lebenskreise mit rein vegetativer Vermehrung vor. Zweiteilung folgt auf Zweiteilung, ein Geschlechtsakt ist nicht bekannt. Weiter folgt nach einer Reihe von vegetativen Teilungen ein amphimiktischer Prozeß, sei es Kopulation, Konjugation oder Autokaryomixis, oder vegetative Teilungen wechseln mit einem endomiktischen Vorgang, sei es Parthenogenese im engeren oder weiteren

Sinne, ab. Aber auch vegetative Teilung, Amphimixis, vegetative Teilung, Endomixis wechseln miteinander ab. Daher erfordert das Problem der Artbildung eine Reihe getrennter Untersuchungen. Folgt die Aufspaltung der reinen Linie den Mendelschen Gesetzen bei amphimiktischen Vorgängen? Welche Aufspaltung findet bei den endomiktischen Vorgängen statt? Sind Aufspaltungen bei sogenannten rein vegetativen Teilungen möglich? Sind die so entstandenen Aufspaltungen erblich? Kann durch Kumulation etwaig auftretender kleiner erblicher Verschiedenheiten bei gerichteter Selektion der Durchschnittswert der in Frage kommenden Eigenschaften stark geändert werden? Welche der bei den Metazoen und Metaphyten vorkommenden Arten von Variationen, also Kombinationen, Modifikationen und Mutationen, sind bei Protozoen beobachtet?

Um diese Fragen zu beleuchten — zum Entscheiden ist noch nicht genügendes Tatsachenmaterial beigebracht — möchte ich, um allen Mißverständnissen vorzubeugen, einige richtunggebende Begriffserklärungen voranstellen. Wir besprechen hier nur die Ergebnisse, die an sogenannten reinen Linien gewonnen sind. Ob unser Material homozygot ist, können wir nicht a priori wissen. Denn wie gelangen wir in den Besitz einer solchen Linie? Wir wählen uns aus der Natur oder den in einem Laboratorium befindlichen Zuchten **einen** Organismus aus, dessen vorangegangene individuelle Geschlechts- und Fortpflanzungsgeschichte wir nicht kennen und züchten ihn dann in „reinen Linien“¹⁾. Dieser Ausdruck ist für die Protozoen daher nur rein technisch zu bewerten, er sagt also nichts darüber aus, ob nicht vor einer Reihe von Generationen eine Bastardierung des Ausgangstieres stattgefunden hat. Unter reiner Linie wollen wir eine Generationenfolge von Einzeltieren verstehen, die durch Zweiteilung aus einem Stamtier entstanden. Ausgangstier A spaltet sich in Tier A₁, A₂, A₁ in A₁₁ und A₁₂ u. s. w. Die Anzahl der Teilschritte zwischen zwei Reorganisationsvorgängen bezeichnen wir als Generationenfolge. Es wäre falsch, die Summe aller Teilschritte zwischen zwei Reorganisationsvorgängen eine Generation zu nennen, denn manche Protisten haben weder Amphimixis noch ist bei ihnen Endomixis bekannt. Es muß von vornherein darauf aufmerksam gemacht werden, daß bei der Aufzucht in Einzellinien stets nur eine zufällige Auswahl von Linien untersucht wird. Klon ist nach Johannsen 1913 die Summe aller Tiere der gezüchteten, vegetativ entstandenen Einzellinien, welche von einem Ausgangstiere stammen. Jennings sagt mitunter dafür

1) Die meisten Autoren folgen hier Jennings Namengebung 1908, indem sie Jennings Einschränkungen von 1911 als bekannt voraussetzen und die Ausführungen desselben Autors 1912 über die Homozygotie oder Heterozygotie bei reinen Linien von Protozoen billigen. Also „pure line“, besser „pure bred line“ oder „pedigreed line“ und „reine Linie“, „Einzellinie“, „Individual-Linie“ sind synonym zu brauchen. Schon Jennings setzte 1916 den Ausdruck „reine Linie“ in Anführungsstriche und ich bin ihm darin in meiner Arbeit 1919 gefolgt, um gleich darauf aufmerksam zu machen, daß bei dem Gebrauch Vorsicht notwendig ist.

Familie“ 1916, früher mitunter auch „Strain“ und „Race“. Diese drei letzten Ausdrücke sind besser zu vermeiden. Alle Nachkommen eines einzelnen Ausgangstieres sind noch niemals aufgezogen worden, hierzu würde man einen Stab von Experimentatoren brauchen. In jeder Linie sterben nun Einzeltiere. Entweder hat nun diese Linie für das Experiment auszufallen oder man interpoliert von andern nachbarten, nahe verwandten Linien. Ich mache besonders darauf aufmerksam, daß bei strengster Versuchsanordnung kein Interpolieren auffinden soll, denn hierdurch wird das Resultat einer etwaigen Aufspaltung verschleiert. Bei Beginn der Versuche mit Protisten hat man sehr häufig Massenkulturen benutzt und einfach diese Massenkultur in einem Einzeltier angesetzt. Dadurch glaubte man alle Nachkommen dieses betreffenden Tieres zu erhalten, bedachte aber nicht, daß der unbeobachtete amphimiktische und endomiktische Vorgang neue Aufspaltungen schaffen kann, die dann wieder die auftretenden Charaktere dieser von einer Stammform ausgehenden Massenkultur verflechten können. Man vergaß auch auf das Sterben der Individualtiere einer solchen Kultur zu achten. Man muß also Massenkulturen wählen, bei denen man die Intervalle zwischen zwei Reorganisationsprozessen, ein solcher ist auch die Amphimixis, studiert. Oder man muß von einem Reorganisationsprozeß bis zum andern genau das Schickel der reinen Linien in Einzell- und Massenkulturen **zugleich** verfolgen und es wieder nach dem nächsten Reorganisationsprozeß studieren und es vergleichen, wie es z. B. von Jennings für die Konjugation getan worden ist.

Also einwandfreie Aufzucht und die genaueste Kenntnis der Sexual- und Fortpflanzungserscheinungen der zu studierenden Formen und Vorbedingungen einer erfolgreichen Lösung der Probleme. Aber gerade liegt die Schwierigkeit. Ich scheidet alle Bastardierungsversuche mit sogen. reinen Linien (Pascher [1] und Burgeff [2]), in denen eine Mendelspaltung berichtet worden ist, als nicht zum Thema gehörig aus. Ich greife nur die Arbeiten für diese Besprechung herbei, die wenigstens dem Stande der heutigen Anforderungen an Technik einigermaßen entsprechen. Merkwürdigerweise sind die Rhizopoden und die holotrichen und hypotrichen Infusorien weitaus am meisten zu experimenten benutzt. Leider ist von den studierten Formen unter den Rhizopoden der Sexualakt bei manchen von ihnen unbekannt, bei andern ungeläufig untersucht, jedenfalls aber nicht willkürlich experimentell auslösbar. Dagegen ist der amphimiktische Vorgang bei den Infusorien, die Konjugation, genau bekannt und oft experimentell auslösbar (Jennings [3], Enriques [4], Zweibaum [5]). Die Enzystierung ist bei manchen Formen zytologisch ausreichend studiert und unter Umständen sogar experimentell (Menghini [6]) zu erzwingen. Aus dem Flagellatenkreise ist nur eine ältere Arbeit Dallingers [7] 1887 einschlägig, der in Massenzuchten, von einem Individuum ausgehend, bei Monadinen, durch jahrelange Aufzucht in immer höheren,

graduell gesteigerten Temperaturen die Entstehung einer neuen Rasse bei rein vegetativer Vermehrung zu beobachten glaubte. Nach dem Analogon bei Metazoen würden wir nur dann von einer Neuerwerbung vererbbarer Eigenschaften reden dürfen, wenn nach einem Geschlechtsakt unter Tieren der gleichen reinen Linie oder seinem physiologischen Ersatz sich die neu erworbenen Eigenschaften in den neuen Generationsfolgen wieder zeigen. Das ist nicht von Dallinger getan. Ich untersuche vorläufig nicht, ob dieses Kriterium **ohne weiteres** auf die Erscheinungen bei Protozoen anwendbar ist, da bei vielen kein Reorganisationsvorgang bekannt ist, sondern berichte erst Ergebnisse, die aus neuen, technisch in vielen, aber nicht allen Punkten einwandfreien Arbeiten zusammengestellt sind.

Die Abbildungen geben in rascher Übersicht die Tatsachen; die Ansicht des Forschers über seine Resultate und meine Kritik folgt nach jeder Arbeit. Hier sind zuerst die Versuche Jennings [8] an *Difflugia corona* 1916 zu erwähnen. Nicht interpolierte Einzellkulturen sind von einem Tier angelegt. Vier Linien 198, 197, 324, 323 sind in Abb. 1 gezeigt. Die *Difflugia* eignet sich durch ihre meßbaren variablen Charaktere vortrefflich zu Aufspaltungsexperimenten. Man kann die Zahl der Schalenzacken, die Länge der Schalenzacken, den Durchmesser der Schale und der Mundöffnung bequem messen. Es spaltet sich das Stammtier in Generationenfolgen, die sich durch die Anzahl der Schalenzacken unterscheiden (Abb. 1, Familie 198) und auch mit gewissen Einschränkungen dauernd erhalten bleiben. Unter diesen während des Experiments auftretenden Verschiedenheiten sind aber die einen vererbbar, die andern nicht. Es ist nicht ohne weiteres erkenntlich, welche der kleinen oder größeren meßbaren Verschiedenheiten vererblich oder nicht vererblich sind.

Getadelt wird an der Jenningschen Arbeit die nicht gleichmäßig dosierte Nahrung (Detritus, dessen chemische Zusammensetzung wechseln kann, wenn er auch stets aus denselben Teichen stammt), und daß Schalenmerkmale, nicht Körpermerkmale als Selektionsmerkmale gewählt wurden. Ein vorläufig im Objekt liegender Fehler ist der nicht auftretende Geschlechtsakt, wenn man den Tieren dazu Gelegenheit geben würde. Das Auftreten von Linien mit vererbbaaren Merkmalen, die durch vegetative Teilung entstanden sind, erklärt Jennings durch die eigenartige Struktur der chromatischen Bestandteile dieses Tieres. *Difflugia* hat kein geschlossenes Kernsystem, sondern ein Chromidialnetz das sich bei jeder Teilung, vielleicht nicht ganz identisch gleich, auf die beiden Schwestertiere verteilt und so nach unseren heutigen theoretischen Begriffen eine Aufspaltung des genotypischen Materials erlaubt. Mir selbst erscheint nur das eine bedeutsam, daß Jennings gerade ein solches Tier gewählt, bei dem man nicht einen amphimiktischen oder endomiktischen Vorgang zum Beginn des Experiments setzen konnte.

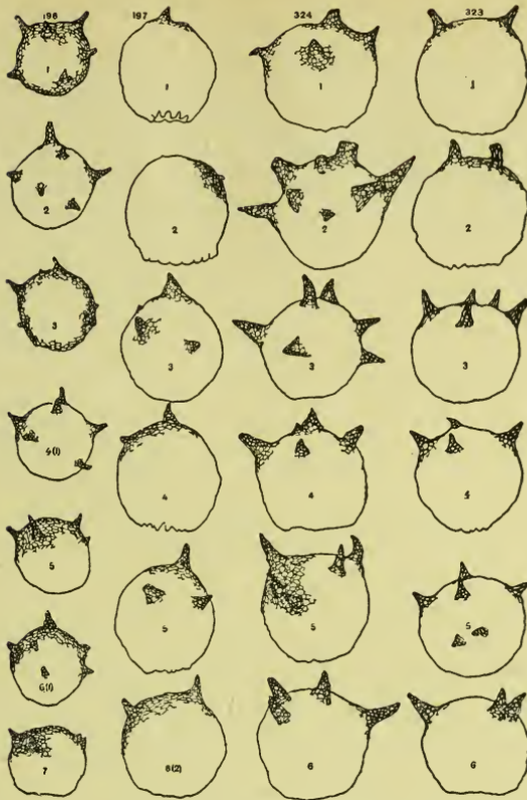


Abb. 1. *Diffugia corona*. Glieder 4 verschiedener „Familien“ aus einem Ausgangstier entstanden. Familien 198 und 197, 324 und 323 entsprechen also „reinen Linien“, von denen viele Einzeltiere länger am Leben erhalten und untersucht wurden. Linie 324 hat dauernd große Tiere mit großen Fortsätzen, Linie 323 große Tiere mit kleinen Fortsätzen, Familie 198 besteht aus Tieren mit kleinen Durchmessern und vielen Fortsätzen, Familie 197 zeichnet sich durch größeren Durchmesser und Fortsatzarmut aus. Jennings, Life and Death, Heredity and Evolution in unicellular Organisms. Boston 1920 Abb. 21 (vergl. Jennings 1916 ausführliche Arbeit).

Ähnlich geht Root [9] 1918 bei der Aufzucht von *Centropyxis culeata* vor (Abb. 2) und hat gleiche Resultate wie Jennings. Er kann aus einem Ausgangstier Linien mit wenigen und Linien mit vielen Chalazackeln aufziehen. Im Gegensatz zu Jennings kann er in den Monaten Februar—März ein Abflauen der Teilungsgeschwindigkeit dieser Tiere beobachten; es folgt dann die Umwandlung des Gesamtplasmas des Tieres in kleine Flagellaten, die vielleicht kopulieren. Eine Aufzucht dieser Flagellaten und eine Prüfung, ob die Charaktere der Ausgangslinie nach diesem amphimiktischen Akt erhalten bleiben, konnte er aus technischen Gründen nicht ausführen. Aber hier scheint doch die Möglichkeit vorhanden, bei diesem Tier den ganzen Lebenskreis einer reinen Linie vererbungstheoretisch zu untersuchen. Auch hier ist die

Nahrung nicht dosiert und exoplasmatische Merkmale sind Selektionsmerkmale.

Einen Schritt weiter kommt Hegner 1919 [10, 11]. Er studiert zuerst alle jene Einflüsse, die die Schalengröße und die Zahl der Schalenzacken bei der Aufzucht verändern können. Sein Objekt ist *Arcella* in vier verschiedenen Spezies. Die meisten seiner Studien sind an *Arcella dentata* ausgeführt, die sich sogar durch einen im Lebensichtbaren Kern — es gibt einkernige und zweikernige Tiere —

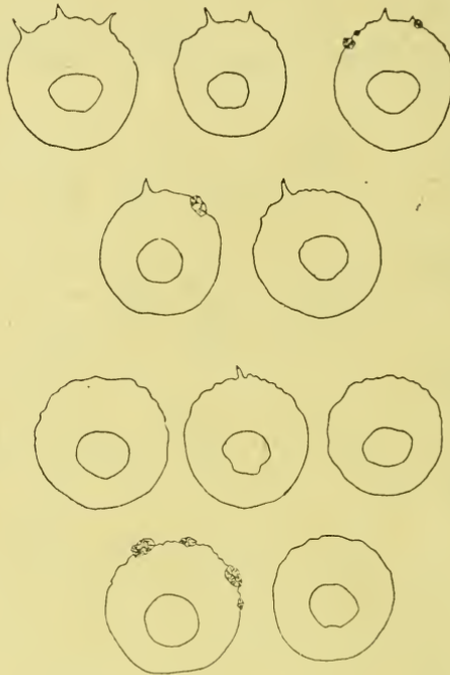


Abb. 2. Zwei durch Selektion aus einem Ausgangstier von *Centropyxis aculeata* entstandene „reine Linien“, die obere mit zahlreichen Fortsätzen, die untere mit einer geringeren Anzahl von Fortsätzen. Am Schlusse der gerichteten Selektion betrug der Durchschnittsunterschied zwischen der + und der — selezierten Linie in der Zackenzahl eins, ein hoher Wert, da die Anzahl der Zacken überhaupt gering ist (6—7 als Höchstzahl) nach Root 1918 Abb. 6.

vorteilhaft von den anderen Formen auszeichnet. Abbildung 3 zeigt nun ein Aufspalten der Ausgangslinie von *Arcella dentata*, die Selektion ist hier auf die Anzahl der Schalenzacken gerichtet worden, da diese sich proportional der Kerngröße verhalten und nicht durch Aufzuchtbedingungen verändert werden wie die Zackenlänge. Diese Selektion ist für 64 Tage 22 Generationen lang, nach entgegengerichteten Zielen ausgeführt worden, während der Unterschied in der Durchschnittszackenzahl am Anfang des Versuches minus 0,07 betrug, ist er nach 64 Tagen auf 1,16 gewachsen. Nun wird mit der Selektion aufgehört, während 35 Tagen sind die Linien sich selbst überlassen, der Unterschied fällt ein wenig,

bleibt aber doch im Vergleich zum Ausgang erhalten. Er beträgt jetzt 0,43. Jetzt fängt Hegner wieder an zu selezieren, die Minus-Linie spaltet sich nun wieder auf in eine Linie mit fast ebenso hoher Zackenzahl, wie die plus selezierte Linie und eine Linie, die ziemlich geringe

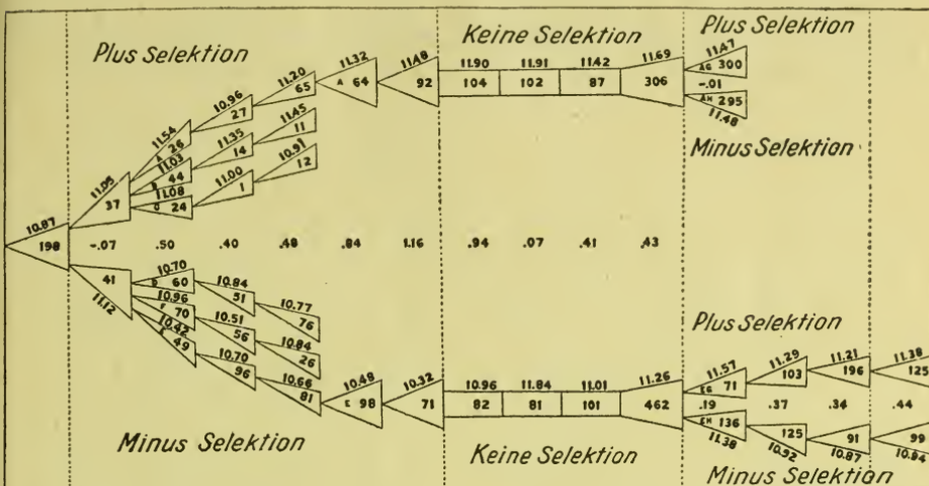


Abb. 3. Zeigt das Ergebnis der auf \pm gerichteten Selektion der Schalenzackenzahl bei *Arcella dentata* der Familie 58. Jedes abgebildete Dreieck oder Viereck stellt eine bestimmte Periode des Experiments dar. Die Zahl in den Dreiecken stellt die Anzahl der Tiere dar, die aus einem Tier entstanden war, aus dem dann wieder seleziert wird. Die Zahl in den Rechtecken deutet den Bestand an Tieren an, auf welchen während der Perioden, in welchen nicht seleziert wurde, die betreffende Familie gehalten wurde. Die Zahlen über den Drei- und Vierecken ist die Durchschnittszackenzahl dieser betreffenden Periode notiert. Die in der Mitte für jede Periode errechneten Zahlen zeigen die Differenz der Schalenzackenzahl der Plus und Minus selezierten Linie im Durchschnitt an. (Siehe auch Text.) Nach Hegner 1919 Abb. 11.

Durchschnittszackenzahl hat. Dies zeigt Abb. 3, doch muß gesagt werden, daß die Verhältnisse noch nicht geklärt sind. Das Wiederanstiegen der Durchschnittszackenzahl während der nicht unter Selektion stehenden Periode kann nicht ohne weiteres hingenommen werden. Aber das geht klar aus diesen Versuchen hervor, daß eine Aufspaltung der Generationenfolgen, die aus einem Ausgangstier entstehen, sichtbar ist. Da auch hier die geschlechtliche Individualgeschichte des Ausgangstiers nicht bekannt ist und auch bei Hegner Perioden vorkommen, bei denen keine rasche Vermehrung der Einzeltiere stattfindet, so muß zugleich mit der nichtdosierten Nahrung das Urteil dahin lauten, daß eine Nachuntersuchung dringend nötig ist, um die bei vegetativer Teilung experimentell entstandene Kumulation der gewählten plus selezierten Eigenschaft sicher zu stellen.

Das wiederholte Sichaufspalten derselben Linie während der langen Periode der vegetativen Vermehrung kann vielleicht durch die jetzt zu schildernden Verhältnisse bei *Paramecium* erklärt werden, die

schon seit dem Jahre 1908 studiert worden sind. Schon im Jahre 1908 untersuchte Jennings [12] die Erbliehkeitsverhältnisse von *Paramecium caudatum* und *Paramecium aurelia*, er fand, daß die Durchschnittslängen, nachdem einmal „reine“ Linien aus einer Population gefunden waren, konstant bleiben. Jennings stützte also damals Johannsens Anschauung über die Konstanz der reinen Linie. Er selbst konnte aber nichts über die Entstehung dieser Linie aussagen. Aber wie ich schon im Anfang erklärt habe, sind die Massenkulturen

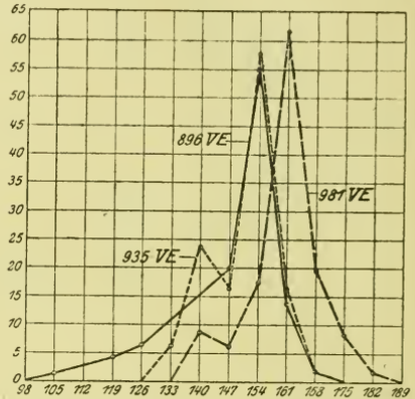
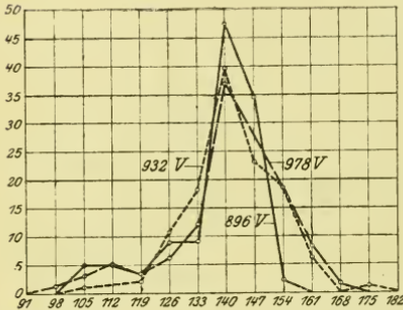


Abb. 4 u. 5. Wirkung der Endomixis bei *Paramecium aurelia*. Aufspaltung der Linie O bei der 896. Generation in zwei Linien mit verschiedenen Durchschnittslängen, die sich bei der kleineren Durchschnittslänge 140μ 2 weitere Reorganisationsprozesse konstant bei gerichteter Selektion hielt. Die Linie mit der größeren Durchschnittszahl 154μ spaltet sich nach der 981. Generation noch einmal auf. (Erdmann 1920)

nach unseren heutigen Kenntnissen nicht einwandfrei angelegt. Die Reorganisationsprozesse sind nicht beachtet und so ist das Auftreten von vererbaren Verschiedenheiten verschleiert. Ich selbst konnte schon im Jahre 1919 — die ausführliche Arbeit ist erst 1920 im Archiv für Entwicklungsmechanik erschienen — nachweisen, daß bei vegetativer Vermehrung, nach dem von Woodruff und mir 1914 gefundenen endomiktischen Reorganisationsprozeß, einer diploiden Parthenogenese eine Aufspaltung in verschiedene Linien stattfindet, die durch gerichtete Selektion erhalten bleiben (Abb. 4, 5). Das Richten kann entweder der Experimentator oder die Natur besorgen (Abb. 6), oft sind die auftretenden Kombinationen nicht lebensfähig. Da die Temperatur und Nahrung gleich (gleiche Art von Bakterien und sterile Nahrung der Bakterien dosiert) sind, so kann hier nur eine innere Verschiedenheit das Absterben der Einzeltiere verursachen. Dieses kann entweder sofort nach dem Umordnungsprozeß vorkommen oder aber kurz vor dem nächsten Umordnungsprozeß. Während also nach dem endomiktischen Prozeß fast mit Sicherheit das Aufspalten der Ausgangslinien beobachtet worden ist, das sich alle 60 Generationen bei *Paramecium aurelia* und 120 Generationen bei *Paramecium caudatum* wiederholt und immer wieder neue

Kombinationen schafft, sind auch nach der Konjugation, also dem amphimiktischen Vorgang, Aufspaltungen (Jennings 1913 [19]) beschrieben; auch hier sterben viele Kombinationen, aber doch dient die Konjugation, wie die Parthenogenese dazu, die Zahl der Variationen zu vermehren und trägt so indirekt zur Erhaltung der Spezies bei. Ich habe hier mit Absicht bei *Paramecium* den nach der Konjugation und der Endomixis auftretenden Aufspaltungen den Namen **Kombinationen** gegeben. Daß sie es nach der Konjugation sind, ist wohl sicher, da die

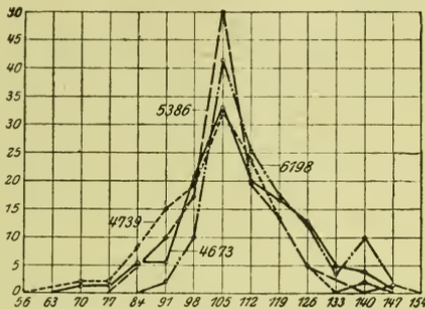


Abb. 6. Anscheinende Konstanz der Durchschnittslängen während 1525 Generationen der vegetativen Aufzucht einer Einzell-Linie von *Paramecium aurelia* (AE). (Siehe Text.) (Erdmann 1920).

Erbmassen zweier Individuen der Ausgangslinie umgruppiert werden; doch nach der Endomixis wird auch die Erbmasse in dem Einzeltier umgeordnet. Diese Kombinationen bleiben aber nur in der Periode zwischen zwei Konjugationsvorgängen — also bei manchen Rassen sogar nur 1—2 Monate, Jennings 1911 — oder zwischen zwei Endomixisvorgängen erhalten. Jeder Reorganisationsvorgang läßt wieder neue Kombinationen entstehen.

Die Verhältnisse bei *Paramecium* werden von Jollos [20] (1913, 1914, 1916 und 1920) anders gedeutet. Jollos unterscheidet das Auftreten von Modifikationen, Dauer-Modifikationen und Mutationen in Einzell-Linien bei vegetativer Vermehrung bei *Paramecium*. Er hat aber in seinen Massenkulturen in der ersten Arbeit nicht beachtet, daß in genau festgesetzten Perioden die Linie sich aufspaltet und daß man also von einer Dauermodifikation nicht sprechen kann, wenn sich die entstandene Modifikation alle 60 Generationen verändern kann. Das scheinbare Konstantbleiben seiner an Arsen gewöhnten Linien verdankt er eben dem Reorganisationsprozeß selbst. Als die Tiere an das Gift gewöhnt wurden, starben nach seinen eigenen Worten viele, also die Tiere machten sofort, wie sie es bei jeder **starken** Veränderung des Milieus tun (Woodruff und Erdmann 1914, p. 482; Woodruff 1917), den Reorganisationsprozeß durch und es blieben sofort die sogen. arsenfesten bestehen. Da das Medium zuerst dasselbe blieb, so erhielten bei den nächsten Reorganisationsprozessen die für dieses Milieu am geeignetsten angepaßten Linien. Hörte die Giftwirkung auf, so

klang das erworbene Vermögen der Giftbeständigkeit nach Jollos langsam ab. Nach meiner Auffassung (vgl. Erdmann 1920) heißt es, daß nach jedem neuen Reorganisationsprozeß, den Jollos damals nicht gefunden hatte, auch Linien erhalten bleiben konnten, die nicht an das Gift gewöhnt wurden, zugleich mit solchen, die an das Gift gewöhnt waren. Ich würde also nicht hier von Dauermodifikationen nach meiner Auffassung sprechen können, da die Giftgewöhnung nicht in der neuen Umgebung hinderlich war. Daß eine Mutation in einer Massenkultur, wie Jollos auch weiter behauptet, vorkommen könnte, wage ich nicht in Abrede zu stellen, aber das, was in Jollos Massenkultur als Mutation angesehen ist, ist nur eine Kombination, die unbeobachtet endomiktisch entstanden und bei der als Kriterium dienenden folgenden Konjugation von Tieren der gleichen Linie, sich wieder zeigte. Jennings vererbbare Verschiedenheiten, die größer oder kleiner, auffallend oder weniger auffallend, sein können und von kleinen Sprüngen bis zu einem ganz großen Sprung gehen können, sind, wenn sie erblich sind, dasselbe wie Jollossche Mutationen, also Kombinationen. Aber das muß ich wieder betonen, alle diese Sprünge bleiben, soweit unsere Erfahrungen reichen, innerhalb der Variationsbreite dieser Spezies. Es kann sich nur um ein Verschieben des genotypischen Moduls nach der einen oder anderen Richtung handeln, wenn wir nur die sogenannte reine Linie studieren. Über bastardierte „reine Linien“ mit genau bekannten analysierten Eigenschaften fehlt uns ja fast jede Erfahrung.

Aufspaltung in Einzell-Linien — also ohne Hinzutreten von Individuum fremdem Chromatin — ist von vielen Autoren sowohl für *Paramecium* als auch für andere Infusorien [21—25] berichtet; aber nicht immer für unsere Zwecke ausreichend studiert worden. *Paramecium*-linien mit überzähligen Vakuolen (Hance 1917), mit überzähligen Mikronuclei (Powers und Mitchell), mit fehlendem Mikronucleus (Landis 1920, Woodruff 1921) sind beobachtet worden. Diese Tiere können in Einzell-Linien aufgezogen werden. Auch bei *Didinium* fanden sich Linien ohne Mikronucleus (Patten 1921 [25]), die aber bis jetzt nur 600 Generationen lebensfähig sind.

Bei *Oxytricha hymenostoma* treten plötzlich Doppeltiere auf, die auch in Einzell-Linien gezüchtet werden können (Dawson [26] 1917). Wann diese abweichenden Individualtiere, die den Ausgangspunkt wieder zu neuen Linien bilden, erscheinen, ist nicht geklärt.

Und doch schien eine Aufdeckung dieser wichtigen Vorgänge nach der aufsehenerregenden Arbeit von Middleton [27] 1915 leicht, wenn hier wirklich durch das Experiment die Zerlegung der Ausgangslinie von *Stylonychia pustulata* in eine sich schnell teilende und sich langsam teilende gelungen wäre. Mast [28] 1917 berichtet das Auftreten einer sich schneller als die Ausgangslinie sich teilende Linie bei *Didinium nasutum*. Sie entstand 721 Generationen nach der Konjugation und 197 nach der Enzystierung. Mast faßt dies als Mutation auf. Middle-

ton aber spricht von erfolgreicher Selektion. Middleton ging so vor (Abb. 7): stets wurde das langsamer sich teilende Tier oder das schneller sich teilende Tier (Minus- oder Plusselektion) zum Fortsetzen der betreffenden Linie gewählt.

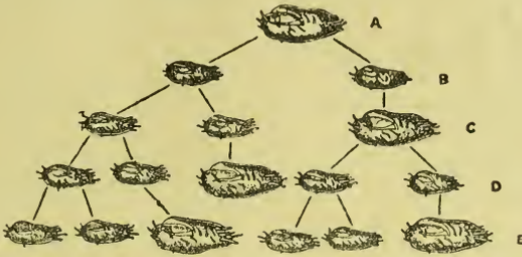


Abb. 7. Zeigt die Methode der Selektion Middletons. Linke Seite Tiere, die im gleichen Zeitraum 4 Teilungsschnitte durchgemacht, rechte Seite Tiere mit nur 2 im gleichen Zeitraum. (Aus Jennings 1920 nach Middleton.)

Abb. 8 zeigt den Erfolg und selbst das strenge Kriterium der Vererbungstheoretiker ist bei einem anderen Experiment erfüllt. Middleton konnte das Erhaltenbleiben der Charaktere auch nach der Konjugation beobachten. Und doch befriedigt die Arbeit nicht ganz. *Sty-*

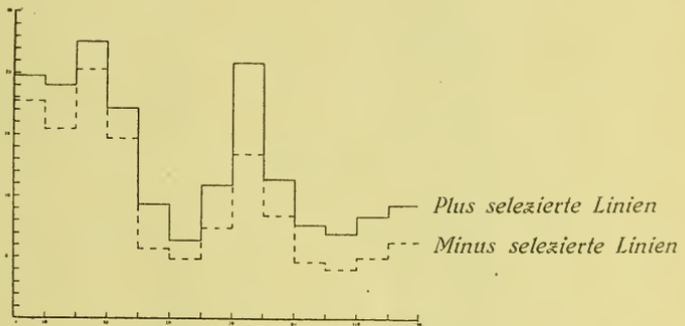


Abb. 8. Teilungsrate der schnellen und der langsamen Linien Middletons in einem Zeitraum von 130 Tagen. Ordinate, Generationenzahl, Abszisse, 10 tägige Periodenzahl. Die Tiefstände der Teilungszahl bei 50 und 110 sind zu beachten. Nach Middleton 1915 Abb. 3.

lonychia kann sich einzystieren und weiter ist auf die Schwankungen der Teilungsrate der einzelnen Linien (Middleton S. 478) nicht überall genügend geachtet worden. Es ist sicher, trotz der gegenteiligen Behauptung, daß er die Enzystierung übersehen hat oder daß langsamer sich teilende Linien mit geringer Ausgangsvitalität gewählt wurden. Weiter verhalten sich die langsamen Linien nach der Konjugation so, als ob sie schnelle wären und erst nach 5 Tagen zeigt die schnelle Linie ihren Charakter und produziert mehr Generationen als die langsame. Auch steht die Zahl der Selektionsschnitte in keinem Verhältnis zu den Resultaten, wie ich schon 1920 S. 142/143 ausgeführt habe. Ich habe

Tabelle. 1.

Versuch I vom 28. Oktober 1920 Ausgang (Middleton) „Wildes Tier“.
Zeigt das Ansteigen der Pluswerte in der ersten 30-Tage-Periode.

Linie:	Summe:	Durchschnitt pro Linie:
Tag 1—10		
+ Selektionen	24	3
Generationen	152	19
— Selektionen	28	3,5
Generationen	140	17,5
Überschuß	<u>12</u>	1,5 ×
Kontrolle	145	18,125
Tag 11—20		
+ Selektionen	34	4,25
Generationen	211	26,375
— Selektionen	35	4,375
Generationen	186	23,75
Überschuß	<u>25</u>	13,125 ×
Kontrolle	229	28,625
Tag 21—30		
+ Selektionen	31	3,875
Generationen	207	25,875
— Selektionen	34	4,25
Generationen	147	18,375
Überschuß	<u>60</u>	7,5 ×
Kontrolle	210	26,25
Summe aller 30 Tage		
+ Selektionen	89	11,125
Generationen	570	71,25
— Selektionen	97	12,125
Generationen	473	59,25
Überschuß	<u>97</u>	12,125 ×
Kontrolle	584	73

nun meinem Schüler Stolp eine Nachuntersuchung genau nach Middletons Vorschrift an einem hypotrichen Infusor *Euplotes longipennis* ausführen lassen. Dieses Tier zeigt genau, wie *Uroleptus mobilis* (Calkins [29, 30] 1918, 1919), daß, um die Linien dauernd zu erhalten, unbedingt Enzystierung oder Konjugation eintreten muß, und daß sich, je näher die Zeit kommt, in der sich eigentlich die Konjugation abspielen müßte, die Teilungsgeschwindigkeit bei allen Linien, sowohl langsamen und schnellen Linien als auch Kontrolllinien, senkt. Tabelle 1 zeigt einen solchen Versuch, genau wie Middleton ihn anstellte, aber an *Euplotes*. Sein Ausgangstier war ein sogenanntes „wild animal“, während Stolp sowohl von einem Exkonjuganten als auch von einem „wild animal“ ausging (Tabelle 1 und 2). Man sieht, wie der Überschuß an

Tabelle 2.

Versuch I vom 22. November 1920 Ausgang von einem Exkonjuganten.

Zeigt das Ansteigen der Pluswerte in der ersten 30-Tage-Periode. Zur besseren Übersicht ist auch die Anzahl der Generationen in beiden Tabellen den Kontrollen beigegefügt.

Linie:	Summe:	Durchschnitt pro Linie:
Tag 1—10		
+ Selektionen	34	4.25
Generationen	200	25
— Selektionen	31	3.875
Generationen	179	22.375
Überschuß	<u>21</u>	2.625 ×
Kontrolle	187	23.375
Tag 11—20		
+ Selektionen	31	3.875
Generationen	121	15.125
— Selektionen	29	3.625
Generationen	93	11.625
Überschuß	<u>28</u>	3.5 ×
Kontrolle	72	9
Tag 21—30		
+ Selektionen	36	4.5
Generationen	98	12.25
— Selektionen	25	3.125
Generationen	55	6.875
Überschuß	<u>43</u>	5.375 ×
Kontrolle	51	6.375
Summe in allen 30 Tagen		
+ Selektionen	101	12.625
Generationen	419	52.375
— Selektionen	82	10.25
Generationen	327	40.875
Überschuß	<u>92</u>	11.50 ×
Kontrolle	310	38.75

Generationen bei beiden Versuchsreihen in der ersten 30-Tage-Periode wächst, sowohl für das „wild animal“, wie auch den Exkonjuganten. Man sieht aber auch weiter, daß die sogenannten Langsamlinien solche Linien sind, die keine Lebensfähigkeit haben und daß, wenn eine langsame Linie sich erholt, sie sich enzystiert oder zur Konjugation zugelassen wurde. Ich selbst habe im Juli 1921 die Cystenbildung eines Einzeltieres in Einzell-Linien von *Euplotes* beobachten können, das vier kleine Ciliaten aus sich entstehen ließ. Da Stolp schon im März 8 Cysten gefunden, die aber nicht ausschlüpfen, so wird ja auch wohl bei *Stylonychia* die Enzystierung nachweisbar sein. Hat doch auch

Tabelle 3.

Durchschnittswerte der Generationenzahlen von den sogen. schnellen, langsamen und Kontrolllinien von *Euplotes* für je 8 nicht interpolierten Linien nach 10tägigen Perioden getrennt berechnet.

Ausgang von einem wilden Tier nach Middletons Versuchsordnung.
(Versuch vom 28. Oktober 1920.)

Periode	Pluslinie	Minuslinie	Kontrolle	Bemerkungen
1—10 Tage	19	17.5	18.125	
11—20 „	26.375	23.75	28.625	
21—30 „	25.875	18.375	26.25	
31—40 „	30.75	0	27	Minuslinien sterben
41—50 „	22	†	21	schon vor Tiefstand aus.
51—60 „	15		19	
61—70 „	22		16	
71—80 „	30		25	
81—90 „	30		29	
91—100 „	27		21	
101—110 „	8		8	
111—120 „	5		5	Erster Tiefstand des
121—130 „	3		3	Lebenskreises zwischen
131—140 „	1		0	dem 100. und 120. Be-
141—150 „	2		0	obachtungstage.
151—160 „	1		0	
	†		†	

Calkins bei seiner Form im Laufe von drei Jahren zweimal Enzystierung gefunden in Einzell-Linien. Hätte Middleton die Schicksale jeder Einzell-Linie länger beobachtet (seine Versuche mit demselben Ausgangstier erstrecken sich über vier Monate) und nicht das Schicksal seiner Kultur im ganzen studiert, die ja auch nicht über Jahre hinaus ohne Reorganisationsprozeß hätte leben können, da er ja selbst eine Veränderung der Vitalität der Abkömmlinge seines ersten „wild animals“ konstatiert und zu seinen letzten Versuchen wieder ein Tier von außerhalb, aus der freien Natur nimmt, dann hätte er geschlossen, daß er nicht Tiere, die sich langsamer teilen, ausgewählt hätte, sondern Tiere mit herabgesetzter Vitalität (vergl. Stolps Tabellen 3 und 4), wie sie ohne Selektion in jedem Experiment erscheinen (vergl. auf Tabelle 1 die Gesamtanzahl der †-selezierten Tiere mit der der Kontrollen, die bei Middleton fehlen). Diese Verschiedenheiten sind aber sicher durch die dem Experimentator unbekannt, vorangegangenen Reorganisationsvorgänge — sei es Konjugation oder Enzystierung — bedingt und werden durch die durchlaufenen vegetativen Teilungen manifest und durch gerichtete Selektion nur akzentuiert.

Um also die im Eingang aufgestellten Fragen lösen zu können, müssen wir Formen wählen, bei denen wir die ganzen Lebenskreise kennen und beherrschen. Nur dann werden sich gesicherte Resultate ergeben, nur dann werden wir sehen, ob die während des vegetativen

Tabelle 4.

Durchschnittswerte der Generationenzahlen von den sogen. schnellen, langsamen und Kontrolllinien von *Euplotes* für je 8 nicht interpolierten Linien nach 10tägigen Perioden getrennt berechnet.

Ausgang von einem Exkonjuganten.

(Versuch A vom 22. November 1920.)

Periode	Pluslinie	Minuslinie	Kontrolle	Bemerkungen
1—10 Tage	25	22.375	23.375	Die anscheinende
11—20 „	15.125	11.625	9	Gleichheit der Teilungs-
21—30 „	12.25	6.875	6.375	rate kurz nach der Kon-
31—40 „	30.375	17.125	31.25	jugation ist auffallend.
41—50 „	21	11.25	20.75	
51—60 „	24.25	14.75	23.75	
61—70 „	29	24	28.25	
71—80 „	11.5	9.25	12.50	
81—90 „	1.75	1.75	5.25	
91—100 „	1.75	0	2	
101—110 „	1.5	0	3	Aussterben der Minus-
111—120 „	2.75		0.75	tiere in dem ersten Tief-
121—130 „	16.50		1.5	stand zwischen 100. und
131—140 „	21.50		22.25	120. Tag.
141—150 „	15.75		15	
151—160 „	18		8	
161—170 „	20		10	Zwischen dem 220.
171—180 „	27		7	und 240. Beobach-
181—190 „	32		30.5	tungstage erneutes Aus-
191—200 „	21		22.75	sterben der Einzeltiere
	↓		↓	und Enzystierung.

Lebens auftretenden Verschiedenheiten nach der Amphimixis oder ihrer Ersatzerscheinung, wenn diese Phänomene vorkommen, erhalten bleiben. Ich glaube, daß Jennings und ich recht haben, daß ein Aufspalten von „reinen“ Linien nach jeder Amphimixis oder ihrem Ersatz stattfindet und daß diese Vorgänge der Reorganisation die in der vegetativen Periode auftretenden Verschiedenheiten ausgleicht und viele neue Linien schafft, die dann der natürlichen oder gerichteten Selektion in der neuen Periode unterliegen. Gleich nach der Konjugation sind, wie Jennings schon 1911 und 1913 für *Paramecium* gezeigt, auch diese Verschiedenheiten nicht sichtbar, sie werden erst im Laufe der intermiktischen Periode erkenntlich.

Literatur.

1. Pascher, A., 1916. Ber. Deutsch. Bot. Ges. Bd. 34.
2. Burgeff, H., 1915. Flora, Bd. 107 u. 108.
3. Jennings, H., 1910, 1911 u. 1912. Journ. of exp. Zool. Vol. 9 u. Vol. 11. Am. Nat. Vol. 45.
4. Enriques, P., 1916. Mem. R. Accad. Bologna S. VII, T. III.
5. Zweibaum, J., 1912. Archiv f. Protistenkunde. Vol. 26.

6. Menghini, 1913. An. Bios. Vol. II.
7. Dallinger, W. H., 1887. The Presidents address. Journ. Roy. Soc. London. Vol. I.
8. Jennings, H., 1916. Genetics. Vol. 1.
9. Root, F. M., 1918. Genetics. Vol. 3.
10. Hegner, W., 1919. Genetics. Vol. 4.
11. Hegner, W., 1919. Proc. of National Academy of Science. Vol. 5.
12. Jennings, H., 1908. Proc. Am. Phil. Soc. Vol. 47.
13. Erdmann, Rh., 1919. Proc. Soc. Exp. Med. and Biol. Vol. 16.
14. Erdmann, Rh., 1920. Arch. f. Entwicklungsmech. d. Org. Bd. 46.
15. Erdmann, Rh. u. Woodruff, L. L., 1914. Biol. Zentralblatt, Bd. 34.
16. Woodruff, L. L. u. Erdmann, Rh., 1914. Journ. exp. Zool. Vol. 17.
17. Erdmann, Rh. u. Woodruff, L. L., 1916. ibidem. Vol. 20.
18. Erdmann, Rh., 1915. Sitzungsber. Nat. Freunde, Berlin. Nr. 7.
19. Jennings, H., 1913. Journ. of exp. Zool. Vol. 14.
20. Jollos, V., 1913 u. 1916. Biol. Zentralbl. Bd. 33 u. 36. 1914 u. 1920 Z. f. ind. Vererbungs- u. Abstammungslehre. Bd. 12 u. 24³).
21. Powers, J. H. and Mitchell, C. W., 1910. Biol. Bull. Vol. 19.
22. Hance, R. T. 1917. Journ. exp. Zool. Bd. 23.
23. Landis, E. M., 1920. American Naturalist. Bd. 54.
24. Woodruff, L. L., 1917. Biol. Bull. Vol. 33 und 1921, Proc. Soc. exp. Med. and Biol. Vol. 18.
25. Patten, E., 1921. ibidem. Vol. 18.
26. Dawson, A., 1919. Journ. exp. Zool. Vol. 29.
27. Middleton, A. R., 1915. ibidem. Vol. 19.
28. Mast, S. O., 1917. Journ. exp. Zool. Vol. 23.
29. Calkins, G. N., 1919. Journ. exp. Zool. Vol. 29.
30. Calkins, G. N., 1920. Journ. exp. Zool. Vol. 31.

2) Dieser am 3. August 1921 in der Deutschen Gesellschaft für Vererbungswissenschaft gehaltene Vortrag wurde von mir Mitte August zum Druck gegeben, ehe mir die große, seine eigenen Resultate aus den Jahren 1913—1920 zusammenfassende, wiederholende und erweiternde Arbeit von Jollos zugänglich war. Ein Eingehen auf sie während der Korrektur hätte die Einheitlichkeit meiner Darbietungen gestört. Ich werde an anderer Stelle auf diese Arbeit ausführlich zurückkommen, insoweit die Ergebnisse und Auffassungen des Autors nicht schon in meiner großen Arbeit 1920 „Endomixis and size variations in pure bred lines of *Paramecium*“ Archiv für Entwicklungsmechanik 1920, Bd. 46, d. h. also, Parthenogenese im weiteren Sinne oder Endomixis in Beziehung zu Größenveränderungen bei Einzell-Linien von *Paramecium* gebilligt oder zurückgewiesen worden sind.

Wahrscheinlichkeit und Empirie in der Erblichkeitsstatistik.

Empirische Materialien zur Weinberg'schen Geschwister-Methode.

Von Günther Just.

(Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem, Abt. Goldschmidt.)

Der vorliegende Aufsatz berichtet, teils referierend, teils im Sinne einer vorläufigen Mitteilung über einen Versuch, mit den Mitteln des experimentierenden Biologen an eine mathematisch-statistische Methode der Erforschung beim Menschen prüfend heranzutreten. Zur Ausschaltung des Rezessiven-Überschusses, der sich bei der Bearbeitung als rezessiv anzusehender menschlicher Erbanlagen störend geltend macht, hat Weinberg zwei auf gleichem Prinzip ruhende Methoden angegeben, die Geschwister- und die Probanden-Methode. Ein paar Worte an Hand des beigedruckten Schemas mögen die Gedankengänge, die den Methoden Weinbergs zugrunde liegen, in Kürze darlegen, damit unsere weiteren Ausführungen sofort verständlich seien.

Unter einer Anzahl von Ehen heterozygoter Personen untereinander ($DR \times DR$), als deren Nachkommen 25% $DD + 50\% DR + 25\% RR$ zu erwarten wären, müssen sich stets auch solche befinden, die kein einziges rezessives Kind besitzen, weil bei der Kleinheit der menschlichen Familie nur ein sehr geringer Teil der möglichen Gatten-Kombinationen zur Verwirklichung kommt. Der Vererbungsstatistiker aber, der oft genug die Heterozygotie der Eltern erst aus dem Auftreten von Rezessiven unter ihren Kindern rückwärts zu erschließen vermag, übersieht diese Familien, in denen Eltern wie Kinder ausschließlich den dominanten Typ zeigen. Die Familien mit rezessiven Kindern dagegen bekommt er mehr oder weniger vollzählig zu Gesicht: so kommt der Rezessiven-Überschuß zustande. Er läßt sich auf Grund der Überlegung ausschalten, daß von einer Gesamtheit von Familien, die bei genügender Größe in ihrem Aufbau den Zufallsgesetzen folgt und somit einen regelmäßigen Charakter besitzt, jeder gesetzmäßig herausgelöste Teil genau die gleiche Zusammensetzung zeigt wie die Gesamtheit selber. So ist in unserem Schema, das die Kinder von 64 heterozygoten Elternpaaren mit je 3 Kindern darstellt, jede der drei Spalten genau der anderen gleich, — nur die Reihenfolge der dominanten und rezessiven Kinder wechselt. Schneidet man also aus den 64 Familien jeweils das 1. oder auch das 1. und 2. Kind weg, so besitzt das weggeschnittene Stück ebenso wie der verbleibende Rest immer wieder ein Verhältnis von 75% Dominanten zu 25% Rezessiven. Das gleiche gilt für den Rest, der bei Wegschneiden eines richtig gewählten Teils der 1. Spalte, etwa nur der Dominanten oder nur der Rezessiven, übrigbleibt. Schneiden wir etwa die links von dem senkrechten Strich gezeichneten Rezessiven weg, d. h. sämtliche Rezessiven der 1. Spalte, und erfassen wir so die Familien 1–7

und 11—19 (im Schema rechteckig umrahmt), so muß der nach Wegfall der Rezessiven verbleibende Rest, d. h. die Spalten 2 und 3 innerhalb der beiden Rechtecke, das Zahlenverhältnis 75 : 25 ergeben. Eine Auszählung unter Berücksichtigung aller 3 Kinder in den Rechtecken ergibt 24 Dominante und 24 Rezessive, also einen Rezessiven-Überschuß bei Berücksichtigung nur der 2. und 3. Spalte 24 Dominante und 8 Rezessive, d. h. das richtige Verhältnis. Damit haben wir das Prinzip der Weinbergschen Probanden-Methode, auf die wir im übrigen hier nicht näher eingehen, erfaßt: Ausgehend von einem nach bestimmten Gesichtspunkten ausgewählten Teil der Rezessiven untersucht man deren Geschwister und nur diese; sie ergeben die Zahlenverhältnisse der Gesamtheit. — Hätten wir nun aber nicht nur $\frac{1}{3}$, sondern $\frac{2}{3}$ der Rezessiven in die Untersuchung einbeziehen können, so müssen, damit das Ganze richtig bleibt, in den Familien 1—4, die links vom Doppelstrich je zwei Rezessive besitzen, dementsprechend auch deren Geschwister doppelt gezählt werden; also in Familie 2 z. B. muß man rechnen: jeder der beiden Rezessiven hat 1 dominantes und 1 rezessives Geschwister, zusammen haben sie daher 2 dominante und 2 rezessive Geschwister. Bei dieser Rechnungsart, die ja nichts anderes ist als eben die Verdoppelung unserer ersten Rechnung, erhalten wir für die Geschwister der Rezessiven in Familie 1—28 statt der falschen unmittelbar zu zählenden 45 : 39 das richtige Verhältnis 48 : 16. Nehmen wir schließlich die Gesamtheit der 37 Familien mit rezessiven Kindern als Ausgangspunkt, haben wir also alle Rezessiven, so schalten wir den Rezessiven-Überschuß aus, indem wir jedes Kind so oft zählen, als es Geschwister eines Rezessiven ist. Dieser letzte Fall, die Zählung der Geschwister aller Rezessiven, stellt als Grenzfall der Probanden-Methode die Geschwister-Methode Weinbergs dar. Sie allein soll uns im folgenden beschäftigen.

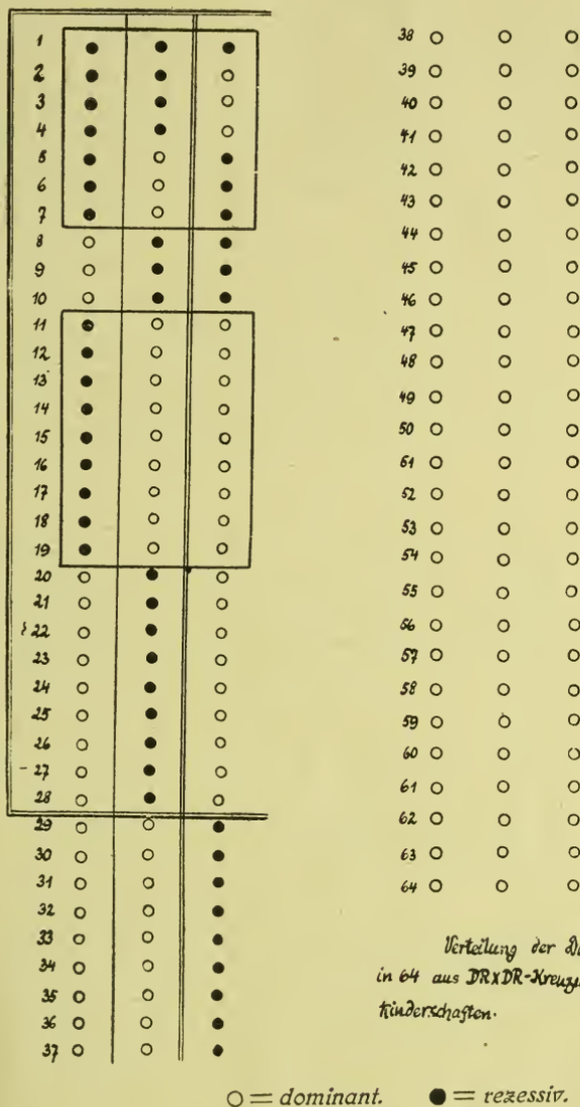
Der Empiriker wird auf unsere eben beendeten Ausführungen hin die folgende Frage stellen: Dieses ganze Methoden-Gebäude geht doch von der Voraussetzung aus, daß die Gesamtheit der Familien ein regelmäßiges Gefüge besitzt. Trifft das denn in Wirklichkeit zu? Oder spielen auch beim einfachsten biologischen Material Faktoren mit, die diese vorausgesetzten Zahlenverhältnisse verschieben und damit auch die mittels der Methode zu gewinnenden Zahlen in der gleichen Richtung abändern? Eine Antwort auf diese Frage läßt sich dadurch gewinnen¹⁾, daß man ein und dasselbe Material in doppelter Weise untersucht: einmal auf dem üblichen Wege Mendelscher Analyse daneben dann nach entsprechender Aufbereitung mit Hilfe der Geschwister-Methode.

Die Nachkommenschaften von zwanzig *Drosophila*-Pärchen stellten das Ausgangsmaterial für eine solche empirische Prüfung. Zehn Reihen

1). Auf die methodologische Seite unserer Untersuchung geht das Schlußkapitel in der Zeitschr. für ind. Abst. u. Vererbungslehre erscheinenden Hauptarbeit ausführlich ein.

beigeten für das Merkmalspaar Rot- und Weißäugigkeit die Spaltungszahlen 75 % : 25 %, die zehn anderen als Rückkreuzungsreihen¹⁾ die

Abb. 1.



Verteilung der Dominanten und Rezessiven
in 64 aus D^RXD^R-Kreuzung hervorgegangenen Drei-
kinderchaften.

zahlen 50:50. Jede einzelne Reihe aber war, als die Fliegen sich noch auf dem Puppenstadium befanden, in dem eine Unterscheidung der Augenfarben noch nicht möglich ist, in eine größere Anzahl kleiner

1) Diese Reihen haben mehr theoretisches Interesse, da praktisch die Geschwistermethode für Rückkreuzungsfälle weniger in Frage kommt.

Gruppen zerlegt worden, die gleichsam „Familien“ darstellten und deren „Kinderzahl“ im allgemeinen zwischen 2 und 7 lag.

Die Frage des regelmäßigen Aufbaus, die Frage also, um sie an Hand unseres Schemas in möglichster Einfachheit auszusprechen: ob unter den Familien mit beispielsweise 3 Kindern diejenigen mit 0, 1, 2 und 3 Rezessiven in derjenigen Häufigkeit auftreten, wie es zu fallstheoretisch für eine Gesamtheit zu erwarten ist, in der insgesamt 25% der Kinder rezessiv sind, diese Hauptfrage ließ sich an den Familien mit gleicher Kinderzahl empirisch untersuchen. Von fünf Familien-Reihen, deren Mendel-Zahlen einen solchen Genauigkeitsgrad besitzen, daß ihre Abweichungen von der idealen Proportion 3 : 1 innerhalb der Grenzen des einfachen mittleren Fehlers liegen, wurden sämtliche Familien mit 1, 2, 3, 4, 5, 6 und 7 Kindern ausgesucht und zusammengestellt, und die genannte Untersuchung an ihnen durchgeführt. Sie hatte ein positives Ergebnis. Innerhalb geringerer oder größerer Schwankung zeigen die empirischen Rezessiven-Verteilungszahlen Übereinstimmung mit den theoretisch erwarteten Zahlen, ja in besonders günstigen Fällen ist diese Übereinstimmung geradezu verblüffend (Tab. 1).

Tab. 1.

Zahl der Familien mit je 6 Kindern aus Reihe I und II allein.

Rezessivenzahl der Familie	Familienzahl	Theoretische Erwartung	Empirische Abweichung	Mittlerer Fehler
0	3	5,0	- 2,0	\pm 2,0
1	11	10,0	+ 1,0	\pm 2,5
2	9	8,3	+ 0,7	\pm 2,4
3	4	3,7	+ 0,3	\pm 1,8
4	1	0,9	+ 0,1	\pm 0,9
Zusammen	28	27,9		

Entsprechend der mehr oder weniger großen Annäherung der Zahlen an die theoretische Erwartung ist nun auch das Ergebnis der Geschwister-Methode, angewendet auf diese einzelnen Gruppen mit gleicher Kinderzahl, mehr oder weniger genau (Tab. 2). Selten nur ist es so abweichend, daß sich kein sicherer Schluß mehr auf die ursprünglichen Zahlen ziehen läßt.

Tab. 2.

Geschwister-Methode, auf das Material der Tab. 1 angewandt.

Ursprüngliche		„Ermittelte“		Die Rezessiven haben						
Kinderzahl	Rezessivenzahl	Kinderzahl	Rezessivenzahl	Geschwister	rezessive Geschwister					
168	:	45	:	150	:	45	:	225	:	54

Zerlegt man die Gruppen mit gleicher Kinderzahl nun wieder und teilt die einzelnen Familien jeweils ihrer ursprünglichen Reihe I, so gewinnt man von neuem die fünf Ausgangsreihen, auf die angewandt die Geschwister-Methode die in Tabelle 3 aufgezeichneten Zahlen gibt. Vier Reihen (II—V) besitzen so gute „Weinberg-Zahlen“, daß deren Abweichung von der idealen Mendel-Proportion innerhalb des einfachen mittleren Fehlers liegt. Eine Reihe dagegen (I), deren ursprüngliche Zahlen 459 : 114 von eminenter Genauigkeit sind, weicht in ihrem Weinberg-Resultat so stark ab, daß die Zahlen aus den üblichen Fehlergrenzen (des dreifachen mittleren Fehlers) herausfallen, also einen Schluß auf die ursprünglichen Zahlen nicht mehr mit Sicherheit erlauben.

Tab. 3.

Ergebnisse der Geschwister-Methode bei Reihe I—V.

Reihe	Ursprüngliche		Ermittelte		Die Rezessiven haben		Empirische Abweichung der errechneten Zahlen	Mittlerer Fehler
	Kinderzahl	Rezessivenzahl	Kinderzahl	Rezessivenzahl	Geschwister	rezessive Geschwister		
I	459	114	408	114	636	122	+ 0,233	+ 0,069
II	304	74	223	74	288	70	+ 0,028	+ 0,102
III	195	51	165	51	228	54	+ 0,053	+ 0,115
IV	411	95	280	95	352	84	+ 0,045	+ 0,092
V	331	83	248	83	309	70	+ 0,094	+ 0,099
Zus.:	1700	417	1333	417	1813	400	+ 0,117	+ 0,041

Rezessiven-Überschuß

Die erstgenannten vier Resultate sind eindeutig und klar. Was für Schlüsse wären wir aber im letzten Falle zu ziehen berechtigt, wenn wir die Zahlen tatsächlich bei der Bearbeitung eines anderweitig der Untersuchung nicht zugänglichen Materials erhalten hätten? Wann dürften wir aus solchen Zahlen den Schluß auf ursprünglich bereits abweichende Zahlenverhältnisse ziehen, — wo wir im vorliegenden Fall doch wissen, daß nur die errechneten Zahlen abweichen, die Mendelschen Ausgangszahlen aber sogar völlig genau sind?

Einer empirischen Verfolgung dieser Frage muß ein umfangreicheres Material als das bisher besprochene zugrunde gelegt werden, zusammengestellt ohne jede Rücksicht darauf, ob die ursprünglichen Mendelschen Zahlen den Ideal-Proportionen 75 : 25 bzw. 50 : 50 mehr oder weniger angenähert sind, und die Frage muß präziser als vorher dahin gestellt werden, wieweit die mittels der Geschwister-Methode errechneten Zahlen mit den — wie auch immer lautenden — empirischen Ausgangszahlen der einzelnen Reihen übereinstimmen.

Die Gesamtheit unserer 20 Reihen mit ihren insgesamt nahezu 6000 Individuen bot ausreichendes Zahlenmaterial zur bindenden Be-

antwortung dieser Frage. Die beiden folgenden Tabellen (Tab. 4 und 5) stellen von allen 20 Reihen die Mendel-Zahlen und die Resultate der Geschwister-Methode nebeneinander und geben zum Vergleich beider Proportionen eine Umrechnung in Prozente für die Rezessiven. Deutlich tritt in einer Anzahl von Reihen die Annäherung der beiderlei Prozentzahlen aneinander hervor; andere Zahlen wieder liegen weiter auseinander. Keine Zahl aber fällt aus dem Rahmen des dreifachen mittleren Fehlers heraus¹⁾ — mit Ausnahme wieder jener einen Reihe.

Tab. 4.
Zehn Reihen 100 : 25.

Nr.	Ursprüngliche Proportion	Errechnete Proportion	Prozentzahlen der Rezessiven	
			ursprünglich	errechnet
1	459 : 114	636 : 122	24,84	19,18
2	304 : 74	288 : 70	24,34	24,31
3	195 : 51	228 : 54	26,15	23,68
4	411 : 95	352 : 84	23,11	23,86
5	331 : 83	309 : 70	25,08	22,65
6	290 : 72	293 : 74	24,83	25,26
7	294 : 57	225 : 32	19,39	14,22
8	348 : 74	319 : 72	21,26	22,57
9	356 : 92	373 : 86	25,84	23,06
10	230 : 48	177 : 34	20,87	19,21

Tab. 5.
Zehn Reihen 100 : 50.

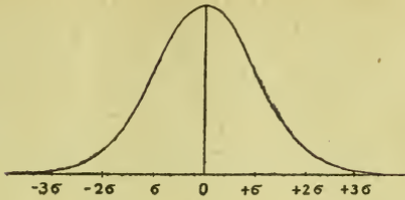
Nr.	Ursprüngliche Proportion	Errechnete Proportion	Prozentzahlen der Rezessiven	
			ursprünglich	errechnet
1	230 : 106	522 : 250	46,09	47,89
2	291 : 151	676 : 358	51,89	52,96
3	305 : 155	772 : 394	50,82	51,04
4	191 : 90	345 : 158	47,12	45,80
5	336 : 164	640 : 304	48,81	47,50
6	222 : 113	352 : 188	50,90	53,41
7	200 : 97	385 : 174	48,50	45,19
8	276 : 118	468 : 194	42,75	41,45
9	365 : 192	704 : 364	52,60	51,70
10	166 : 73	289 : 108	43,98	37,37

Ja, noch mehr: Untersucht man die Abweichungen der Weinberg-Zahlen von den Ausgangsproportionen variationsstatistisch näher²⁾, so ergibt sich, wie unsere letzte Tabelle (Tab. 6) veranschaulicht daß sie sich in Form einer Zufallskurve um die Ausgangsproportion gruppieren: es zeigen nämlich so viel Reihen eine kleine, mittlere oder große Abweichung (innerhalb $\frac{1}{2}$ m, 1 m usw.), wie es zu erwarten ist, wenn keine Einwirkungen anderer als nur zufälliger Art auf die Resultate der Geschwister-Methode Einfluß haben.

1) Hierbei wurde die empirische Abweichung des errechneten von dem ursprünglichen Prozentverhältnis mit dem mittleren Fehler der ursprünglichen Prozentzahlen für die errechnete Individuenzahl verglichen.

2) Man betrachtet die empirische Abweichung jeder errechneten Zahl als eine Variante in einer Variationsreihe, deren Mittelwert durch die Mendelsche Ausgangsproportion und deren Streuung durch den nach Anm. 1 berechneten mittleren Fehler gegeben ist. Die Resultate von je 10 Reihen legt man zusammen, als bezögen sie sich auf 10 Varianten einer und derselben Variationsreihe.

Tab. 6.



Es liegen innerhalb	$\frac{1}{2} m$	1 m	$1\frac{1}{2} m$	2 m	$2\frac{1}{2} m$	3 m	$3\frac{1}{2} m$
theoretisch	3,8	6,8	8,7	9,6	9,9	10,0	10,0
in den 10 Reihen 100 : 25	3	7	8	9	9	9	10
in den 10 Reihen 100 : 50	3	8	9	9	10	10	10

Der Nachweis, daß die Abweichungen mit großer Genauigkeit den Zufallsgesetzen folgen, erlaubt die Aussage, daß — wofern nicht Komplikationen besonderer Natur vorliegen — das Ergebnis der Geschwister-Methode als Spiegel des jeweiligen empirischen Mendel-Verhältnisses angesehen werden darf. Eine so „unwahrscheinliche“ Zahl wie in Reihe 7 der Tab. 4, wo für die Rezessiven 14,22 % errechnet wurden, stellt sich als extremer „Weinberg-Abweicher“ von einer Ausgangsproportion dar, die mit ihren 19,39 % selber wieder nichts anderes ist als ein extremer „Mendel-Abweicher“ von der idealen Zahl 25 %; und die Zahl 14,22 % ist somit kein Beweis gegen die erwartete Mendel-Proportion, sondern ein Zeugnis dafür. Aber natürlich ist zur richtigen Auswertung Weinbergscher Zahlen, zumal solcher von geringem Umfang, vorsichtiges Urteil vonnöten.

Die vorstehenden Mitteilungen haben vielleicht auch über den Gesichtskreis erbmethodischer Arbeit hinaus Interesse: als kleines Bausteinchen für den Satz, daß biologisches Geschehen sich überall da, wo es messend analysiert werden kann, als von Maß und Zahl beherrscht zeigt.

Literatur.

- Johannsen, W., Elemente der exakten Erblchkeitslehre. 2. Aufl. Jena 1913.
 Just, G., Der Nachweis von Mendel-Zahlen bei Formen mit niedriger Nachkommenzahl. 1. Teil. Archiv f. mikr. Anat. Festschrift Hertwig. 1920.
 Weinberg, W., Weitere Beiträge zur Theorie der Vererbung. 4. Archiv f. Rass. Ges. Biol. 9, 1912.
 — —, Auslesewirkungen bei biologisch-statistischen Problemen. Ebda. 10, 1913.

Die Frage der parenteralen Ernährung der Wassertiere.

Von Dr. phil. et med. August Pütter, Bonn.

Vor einiger Zeit¹⁾ ist in dieser Zeitschrift eine Arbeit von Kurt Lantzsch (aus der biologischen Versuchsanstalt für Fischerei, München) erschienen, die sich in ablehnender Weise mit meiner Theorie der parenteralen Ernährung der Wassertiere beschäftigt. Die Tatsache des ablehnenden Standpunktes des Verfassers würde mich nicht zu einer Entgegnung veranlassen, aber die Arbeit enthält so schwere sachliche Mißverständnisse, daß ich glaube, dazu nicht schweigen zu dürfen, zumal die allgemeinen Anschauungen des Verfassers wohl auch die sind, die in dem Institut für richtig gelten, aus dem die Veröffentlichung hervorgegangen ist.

Der Angelpunkt der ganzen Frage ist die Lehre von der Beziehung der Stoffwechselintensität zur Stoffaustauschfläche.

Die Erfahrung lehrt, daß die Intensität des Stoffwechsels bei den verschiedenen Lebewesen, bezogen auf die Masseneinheit, Unterschiede von 4 bis 5 Potenzen von 10 zeigt, und daß dabei die absolut kleinen Organismen den raschesten Stoffwechsel haben. Sie lehrt weiter, daß die Unterschiede der Stoffwechselintensität etwa um 3 Potenzen von 10 geringer werden, wenn man sie auf eine Größe von der Dimension der Fläche bezieht, und daß bei einer solchen Vergleichung die absolut kleinen Wesen nicht mehr durch besonders hohe Stoffwechselintensitäten ausgezeichnet sind, d. h. also, daß die — immer noch beträchtlichen — Unterschiede der Stoffwechselintensität pro Flächeneinheit nicht mehr als Funktion der absoluten Größe erscheinen. Die genauere Untersuchung einzelner Tiergruppen hat dann weiter gelehrt, daß die großen Unterschiede, die der Umsatz pro Masseneinheit zeigt, ganz oder fast ganz verschwinden, wenn als Beziehungsgröße die Einheit der Stoffaustauschfläche (Lungenfläche, Kiemenfläche) gewählt wird.

Die besondere Form, die diese Gesetzmäßigkeit bei den Homiothermen annimmt, beschäftigt uns hier nicht, wo von der Ernährung der Wassertiere die Rede ist. Bei den Fischen habe ich²⁾ (1909) gezeigt, daß eine enge Beziehung zwischen Lineardimension und Umsatz besteht, was später auch von Lindstedt³⁾ (1914) gefunden worden ist. Denselben Nachweis habe ich für Krebse (1909) geführt und auch durch den Vergleich des Umsatzes von Kaulquappe und Frosch die enge Beziehung des Umsatzes zu einer Größe von der Dimension der Fläche aufgezeigt⁴⁾.

In allen den angeführten Fällen kann der Sauerstoffverbrauch als Maß für die Intensität des Stoffwechsels benutzt werden. Dieses Maß ist nicht allgemein anwendbar, denn es gibt ja Lebewesen,

1) Bd. 41 Nr. 3. 1. März 1921.

2) Z. f. allgem. Physiol. Bd. 9, 1909, S. 148—242.

3) Z. f. Fischerei Bd. XIV, Heft 3, 1914, S. 193—245.

4) Vergleichende Physiologie. Jena, G. Fischer, 1911.

die lebhaften Stoffansatz, aber keinen Sauerstoffverbrauch haben (Anaërobie). Auf alle Fälle aber gibt die Größe des Sauerstoffverbrauchs stets einen Minimalwert für den Bedarf an Nährstoffen. Wird alle Nahrung oxydiert und zwar vollständig, d. h. der Kohlenstoff bis zur Kohlensäure, der Wasserstoff bis zum Wasser und der Stickstoff bis zur Salpetersäure, so mißt die Größe des Sauerstoffverbrauchs unmittelbar den Nahrungsbedarf. Sind dagegen außer den Oxydationen auch noch Spaltungen an der Bildung der ausgeschiedenen Stoffwechselendprodukte beteiligt (wie z. B. bei den Gärungserregern), so wird der Nahrungsbedarf durch Bestimmung des Sauerstoffverbrauchs zu niedrig bestimmt. Ebenso wird der Nahrungsbedarf durch Bestimmung des Sauerstoffverbrauchs unterschätzt, wenn die Oxydation der Nährstoffe unvollständig ist. Das ist in manchen Fällen leicht erkennbar, wenn der respiratorische Quotient $\left(\frac{\text{CO}_2}{\text{O}}\right)$ auffallend niedrig ist (s. u.).

Nehmen wir zunächst den Sauerstoffverbrauch allein als Maß für den Nahrungsbedarf, so finden wir, daß dieser Bedarf, bezogen auf die Masseneinheit, um so größer wird, je kleiner die Organismen sind. Die folgenden Zahlen sollen nur als Beispiele diese Grundtatsache der vergleichenden Physiologie des Stoffwechsels erläutern. Der *Bacillus fluorescens liquefaciens* verbraucht in jeder Stunde auf 1 kg seines Lebendgewichtes 3,9 kg Sauerstoff, ein *Calanus* nur 3,59 g und eine *Scorpaena* gar nur 0,123 g. Das sind Unterschiede, die sich wie 1 : 31700 verhalten. Beziehen wir aber den Umsatz auf die Einheit der Fläche, durch die der Sauerstoff aufgenommen wird, so beträgt die Aufnahme durch 1 m² der aufnehmenden Fläche in einer Stunde bei dem Bazillus 500 mg, bei *Calanus* 480 und bei *Scorpaena* 547 mg, d. h. die Größe der Sauerstoffaufnahme ist in den drei Fällen praktisch gleich.

	Gewicht	Temperatur ° C	Sauerstoffverbrauch		
			pro 1 kg in 1 Stunde mg	pro 1 m ² Fläche in 1 Stunde mg	
<i>Bacillus fluorescens liquefaciens</i>	0,3 · 10 ⁻¹² g	22,0	3 900 000	500	
<i>Calanus</i> spec.	0,75 · 10 ⁻³ g	17,7	3 570	480	
<i>Scorpaena porcus</i>	1,22 · 10 ⁺¹ g	22,3	123	547	Kiemensfläche = 27,5 cm ²
Mensch (bei Zimmer- ruhe)	7,0 · 10 ⁺⁴ g	37,5	458	355	Lungenfläche = 90 m ²

Was lehrt diese Tatsache für die Frage der Möglichkeit einer Ernährung durch Resorption gelöster Nährstoffe, die durch die gleiche Fläche wie der Sauerstoff resorbiert werden?

Wenn eine solche Ernährung überhaupt möglich ist, so ist sie grundsätzlich für Tiere aller Größen möglich, denn die absolut kleinen Formen sind zwar pro Masseneinheit mit mehr resorbierender Fläche versorgt, als die großen, aber in demselben Verhältnis ist auch ihr Nahrungsbedarf größer, so daß sich an dem Verhältnis der resorbierenden Fläche zum Nahrungsbedarf nichts ändert.

Diesen Punkt hat Lantzsch völlig mißverstanden. Er knüpft an die bekannte Tatsache an, daß sich die Bakterien durch Resorption gelöster organischer Verbindungen ernähren und bemerkt dazu, sie seien „am günstigsten gestellt im Verhältnis ihres Volumens zur wirksamen, stoffaustauschenden Oberfläche“. Es handelt sich aber für die vorliegende Frage nicht um das Verhältnis des Volumens zur Oberfläche, sondern um das des Nahrungsbedarfs zur Oberfläche.

Lantzsch erörtert dann weiter die Frage, ob die Protozoen wohl für eine Ernährung durch unmittelbare Resorption gelöster Nährstoffe geeignet seien und kommt zu dem Ergebnis, sie seien an geformte Nahrung gebunden, weil es in dem von ihm angeführten Versuchen von Öhler nicht gelungen ist, Amöben, Flagellaten und Ciliaten ohne Bakteriennahrung zu züchten. Diesem negativen Ergebnis stehen aber heute positive gegenüber: Es ist R. A. Peters⁵⁾ gelungen, *Paramaecium* in sterilen Kulturen monatelang zu züchten, wobei sie als Nährstoffe Glucose, Histidin, Arginin und Leucin sowie etwas Ammoniumlaktat erhielten. Durch Zucht im hohlgeschliffenen Objektträger im sterilen Medium wurde die Isolierung erreicht und die Tiere dann in Reagensgläser übergeimpft. Das Kulturmedium, das außer den genannten Nährstoffen ein ausgeglichenes Salzgemisch von bestimmter Reaktion enthielt, wurde bei 80° C an drei aufeinanderfolgenden Tagen sterilisiert. Die Sterilität der Paramaecienkultur wurde durch Züchtung auf den üblichen Nährböden geprüft, wobei kein Wachstum von Bakterien auftrat. In einigen Versuchen wurde schon die wichtige Frage nach der Verwertung einzelner Nährstoffe erörtert, wobei sich z. B. ergab, daß bei Verabreichung von nur einer Aminosäure als N.-Quelle, Histidin, Leucin und Arginin ein rascheres Wachstum ergeben als Tryptophan, und daß Glucose durch Fruktose und Galaktose ersetzt werden kann, nicht dagegen durch Maltose.

In der gleichen Kulturflüssigkeit ist es neuerdings Peters⁶⁾ gelungen, auch *Colpidium colpoda* rein zu züchten. Die Kulturen blieben monatelang steril. Die Dichte der Kulturen betrug im Durchschnitt 8—10000 Organismen in 1 ccm. Sämtliche Kulturen stammen von einem einzigen Individuum, das aus einem Heuinfus isoliert und erst 6 mal in steriler Nährflüssigkeit gewaschen wurde, ehe es in die Kulturflüssigkeit kam, in der es sich teilte.

5) Nutrition of the protozoa: The growth of paramoecium in sterile culture medium. Journ. of. Physiol. Bd. 53, Nr. 6, S. CVIII.

6) The substances needed for the growth of a pure culture of *Colpidium colpoda*. Journ. of. Physiol. Bd. 55, Nr. 1/2, S. 1—32, 1921.

Hier haben wir aussichtsreiche Anfänge von wirklichen Reinkulturen von Protozoen, die für die Erforschung der Physiologie dieses Stammes ebenso bedeutungsvoll werden dürften, wie sie es bei Bakterien und Pilzen geworden sind.

Wenn also Lantzsch in Bezug auf die Protozoen sagt: „Sind diese Formen, die durch das Verhältnis Oberfläche : Volum relativ günstig stehen, bereits an geformte Nahrung gebunden, so müssen die bedeutend größeren Formen der Rotatorien und Cruster viel schlechter abschneiden“, so ist dazu zu bemerken: 1. Die angeblich unmögliche Ernährung von Ciliaten-Infusorien durch gelöste organische Verbindungen unter Ausschluß von Bakterien ist bei *Paramaccium* und *Colpidium* gelungen. 2. Diese Infusorien gehören zu den stattlichsten Vertretern des Protozoenstammes, *Paramaccium* übertrifft manche Rotatorien und Nauplien an Größe und steht in seinen großen Exemplaren kleinen Arten der Copepoden an Größe nicht nach. 3. Es ist ein Irrtum, die Möglichkeit einer Ernährung durch direkte Resorption gelöster Nährstoffe von einer bestimmten Größe abhängig zu machen.

Wenn ich betont habe⁷⁾, daß besonders die absolut kleinen Formen aller Stämme sich durch unmittelbare Resorption gelöster Stoffe ernähren müssen, so lag die Bedeutung dieses Hinweises darin, daß die kleinen Formen in Bezug auf die Aufnahme geformter Nahrung besonders ungünstig stehen. Man denke sich einmal einen Organismus von $10 \mu^3$, der täglich das 140fache seines Bestandes an organischen Stoffen zu sich nehmen soll (wie es bei einem Sauerstoffverbrauch von 500 mg pro 1 m^2 und 1 Stunde nötig ist). Ihre Resorption durch die Oberfläche bieten ebensowenig Schwierigkeiten, wie die Resorption des gelösten Sauerstoffs. Soll aber die gleiche Stoffmenge in Form von Organismen oder von Detritus aufgenommen werden, bei denen nicht die organische Substanz allein, sondern das mehrfache ihrer Menge an Wasser aufgenommen werden muß, so kommt man zu der Forderung, dieses Wesen müsse in etwa 10 Minuten Nahrung aufnehmen, deren Volumen $10 \mu^3$, d. h. ebensoviel beträgt, wie das Volumen des Organismus selber.

In Bezug auf die Bewältigung geformter Nahrung besteht in der Tat eine Abhängigkeit von der absoluten Größe, denn die maximale Menge von Nahrungsbrocken, die zur Zeit in einem Organismus verarbeitet werden kann, hängt von seinem Volumen, nicht von seiner Oberfläche ab. Es kann immer nur ein gewisser prozentualer Anteil des ganzen Organismus aus Nahrung bestehen, die eben verdaut wird. Da nun der Bedarf pro Masseneinheit um so geringer wird, je größer der Organismus ist, so wird die Möglichkeit einer Ernährung durch geformte Nahrung um so eher gegeben sein, je größer das Tier ist.

Die Sache liegt nicht so, daß nur die kleinsten Wesen sich durch

7) Die Ernährung der Wassertiere usw. Jena 1909, S. 147.

Resorption gelöster Nährstoffe erhalten können, sondern vielmehr so, daß erst für relativ große Formen — *ceteris paribus*, d. h. bei ähnlicher Stoffwechselintensität — eine Ernährung durch geformte Nahrung überhaupt möglich wird, während die Bedingungen für die Ernährung durch unmittelbare Resorption gelöster Stoffe bei Wassertieren aller Größen stets die gleichen sind, wie für die Resorption von Sauerstoff.

Bei welcher absoluten Größe die Grenze liegt, unterhalb deren eine Ernährung durch geformte Nahrung nicht mehr möglich ist, das läßt sich allgemein gar nicht sagen, denn das hängt von der spezifischen Intensität des Stoffwechsels ab, und daß diese — auch bezogen auf die Oberfläche — immer noch bedeutende Unterschiede bei verschiedenen Arten und Familien zeigt, wurde schon betont.

Es erwächst also die Aufgabe, den Nahrungsbedarf der Organismen, um die es sich bei einer bestimmten Lebensgemeinschaft handelt, möglichst genau zu ermitteln.

Gehen wir dabei von der Ermittlung des Sauerstoffverbrauches aus, so können wir an kleinen Organismen, die hier in Betracht kommen, nur *Calanus spec.* und *Cyclopypris spec.* anführen, für die solche Bestimmungen vorliegen und die Annahme vollständiger Oxydation der Nährstoffe nahe liegt. Die Stoffe, die als Stoffwechselmaterial in erster Linie in Betracht kommen, eiweißartige, Kohlehydrate und Fette, erfordern, bei einer mittleren Mischung, etwa 1,23 mg Sauerstoff zur vollständigen Oxydation von 1 mg Substanz. Da der Gehalt der Tiere an organischer Substanz etwa 18% beträgt, kann man bei Kenntnis des Sauerstoffverbrauches leicht berechnen, wieviel Prozent des Stoffbestandes täglich als Nahrung zugeführt werden müssen. Ein *Calanus* von 0,731 mg Frischgewicht, entsprechend 0,132 mg organischer Substanz verbraucht bei 17,7° täglich 0,0627 mg Sauerstoff. Durch diese Menge werden 0,051 mg organische Substanz vollständig oxydiert, d. h. 38,7% des eigenen Stoffbestandes. Diese Menge muß demnach als Nahrung zugeführt werden.

Eine *Cyclopypris* von 0,01 mg Frischgewicht entsprechend 0,0018 mg organischer Substanz verbraucht bei 18° pro Tag 0,00086 mg Sauerstoff, durch die 0,0007 mg organische Substanz vollständig oxydiert werden, d. h. 39,0% des eigenen Stoffbestandes.

Ein anderer Weg zur Ermittlung des Nahrungsbedarfs besteht in der Beobachtung der Abnahme an organischer Substanz im Hunger. Als Beispiel für eine Form, deren Umsatz hier von Bedeutung ist, lasse ich eine solche Berechnung über *Daphnia* nach Zahlen von Korb⁸⁾ folgen. Es wurde je eine gewisse abgemessene (nicht gezählte) Menge der Tiere in Gefäße mit 1 Liter Leitungswasser getan und im Laufe von 11 Tagen 10 Bestimmungen gemacht. Der Versuch wurde vom 10. bis 21. Dezember ausgeführt bei einer nicht

8) Internat. Revue d. Hydrobiol. u. Hydrographie. Bd. 3, 1911, S. 496—505.

näher mitgeteilten Zimmertemperatur. Bestimmt wurde die Menge der Trockensubstanz, die in der ganzen Menge der Tiere enthalten war. Da derselbe Autor die Trockensubstanz einer *Daphnia* auf 0,127 mg angibt, müssen in dem Versuch etwa je 1500 bis 1600 Tiere enthalten gewesen sein.

Die Erfahrungen über den Verlauf des Hungers lehren, daß in ihm täglich ein bestimmter Prozentsatz des Stoffbestandes umgesetzt wird, und daß der Nahrungsbedarf eines Tieres, d. h. die Menge von Nährstoffen, die geeignet ist, das Tier ins Stoffwechselgleichgewicht zu bringen, stets größer ist als der Umsatz zu Anfang des Hungers.

Die erste dieser Erfahrungen bestätigt sich gut an den Zahlen über die hungernden Daphnien, wenn man bedenkt, daß die Art der Bestimmung Fehler von mindestens 0,0176 g als wahrscheinlich zuläßt. Zu Beginn des Versuchs, dem zwei andere mit anderen Bedingungen parallel gingen, wurde die Stoffmenge festgestellt zu: 0,2076 g, 0,1994 g und 0,1900 g, also im Mittel 0,1990 g mit der erwähnten Fehlerbreite.

Wenn täglich ein bestimmter Prozentsatz des Bestandes umgesetzt wird, so beträgt (bei konstanter Temperatur) der Bestand y zur Zeit t , die in Tagen zu messen ist:

$$y = A \cdot e^{-kt}.$$

Hier bedeutet A den Stoffbestand zu Beginn des Versuches, e die Basis der natürlichen Logarithmen und k die Beizahl, die die Geschwindigkeit des Stoffverbrauches mißt. Wie die folgende Tabelle zeigt, läßt sich der Verlauf des Abhungers mit einem $k = 0,17$ recht gut darstellen. Für die ersten drei Tage, in denen der Stoffverlust größer ist, als dem Durchschnitt der ganzen Zeit entspricht, würde $k = 0,243$ zu setzen sein. Der Verlauf des Hungers ist also derartig, daß täglich etwa 17%, in den ersten Tagen vielleicht sogar 24,3% des Bestandes veratmet werden. Die Übereinstimmung zwischen der Beobachtung und Berechnung könnte besser sein, wenn die Fehler verringert würden, die sich daraus ergeben, daß es nicht eine bestimmte Anzahl von Tieren ist, die dem Versuch unterworfen wurden, und wenn für Konstanz der Temperatur im Verlauf des ganzen Versuches gesorgt worden wäre. Es macht den Eindruck, als sei die Temperatur in der zweiten Hälfte des Versuches niedriger gewesen als in der ersten.

Die mittlere Zimmertemperatur im Dezember wird man auf nicht mehr als 14° C veranschlagen dürfen. Bei dieser Temperatur würde es also nicht möglich sein, eine *Daphnia* mit einer täglichen Nahrungszufuhr von 17 bis 24% ihres Stoffbestandes im Stoffwechselgleichgewicht zu erhalten. Nach den allgemeinen Erfahrungen der Stoffwechsellehre wird man mindestens 20% mehr an Nahrung zuführen müssen, um Gleichgewicht zu erreichen, d. h. 20,5 bis 29,3%. Da dieser Wert sich auf eine Temperatur von ca. 14° bezieht, wären bei 17,7° — bei der der Verbrauch von *Calanus* bestimmt ist — etwa

40% mehr, d. h. 39 bis 41% Bedarf zu erwarten. *Daphnia* und *Calanus* sind nahezu gleich groß und der Verbrauch bei *Calanus* beträgt 38,7%. Wir haben also auf beiden Wegen einen Nahrungsbedarf von gleicher Größe gefunden.

Verlauf des Stoffverbrauches im Hunger bei *Daphnia*.
Trockensubstanz der Daphnien

	beobachtet	berechnet
Tag 0	0,1990 g	0,2100 g
„ 1	0,1416 „	0,1760 „
„ 2	—	0,1500 „
„ 3	0,0974 „	0,1266 „
„ 4	0,1300 „	0,1070 „
„ 5	0,1176 „	0,0900 „
„ 6	0,0918 „	0,0760 „
„ 7	0,1016 „	0,0636 „
„ 8	0,0876 „	0,0540 „
„ 9	—	0,0455 „
„ 10	0,0686 „	0,0383 „
„ 11	0,0472 „	0,0322 „

Wie bedeutend man den Nahrungsbedarf unterschätzen kann, wenn man sich nur auf die Bestimmung des Sauerstoffverbrauchs beschränkt, mag ein Beispiel zeigen, das auch von unmittelbarer Bedeutung für unsere Frage ist. Den Sauerstoffverbrauch von *Colpidium colpoda* fand Wachendorff⁹⁾ zu 2523 mg für 1 kg und 1 Stunde bei 17°. Daraus ergibt sich, daß ein Tier von 0,000153 mg Frischgewicht pro Tag 0,0000093 mg Sauerstoff verbraucht. Der Wassergehalt von *Colpidium* ist nicht bekannt, dürfte aber mit 85% eher zu niedrig als zu hoch angenommen sein. Es würde dann ein Tier 0,0000228 mg organische Substanz enthalten. Würde der Sauerstoff zur vollständigen Oxydation von Nährstoffen verbraucht, so könnten mit den $9,30 \cdot 10^{-6}$ mg Sauerstoff, die täglich von einem Tier verbraucht werden, $7,55 \cdot 10^{-6}$ mg Nahrung verbrannt werden, d. h. 33% des Bestandes an Körperstoffen.

Dann müßte aber der respiratorische Quotient etwa 0,8 bis 0,9 sein. Tatsächlich beträgt er bei 17° im Mittel nur 0,34. Das bedeutet, daß der Sauerstoff nicht zur vollständigen Oxydation der Nährstoffe verbraucht wird, sondern daß Stoffe als Endprodukte übrig bleiben, die noch weiteren Sauerstoff verbrauchen würden, um in Kohlensäure übergeführt zu werden. Die Menge der verarbeiteten Nahrung muß also größer sein, als 33% des Bestandes.

Zur Ermittlung des wirklichen Stoffverbrauches hilft uns hier wieder die Kenntnis der Abnahme des Sauerstoffverbrauchs im Hunger. Der angeführte Wert für den Sauerstoffverbrauch stammt aus einem

9) Z. f. allgem. Physiol. Bd. 13, 1911, S. 105—110.

Versuch von 6,5 Stunden Dauer. In Parallelversuchen wurde bei Tieren gleicher Herkunft der Verbrauch in 22 bzw. 23 Stunden ermittelt. Da ergab sich folgendes. 1 Million Tiere verbrauchen:

im Mittel der Stunden 0 bis 6,5 pro Stunde 0,386 mg
 im Mittel der Stunden $\left\{ \begin{array}{l} 6,5 \text{ " } 22,0 \text{ " } \text{ " } 0,144 \text{ " } \\ 6,5 \text{ " } 23,0 \text{ " } \text{ " } 0,157 \text{ " } \end{array} \right\} 0,15 \text{ mg}$

Damit haben wir den Verbrauch in zwei Punkten einer Hungerkurve und können daraus berechnen, wie groß der Verbrauch im Beginne des Versuches ist und mit welcher Geschwindigkeit er abnimmt, denn der Verbrauch (y) ist ja beim Hunger der jeweilig vorhandenen Menge der Körperstoffe proportional, ist also in jedem Zeitpunkte (t)

$$y = A \cdot e^{-kt}$$

wenn A den Verbrauch für $t = 0$ bedeutet und k die Beizahl, die die Geschwindigkeit der Abnahme mißt. Zur Bestimmung von A und k haben wir die beiden Gleichungen

$$0,386 = A \cdot e^{-3,25 k}$$

$$0,150 = A \cdot e^{-14,5 k}$$

Die Auflösung der Gleichungen ergibt $A = 0,5$, $k = 1,97$. Das bedeutet, daß *Colpidium* im Augenblick der Nahrungsentziehung nicht 0,386 mg (pro 1 Million Tiere und 1 Stunde) verbraucht, sondern 0,5, daß also der Nahrungsbedarf, berechnet aus dem Sauerstoffverbrauch, nicht 33% beträgt, sondern 42,5%. Die Beizahl $k = 1,97$ aber lehrt uns, daß bei einer Stoffwechselintensität, wie sie im Augenblick der Nahrungsentziehung besteht, pro Tag 197%, d. h. etwa das Doppelte des eigenen Stoffbestandes verarbeitet werden würde, also 4,65 mal soviel, als wir aus dem Sauerstoffverbrauch berechnet hatten. Ziehen wir nun weiter in Betracht, daß alle diese Zahlen sich auf Hungerstoffwechsel beziehen und daß zur Erhaltung des Stoffwechselgleichgewichtes etwa noch 20% mehr an Nährstoffen erforderlich sind, so ergibt sich der wirkliche tägliche Nahrungsbedarf eines *Colpidiums* von etwa 100 μ Länge und 0,000153 mm^3 Volumen zu 235% des eigenen Stoffbestandes. Es müssen also etwa 10% des eigenen Bestandes an Stoffen in jeder Stunde aufgenommen werden, wenn kein Verhungern eintreten soll.

Wir haben also für 4 Tiere, die als Repräsentanten wichtiger Gruppen des Zooplanktons anzusehen sind, eine sichere Basis für die Beurteilung ihres Nahrungsbedarfs, und dieser beträgt bei:

Gattung	Volumen	täglicher Nahrungsbedarf
<i>Calanus</i> 17,7°	0,731 mm^3	38,7% des eigenen Stoffbestandes
<i>Daphnia</i> ca. 14°	0,7 mm^3	21—29% " " "
<i>Cyclopris</i> 18°	0,01 mm^3	39,0% " " "
<i>Colpidium</i> 17°	0,000153 mm^3	235% " " "

Vermag das Pflanzenplankton, vermag besonders das Nannoplankton des Süßwassers ein solches Nahrungsbedürfnis zu befriedigen?

Lantzsich kommt zu dem Resultat: „Die Nahrungszufuhr, das Mindestmaß des Konsums beträgt für die Zooplanktonten etwa 5% des Eigenvolumens.“ Gibt aber für den Mansfelder See, den Colditz untersucht hat, Werte bis zu 40% des Eigenvolumens und für die Teichgewässer nach Dieffenbach gar bis 60% des Eigenvolumens als Nahrungsmenge aus dem Nannoplankton an.

Diese Zahlen kommen durch ein höchst seltsames Rechenkunststück heraus, das an zwei Beispielen erläutert werden mag:

Im Zuger See findet Lantzsich in 5 m Tiefe:

im Tagfang	58850 μ^3	}	an Zooplankton in 1 cem
im Nachtfang	646800 μ^3		
			an Nannoplankton im Tagfang 58000 μ^3
”	”		im Nachtfang 40200 μ^3 .

Er schließt nun: das Nannoplankton hat in der Nacht abgenommen: wenn wir annehmen, daß in 3 Tagen und Nächten, ohne Wirkung der Vernichtung, eine Verdoppelung stattfände, so müßte es von 58000 auf 77200 μ^3 zugenommen haben; es hat auf 40200 abgenommen, also sind $77200 - 40200 = 37000 \mu^3$ gefressen worden und zwar von 646808 μ^3 Zooplanktonten.

Die Unmöglichkeit, auf diese Weise sinngemäße Zahlen zu erhalten, ist leicht einzusehen: Was würde Lantzsich über die Vernichtung der Nannoplankton durch Fraß der Zooplanktonten in einer Lebensgemeinschaft sagen, in der er Tag und Nacht gleiche Mengen Nannoplankton fände? Er würde natürlich sagen, es sei im Laufe eines ganzen Tages $\frac{1}{3}$ des Bestandes gefressen worden. Das ist aber keine Berechnung aus den beobachteten Zahlen, sondern nur eine ganz grobe Schätzung der Vermehrungsgeschwindigkeit des Pflanzenplanktons, die außerdem wahrscheinlich viel zu hoch ist, denn da die Teilungen anscheinend überwiegend in den Nachtstunden vor sich gehen, müßte man dann $\frac{1}{3}$ aller Nannoplanktonten in Teilung finden, was meines Wissens nicht mit der Erfahrung übereinstimmt. Findet er aber gar, daß beim Vergleich des Nachtfanges mit dem Tagfange, dem er folgt, das Volumen des Nannoplankton zugenommen hat, so kann er gar nichts über die Zehrung durch das Zooplankton sagen. Dies trifft in dem letzten Zahlenbeispiel, das Lantzsich anführt, tatsächlich zu, und er sagt: „Hier überwiegt der Überschuß, d. h. es wird weniger gefressen an Nannoplankton als durch Teilungsgeschwindigkeit und Zufuhr aus den oberen Schichten produziert wird.“ Mit diesen letzten Worten ist aber ein Punkt von grundlegender Wichtigkeit zaghast gestreift! Die kleinen Lebensbezirke, die Lantzsich betrachtet, stehen in dauerndem Austausch miteinander, die Nannoplanktonten sinken ab oder werden durch Konvektionsströme verschoben, die Zooplanktonten, besonders die größeren,

wandern auf und ab und so findet man sie bald in dieser, bald in jener Schicht. Sinngemäßerweise kann man daher nur die Fänge von derselben Stelle, die zu Tag- und Nachtzeit in verschiedenen Tiefen gemacht sind, zu Mittelwerten zusammennehmen und z. B. sagen: Nach den Stichproben, die je bei Tag und Nacht aus 5 und aus 10 m Tiefe im Zuger See entnommen sind, ergibt sich als Tagesmittel der ganzen Schicht ein Bestand von $504425 \mu^3$ Zooplankton (in 1 ccm) und $37925 \mu^3$ Nannoplankton. Wenn wir den Vermehrungsfuß — willkürlich — auf $\frac{1}{3}$ pro Tag ansetzen, so steht der Zooplanktonmenge ein Volumen von $12642 \mu^3$ als tägliche Nahrung zur Verfügung, das bedeutet für den Tag 2,5% des Eigenvolumens. Für den Mansfelder See findet man auf diese Weise, daß dem Zooplankton 21,5% des Eigenvolumens als tägliche Nahrungsmenge zur Verfügung stehen und in dem von Dieffenbach untersuchten Teich 20%.

Aber sind diese Zahlen über die maximale Menge geformter Nahrung, die ein Gewässer liefern kann, wirklich brauchbar? Darf man sagen, der Zuger See stelle seinen Zooplanktonten täglich 2,5% ihres Eigenvolumens an Nahrung zur Verfügung, die kleinen anderen Gewässer 20—22%?

Daß der Vermehrungsfuß des Nannoplankton bei dieser Schätzung sehr hoch angesetzt ist, habe ich schon betont, will aber an diesen Punkt keine weitere Kritik ansetzen, sondern etwas anderes als weit wichtiger herausstellen. Der Berechnung der Produktion an geformter Nahrung liegt die Voraussetzung zugrunde, daß alle Formen des Nannoplankton unterschiedslos quantitativ von den Zooplanktonten, d. h. hier von den Rotatorien und Kleinkrebsen verdaut werden. Diese Annahme aber ist falsch. Man kann sich doch nicht einfach über die sorgfältigen Darmuntersuchungen von Einar Naumann¹⁰⁾ hinwegsetzen, in denen in bündigster Weise gezeigt worden ist, daß nur einige wenige besonders hinfällige Formen des Zwergenauftriebs bei der Aufnahme in den Darm der Kleinkrebse zerstört und dann aufgelöst werden, daß aber die ganze große Masse des Nannoplankton den Darm der Entomostraken passiert ohne verdaut zu werden, daß sie im Enddarm genau so unverändert anzutreffen sind, wie im Anfangsteil des Darmes. Wie viele Prozente des ganzen Bestandes an Nannoplankton die Formen ausmachen, die regelmäßig verdaut werden, wie viele von den Formen, die für gewöhnlich unverdaut bleiben, doch infolge zufälliger Verletzungen im Darm zugrunde gehen und somit ausgenutzt werden können, darüber lassen sich keine sicheren Zahlenangaben machen. Nach Naumanns Beobachtungen kann es sich jedenfalls nur um einen recht geringen Anteil handeln.

Für die Ernährung des Zooplankton kommen also nicht die 2,5 bis 22% des Eigenvolumens in Betracht, sondern nur ein geringer Bruchteil hiervon, der $\frac{1}{10}$ wohl kaum erreichen dürfte.

10) Lunds Universitets Arskrift N. F. Acd. 2. Bd. 14. Nr. 31. Lund 1918.

Gegenüber einem Nahrungsbedarf, der für die größten der Formen, die hier in Frage kommen, schon 21 bis 39% des Eigenbestandes beträgt, bei noch recht stattlichen Formen, wie *Colpidium*, schon 235% erreicht und nach den Gesetzen der physiologischen Ähnlichkeit bei kleineren Arten noch ganz bedeutend größer sein muß, vermag das Nannoplankton als geformte Nahrung nur Bruchteile eines Prozentes bis (im äußersten Falle) vielleicht 2% des Eigenvolumens zur Verfügung zu stellen.

Die Zahlen, durch die Lantzsch meine Anschauung von der parenteralen Ernährung der Wassertiere widerlegen zu können glaubt, führen bei kritischer Bewertung abermals zu dem Resultat, das ich seit 1907 mehrfach verteidigt habe: daß die Leiber der Planktonpflanzen keine genügende Nahrung für die Planktontiere bilden. Mit seiner Anschauung setzt sich Lantzsch auch zu Naumann in Gegensatz, der auf Grund seiner Studien, die dem Süßwasser gelten, zu dem Resultat kommt, daß die von mir rechnerisch erwiesene Unzulänglichkeit der Nahrung im alten Sinne, „experimentell noch mehr pointiert worden“ sei.

Für die bisherigen Erörterungen war es gleichgültig, ob die Tiere, deren Nahrungsbedarf untersucht wurde, in einem faulenden Heuaufguß, in Tümpeln, Teichen oder Seen oder im Meere leben, mit anderen Worten, ob sie in einem unabhängigen Lebensbezirk leben, der in sich alle Bedingungen zur Erhaltung eines Gleichgewichtes von Verbrauch und Neubildung organischer Stoffe enthält, oder in einem abhängigen, dem in Form von organischem Detritus oder gelösten Stoffen Energie- und Stoffquellen zufießen.

Wenn die Physik der Atmosphäre sich die Betrachtung der meteorologischen Erscheinungen dadurch vereinfacht, daß sie die Vorgänge als adiabatisch betrachtet, also so, als ob durch die Grenzen des Gasvolumens hindurch, das gerade untersucht wird, kein Energieaustausch stattfindet, so entspricht dem die Vereinfachung der Probleme, die sich ergibt, wenn man das Verhältnis der Produzenten zu den Konsumenten im Plankton eines unabhängigen Lebensbezirkes untersucht, bei dem in der Beobachtungszeit keine merkbare Menge organischer Stoffe von außen in das untersuchte Volumen hineingebracht wird, oder aus ihm hinausgeht.

Für einen solchen Lebensbezirk, für das Meer, habe ich die Frage nach der Herkunft der organischen Nahrung der Zooplankton erörtert, und bin zu dem Ergebnis gekommen, daß die Lieferung der Nahrung eine Funktion der Fläche der Planktonalgen ist. Der Gang des Beweises ist folgender: Die Leiber der Planktonalgen (und Bakterien) sind als Nahrung unzureichend. Detritus, der aus den Leibern der Phyto- und Zooplanktonen entsteht, kann nur einen geringen Zuschuß bedeuten, solange es sich um einen unabhängigen Lebensbezirk handelt. Die Planktonalgen liefern, wie experimentell erwiesen,

urch Zerlegung von Kohlensäure soviel Sauerstoff, daß sich daraus eine Zuckerproduktion berechnen läßt, die das vielfache des Volumens der Planktonalgen beträgt. Es kann also nur ein kleiner Teil der Assimilate in den Leibern der Algen gespeichert werden, der weitaus größte Teil muß an das Wasser abgegeben werden. Daß diese Leistung der Algen einer Größe von der Dimension der Fläche proportional ist, das ergibt sich ebenso aus stoffwechselphysiologischen Überlegungen, wie aus der Erwägung, daß die zugeführte Sonnenenergie auf die Chlorophyllkörner entsprechend deren Querschnitt auftritt, also ihre Wirkung proportional einer Größe von Flächendimension entfaltet. Ich freue mich feststellen zu können, daß Einar Naumann¹¹⁾ bis zu diesem Punkte meiner Beweisführung zustimmt. Wenn er sich die Stoffe, die von den Algen ausgeschieden werden, als solche vorstellt, die im Wasser ausgeflockt werden, so ermag ich dieser Ansicht allgemein nicht zuzustimmen, möchte aber doch darauf hinweisen, daß auch ich¹²⁾ diese Möglichkeit erwogen und untersucht habe, die mögliche Bedeutung solcher Schleimproduktion abzuschätzen, wobei ich zu dem Ergebnis kam, daß diese Stoffquelle zwar nicht vernachlässigt werden darf, daß sie aber doch kaum auch nur $\frac{1}{4}$ der gesamten Menge abgegebener Assimilate betragen dürfte, wenn man von einzelnen Ausnahmefällen absieht, wie etwa die Meererschleimung im Triester Golf nach Cori.

Für abhängige Lebensbezirke, wie Teiche oder Tümpel, ja auch noch kleinere Binnenseen sie wohl meist darstellen, liegen die Dinge erwickelter, denn hier muß immer mit dem Zustrom von Detritus der gelösten Stoffen gerechnet werden, deren organischer Anteil aus anderen Lebensbezirken stammt.

Würde z. B. ein Vergleich zwischen der produzierenden Algenfläche eines solchen kleinen Gewässers und der konsumierenden Fläche des Zooplankton zu dem Ergebnis führen, es sei zu wenig Produktionsfläche da, so könnte hieraus nicht der Schluß abgeleitet werden, daß die Anschauung über die Abgabe der Assimilate der Algen an das Wasser und deren Verwertung durch die Tiere falsch sei, sondern nur der, daß der Lebensbezirk abhängig sei, und Zuschüsse von außen erhalten müsse.

In dem Bestreben, meine Anschauungen über das Verhältnis von Produzenten und Konsumenten zu widerlegen, läßt sich Lantzscher Erörterungen verleiten, die nicht unwidersprochen bleiben können.

Zunächst teilt er eine Reihe von Erfahrungen mit, aus denen die räumliche und zeitliche Abhängigkeit der Entwicklung des Zooplanktons vom Nannoplankton hervorgeht. Was diese zur Entscheidung der Frage in seinem Sinne beitragen können, ist mir nicht erfindlich, denn

11) Biol. Zentralbl. 39. Bd. 1919.

12) Ernährung der Wassertiere u. s. w. Jena 1909, S. 130.

gleichviel, ob die ernährungsphysiologische Beziehung zwischen Nannoplankton und Netzplankton, zwischen Produzenten und Konsumenten derart ist, daß die Produzenten von den Konsumenten gefressen werden, oder so, daß die Produzenten die Fabriken darstellen, von deren Fabrikaten die Konsumenten leben, stets werden räumliche und zeitliche Beziehungen zwischen den beiden Gruppen bestehen müssen.

Es wäre übrigens verführerisch doch auf dieses Verhältnis etwas näher einzugehen, und zu zeigen, daß die zeitlichen und räumlichen Grenzen für die Wirkung gesteigerter Abgabe von Assimilaten an das Wasser viel weiter gesteckt sind, als für die Volumenzunahme der Nannoplanktonalgen. Denn wenn sich z. B. das Maximum der Cladozerenentwicklung so weit gegen das Nannoplanktonmaximum „verschieben“ kann, daß das Cladozerenmaximum mit dem Nannoplanktonminimum zusammenfällt, wie Colditz gezeigt hat, so wirkt der Satz, den Lantzsich an die Erwähnung dieser Tatsache schließt, „doch dokumentiert die Betrachtung der Jahreskurve deutlich die Abhängigkeit beider Formengruppen“, als recht matt in einer Beweisführung gegen eine Anschauung, die viel eher imstande ist, solch zeitliches Auseinanderfallen der Maxima zu erklären, als die von Colditz oder Lantzsich.

Auf eine Frage der räumlichen Beziehung von Produzenten und Konsumenten, sei noch hingewiesen. Lantzsich schreibt: „kann man annehmen, daß in Tiefen unter 100 m das Phytoplankton noch Sekrete ausscheidet, die den Crustern das Leben fristen lassen?“ und fährt fort: „... die Annahme, daß die Konvektionsströmungen genügend gelöstes Material aus den oberen dichter bevölkerten Schichten in die Tiefe tragen, wird ebenfalls nicht ausreichen, da die Verdünnung immer stärker wird und die gelöste organische Substanz für die wenig angepaßten Copepoden und andere Kleinkrebse kaum nutzbar sein wird.“

Da haben wir im kleinen die Frage aufgerollt, die im Meere in Form des Problems der Ernährung der Tiefseetiere auftritt, und zu Rettung der üblichen Anschauung von der Ernährung der Tiere mittelgeformte Nahrung, durch das bekannte „Märchen vom Nahrungsregen“ beantwortet wird. Seltsamerweise ist ein Gesichtspunkt in der Erörterung dieser Frage nicht berücksichtigt worden: woher stammt denn der Sauerstoff der tiefen Schichten? Er kommt doch ganz sicher aus Oberflächenschichten, die ihm entweder aus der Luft aufnehmen oder — und das ist wohl das häufigere — durch die Tätigkeit der Planktonalgen mit ihm angereichert werden. Warum findet Lantzsich die Beförderung gelöster organischer Stoffe durch Konvektion unwahrscheinlich, die für den Sauerstoff sicher ist? Und was die Menge anlangt, so wolle man sich doch endlich klar machen, daß sich gegen die Möglichkeit genügender Mengen gelöster Nährstoffe in der Tiefe so lange nichts stichhaltiges einwenden läßt, wie genügend Sauerstoff für die Tiere vorhanden ist. Sie verwenden ja doch den Sauerstoff bei der „Atmung“ dazu, organische Stoffe, Nährstoffe, zu oxydieren, um

brauchen immer etwa 25 % Sauerstoff mehr, als Nährstoffe. Kommt also in die Tiefe des Wassers so viel Sauerstoff, wie zur Erhaltung des Stoffwechsels der Tiere erforderlich ist, so liegt kein Grund vor, für gelöste organische Verbindungen diesen Weg als ungangbar zu bezeichnen.

Sehr befremdlich sind die Ausführungen, die Lantzsch an den Vergleich zwischen den Flächen der Produzenten und Konsumenten knüpft. Ich habe hier zuerst erfahren, daß ich einen „Oberflächensatz“ aufgestellt habe, nach dem die Flächen der Produzenten gleich der der Konsumenten sein sollen. Dieser Oberflächensatz hat sich, wie Lantzsch mitteilt, für das Süßwasser nicht bewährt, denn durch eine recht grobe Überschlagsrechnung findet er, daß die Fläche der Produzenten etwa 25 mal so groß wie die der Konsumenten ist.

Wie steht es mit diesem Vergleich?

Im Jahre 1909 schrieb ich¹³⁾ bei Berechnung der Flächen für Produzenten und Konsumenten im Plankton von Laboe: „Die mittlere Fläche der Produzenten übertrifft . . . die mittlere Fläche der Konsumenten um das vierfache, und wir würden den Schluß ziehen, daß die Produktion in der untersuchten Oberflächenschicht von 15 m Dicke den Bedarf der Konsumenten nicht nur deckt, sondern viermal so viel Stoffe liefert, daß also $\frac{3}{4}$ der produzierten Stoffe für andere, ärmere Meeresteile disponibel würden.“

„Nun darf man diese Zahl freilich nicht überschätzen, ist sie doch hervorgegangen aus einer ganz schematischen Grundannahme, daß nämlich die Produktion pro Flächeneinheit der Algen ebensogroß sei, wie der Verbrauch pro Flächeneinheit der Tiere und Bakterien. Wir können also ebensogut jetzt am Schluß sagen: Zur vollständigen Deckung des Stoffbedarfs der chromophyllfreien Algen, der Bakterien, Protozoen und Metazoen im Plankton von Laboe, reicht es aus, wenn die Algen pro Flächeneinheit $\frac{1}{4}$ der Stoffmenge produzieren, wie die Tiere verbrauchen.“

Von der Forderung einer Gleichheit der Konsumenten und Produzentenfläche kann gar keine Rede sein. Die Gegenüberstellung der beiden Flächengrößen soll nur zeigen, daß da, wo die Volumina der Produzenten nicht hinreichen um den Nahrungsbedarf der Konsumenten zu decken, doch ihre aktive Oberfläche größer ist als die der Verbraucher, so daß sie den Bedarf decken können, sofern ihre Ausscheidung verwertbarer Stoffe pro Flächeneinheit von der gleichen Größenordnung ist, wie der Verbrauch der Konsumenten pro Flächeneinheit.

Wäre die Zahl, die Lantzsch für das Verhältnis der Flächen gibt, richtig, so hätten wir es entweder mit Produzenten zu tun, die pro Flächeneinheit sehr wenige Assimilate abgeben, oder es müßte

13) Die Ernährung der Wassertiere und der Stoffhaushalt der Gewässer. Jena 1909, S. 135.

die Produktion aus Nährstoffen den Verbrauch weit übertreffen. Die Rechnung, die Lantzsich aufstellt, hat aber grundsätzliche Fehler. Ich sehe davon ab, daß es wohl besser gewesen wäre, die kleine Mühe aufzuwenden, die eine etwas mehr ins einzelne gehende Berechnung der Flächen erfordert hätte, und verweise nur auf zwei Punkte: 1. läßt der Autor in seiner Berechnung der Zehrer die Bakterien ganz fort und 2. trennt er Bezirke, die unbedingt zusammengefaßt werden müssen, denn die Forderung kann, gerade wenn es sich um die Ausnutzung gelöster Stoffe handelt, keinesfalls sein, daß zu jeder Zeit in jedem Teil einer Wassersäule die Produzentenfläche von der Größenordnung der Konsumentenfläche sei, sondern nur, daß der Mittelwert der sich aus den Stichproben ergibt, die in verschiedenen Tiefen zu verschiedenen Tageszeiten gemacht werden, dieser Bedingung genügt. Fassen wir, um einen solchen Wert zu bekommen, die Angaben für den Zuger See (S. 130) zusammen, so ergibt sich der mittlere Durchmesser der Nannoplanktonen zu $4,7 \mu$ und die Produzentenfläche ist nur 4,55 mal so groß als die des Zooplankton. Wie groß aber ist die ganze Fläche der Konsumenten? Außer den Zooplanktonen sind ja die Bakterien, die Lantzsich vergessen hat, da, und erfordern viele organische gelöste Nahrung. Für Laboe konnte ich es wahrscheinlich machen, daß die aktive Oberfläche der Bakterien im Jahresmittel fast ebenso groß ist, wie die Gesamtfläche aller anderen heterotrophen Organismen, Protozoen und Metazoen, zusammengenommen. Zahlenangaben für das Süßwasser zu machen bin ich nicht in der Lage, doch sind ja die hohen Bakterienzahlen bekannt, die in Flüssen und Seen und gar erst in Teichen und Tümpeln zu finden sind. Setzen wir die aktive Fläche der Bakterien auch nur gleich der der Zooplanktonen, so bleibt in dem Beispiel des Zuger Sees nur ein Verhältnis der produzierenden zur verbrauchenden Fläche wie 1:2,3. Jedenfalls zeigt die Flächenvergleiche für das Süßwasser, daß auch da, wo die Volumina des Nannoplankton den Nahrungsbedarf des Zooplankton nicht zu decken vermögen — denn dies gilt, wie ich oben gezeigt habe, für die hier besprochenen Gewässer — die Fläche der Nannoplanktonorganismen größer ist als die des Zooplanktons und daher auch die Ernährung bedeutender Mengen von Bakterien zu bestreiten vermag, wie sie in den Gewässern vorhanden sind.

Gegenüber den Ausführungen von Lantzsich muß ich also meine Anschauungen über die Ernährung der Wassertiere und den Stoffhaushalt der Gewässer in vollem Umfange aufrecht erhalten.

Aus dem anatomischen Institut der Universität Freiburg.

Die Bedeutung der Überkreuzung der Schnabelspitzen bei der Gattung *Loxia*.

Von Privatdozent Dr. Hans Böker.

Wenn man in der reichen ornithologischen Literatur über den Schnabel der Gattung *Loxia* nachliest, erkennt man, daß alle Autoren von der Überzeugung geleitet wurden, daß die Überkreuzung der starken und langen Schnabelspitzen den „Kreuzschnäbeln“ beim Aufbrechen der Zapfen von Notwendigkeit sein muß. Ohne diese Überkreuzung müßte es ihnen unmöglich sein, die Früchte der Nadelhölzer, die den wichtigsten Bestandteil ihrer Nahrung ausmachen, zu erlangen. Wohl jeder, der diese interessanten Tiere zum erstenmal beobachtet, wird zuerst derselben Ansicht verfallen. Unwillkürlich wird man in dieser eigenartigen Schnabelform eine sehr zweckdienliche Anpassung an die Art des Nahrungserwerbes sehen. Und doch beruht diese Ansicht meines Erachtens auf einem Vorurteil. Die Überkreuzung halte ich für eine, fast möchte ich sagen ganz belanglose Nebenerscheinung, die mit dem Nahrungserwerb an sich nichts zu tun hat. Die starken langen Schnabelspitzen, Haken genannt, sind natürlich von Bedeutung, nicht aber ist es die bei geschlossenem Schnabel auftretende Überkreuzung dieser Haken.

Was die Kreuzschnäbel von den anderen Vögeln unterscheidet ist weniger die Schnabelform, als die Art wie sie ihren Kieferapparat benutzen. Sie sind, soweit mir bekannt, die einzigen Vögel, die imstande sind den Unterschnabel mit Kraft und großer Exkursionsweite seitlich zu verschieben. Mit Hilfe dieser Fähigkeit vermögen sie die Schuppen der Zapfen zu lüften und dadurch die Samen freizulegen. Diese Tatsache ist längst bekannt, wie die Beschreibungen bei Friderich und Nitzsch¹⁾ erkennen lassen, aber dennoch hat sie bisher nicht die nötige Würdigung erfahren. Ja, einige Autoren, wie Brehm Vater, Marshall in der 4. Auflage von Brehms Tierleben, Naumann, Duerst und Hilzheimer, der sich den vorigen eng anschließt, erwähnen die seitlichen Bewegungen des Unterschnabels so gut wie gar nicht, sondern betonen mehr eine seitlich hebelnde Bewegung des ganzen Kopfes. Viel zu wenig Wert haben die ornithologischen Schriftsteller deshalb auch auf die interessanten Asymmetrien im Bereich der Kopfmuskulatur und des Kieferskeletts gelegt, die zuletzt von Duerst 1909 ausgezeichnet beschrieben worden sind. Um so auffallender ist es, daß Duerst selbst eine ausführliche Beschreibung der Vorgänge gibt, wie sie sich beim Entsaamen der Tannenzapfen durch Kreuzschnäbel abspielen, die jedoch das Richtige zweifellos nicht trifft und das dabei Wichtige nicht hervorhebt.

Nach ihm soll die Hypertrophie der bestimmten Kaumuskeln,

1) Zitiert nach Duerst und Naumann.

M. temporalis und *M. apertor rostri major* der Hakenseite, *M. pterygoideus* der Gegenseite, dadurch zustande kommen, daß der Vogel den geöffnet und wie einen Keil zwischen die Zapfenschuppen eingeschobenen Schnabel mit großer Gewalt schließt, die Schnabelspitzen also wieder kreuzt und so die Schuppen auseinander treibt. Bei der Schließbewegung müßte die eine Hälfte der Muskeln, da sie gegen einen Widerstand anarbeitet, stärker beansprucht werden als die andere, und daher hypertrophieren. Daß Duerst mit der Annahme einer Schließbewegung nicht Recht hat, kann man leicht durch Beobachtung erkennen, wenn man einen gekäfigten Kreuzschnabel, wie ich es oft getan habe, eine kleine Pappsachtel oder andere zerreißbare Gegenstände in den Käfig legt, an denen die Vorgänge leichter zu erkennen sind, als am Tannenzapfen. Der immer auf Zerstörung erpichte Kreuzschnabel sucht sofort Spalträume an diesen Gegenständen, in die er seinen geöffneten Schnabel hineinschieben kann. Man sieht dann, wie er mit oft wiederholten kräftigen Seitenbewegungen des Unterschnabels den Spalt sehr schnell erweitert, bis er auf die übliche Weise aller Vögel Fetzen des Gegenstandes erfassen und abreißen kann. (Von einem Schließen des Schnabels nach seiner Einführung in den Spalt kann nie die Rede sein.) Das beweisen wohl auch folgende Beobachtungen, die ich an meinen Vögeln oft machen konnte.

Auf der Suche nach erweiterungsfähigen Spalträumen gelangte ein Vogel an das lose herabhängende, senkrecht verschiebbare Türchen des Drahtkäfigs. An der unteren Querstange der Tür wurde nun der Schnabel eingeschoben und die ganze Tür mit dem Unterschnabel um mindestens 5 mm gehoben. Die Überkreuzung der Schnabelhaken macht aber nur etwa 3 mm aus! Oder, der Vogel setzt sich auf eine Sitzstange in der Nähe des Gitters. Mit einem Fuß hält er sich am Gitter fest, steckt den Schnabel zwischen Sitzstange und Drahtunterlage, und hebt nun sich selbst mit der Sitzstange durch die Seitenbewegungen im Kiefergelenk hoch. Weiter, ein Weibchen, das ich längere Zeit besaß und das sich durch besondere Zutraulichkeit und stärkere Neigung zur spielerischen Betätigung gegenüber den beiden Männchen auszeichnete, lernte sehr bald den Mechanismus einer Futtersparkugel, die ich als Futternapf in den Käfig gestellt hatte, verstehen. Wenn im Futtertrog kein Hanfkorn mehr war, sondern nur noch andere Sämereien, die weniger beliebt waren, wurde erst mit kräftigen seitlichen Kopfbewegungen im Trog Platz geschaffen, dann steckte es seinen Schnabel zwischen Glaskugel und Porzellantrog, dort wo die Kugel in den Tubus übergeht, der in den Aufsatz des Troges eingesteckt ist. Durch einige kräftige Bewegungen mit dem Unterschnabel wurde die Kugel gehoben und schnell fallen gelassen, wodurch natürlich neue Futterkörner in den Trog kamen. Niemals versuchte übrigens der Kreuzschnabel durch das Glas hindurch gegen ein Hanfkorn zu picken, wie es weniger intelligente Tiere zweifellos tun werden, sondern

es wurde der Mechanismus des Apparates mit ausgesprochener Ziel-sicherheit, die natürlich die Folge der Sucht war, überall Spalten zu sehen, die erweitert werden müssen, in Gang gesetzt. Bei diesen mehr spielerischen Betätigungen waren die Bewegungen des Unterschnabels dauernd sichtbar, und nicht wie beim Zapfenöffnen verborgen, so daß eine Schließbewegung leicht hätte erkannt werden müssen.

Neben den seitlichen Bewegungen, die nur der Unterschnabel ausführt, gebraucht der Kreuzschnabel, wie oben schon angedeutet, seinen Schnabel noch in mehrfacher Weise, wie es jeder andere Körnerfresser auch tut. Er faßt vor allem die Schuppen und andere Gegenstände wie mit einer Zange und zerbeißt sie durch Schließen der Kiefer. Dabei durchbohrt der Haken des Unterschnabels oft eine Schuppe, die dadurch wie angespießt ist. Kräftiges Heben des Kopfes bei geschlossenem Schnabel muß dann ein Aufschlitzen der Schuppe bewirken. Auf diese Weise erfolgt die regelmäßig zu beobachtende typische Zerfaserung der Zapfenschuppen. Die etwas konstruiert erscheinende Erklärung von Duerst, wonach die Schuppe zerfasert wird, wenn der Vogel den geschlossenen Schnabel zwischen den Schuppen wieder hervorzieht, weil dabei der Haken des Unterschnabels sich in der Schuppe verhakt, kann nicht befriedigen. Von ausschlaggebender Bedeutung für meine eingangs aufgestellte Behauptung von der Bedeutungslosigkeit der Überkreuzung ist nun aber die Tatsache, daß der Schnabel bei allen Verwendungsarten stets halbgeöffnet gehalten wird, wodurch die Verbreiterung der Schnabelspitze infolge der Überkreuzung aufgehoben ist. Nur bei Untätigkeit sind die Schnabelspitzen überkreuzt, im Gebrauch benutzt ihn der Kreuzschnabel so, als ob überhaupt keine Überkreuzung vorhanden wäre!

Warum und auf welche Weise ist nun aber die Schnabelüberkreuzung entstanden? Um diese phylogenetische Frage beantworten zu können, müßte man den ontogenetischen Werdegang der Bildung in seinen Einzelheiten kennen. Bekannt ist, daß die nestjungen Vögel noch einen geraden Schnabel besitzen, also keine „Krummschnäbel“ sind. Marshall schreibt: „Es wäre äußerst interessant, wenn es anginge, nestjunge Kreuzschnäbel bei anderem Futter aufzuziehen, ohne ihnen je Tannenzapfen zu verabfolgen. Wenn die Schnäbel sich bei ihnen doch krümmten, so würde das auf Vererbung zurückzuführen sein. . . . Es könnte aber auch sein, daß jedes Kreuzschnabelindividuum diese Asymmetrie selbständig erwirbt.“ Da es mir bisher nicht gelungen ist, nestjunge Kreuzschnäbel zur Aufzucht zu bekommen, kann ich keine Angaben über die ontogenetische Ausbildung des Schnabels machen. Aber es lassen sich auf Grund von Überlegungen doch begründete Ansichten aussprechen.

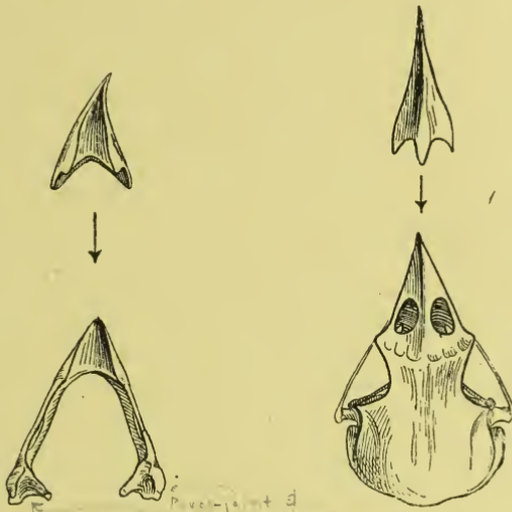
Jeder Vogel muß seinen Kreuzschnabel selbständig erwerben, da ihm die Lust an der Erweiterung von Spalträumen, was Duerst auch ausgesprochen hat, angeboren ist. Angeboren, also vererbt ist auch der Trieb die Spalten durch seitliche Verschiebungen des Un-

terschnabels zu öffnen. Erblich nicht festgelegt ist die Richtung, nach welcher der Unterkiefer bewegt wird, denn es kommen sowohl „Rechts“- als auch „Linksschnäbler“ zur Beobachtung. Möglicherweise hängt das von dem Bau der Zapfen ab, die als zufällig erste von dem jungen Vogel in Angriff genommen werden. Zurateziehen der botanischen Literatur über die Zapfen hat mir aber keine Anhaltspunkte dafür gegeben; und für den Satz, den ich bei Friderich S. 196 lese: „Und wie es Zapfen mit rechts und links sich deckenden Schuppen gibt, so gibt es auch Kreuzschnäbel, deren Spitzen sich vorn rechts oder links kreuzen“ kann ich keine Erklärung finden. Und wenn Bechstein sagt: „Bald schlägt der Oberkiefer zur rechten Seite am unteren vorbei, bald zur linken, je nachdem sie noch weich in der Jugend auf diese oder jene Seite gewöhnt wurden“, so liegt darin auch noch keine Erklärung.

Die tiefere Ursache für die sehr auffällige Tatsache der Rechts- und Linksschnäbeligkeit kann aber auch im feineren Bau des Gehirns liegen, ähnlich wie beim Menschen für die Rechts- oder Linkshändigkeit. Richtig muß sein, daß ein Jungvogel die zuerst gewählte Richtung der Schnabelbewegung immer beibehält. Die Folge davon ist dann einmal die bekannte Asymmetrie der Muskulatur von Kopf und Hals, sowie der Kiefergelenke, und zweitens eine notwendige Veränderung der Schnabelspitzen, die ja bei jeder seitlichen Verschiebung beim Spalterweitern gegen ein Hindernis gedrückt werden. Dadurch werden nun die Spitzen nicht dem Druck ausweichend abgelenkt, wie es Marshall meint, wenn er sagt: „Der Widerstand des Objektes drückt den Schnabel auf die Seite“, sondern der seitliche Druck wirkt beim Jungvogel als Wachstumsreiz auf die Epidermiszellen der Hornscheiden, so daß die Schnabelspitzen sich dem Hindernis gerade entgegen richten. Ist die Schnabelbildung soweit gediehen, dann werden sich die Schnabelspitzen beim Schließen der Kiefer nicht mehr berühren, sondern nebeneinander vorbeiziehen und sich überkreuzend aneinander vorbeiwachsen. Nimmt man an, daß von vornherein der Oberschnabel hakenförmig über die Unterschnabelspitze hinweggegangen ist, dann ist es einleuchtend, daß infolge des gleichen Wachstumsreizes, der die Verbiegung nach der Seite beim Unterschnabel bewirkt, der Unterschnabel jetzt auch hakenförmig wird, so daß dann der Schnabel aus den auffallenden zwei starken Haken besteht, die nebeneinander liegen. Beobachtungen am lebenden Objekt müssen diesen Überlegungen die tatsächlichen Grundlagen noch geben, aber sie werden zu keinem anderen Ergebnis führen, wenn man als das Primäre beim ganzen Vorgang die seitlichen Exkursionen des Unterschnabels erkennt.

Über die Phylogenese der Kreuzschnäbeligkeit und damit der Gattung *Loxia* hat sich Duerst ausführlich verbreitert. Er ist der Ansicht, daß die Überkreuzung, die auch Marshall als „ursprünglich pathologische Erscheinung“ auffaßt, durch eine Mißbildung bei geradschnäbeligen Ahnen entstanden ist. Und zwar soll sich diese Miß-

bildung, wie man sie ja tatsächlich vielfach bei den verschiedensten Vogelarten finden kann, (Lindner) „durch embryonale Deformation infolge einer Schnabelverletzung“ bilden. Um dies experimentell zu beweisen, hat Duerst junge Hühnchen im Ei freigelegt und ihnen den Oberkiefer gebrochen. 50 % aller operierten Tiere starben bald ab, 30 % hatten einen geraden und nur 20 % einen gekreuzten Schnabel. Das heißt, bei einer geringen Anzahl heilten die Knochenbrüche schief aus, während bei den übrigen der überhaupt überlebenden Tiere die Verletzung normal verheilte. Aber beweisen diese Experimente etwas? Kann man einen durch schlecht verheilten Oberkieferbruch entstandenen „Kreuzschnabel“ mit einem durch Funktion erworbenen



vergleichen, der auf Veränderung des Unterschnabels beruht?! Dabei ist außerdem gar nicht bedacht, daß die Abweichung bei den Schnäbeln der Gattung *Loxia* vom vormalen Verhalten, wie es alle anderen Kegelschnäbler zeigen, so gut wie nur auf eine Veränderung der Hornscheide des Unterschnabels beruht, während die Hornscheide des Oberschnabels und die knöchernen Skelette beider Schnabelhälften nur geringe Asymmetrien aufweisen (siehe Textfig.). Diese anatomische Tatsache kann nicht überraschen, wenn die oben versuchte Schilderung der Ausbildung der Kreuzschnabeligkeit beim Jungvogel richtig ist, ja sie ist Vorbedingung für ihre Richtigkeit. Jedenfalls widerlegt diese Tatsache, auf die merkwürdigerweise bisher kein Gewicht gelegt worden zu sein scheint, und obwohl Duerst sie in einer Abbildung des Schädel skeletts richtig wiedergibt, die alte Ansicht von der pathologischen Ursache der Überkreuzung bei *Loxia* allein zur Genüge.

Eine Dohle mit krankhaftem Kreuzschnabel konnte ich im Forstzoologischen Institut der Universität Freiburg untersuchen. Sie zeigte im Gegensatz zu den Kreuzschnäbeln der Gattung *Loxia* eine starke Asymmetrie im Oberkieferskelett, während die Hornscheiden und der knöcherne Unterkiefer nur wenige Veränderungen aufwiesen. Die Dohle war als gesundes Tier aus dem Nest genommen und dann künstlich gefüttert worden. Beim gewaltsamen Öffnen des Schnabels muß dem Vogel ein Oberkieferbruch beigebracht worden sein. Duerst will durch ein weiteres Experiment beweisen, daß die Mißbildung, die „Skoliose“ des Schnabels die Ursache für die Ausbildung der übrigen anatomischen Merkmale am Kopf bei der Gattung *Loxia* gewesen sein muß, und er schreibt: „Damit man mir ja keinen Einwand hiergegen erheben kann, habe ich mehreren jungen Kreuzschnäbeln den Haken des Schnabels weggeschnitten, und die Tiere zwei Jahre lang so gehalten, indem immer beim Nachwachsen wiederum die Schnabelspitze ganz glatt geschnitten wurde. Bei allen diesen Vögeln konnte ich keine deutlich hypertrophische Muskulatur beobachten.“ Duerst sagt nicht, wie diese Vögel sich ernährt haben, ob sie Versuche gemacht haben, Spalten zu erweitern und Tannenzapfen zu entsamen. Ich möchte annehmen, daß diese verstümmelten Tiere immer nur aus dem Futternapf gefressen haben, und daß sie gar nicht den Versuch gemacht haben, sich an Zapfen heranzumachen, weil die kranken Schnabelspitzen (doch wohl des Unterschnabels?) sicher ganz ungeeignet waren, sich Hindernissen mit Erfolg entgegenstemmen zu können. Wenn sie den Unterschnabel also nicht mit Kraft seitlich verschieben konnten, mußte die Asymmetrie der Muskulatur auch ausbleiben!

In dem Hakengimpel, *Pinicola enucleator* L., möchte Duerst den Ahnen der Gattung *Loxia* sehen, weil dessen dicker und mit scharfem Oberschnabelhaken versehener Schnabel bei einer zufällig aufgetretenen krankhaften Kreuzschnabeligkeit besonders gut geeignet gewesen sein mußte auch die noch unreifen Tannenzapfen zu entsamen. Ganz abgesehen von der ja längst abgelehnten Auffassung der Möglichkeit von Vererbung erworbener Verletzungen und der logischen Überlegung, daß sonst auch heute noch jeder pathologisch kreuzschnabelige Hakengimpel der Stammvater einer neuen *Loxia*-Art werden müßte, wird von Duerst nicht beachtet, daß ein *Pinicola enucleator* mit „Rostroskoliosis traumatica“ damit noch nicht die Fähigkeit besitzt den Unterschnabel seitlich zu bewegen, was vor allem erst die Gattung *Loxia* charakterisiert. Will man trotzdem den Hakengimpel als Stammvater der Kreuzschnäbel anerkennen, dann muß man annehmen, daß infolge von Idiovariation, Mutation, bei einem einmal die Neigung, den Unterschnabel nach einer und zwar stets gleichen Richtung seitlich zu verschieben aufgetreten ist, und daß nun die Nachkommen dieses Vogels diese erbliche Variante weiter durch Übung ausbildeten, weil sie ihnen beim Nahrungserwerb gut zustatten kam. Wie wir oben gesehen

haben, mußte aber bei solchen Vögeln ganz automatisch eine Asymmetrie der Muskulatur und der Kiefergelenke und eine Überkreuzung der Schnabelspitzen die Folge der Seitenverschiebung des Untersnabels sein.

Literatur.

- Altum, Forstzoologie 1880.
 Bauer-Fischer-Lenz, Menschl. Erblichkeitslehre 1921.
 J. M. Bechstein, Gemeinnützige Naturgesch. Deutschlands. 4. Bd. 1795.
 Brehms Tierleben, III. und IV. Auflage. 1901 und 1911/13.
 Bronns Klassen und Ordnungen, Sadow-Selenka Vögel Bd. 6. 4. Abtlg. 1891.
 Duerst, Patholog. Difformität als gattungs-art- und rassebildender Faktor. Mitteilungen d. Naturf. Gesellsch. Bern 1909.
 Floericke, Deutsches Vogelbuch 1907.
 Friderich, Naturgesch. d. deutschen Vögel. 1905.
 Hilzheimer, Biologie der Wirbeltiere. 1913.
 Lindner, Kreuzschnabelmißbildungen. Ornithol. Monatschrift XXVII. 1902.
 Marshall, Der Bau der Vögel. 1895.
 Naumann-Hennicke, Naturgesch. d. Vögel Mitteleuropas. 1905.
 Reichenow, Die Vögel. Bd. 2. 1914.

Referate.

P. Buchner: Tier und Pflanze in intrazellulärer Symbiose.

Mit 103 Abb. und 2 Tafeln. Berlin, Gebr. Bornträger, 1921. Preis geh. 114 Mk.

Unsere Kenntnisse von den intrazellulären Symbionten der Tiere finden zum ersten Male von berufener Seite eine zusammenfassende Darstellung. Wer das Buchnersche Werk zur Hand nimmt, wird sich überzeugen, daß hier, wie der Verf. im Vorwort bemerkt, „fast über Nacht ein ganz neues Spezialgebiet erstanden ist“, und zwar ein Gebiet, das uns für die Physiologie der Tiere zahlreiche neue wichtige Gesichtspunkte erschließt.

Der erste Abschnitt behandelt das Vorkommen von Zoochlorellen und Zooxanthellen bei Protozoen, Schwämmen und Coelenteraten, der zweite deren Vorkommen bei Würmern. Bei diesen uns seit langem bekannten Fällen der Algensymbiose ist es das Hauptverdienst des Verf., das große, in zahlreichen Einzelbeobachtungen verstreute Material übersichtlich und kritisch zusammengestellt zu haben. Die Entwicklung der Algensymbiose zeigen uns die verschiedenen Grade der gegenseitigen Beeinflussung: von fakultativen Symbiontenträgern, die auch ohne ihre Gäste gut gedeihen können, bis zu solchen Wirten, die ohne den Besitz der Algen schnell zugrunde gehen.

Im dritten Abschnitt werden die vereinzelt Befunde von Algen bei Bryozoen, Echinodermen und Gastropoden zusammengestellt und anschließend die Symbiose von Bakterien mit der Schnecke *Cyclostoma elegans* und von Pilzen mit der Ascidiengruppe der Molguliden besprochen.

Der vierte Abschnitt behandelt die intrazelluläre Symbiose bei Insekten. Er ist der Hauptteil des Buches und gleichzeitig das eigentliche eigene Arbeitsgebiet des Verf. Die bisher bekannten Tatsachen werden hier durch zahlreiche noch unveröffentlichte Befunde Buchners (besonders bei Cocciden, Pedicelliden, Anobien und bei der Bett-

wanze) und seiner Schüler (bei Aphiden und Blattiden) vervollständigt. Die neuere Forschung hat eine ungeahnte Verbreitung der Symbiose mit Pilzen bei den Insekten aufgedeckt; wir kennen Fälle von Coleopteren, Hymenopteren, Lepidopteren, Dipteren, Hemipteren, Orthopteren und Corrodentien. Während aus manchen Ordnungen, wie Coleopteren, Hymenopteren und Dipteren, nur einzelne Arten oder Gattungen als Symbiontenträger bekannt sind, finden wir in anderen sämtliche Vertreter großer artenreicher Gruppen, wie Phytophthiren, Cicaden, Blattiden und Pediculiden, mit Pilzen versehen. Die Symbiose hat eine hohe Vollendung erreicht durch das Vorhandensein besonderer pilzführender Organe, deren Anordnung und Bau äußerst verschiedenartig ist. Wohl das anziehendste Kapitel der Insektensymbiose ist die große Mannigfaltigkeit der Einrichtungen, durch die eine sichere Übertragung der Symbionten auf die Nachkommenschaft gewährleistet wird. Der Nutzen der Insekten von der Symbiose liegt zweifellos vorwiegend auf ernährungsphysiologischem Gebiet in der Ausnutzung von den Pilzen gebildeter Fermente. Besonders bei den holzfressenden Formen haben wir hierin offenbar eines der zahlreichen Hilfsmittel zu erblicken, durch die im Tierreich die Cellulosespaltung und damit die Verwertung pflanzlicher Nährstoffe ermöglicht wird. Für manche Symbionten wird auch die Fähigkeit, Luftstickstoff zu assimilieren, angenommen. Bei den blutsaugenden Insekten (Culiciden, Pediculiden, Bettwanze) vermutet Buchner im Anschluß an eine frühere Beobachtung Schaudinns die Erzeugung von Fermenten durch die Pilze, die eine lokale Hyperämie an der Stichstelle hervorrufen. Ferner scheint auch die Farbstoff- und Lackerzeugung bei Schildläusen auf die Symbionten zurückzugehen. Immerhin bleibt für das physiologische Verständnis der Einrichtung noch das meiste zu tun.

Erst vor wenigen Jahren wurde durch Pierantoni bei Leuchtkäfern, durch Buchner bei der Tunicatengruppe der Pyrosomen festgestellt, daß die Leuchtfähigkeit auf symbiotische Bakterien zurückzuführen ist. Dieses jüngste Gebiet der Symbiontenforschung, die Leuchtsymbiose, behandelt der fünfte Abschnitt des Werkes. Seither hat Pierantoni gezeigt, daß auch in den hochentwickelten Leuchtorganen der Cephalopoden die Lichtquelle auf Bakterien beruht, und Buchner hat für das Leuchten bei Ctenophoren und Pennatuliden, sowie bei dem planktonischen Gastropoden *Phyllirohoe* den gleichen Ursprung nachgewiesen. Auf Grund der bisher bekannten Tatsachen hält der Verf. schon heute die Vermutung für berechtigt, daß es ein selbständiges Leuchten der Tiere überhaupt nicht gibt.

Im letzten Abschnitt geht Buchner auf „Irrwege der Symbiontenforschung“ ein und beleuchtet das luftige Hypothesengebäude Portiers, das sich auf der Vorstellung gründet, daß die im Tierreich allgemein verbreiteten Mitochondrien nichts anderes als symbiotische Bakterien seien. Die Unhaltbarkeit dieser Vorstellung, zu der Portier dadurch geführt wurde, daß er aus verschiedenen Organen zahlreicher Wirbeltiere Bakterien züchten konnte, wird überzeugend dargetan.

Der reiche Inhalt des Buchnerschen Werkes konnte hier nur angedeutet werden. Die zahlreichen vorzüglichen Textfiguren und die beiden Tafeln erleichtern wesentlich das Verständnis der oft sehr verwickelten Zusammenhänge. Erst aus dieser umfassenden Bearbeitung wird uns deutlich, wo unsere Kenntnisse auf diesem Gebiete noch die empfindlichsten Lücken aufweisen. Daher werden Zoologen, Botaniker und Physiologen aus dem Buche viele Anregungen zu weiteren Forschungen schöpfen.

E. Reichenow (Hamburg).

Sorauer, P.: Handbuch der Pflanzenkrankheiten.

I. Band. Die nichtparasitären Krankheiten. Bearb. v. P. Gräbner. 4. vollständig neubearbeitete Auflage. Verlag Paul Parey, Berlin 1921, XV u. 959 Seiten, 264 Textabb., Preis geb. 180 Mk.

Bei der Neubearbeitung dieses Bandes des bekannten Buches wurde von Gräbner eine wesentliche Umstellung und Neuordnung des umfangreichen Materiales vorgenommen. Dadurch hat die Übersichtlichkeit gegenüber der alten Auflage sehr gewonnen. Dem jetzt als erstem, vorangestellten Kapitel über Geschichtliches folgt der frühere allgemeine Teil über das Wesen der Krankheit und dann ein Abschnitt über Wachstumsänderungen durch verschiedene geographische Lage des Standorts, in dem diese Beziehungen in allgemeiner Form aus dem speziellen Teil herausgelöst zu einheitlicher Darstellung gebracht sind. Dadurch ist dieses Kapitel sehr übersichtlich geworden, andererseits ist auch für den speziellen Teil eine Klärung gewonnen. In diesem ist die unglückliche Trennung in ungünstige physikalische und chemische Bodenbeschaffenheit weggeblieben und dafür im Kapitel über Krankheiten durch ungünstige Bodenverhältnisse der umfangreiche Stoff disponiert in Luftarmut des Bodens, Wasser- und Nährstoffmangel, Wasser- und Nährstoffüberschuß. Dann folgt neu zusammengefaßt Luftfeuchtigkeit und Luftbewegungen, Wärme und Licht. Stark erweitert ist die Abteilung Wunden, worin das neue Kapitel über vegetative Vermehrung eine Lücke des früheren Buches ausfüllt, hier findet sich auch das umfangreiche Material über Veredelung und Pfropfung. Die Abteilungen über Gase und Flüssigkeiten, enzymatische Krankheiten sind im wesentlichen gleich geblieben.

Durchgehends hat der Inhalt Veränderungen erfahren, Längen wurden gekürzt, neue Untersuchungen einbezogen. So ist der Abschnitt über die Pfropfhybridenfrage neu eingeschoben und die neuen Arbeiten über die Chimärenfrage, die in der alten Auflage nicht glücklich behandelt war, berücksichtigt. Das Kapitel über Albicatio ist umgearbeitet, die teils etwas eigenartigen Vorstellungen über diese Erscheinung in der früheren Auflage sind revidiert, doch sind hier noch wichtige Arbeiten der letzten Jahre unberücksichtigt gelassen. Leider sind auch die ganz unhaltbaren theoretischen Betrachtungen über Erblichkeit, die ohnehin aus dem Rahmen des Buches fallen, geblieben und Ref. kann sich nicht mit dem neu bearbeiteten Kapitel über Degeneration einverstanden erklären. Wir haben heute doch wirklich exakt durchgeführte Versuche zum Problem des Alterns und die daraus geführten „sehr künstlichen Deduktionen ohne jede Beweiskraft“ haben meiner Ansicht nach mehr Beweiskraft als die heute immer noch stark den Charakter von Anekdoten tragenden Angaben über das Aussterben verschiedener Kulturrassen, der Pyramidenpappeln u. a.

Das wertvolle Buch hat durch die Neubearbeitung, durch ihre klare Disposition noch gewonnen und wird wie bisher ein unentbehrliches Nachschlagewerk bleiben. Vielleicht könnte in einer nächsten Auflage noch ein Register beigegeben werden, das gerade diesem Charakter des Buches mehr entgegenkommt, da die kurze Fassung jetzt manchmal im Stiche läßt. Die Ausstattung wurde durch eine größere Zahl neuer Abbildungen, vor allem sehr instruktiver Photographien, bereichert.

Fritz v. Wettstein, Berlin-Dahlem.

E. Küster: Anleitung zur Kultur der Mikroorganismen.

3. Aufl. 233 S. mit 28 Abb. im Text, Leipzig und Berlin 1921, geh. M. 21.—, geb. M. 24.— und 120 Proz. Teuerungszuschlag.

Das Küster'sche Buch, das nun schon in 3. Auflage erscheint, hat seinen Charakter als ein aus der Laboratoriumspraxis hervorgegangenes Rezeptbuch bewahrt. Als solches ist es nicht nur dem Anfänger unentbehrlich, dem es freilich die persönliche Anleitung nicht ersetzen kann und soll, sondern wird auch dem selbständigen Forscher täglich zur Hand sein, dem es durch die Betonung der physiologischen Fragen von besonderem Wert ist.

Der Verfasser hat sich bemüht, das Buch auf die Höhe der Zeit zu bringen, was an den Literaturzitate überall zu erkennen ist. Leider macht es sich aber doch bemerkbar, daß er der mikrobiologischen Arbeit seit längerer Zeit ferner steht. Viel Überflüssiges wäre zu streichen. Methoden, die sich nirgends eingeführt haben (Schoutens Isolierapparat, Spitta- und Müller's Spritzmethode, Barbers Isolierpipette) sind ausführlich beschrieben, der Ausstrich auf der Agarplatte mit Öse oder Glasspatel durch den heute fast alle Bakterienreinkulturen hergestellt werden, ist nicht erwähnt. Kochs Verdünnungsmethode ist nicht an die Gelatine gebunden, sondern kann auch mit Agar ausgeführt werden. Die Herstellung von Kieselgallerte ist viel bequemer geworden. Die Angaben über Zyanophyceen sind mehrfach irreleitend u. s. f. Es wäre zu wünschen, daß eine neue Auflage sich noch mehr als bisher der Hilfe sachverständiger Spezialforscher zu erfreuen hätte, damit dieses so vorzüglich angelegte Werk die fortschreitende Wissenschaft nicht im Stich läßt.

E. G. Pringsheim-Dahlem.

H. Molisch: Mikrochemie der Pflanze.

2. Aufl. 434 S. mit 135 Abb. im Text. Jena 1921, brosch. M. 58.—, geb. M. 68.—.

Die erste Auflage dieses Werkes ist in acht Jahren vergriffen worden, trotzdem der Krieg dazwischen kam und die Ausfuhr verboten war und trotzdem die gleichzeitig erschienene Pflanzenmikrochemie von Tunmann dieselben Zwecke verfolgte. Darin kann wohl der Beweis dafür gesehen werden, daß es in ganz vorzüglicher Weise seiner Aufgabe gerecht wurde. Tatsächlich hat es sich in zahlreichen Laboratorien bei täglicher Benutzung immer bewährt und der mikrochemischen Forschung einen noch gar nicht abzusehenden Anstoß gegeben.

In der Zwischenzeit hat der Verfasser nicht nur eine ganze Anzahl neuer mikrochemischer Mitteilungen veröffentlicht, sondern auch die von anderen Forschern angegebenen Methoden fortlaufend nachgeprüft. Das kommt der neuen Auflage sehr zugute, die außerdem die Ergebnisse Willstätters über Pflanzenfarbstoffe als wichtigsten neuen Bestandteil enthält und auch die stark in Fluß befindliche Gerbstoffforschung verwertet.

Gerade die durch ein solches Werk ermöglichte leichte Übersicht über das Erreichte zeigt allerdings, daß wir heute noch die wichtigsten Pflanzenstoffe, wie z. B. gelöste Kohlehydrate und Aminosäuren, sowie viele andere, entweder gar nicht mikrochemisch nachweisen oder doch nicht in der Zelle lokalisieren können. Von weiteren Fortschritten auf diesem Gebiete wird die Erforschung des Stofftransportes und anderer wichtiger Fragen abhängen. Möge es dem Verfasser vergönnt sein in einer späteren Auflage Erfolge in dieser Richtung zu buchen.

E. G. Pringsheim-Dahlem.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg
in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band.

März 1922.

Nr. 3

ausgegeben am 1. März 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 50 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

Inhalt: H. Eidmann, Die Einwirkung der Überreife auf Eier von *Rana temporaria*. Mit 4 Abb. S. 97.
M. A. v. Herwerden, Der Einfluß der Nebennierenrinde des Rindes auf Gesundheit und Wachstum verschiedener Organismen. S. 109.
G. v. Ubisch, Abweichungen vom mechanischen Geschlechtsverhältnis bei *Melandrium dioicum*. S. 112.
A. Horn, Der Schwimmblasenapparat bei *Cobitis*. Mit 2 Abb. S. 118.
L. Eissele, Histologische Studien an der Schwimmblase einiger Süßwasserfische. Mit 5 Abb. S. 125.
R. Vogel, Über die Topographie der Leuchtorgane von *Phauis splendidula* Leconte. S. 138.
A. U. E. Aue, Besitzt der Falter von *Arctia caja* die Fähigkeit zu leuchten? S. 141.
G. Jegen, Entgegnung. S. 143.
Referate: F. Alverdes, Rassen- und Artbildung. S. 143.
Weitere Referate. S. 144.

Die Einwirkung der Überreife auf Eier von *Rana temporaria*.

Von Dr. Hermann Eidmann,

Assistent am zoologischen Institut der Universität München.

Mit 4 Abbildungen.

Die Untersuchungen Richard Hertwigs über die Geschlechtsbestimmung bei Fröschen führten zu dem Ergebnis, daß Überreife der Eier die Bildung des männlichen Geschlechts befördert. Je größer der Abstand zwischen der ersten, normalen und der nächstfolgenden Befruchtung gewählt wurde, desto mehr verschob sich das Sexualverhältnis zugunsten der Männchen. Schließlich gelang es Kuschakewitsch, durch eine Eierüberreife von 89 Stunden, den Prozentsatz der Männchen von 53 auf 100 zu steigern. Da die Sterblichkeit in seiner Kultur 4—6% nicht überschritten hatte, ist auch der früher wiederholt gemachte Einwand hinfällig geworden, es möchte das verschiedene Resultat der einzelnen Befruchtungen durch die größere

Sterblichkeit der Weibchen hervorgerufen sein. Dadurch ist erwiesen, daß Überreife der Eier, sobald sie ein gewisses Maß erreicht hat, zu einer rein männlichen Nachkommenschaft führt. Es gelang Hertwig auch, den Nachweis zu führen, daß gealtertes, überreifes Sperma keinerlei Einfluß auf das Sexualverhältnis hat. Die Überreife macht also ihren Einfluß lediglich bei den Eiern geltend, und diese müssen eine Veränderung erleiden, die ihnen die Tendenz zur Bildung männlicher Individuen verleiht. Es fragt sich nun, ob das Plasma oder die Kernsubstanz der Eier in erster Linie durch diese Beeinflussung betroffen werden. Hertwig nahm anfangs das letztere an und dachte daran, daß die Richtungskörperbildung durch die Überreife beeinflusst würde. Daß eine solche Beeinflussung möglich ist, geht aus der Beobachtung hervor, daß auch bei hochgradig überreifen Eiern der 2. Richtungskörper erst nach der Befruchtung, resp. nach der Entleerung ins Wasser abgeschnürt wird. Zur Erklärung, in welcher Weise die Richtungskörperbildung unter dem Einfluß der Überreife vor sich geht, wäre es nötig, zu wissen, ob beim Frosch das männliche oder weibliche Geschlecht heterogamet ist. Leider sind wir aber bis jetzt noch nicht genau über die Chromosomenverhältnisse bei den Fröschen orientiert. Hertwig hat daher für beide Fälle eine Erklärung zu geben versucht, die ich kurz wiederholen möchte.

Am einfachsten würde sich die Wirkungsweise der Überreife bei Annahme einer Heterogametie des weiblichen Geschlechts erklären lassen. Es würden dann unter normalen Verhältnissen gleichviel Eier mit und ohne x-Chromosom gebildet werden. Die Spermatozoen würden dagegen alle von der gleichen Konstitution sein und das x-Chromosom besitzen. Bei der Befruchtung ergäben die Eier mit x 50% homogamete Männchen, die Eier ohne x würden 50% heterogamete Weibchen liefern. Diese letzteren würden bei den Überreifekulturen fehlen. Nehmen wir nun an, daß die Überreife den Verlauf der Reifeteilungen in der Weise modifiziert, daß das Chromosomensortiment ohne das x-Element in den Richtungskörper gerät und damit eliminiert wird, so blieben nur noch Eier mit x-Chromosom übrig, die dann eine rein männliche, homogamete Nachkommenschaft ergeben würden.

Nun hat es sich aber herausgestellt, daß alle Wirbeltiere, deren Spermio-genese bisher genauer untersucht wurde, im weiblichen Geschlecht homogamet, im männlichen heterogamet sind. Es liegt kein Grund vor, für die Frösche das Umgekehrte anzunehmen. Dann ist die Chromosomenformel des Männchens, wenn wir alle Autosomen durch einen Strich ausdrücken $-x-o$, die des Weibchens $-x-x$. Die Eier würden also alle das x-Element enthalten, die Spermatozoen jedoch nur zu 50%, während die andere Hälfte durch Fehlen des x-Chromosoms ausgezeichnet wäre. Eine normale Befruchtung würde also den alten Bestand, 50% homogamete Weibchen und 50% heterogamete Männchen herstellen. Wenn nun aber die Überreife den Ablauf der Reifeteilungen in der Weise beeinflussen würde, daß die beiden x-Ele-

mente mit den Richtungskörpern ausgestoßen würden, dann würden nur Eier von der Formel $-o$ entstehen. Diese ergäben bei der Befruchtung 50% Individuen mit der Chromosomenformel $-x-o$ und 50% mit der Formel $---o$ o. Erstere wären normale, heterogamete Männchen, die letzteren dagegen Individuen, wahrscheinlich Männchen, deren Chromosomenbestand durch gänzlichem Fehlen des x-Elementes ausgezeichnet wäre. Es fragt sich, ob solche Tiere überhaupt lebensfähig wären.

Sollte eine dieser beiden Hypothesen sich bewahrheiten, so hätten wir hier keine Geschlechtsumstimmung vor uns. Es wäre vielmehr eine Verschiebung des Geschlechtsverhältnisses dadurch, daß nur eine Gametensorte ausgebildet wird, während die andere (in unserem Fall wäre es der Richtungskörper) zugrunde geht, wie es in ähnlicher Weise bei den Aphidenmännchen der Fall ist. Es müßten also von vornherein in den Überreifekulturen nur Männchen auftreten, ohne daß es zur Ausbildung indifferenter Formen käme, wie sie normalerweise bei Fröschen häufig vorkommen. Sollte es aber gelingen, in Überreifekulturen indifferente Formen nachzuweisen, die sich erst nachträglich in Männchen verwandeln, so würde das viel eher für eine, durch die Überreife veranlaßte Umstimmung des Geschlechtes sprechen, die durch Beeinflussung des Protoplasmas hervorgerufen ist. Wie ich von Herrn Geh. Rat v. Hertwig persönlich erfahren habe, ist er selbst von seiner früheren Ansicht auf Grund seiner Experimente in den letzten Jahren zurückgekommen. Er hatte die Güte, mir sein unveröffentlichtes Manuskript zur Verfügung zu stellen und faßt darin die Resultate seiner Untersuchung mit folgenden Worten zusammen.

„1. Die Überreife beschleunigt die Differenzierung der Hoden. Während es bei der Normalkultur noch über die Zeit der Metamorphose hinaus nicht möglich war, mit Sicherheit Männchen und Weibchen zu unterscheiden, ist es bei Überreife schon auf einem frühen Stadium möglich, wenigstens für die Hälfte der Kultur typische Hoden nachzuweisen. Dies entspricht einer Erfahrung, die ich wiederholt gemacht habe, daß bei normal gezüchtetem Froschmaterial die eine Hälfte der Individuen schon Hoden hatte, die andere Hälfte, — offenbar die Hälfte, welche bestimmt war, Weibchen zu liefern — noch Indifferenz der Drüse aufwies.

2. Die Resultate der besprochenen Kultur widerlegen die früher von mir vertretene Deutung von der Wirkung der Überreife; daß dieselbe Veränderungen in dem Verlauf der Eireife bedinge, daß die Weibchen das heterogamete Geschlecht repräsentieren, daß bei der Eireife das Geschlechtschromosom in den Richtungskörper gerate und daher nur Männchen erzeugende Eier gebildet werden.“

Da Hertwigs Versuche sich nur auf *Rana esculenta* beziehen, veranlaßte er mich in diesem Frühjahr, die Verhältnisse bei *Rana temporaria* zu untersuchen.

Ehe ich über die Ergebnisse meiner Versuche berichte, möchte ich der Darstellung der Methoden einen breiteren Raum widmen, da sich *Rana temporaria* in vieler Beziehung als schlecht geeignet für Überreifeexperimente erwies. Schuld daran war wohl nicht allein das Objekt, sondern auch das schlechte Material, das mir zur Verfügung stand, und die ungünstigen Witterungsverhältnisse, die gerade in diesem Jahr während der Laichzeit geherrscht haben. Die Frösche, die ich zu meinen Versuchen benutzte, stammten zum größten Teil aus der Gegend von Röhrmoos, einem kleinen Orte bei Dachau, nördlich von München. Sie wurden in copula gefangen und getrennt transportiert. An Ort und Stelle angekommen wurden sie in einen großen Behälter zusammengesetzt, wo sich dann in kurzer Zeit wieder Copulae bildeten, die sofort isoliert wurden. Ein großer Fehler war es, daß ich mir das Material durch einen Froschfänger besorgen ließ, der die Tiere wahrscheinlich getrennt und zum Teil einige Zeit aufbewahrt hatte, ehe er sie brachte. Dadurch war die Möglichkeit einer Überreife schon von vornherein gegeben, da man sich auf gegenteilige Angaben nicht verlassen kann.

Etwa ein Drittel meines Materials bestand aus Tieren, die im Institut überwintert hatten. Da *Rana temporaria* das Laichgeschäft beginnt, ohne vorher Nahrung aufgenommen zu haben, so waren diese Frösche für Überreifeversuche noch besser geeignet, als die im Freien gefangenen, da bei ihnen der Zeitpunkt der Bildung der Copula genau festgestellt werden konnte.

Die ersten Copulae wurden am 8. März gefangen. Die Laichzeit erreichte ihren Höhepunkt zwischen dem 13. und 18. März, um gegen Ende des Monats aufzuhören. Die Pärchen wurden in viereckigen Glasbehältern isoliert, die etwa handhoch mit Wasser gefüllt waren. Um den Tieren Gelegenheit zu geben, aufs Trockene zu gehen, wurden die Gefäße schräg gestellt, oder einige Ziegelsteine eingelegt. Das Wasser wurde stets nach einigen Tagen durch neues ersetzt, das schon Zimmertemperatur angenommen hatte. Das Zimmer, in dem die Aquarien aufgestellt waren, wurde möglichst vor Beunruhigung geschützt, die Gefäße eventuell mit Tüchern zugehängt. Da *Rana temporaria* im Gegensatz zu *Rana esculenta* die Eier in sehr kurzer Zeit absetzt, war eine sehr genaue Kontrolle erforderlich. Trotzdem gelang es nicht immer, den Moment der Eiablage zu erwischen und die Tiere zu trennen. Zu dieser Schwierigkeit gesellte sich noch der Umstand, daß die Frösche meist des nachts ablaichten. Von den 42 Pärchen, die ich zu meinen Versuchen benutzte, laichten nur 13 am Tage, 26 in der Nacht, und 3 Copulae gingen auseinander, ohne die Eier abgesetzt zu haben. Es war daher erforderlich, den Überwachungsdienst auch auf die Nacht auszudehnen. War es schließlich gelungen, ein Pärchen im geeigneten Moment, nachdem eine kleine Portion Eier abgelegt war, zu trennen, so ergab sich erst die Hauptschwierigkeit. Das Weibchen legte nämlich fast stets, auch ohne Copula, den Rest

der Eier, der sich noch im Uterus befand, allein ab. Um dies zu verhindern, setzte ich späterhin die Weibchen nach der Trennung in trockene Gefäße und stellte diese in fließendes Wasser von 10° C. Durch die Kälte und Trockenheit dachte ich, die weitere Eiablage zu verhindern. Aber auch das gelang meistens nicht, und als ich die Tiere zur Vornahme der künstlichen Befruchtung tötete und öffnete, in der Hoffnung, es sei noch eine Portion Eier im Uterus zurückgeblieben, da sah ich mich auch hier enttäuscht. Es gelang mir auch niemals, ein getrenntes Pärchen zu einer zweiten oder gar dritten Copula zu veranlassen und so Überreifekulturen mit natürlicher Befruchtung zu erzielen, was Hertwig bei *Rana esculenta* wiederholt erfolgreich gemacht hatte. Meine Überreifekulturen wurden daher auf dem Wege der künstlichen Befruchtung erhalten. Wie diese ausgeführt wird, ist bereits von Richard Hertwig ausführlich beschrieben worden. Zur Bezeichnung der verschiedenen Kulturen benutzte ich farbige Glasperlen, eine Methode, die von Hertwig eingeführt wurde, und die sich als ganz außerordentlich praktisch erwiesen hat. Die Aufzucht der Larven erfolgte in der altbewährten Weise, wie ich sie früher schon geschildert habe. Konserviert wurden die Tiere in Sublimat-Eisessig und in 70 % Alkohol aufbewahrt. Diese Fixierung war auch für die mikroskopische Untersuchung der Gonaden, die nach den bekannten Methoden erfolgte, ausgezeichnet.

Die Dauer der Copula variiert ziemlich, soll jedoch keinen Einfluß auf das Sexualverhältnis haben. Meist währte sie 4—6 Tage. Eine Copula trennte sich nach 5 Tagen ohne abgelaicht zu haben. Als ich das Weibchen öffnete, waren die Eier noch im Ovar. Ein anderes Pärchen ging nach 7 tägiger Copula auseinander. In der folgenden Nacht laichte das Weibchen allein ab. Der Laich verdarb natürlich, da er nicht befruchtet war. Die Untersuchung des Weibchens ergab, daß es völlig abgelaicht hatte, kein einziges Ei war noch im Uterus oder Ovar. Diese Beobachtung zeigt, daß bei *Rana temporaria* die Eier, wenn sie erst einmal in den Uterus übergetreten sind, auch in der Regel ohne Mitwirkung des Männchens abgelegt werden, eine Tatsache, die, wie ich schon bemerkte, das Zustandekommen von Überreife außerordentlich erschwerte.

Das Ablaichen erfolgt, wie ich bereits erwähnt habe, in verhältnismäßig kurzer Zeit. Wie lange es dauert, darüber kann ich keine genauen Angaben machen, da es mir darauf ankam, die Pärchen während der Eiablage zu trennen. Auch werden die Eier nicht in verschiedenen kleinen Portionen abgesetzt, wie bei *Rana esculenta*, sondern in einem einzigen, großen, formlosen Ballen. Dieser sinkt zuerst unter, um später, wenn die Gallerte gequollen ist, an die Oberfläche emporzusteigen. Es kommt nun häufig vor, daß in dem kompakten Laichklumpen die Gallerte der im Innern gelegenen Eier nicht aufquillt, oder doch nicht in dem Maße, wie in den Randpartien, so

daß in dem Eiballen ein fester Kern aus dicht nebeneinanderliegenden Eiern bestehen bleibt. Auch die Entwicklung geht im Innern in der Regel viel langsamer vor sich, als in den äußeren Partien, woran zweifellos die geringere Sauerstoffversorgung schuld ist.

In einer Kultur waren die Eier, die am 13. III. abgelaicht waren, sämtlich gut orientiert, also befruchtet. Am 16. III. hatten sich die an der Oberfläche gelegenen Eier zu dreiteiligen Embryonen entwickelt, während im Innern des Ballens erst großzellige Blastulae vorhanden waren. Am nächsten Tag waren jene schon ausgeschlüpft, während diese noch auf dem Stadium der kleinzelligen Blastula standen. Dazwischen konnte man, je nach der Lage, alle embryonalen Entwicklungsstadien verfolgen. Schließlich starb ein Teil der ungünstig gelegenen Eier, vielfach schon auf ziemlich vorgerücktem Entwicklungsstadium ab. Daß diese Verhältnisse auch in der Natur die Regel zu sein scheinen, konnte ich selbst im Freien vielfach beobachten. Auch Laichballen, die im Freien eingesammelt waren, entwickelten sich im Laboratorium in der geschilderten Weise. Man kann aber die Entwicklung gleichmässig gestalten, indem man mit einer Scheere den Laichklumpen in kleine Portionen zerschneidet.

Trotz meines großen Ausgangsmaterials erhielt ich im Ganzen nur 2 Überreifekulturen. Die erste, die ich als Kultur I bezeichnen will, stammte von einem Pärchen aus Röhrmoos. Die Copula wurde am 13. III. isoliert. Am 17. III. 4 Uhr nachmittags wurden die Tiere getrennt, nachdem sie einen kleinen Laichballen abgesetzt hatten. Von den Eiern dieser ersten, normalen Befruchtung schlüpften etwa 40% aus, die zur Aufzucht verwendet wurden.

Das Weibchen wurde sofort nach der Trennung in Kälte (10° C) und Trockenheit gebracht. Trotzdem laichte es noch eine Anzahl Eier allein ab. Als ich es am 20. III. 11 Uhr vormittags tötete, waren aber noch genügend Eier im Uterus, um die künstliche Befruchtung vorzunehmen. Von diesen gelangten etwa 20% zur Entwicklung und weiteren Kultur. Die Überreife betrug 67 Stunden.

Die Kultur II. nimmt ihren Ursprung von 2 Institutstieren, die am 21. III. kopuliert hatten. Am 24. III. wurden sie beim Ablichten getrennt. Von den Eiern, die sie bereits abgesetzt hatten, entwickelten sich etwa 30%. Auch hier laichte das Weibchen trotz der beschriebenen Vorsichtsmaßregeln noch eine Menge Eier allein ab. Als ich es am 29. III., genau 5 Tage (120 Stunden) nach der Trennung tötete, waren im Uterus nur noch relativ wenige Eier zur künstlichen Befruchtung zurückgeblieben. Diese, es waren 173, ergaben 62 Kaulquappen, also 26%, und von diesen gelangten nur 14 zur Metamorphose. Die Sterblichkeit in der zweiten Überreifekultur war also sehr groß, durch die lange Überreife von 120 Stunden war die Entwicklungsfähigkeit schon erheblich geschädigt.

Außer den eben beschriebenen Kulturen zog ich noch 6 weitere auf, die aus normalen Befruchtungen hervorgegangen waren, um über

die Sexualverhältnisse im allgemeinen; besonders über das Auftreten indifferenten Formen besser orientiert zu sein.

Die einwandfreie Feststellung des Geschlechts der Frösche während oder kurz nach der Metamorphose ist außerordentlich schwierig. Die äußere Gestalt der Gonaden ist durch das Auftreten zahlreicher Übergangsformen sehr variabel, so daß man oft zwischen Indifferenz einerseits und weiblich oder männlich andererseits schwankt. Hier liefert auch die mikroskopische Untersuchung nicht immer einwandfreie Resultate. Nur lange Übung kann schließlich zu einem einigermaßen sicheren Urteil führen. Hier sei noch eine Beobachtung von Witschi erwähnt, die ich bestätigen und die manchmal in Zweifelsfällen den Ausschlag geben kann. „Es ist eine Eigentümlichkeit der Hoden von *Rana temporaria*, daß unter dem sie umhüllenden Peritoneum Pigmentzellen auftreten können. Ihr Vorkommen ist aber leider sehr unkonstant, sonst würde die Bestimmung des Geschlechts eine leichte Sache sein; denn diese Pigmentzellen, welche durch das Peritoneum durchscheinen, lassen sich nie in Ovarien beobachten.“

Abb. 2.

Abb. 1.

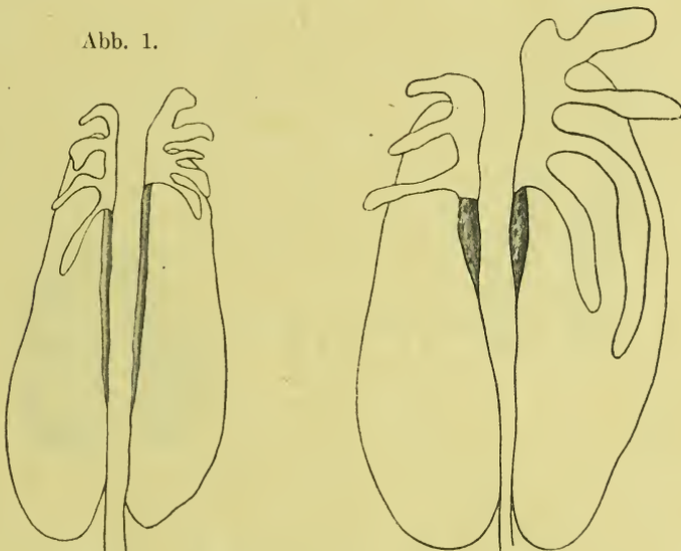


Abb. 1. Indifferente Gonade.

Abb. 2. Typischer Hoden, pigmentiert.

Über die äußere Gestalt der Geschlechtsdrüsen läßt sich folgendes sagen. Als indifferent haben sich die Tiere mit langgestreckter, leistenförmiger Gonade erwiesen, die nur eine geringe Dicke hatte. Sie zeigten niemals die perlschnurartige Ausbildung, die bei *Rana esculenta* als charakteristisch für den indifferenten Zustand beschrieben wird und hier durch das Auftreten zentraler Hohlräume, die blasen-

artige Hervorwölbungen des Keimepithels verursachen, hervorgerufen wird. Die mikroskopische Untersuchung zeigte, daß die Hohlräume klein und spaltförmig waren, so daß dadurch an der äußerlich glatten und gleichmäßigen Oberfläche der Gonade nichts geändert wurde. (Abb. 1.) Die Tendenz zur Bildung von Männchen machte sich bemerkbar in einer Konzentration der Gonadenmasse cranialwärts und Neigung zur Ausbildung des typischen, spindel- oder keulenförmigen Hodens, der, wie erwähnt, pigmentiert sein kann, und dann sicher als solcher anzusprechen ist. (Abb. 2.) Die Ovarien waren entweder dick und walzenförmig, mit glatter Oberfläche (Abb. 3), oder sie waren gelappt und gefaltet und mit Einschnürungen versehen (Abb. 4). Die erste Form stellt einen besonderen Typus dar, auf den ich später noch zurückkommen werde. Ich möchte noch erwähnen, daß die rechte Gonade der linken meist in der Entwicklung voraus ist, wie dies auch für *Rana esculenta* beschrieben wird. Besonders gut läßt sich das bei in Umwandlung begriffenen Formen beobachten. Hier war manchmal die rechte Keimdrüse schon zum typischen Hoden entwickelt, während die linke noch den indifferenten Charakter bewahrt hatte.

Abb. 3.

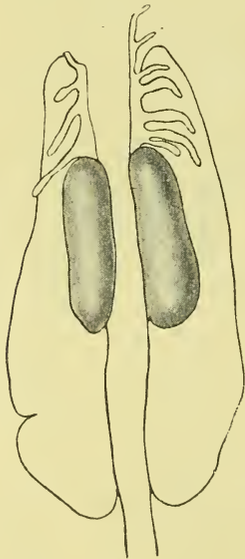


Abb. 4.

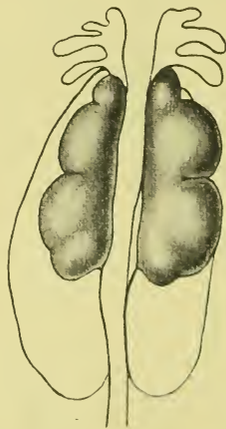


Abb. 3. Walzenförmiges Ovar, Kultur VI—VIII.

Abb. 4. Typisches gelapptes Ovar.

Vergr. 15 : 1, Zeichenapparat Abbé.

In der folgenden Tabelle gebe ich eine Übersicht über die Sexualverhältnisse in den beiden Überreifekulturen.

	1.	2.
I.	18 ♀ 2 J 23 ♂	2 ♀ 11 J 26 ♂
	67	
II.	2 ♀ 9 J 2 ♂	0 ♀ 12 J 2 ♂
	120	

Die Zahlen I und II bezeichnen die beiden Kulturen, die arabischen Ziffern die zwei Befruchtungen, zwischen denen der jeweilige Grad der Überreife in Stunden angegeben ist. In der ersten Befruchtung der Kultur I herrscht ein ziemlich normales Sexualverhältnis. Wir haben nur einen geringen Überschuß an Männchen. In der zweiten Befruchtung überwiegt die Zahl der Männchen, wie zu erwarten war, ganz beträchtlich, aber auch die indifferenten Formen sind verhältnismäßig bedeutend zahlreicher geworden. Ihre Zahl ist von 5% auf 39% der Gesamtzahl angewachsen. Diese Tatsache könnte so erklärt werden, daß die Männchen der Überreifekultur aus indifferenten Tieren durch Umwandlung entstehen. Wir hätten es hier also mit solchen, in Umwandlung begriffenen Formen zu tun, die dementsprechend zahlreicher als in der Normalkultur sein müssen. Auch das häufige Auftreten von Tieren, deren rechte Keimdrüse schon zum Hoden entwickelt war, während die linke noch indifferenten Charakter hatte, zeigt, daß in der Kultur eine intensive Umbildung zu Männchen im Gange war. Ganz besonders überzeugend spricht aber für diese Ansicht ein Vergleich der verschiedenen, zeitlich aufeinander folgenden Abtötungen in der Überreifekultur, die in der nächsten Tabelle zusammengestellt sind.

fixiert	♀	J	♂
16. V.	2	4	4
26.—28. V.	0	4	12
30.—31. V.	0	3	10

Es ist hier ohne weiteres ersichtlich, daß die Zahl der Indifferenten mit dem Alter der Kultur zugunsten der Männchen abnimmt. Es tritt also zweifellos eine Umwandlung von Formen mit ursprünglich weiblicher Tendenz in Männchen ein, so daß schließlich die ganze Kultur männlich wird. Den Anstoß zu dieser metagam erfolgenden Umbildung liefert offenbar die Überreife. Ich will noch erwähnen, daß die zwei Weibchen der ersten Abtötung Gonaden besaßen, die ich äußerlich für Ovarien hielt. Die mikroskopische Untersuchung zeigte aber, daß sie in Umbildung zu Hoden begriffen waren, so daß sie auch in die Rubrik Indifferente eingereiht werden könnten.

Die Kultur II hat von vornherein stark indifferenten Charakter, der sich in der großen Zahl indifferenter Formen in der ersten Befruchtung ausprägt. Die Zahlen sind jedoch so gering, daß es nicht richtig wäre, weitere Schlußfolgerungen daraus zu ziehen. Sie widersprechen jedoch nicht meiner oben geschilderten Ansicht, denn die beiden Männchen der 2. Befruchtung gehören der letzten Abtötung an. Daß so viele Indifferente vorhanden sind, erklärt sich vielleicht daraus, daß die erste Abtötung, die nur Zwitter enthielt, früher erfolgte, als bei Kultur I. Die Umbildung war also noch nicht so weit fortgeschritten wie in der 1. Kultur.

Der Nachweis indifferenter Formen in meinen Überreifekulturen und die allmähliche Abnahme derselben zeigt, daß das Geschlecht nicht durch Ausbildung nur einer Gametensorte von vornherein unverrückbar bestimmt ist. Vielmehr haben wir hier eine metagame Umstimmung des Geschlechts vor uns, wie sie auch anderwärts im Tierreich schon beobachtet wurde. Ich denke dabei an die Verhältnisse bei *Bonellia viridis*. Auch hier treten gewissermaßen indifferente Formen auf, die sowohl die Möglichkeit haben, sich zu Männchen wie zu Weibchen zu entwickeln. Je nachdem, ob sich die Larven am Rüssel der Mutter festsetzen oder nicht, entstehen männliche oder weibliche Tiere. Hier wird also die ursprünglich weibliche Tendenz durch den Übergang zur parasitischen Lebensweise metagam abgeändert. Bei den Fröschen wird die weibliche Entwicklungsrichtung in dem gleichen Sinne durch die Überreife umgestimmt. Die Überreife beeinflusst direkt nur die Geschlechtsprodukte und zwar, wie aus früheren Untersuchungen Hertwigs hervorgeht, lediglich die Eier. Wir können nun die weitere Einschränkung machen, daß nur das Protoplasma des Eies und nicht die Kernsubstanz betroffen wird. Hiermit läßt sich auch sehr gut die Tatsache vereinigen, daß gealtertes Spermium keinen Einfluß auf das Sexualverhältnis hat. Das Spermatozoon besitzt so gut wie kein Protoplasma, kann also auch nicht einer Einwirkung auf das Protoplasma unterliegen, zumal da die geringe Plasmamenge des Samens bei der Entwicklung keine Rolle spielt. Wenn wir nun die Annahme machen, daß bei den Fröschen, wie bei den anderen Amphibien und den bisher untersuchten Wirbeltieren überhaupt, das männliche Geschlecht heterogamet ist, also nur ein x-Chromosom besitzt, so muß bei der Umwandlung ursprünglich weiblicher Tiere in Männchen, metagam, das zweite Heterochromosom zugrunde gehen. Offenbar wird der Chromosomenapparat in diesem Sinne sekundär durch das von der Überreife beeinflusste Protoplasma korrigiert.

Hertwig, dessen Untersuchungen an *Rana esculenta* zu dem gleichen Ergebnis geführt haben, schreibt hierüber in dem bereits erwähnten Manuskript:

„Dieses Verhalten (die Umstimmung des Geschlechts der Frösche) erinnert an die Vorkommnisse, die wir für manche hermaphrodite Tiere kennen, bei denen zunächst homogamete Weibchen entstehen,

bei denen im Lauf der Entwicklung die Möglichkeit Hoden zu erzeugen dadurch geliefert wird, daß in einem Teil der Geschlechtszellen das eine von den beiden x-Chromosomen in Verlust gerät. Und so möchte ich das Verhalten auch deuten. Ich nehme an, daß das männliche Geschlecht bei den Fröschen heterogamet ist, wie es auch, wenn auch auf Grund nicht ganz einwandfreier Beobachtungen für Frösche, wie auch für andere Amphibien und Wirbeltiere überhaupt behauptet wird. Demgemäß müssen bei der Befruchtung zweierlei Eier zu gleichen Teilen entstehen, sogenannte Männcheneier mit einem x-Chromosom und Weibcheneier mit 2 x-Chromosomen. Letztere erfahren im Lauf der Entwicklung eine Umstimmung, sei es, daß das 2. x-Chromosom ganz rückgebildet oder in seiner Wirkung abgeschwächt wird. Ich halte es für wahrscheinlich, daß die Einflüsse, welche die Umstimmung des Chromosomenapparats bedingen, vom Protoplasma ausgehen, wie das ja auch für Hermaphrodite gilt, und nicht nur für diese, sondern auch für Tiere, wie die Daphniden, Aphiden, bei denen im Laufe ihrer Generationsfolge ebenfalls eine geschlechtliche Umstimmung, ein Übergang vom weiblichen zum männlichen Geschlecht sich vollzieht.“

Wie sich nun die Wirkungsweise der Überreife auf das Protoplasma des Eies zu denken ist, darüber kann ich keine Angaben machen, zumal da Untersuchungen hierüber am hiesigen Institut im Gange sind, die vielleicht Aufklärung bringen werden.

Kultur	Sexualverhältnis			Ursprung
III.	37 ♀	3 J	42 ♂	Röhrmoos
IV.	9 ♀	8 J	26 ♂	Röhrmoos
V.	1 ♀	30 J	8 ♂	Röhrmoos
VI.	32 ♀	16 J	4 ♂	Institut
VII.	16 ♀	—	—	Röhrmoos
VIII.	30 ♀	1 J	1 ♂	Röhrmoos

Ehe ich schließe, möchte ich noch auf die Sexualverhältnisse in den andern, normalen Froschkulturen eingehen, da sich einige Betrachtungen daran knüpfen lassen. In obiger Tabelle habe ich die darauf bezüglichen Zahlen zusammengestellt. Es handelt sich dabei um ausgebildete Fröschen kurz nach der Metamorphose.

Kultur III hat ganz normalen Charakter und entspricht in ihrem Sexualverhältnis ungefähr der ersten Befruchtung von Kultur I. Es waren nur 3 Indifferente vorhanden, alle andern waren gut differenziert, so daß die Bestimmung des Geschlechts keinerlei Schwierigkeiten machte. Sie weicht von den andern Kulturen insofern ab, als nur in ihr die typischen, gelappten Ovarien auftraten, von denen

Abb. 4 eins darstellt. Die Kulturen IV und V zeichnen sich durch starken Überschuß an Männchen aus. Offenbar lag hier schon von vornherein Überreife vor, aus den anfangs erwähnten Gründen. Kultur V enthält fast nur Indifferente, während die letzten Kulturen ganz eigenartige Geschlechtsverhältnisse aufweisen. Sie sind durch auffallendes Überwiegen der Weibchen ausgezeichnet. Kultur VII hatte sogar rein weiblichen Charakter. Die Ovarien dieser Tiere zeigten alle den eigenartigen Typus, wie er auf Abb. 3 dargestellt ist. Sie waren walzenförmig mit glatter Oberfläche. Hertwig beschreibt die gleichen Ovarien aus rein weiblichen Kulturen von *Rana esculenta*. Er konnte feststellen, daß solche Kulturen dann entstanden, wenn die beiderlei Geschlechtsprodukte, die zur Befruchtung kamen, die Neigung zur Indifferenz besaßen. Diese Beobachtung erlaubt den Rückschluß, daß auch hier die Eltern Eier, resp. Samen mit indifferenter Tendenz erzeugten. Es hat sich nun herausgestellt, daß die Indifferenz nicht durch äußere Einflüsse während der Entwicklung hervorgerufen wird, sondern daß es Lokalrassen gibt, deren Nachkommenschaft den indifferenteren Charakter hat, und solche deren Nachkommen durch frühzeitige sexuelle Differenzierung ausgezeichnet sind. Die Röhrmooser Frösche bilden demnach eine „indifferente“ Rasse und waren also in dieser Hinsicht günstig für meine Versuche.

Literatur.

- Eidmann, H., Über Wachstumsstörungen bei Amphibienlarven. Arch. f. Entw. Mechanik. Bd. 49, 1921.
- Goldschmidt, R., Mechanismus und Physiologie der Geschlechtsbestimmung. Berlin 1920.
- Hertwig, G., Das Sexualitätsproblem. Biol. Zentralbl. Bd. 41, 1921.
- — R., Über das Problem der sexuellen Differenzierung. Verhdlg. d. Deutsch. Zool. Gesellsch. 1905.
- — Weitere Untersuchungen über das Sexualitätsproblem. Verhdlg. d. Deutsch. Zool. Gesellsch. 1906/07.
- — Über den derzeitigen Stand des Sexualitätsproblems nebst eigenen Untersuchungen. Biol. Zentralbl. Bd. 32. 1912.
- Kuschakewitsch, S., Über den Ursprung der Urgeschlechtszellen bei *Rana esculenta*. Sitz. Ber. math. phys. Kl. Kgl. Bayr. Akad. der Wissenschaften. Bd. 38, 1908.
- — Die Entwicklungsgeschichte der Keimdrüsen von *Rana esculenta*. Festschr. f. R. Hertwig, Bd. 2. Jena 1910.
- Schmitt-Marcel, W., Über Pseudo-Hermaphroditismus bei *Rana temporaria*. Arch. f. mikr. Anatomie, Bd. 72, 1908.
- Witschi, E., Über Geschlechtsdifferenzierung bei *Rana temporaria*. Sitz. Ber. d. Gesellsch. f. Morphologie und Physiologie, München 1913.
- — Experimentelle Untersuchungen über die Entwicklungsgeschichte der Keimdrüsen von *Rana temporaria*. Arch. f. mikrosk. Anatomie Bd. 85, Abt. II, 1914.
- — Studien über die Geschlechtsbestimmungen bei Fröschen: Archiv. f. mikrosk. Anatomie, Bd. 86, Abt. II. 1914.

Der Einfluß der Nebennierenrinde des Rindes auf Gesundheit und Wachstum verschiedener Organismen.

Von Dr. M. A. van Herwerden.

(Aus dem embryologischen-histologischen Laboratorium der Universität Utrecht.)

Während eines Versuchs über den Einfluß von Organextrakten auf die Fortpflanzung von *Daphnia pulex* beobachtete ich, daß die Nebennierenrinde des Rindes in minimaler Quantität dem Kulturwasser zugesetzt die allgemeine Gesundheit, das Wachstum und die Fertilität dieser Cladoceren fördert, in einer Weise, wie weder ähnliche Quantitäten Schilddrüse, Hypophysis (pars anterior), noch Nebennierenmark zu tun vermögen. Ich habe seitdem in Versuchen bei *Daphnia*, bei *Limnaea* und ebenfalls im Frühling bei Kaulquappen diesen Befund näher geprüft. Die ausführliche Arbeit mit photographischen Beilagen wird später erscheinen; ich möchte an dieser Stelle bloß eine kurze Übersicht über die Resultate meiner Arbeit geben.

*Daphnia pulex*¹⁾.

Das Material eignet sich besonders gut zu ähnlichen physiologischen Versuchen, weil Geschwister aus derselben Brut immer zur Verfügung stehen (seit 12 Jahre parthenogenetische Fortpflanzung im Laboratorium, also genotypisch identische Geschwister vom selben Alter).

Die Rinderorgane wurden frisch vom Schlachthaus bezogen, zerhackt und im Brutofen bei einer Temperatur von 60° C. während 24 Stunden getrocknet; ca. 1 mgr. der getrockneten Substanz wird für den Versuch benutzt. Die Kontrollkultur enthält dieselbe Quantität Grubenwasser und eine ähnliche Quantität einzellige Algen²⁾. Die Jungen einer Brut werden über die Versuchs- und Kontrollgläser verteilt, nach vorheriger Messung mit dem Okularmikrometer. Es ergab sich, daß in allen Versuchen Zusatz von 1—2 mgr. getrocknete Nebennierenrinde zu 10—15 cm³ Grubenwasser das Wachstum fördert, die Geschlechtsreife schneller eintreten läßt und die Generationen schneller einander nachfolgen läßt als in den Kontrollkulturen oder in den Nebennierenmarkkulturen der Fall war.

Bemerkenswert ist der Befund, daß schädliche Lebensumstände oft besser vertragen werden, falls der Kultur diese geringe Quantität Nebennierenrinde zugesetzt ist. Mehrzellige Fadenalgen werden z. B. sehr schlecht von *Daphnia pulex* vertragen; eine Depression tritt ein

1) Eine vorläufige Mitteilung über die *Daphnia*-Versuche erschien diesen Sommer in den „Verlagen der Koninklyke Academie der Wetenschappen“ Deel. XXIX, Nr. 9.

2) Weil die Nebennierenrinde das Wachstum der Algen fördert, wurde bei den länger währenden Versuchen darauf geachtet, daß diese Quantitäten übereinstimmend gehalten wurden.

und ohne Erneuerung des Kulturwassers sterben die Daphnien ab. Zusatz von 1—2 mgr. Nebennierenrinde genügt, damit die Tiere in vollkommener Gesundheit in einem Konvolut von langfädigen Algen längere Zeit am Leben bleiben. Ja sogar Pilzmycelia, welche sonst die Daphnien schnell zugrunde richten, werden in den Nebennierenrinde-Kulturen, wo Pilze oft üppig wachsen, gut vertragen, ohne daß die Tiere zugrunde gehen. Ich habe in dieser Weise während der Sommerferien die ungenügend gereinigten Daphnienkulturen am Leben gehalten.

Das Studium des Adrenalins hat längere Zeit die Bedeutung der Nebennierenrinde in den Hintergrund geschoben, bis von späteren Autoren z. B. von A. Biedl die letztere wieder hervorgehoben wurde. Neben dem Zusammenhang zwischen der Rinde und der Geschlechtsfunktion ist ebenfalls auf die antitoxische Wirkung der Nebennierenrinde hingewiesen. Wie Cobragift in vitro von der Rindensubstanz entgiftet wird, wäre es möglich, daß hier endogene toxische Substanzen von der Nebennierenrinde unschädlich gemacht werden.

Welcher Substanz der Nebenniere sind diese merkwürdigen Einflüsse zuzuschreiben? Das Adrenalin spielt hier jedenfalls keine Rolle, denn erstens ist das Nebennierenmark nicht oder viel weniger wirksam und zweitens fehlt der von mir bereiteten getrockneten Cortex die bekannte Adrenalinreaktion, welche mit dem getrockneten Mark sofort nachweisbar ist³⁾.

Vorläufig läßt sich bloß sagen, daß diese wirksame Substanz der Nebennierenrinde löslich in Wasser ist und bei einer zweistündigen Erhitzung im Autoklav auf 110°—120° nicht vernichtet wird.

Limnaea ovata.

Als speziell für ähnliche Versuche geeignetes Material wurde auch die Süßwasserschnecke, *Limnaea*, gewählt. Es läßt sich nämlich der gelatinöse Eiabsatz, den man im Frühjahr an Wasserpflanzen findet, in 2 oder mehrere Teile schneiden, welche man über verschiedene Gläser mit demselben Wasserquantum und übereinstimmender Algennahrung verteilt. Als Zusatz wurde jede 3 Tage 5—10 mgr. getrocknete Substanz oder 1 cm³-extrakt (0,5 gr. in 50 cm³ destilliertes Wasser) benutzt. Zusatz von Nebennierenmark hat in den meisten Kulturen schädlich gewirkt und die Embryonen oft schon vor dem Verlassen der Eihüllen zugrunde gerichtet.

Bloß in einem Markversuch haben die jungen Schnecken sich entwickelt, ohne in erheblicher Weise bei der Rindenkultur zurückzubleiben. Ich halte es nicht für unmöglich, daß es sich in dem Fall um Beimischung von Rindernubstanz handelt; es ist nämlich äußerst schwer beim Herauspräparieren des Nebennierenmarks dasselbe immer frei von Rindengewebe zu erhalten⁴⁾.

3) Nämlich die Rosarotfärbung in wässriger Lösung bei Anwesenheit von Sauerstoff.

4) Im Gegenteil läßt sich die Rinde gut ohne Markbeimischung präparieren.

Der Größenunterschied der Rindekultur-Schnecken den Kontrollschnecken (denselben Eiabsatz entnommen) gegenüber, ist ganz bedeutend, sowohl was die Schale als den Körper betrifft. Auch bei diesem Schneckenversuch ergab es sich wie bei *Daphnia pulex*, daß der wirksame Bestandteil wasserlöslich ist und sehr gut eine zwei-stündige Erhitzung auf 110—120° verträgt.

Es versteht sich, daß in allen Versuchen für übereinstimmende Temperatur, Beleuchtung und Nahrung gesorgt wurde. Auffallend war der bräunliche Darminhalt der mit Nebennierenmark-Zusatz behandelten Schnecken, der hellgrünen Farbe bei den Rinde- und Kontrollkulturen gegenüber, was sich schon beim lebenden Tiere durch die transparente Schale hindurch beobachten läßt⁵⁾.

Rana esculenta.

Froschlarven einem selben Eiabsatz entnommen und Larven von 1 cm Länge an derselben Stelle in Gruben (zu derselben Zeit) gefangen — sind zu verschiedenen Versuchen von Ende April bis Juli benutzt. Als Nahrung wurde in allen Versuchen Fleisch und Hühner-eiweiß gegeben. Außerdem (ausgenommen in den Kontrollgläsern) dreimal wöchentlich der Zusatz von der getrockneten oder extrahierten obenerwähnten Substanz. Bloß in einem Versuch, in welchem der Einfluß von ähnlichen Mengen getrocknete Hypophysis (pars anterior) und Nebennierenrinde verglichen wurde, (täglich 10 mgr.) habe ich keine sonstige animalische Nahrung zugesetzt.

Im allgemeinen läßt sich sagen, daß der geringe Nebennierenrinde-Zusatz zu den Kulturgläsern die Tiere kräftiger und größer, auch lebhafter macht als die Kontrolltiere. Ebenfalls in den Hypophysiskulturen befinden sich größere Kaulquappen als in den Kontrollkulturen; es bleiben aber viel mehr Larven im Wachstum zurück als in der Nebennierenrindekultur, in welcher alle Exemplare kräftig sind. Die Metamorphose wird weder von dem Hypophysis-, noch von dem Nebennieren-Zusatz bei diesen geringen Quantitäten beeinflusst⁶⁾.

Von einer antitoxischen Wirkung der Nebennierenrinde, wie in den Daphnienkulturen, gibt es auch im Kaulquappenversuch eine Andeutung — es fehlen aber noch diesen Punkt betreffend genügend Beweise.

Schnecken und Froschlarven wurden zu verschiedenen Zeiten zwecks mikroskopischer Untersuchung fixiert. Es versteht sich, daß bei den von mir untersuchten Invertebraten, denen — so weit wir wissen⁷⁾ —

5) Diese Durchsichtigkeit gestattet sogar die Herzfrequenz bei den jungen, an der Glaswand haftenden Schnecken mit der Lupe zu zählen, während sie sich also in ihrer natürlichen Lage im Kulturglas befinden.

6) Schon bei einem Zusatz von 15 mgr. pro Woche (getrocknete Substanz) war der günstige Einfluß auf das Wohlbefinden der Larven bemerkbar.

7) Nach der Mitteilung von W. Harms (Arch. f. Entwicklungsmechanik Bd. 47, S. 308) über das Vorkommen eines mit dem Interrenalorgan der Fische vergleichbaren Gewebes bei der Sipunculide, *Phycosoma Lanzarotae*, wäre es allerdings geraten, jeden definitiven Ausspruch vorläufig zu vermeiden.

die mit denjenigen der Vertebraten vergleichbaren endocrinen Drüsen abgehen — einheitlichere Resultate zu erwarten sind, als bei den auch in dieser Hinsicht mehr komplizierten Froschlarven. Eine günstige Wirkung von geringen Quantitäten Nebennierenrinde, bei einer genügenden sonstigen Nahrung, läßt sich aber ohne Zweifel auch für die letzteren nachweisen.

Abweichungen vom mechanischen Geschlechtsverhältnis bei *Melandrium dioicum*.

Von G. v. Ubisch, Heidelberg.

Durch viele Versuche an Tieren und Pflanzen ist bewiesen worden, daß sich das Geschlecht nach dem Mendelschema vererbt, wie es der Rückkreuzung eines einfach mendelnden Bastardes mit dem rezessiven Elter entspricht; also $Aa \times aa = Aa + aa$. Die Frage ist nun die, welches der beiden Geschlechter das homogametische (aa), welches das heterogametische (Aa) ist. Bei den Tieren hat man beide Fälle feststellen können, bei den wenigen Versuchen mit Pflanzen hat sich bisher stets das männliche Geschlecht als heterogametisch erwiesen. Da die meisten Pflanzen Zwitter sind, ist es schwer, geeignete Versuchsobjekte zu finden. Den einwandfreien Beweis, daß die Geschlechtstrennung bei der Reduktionsteilung vor sich geht, haben Untersuchungen von Strasburger (1) an dem Lebermoose *Sphaerocarpus terrestris* gebracht, bei dem aus den vier Sporen einer zusammenhaftenden Sporentetrade je zwei männliche und zwei weibliche Pflänzchen hervorgehen. Bastardierungsversuche mit *Bryonia* und *Melandrium* (2) hatten schon ergeben, daß man es mit einer Sorte Eiern, aber zwei Garnituren Pollenkörnern, männchen- und weibchenbestimmenden, zu tun hat.

Nach diesem einfachen Vererbungsschema sollte man annehmen, daß das Zahlenverhältnis, in dem die beiden Geschlechter auftreten, stets 1:1 sein müßte, und aus allen Versuchen geht tatsächlich hervor, daß dies der Fall ist, wenn nicht Störungen irgend welcher Art eintreten, die das mechanische Geschlechtsverhältnis nachträglich verschieben. Ein Fall ist besonders genau darauf hin analysiert, nämlich die Abweichungen, die bei *Melandrium dioicum* auftreten. Es liegen da besonders große Zählungen vor; von Strasburger, der in der Nähe von Bonn unter 10662 Pflanzen 43,83 % Männchen fand, von G. H. Shull, in dessen Kulturen unter 11197 Pflanzen 43,13 % Männchen auftraten (3). Correns (4) hat nun zeigen können, daß diese Abweichungen vom mechanischen Geschlechtsverhältnis zum größten Teile dadurch bedingt sind, daß die weibchenbestimmenden Pollenschläuche eine etwas größere Wachstumsgeschwindigkeit auf ihrem Wege zu den Samenanlagen entwickeln als die männchenbestimmenden. Da nun in der Natur fast stets mehr Pollenkörner auf

die Narben gelangen, als Samenanlagen vorhanden sind, werden mehr weibchen- als männchenbestimmende Pollenkörner die Befruchtung vollziehen.

In einem krassen Gegensatz zu diesem Resultate stehen die Versuche von Shull mit derselben Versuchspflanze, die er in seiner Arbeit: Sexlimited inheritance in *Lycchnis dioica* L. (5) veröffentlicht hat. Für diese Versuche möchte ich versuchen, hier eine Deutung zu geben.

Die Sachlage ist folgende: Shull kreuzt ein normales *Melandrium album*-Weibchen mit der von E. Baur(6) in der Nähe von Berlin gefundenen schmalblättrigen Mutante und erhält in F_1 lauter breitblättrige Pflanzen, von denen 72 Männchen, 8 Weibchen waren. Kreuzte er nun die Geschwisterpflanzen untereinander, so erhielt er als F_2 32 breitblättrige Weibchen, 11 breitblättrige Männchen und 7 schmalblättrige Männchen.

Aus diesen Zahlen schließt er, daß breitblättrig dominiert, daß das männliche Geschlecht heterogametisch im Geschlechtsfaktor ist, und daß sich die Schmalblättrigkeit geschlechtsbegrenzt vererbt. Er nimmt als genetische Formel in bezug auf die beiden uns hier interessierenden Faktoren an, daß das breitblättrige normale Weibchen $\widehat{FB}\widehat{Fb}$ heiße, die schmalblättrige Mutante männlichen Geschlechtes $\widehat{Fb}\widehat{fb}$, (wobei die Bögen die absolute Koppelung zwischen dem Geschlechtsfaktor und der Blattbreite bedeuten) und schließlich, daß das gewöhnlich auftretende breitblättrige Männchen in der Blattbreite heterozygotisch sei, also $\widehat{FB}\widehat{fb}$ heiße. (Hierbei bedeutet B breites, b schmales Blatt; FF den weiblichen Geschlechtsfaktor, Ff den männlichen. [Shull schreibt hier also für das weibliche Geschlecht FF, für das männliche Ff, während in Analogie zu unserem obengewählten Vergleich der Rückkreuzung mit dem rezessiven Elter das Männchen Mm, das Weibchen mm geschrieben werden müßte. Da es für unsere Ausführungen ohne Belang ist und den Vergleich mit der Shull'schen Arbeit erleichtert, mag dessen Bezeichnungsweise beibehalten werden]).

Da auf diese Formeln hier alles ankommt, seien seine Kreuzungsergebnisse in ihnen wiedergegeben.

Breitblättriges normales ♀ × schmalblättriges ♂ = $\widehat{FB}\widehat{Fb} \times \widehat{Fb}\widehat{fb}$
gibt in F_1 = $\widehat{FB}\widehat{Fb} : \widehat{FB}\widehat{fb} = 1$ br. ♀ : 1 br. ♂.

Shull erhält statt dessen 8 br. ♀ : 72 br. ♂.

F_2 = $\widehat{FB}\widehat{Fb} \times \widehat{FB}\widehat{fb} = \widehat{FB}\widehat{FB} + \widehat{Fb}\widehat{FB} + \widehat{FB}\widehat{fb} + \widehat{Fb}\widehat{fb} = 1$ br. ♀
homoz. : 1 br. ♀ heteroz. : 1 br. ♂ heteroz. : 1 schm. ♂.

Shull kreuzt nun die verschiedenen Typen aus F_2 miteinander. Es seien die von ihm erwarteten und experimentell erhaltenen Werte wiedergegeben; (siehe unten). Aus dieser Zusammenstellung geht hervor, daß mit Ausnahme von a) keine einzige Versuchsserie seinen Erwartungen entspricht. F_2 und b) könnte man noch halbwegs gelten lassen, wenn nicht die Abweichungen beide Male ganz genau in derselben Richtung

lägen: nämlich Überschuß an Weibchen, zu wenig schmalblättrige gegen breitblättrige Männchen, dazu in b) das Auftreten eines schmalblättrigen Weibchens (das Shull im übrigen als erneute Mutante ansieht, dem er also keine Bedeutung beilegt).

Kreuzungen innerhalb F_2 .

a) Homozygotisches breitbl. ♀ × heterozygotisches breitbl. ♂.

$$\widehat{FB} \widehat{FB} \times \widehat{FB} \widehat{fb} = \widehat{FB} \widehat{FB} + \widehat{FB} \widehat{fb} = 1 \text{ ♀ br.} : 1 \text{ ♂ br.}$$

Shull erhielt 399 ♀ br. : 401 ♂ br.

b) heteroz. ♀ br. × heteroz. ♂ br. wie F_2 .

$$\widehat{FB} \widehat{fb} \times \widehat{FB} \widehat{fb} = \widehat{FB} \widehat{FB} + \widehat{fb} \widehat{FB} + \widehat{FB} \widehat{fb} + \widehat{fb} \widehat{fb} = 2 \text{ br. ♀} : 0 \text{ schm. ♀} : 1 \text{ br. ♂} : 1 \text{ schm. ♂.}$$

Shull fand 819 br. ♀ : 1 schm. ♀ : 395 br. ♂ : 339 schm. ♂.

c) homoz. br. ♀ × schm. ♂.

$$\widehat{FB} \widehat{FB} \times \widehat{fb} \widehat{fb} = \widehat{FB} \widehat{fb} + \widehat{FB} \widehat{fb} = 1 \text{ br. ♀} : 1 \text{ br. ♂.}$$

Shull fand 12 br. ♀ : 1644 br. ♂.

d) heteroz. br. ♀ × schm. ♂.

$$\widehat{FB} \widehat{fb} \times \widehat{fb} \widehat{fb} = \widehat{FB} \widehat{fb} + \widehat{fb} \widehat{fb} + \widehat{FB} \widehat{fb} + \widehat{fb} \widehat{fb} = 1 \text{ br. ♀} : 1 \text{ schm. ♀} : 1 \text{ br. ♂} : 1 \text{ schm. ♂.}$$

Shull fand 2 br. ♀ : 630 br. ♂ : 463 schm. ♂ : 1 br. ♂ : 1 schm. ♂.

(Bei Betrachtung dieser Formeln ist zu beachten, daß die vom Ei herrührende Gamete stets an erster Stelle geschrieben ist. Also z. B. $\widehat{FB} \widehat{fb}$ gibt an, daß \widehat{FB} vom Ei, \widehat{fb} vom Pollenkorn her stammt; $\widehat{fb} \widehat{FB}$, daß \widehat{fb} vom Ei, \widehat{FB} vom Pollenkorn her stammt. Darauf ist ungemein großes Gewicht zu legen.)

Man könnte daraus schließen, daß die Formeln Shulls falsch seien; ich glaube aber, daß sie (mit einer kleinen Änderung, die das Zahlen- und Typenverhältnis kaum berührt, und auf die ich weiter unten zurückkomme), geeignet sind, den Tatsachen gerecht zu werden, wenn man die von Correns (4) gefundenen Verhältnisse bei *Melandrium* berücksichtigt.

Correns schließt ebenso wie Shull, daß das weibliche Geschlecht homogametisch, das männliche heterogametisch ist, daß also zwei Sorten von Pollenkörnern gebildet werden, aus jeder Tetrade zwei weibchenbestimmende, zwei männchenbestimmende. Aus seinen Versuchen geht mit Sicherheit hervor, daß diese sich in der Wachstumsgeschwindigkeit ihrer Pollenschläuche unterscheiden (oder durch die Keimungsgeschwindigkeit, was hier auf dasselbe herauskommt). Es gelang Correns, das Geschlechtsverhältnis durch Aufhebung der Konkurrenz dem mechanischen Geschlechtsverhältnis sehr nahe zu bringen, also mehr Männchen als in der Natur auftreten, hervorzurufen. Andererseits konnte er durch Stützung der Griffel geeignete Zeit nach der Bestäubung die Zahl der Männchen vermindern, die den langen Weg nach den Samenlagen noch nicht hatten zu Ende zurücklegen können.

Wir wissen nicht, was die geringere Geschwindigkeit des männchenbestimmenden Pollenschlauches bewirkt, ein Heterochromosom ist bei *Melandrium* nicht festgestellt worden, und der eine längere Geminus, den Strasburger (loc. cit. pag. 454) in den Pollenmutterzellen fand, kann für die Unterschiede nicht aufkommen, da alle Pollenkörner ihn besitzen. Nachdem Sakamura (7) bei einer größeren Anzahl der verschiedensten höheren Pflanzen die einzelnen Chromosomen identifizieren konnte, muß man überdies wohl annehmen, daß die verschiedenen Chromosomen vielfach verschiedene Gestalt haben.

Es hieße sich die Sache recht leicht machen, wollte man postulieren, daß eine größere Geschwindigkeit durch eine sichtbare geringere Masse der Chromosomen bedingt sein müßte. Es können da auch gut Einflüsse chemischer Natur, Katalysatoren oder dergl. einwirken. Einen solchen Einfluß scheint mir nun der Faktor B, resp. b der Breit- resp. Schmalblättrigkeit bedingt, auf den Geschlechtsfaktor F resp. f auszuüben. Sehen wir uns nämlich die Fälle in den Shull'schen Kreuzungen an, wo ein anomales Geschlechtsverhältnis auftritt, so werden wir dies stets dann und nur dann finden, wenn im männlichen Geschlechte die Gene Fb gekoppelt sind. Die Annahme, die uns erlaubt, die ganzen Versuche Shulls zu deuten, lautet nun folgendermaßen: Die Genkombination im Pollenkorn $\widehat{F}B$ ist etwas schneller als $\widehat{f}b$, $\widehat{f}b$ ist aber bedeutend schneller als $\widehat{F}b$. Im weiblichen Geschlecht, wo die Geschwindigkeit keine Rolle spielt, nehmen wir zweckmäßig einen geringen schädigenden Einfluß der ungünstigen Kombination $\widehat{F}b$ an.

Betrachten wir unter diesem Gesichtspunkt nun einmal die Resultate Shulls, so erhalten wir folgendes:

$$P_1 \times P_2 = \widehat{F}B \widehat{F}b \times \widehat{F}b \widehat{f}b = \widehat{F}B \widehat{F}b + \widehat{F}b \widehat{f}b.$$

Hier sind im Pollenkorn die beiden Gameten $\widehat{F}b$ und $\widehat{f}b$ enthalten, von denen $\widehat{f}b$ bedeutend schneller ist als $\widehat{F}b$, deshalb müssen bedeutend mehr Männchen auftreten als Weibchen. Shull erhielt 8 Weibchen auf 72 Männchen.

$$F_2 = \widehat{F}B \widehat{F}b \times \widehat{F}b \widehat{f}b = \widehat{F}B \widehat{F}b : \widehat{F}b \widehat{F}b : \widehat{F}b \widehat{f}b : \widehat{F}b \widehat{f}b.$$

Hier haben wir im Pollenkorn nur die Gameten $\widehat{F}B$ und $\widehat{f}b$, von denen $\widehat{F}B$ etwas schneller als $\widehat{f}b$ ist, also müssen etwas mehr Weibchen als Männchen auftreten und da die Gamete $\widehat{F}B$ im Ei etwas günstiger als $\widehat{F}b$ ist, etwas mehr breitbl. Männchen als schmalbl. Shull erhielt 32 br. ♀ : 11 br. ♂ : 7 schm. ♂.

Dasselbe gilt für Kreuzung b) innerhalb F_2 , hier tritt auch das erwartete Verhältnis ein, nämlich 819 br. ♀ : 395 br. ♂ : 339 schm. ♂, dazu ein schm. ♀, auf das ich noch zu sprechen komme.

Die übrigen Kreuzungen innerhalb F_2 ergeben folgendes:

$$a) \text{ homoz. br. } \widehat{f}b : \text{ heteroz. br. } \widehat{F}b = \widehat{F}B \widehat{F}b \times \widehat{F}b \widehat{f}b = \widehat{F}B \widehat{F}b : \widehat{F}b \widehat{f}b.$$

Hier ist die Gamete $\widehat{F}B$ etwas schneller als $\widehat{f}b$, es müßten also

etwas mehr Weibchen als Männchen auftreten, tatsächlich treten gleichviel auf, nämlich 399 ♀ : 401 ♂.

c) homozyg. br. ♀ × schm. ♂. $\widehat{F}\widehat{B}\widehat{F}\widehat{b} \times \widehat{F}\widehat{b}\widehat{f}\widehat{b} = \widehat{F}\widehat{B}\widehat{F}\widehat{b} : \widehat{F}\widehat{B}\widehat{f}\widehat{b}$.

Die Gamete $\widehat{F}\widehat{b}$ ist bedeutend langsamer als $\widehat{f}\widehat{b}$, es treten also bedeutend mehr Männchen als Weibchen auf. Shull erhielt 12 ♀ : 1644 ♂.

d) heterozyg. br. ♀ × schm. ♂. $\widehat{F}\widehat{B}\widehat{F}\widehat{b} \times \widehat{F}\widehat{b}\widehat{f}\widehat{b} = \widehat{F}\widehat{B}\widehat{F}\widehat{b} : \widehat{F}\widehat{b}\widehat{F}\widehat{b} : \widehat{F}\widehat{B}\widehat{f}\widehat{b} : \widehat{F}\widehat{b}\widehat{f}\widehat{b}$.

Die Gamete $\widehat{F}\widehat{b}$ ist bedeutend langsamer als $\widehat{f}\widehat{b}$, es treten also bedeutend weniger Weibchen als Männchen auf; die weibliche Gamete $\widehat{F}\widehat{b}$ ist etwas schwächer als $\widehat{F}\widehat{B}$, es treten also etwas weniger schm. ♂ als br. ♂ auf. Shull erhielt 2 br. ♀ : 630 br. ♂ : 463 schm. ♂ : 2 ♂.

Wir sehen also, daß diese einfache Annahme alle Resultate Shulls hinreichend erklärt. Es liegen nun aber verschiedene Gründe vor, die mich veranlassen, nicht wie Baur und Shull eine absolute Koppelung des Geschlechtsfaktors mit dem Blattbreitenfaktor anzunehmen, wie wir es bisher in unserer Rechnung getan haben. Für eine starke, wenn auch nicht absolute Koppelung spricht 1. das Auftreten des schmalbl. Weibchens in b).

In Fällen der nicht absoluten Koppelung muß hier das Verhältnis
 breitbl. ♀ : schmalbl. ♀ : breitbl. ♂ : schmalbl. ♂
 $2n+1 : 1 : n+2 : n$

Da das schmalbl. ♀ aber die ungünstige Genenzusammensetzung $\widehat{F}\widehat{b}\widehat{F}\widehat{b}$ hat, muß es sehr viel weniger als $\frac{1}{2n+1}$ mal im Verhältnis zum breitbl. ♀ auftreten, kann aber gelegentlich doch erscheinen.

2. spricht für geschlechtskorrelative statt geschlechtsbegrenzter Vererbung, daß Correns (4) z. B. 1921 p. 352 gelegentlich Männchen fand, deren Pollenschläuche das mechanische Geschlechtsverhältnis ergaben, sie sowohl wie ihre Brüder. Es muß also gelegentlich ein Männchen mit der Genenformel $\widehat{F}\widehat{B}\widehat{f}\widehat{B}$ vorkommen.

3. hat Correns 1921 gefunden, daß mit dem Alter des Pollens die Zahl der Männchen zunimmt. Das könnte sein Analogon in der von Bridges (8) bei *Drosophila* gefundenen Verschiebung des Koppelungsgrades bei verschiedenen Gelegen, bei Temperatureinflüssen e. c. t. haben.

Ich glaube, daß obiger Deutungsversuch geeignet ist, Licht in die Versuchsergebnisse Shulls einerseits, Correns andererseits zu bringen. Es gäbe noch eine andere Erklärungsmöglichkeit, nämlich die, daß durch den Einfluß des Faktors B resp. b die Stärke der weiblichen Tendenz also die Valenz der weibchenbestimmenden Pollenkörner herabgesetzt, die männliche erhöht würde, da offenbar die Potenzen für Beides vorhanden sind. Ein ähnliches Resultat würde dadurch auf ganz anderem Wege erzielt werden; während nämlich bei unserer Annahme jedes weibchenbestimmende und jedes männchenbestimmende

Pollenkorn seine geschlechtliche Valenz behält, nur eine Konkurrenz unter ihnen eine Auslese bewirkt, wird in diesem Falle ein Teil weibchenbestimmender Pollenschläuche männchenbestimmend werden. Doch scheint es mir nicht möglich, auf diese Weise die Zahlenverhältnisse Shulls zu erklären. Auch müßte man eine ganze Anzahl Zwitter als Übergangsformen finden, wie sie Goldschmidt (9) bei Verschiebung des Drehpunktes durch Kreuzung nicht zueinander passender Rassen erzielte. Daß auch manchmal dieser Fall eintritt, scheint mir nach einer anderen Arbeit Shulls (10) nicht unwahrscheinlich.

Unser Erklärungsversuch ist einer exp. Nachprüfung bis zu einem gewissen Grade wohl zugänglich. Wie Correns gezeigt hat, besteht nicht eine bestimmte Geschwindigkeit für alle weibchenbestimmenden Pollenschläuche (von der Formel FB) bei Kreuzung normaler Weibchen und Männchen eine andere etwas geringere für alle männchenbestimmenden (fb), sondern auch hier haben wir es mit Variationskurven zu tun, deren Gipfel etwas gegeneinander verschoben sind. Bei dem geringen Unterschied beider und der Form der Narben wird es nie möglich sein, beide ganz zu trennen. Anders bei unsern sehr verschiedenen Geschwindigkeiten Fb und fb. Schon bei normaler Bestäubung ist das Verhältnis beider mindestens wie 1:10, man müßte, wenn man schnell genug nach der Bestäubung beobachtet, direkt den männchenbestimmenden Pollenschlauch dem weibchenbestimmenden vorausseilen sehen, bei Konkurrenz, etwa Stutzversuchen müßte man das weibliche Geschlecht ganz ausschließen können. Vielleicht gelänge es dann auch einen Unterschied in den männchen- und weibchenbestimmenden Pollenschläuchen zu sehen, nachdem man weiß, welche Tendenz sie haben müssen. Ferner würde man auch die Entscheidung darüber treffen können, ob es sich tatsächlich um eine verschiedene Wachstumsgeschwindigkeit oder etwa um eine verschiedene Keimungsgeschwindigkeit handelt, was nach den Versuchen von Correns und Shull m. E. noch dahin gestellt bleiben muß.

Vor allen Dingen müßte erst festgestellt werden, ob tatsächlich die männlichen Melandrien in der überwiegenden Mehrzahl im Faktor für Blattbreite heterozygotisch sind. Es wäre mir sehr erwünscht, wenn ich ein schmalblättriges *Melandrium*-Männchen für diese Versuche erhalten könnte und ich würde den Kollegen, die ein solches unter ihren Versuchspflanzen haben und nicht selbst die Nachprüfung machen wollen, für Überlassung desselben zu großem Dank verpflichtet sein.

Mit der Annahme, daß die Pollenschläuche mit den Genkombinationen FB, fb und Fb verschieden schnell zu den Samenanlagen gelangen, ist wohl eine Arbeitshypothese geschaffen, die uns erlaubt, die Frage experimentell zu prüfen. Tatsächlich sind wir aber damit nur einen kleinen Schritt vorwärts gekommen, denn wir wissen nichts darüber, warum die Faktoren diese Wirkung aufeinander aus-

üben, und das ist die Hauptfrage. Wenn wir nach Analogien in der Literatur suchen, so erscheint es wahrscheinlich, daß wir es hier mit Faktoren zu tun haben, die gut resp. schlecht aufeinander abgestimmt sind. Wir müssen uns nur darüber klar sein, daß mit dieser Feststellung sehr wenig gewonnen ist, denn bei dem heutigen Stand unserer mikrochemischen Kenntnisse ist es unwahrscheinlich, daß wir sie werden beweisen können. Immerhin hat sie das für sich, daß sie den Zusammenhang dieser „Faktorenfrage“ mit den anderen Problemen der Entwicklungsphysiologie betont.

Literatur.

1. E. Strasburger, Über geschlechtsbestimmende Ursachen. (Pringsheims Jahrb. 48, p. 432, 1910.)
2. C. Correns, Die Bestimmung und Vererbung des Geschlechtes. Bornträger. 1907.
3. Zitiert nach C. Correns, Ein Fall von experimenteller Verschiebung des Geschlechtsverhältnisses. (Sitzber. pr. Ak. Wiss. 1917, pr. 697 u. 698.)
4. C. Correns. (Sitzber. pr. Ak. Wiss. 1917, p. 685—717. — 1918, p. 1175—1200. — 1921, p. 330—354.)
5. G. H. Shull, Sex-limited inheritance in *Lychnis dioica* L. (Ztschr. ind. Abst. u. Vererb.lehre. 12. 1914, p. 265—302.)
6. E. Baur, Ein Fall von geschlechtsbegrenzter Vererbung bei *Melandrium album*. (Ztschr. ind. Abst. u. Vererb.lehre. 8. 1912, p. 335—336.)
7. Sakamura, Exp. Studien über die Zell- und Kernteilung mit besonderer Berücksichtigung der Chromosomen. (Journ. of the Coll. of Science. Tokyo 39, 1920, p. 1—221.)
8. Physical Basis of Heredity (1920, p. 142).
9. R. Goldschmidt, Quantitative Grundlagen von Vererbung und Artbildung (p 15, 1920).
10. G. H. Shull, Reversible sex-mutants. (Bot. Gaz. 1910.)

Der Schwimmblasenapparat bei *Cobitis*.

Von Alfred Horn.

(Aus der Bayerischen Biologischen Versuchs-Anstalt für Fischerei und dem zoologischen Institut der tierärztlichen Fakultät der Universität München.)

Mit 2 Abbildungen.

Die Schwimmblase von *Cobitis* ist nur noch in einem Rudiment erhalten, das in eine knöcherne Kapsel eingeschlossen ist. Die Ausbildung und Form dieser Knochenkapsel erkannte bereits Weber (1820) und er stellte auch als erster fest, daß sich eine Reihe kleiner umgewandelter Wirbelstücke zwischen die Schwimmblase und den Utriculus legen, die später nach ihm benannten „Weberschen Knöchelchen“.

Die Herkunft der Knochenkapsel war oft Gegenstand von Untersuchungen und Erörterungen. Hatte Huschke geglaubt, sie entstehe durch Verknöcherungen der äußeren Lamelle der Schwimmblase, so sieht sie Rathke (1820) „als den Wirbelbeinen angehörig“ an. Leydig (1853) wiederum spricht sie als verknöcherte äußere Bindegewebsschicht der Schwimmblase an, die mit dem 3. Wirbel verwachsen ist. Nach ihm ist die Knochenkapsel ein siebartiges Knochen-

gitter, das wie verknöcherte Bindegewebssubstanz aussieht. An der eigentlichen Schwimmblase der Fische überhaupt unterscheidet er zwei Häute, eine innere, seröse und eine äußere dickere Haut, welche bald weich, bald knorpelig oder selbst ganz verknöchert ist (wie bei *Cobitis*). Im wesentlichen die gleiche Ansicht wie Leydig vertritt Schulze (1877). Nußbaum und Sidoriak (1899) beschäftigen sich mit den Beziehungen der Schwimmblase von *Cobitis fossilis* mit dem Gehörorgan, besonders mit den lymphatischen Räumen derselben. Nach ihnen leiten sich die Verknöcherungen von den Wirbeln und Rippen ab.

Bloch (1900) liefert die eingehendste Untersuchung sowohl der Schwimmblase, als der Knochenkapsel, als der „Weberschen Knöchelchen“. Er faßt die Resultate seiner Arbeit in 14 Punkten zusammen, von denen uns hier folgende interessieren:

Der 2. (falsche) Wirbel ist aus Verschmelzung des 2. und 3. (wahren) Wirbels hervorgegangen.

Die Knochenkapsel, in welcher die Schwimmblase eingeschlossen ist, steht in Verbindung mit dem zweiten (falschen) und dem vierten (wahren) Wirbel.

Die Knochenkapsel besitzt fünf Öffnungen. 2 laterale, 2 mediale und eine unpaare hintere, welche auf dem knöchernen Querkanal gelegen ist.

Der Rand der 5. unpaaren Öffnung umgrenzt das Homologon des Isthmus.

Es entspricht also die in die Knochenkapsel eingeschlossene Blase nicht der wahren Schwimmblase, sondern nur dem paarig gewordenen Divertikulum der normalen Cyprinoidenschwimmblase.

Die Knochenkapsel ist aufzufassen als eine Verknöcherung der Pleura und sehr wahrscheinlich deren parietalen Blattes. Die Löcher der Knochenkapsel sind von Bindegewebe erfüllt. Das Bindegewebe der Lücken überzieht auch die Balken. Daß die Knochenkapsel das verknöcherte Bindegewebe ist, geht daraus hervor, daß man bei Flächenschnittpräparaten alle Übergänge von der einfachen Bindegewebszelle bis zum Knochenkörperchen auffinden kann. Auf diese verknöcherte Bindegewebsschicht folgen nach innen zwei weitere bindegewebige Häute, von denen die äußere Haut weiß und atlasglänzend, die innere bläulichweiß ist.

Die äußere der Innenfläche der Kapselwand anliegende Schwimmblasenhaut besteht aus ungefähr zwei gleichmächtigen Schichten, die sich aus straffen, bisweilen geknickten Bindegewebsfasern zusammensetzen, einer äußeren, welche wohl dem visceralen Blatt der Pleura entsprechen dürfte und eine ihr enge anliegenden inneren, deren starre Fasern im großen und ganzen in der Richtung zur Körperachse verlaufen. Diese einzelnen Schichten sind umzogen von Membranen, die aus kernlosen breiten Fasern bestehen.

Die innere bläulichweiße Haut (Tunica interna) besteht aus lockigem Bindegewebe. Sie enthält spärlich Blutgefäße. Der Binnenraum der Schwimmblase ist von einer dünnen Lage Plattenepithel ausgekleidet, welche Jakobs schon festgestellt hat.

Die Cobitididen sind im Besitze eines Weberschen Apparates.

Die Cobitididen sind alle Physostomen. Der Ductus pneumatikus ist zu einem bindegewebigen Strang obliteriert.

Thilo (1913) behauptet, daß bei den Schlammpeitzgern die ganze äußere Hülle verknöchert ist. Nach ihm beginnt die Verknöcherung stets am vorderen Teile der Schwimmblase und zwar verknöchern zuerst die Bänder, welche die Blase an die Wirbelsäule befestigen. Hierauf verbreitern sich die Fortsätze und bilden ein knöchernes Dach. Endlich verknöchert die äußere Haut des hinteren Teils der Blase.

Zwei Ansichten, die die Herkunft der Knochenkapsel zu erklären versuchen, stehen also noch heute einander gegenüber. Nach der einen ist sie das Produkt der verbreiterten Rippen und Wirbel der ersten vier Körpersegmente, nach der anderen soll sie durch Verschmelzung von Teilen der Wirbelkörper mit Verknöcherungen innerhalb der Schwimmblasenhäute zustande kommen.

Um diese Frage entscheiden zu können, ging ich von der Überlegung aus, daß, falls die Schwimmblase durch Verknöcherung ihrer Wand die Knochenkapsel liefere, Teile derselben umgewandelt sein müßten, d. h. daß bei der Schwimmblase von *Cobitis* nicht mehr alle drei Schichten, die normalerweise die Schwimmblase bei den meisten Fischen zusammensetzen, vorhanden sind. Als Material für meine Untersuchungen wurde *Cobitis fossilis* und *Cobitis barbatula* verwandt. Kleinere Exemplare wurden mit geöffneter Leibeshöhle in toto in Formol, Sublimat-Eisessig oder Sublimat nach Petrunkewitsch fixiert, während bei größeren Tieren nur der abgeschnittene Kopf-Brustteil fixiert wurde. In der Hauptsache wurde auf Schnitten untersucht, wengleich auch auf mikroskopische Präparation nicht verzichtet und aus ihr manche Erkenntnis geschöpft wurde.

Zur Herstellung der Schnitte wurden die in 70%igem Alkohol plus 5%iger Salpetersäure entkalkten Stücke in Zelloidin eingebettet — Paraffin erwies sich nicht als genügend — und gewöhnlich 20—30 μ dicke Schnitte durch den ganzen Körper angefertigt. Nur zur genaueren Einsicht in die Histologie wurden noch kleinere Teile der Kapsel in Paraffin 7 μ dick geschnitten. Als Farben kamen zur Verwendung Haemalaun nach Delafield, Haematoxylin nach Heidenhain, Orcein, Eosin und Pikrin-Wasserblau.

Betrachtet man eine Grundel von der Seite, so bemerkt man in der Höhe der Seitenlinie, dicht hinter der Brustflosse am oberen Rande des Kiemendeckels eine Stelle mit dunklerer Pigmentierung. Beim Abziehen der Haut sieht man, daß unter dieser Stelle die dorsale und ventrale Seitenrumpfmuskulatur nicht zusammenstoßen, und

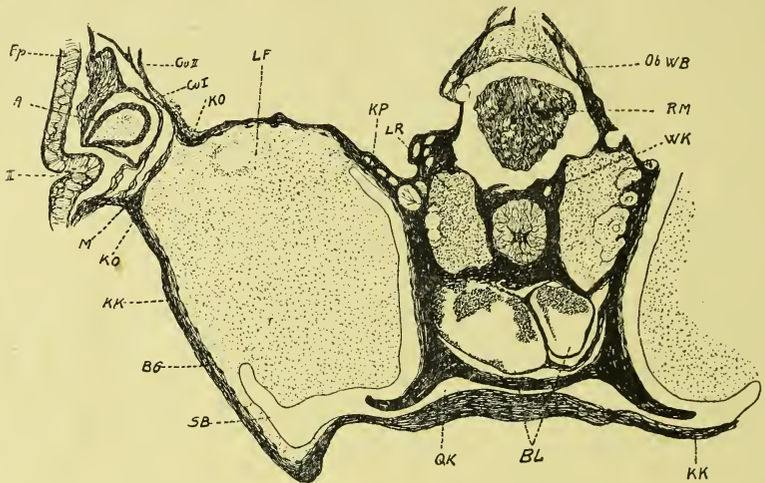
daß sich hier eine kleine Öffnung befindet, die die Form einer zusammengedrückten Ellipse hat. Wie schon Bloch abbildet und beschreibt, werden die Ränder derselben durch feine Knochenleisten etwas aufgeworfen. Wir haben hier die äußersten Teile der die Schwimmblase einschließenden Knochenkapsel (Abb. 1, KK) vor uns und können durch diese äußere, seitliche Öffnung derselben (vgl. Bloch) in die Höhlung der Kapsel blicken. Durch diese (Abb. 1, KO) Öffnung schimmert uns eine bläulichweiße Membran entgegen, die von Leydig, Bloch, Nußbaum u. a. als die äußere Schwimmblasenwand angesehen wurde. Wir werden noch erfahren, daß dies nicht der Fall ist.

Bei vorsichtiger Präparation unter der binokularen Lupe erkennt man nämlich schon, daß die äußere Haut, an der Stelle, an der die eben beschriebene Öffnung liegt, etwas fester haftet als an der übrigen Muskulatur. Untersucht man die abgezogene Haut, so findet man, daß an der Stelle, an der man äußerlich den Pigmentfleck wahrnehmen konnte, nach innen der Haut ein eigentümliches, dünnes Häutchen anhängt. Bei großen Exemplaren von *Cobitis fossilis* erkennt man ein deutliches, kleines Säckchen, das hier von der inneren Fläche der Haut absteht und anscheinend sich an die seitliche Öffnung in der Knochenkapsel anlegt.

Es wurde nun an Serienschnitten tatsächlich folgender Befund festgestellt. Etwas hinter der erwähnten Öffnung der Kapsel stülpt sich die äußere Haut sowohl Epithel als Cutis mit einem feinen Porus (Abb. 2, I) an der Grenze des vierten Wirbels ein und bildet einen engen Kanal, der unter der Oberfläche nach vorne zieht, sich allmählich erweitert, in der Höhe des hinteren Randes der Öffnung nochmals mit einem engeren, feineren Porus nach außen abzweigt und sich nachinnen schließlich ampullenartig erweitert (Abb. 1, A, Abb. 2, A). Mit seiner breitesten Basis legt sich das Säckchen an die seitliche Öffnung der Knochenkapsel. Dieses Säckchen ist bisher übersehen worden. Das Säckchen wird von einer bindegewebigen Hülle umkleidet (Abb. 1, Cu1), die von dem subkutanen Gewebe der Haut gebildet wird. Kurz vor dem Herantreten dieses Stranges an das Säckchen zweigt davon eine Lamelle ab (Abb. 1, Cu2), die sich vor die Kapselöffnung legt. Das an der Kapselöffnung liegende Bindegewebe ist mit den Kapselrändern, die nicht knöchern, sondern knorpelig bleiben und von einer dicken Bindegewebsschicht umhüllt sind, fest verwachsen. Auf diese Weise wird die Kapselöffnung durch eine straff gespannte Membran (Abb. 1, M) abgeschlossen. Zweifellos wurde diese von Leydig, Bloch, Nußbaum, Jakobs u. a. als Schwimmblasenwand angesehen. Jedoch völlig zu Unrecht. Denn wie wir uns auf Serienschnitten überzeugen können, ist die Schwimmblase selber weit davon entfernt, den ganzen Hohlraum der Kapsel auszufüllen. Nur an der inneren, dem Wirbel zugekehrten Fläche sehen wir die Reste einer Schwimmblase (Abb. 1, Sb).

Bloch hat schon überzeugend nachgewiesen, daß wir in der Schwimmblase der Cobitididen nur den Rest des vorderen Diverticulus der zweigeteilten Cyprinoidenschwimmblase vor uns haben.

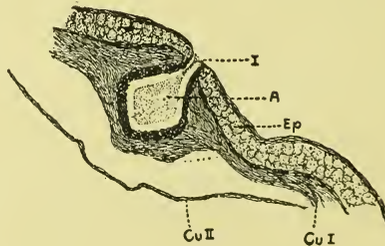
Abb. 1.



A = Ampulle (Säckchen).
 BG = Bindegewebe.
 CuI = Cutis.
 CuII = Cutis.
 Ep = Epidermis.
 KP = Knochenkapselporen.
 KÖ = Kapselöffnung
 KK = Knochenkapsel.
 LR = Lymphraum.
 LF = Lymphflüssigkeit.

M = Membran.
 Ob.WB = Oberer Wirbelbogen.
 P.Ep = Plattenepithel.
 QK = Querkanal (Verbindungskanal der beiden Schwimmblasenreste).
 RM = Rückenmark.
 SB = Schwimmblase.
 WK = Wirbelkörper.
 BL = Blutgefäß.

Abb. 2.



I = Hintere Ampullenöffnung.
 A = Ampulle.
 Ep = Epithel.

Cu I = Cutis.
 Cu II = Cutis.

Nur ist die Schwimmblase viel kleiner als die Knochenkapsel. Die Schwimmblasenreste bei *Cobitis fossilis* und *Cobitis barbata* stellen nur noch zwei hohle Kugelkalotten dar, die ventral durch einen

(knöchernen) Querkanal verbunden sind (Abb. 1, QK). Auf dem Querschnitt bieten die Schwimmblasenreste das Bild eines fest der medianen Innenfläche der Knochenkapsel angeschmiegtten Halbmondes (Abb. 1, SB). Die dem Wirbel zugekehrte Kalotte liegt der Kapsel nicht ganz bis zur Mitte an und knickt dann im spitzen Winkel ab, um so die konkave Außenfläche zu bilden.

Was den Aufbau der Schwimmblasenwand betrifft, so sind in der konkaven also auch in der konvexen Wand die gleichen Schichten, die schon Nußbaum und Sidoriak feststellten (p. 222). Es war nicht schwer unter Wasser die Schwimmblase in zwei Schichten zu trennen. Die äußere Schwimmblasenhaut besteht aus zwei Lagen, die durch lockeres Bindegewebe miteinander verbunden sind. Beide Membranen bestehen aus dicht nebeneinander verlaufenden Faserbündeln. In der äußeren Membran verlaufen alle Faserbündel zirkulär, in der inneren dagegen in der Richtung der langen Achse der Blase, d. h. von rechts nach links. Die innere Schwimmblasenhaut besteht ebenfalls aus zwei Membranen; sie werden von derbem, faserigem und elastischem Bindegewebe gebildet. Die Fasern verlaufen unregelmäßig. Die innere Membran wird von einer dünnen Schicht Plattenepithel ausgekleidet. Beide Membranen sind miteinander durch eine dünne, faserige Bindegewebsschicht verbunden. Auch ich stimme mit Nußbaum und Sidoriak überein, wenn sie die Ansicht Jakobs als falsch bezeichnen, da dieser augenscheinlich beide Schichten verwechselt hat.

Was für ein Gebilde stellt nun der übrigbleibende, nicht von der Schwimmblase ausgefüllte Knochenkapselraum dar? Auf Schnitten ist er ausgefüllt von einem feinen Gerinnsel (Abb. 1, LF), das seiner Struktur nach auf eine lymphatische Flüssigkeit schließen läßt und die im gleichen Gerinnungszustand in den lymphatischen Gängen des Utriculus sich findet. Nun machten es die Untersuchungen von Nußbaum und Sidoriak sehr wahrscheinlich, daß lymphatische Kanäle an die Schwimmblasenkapsel heranziehen. Diese Forscher (p. 215) schreiben: „Das Webersche Cavum sinus imparis, in dessen vorderem Teile der die Verbindung der beiden Labyrinth vermittelnde Ductus endolymphaticus samt seiner sackförmigen hinteren Verlängerung verläuft, bildet den ersten lymphatischen Raum. Dieser Raum kommuniziert hinten direkt mit zwei engen Kanälen, die auf der Dorsalseite des ersten Wirbelkörpers verlaufen und mit zwei vertieften Öffnungen in die zwei ansehnlichen lymphatischen Räume, die wir als submembranöse Gänge bezeichnen, frei münden. Diese Gänge, die mit einer Schicht abgeplatteter Epithelzellen ausgekleidet sind, kommunizieren nun noch mit den lymphatischen Räumen, welche jederseits zwischen Stapes und Claustrum eingeschlossen sind. Durch die Ductus submembranacei wird also eine Verbindung zwischen den Atria sinus imparis (das sind Hohlräume zwischen Stapes und Claustrum) und den hinteren Verlängerungen des Cavum sinus imparis hergestellt. So

sehen wir, daß also eine Verbindung zwischen Schwimmblase und Gehörgang besteht.“

Meine Vermutung, daß wir es in dem größeren Teile der Kapselhöhhlung mit einem endolymphatischen Raum zu tun haben, wird bestätigt durch den Vergleich der Innenauskleidung von diesen mit der weiter kopfwärts gelegenen Lymphräumen. Hier wie dort finden wir ein niederes Plattenepithel (Abb. 1, PEp), unter dem eine straffe Bindegewebslage hinzieht.

Eine direkte offene Verbindung zwischen diesen großen Lymphräumen mit denen des Utriculus konnte ich nicht finden, zweifle aber nicht, daß sie in den von Nußbaum und Sidoriak beschriebenen submembranösen Gängen (Abb. 1, LR) tatsächlich besteht oder gestützt. Die Bindegewebsmassen, die um die Knochenhöhlen der Kapselwand sowohl als auch der lymphatischen Gänge liegen, fasern beim Schneiden meistens etwas auf, so daß es mir unmöglich war, kleinere Gänge durch mehrere Schnitte hindurch zu verfolgen.

Fragen wir uns noch nach der Herkunft der Knochenkapsel. Nachdem, wie wir gesehen haben, die Schwimmblase gar nicht den ganzen Innenraum der Kapsel ausfüllt, wird man wohl auch kaum deren Wand für die Bildung der Verknöcherung verantwortlich machen können. Bloch bringt in seiner Abhandlung eine rein schematische Darstellung der Entwicklung der Schwimmblase und der Kapsel, den Beweis aber für diese Hypothese führt er nicht. Ich stehe wie Nußbaum und Sidoriak und auch teilweise wie Thilo auf dem Standpunkt, daß die mit den Wirbeln äußerst fest verwachsene Knochenkapsel das Produkt aus Wirbeln und Rippen ist, wofür ja besonders das Auftreten von Knorpel in derselben spricht.

Den Wert des komplizierten Apparates dürfen wir wohl in einer Hilfsvorrichtung zur Aufnahme geringer Druckunterschiede sehen. Wie Bloch eingehend beschrieben hat, ist der Webersche Apparat bei den *Cobitis*-Arten recht kompliziert. Nußbaum und Sidoriak haben festgestellt, daß die Stapedes den nach innen vorn gelegenen Kapselöchern (Abb. 1, KP) aufsitzen und hier Verbindung mit der eigentlichen Schwimmblasenwand erreichen. Ich kann diese Verhältnisse bestätigen. Wir sehen also hier einen komplizierten Übertragungsapparat zwischen der Schwimmblase und dem Gehörorgan. Auf der anderen Seite der Schwimmblase dagegen sehen wir einen kugeligen Hohlraum mit Flüssigkeit gefüllt. Der Hohlraum ist infolge der knöchernen Umhüllung kaum veränderlich und ist an der einzigen seitlichen Öffnung, denn die anderen kleinen Löcher finden sich im Bereich der Schwimmblase (Abb. 1, M), durch eine elastische Membran (Abb. 1, M) abgeschlossen, auf die der äußere Druck durch das eingestülpte Hautsäckchen direkt wirken kann. Die geringsten Druckschwankungen von außen müssen sich dieser mikrofonartigen Membran mitteilen und werden durch die allseits umschlossene Flüssigkeitsmenge auf die Hohlkalotte Schwimmblase übertragen und müssen die ihnen auf-

sitzenden Weberschen Knöchelchen in Bewegung bringen, wodurch die Schwingungen sofort den Utriculus und von da dem Zentralorgan mitgeteilt werden. Es ist ja bekannt, daß die Cobitididen sehr scharf auf Wetterschwankungen reagieren und *Cobitis fossilis* sogar als Wetterprophet im Aquarium gehalten wird. Aller Wahrscheinlichkeit nach dürfen wir in dem hier beschriebenen Apparat das Organ sehen, das ihn zu diesem Verhalten befähigt.

Literaturverzeichnis.

- Bloch, L., 1900. Schwimmblase, Knochenkapsel und Weberscher Apparat von *Nemachilus barbatula*, Günth.; in: Jen. Zeitschr. f. Naturw.
(Hier findet sich ein genaues Literaturverzeichnis der älteren Arbeiten.)
Jakobs, Ch., 1898. Über die Schwimmblase der Fische. Diss. Tübinger zoolog. Arbeiten, Leipzig.
Nußbaum, J. und S. Sidoriak, 1900. Das anatomische Verhältnis zwischen dem Gehörorgan und der Schwimmblase bei dem Schlammbeißer (*Cobitis fossilis*); in: Anat. Anzeiger vol. 16.
Sidoriak, S., 1899. Ein Beitrag zur Entwicklungsgeschichte des endolymphatischen Apparates des Fisches; in: ibid. vol. 15.
Philo, O., 1913. Verknöcherte Schwimmblasen; in: Zool. Anzeiger vol. 41.

Histologische Studien an der Schwimmblase einiger Süßwasserfische.

Aus der Bayerischen Biologischen Versuchsanstalt für Fischerei und dem Zoologischen Institut der tierärztlichen Fakultät der Universität München.

Von Ludwig Eißele.

Mit 5 Abbildungen.

Über kein Organ des tierischen Körpers wurden wohl so verschiedene Ansichten, Funktion und den Bau betreffend, im Laufe der Zeit geäußert, als über die Schwimmblase der Fische. Schon Aristoteles kennt das Vorhandensein von Luft in den Eingeweiden der Fische und glaubt, daß dieselbe dem Hervorbringen von Tönen diene. Im Mittelalter sollte die Schwimmblase zunächst ein Hilfsorgan für die Verdauung sein, wofür das Vorhandensein eines Luftganges zwischen Schwimmblase und Darmtractus sprach. Diese Auffassung mußte fallen, da viele Fische (Physoklysten) keinen solchen Ductus pneumaticus besitzen. In der Folgezeit kristallisierten sich vier Anschauungen heraus, die alle eine wechselnde Zahl von Anhänger fanden:

1. Die Schwimmblase bewirkt rein mechanisch durch Volumwechsel aktiv die Vertikalbewegung des Fisches.
2. Sie ist ein Teil des Gehörorgans.
3. Sie ist Respirationsorgan, und endlich
4. Sie ist Hilfsorgan des Blutkreislaufes.

Die erste, allmählich zur klassischen Anschauung gewordene Ansicht stammt von Borelli (1704). Er sagt in seinem Werke:

„De motu animalium“: „Die Schwimmblase der Fische ist eine physikalische Einrichtung, welche auf- und niedersteigende Bewegungen des Tierkörpers nach Art des Cartesianischen Tauchers im Wasser dadurch bewirkt, daß ihr Volumen und dem entsprechend das ganze spezifische Gewicht des Fisches durch Ausdehnung bzw. Kompression ihrer Wände infolge von Muskeltätigkeit der Flanken und des Rumpfes geändert wird“.

Weber (1820) schreibt auf Grund seiner anatomischen Studien über die später nach ihm benannten Weberschen Knöchelchen, die die Schwimmblase einiger Fische mit dem Labyrinth verbinden, derselben eine Hörfunktion zu. Nachdem heute sicher ist, daß die meisten Fische nicht hören und das Labyrinth ein Gleichgewichtsempfindungsorgan ist, fällt auch diese Ansicht.

Die Ansichten 3 und 4 fußen auf der Tatsache, daß bei vielen Fischen in der Schwimmblase oder in dem Ductus pneumaticus eine reiche Blutgefäßversorgung vorkommt. Diesen Wundernetzen kommt aber sicher in ihrer Hauptsache eine andere Funktion zu.

Es hat auch nicht an Stimmen gefehlt, die der Schwimmblase eine besondere Funktion überhaupt absprechen, während andere ihr mehrere Funktionen gleichzeitig zuschrieben.

So nützt nach Rathke (1838) „die Schwimmblase zu dreierlei: Zur Erleichterung des Schwimmens, zur Unterstützung des Hörens und zu besonderen Umänderungen in den Mischungsverhältnissen des Blutes; bei der einen Fischart aber mag die eine, bei der anderen eine andere Tätigkeit vorwaltend sein“ (p. 438).

Müller (1843) sagt: „Unter allen Organen zeichnet sich die Schwimmblase durch die große Mannigfaltigkeit und gänzliche Verschiedenheit der organischen und physikalischen Einrichtungen aus, welche sie in einzelnen Familien und Gattungen darbietet. Die Schwimmblase hat nicht eine Funktion allein, die Natur verwendet sie zu mehreren ganz verschiedenen Zwecken, die sie mit innerer, im Körper selbst erzeugter Luft erzielen kann“ (p. 136).

Leydig (1853) beschreibt die Schwimmblase unter dem Abschnitt „Respirationsorgane“ der Wirbeltiere.

In neuerer Zeit hat Moreau (1876) durch exakte Versuche die Ansicht Borellis und seiner Anhänger widerlegt. Moreau zeigte, daß die Veränderung der Größe der Schwimmblase von dem äußeren Druck, der in der Umgebung des Fisches herrscht, abhängig ist, und der Fisch passiv der äußeren Druckwirkung folgt, also gerade das Gegenteil von dem der Fall ist, was Borelli gelehrt hatte. Nach Moreau hat die Schwimmblase die Aufgabe das spezifische Gewicht des Fisches dem Werte 1 zu nähern und diesen durch passive Volumensänderung an den jeweiligen Wasserdruck anzupassen und den Fisch so in den Stand zu setzen, sich in einer bestimmten Wasserhöhe dem „plan des moindres efforts“ mit minimalem Kraftaufwand seiner Muskeln zu halten und in der Horizontalen fortzubewegen.

In neuester Zeit versuchte Jäger (1903) die alte Anschauung Borellis mit derjenigen Moreaus zu vereinigen, wobei er jedoch wieder beweisen will, daß die Fische durch Muskeltätigkeit aktiv das Schwimmblasenvolumen variieren können; die endgültige Einstellung des Fisches auf ein bestimmtes Niveau übernehmen dann andere Organe der Schwimmblase.

Demgegenüber hat Baglioni (1909) einwandfrei dargetan, daß unter den verschiedensten Versuchsergebnissen keines ist, das die Borellische Theorie bestätigt, sondern vielmehr alle übereinstimmend zur Ansicht Moreaus führen. Die Schwimmblase besitzt eine hydrostatische Funktion, indem sie durch Verminderung des spezifischen Gewichts den Fisch in den Zustand setzt, in einer gewissen Wasserschicht mit geringstem Muskelaufwand seine Körperlage zu behaupten und Horizontalbewegungen auszuführen. Diese Wasserschicht kann gewechselt werden, wobei die Erhöhung des Gasdruckes durch rechte Sekretion von Gasen (in der Hauptsache Sauerstoff) stattfindet, die Druckverminderung entweder durch Resorption (Physoklysten) oder durch Abgabe von Gas durch den Ductus pneumaticus (Physostomen) geregelt wird. Außerdem muß man der Schwimmblase noch die Bedeutung eines eigentümlichen, spezifischen, hydrostatischen Sinnesorganes zusprechen, dessen adäquate Erregungen zweckmäßige reflektorische Schwimmbewegungen auslösen. Die Regelung des Gasinhaltes in der Schwimmblase steht direkt unter dem Einfluß des Nervensystems und geschieht als ein den äußeren Bedingungen entsprechender Reflexvorgang.

Der Ansicht Baglionis schließen sich nach einigen Versuchen Guyénot, Musy und Popta an.

Vor Moreau wurde, wie schon erwähnt, angenommen, daß das spezifische Gewicht des Fisches durch Ausdehnung bzw. Kompression der Schwimmblasenwände infolge von Druck der Flanken- oder Rumpfmuskulatur verändert werde. Eine Ausnahme machte Müller (1843). Er schreibt: „Die mehrsten Fische sind nicht imstande, willkürlich ihre Schwimmblasen zu erweitern und die Luft derselben zu verdünnen. Die Muskeln der Schwimmblase sind der Verdichtung der Luft bestimmt“ (p. 147). Nur bei einigen Fischen soll beides möglich sein. Bei einigen Gattungen von Welsen will Müller einen Springfederapparat entdeckt haben, und zwar arbeite derselbe so, daß die Verdichtung beständig wirksam ist und von der Elastizität einer Feder berührt, die Verdünnung aber von der Aktion und Ausdauer der Muskelkräfte abhängt, welche die Feder außer Erfolg setzen. Die gleiche Möglichkeit aktiver Muskelwirkung auf die Volumensänderung der Schwimmblase glaubt Müller bei den Cypriniden gefunden zu haben in dem kombinierten System einer vorderen elastischen und hinteren unelastischen Schwimmblase, wodurch der Fisch imstande wäre, den vorderen oder hinteren Teil leichter zu machen und die horizontale Gleichgewichtslage des Fisches zu ändern. Müller stützt

seine Ansicht auf das Vorhandensein eines Schließmuskels zwischen beiden Abteilungen der Schwimmblase. Weiter schreibt er: „Es reicht also bei einem Fisch eine geringe Zusammendrückung der Schwimmblase, sei es durch ihre eigenen Muskeln oder, wenn sie keine besitzt, durch die Muskeln der Seitenwände des Tieres hin, um den Fisch steigen oder sinken zu lassen“ (p. 167). Wie vorhin erwähnt, nimmt auch Jäger eine aktive Muskeltätigkeit an und vertritt die Ansicht, daß die Cypriniden ihre Schrägstellung beim Auf- und Niedersteigen durch aktive Volumensänderung in beiden Blasen ermöglichen, wobei die hintere Blase nur die Rolle eines Luftreservoirs spiele. Auch er stützt sich darauf, daß beide Blasenteile an ihrer Basis einen Schließmuskel hätten.

Deineka (1904) erklärt das Steigen und Fallen des Karpfen folgendermaßen: „Ist der Schwerpunkt des Fisches aus irgendeinem Grunde zum Schwanz hin verschoben, so wird das in der Schwimmblase enthaltene Gas durch starke Muskelkontraktionen ihrer Wandung in die näher zum Schwanz gelegene Abteilung, im Falle einer Verlagerung des Schwerpunktes zum Kopfe in umgekehrter Richtung übergeführt“ (p. 152).

Die Ansicht Thilos¹⁾ (1903) wird in einem Referat von Janson (1905) so dargelegt: „das Zusammendrücken der Schwimmblase wird durch die Rückenmuskeln bewirkt, die Ausdehnung dagegen besorgt die in der Schwimmblase unter Druck stehende Luft“.

Endlich schreibt Hesse (1912) den Muskeln der Schwimmblasenwand die Fähigkeit zu, Druck und Volumenschwankungen zu regulieren.

Es sind also hauptsächlich zwei Anschauungen, die die Möglichkeit einer aktiven Muskelwirkung auf die Variation des Schwimmblasenvolumens wahrscheinlich zu machen versuchen. Einerseits wird die Körpermuskulatur des Fisches, andererseits die Muskulatur der Schwimmblasenwand dafür haftbar gemacht. Wenn die erstere Auffassung zutreffen sollte, müßte gefordert werden, daß die Wände der Schwimmblase allseits einem gleichen Druck ausgesetzt werden. Die Körpermuskulatur der Fische aber mit ihrer eigentümlichen Anordnung und verschiedenen Verteilung in der Umgebung der Schwimmblase dürfte einen derartigen Druck nicht ausüben können; weiterhin wäre zu bedenken, ob durch einen solchen Druck nicht auch andere Organe in Mitleidenschaft gezogen würden und z. B. besonders der Darm so gedrückt werden würde, daß ihn keine Nahrung mehr passieren könne, daß sogar ein Druck auf die Schwimmblase erst wirksam werden konnte, wenn die Eingeweide schon stark gepreßt sind. Außerdem gibt es Fische, deren Schwimmblase nicht von allen Seiten von der Körpermuskulatur umgeben ist und solche, deren Schwimmblase in eine Knochenkapsel eingehüllt ist. Aus diesen Gründen machen andere

1) Thilo scheint selber in seinen verschiedenen Schriften zu einer nicht ganz einheitlichen Ansicht über diesen Punkt gelangt zu sein.

Autoren, die eine aktive Volumänderung der Schwimmblase annehmen, die Muskelschichten in ihr selbst dafür verantwortlich.

Deshalb unternahm ich es, die histologische Struktur der Schwimmblasenwand eingehend zu untersuchen und dabei besonders auf das Vorhandensein von Muskulatur und elastischem Gewebe zu achten. Bei der Auswahl der mir zur Verfügung stehenden Fische ging ich von dem Gesichtspunkte aus, möglichst verschiedenartige Formen der Schwimmblase zu betrachten und sowohl Vertreter der Physostomen, als auch der Physoklysten zu berücksichtigen.

Folgende Arten wurden untersucht:

Als Vertreter der Fische mit einfacher Schwimmblase mit Ductus pneumaticus (Physostome): *Trutta iridea* W. Gibb. mit einfacher Schwimmblase ohne Ductus pneumaticus (Physoklyst): *Perca fluviatilis* L.;

mit längs geteilter Schwimmblase und Ductus pneumaticus: *Silurus glanis* L.;

mit quer geteilter Schwimmblase und Ductus pneumaticus: *Cyprinus carpio* L., *Tinca tinca* L., *Barbus barbus* L. und *Alburnus lucidus* Heck.

Kleinere Fische wurden mit geöffneter Bauchhöhle in toto fixiert, bei größeren wurde die Schwimmblase herauspräpariert und bald geschlossen, bald in Stücken in die Flüssigkeiten gebracht. Als Fixierungsmittel wurden verwendet: Sublimat nach Petrunkevitch, Formol-Sublimat-Eisessig oder Formol-Alkohol-Eisessig. Eingebettet wurde in Paraffin. Ich habe sowohl Serienschritte durch den ganzen Tierkörper bei jungen Fischen, als auch bei größeren Exemplaren durch einzelne Teile der Schwimmblasenwand gemacht. Gefärbt wurden die Schnitte in Delafields Hämatoxylin-Eosin und zum Nachweis elastischer Fasern in Orcein-Wasserblau.

Die anatomischen Verhältnisse der Schwimmblase sind so zahlreich und eingehend beschrieben, daß sie hier nur kurz Erwähnung zu finden brauchen. Dagegen sind die Angaben über ihre Histologie teilweise sehr unvollkommen und widersprechend. In der Hauptsache fand die Blutgefäßversorgung, die Bildung von Blutdrüsen und Wundernetzen eingehende Beschreibung. Histologische Daten finden sich in den Werken von Joh. Müller, Leydig, Stannius, Moreau, Corning, Bridge and Haddon, Jakobs, Jaquet, Jäger, Deinneka, Nußbaum und Reis, Oppel, Beaufort und Tracy. Auf einzelne dieser Angaben werde ich in der nun folgenden Beschreibung meiner eigenen Untersuchungen einzugehen haben.

Trutta iridea W. Gibb.

Die Schwimmblase der Forelle stellt einen einfachen länglichen Sack dar, der sich durch die ganze Leibeshöhle erstreckt. Sie besitzt einen kurzen Ductus pneumaticus, der von ihrer ventralen Seite zum

Darm führt, und dort dorsal mündet. Die obere Fläche der Schwimmblase ist von den Nieren bedeckt, während die ventrale vom Peritoneum umhüllt ist, das lateralwärts unter Bildung einer Längsfalte, in der Blutgefäße zur Schwimmblase führen, auf die Körperwand übergeht. Die Schwimmblase liegt also außerhalb der Peritonealhöhle.

Der Peritonealüberzug der Schwimmblase besteht aus einer einfachen Lage von Plattenepithel und ist fest mit der eigentlichen Schwimmblasenwand verbunden. (Abb. 1.) Die äußerste Schicht derselben besteht aus einer derben, bei makroskopischer Betrachtung silberglänzenden, fibrösen Lage von Bindegewebsfibrillen mit längs,

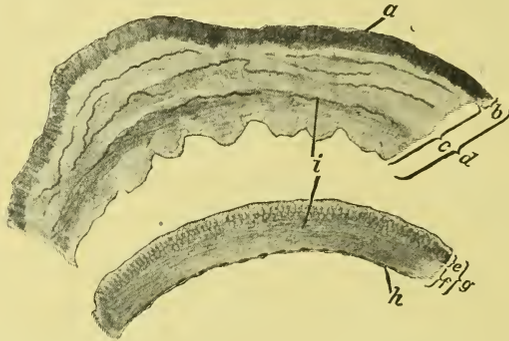


Abb. 1. Querschnitt durch die Schwimmblasenwand von *Trutta iridea* W. Gibb.
 a) Cölomepithel; b) längsverlaufende; c) zirkulär verlaufende Fasern der
 d) äußeren fibrösen Schicht; e) längs und f) zirkulär verlaufende glatte
 Muskelfasern der g) Muskularis; h) innere Epithellage; i) elastische Fasern.

quer und schräg verlaufenden Fasern. Stellenweise läßt sich eine äußere Längs- und innere Querfaserung feststellen. Die äußere fibröse und die folgende innere Schicht sind durch zarte, elastische Bindegewebszüge, die in parallelen Lamellen angeordnet sind, nur locker miteinander verbunden. Beide Schichten lassen sich leicht voneinander trennen und lösen sich schon durch die Fixierung und Alkoholbehandlung leicht von einander ab. (Siehe Abb. 1.) Die innere Membran enthält eine Muskellage, die sich aus peripher längs und innen quer verlaufenden Zügen glatter Muskelfasern zusammensetzt. Darauf folgt, das Lumen der Schwimmblase auskleidend, eine einschichtige Lage kubischen Epithels. Sowohl in der äußeren, fibrösen Hülle als auch in der Muskularis sind zahlreiche elastische Fasern eingelagert, die in derselben Richtung verlaufen, wie das betreffende Gewebe, in der sie vorkommen. Beide Schichten nehmen an der ventralen Hälfte der Schwimmblase an Dicke etwas zu, sie stehen gegenseitig an Dicke im Verhältnis von zwei zu eins. Über die Blutgefäßversorgung sind von Corning ausgedehnte Studien gemacht worden, denen ich nichts hinzuzufügen habe.

Die Forelle besitzt also eine kontinuierlich durch die ganze Wandung der Schwimmblase sich erstreckende, dünne Muskularis, bestehend aus parallel gerichteten glatten Muskelfasern, die in der Außenlage längs und in der Innenlage zirkulär verlaufen.

Perca fluviatilis L.

Die Schwimmblase des Barsches ist allseitig geschlossen, stellt einen länglichen Sack ohne Einschnürung dar und liegt retroperitoneal. Die Ventralseite ist vom Peritoneum umhüllt, das zahlreiche schwarze Pigmentzellen aufweist. Der Peritonealüberzug ist fest mit der äußeren derb-fibrösen Haut verbunden und läßt sich nicht von ihr abziehen. Die Blutdrüsen und Wundernetze, die sich über die ganze Ausdehnung der Schwimmblase erstrecken, desgleichen das an der hinteren dorsalen Wand liegende Oval, sowie deren Funktion, sind von Corning, Jäger, Nußbaum und Reis eingehend beschrieben worden. Die Schwimmblasenwand (siehe Abb. 2) ist bei *Perca* außerordentlich dünn und durchsichtig, so daß an vielen Stellen „die roten Körper“ oder Blutdrüsen, deren ich bei meinen Exemplaren 8 bis 10 feststellen konnte,

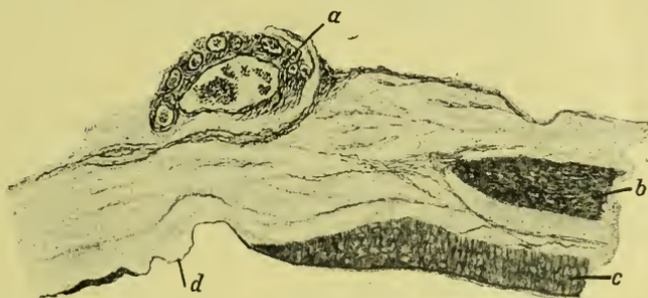


Abb. 2. Querschnitt durch die innere Wandschicht der Schwimmblase von *Pura fluviatilis* L. a) Blutgefäßknäuel; b) Blutdrüse; c) „zelliger Saum“; d) innere Plattenepithellage.

hindurchschimmern. Bei der Präparation lassen sich leicht zwei Schichten voneinander trennen. Die äußere Schicht ist etwas derb und fibröser Natur und mit dem Peritoneum fest verwachsen. Serienschnitte quer durch die Wandung zeigen zunächst von außen nach innen eine einfache Lage von Plattenepithel (Cölomepithel), dann folgt eine strukturlose, fibröse Haut. Die innere äußerst feine Membran ist mit der äußeren fibrösen Haut nur locker verbunden, so daß sie sich schon durch die Fixierung abhebt. Sie besteht aus feinen bindegewebigen Zügen, die parallel zur Oberfläche der Schwimmblase verlaufen und zirkulär gerichtet sind. Diese Schicht weist einen außerordentlichen Gefäßreichtum auf; in ihr liegen die von Corning beschriebenen „Blutdrüsen, zelligen Säume und Wundernetze“. An der Stelle, wo das Oval (Corning) liegt, ist das Bindegewebshäutchen unterbrochen. Als Abschluß gegen das Lumen zu findet sich endlich eine einfache Lage Plattenepithels, das auf die „zelligen Säume“ übergeht und vom Epithel des Peritoneums nicht zu unterscheiden ist. Elastische Fasern ließen sich hier nicht nachweisen. Eine zusammenhängende Muskularis, wie sie bei den Salmoniden besteht, fehlt beim Barsch vollständig. Es finden sich nur einige spärliche Züge glatter

Muskelfasern im Bereich des Ovals, wie sie Corning beschrieben hat. Diese Fasern haben jedoch nur lokale Bedeutung für die Funktion des Ovals selbst und kommen bei der hier zu behandelnden Frage sicher nicht in Betracht.

In der Schwimmblase des Barsches sind also keine kontraktile Elemente vorhanden.

Silurus glanis L.

Die Schwimmblase der Wels weicht von den bisher beschriebenen Formen insofern ab, als sie durch eine Scheidewand in eine links- und rechtsseitige Abteilung zerlegt wird. Die seitliche Trennung zeigt sich auf der Außenfläche deutlich durch zwei longitudinale Furchen. Die Scheidewand geht jedoch nicht, entgegen den vielen diesbezüglichen Literaturangaben, durch die ganze Länge der Schwimmblase, sondern trennt nur etwa vier Fünftel und zwar den hinteren Teil; im vorderen Fünftel kommunizieren beide Blasenteile; dieser Teil ist durch eine leichte Einschnürung der Schwimmblase deutlich abgesetzt, so daß man auch von einer kleineren vorderen (ein Fünftel) und hinteren (vier Fünftel) Abteilung sprechen kann, wobei letztere wiederum in zwei seitliche Abteilungen zerfällt (Abb 3). An der Stelle, wo die Scheidewand vorne absetzt, entspringt im vorderen

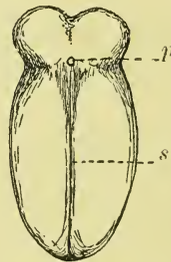


Abb. 3. *p* = Ursprungsstelle des Ductus pneumaticus. *s* = Scheidewand,

Teil der Blase der kurze Ductus pneumaticus. Die Schwimmblase liegt außerhalb des Bauchfelles, ihre ventrale Seite ist von diesem überzogen und geht von da aus zu den Nieren bzw. zur Körperwand über. Am vorderen dorsalen Ende ist die Schwimmblase durch eine Reihe von Knöchelchen fest mit der Wirbelsäule verbunden; über diese Verbindung und deren Funktion (Webersche Knöchelchen) sind von Müller, Sagemehl, Jaquet, Bridge and Haddon und Thilo genaue Angaben gemacht worden. Querschnitte durch die Schwimmblasenwand in longitudinaler Richtung (siehe Abb. 4) zeigen, von außen nach innen gehend, einen sehr dünnen, leicht abziehbaren serösen Überzug, bestehend aus mehrschichtigem Plattenepithel, das durch lockere Bindegewebszüge mit der folgenden äußerst derben festen Bindegewebschicht verbunden ist. Diese erscheint weiß und

silberglänzend. Ihre Bindegewebsfasern laufen in dicken Bündeln in der äußeren, dünneren Lage hauptsächlich längs, in der inneren dicken Lage zirkulär. Die letztere Querlage geht an der Stelle, wo makroskopisch die Längseinschnürung der Schwimmblase sichtbar ist, die Scheidewand bildend, in diese über. In deren Aufbau sind dement-

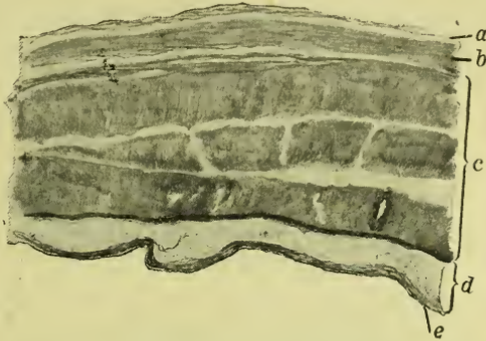


Abb. 4. Längsschnitt durch die Schwimmblasenwand von *Silurus glanis* L. a) Seröser Überzug; b) lockeres Bindegewebe; c) derb-fibröse Schicht; d) innere Membran; e) innere Plattenepithellage.

sprechend deutlich zwei getrennte parallele (ein links- und rechtsseitiger) Bindegewebsbeutel zu erkennen. Zu innerst folgt endlich das ganze Lumen auskleidend eine membranartige dünne Schicht aus feinen parallelen, lockeren Bindegewebszügen, denen in einfacher Lage ein Plattenepithel aufliegt. Die innere Membran geht auch auf die Scheidewand über; sie ist sehr reich an Blutgefäßen und es kommt besonders über der Scheidewand häufig zur Bildung von Gefäßknäueln. In der dicken Bindegewebschicht laufen zahlreiche elastische Fasern. Muskelfasern konnte ich nirgends feststellen.

Cypriniden.

Ich habe die Schwimmblasen von *Cyprinus carpio* L., *Tinca tinca* L., *Barbus barbus* L. und *Alburnus lucidus* Heck. untersucht und gefunden, daß die anatomischen und histologischen Verhältnisse der einzelnen Arten ziemlich dieselben sind. Dies berechtigt die Familie der Cypriniden einheitlich zu behandeln. Sie besitzt bekanntlich eine doppelte, in zwei hintereinander liegende Abteilungen getrennte Schwimmblase. Beide Abteilungen kommunizieren durch einen kurzen engen Verbindungsgang, den sogenannten Isthmus. An der Basis der hinteren Blase, kurz hinter dem Verbindungsgang, entspringt an der ventralen Seite der lange, enge Ductus pneumaticus, der in den Ösophagus mündet. Die Lageverhältnisse der Schwimmblase entsprechen denen der bereits beschriebenen Arten; die Schwimmblase liegt auch retroperitoneal. An der Wandung (siehe Abb. 5) lassen sich deutlich zwei Schichten voneinander trennen. Die äußere, sehr

derbe, silberglänzende Haut löst sich schon bei der Konservierung sehr leicht von der inneren dünnen durchsichtigen festen Membran. An der Stelle, wo die Schwimmblase mit Skeletteilen (Webersche Knöchelchen) verwachsen ist, löst sie sich kaum ab, so daß es schwer ist, diese mit gänzlich unversehrter äußerer Hülle herauszupräparieren. Die äußere Schicht ist dreimal so dick wie die innere. An der hinteren Abteilung kommt es nicht zu einer selbständigen Trennung der beiden Schichten; auch ist der histologische Aufbau der Blasenwand der

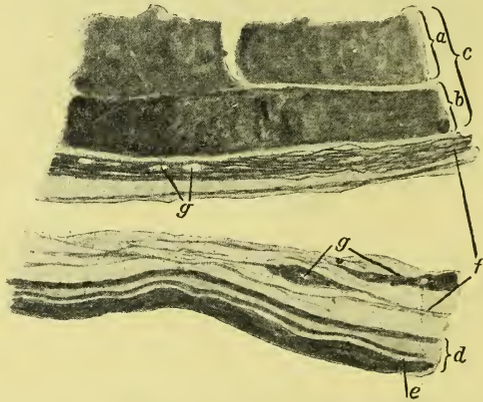


Abb. 5. Querschnitt durch die Schwimmblasenwand von *Barbus barbatus* L. a) längs- und b) querverlaufende Fibrillen der c) äußeren derb-fibrösen Haut; d) innere Membran; darin eingelagert e) elastischer Zug; f) lockeres Bindegewebe zwischen den Schichten c) und d); g) zahlreiche Blutgefäße.

beiden Abteilungen verschieden. Betrachten wir zunächst die Schichten der vorderen Schwimmblase: Die äußere, derbe Haut besteht aus zwei übereinander gelagerten Bindegewebsschichten: Die Fibrillen der äußeren Schicht sind in Längsrichtung gelagert, während die innere Lage zirkulär gerichtete Bindegewebsfasern aufweist. Die innere Membran der Schwimmblase zeigt eine lockere, aus parallelen Bindegewebszügen bestehende Schicht, in die ein zusammenhängender Belag von welligen, elastischen Fasern und zahlreiche Blutgefäße eingelagert sind. Die Gefäßversorgung ist von Corning und Jacobs ausführlich beschrieben worden. Als Abschluß folgt eine Lage von Plattenepithel. Die hintere Blase zeigt insoferne eine andere Struktur, als der äußeren fibrösen Hülle eine dünne Lage glatter Muskelfasern aufliegt. Der von Müller und Jäger angenommene „Schließmuskel“ zwischen beiden Abteilungen der Schwimmblase ist jedoch nicht vorhanden. Vielmehr zeigt sich auf Serienschnitten, daß der Verbindungskanal zwischen den beiden Schwimmblasenabteilungen denselben Bau wie die vordere aufweist; die fibröse Hülle ist an dieser Stelle besonders derb und fest. Auch sind Klappen oder ähnliche Einrichtungen, die einen Verschuß des Kanals bewirken könnten, nicht vorhanden. Die hintere Blase ist unelastisch, während die vordere sich bei Druck auf die hintere Schwimmblase um etwa ein Drittel ihres Volumens erweitern kann. Die Verschiedenheit in der Elastizität

der beiden Blasenteile zeigt sich nach Jäger auch im Vakuum. Bei Abnahme des Luftdruckes dehnt sich die vordere Blase so stark aus, daß sie platzt, während die hintere ihr Volumen nahezu unverändert bewahrt. Die oben beschriebenen elastischen Züge in der inneren Membran des vorderen Schwimmblasenabschnittes stehen somit in Einklang mit diesen physiologischen Tatsachen.

Bei den Cypriniden ist also die vordere Abteilung der Schwimmblase frei von Muskulatur; sie besteht teilweise aus elastischem Gewebe; die hintere Abteilung hat mehr fibrösen Charakter und besitzt einen dünnen Belag von glatten Muskelfasern.

Als Ergebnis aus obigen Untersuchungen wird somit festgestellt: Nicht alle Schwimmblasen besitzen kontraktile Elemente. Muskulatur kommt nur in manchen Gattungen und Familien vor. Wo solche auftritt, besteht sie (mit wenigen in der Literatur beschriebenen Ausnahmen, wo quergestreifte Muskulatur festgestellt wurde, die einer Nachprüfung bedürften, mir aber nicht zugänglich waren) aus glatten Muskelfasern. Die Anordnung ist nicht einheitlich und läßt kein bestimmtes System erkennen. Ferner sei auf die physiologischen Eigenschaften der Muskulatur hingewiesen: quergestreifte Muskulatur findet ihren Ansatz und Ursprung zwischen Knochen und ist vom Willen abhängig; glatte Muskulatur hat Ansatz und Ursprung zwischen Weichteilen oder ist ringförmig angeordnet und ist vom Willen unabhängig (Wegener). Die gemachten Ausführungen schließen somit eine aktive Volumensänderung der Schwimmblase durch Muskelkompression ihrer Wände aus; sie bestätigen vielmehr die Auffassung Moreau-Baglioni.

Zum Schlusse möchte ich auf die viel diskutierte Funktion der doppelten Schwimmblase, wie sie als Charakteristikum für die Cypriniden vorkommt, hinweisen. Die von Müller, Jäger und anderen vertretene, eingangs schon mitgeteilte Ansicht dürfte durch obige Erwägungen, besonders aber durch das Fehlen eines „Schließmuskels“ hinfällig geworden sein. Nach einfachen, mechanischen Gesetzen müßte verlangt werden, daß, wenn der vordere bzw. hintere Teil des Fischkörpers durch Verschiebung der Luft nach der vorderen oder hinteren Blase steigen oder sinken sollte (z. B. wenn der Karpfen beim „Gründeln“ kopfsteht), die Kommunikation der Schwimmblase mit dem Schwerpunkt des Fisches zusammenfallen müßte. Nach von mir ausgeführten Schwerpunktsbestimmungen ist dies jedoch nicht der Fall; dieser liegt bald vor, bald hinter der Höhe des Verbindungskanals. Außerdem gibt es Individuen, bei denen die ganze Schwimmblase entweder weit vor oder hinter dem Schwerpunkt des Fisches liegt (Deineka p. 171). Zu dieser Frage schreibt Sagemehl, daß es doch sonderbar wäre, warum diese anscheinend so nützliche Einrichtung einer doppelten Schwimmblase nicht bei einer größeren Anzahl von Fischen, die sich doch in statischer Beziehung gleich verhalten, durch-

geführt wäre, sondern nur einer kleinen Gruppe zukäme. Warum findet sich dann außerdem bei anderen Fischen (Welsen) eine Längsteilung in zwei seitliche Abschnitte? Die Fische mit geteilten Schwimmblasen verhalten sich in statisch-funktioneller Beziehung genau so wie die Fische mit einfachen Blasen. Beim Karpfen erklärt Thilo (1908) den Vorteil der geteilten Schwimmblase mechanisch so, daß kleinere Blasen einen bedeutend stärkeren Druck aushalten, als größere bei derselben Wandstärke; sie gewähren eine günstigere Körperform. Beim Wels hat die Scheidewand dieselbe Bedeutung, wie die Zwischenwände von Luftkissen aus Gummi und von Dampfkesseln. Sie dienen zur Erhaltung der flachen Form und zur Verstärkung gegen den Innendruck der in ihnen komprimierten Gase.

Nach Sagemehls Meinung besteht der Vorteil der Zweiteilung bei den Cypriniden darin, daß die durch veränderte Druckverhältnisse des umgebenden Mediums bedingte Volumenzunahme oder Abnahme der in der ganzen Blase enthaltenen Luft bei dem eigentümlichen Bau fast ausschließlich in einer entsprechenden Volumenschwankung der vorderen sehr elastischen Abteilung ihren Ausdruck finden wird, während die hintere unelastische davon kaum betroffen wird. Auf diese Weise würden noch Veränderungen vermittelt der Weberschen Knöchelchen dem Fische zur Wahrnehmung gelangen können, die, wenn die Elastizität der Wände eine gleichmäßige wäre, unter der Wahrnehmungsschwelle gelegen hätten. Daß hierdurch, wie Sagemehl meint, „atmosphärische Druckschwankungen und die im Gefolge derselben auftretenden Wetterschwankungen“ zur Wahrnehmung gelangen würden, scheint mir der Nachprüfung bedürftig. Vielmehr werden, wie ich glaube, dem Fisch Wasserdruckschwankungen und damit die Wasserhöhe angezeigt, in der er sich befindet, und es ihm so ermöglicht, mittelst seiner Flossen seine günstige Wasserschicht (plan des moindres efforts nach Moreau) aufzusuchen.

Literaturverzeichnis.

- Baglioni, S., 1908. Zur Physiologie der Schwimmblase; in: Zeitschrift f. allg. Physiol. vol. 8.
- Baglioni, S., 1910. Zur Physiologie der Schwimmblase; in: *ibid.* vol. 11.
- De Beaufort, L. F., 1909. Die Schwimmblase der *Malacopterygii*; in: Morphol. Jahrbuch vol. 39.
- Du Bois-Reymond, 1914. Physiologie der Bewegung; in: Handbuch der vergleichenden Physiologie von Winterstein, vol. 3, 1. Hälfte, 1. Teil.
- *Borelli, 1704. De motu animalium.
- Bridge, T. W. and Haddon, A. C., 1893. Contributions to the Anatomy of Fishes in: Proc. of the Royal Soc. London. vol. 52.
- Corning, H. K., 1888. Beiträge zur Kenntnis der Wundernetzbildungen in der Schwimmblase der Teleostier; in: Morphol. Jahrbuch vol. 14.
- Deineka, D., 1904. Zur Frage über den Bau der Schwimmblase; in: Zeitschr. wiss. Zool., vol. 78.
- Guyénot, E., 1909. Les fonctions de la vessie natatoire des Poissons Téléostéens; in: Bull. scient. France-Belg. vol. 43.
- Haempel, O., 1909. Einiges zur Anatomie und Physiologie der Schwimmblase beim Aal und Renken; in: Zool. Anz. vol. 34.

- Hasse, C., 1873. Beobachtungen über die Schwimmblase der Fische; in: Hasse, Anatom. Studien, Leipzig.
- Hesse, R., 1913. Wie Fische steigen und sinken; in: Blätter für Aquarien- und Terrarienkunde. Jahrg. 24.
- Hessler, E., 1914. Über den Bau und die Funktion der Fischblase; in: Wochenschrift für Aquarien- und Terrarienkunde, Jahrgang 11, 1914.
- Huber, R. O., 1908. Interessante Formen und Funktionen der Schwimmblasen von Fischen; in: Mittlg. nat. Ver. Univ. Wien. Jahrg. 6.
- Jacobs, Ch., 1898. Über die Schwimmblase der Fische; in: Tübinger zool. Arbeiten, vol. 3.
- Jäger, A., 1903. Die Physiologie und Morphologie der Schwimmblase der Fische; in: Pflügers Archiv für Physiologie, vol. 94. Auszüge in: Biol. Zentralblatt, vol. 24 und Bericht der Senkenberg. nat. Ges. Frankfurt a. M. 1904.
- Jaeger, A., 1906/7. Zur Physiologie der Schwimmblase der Fische; in: Anatom. Anzeiger, Bd. 29 und 31.
- Janson, 1905. Die Schwimmblase der Fische; in: Natur und Haus, Jahrg. 13.
- Jaquet, M., 1899. Recherches sur l'anatomie et l'histologie du Silurus glanis; in: Arch. des sciences med. vol. 4, Bukarest.
- Leydig, F., 1853. Anatomisch-histologische Untersuchungen über Fische und Reptilien; Berlin 1853.
- Leydig, F., 1857. Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Tiere. Frankfurt a. M. 1857.
- Moreau, A., 1876. Recherches expérimentales sur les fonctions de la vessie natatoire; in: Ann. des sciences nat. Ser. 6. vol. 4.
- Müller, I., 1839. Von den Blutgefäßkörpern der Schwimmblase; in: Abhandl. der Berliner Akad. 1839.
- Müller, I., 1842. Untersuchungen über die Eingeweide der Fische; in: Abhandl. der kgl. Ak. der Wiss. 1843.
- *Musy, M., 1912. La Vessie natatoire des Poissons; in: Bull. Soc. Fribourg. Sc. nat. V. 20.
- Oppel, A., 1905. Lehrbuch der vergl. mikros. Anatomie der Wirbeltiere, 6. Teil, Jena.
- *Opta, L. C. M., 1912. La Fonction de la Vessie aérienne des Poissons; in: Verhandl. 8 int. zool. Kongreß Graz.
- Rathke, H., 1827. Bemerkungen über die Schwimmblase einiger Fische; in: Rathkes Beiträge zur Geschichte der Tierwelt, 4. Abtl. Halle 1827.
- Rathke, H., 1838. Zur Anatomie der Fische; in: Müllers Arch. für Anat. und Physiol. Jahrg. 38.
- Reis, K. und Nußbaum, I., 1905/7. Zur Histologie der Gasdrüse in der Schwimmblase der Knochenfische; in: Anat. Anz. vol. 27, 28, 30 u. 31.
- Sagemehl, M., 1885—91. Beiträge zur vergl. Anat. der Fische; in: Gegenbauers morphol. Jahrb. vol. 10 u. 17.
- Stannius, 1854. Handbuch der Anatomie der Wirbeltiere, 2. Aufl., 1. Buch: Fische, Berlin 1854.
- Thilo, O., 1903. Die Entstehung der Schwimmblase; in: Biol. Zentrbl., vol. 23.
- Thilo, O., 1908. Die Entwicklung der Schwimmblase bei den Karpfen; in: Zool. Anz. vol. 32.
- Thilo, O., 1908. Luftdruckmesser an der Schwimmblase der Fische; in: Revue der gesamt. Hydrobiologie und Hydrographie vol. 1.
- Tracy, H., 1911. The Morphology of the Schwimm-Bladder; in: Anat. Anz. vol. 38.
- Vogt, C. und Yung, E., 1894. Lehrbuch der vergl. Anatomie, Bd. 2.
- Weber, E. H., 1820. De aure animalium. Lipsiae 1820.
- Wegener, M., 1910. Zur Physiologie der Schwimmblase der Fische; in: Zeitschr. f. allg. Physiol. Bd. 10.

Die mit * bezeichneten Werke sind mir nur aus Referaten bekannt.

Über die Topographie der Leuchtorgane von *Phausis splendidula* Leconte.

Von R. Vogel (Tübingen).

Nachdem ich in früheren Arbeiten die Topographie der Leuchtorgane unserer einheimischen *Lampyrus noctiluca* und einiger ausländischen Lampyriden klargestellt hatte, möchte ich im folgenden das gleiche mit unserer zweiten häufigeren einheimischen Lampyrisart, *Phausis splendidula* Leconte, versuchen. Die dritte bei uns vorkommende Lampyrisart, *Phosphaenus hemipterus*, ist recht selten, ich habe sie lebend überhaupt noch nicht gesehen. Sie ist auch weniger interessant, weil bei ihr die Imagines keine besonderen Leuchtplatten besitzen, sondern, nach C. Verhoeff, die im 8. Abdominalsegment gelegenen, knollenförmigen lateralen Organe der Larven beibehalten.

Leuchtorgane der Larven. Die bisherigen Angaben über die Topographie der kleinen paarigen, dorsolateralen Leuchtorgane der Larven sind verwirrend und es mag manchem sonderbar vorkommen, daß darüber noch keine Klarheit herrscht. Aber die Sache ist wirklich verwickelter, als man zunächst glauben möchte. Kölliker gibt an, die erwähnten Organe befänden sich in den ersten 6 Abdominalsegmenten, nach Bongardt und Wielowjewski sollen sie in allen Abdominalsegmenten mit Ausnahme des letzten vorkommen, während Verhoeff behauptet, den Larven kämen nur 3 Paare lateraler Organe zu, „eines hinter dem Metathorax, eines vor dem Ende des Körpers, das dritte zwischen diesen beiden Paaren nahe hinter dem vorderen“. Wie reimen sich diese verschiedenen Angaben? Ich suchte die Aufgabe nicht nur, wie die vorgenannten Autoren, am lebenden, leuchtenden Tier, sondern vor allem vermittlels der Schnittmethode zu entscheiden. Diese kann allein sichere Auskunft geben, da die lateralen Leuchtorgane nicht immer gleichzeitig leuchten und außerdem Reflexerscheinungen an dem, den Leuchtorganen benachbarten, mit Kristallen von harnsaurem Ammoniak angefüllten Fettkörper eine sichere Abgrenzung der Organe erschweren. Meine Studien ergaben nun, daß Köllikers, Bongardts und Wielowjewskys Angaben nicht zutreffen, daß dagegen C. Verhoeffs Angabe, wonach nur 3 Paare von Leuchtorganen vorhanden sind, von denen das vordere und hintere Paar stets die größten sind, für etwa $\frac{2}{3}$ der Tiere gilt, das übrige Drittel hat mehr Leuchtorgane. Die oben bemerkte Lagenangabe Verhoeffs für die Larven mit 3 Paar Organen ist freilich nicht genau. Ich fand in 8 Fällen 3 Paar Leuchtorgane und zwar in 4 Fällen davon im 2., 5. und 6. Segment, in 4 weiteren Fällen im 2., 4. und 6. Segment. In 4 weiteren Fällen fand ich mehr als 3 Paar Organe, nämlich 3 mal 4 Paare und zwar im 2., 4., 5. und 6. Segment. Einmal fand ich auf einer Seite sogar 5 Organe,

nämlich merkwürdigerweise im 1. und 3., wo man sie sonst vermißt, und im 4., 5. und 6. Segment. Leider verunglückte die Schnittserie von der anderen Seite dieses Tieres. In einigen Fällen konnte ich die frühere Beobachtung Köllikers, daß die Leuchtorgane unserer Art nicht immer streng symmetrisch angeordnet seien, bestätigen.

Eine Erklärung für die erwähnten Unregelmäßigkeiten in Zahl und Anordnung der Leuchtorgane bei der Larve von *Ph. s.* kann ich bisher nicht geben. Es bedarf umfassender, sehr zeitraubender Untersuchungen, um das hier aufgedeckte Problem zu lösen. Vielleicht gelingt es mit Hilfe von Züchtungen, Einblick in die Sache zu erlangen.

Mit dem Geschlecht scheint die verschiedene Ausbildung der Larvenorgane nicht zusammen zu hängen. — Die Annahme, daß es sich bei dem Leuchtgewebe nur um Bakterieninfektion handle, hat etwas Bestechendes für den vorliegenden Fall. — In neuerer Zeit tritt ja U. Pierantoni mit Entschiedenheit dafür ein, daß es sich bei den Leuchtorganen aller in Frage kommenden Tiergruppen, insbesondere auch bei den Lampyriden um Bakterieninfektion handle. Auch P. Buchner schließt sich, entgegen seiner früheren Meinung, in seinem kürzlich erschienenen Symbiontenwerk — wenn auch etwas zögernd — der Auffassung Pierantonis an, daß das Leuchtgewebe der Käfer auf Bakterieninfektion beruhe. — Ich habe Pierantonis Untersuchungen an *Lampyris noctiluca* ♀ an gleicher Art nachuntersucht¹⁾, aber mit völlig negativem Ergebnis. Weder im Ausstrich des Eies — das nach Pierantoni bereits die Leuchtbakterien enthalten soll — noch der Leuchtorgane konnte ich Bakterien nachweisen. Zahlreiche mit Einhalt und Leuchtgewebe auf alkalischem Agar (Schrägröhrchen) angelegte Kulturen blieben steril. Einige wenige enthielten Verunreinigungen mit *Pyocyanus* und Heubazillen, welche vielleicht aus den Tracheen stammten. — Ich hoffe, nächsten Sommer (1922) die Versuche auf *Phausis splendidula* auszudehnen.

Leuchtorgane der Imagines. Die Männchen besitzen große, kreideweiße Leuchtplatten auf der Ventralseite des 6. und 7. Abdominalsegmentes. Die Angaben, daß es sich um das 5. und 6. (Bongardt, Verhoeff) Segment handle, berücksichtigen nicht, daß das erste Abdominalsegment nur von der Dorsalseite zu sehen ist. Es wird während der Metamorphose ventral stark verkürzt und dicht an den Metathorax herangezogen, wie bei *L. noctiluca*. Was wird nun aus den Larvenorganen bei den Männchen? Aus den Beobachtungen von C. Verhoeff und V. Knoche (s. Mangold) geht hervor, daß die männlichen Puppen beständig mit den Larvenorganen weiter-

1) Die bakteriologischen Untersuchungen machte ich in Gemeinschaft mit Herrn Dr. Lutz, Assistent am hiesigen hygienischen Institut, dem ich auch an dieser Stelle für seine Hilfe meinen besten Dank ausspreche.

leuchten. Bei den fertigen, bis auf die kreideweißen Leuchtplatten bekanntlich schwärzlichen Männchen scheinen diese Organe geschwunden zu sein. Nur Knoche macht die bemerkenswerte Angabe, daß in seltenen Fällen auch beim Männchen im 1. Abdominalsegment (es handelt sich in Wirklichkeit um das 2.) paarige leuchtende Organe vorhanden seien. Ich überzeugte mich auf Schnitten davon, daß beim Männchen tatsächlich sämtliche Larvenorgane, wenn auch in etwas verändertem Zustand, erhalten sind. Die Zellen erscheinen gegenüber den kompakten Larvenorganen gelockerter, auch ist ihr feinkörniger eosinophiler Inhalt nicht so dicht wie bei jenen. Daß diese lateralen Organe des Männchens bisweilen leuchten, geht, wie gesagt, aus der Beobachtung Knoches hervor. Meistens wird das Leuchten dieser Organe beim ♂ aber wohl durch das schwarze Pigment des Körpers insbes. auch durch die Elytren verdeckt werden.

Die Weibchen übernehmen die knollenförmigen Larvenorgane in unverändertem, funktionstüchtigem Zustand. Dazu entwickeln sich während der Metamorphose Leuchtplatten, und zwar eine große unpaare auf der Ventralseite des 7. Abdominalsegmentes, wie beim Männchen, und 2 kleinere, median getrennte auf der Ventralseite des 6. Abdominalsegmentes. Diese Teilung in 2 Platten ist wohl ein sekundärer Zustand, abzuleiten aus dem beim Männchen bestehenden einheitlichen. In vergleichend-anatomischer Beziehung ist bemerkenswert, daß sich die Leuchtplatten von *Phausis splendidula* wie die der früher untersuchten Lampyriden imagines nur im 6. und 7. Abdominalsegment entwickeln, ein Verhalten, das, wenn nicht völlige Rückbildung eintritt (♂ *Lampyrus noctiluca*) für alle Lampyriden imagines zu gelten scheint.

Literatur.

Literaturverzeichnis bis 1910 in:

Winterstein: Handbuch der vergleich. Physiologie III. Bd. 2. H. Jena 1910—1914.
E. Mangold: Die Produktion von Licht.

Spätere Literatur.

Buchner, P.: Tier und Pflanze in intracellulärer Symbiose. Berlin 1921.

Pierantoni, U.: Sulla luminosità e gli organi luminosi di *lampyrus noctiluca* L.
Bolletino della Società di Naturalisti in Napoli Vol. 27. 1914.

Ders.: La luce de gli insetti luminosi e la simbiosi ereditaria. Rend. della R. Accademia delle Scienze fisiche et matematiche di Napoli 1914.

Vogel, R.: Zur Topographie und Entwicklungsgeschichte der Leuchtorgane von *Lampyrus noctiluca*. Zool. Anz. Bd. 41. 1913.

Ders.: Bemerkungen zur Topographie und Anatomie der Leuchtorgane von *Luciol chinensis* L. Jen. Z. f. Naturw. N. F. Bd. 50. 1921.

Besitzt der Falter von *Arctia caja* die Fähigkeit zu leuchten?

Von A. U. E. Aue, Frankfurt a. M.

Im Jahre 1916 erschien in Heft 5 dieser Zeitschrift eine Abhandlung von Herrn Isaak, die sich mit der Leuchtfähigkeit des Falters des Braunen Bären, *Arctia caja* L., beschäftigt, und in der ausgeführt wird, wie dieser Falter infolge mechanischer Reizung gegen den Kopfabschnitt diesen senke, so daß eine sonst kaum sichtbare grellrote Brille am Vorderteile des Thorax zum Vorschein komme. Hier nun befänden sich die Mündungen der ein leuchtendes Sekret ausscheidenden Drüsen. Die Leuchtdauer sollte bei kräftigen Individuen bis zu 10 Sekunden betragen.

Die Kunde von der Leuchtfähigkeit dieses gemeinen Falters hat nun die Runde durch zahlreiche Zeitschriften, ja selbst Tageszeitungen, gemacht, irgend ein Widerspruch gegen die Feststellungen Isaaks sind nicht zu meiner Kenntnis gelangt.

Im Oktober 1917 schlüpfte mir nun ein überaus lebhaftes Männchen von *caja*. Es begann sehr bald nach dem Schlüpfen am hellen Tage im Puppenkasten herumzufattern, was für diesen Bären ziemlich ungebräuchlich ist, und als ich es berührte, um es dem Kasten zu entnehmen, da bemerkte ich, wie rechts und links der Brust, also genau an der von Isaak bezeichneten Stelle, zwei nicht ganz linsengroße, kristallhelle Tropfen erschienen, die bald wieder verschwanden. Ich wollte nun natürlich auch das Leuchten der glücklich einmal festgestellten Tropfen beobachten, indessen gelang es mir merkwürdiger Weise nicht wieder, den Falter zum Heraustretenlassen der Tropfen zu bewegen. Auf Druck und Stoß reagierte er nur noch durch Einnehmen der Trotzstellung. Ebensovienig gelang es mir, die anderen damals schlüpfenden Falter, z. T. recht kräftige und lebhaftere Tiere, zum Ausscheiden des Sekrets zu veranlassen.

Von dem reagierenden Männchen und einem sehr kräftigen Weib zog ich nun sehr zahlreiche Nachkommen, deren weitaus größter Teil, vielleicht infolge von Vererbung, bei nur geringer Belästigung die Tropfen hervortreten ließ, und zwar so oft, als es mir beliebte, nicht nur einmal. Bei Tageslicht leuchteten diese Tropfen nun ebenso wenig, wie bei dem ersten Versuchsobjekt, vielmehr erschienen sie mir als wasserhell und farblos. Ebensovienig aber vermochte ich im Dämmerlicht, bei Nacht und im völlig gegen die Außenwelt abgeschlossenen Zimmer irgend eine Leuchtwirkung wahrzunehmen. So trat ich mit einem Falter, der sehr stark reagierte, ins dunkle Zimmer, reizte ihn hier und schaltete, als ich längere Zeit keine Leuchtwirkung wahrnahm, das elektrische Licht ein. Da konnte ich gerade noch die Tropfen wieder verschwinden sehen. Der Falter hatte also reagiert, ohne indessen eine Leuchtwirkung hervorzubringen. Ähnliche Versuche habe ich damals mit einer ganzen Reihe von Faltern wohl 10–20mal wiederholt, stets mit negativem Erfolg, soweit es das

Leuchten betraf. Einmal blieb einer der Tropfen an meinem Zeigefinger hängen. Ich schaltete das Licht aus, konnte aber wiederum keine Leuchtwirkung wahrnehmen. Beim Wiedereinschalten des Lichtes fand ich den Tropfen noch an meinem Finger haftend vor. An die Zunge gebracht rief das Sekret ein Brenngefühl ohne eigentlichen Geschmack hervor. Auch vereinzelt Falter einer späteren nicht verwandten Zucht ließen wohl die Tropfen hervortreten, aber auch hier fehlte jede Leuchtwirkung.

An der Hand meines reichen Materials stellte ich weiter fest, daß die Flüssigkeit einen penetranten Geruch ausströmte, der dem des Marienkäferchens (*Coccinella*) glich oder ähnelte, und so stark war, daß sechs solcher im Giftglase abgetöteten Falter den intensiven Zyankaligeruch unterdrückten.

Verkrüppelte und verdorbene Falter pflegte ich damals, nachdem ich sie getötet, meinem Rotkehlchen ins Bauer zu setzen, und ich konnte feststellen, daß der Vogel eigentlich jeden der ihm angebotenen Falter zu zerkleinern und zu fressen versuchte. Als ich ihm aber solch einen mit Tropfen reagierenden Bären vorsetzte, da zog sich das Kehlchen unter heftigem Kopfschütteln in die andere Ecke seiner Behausung zurück, verhielt sich also genau so, wie wenn es einem Marienkäferchen zu nahe gekommen wäre.

Nach zahlreichen Versuchen mit im Ganzen weit über 300 Faltern glaube ich folgendes als erwiesen ansehen zu dürfen:

1. Die Reaktion durch Tropfen ist nur einzelnen Individuen von *caja* möglich. Dafür spricht der Umstand, daß erst eine ganz verschwindend geringe Zahl von Personen die Tropfen überhaupt wahrgenommen hat, wiewohl *caja* in Unmengen gezogen wird. Hätte jeder Falter die Reaktionsfähigkeit, so könnte es kaum einen Züchter von *caja* geben, dem die Tropfen fremd wären. Alle von mir befragten Züchter hatten aber die Tropfen noch nie bemerkt.

2. Die Tropfen leuchten nicht. Wenn Herr Isaak schreibt, er habe das Phänomen des Leuchtens bei vielen Individuen und nach Belieben wiederholt hervorrufen können, so ist mir das unerklärlich.

Bezüglich der Aufgabe, die die Tropfen zu erfüllen haben vermute ich, daß sie Feinde des Falters durch Geruch und Geschmack abzuschrecken bestimmt sind. Dazu bedarf es aber der Leuchtwirkung als weiteren Faktors kaum, wie das Verhalten meines Rotkehlchens als eines gewiß klassischen Zeugen beweist. Seinen entrüsteten Kopfschütteln konnte man den Ekel geradezu ansehen.

Zum Schlusse möchte ich noch eines interessanten Literaturhinweises Erwähnung tun, den Günther Just, angeregt durch zwei frühere Veröffentlichungen von mir, in dankenswerter Weise in 32. Jahrgange der „Entomologischen Zeitschrift“ mitteilt. Danach wurde der Tropfen bei *caja* bisher von folgenden Herrn Erwähnung getan: Vor mehr als 100 Jahren von Degeer, danach noch von Paul Schulze, von Isaak, Soldanski und von mir.

Entgegnung auf die von H. Nachtsheim, Berlin im Biologischen Zentralblatt, Band 41, Nr. 10 Seite 475 u. 476 veröffentlichte Besprechung meiner Arbeit über:

Die Geschlechtsbestimmung bei *Apis mellifica*.

Zur Orientierung über den Sachverhalt der von Nachtsheim einer Kritik unterworfenen Arbeit sei kurz folgendes festgestellt:

1. Die von mir vertretene Auffassung über die Nichtzeugungs-fähigkeit der abnormalen Drohnen stützt sich auf zahlreich und sorgfältig ausgeführte Experimente, die es jederzeit gestatten, den Sachverhalt nachzuprüfen. Die zytologischen Beweise zu meiner Behauptung gründen sich auf heute noch vorhandene selbst hergestellte Präparate. Die Zuverlässigkeit meiner diesbezügl. Aussagen kann also auch nach dieser Seite hin bequem nachgeprüft werden.

2. Meine Auffassung über die Samenreifung normaler Drohnen basiert ebenfalls auf einer großen Zahl von Präparaten, die von mir aufbewahrt werden und jederzeit nachgeprüft werden können.

3. Ebenso beweisen ganze Schnittserien die Richtigkeit meiner Beobachtung über die Fortentwicklung der kleinern Spermatide, soweit ich meine Ansicht in meiner Arbeit festgelegt habe. Auch hierin ist eine Durchsicht des Materials möglich.

Dies gegen die Kritik meiner Veröffentlichung durch Herrn H. Nachtsheim. Den Beweis meiner ernsten und gewissenhaften Forschung auf dem besagten Gebiete zu erbringen, bin ich also jederzeit in der Lage.

G. Jegen.

Referate.

F. Alverdes: Rassen- und Artbildung.

Abhandlungen zur theoretischen Biologie, herausgegeben v. Schaxel, Heft 9). Berlin, Bornträger, 1921. (118 S.), M. 32.—.

Verfasser behandelt in sechs Kapiteln die Probleme der Rassen- und Artbildung. Er erörtert das Zusammenspiel der inneren und äußeren Faktoren sowie den Begriff und das Wesen der reinen Phänovariationen, der Mutationen und der durch Faktoren-combination zustandekommenden Genovariationen. In einem Schlußkapitel faßt er die bisherigen Ergebnisse zusammen und zeigt die Wege, die die Abstammungsforschung in nächster Zukunft gehen muß. Seine besondere Aufmerksamkeit wendet er der Frage zu, wie sich die verschiedenen Forscher mit der Hauptschwierigkeit der ganzen Entwicklungslehre abgefunden haben, nämlich mit der Tatsache, daß trotz der offensichtlichen Konstanz der Arten dieselbe geleugnet werden muß. Überall betrachtet er es als seine vornehmste Aufgabe, zwischen Theorie und gesichertem Besitz zu scheiden, und die bisher gemachten Voraussetzungen auf ihre Leistungsfähigkeit hin zu prüfen.

Das Buch ist geistreich und mit gesunder Kritik geschrieben. Überall versucht der Verfasser die Fragestellung der auftauchenden Probleme aufs äußerste zu verschärfen, und er versteht es hierdurch, die Lektüre seines Buches anregend und fruchtbar zu machen. Ein besonderer Vorzug des Werkes liegt ferner in dem Umstand, daß Verfasser mehrere wichtige skandinavische und amerikanische Arbeiten, die sonst schwer zugänglich sind, ausführlich herangezogen hat. Das Buch enthält sechs instruktive Abbildungen zur Veranschaulichung der Selektionswirkung und ein fünf Seiten umfassendes Literaturverzeichnis.

Siemens (München.)

Miehe, H., Taschenbuch der Botanik, II. Teil, Systematik 2. Aufl., 114 Abbild., 76 S. Leipzig, Dr. Werner Klinkhardt, 1920.

Dies als Heft 4 der Klinkhardtschen Kolleghefte erschienene Hilfsbuch für Studierende ist in der zweiten Auflage wesentlich erweitert worden, besonders was die Kryptogamen anbelangt. Zahlreiche Abbildungen sind neu hinzugekommen, die alten Abschnitte sind sehr stark umgestaltet und den neuen Anschauungen angepaßt. Dabei ist der Umfang kleiner geworden, teils durch gedrängten Druck, teils durch Beschränkung der für Notizen bestimmten Papierflächen. Die Physiologie ist aus dem II. Teil in den I. verlegt worden.

Lieske, Rudolf, Morphologie und Biologie der Strahlenpilze. 112 Abbild. und 4 farbigen Tafeln. Leipzig, Gebr. Bornträger, 1921.

Der Verf. hat auf Grund eigener, eingehender Untersuchungen nach den verschiedensten Richtungen die interessante und für den Pathologen wichtige Gruppe der Strahlenpilze (*Actinomyces*) sorgfältig monographisch bearbeitet, wobei besonderes Gewicht darauf gelegt wurde, die biologische und die medizinische Seite möglichst gleichwertig zu gestalten. Er stellt sie zwischen Hyphomyces und Spaltpilze, jenen nähern sie sich nur, während sie durch die Mycobakterien direkt in diese übergehen. Auf die Einzelbeobachtungen und die kritische Besprechung der Literatur soll hier nicht eingegangen werden. Die von ihm untersuchten 112 Sippen, „Stämme“, der Strahlenpilze bezeichnet Verf. vorsichtig nur mit Zahlen, weil eine Artenbenennung, zur Zeit wenigstens, infolge der Veränderlichkeit der Stämme und des Überganges mancher ineinander unmöglich sei. Refer. stimmt dieser Nummerierung nicht ganz zu. Der Name soll doch eigentlich, wie die Zahl, nur als Verständigungsmittel dienen und ist unlegbar viel bequemer als diese letztere. „*Ochraceus*“, „*cinnabarinus*“ oder „*mutabilis*“ läßt sich leichter als Bezeichnung eines bestimmten Stammes merken als 92, 96 und 102. Man braucht bei den Namen nur zu wissen, daß sie in der vorliegenden Gruppe keine — guten oder schlechten — Arten bezeichnen sollen.

Die Ausstattung des Werkes, dessen Erscheinen durch eine Unterstützung der Heidelberger Akademie ermöglicht wurde, ist ausgezeichnet, die Abbildungen, fast ausschließlich Originale, und die farbigen Tafeln sind sehr gut. C.

Molisch, Hans, Populäre biologische Vorträge. 280 S., 63 Abbild. Jena, Gustav Fischer, 1920.

Eine Sammlung von 17 Vorträgen, für ein gebildetes Laienpublikum bestimmt, leicht verständlich und gut zu lesen. Ein großer Teil ist noch dadurch von besonderem Interesse, daß darin über Gebiete berichtet wird, auf denen der Verfasser selbst sehr eingehend gearbeitet hat (Leuchten der Pflanzen, Pflanzentreiben, Ultramikroskop, Erfrieren und Wärmeentwicklung der Pflanzen, Radiumwirkung u. s. w.).

Molisch, Hans, Anatomie der Pflanze. 126 Abbild. und 144 S. Jena, Gustav Fischer, 1920.

Auf den Wunsch seiner Hörer hin hat sich der Verfasser entschlossen eine „kleine Anatomie“ der Pflanzen zu schreiben. Bei dem Umfang von 144 Seiten kann es sich natürlich wirklich nur um einen Abriß handeln, aber den eines Gebietes, auf dem Verf. selbst sehr tätig war. Sehr anzuerkennen ist die große Zahl von Originalabbildungen. In einer zweiten Auflage würde besser das Bild eines Zystolithen von *Ficus elastica* (Abb. 34A) durch ein gelungeneres ersetzt werden, ebenso die Parenchymzellen der Georginenknolle (Abb. 39) als Beispiel für Membranstreifung etwa durch das einer Apocynen-Faser, weil es sich bei der Georginenknolle um Membranverdickungen handelt. Die „direkte“ Kernteilung kann nach den Untersuchungen Schürhoffs auch nicht mehr wohl durch die bekannte Abbildung Strasburgers aus dem Stengel von *Tradescantia* (Abb. 10) illustriert werden.

Giesenhagen, K., Lehrbuch der Botanik. VIII. Aufl., 560 Textfiguren. Leipzig, B. G. Teubner, 1920.

Die neue Auflage des sehr verbreiteten Lehrbuches für Studierende bedarf keiner besonderen Empfehlung mehr. Der Preis (18 Mk. geheftet mit 120 % Teuerungszuschlag des Verlegers) ist für das Gebotene gering.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band.

April 1922.

Nr. 4

ausgegeben am 1. April 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 50 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

Inhalt: G. Haberlandt, Über Zellteilungshormone und ihre Beziehungen zur Wundheilung, Befruchtung, Parthenogenese und Adventivembryonie. Mit 9 Abb. S. 145.
H. Schroeder, Über die Semipermeabilität von Zellwänden. S. 172.
St. Kinsuloff, Über die Doppelatmung der Mückenlarven. Mit 3 Abb. S. 188.

Über Zellteilungshormone und ihre Beziehungen zur Wundheilung, Befruchtung, Parthenogenese und Adventivembryonie.

Von G. Haberlandt, Berlin.

Mit 9 Abbildungen.

I.

Die Untersuchungen, über die ich hier zusammenfassend berichte, schließen sich an Kulturversuche an, die ich schon vor 20 Jahren mit künstlich isolierten Zellen von höher entwickelten Pflanzen angestellt habe. Es handelte sich mir damals darum, festzustellen, was die Zelle als „Elementarorganismus“ zu leisten vermag und neue Aufschlüsse über die Wechselbeziehungen zu gewinnen, die zwischen den Zellen als Elementarorganen des Pflanzenkörpers bestehen.

Die mit mechanisch isolierten grünen Palisaden- und Schwammparenchymzellen, mit Haar- und Spaltöffnungszellen in verschiedenen Nährlösungen ausgeführten Versuche haben ergeben, daß diese Objekte oft wochenlang am Leben bleiben, auch mancherlei Wachstum zeigen, das sie im normalen Gewebsverband unterlassen, daß sie aber niemals Zellteilungen eingehen. Ich schloß daraus, daß mög-

licherweise „Wuchsenzyme“ im Sinne von Beijerinck bei den Teilungen eine Rolle spielen, die den Zellen erst zugeführt werden müssen. Die experimentelle Prüfung dieser Vermutung konnte ich erst 1912 in Angriff nehmen. Zu diesem Zwecke stellte ich Kulturversuche mit kleinen plättchenförmigen Gewebsfragmenten der Kartoffelknolle an, die zu dem Ergebnis führten, daß in dünnen Plättchen aus dem Mark der Knolle die zur Wundkorkbildung führenden Zellteilungen fast ausnahmslos nur dann eintreten, wenn die Versuchsobjekte ein Leitbündelfragment enthalten; es genügt, wenn dieses aus Leptom, d. h. aus Siebröhren mit ihren Geleitzellen besteht. Auch in Plättchen aus der Knollenrinde kommt der begünstigende Einfluß des Leptoms sehr deutlich zur Geltung. Wurden bündellose Plättchen mittels einer dünnen Agarschicht auf bündelhaltige geklebt, so traten über den Leptombündeln der letzteren auch in den ersteren vereinzelte Zellteilungen auf. Daraus durfte gefolgert werden, daß aus dem Leptom ein Reizstoff, ein „Zellteilungshormon“, in die bündellosen Plättchen hinüberdiffundiert und hier in Kombination mit dem Wundreiz die Zellteilungen auslöste. Es lag ferner nahe, anzunehmen, daß die plasmareichen „Geleitzellen“ die Elementarorgane dieser „inneren Sekretion“ sind und daß das Teilungshormon (vielleicht sind es auch mehrere) in den Siebröhren weitergeleitet wird.

Versuche, die ich dann später mit Gewebsfragmenten der Stengel von *Sedum spectabile*, *Althaea rosea* und der Kohlrabiknolle (*Brassica oleracea gongylodes*) ausgeführt habe, ergaben gleichfalls die Abhängigkeit der Zellteilungen von den Gefäßbündeln, resp. ihren Leptomteilen. Noch überzeugender waren aber die Ergebnisse von Kulturversuchen mit kleinen Blattstückchen verschiedener Peperomia-Arten und Crassulaceen (*Bryophyllum*, *Kalanchoë*, *Crassula*), die von meinem Schüler Lamprecht angestellt wurden. Wenn man tangential gespaltene Blattstückchen unter gleichen Außenbedingungen kultiviert, so zeigt nur die bündelhaltige Lamelle Zellteilungen, nie aber die bündellose. Werden dagegen die beiden Lamellen mit feuchten Schnittflächen wieder zusammengelegt, so treten auch in der bündellosen tangentialen Zellteilungen auf, zuerst über den Gefäßbündeln der anderen Lamelle, später auch über die ganze Wundfläche hin. Das gleiche Ergebnis hatten auch Transplantationsversuche. Dieselben gelangen besser auf der dem Leptom zugekehrten Unterseite des Blattes, woraus wieder zu folgern war, daß der „Zellteilungsstoff“ aus dem Leptom stammt. Er ist nicht arteigen, sondern wirkt auch zwischen verwandten Arten, bisweilen sogar zwischen nahe verwandten Gattungen (*Bryophyllum* und *Kalanchoë*). —

Das Hauptergebnis dieser Untersuchungen war also, daß bei den untersuchten Pflanzen die zur Wundkorkbildung führenden Zellteilungen fast ausnahmslos nur dann eintreten, wenn sich der Wundreiz mit der Einwirkung eines aus dem Leptom der Gefäßbündel stammenden Reizstoffes, eines Zellteilungshormons, kombiniert. Es ist sehr wahr-

scheinlich, daß dieser Satz für alle höher entwickelten Pflanzen gilt, soweit sie Gefäßbündel besitzen und mechanische Verletzungen mit Zellteilungen beantworten.

II.

Meine nächste Aufgabe war nun, das Wesen des bisher so rätselhaften Wundreizes, sofern er Zellteilungen auslöst, aufzudecken. Daß aus den verletzten Zellen stammende Stoffe „als die Ursache der Umwandlung der Dauerzellen in Folgeristemzellen zu betrachten“ seien, ist zuerst von Wiesner vermutet worden. Schon in meiner Abhandlung über „Kulturversuche mit isolierten Pflanzenzellen“ habe ich dann mit der Möglichkeit gerechnet, daß beim Wundreiz die Zersetzungsprodukte der bei der Verletzung zerstörten Protoplasten eine bedeutsame Rolle spielen könnten. Dieser Gedanke ist seither auch von anderen Forschern geäußert worden. Namentlich Küster hat ihn mehrmals vertreten; auch Tierphysiologen und Chirurgen, unter letzteren vor allen A. Bier, haben dafür verschiedene Beobachtungsstatsachen geltend gemacht, allein ein experimenteller Beweis für die Richtigkeit jener Annahme wurde bis auf meine Untersuchungen über diesen Gegenstand nicht erbracht.

Ich ging bei meinen Experimenten von folgender Voraussetzung aus. Wenn auf Wundflächen gewisse Zersetzungsprodukte der getöteten und verletzten Zellen als teilungsauslösende „Wundhormone“ fungieren, so muß es gelingen, durch ausgiebiges Abspülen frisch hergestellter Schnittflächen die Plasmareste der verletzten Zellen mehr oder minder vollständig zu entfernen und so durch Einschränkung oder Verhinderung der Hormonbildung die Zellteilungen unter der Wundfläche der Zahl nach zu verringern oder ganz unmöglich zu machen. Bei den hauptsächlich mit der Kohlrabiknolle ausgeführten Versuchen wurden gewöhnlich 1—2 cm hohe Querscheiben in je drei Sektoren geteilt. An zwei Sektoren wurde die obere Wundfläche unter der Wasserleitung 10—20 Minuten lang mittels eines kräftigen Strahles abgespült. An einem Sektor trug man auf die abgespülte Fläche eine dünne Schicht eines Gewebebreis auf, der aus der Versuchsknolle durch Abschaben oder Zerreiben gewonnen wurde. Der dritte Sektor blieb unabgespült und diente als Kontrollobjekt. Alle drei Sektoren wurden in einer Glasschale auf feuchtem Fließpapier kultiviert und nach 8—10 Tagen mikroskopisch untersucht. Oft wurden auch drei Scheiben aus ein und derselben Knolle der gleichen Behandlung unterworfen.

Das Ergebnis dieser Versuche war ganz klar. Unter den abgespülten Wundflächen traten die Zellteilungen bedeutend spärlicher, oder wenigstens in einer geringeren Anzahl von Zellschichten auf, als unter den nicht abgespülten (Abb. 1 A, B). Wurden aber die abgespülten Wundflächen mit einer dünnen Schicht von Gewebebrei überzogen, so fanden darunter meist ebenso zahlreiche, zuweilen sogar noch reichlichere Zellteilungen statt

als unter den nicht abgespülten Flächen (Abb. 1 C). Damit war die Wirksamkeit von Zersetzungsprodukten der getöte- ten Zellen als teilungsauslösende Wundhormone experimentell bewiesen. Es ist mir freilich nach dieser Methode nicht gelungen, die Zellteilungen ganz zu verhindern; eine restlose Entfernung der abgestorbenen Plasmateile ist eben durch das Abspülen der Wundflächen nicht zu erzielen. Das war auch der Grund, weshalb die Versuche mit der Kartoffelknolle meist ein negatives Ergebnis lieferten. Die Plasmaschläuche haften hier den Zellwänden besonders

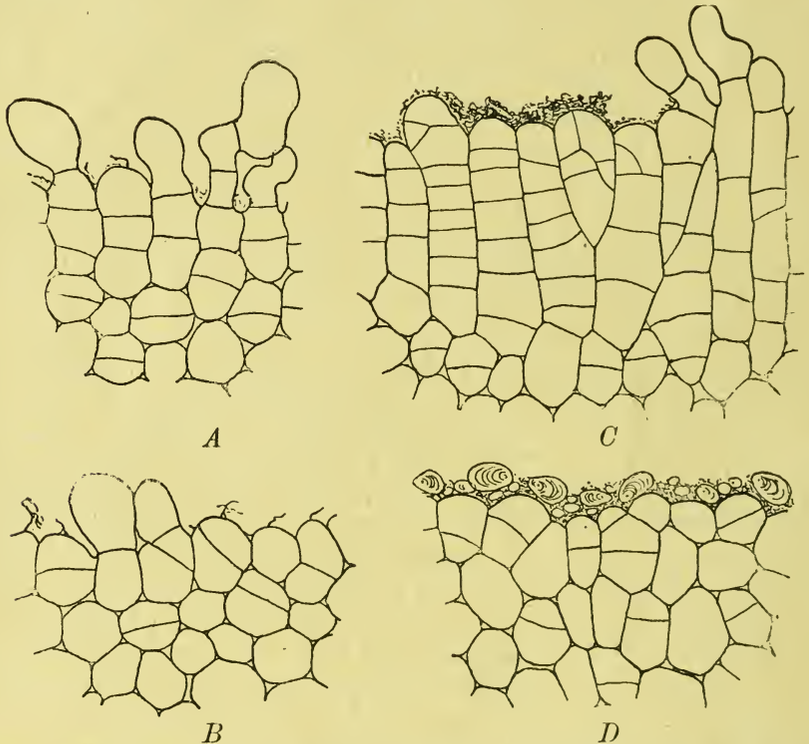


Abb. 1. Zellteilungen unter den Wundflächen von vier Sektoren aus einer Kohlrabiknolle. A Wundfläche nicht abgespült. B Wundfläche mit Wasser abgespült. C Wundfläche abgespült und mit Kohlrabibrei bedeckt. D Wundfläche abgespült und mit Kartoffelbri bedeckt.

fest an und auch die Stärkekörner erschweren das Herausspülen der Plasmareste. Dazu kommt, daß sich beim Anschneiden die Interzellularräume durch kapillare Saugung streckenweise mit Zellsaft und Plasmateilen füllen, ein Übelstand, der sich auch bei der Kohlrabiknolle geltend machte.

Besonders beweiskräftig waren die nach anderer Methode mit den Laubblättern verschiedener Crassulaceen (*Sempervivum montanum*, *Echeveria secunda*, *Crassula lactea* und *Bryophyllum crenatum*) angestellten Versuche. Wenn man ein ausgewachsenes, aber noch jüngeres

Blatt der Länge oder der Quere nach durchschneidet, so treten unter den Wundflächen schon nach wenigen Tagen reichliche Zellteilungen auf. Das Abspülen der Wundflächen hat keinen Erfolg, da das Mesophyll sehr locker gebaut ist und der Inhalt der angeschnittenen Zellen in die Interzellularen eindringt. Wenn man aber an der Blattspitze einen ganz kleinen Längsschnitt anbringt und dann das Blatt der Länge nach langsam und vorsichtig entzwei reißt, so erhält man bei seinem lockeren Bau relativ ebene, trockene Reißflächen; die Trennung geht ganz glatt längs der Interzellularspalten und in den Mittelamellen der Scheidewände vor sich, die Zellen werden dabei nicht verletzt. Das Ergebnis war ein überraschendes: während sich unter den sich bräunenden Schnittflächen die Zellen schon längst reichlich geteilt hatten, blieben unter den grün gebliebenen Reißflächen die Teilungen vollständig aus. Nur die unmittelbar an die zerrissene Epidermis grenzenden Mesophyllzellen teilten sich manchmal. Wurden die Reißflächen mit Gewebesaft aus einem Blatt derselben Pflanze benetzt, so stellten sich wieder reichliche Teilungen ein. Benetzung mit Wasser blieb wirkungslos.

Mit Crassulaceen-Blättern wurden auch Versuche angestellt, um zu erfahren, ob die teilungsauslösenden Wundhormone art-, gattungs- oder familieneigene Stoffe sind. Es ergab sich, daß Gewebesäfte innerhalb der Familie oft Teilungen auslösen, während Säfte aus anderen Familien meist unwirksam oder schädlich sind (Abb. 1 D). Jedenfalls herrscht kein Parallelismus zwischen Wirksamkeit der Gewebesäfte und systematischer Verwandtschaft.

An der Bildung der auf Wundflächen so häufig auftretenden Kallusblasen, die durch bloßes Auswachsen der oberflächlichen Zellen entstehen, sind Wundhormone entweder unbeteiligt (Crassulaceenblätter) oder ihr Einfluß auf jenen Wachstumsvorgang ist nachweisbar (Kohlrabiknolle). In letzterem Falle können die Wundhormone mithin als Teilungshormone oder als Wuchshormone fungieren. Ob diese stofflich identisch oder verschieden sind, bleibt dahingestellt.

Die chemische Natur der Wundhormone ist bis auf weiteres unbestimmt. Für wahrscheinlich halte ich es, daß sie in den getöteten oder verletzten Protoplasten durch autolytische Vorgänge entstehen. Wenn man abgespülte Kohlrabischeiben mit abgekochtem Gewebesbrei bedeckt, so treten unter den Wundflächen weit weniger Zellteilungen auf als wenn unabgekochter Gewebesbrei verwendet wird. Das spricht dafür, daß an der Bildung der Wundhormone Enzyme beteiligt sind, die autolytische Prozesse einleiten.

III.

Eine Reihe von Versuchen wurde zu dem Zwecke angestellt, um einzelne Zellen und Zellgruppen hinsichtlich ihres Verhaltens nach mechanischen Verletzungen zu prüfen. Als Versuchsobjekte wurden ein- und mehrzellige Haare, Epidermiszellen und die Schließzellen der Spaltöffnungen benützt.

Wenn man die an den Stengelknoten von *Coleus hybridus* und *Rehmannianus* in Querreihen auftretenden mehrzelligen Haare mit einer Schere entzweischneidet, so geht in der Regel nicht nur die angeschnittene, sondern auch die angrenzende, unverletzt gebliebene Zelle des Haarstumpfes zugrunde. Nur in diesem Falle teilt sich häufig die nächste lebende Zelle, ohne vorher Wachstum zu zeigen, in ihrem apikalen Teile durch 1—4 zarte Querwände. Die Tochterzellen weisen kräftige Plasmakörper mit großen Zellkernen auf. Daß die Teilungen im apikalen Teil der Haarzelle vor sich gehen, kann der Ausdruck ihrer Polarität sein; es kann dies aber auch darauf beruhen, daß der ursprünglich weiter unten gelegene Kern vor der Teilung traumatrop gegen die Wunde zu wandert. Wahrscheinlich wirken beide Ursachen gleichsinnig. Daß auch bei diesen Teilungen Wundhormone auslösend wirken, geht mit großer Wahrscheinlichkeit aus der oben erwähnten Tatsache hervor, daß Teilung nur dann eintritt, wenn die an die entzwei geschnittene Zelle angrenzende intakte Zelle abstirbt. Die erstere trocknet zu rasch aus, als daß Wundhormone in genügender Menge gebildet werden könnten.

Bei der Gesneracee *Saintpaulia ionantha* wurden die an den Blattstielen auftretenden mehrzelligen Haare durch Abreiben mit den Fingern mechanisch verletzt. Dabei kam es häufig vor, daß nur die unterste Zelle des Haarkörpers an ihrer Basis durch Querfältelung ihrer Außenwand beschädigt wurde, ohne danach abzusterben. Die verletzte Zelle teilte sich und zwar trat die Querwand jetzt im unteren Teil der Zelle auf, also der geschädigten Stelle genähert. Wir entnehmen daraus die für die nachfolgenden Erwägungen und Versuche wichtige Tatsache, daß eine ausgewachsene vegetative Pflanzenzelle, die nur von intakten Zellen umgeben ist, durch eine streng lokale mechanische Verletzung experimentell zur Teilung angeregt werden kann. In diesem Falle muß also die sich teilende Zelle das Wundhormon selbst produziert haben.

Sehr mannigfaltig sind die Erscheinungen, die sich an durch Abreiben beschädigten ein- oder mehrzelligen Haaren jüngerer Blütenstandsachsen und Blattstiele von *Pelargonium zonale* beobachten lassen. Die Verletzung der steifen Haare tritt meist an ihrer Basis auf. Ist sie gering, so bleiben die Zellen am Leben und teilen sich häufig durch eine senkrechte oder schräge Querwand. Nicht selten kommt es nur zur Kernteilung. Bei stärkerem Druck der Finger sterben oft mehrere Zellen über der Basalzelle ab; dann teilt sich diese oft durch mehrere Wände. Geht auch diese oder das ganze einzellige Haar zugrunde, so wachsen bisweilen die angrenzenden Epidermiszellen schlauchförmig in das Lumen des Haares hinein; die Schläuche teilen sich dann ein- oder mehrere Male. Stirbt in der Basalzelle des Haares nur ein Teil des Protoplasmas ab, so tritt durch Bildung einer Membrankappe eine Abkapselung der am Leben bleibenden Plasmaportion samt dem Kerne

ein; dieselbe kann wieder durch typische Kern- und Zellteilung mehrzellig werden. — Wenn man die Spreiten junger Blätter auf ihrer Oberseite mit mäßigem Druck abbürstet, so wachsen die an verletzte Haare grenzenden Epidermiszellen fast immer zu kurzen, unregelmäßig gestalteten Keulenhaaren aus, die ein- oder mehrzellig sein können. Auch an anderen Stellen der Blattoberfläche werden einzelne Epidermiszellen oder ganze Gruppen solcher zu derlei Haaren umgebildet, die lebhaft an Kallushaare oder auch an Erineumhaare erinnern, wie solche auf Ober- und Unterseite der Blätter verschiedener Pflanzen von Eriophiden bewirkt werden.

Alle diese mannigfaltigen Wachstums- und Zellteilungsvorgänge, die sich an Haaren und Epidermiszellen nach mechanischer Beschädigung beobachten lassen, werden nur verständlich, wenn man annimmt, daß in den absterbenden, aber auch in den zwar verletzten, doch am Leben bleibenden Zellen Wundreizstoffe entstehen, die als Teilungshormone fungieren.

IV.

Wenn die Entwicklungserregung der Eizelle, die zu ihrer Teilung führt, prinzipiell ebenso zu erklären ist, wie der Anreiz zur Teilung einer Dauergewebszelle oder überhaupt einer Somazelle, so beruht die traumatische Parthenogenesis nach mechanischer Verletzung der Eizelle darauf, daß in ihr Wundhormone entstehen, die ihre Teilung auslösen. Dieser Satz ist eine naheliegende Folgerung aus den Ergebnissen der vorstehend mitgeteilten Versuche.

Bekanntlich ist es Bataillon im Jahre 1910 gelungen, reife Eier von *Rana fusca* durch Anstechen mit einer feinen Glas- oder Platinnadel zur Entwicklung anzuregen und parthenogenetische Froschlarven aus ihnen zu züchten. Bei den höheren Pflanzen ist dieser Versuch schon wegen der Kleinheit der Eizellen technisch unmöglich. Vielleicht ist es aber gar nicht nötig, die Eizellen direkt anzustechen. Da oft eine Ausbreitung des Wundreizes durch Diffusion der Wundhormone statthat, so könnte es genügen, durch Anstechen oder sonst eine mechanische Verletzung der Samenanlagen oder des Fruchtknotens die Bildung von Wundhormonen in der Nachbarschaft der Eizellen zu veranlassen und so traumatische Parthenogenesis auszulösen. Auch die Bildung von Adventivembryonen, insbesondere von Nuzellarembryonen könnte auf diese Weise erreicht werden.

Von diesem Gedanken ausgehend habe ich im Sommer und Herbst 1921 mit *Oenothera Lamarckiana* eine Reihe von Versuchen angestellt. Die Pflanzen wurden in einem sonnig gelegenen Beet gezogen und fast täglich ausgiebig begossen. Die Kastrierung erfolgte durch einen Schnitt 3—5 mm über der Röhre der Blütenknospe. Da bei *Oenothera Lamarckiana* die Antheren gewöhnlich schon in der Knospe sich öffnen und Pollen entleeren, so mußte diese Fehlerquelle entsprechend berücksichtigt werden. Sie kommt übrigens kaum in Betracht; von über 100

kastrierten Vergleichsblüten lieferte nur eine einen Fruchtknoten, der sich etwas weiter entwickelte und erst nach einigen Wochen abfiel. Alle übrigen zeigten kein Wachstum, vergilbten, fielen leicht ab und waren nach 8—10 Tagen vertrocknet.

Die mechanische Verletzung der kastrierten Fruchtknoten, resp. der Samenanlagen, erfolgte auf zweierlei Weise: die Fruchtknoten wurden entweder gequetscht, indem man sie zwischen Daumen- und Zeigefinger einen Moment lang mehr oder minder stark preßte. Oder die Fruchtknoten wurden mittels einer feinen Stahl- oder Glasnadel mehr oder minder tief angestochen. Gewöhnlich wurden 6 Stiche angebracht, zuweilen 10—12. Die Zahl der operierten Fruchtknoten jeder Versuchsreihe betrug 6—15 an ebensovielen Blütenständen. Jedesmal wurde der Kontrolle halber die benachbarte Knospe bloß kastriert.

Die Mehrzahl der operierten Fruchtknoten ging zwar nach 1—3 Wochen zugrunde, zeigte aber doch gegenüber den Vergleichsfruchtknoten insofern ein verschiedenes Verhalten, als sie häufig länger grün blieben und später vertrockneten als diese. Eine wenn auch geringe Zahl der operierten Fruchtknoten wies aber fast in jeder Versuchsserie ein mehr oder minder ausgiebiges Wachstum auf. Sie wurden ein, zwei oder auch mehr Wochen nach der Operation an ihrer Basis abgeschnitten und in die Fixierungsflüssigkeit, Chromessigsäure, gelegt. Die Mikrotom-schnitte wurden mit Eisenhämatoxylin oder mit Gentianaviolett gefärbt.

Gequetschte Fruchtknoten überdauern die Operation in der Regel sehr gut, und zwar auch dann, wenn sie noch etwas jünger sind. Wenn man kastrierte Fruchtknoten, deren Embryosäcke sich noch im Zweikernstadium befinden, mäßig stark quetscht, so zeigt sich nach 8—14 Tagen, daß die Embryosäcke die Operation überraschenderweise besser überstanden haben als die Mehrzahl der Nuzelluszellen. Von diesen sind die meisten abgestorben und kollabiert. Zwischen ihnen befinden sich fast immer einzelne am Leben gebliebene Zellen, die sich zu rundlichen Blasen erweitern, oft reichlich Plasma und größere Zellkerne besitzen und sich manchmal auch teilen. Der ganze Nuzellus gewinnt so ein unregelmäßiges traubiges Aussehen. Seine am Leben bleibenden Zellen erinnern lebhaft an die von Strasburger entdeckten nuzellaren Initialzellen der Adventivembryonen von *Citrus aurantium*. Doch habe ich ihre Weiterentwicklung zu Nuzellarembryonen ebenso wenig beobachtet wie ihre Ausgestaltung zu aposporen Embryosäcken, die Rosenberg in den Samenanlagen einiger parthenogenetischer Hieracien gefunden hat.

Sehr verschieden war das Verhalten der Embryosäcke und ihres Inhalts. Manche entwickelten sich ungestört weiter und zeigten dann den typischen Bau: zwei große, etwas gestreckte Synergiden mit manchmal gut entwickeltem Fadenapparat; ihnen vorgelagert die große, blasige Eizelle und im Zytoplasma des Embryosacks den sekundären Embryosackkern. Antipoden kommen bei *Oenothera* nicht vor.

In einigen wenigen Fällen ließ sich bei solcher Ausbildung ein Ansatz zur parthenogenetischen Weiterentwicklung der Eizelle beobachten. Dieselbe umkleidete sich mit einer Zellmembran und nahm wie eine befruchtete Eizelle die charakteristische Flaschenform an, wobei der Zellkern in die kopfförmige Ausstülpung einrückte (Abb. 2, A, B). In einem Falle war letztere durch eine Querwand vom Suspensor abgetrennt (Abb. 2C). Eine weitere Entwicklung und Teilung der eigentlichen Embryoanlage wurde nicht beobachtet. Sie blieb wohl deshalb aus, weil der junge Embryo, von abgestorbenen Nuzellarzellen umgeben und so von jeder Stoffzufuhr abgeschnitten, verhungern mußte.

Meine Vermutung, daß zur Auslösung der traumatischen Parthenogenesis einer angiospermen Eizelle die Zufuhr von Wundhormonen aus ihrer Umgebung genügen müßte, hat sich also als richtig erwiesen, wenn auch der Erfolg des Versuchs bisher nur ein recht bescheidener war.

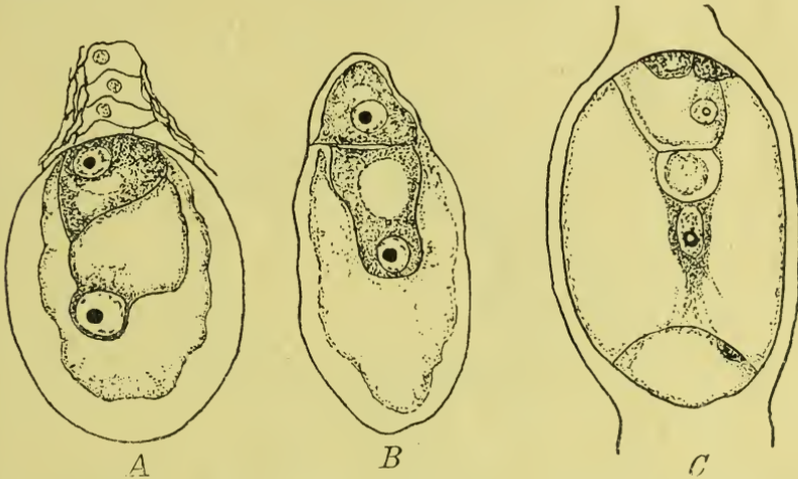


Abb. 2. Ansätze zur parthenogenetischen Entwicklung der Eizellen in Samenanlagen gequetschter Fruchtknoten von *Oenothera Lamarckiana*. A u. B die Eizellen unter den Synergiden haben Flaschenform angenommen. C zweizelliger Embryo; der Embryosack hat sich geteilt.

Die Embryosäcke junger kastrierter und gequetschter Fruchtknoten konnten aber auch eine andere Entwicklung einschlagen. Manche von ihnen teilten sich, worauf dann die größere Tochterzelle zu einem sekundären Embryosack werden konnte. Solche Fälle lassen allerdings auch eine andere Deutung zu: unter dem Einfluß des Wundreizes könnte sich von den vier Tochterzellen, in die die Embryosackmutterzelle zerfällt, außer der, die normalerweise zum Embryosack wird, auch noch eine zweite weiter entwickeln und so eine Teilung des Embryosackes vortäuschen. Derartiges dürfte tatsächlich vorkommen, doch ist nicht zu bezweifeln, daß sich manchmal der junge Embryosack tatsächlich teilt (Abb. 2C). In einem Falle waren in dem der Mikropyle zugekehrten Ende des Embryosacks mehrere gleichartige „vegetative“

Zellen entstanden, von denen die oberste zweikernig war. Die Ausbildung eines Eiapparates unterblieb hier gänzlich. Ich möchte das derart entstandene Wundgewebe als „Wundendosperm“ bezeichnen. Wir werden ein solches später auch bei einigen Kompositen kennen lernen. —

Wenn man jüngere oder ältere Fruchtknoten von *Oenothera Lamarckiana* mehrere Male mit einer Nadel ansticht, so treten an den Wundflächen aber auch noch in geringerer oder größerer Entfernung von diesen mannigfache Kalluswucherungen auf, die

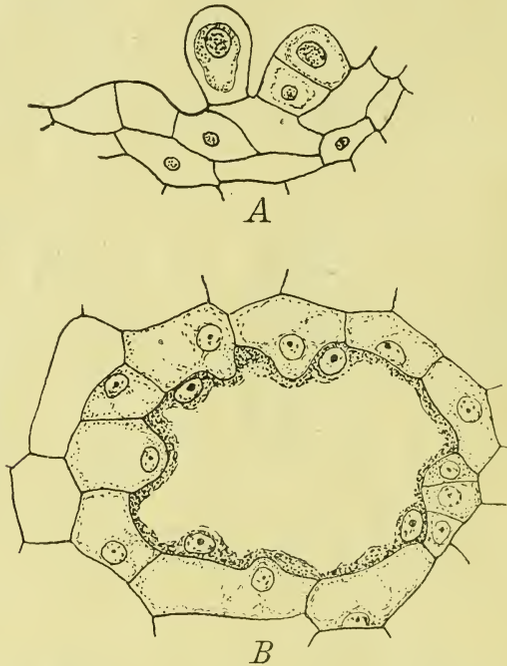


Abb. 3. *A* Nuzelluszellen, die sich blasig in den Embryosack einer angestochenen Samenanlage von *Oenothera Lamarckiana* vorgewölbt haben. *B* Querschnitt durch den Embryosack einer angestochenen Samenanlage eines nicht kastrierten Fruchtknotens; papillöse Vorwölbung der Nuzelluszellen; rechts Anlage eines Nuzellarembryo.

die Gestalt einzelliger Blasen, verzweigter mehrzelliger Haare mit keulenförmigen Auswüchsen, oder rundlicher, unregelmäßig gestalteter Gewebepolster besitzen. Sie treten nicht nur an den Innenseiten der Fruchtknotenwände, an den Scheidewänden und Plazenten auf, sondern auch an verletzten Samenanlagen. Sowohl die beiden Integumente, wie auch der Nuzellus, können solche Wucherungen bilden. Wenn nun diese Kallusblasen, -haare oder -polster vom Nuzellus aus in den Embryosack hineinwachsen, so werden sie in der Regel plasmareich, großkernig und nehmen zuweilen die Gestalt von monströsen oder auch typisch gestalteten Adventivembryonen an. Es gibt dann mancherlei Übergänge von einzelligen Blasen (Abb. 3), die sich nicht weiter ent-

wickeln, und sonderbar gestalteten mehrzelligen Haaren von embryonalem Charakter (Abb. 4 A) bis zu Gebilden, die man bereits als monströse Embryonen ansprechen darf (Abb. 4 B). Den Schluß der Reihe bilden typische Embryonen mit einem ein- oder zweizelligen Suspensor und regelmäßiger Quadranten- und Oktantenteilung (Abb. 5). Natürlich wurde bei der Untersuchung auf den Zusammenhang dieser Nuzellar-embryonen mit dem Nuzellusgewebe besonders geachtet, um ihre Entstehungsweise vollkommen sicherzustellen.

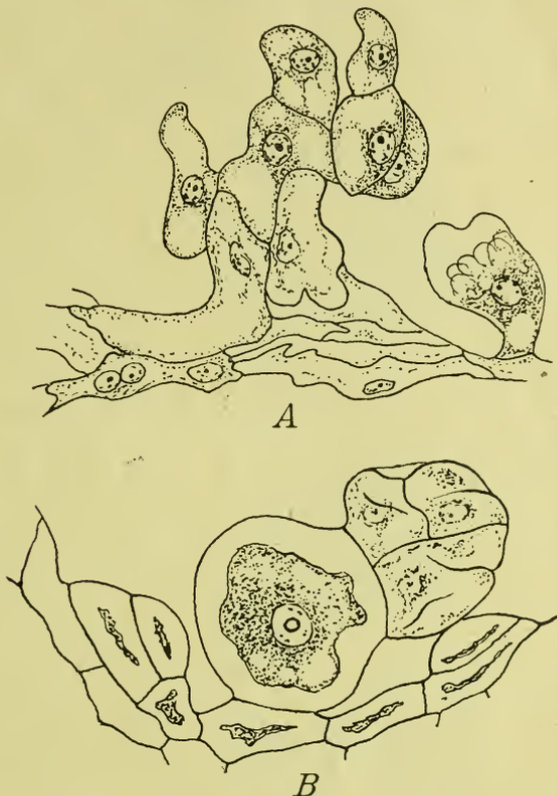


Abb 4. *A* in den Embryosack einer angestochenen Samenanlage hingewachsenes Nuzellushaar; rechts einzellige Blase. *B* monströser Nuzellarembryo, Suspensor blasig, plasmareich. Eigentlicher Embryo plasmaarm, abgestorben.

Nicht nur der Nuzellus, auch das innere Integument der Samenanlage kann Wucherungen bilden, die das Nuzellusgewebe durchbrechend polsterförmig in den Embryosack hineinwachsen. Sie nehmen gleichfalls embryonalen Charakter an und lassen an ihrer Oberfläche die höckerförmigen Anlagen von Integumentembryonen erkennen.

Die besprochenen Entwicklungsvorgänge stellten sich nur in Samenanlagen ein, die von der Nadel direkt, doch nicht zu stark, verletzt worden waren. Da nun jeder Fruchtknoten nur 6–12 mal angestochen wurde, so ist die Wahrscheinlichkeit, daß eine Samenanlage von der

Nadel richtig getroffen wurde, sehr gering gewesen. Dementsprechend gingen die meisten kastrierten und angestochenen Fruchtknoten, vom Ansatz zur Parthenokarpie abgesehen, zugrunde, ohne in ihrem Embryosäcken etwas besonderes zu zeigen. Typische Adventivembryonen

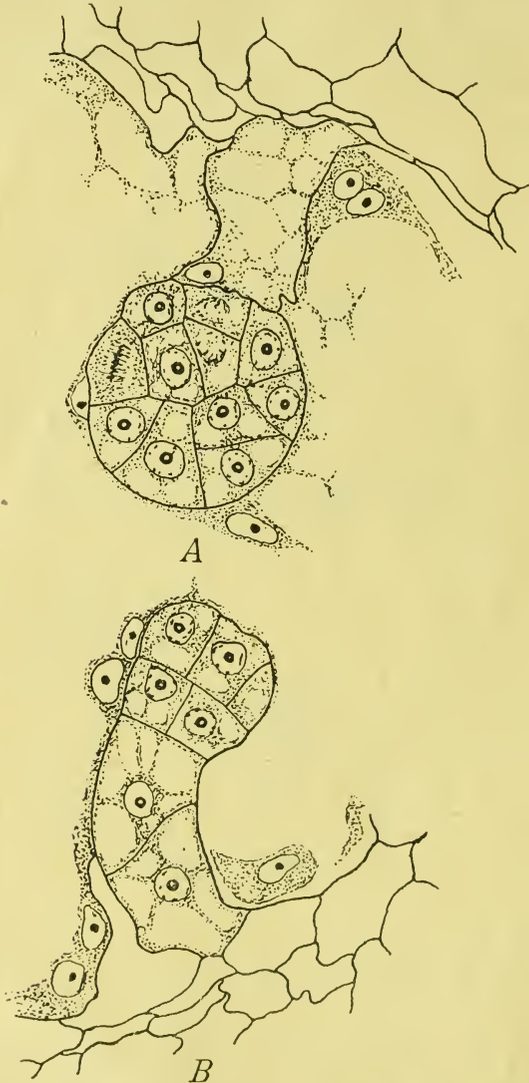


Abb. 5. Zwei Nuzellarembryonen, die im Embryosack einer angestochenen Samenanlage von *Oenothera Lamarckiana* einander gegenüber entstanden sind.

traten nur sehr selten auf. Ich fand nur zwei, und zwar in ein und demselben Embryosack, die diese Bezeichnung vollauf verdienten. Monströse Embryonen waren dagegen relativ häufiger. Parthenogenesis wurde überhaupt nicht beobachtet, auch nicht ein Ansatz dazu. Bei der Wiederholung dieser Versuche wird also vor allem die Anstich-

methode zu verbessern sein; es wird den Fruchtknoten mit viel feinerer Nadel eine größere Anzahl von Stichen beigebracht werden müssen, um die Aussicht, daß eine größere Anzahl von Samenanlagen erfolgreich verletzt wird, zu erhöhen. Auch wird es sich empfehlen, die Blüten nicht zu kastrieren, sondern die Narbe mit nur wenigen Pollenkörnern zu belegen, da gewisse Erfahrungen, die ich erst gegen das Ende meiner Versuche gemacht habe, es wahrscheinlich erscheinen lassen, daß der Bestäubungs- resp. Befruchtungsreiz die Ausbildung von Adventivembryonen in angestochenen Fruchtknoten begünstigt.

In den Embryosäcken verletzter Samenanlagen mit Nuzellushaaren und Nuzellarembryonen kommt es zur Entwicklung eines parthenogenetischen Endosperms mit haploiden Kernen. Die Adventivembryonen dagegen besitzen, wie zu erwarten war, diploide Kerne. (Bei *Oenothera Lamarckiana* und anderen Arten beträgt die haploide Chromosomenzahl 7, die diploide 14. Diese Zahlen gelten auch für meine Versuchspflanzen.) —

Die Kalluswucherungen, die in Form von Blasen, Haaren und Gewebepolstern in die Embryosäcke angestochener Samenanlagen hineinwachsen, werden zweifellos durch Wundhormone ausgelöst. Daß sie aber die Tendenz zeigen, einen embryonalen Charakter anzunehmen, ja zu wirklichen Embryonen zu werden, ist sicher nur dem besonderen Einfluß zuzuschreiben, dem jene Wucherungen im Embryosack unterliegen. Ein solcher Einfluß ist schon von verschiedenen Forschern, wie Strasburger, Pfeffer u. a. angenommen worden. Es kann wohl nicht zweifelhaft sein, daß es sich um eine chemische Beeinflussung handelt, die, um mit Sachs zu sprechen, von besonderen „embryobildenden Stoffen“ ausgeht, welche im Embryosack enthalten sind. Von welchen Zellen des Embryosackes diese hypothetischen Reizstoffe gebildet werden, ist völlig ungewiß. Vielleicht werden sie übrigens dem Embryosack von der Chalaza her zugeführt.

Die experimentelle Erzeugung von Adventivembryonen bei *Oenothera Lamarckiana* wirft natürlich auch ein Licht auf das Zustandekommen der natürlichen Adventivembryonie. Einen interessanten Übergang zu dieser hat Cunningham bei *Ficus Roxburghii* Wall. entdeckt. Ein Insekt, eine Eupristis-Art, übernimmt hier die Rolle des Experimentators und sticht, in die weiblichen Rezeptakeln eindringend, mit seiner Legeröhre zahlreiche Fruchtknoten an; es sucht seine Eier abzulegen, was ihm hier freilich mißlingt. Der Erfolg ist die Entwicklung von Nuzellarembryonen. Wenn auch das Insekt mit Pollen beladen ist, so wird doch dieser beim Eindringen in die weiblichen Rezeptakel fast völlig abgestreift. Der Bestäubungsreiz kann es somit nicht sein, der die Entwicklung von mehreren tausend Samen mit Nuzellarembryonen auslöst. Mit Recht macht Cunningham die zahllosen Insektenstiche dafür verantwortlich. Er denkt dabei an einen durch sie bewirkten vermehrten Nahrungszufluß, während von mir die Wundhormone zur Erklärung herangezogen werden. Der Nah-

rungszufluß ist dann die Folge, nicht die Ursache der Anlage von Nuzellarembryonen.

Bei der natürlichen habituellen Adventivembryonie spielen meines Erachtens Nekrohormone dieselbe Rolle wie bei der künstlichen die Wundhormone. Unter „Nekrohormonen“ verstehe ich als Reizstoffe fungierende Zersetzungsprodukte von Zellen, die nicht infolge einer äußeren Verletzung, sondern spontan aus inneren uns unbekanntem Gründen absterben. Die Art und Weise, wie manche Nuzellarembryonen angelegt werden, erinnert in der Tat an die Entstehung gewisser Wundgewebe, flacher Kalluswucherungen und einzelner Kallusblasen. Wenn man die Literatur über Nuzellarembryonie seit Strasburgers Untersuchungen durchsieht, findet man immer wieder Angaben über ein Absterben und Auflösen des Eiapparates, der Antipoden und eines Teiles des Nuzellargewebes, das der Bildung der Adventivembryonen vorausgeht. Daß in manchen Fällen, so nach Strasburger bei *Funkia ovata* und *Nothoscordum fragrans*, nach Ganong bei *Opuntia vulgaris* und wahrscheinlich auch bei *Citrus aurantium*, die Ausbildung von Nuzellarembryonen an die Bestäubung, vielleicht auch an die Befruchtung geknüpft ist, hängt wahrscheinlich damit zusammen, daß vom Pollenschlauch, bzw. der befruchteten Eizelle, ein Reiz ausgeht, der die Weiterentwicklung der Samenanlage auslöst. Nur in diesem Falle finden die Nuzellarembryonen, die unter dem Einfluß von Nekrohormonen angelegt werden, die günstigen Bedingungen für ihre weitere Entwicklung. Bei *Caelebogyne ilicifolia*, *Euphorbia dulcis* nach Hegelmaier, *Xanthoxylum Bungei* nach Longo ist aber Bestäubung zur Ausbildung der Adventivembryonen nicht notwendig. Der von diesen auf die Samenanlagen ausgeübte Reiz ist intensiv genug, um ihre Weiterentwicklung herbeizuführen.

V.

So wie bei der Adventivembryonie sind nach der von mir vertretenen Auffassung auch bei der natürlichen Parthenogenesis Nekrohormone als wirksam anzunehmen. Sie lösen die Entwicklung der unbefruchteten Eizelle aus und regen sie zur Teilung an. Diese Nekrohormone müssen der Eizelle aus ihrer Umgebung zugeführt werden.

Die parthenogenetischen Eizellen der Pflanzen besitzen bekanntlich diploide Kerne. Strasburger setzt sie deshalb gewöhnlichen vegetativen Körperzellen gleich und nimmt an, daß sie keines weiteren Reizes mehr bedürfen, um sich zu teilen und weiter zu entwickeln. Die Unhaltbarkeit dieser Annahme ist von H. Winkler überzeugend dargetan worden. Die Entwicklungsfähigkeit einer Zelle ist unabhängig davon, ob sie den einfachen oder doppelten Chromosomensatz besitzt. Wenn sich die diploide Eizelle parthenogenetisch weiter entwickelt, so bedarf sie dazu ebensowohl eines bestimmten Anreizes, wie die haploide befruchtungsbedürftige Eizelle. Dieser Reiz wird, wie erwähnt, durch Nekrohormone ausgeübt.

Um die Richtigkeit dieser Annahme zu prüfen, habe ich aus der ziemlich großen Anzahl habituell parthenogenetischer Pflanzen einige ausgewählt und in zytologischer Hinsicht genauer untersucht.

Zunächst sollen die Ergebnisse besprochen werden, die die Untersuchung einiger Kompositen geliefert hat.

Von Raunkiaer wurde bekanntlich mittels der Kastrationsmethode gezeigt, daß verschiedene *Taraxacum*-Arten parthenogenetisch sind. Die Embryonen gehen, wie Kirchner zeigte, aus Eizellen hervor, die, da die Reduktionsteilung unterbleibt, nach Juel diploid sind. Bei *Taraxacum officinale* wird, wie bei anderen Kompositen, der Embryosack nach Resorption des Nuzellus von der innersten Zelllage des Integuments begrenzt, die aus radial gestreckten plasmareichen, großkernigen Zellen besteht und als Tapetenschicht oder Epithel bezeichnet wird. Sie kommt auch in anderen Pflanzenfamilien vor; ihre Funktion ist unbekannt. Während nun bei den amphimiktischen, befruchtungsbedürftigen Cichorieen, wie *Lactuca perennis*, *Mulgedium alpinum*, *Sonchus oleraceus*, *Hypochaeris radicata* die Tapetenzellen vor der Befruchtung noch sämtlich am Leben sind und keinerlei Desorganisationserscheinungen zeigen, sterben sie bei *Taraxacum officinale* zum großen Teil schon frühzeitig ab, besonders neben der unteren Hälfte des Embryosacks. Schon im Vierkernstadium des letzteren lassen sich stark geschrumpfte, von den benachbarten Zellen zusammengedrückte desorganisierte Tapetenzellen mit ihrem intensiv tingierbaren, homogenen, stark lichtbrechenden Inhalt beobachten (Abb. 6). Daß es hauptsächlich die absterbenden Tapetenzellen sind, welche die Nekrohormone liefern, kann meines Erachtens um so weniger zweifelhaft sein, als die beiden langgestreckten Synergiden zur Zeit, als sich die Eizelle teilt, noch keine Veränderung zeigen. Die Antipoden sind freilich schon desorganisiert, doch ist dies auch bei amphimiktischen Cichorieen der Fall.

Auch verschiedene Arten der Gattung *Hieracium*, die den Untergattungen *Pilosella* und *Archieracium* angehören, sind, wie Raunkiaer und Ostefeld mittels der Kastrationsmethode nachgewiesen haben, parthenogenetisch. Rosenberg hat dann die merkwürdige Tatsache festgestellt, daß bei *H. flagellare*, *excellens* und *aurantiacum* eine Zelle des Nuzellus oder der Chalazaregion oder des Integuments zu einem „aposporen“ Ersatzembryosack heranwächst, der den degenerierenden Nuzellus samt seiner Makrosporentetrade, bzw. den typischen Embryosack, verdrängt und einen normalen Eiapparat mit diploider Eizelle und Synergiden, sowie auch Antipoden und Endosperm ausbildet. Außer diesen aposporen Embryosäcken werden aber bei *H. flagellare*, noch häufiger bei *H. excellens* auch typische Embryosäcke mit haploiden Eizellen gebildet.

Bei der Nachuntersuchung von *H. flagellare* und *aurantiacum*, wobei ich die Angaben Rosenbergs im wesentlichen bestätigen konnte, richtete ich mein Augenmerk hauptsächlich auf eventuelle Absterbe-

und Desorganisationserscheinungen. Schon bei der Anlage des aposporen Embryosacks stellen sich solche Vorgänge ein, sei es, daß der typische Embryosack frühzeitig abstirbt, oder daß sich in seiner Nach-

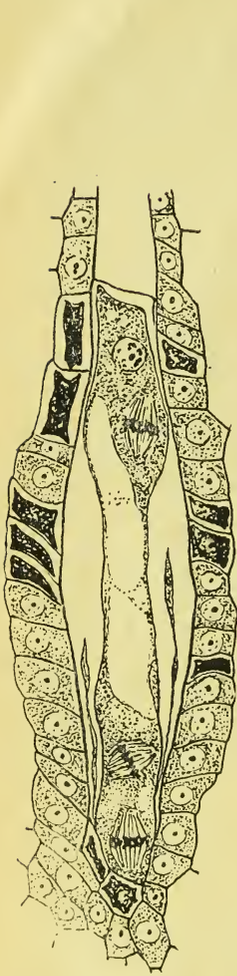
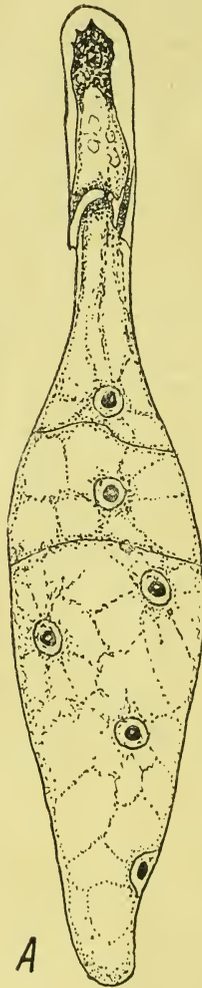
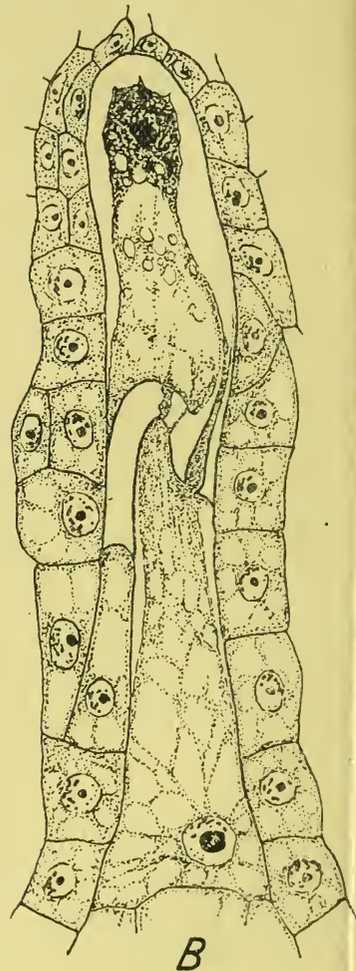


Abb. 6.

Abb. 6. Junger Embryosack von *Taraxacum officinale*. Von seinen 4 Kernen sind 3 in Teilung begriffen. Mehrere Zellen der Tapetenschicht sind bereits abgestorben.



A



B

Abb. 7.

Abb. 7. A Embryosack von *Hypochaeris radicata* mit Wundendosperm. B oberer Teil dieses Embryosacks stärker vergrößert. Die Membrankappe, die das abgestorbene Protoplasma des Embryosackes vom lebenden trennt, ist mit Porenkanälen versehen.

barschaft der absterbende Nuzellus oder degenerierte Tapetenzellen befinden. Für die Entwicklungserregung der parthenogenetischen Eizelle kommen außer den beiden schon frühzeitig degenerierenden Synergiden

hauptsächlich der typische Embryosack mit seinem nekrotischen Inhalt und ferner wie bei *Taraxacum* die in großer Zahl schon sehr früh absterbenden Tapetenzellen in Betracht. — Bei einer befruchtungsbedürftigen Form von *H. umbellatum* aus dem Subgenus *Archieracium* waren zur Zeit der Eireife außer den Synergiden auch die Tapetenzellen fast ausnahmslos noch am Leben. Nur in der Chalazagegend waren einzelne abgestorbene Protoplasten zu sehen. Auch bei den Hieracien ist also in bezug auf den fraglichen Punkt, soweit meine Untersuchungen reichen, der Unterschied zwischen amphimiktischen und apomiktischen Formen sehr auffallend.

Bei den untersuchten Kompositen ließen sich hin und wieder zwei merkwürdige Erscheinungen beobachten, die von demselben Gesichtspunkte aus zu betrachten sind wie die Entwicklungserregung der parthenogenetischen Eizellen. Es ist das die Bildung von Wundendosperm und von Endospermembryonen.

In einer abnormen Samenanlage von *Hypochaeris radicata* mit zwei nebeneinander gelagerten, aber durch eine dünne Schleimzellschicht voneinander getrennten Embryosäcken zeigte der eine den typischen Inhalt, der andere dagegen wies in seinem der Mikropyle zugekehrten schlanken Ende eine kleine abgestorbene Plasmapartie auf (Abb. 7). Das lebende Plasma des Embryosacks hatte sich ihr gegenüber mittels einer dicken, von einigen Porenkanälen durchzogenen Membrankappe abgekapselt. Es enthielt 15 große Zellkerne, die alle gleich beschaffen waren und typischen Endospermkernen glichen. Weder ein Eiapparat noch Antipoden waren vorhanden. Es kann wohl keinem Zweifel unterliegen, daß hier im Prinzip dieselbe Erscheinung vorliegt, wie bei dem oben erwähnten experimentell hervorgerufenen Wundendosperm von *Oenothera Lamarckiana*, und so mag denn auch in diesem Falle von „Wundendosperm“ gesprochen werden, obgleich ja das Teilungshormon kein Wund-, sondern ein Nekrohormon gewesen ist, das durch die Poren in die Membrankappe hindurchdiffundierte. Doch auch der Vergleich mit den eingekapselten Plasmaportionen mechanisch verletzter Pelargonium-Haare liegt nahe, die sich ja gleichfalls mehrere Male teilen können.

Ein zweiter Fall von Wundendosperm bildung wurde in einem typischen Embryosack von *Hieracium flagellare* beobachtet (Abb. 8). Im obersten Teil desselben war wieder das Protoplasma abgestorben. Hier hatten sich hintereinander mehrere halbmondförmige Zellulosekappen gebildet, an die sich unregelmäßige Zelluloseschollen anreiheten. Im lebenden Teil des Zytoplasmas des Embryosacks fanden sich zahlreiche Endospermkerne vor, zwischen denen im unteren Teil des Sacks auch schon Zellwände auftraten. Besonders auffallend war aber der frei im Plasma liegende wenigzellige Adventivembryo, der also nicht etwa ein Nuzellarembryo war, sondern sich zweifellos aus einer Endospermzelle entwickelt hatte. Solche Endospermembryonen, die übrigens schon Rosenberg auffielen, habe ich in typischen wie aposporen

Embryosäcken nicht selten beobachtet. Meist waren es kugelige oder birnenförmige Zellkörper, zuweilen mit der Andeutung eines Suspens-

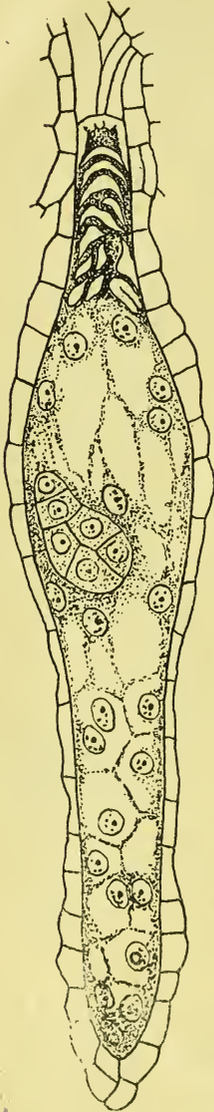


Abb. 8.

Abb. 8. Embryosack von *Hieracium flagellare* mit Wundendosperm und einem Endospermembryo.

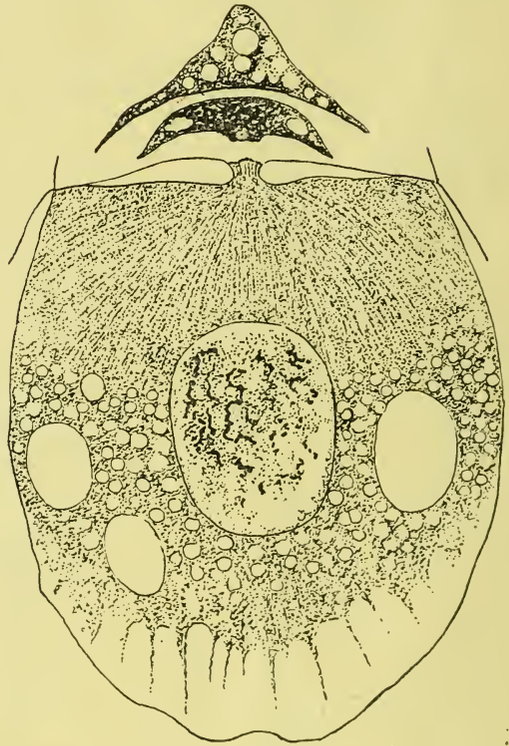


Abb. 9.

Abb. 9. Eizelle von *Marsilia Drummondii*. Darüber die abgestorbene Halskanal- und Bauchkanalzelle. Die letztere ist bei der Fixierung von der Plasmabrücke im Loch der Scheidewand abgerissen.

sors. Sie kamen auch neben echten Eiembryonen vor, scheinen aber nicht lange am Leben zu bleiben. Ihre Existenz verdanken sie meines

Erachtens einerseits dem Auftreten von Nekrohormonen, andererseits dem von „embryobildenden Stoffen“ im Embryosack.

Es dürfte sich verlohnen, auch noch andere Angiospermen mit somatischer (diploider) Parthenogenese in bezug auf die Produktion von Nekrohormonen in der Umgebung der Eizelle zu untersuchen.

Unter den Pteridophyten ist die stark polymorphe *Marsilia Drummondii* A. Br., wie zuerst W. R. Shaw feststellte, häufig parthenogenetisch. Die von Strasburger untersuchten Formen waren es durchaus und da bei ihnen die Reduktionsteilung ausblieb, besaßen sie diploide Eizellen. Bei Betrachtung der Strasburgerschen Abbildungen fiel mir auf, daß in manchen Prothallien zwischen der Bauchkanal- und der Eizelle eine Zellwand ausgespannt ist, die sich gegen die Mitte zu allmählich verdickt und hier ein ziemlich großes Loch aufweist. Durch dieses Loch hindurch steht die abgestorbene Bauchkanalzelle mittels einer Plasmabrücke mit der Eizelle in Verbindung. Oft ist diese Brücke infolge der Fixierung entzwei gerissen. Strasburger läßt diese sonderbare Struktureigentümlichkeit im Texte seiner Abhandlung unerwähnt. Da sie mich natürlich sehr interessieren mußte, habe ich Herrn Prof. Fitting in Bonn gebeten, mir die Strasburgerschen Präparate behufs einer Nachuntersuchung zur Verfügung zu stellen. Er ist diesem Wunsche in dankenswerter Weise nachgekommen.

Die Art und Weise wie bei *Marsilia Drummondii* die Kanalzellen ausgebildet sind und sich an die Eizelle anschließen, ist sehr verschieden. Außer der Halskanalzelle werden eine oder zwei Bauchkanalzellen gebildet, die der Eizelle entweder flach aufsitzen oder sich tief in sie hineinwölben. Im ersteren Falle ist die oben erwähnte Scheidewand mit ihrem zentralen Loch vorhanden, in dem die Plasmabrücke die unmittelbare Verbindung der abgestorbenen, meist intensiv tingierten Bauchkanalzelle mit der Eizelle herstellt (Abb. 9). Hier können also die in dieser entstandenen Nekrohormone direkt in die Eizelle hinüberdiffundieren und diese zur Teilung anregen. Dieser Vorgang scheint seinen sichtbaren Ausdruck in der längsfaserigen Struktur der Plasmabrücke zu finden, sowie in einem zarten Fibrillensystem, das sich mehr oder minder deutlich vom Loch in der Scheidewand im oberen Teil der Eizelle radial ausbreitet. Daß der Fibrillenverlauf die Bahnen angibt, in denen sich die Nekrohormone in der Eizelle verteilen, wird um so wahrscheinlicher, als ähnliche Strukturen, denen eine analoge Bedeutung zugeschrieben wird, auch sonst in pflanzlichen und tierischen Zellen nicht selten vorkommen. Es sei hier an den bekannten „Fadenapparat“ der Synergiden und an die fibrillären Plasmastiele gewisser tierischer Eier, so bei Aktinien und Nematoden erinnert, für die R. und O. Hertwig eine stoffleitende Funktion behufs Ernährung der Eier als wahrscheinlich betrachten.

Es ist nicht anzunehmen, daß das Loch in der Scheidewand zwischen Bauchkanal- und Eizelle mit seiner Plasmabrücke eine Anpassung zum

Zwecke des erleichterten Durchtritts der Nekrohormone darstellt. Es ist vielmehr von vornherein wahrscheinlich, daß hier ein Funktionswechsel vorliegt und daß jenes Loch ursprünglich als „Mikropyle“ im Sinne der Zoologen zum Durchtritt des Spermatozoids gedient hat. In der Tat habe ich bei der amphimiktischen *Marsilia vestita* dieselbe Scheidewand mit dem Loch in der Mitte vorgefunden und in einem Präparate unmittelbar unter dem Loch im „Empfängnisfleck“ das schraubenförmige Spermatozoid. —

Schon oben wurde erwähnt, daß sich die Bauchkanalzellen bei *Marsilia Drummondii* auch mehr oder minder tief in die Eizelle hineinwölben können. In diesem Falle ist nur eine schwach verdickte Scheidewand ohne Loch, aber mit einem großen flachen Tüpfel, oder nur eine zarte Wand oder auch gar keine vorhanden. Die Nekrohormone diffundieren dann jedenfalls ohne Schwierigkeit in die Eizelle hinüber.

Wie die so verschiedene Art des Anschlusses der Bauchkanalzellen an die Eizelle zu erklären ist, muß hier dahingestellt bleiben. Doch kann als wahrscheinlich bezeichnet werden, daß *M. Drummondii* ein Bastard ist.

Im Vorstehenden habe ich nur die unmittelbare Ursache der Entwicklungserregung parthenogenetischer Eizellen erörtert. Über die tiefer liegende primäre Ursache, die bei den Angiospermen verschiedene Teilprozesse im Gefolge hat, wird damit nichts weiter ausgesagt. Diese Teilprozesse sind die häufige Degeneration des Pollens, das Unterbleiben der Reduktionsteilung und im Zusammenhang damit die Diploidie der Eizellen und das frühzeitige Absterben von Zellen in der Umgebung der Eizellen. Diese Störungen sind sicherlich die Folge einer einzigen Grundursache; man wird kaum fehlgehen, wenn man sie auf Stoffwechselstörungen im weitesten Sinne des Wortes zurückführt, die sich in der empfindlicheren generativen Sphäre des Organismus früher einstellen als im Bereich der vegetativen Organe und Gewebe. Worauf dann wieder diese Stoffwechselstörungen beruhen, ist schwer zu sagen. Man wird vielleicht geneigt sein, mit Ernst u. a. Bastardierung für sie verantwortlich zu machen, durch die Idioplasmen miteinander vereinigt werden, die nicht ganz harmonisch zusammenwirken. Doch können erbliche Stoffwechselstörungen auch auf andere Weise zustande kommen. Ich erinnere nur an die von Correns bei *Mirabilis Jalapa* entdeckte, nach den Mendelschen Regeln erbliche Blattkrankheit „Sordago“, ferner an manche Stoffwechselkrankheiten des Menschen. —

Ob und inwieweit die hier vorgetragene Ansicht über die unmittelbare Ursache der pflanzlichen Parthenogenesis auch für parthenogenetische Tiere gilt, wird von Zoologen näher zu prüfen sein. Vielleicht geben genauere Untersuchungen über das Verhalten der Richtungskörper parthenogenetischer Eier gewisse Aufschlüsse. Bei den parthenogenetischen Blattwespen und Schlupfwespen könnten von den pflanzlichen oder tierischen Wirten gelieferte Reizstoffe, die vielleicht

Wund- oder Nekrohormone sind, parthenogenesisauslösend wirken. Ähnliches ist ja bereits von anderen Forschern, so von van Rossum und Winkler vermutet worden.

VI.

Es ist nur konsequent, wenn wir die auf Grund von Beobachtungstatsachen gewonnenen Vorstellungen über die unmittelbaren Ursachen der traumatischen und natürlichen Parthenogenesis auch auf die Entwicklungserregung der befruchtungsbedürftigen Eizelle übertragen. Es wird demnach anzunehmen sein, daß sich die befruchtete Eizelle deshalb teilt, weil sie beim Eindringen des Spermatozoons, bezw. des Spermakerns, mechanisch verletzt worden ist und teilungsauslösende Wundhormone gebildet hat. Wir bewegen uns aber noch innerhalb des hier entwickelten Gedankenkreises, wenn wir ergänzend hinzufügen, daß in manchen Fällen vielleicht auch Abbauprodukte von Plasmateilen des in die Eizelle eingedrungenen Spermatozoons oder vom entleerten Pollenschlauchinhalt als entwicklungseregernde Nekrohormone dienen oder daß das Spermatozoon Stoffe ausscheidet, die das Plasma der Eizelle schädigen und so zur Bildung von Teilungshormonen Veranlassung geben.

Es fragt sich nun, ob aus den Vorgängen bei der Befruchtung und aus dem Verhalten der männlichen und weiblichen Geschlechtszellen bei Pflanzen und Tieren Argumente zugunsten dieser Hypothese abgeleitet werden können.

Schon Bataillon hat angenommen, daß bei der normalen Befruchtung das in das Ei eindringende Spermatozoon dieselbe Rolle spielt wie bei der traumatischen Parthenogenesis die Nadel und später haben diesen Vergleich auch O. Hertwig u. a. gezogen. Natürlich akkomodierte sich dann die Erklärung der Entwicklungserregung durch Befruchtung der Art der Erklärung der traumatischen Parthenogenesis. Es kann nun keinem Zweifel unterliegen, daß dieser Vergleich in allen Fällen richtig sein wird, in denen das Spermatozoon mit einem scharfen Spitzenstück als Perforatorium sich aktiv in die Eizelle einbohrt. Da kommt es sicher mindestens zu einer Verletzung der Plasmahaut der Eizelle und wohl auch noch der angrenzenden Zytoplasmateile, sofern dieselben eine bestimmte Struktur aufweisen. Wenn auch entsprechend der geringfügigen Verletzung die Menge der erzeugten Wundhormone eine sehr kleine sein wird, so ist doch nicht zu vergessen, daß manche Hormone schon in minimalster Menge wirksam sind. Auch darf wohl eine große Empfindlichkeit der Eizelle für diese Reizstoffe angenommen werden. Solche zum aktiven Eindringen in die Eizelle geeignete Spermatozoen sind bekanntlich im Tier- und Pflanzenreiche sehr verbreitet. Es ist wohl überflüssig, Beispiele anzuführen. In manchen Fällen scheinen tierische Spermatozoen geradezu besondere Einrichtungen zu besitzen, um den Eizellen relativ stärkere Verletzungen beizubringen. Das interessanteste Beispiel dieser Art sind die Spermatozoen des Meer-

schweinchens (*Cavia cobaya*). Hier ist nach Meves der Spermatozookopf in der Flächenansicht breit schaufelförmig. In der Profilansicht sieht man, daß sich der flache Kopf aus zwei Abschnitten zusammensetzt, die in entgegengesetzter Richtung gekrümmt sind. Die scharfen Ränder dieser beiden Abschnitte sind gleichfalls umgebogen und zwar wieder in entgegengesetzter Richtung. So bildet der ganze Kopf eine sonderbare scharfkantige Doppelschaukel, die beim Eindringen in das Ei besonders geeignet sein muß, dieses relativ stark zu verletzen. Auch der starre „Stachelapparat“ der Samenzellen von *Galathea*, *Maja* u. a. könnte so zu deuten sein, besonders wenn dieselben in den Eizellen, wie bei den Dromiden, noch lebhaftere Bewegungen ausführen. Es dürfte sich verlohnen, die so außerordentlich mannigfaltigen Formen der tierischen Spermatozoen einmal von diesem Gesichtspunkte aus näher zu betrachten. Vielleicht werden dann manche Eigentümlichkeiten des Baues verständlich, die bisher ganz rätselhaft waren.

In einer zweiten Gruppe von tierischen Spermatozoen ist der Kopf nicht spitz oder scharfkantig, sondern stumpf, ja sogar kugelförmig. Wenn dazu noch die Geißel nur schwach ausgebildet ist oder ganz fehlt, wie bei verschiedenen Crustaceen, insbesondere der Cladoceren, bei Milben und Nematoden, dann ist es natürlich ganz ausgeschlossen, daß die kugel-, keulen- oder stäbchenförmige Samenzelle aktiv in das Ei eindringt und dieses dabei verletzt. Hier muß wohl angenommen werden, daß infolge des Kontaktreizes oder infolge eines chemischen Reizes, der von der Samenzelle ausgeht, das Plasma der Eizelle das Spermatozoon gewissermaßen umfließt und aktiv in ihr Inneres hineinzieht. Aber auch in diesem Falle, wenn das Spermatozoon sich vollkommen passiv verhält, wird es bei seiner Beförderung durch das Zytoplasma der Eizelle, relativ feste Strukturen desselben zerstören oder wenigstens schädigen müssen. Vielleicht kommen hier aber neben den Wundhormonen auch noch die Nekrohormone zur Geltung, die durch die Desorganisation der plasmatischen Bestandteile der Samenzellen, eventuell der mit eingedrungenen Geißel gebildet werden. Auch daran ist zu denken, daß von den eingedrungenen Samenzellen eine Giftwirkung ausgeht, die die benachbarten Plasmapartien der Eizelle zur Bildung von Teilungshormonen veranlaßt. Das kegelförmige Spermatozoon von *Ascaris megalcephala* weist in seinem hinteren Abschnitt einen entsprechend geformten Körper auf, der bei der Befruchtung mit in das Ei eingeführt und in diesem anscheinend aufgelöst wird. Vielleicht besteht dieser Körper aus einer Substanz, die das Nekrohormon liefert oder die Eizelle auf chemischem Wege zur Bildung des teilungsauslösenden Wundhormons zwingt. Vielleicht ist aber diese Substanz selbst der fragliche Reizstoff. Man sieht, daß in diesen wie in anderen ähnlichen Fällen mit verschiedenen Möglichkeiten zu rechnen ist.

Gehen wir jetzt zu analogen pflanzlichen Objekten über, so sind vor allem die großen, plumpen Spermatozoiden der *Cycadeen* zu erwähnen. Bei *Cycas revoluta* stößt nach Ikeno das rasch schwimmende

Spermatozoid anscheinend so heftig an die Eizelle, daß sie an dieser Stelle eingedrückt wird. Eine besonders bevorzugte Stelle für das Eindringen scheint nicht zu bestehen. Sofort nachdem das Spermatozoid in die Eizelle gelangt ist, streift es seinen Zytoplasmamantel ab, „welcher sich schnell desorganisiert“. Gewöhnlich dringen mehrere Spermatozoiden in die Eizelle ein, von denen nur eins in das Eiinnere gelangt; die anderen bleiben an der Oberfläche, „um dort allmählich zu zerfallen“. Bei *Zamia* streift das Spermatozoid nach Webber im Eiplasma sein Zilienband ab, an dem Reste des Zytoplasmas des ersteren hängen bleiben.

Bei den Koniferen dringt bald das ganze Pollenschlauchende, bald nur ein Spermakern in die Eizelle ein. Nach Coulter und Land bricht bei *Torreya taxifolia* der Pollenschlauch in die Eizelle ein, verletzt sie also sehr stark. Die größere Spermazelle nähert sich dem Eikern, dem sich schließlich der Spermakern anlegt. Beide Geschlechtskerne werden vom Zytoplasma der Spermazelle umhüllt. In einer Ecke der Eizelle befinden sich die desorganisierten Reste der zweiten kleineren Spermazelle, der sterilen Schwesterzelle und des Pollenschlauchkerns. Es ist also in diesem wie in den früheren Fällen reichlich Gelegenheit zur Bildung von Wund- und Nekrohormonen gegeben.

Bei den Angiospermen entleert bekanntlich, soweit unsere im ganzen noch recht spärlichen Erfahrungen hierüber reichen, der Pollenschlauch seinen Inhalt gewöhnlich in eine der beiden Synergiden, mit deren Plasma er sich vermengt. Dieses Plasmagemisch umfließt dann die Eizelle. Wie der eine der beiden Spermakerne in die Eizelle gelangt, ist unbekannt; ebensowenig läßt sich sagen, ob Pollenschlauchplasma mit eindringt. Ausgeschlossen ist es natürlich nicht. Wenn nun selbst der Eintritt des nackten Spermakerns ohne nennenswerte Verletzung der Eizelle erfolgen sollte, so könnten doch aus dem absterbenden Plasmagemisch, das die Eizelle umgibt, Zersetzungsprodukte durch Diffusion in die Eizelle gelangen. Die Annahme, daß es sich dabei vielleicht um spezifische Reizstoffe handelt, die nur in der verletzten Eizelle und in dem sie umgebenden Plasma entstehen, hat wenig Wahrscheinlichkeit für sich. Haben wir doch oben gesehen, daß bei *Oenothera Lamarckiana* der Anreiz zur künstlichen Parthenogenesis von den getöteten Nuzellzellen der gequetschten Fruchtknoten ausgeht. Zu einer analogen Folgerung nötigen auch die Beobachtungen Bataillons, wonach die Antichversuche mit Froscheiern besonders günstige Resultate liefern, wenn dabei etwas Blut oder Lymphe oder auch kleine Gewebspartikelchen in das Ei hineingelangen. Dieselben können sogar artfremd sein. Diese von Herlant, Voß u. a. bestätigte Beobachtung spricht nicht für eine besondere Eigenart der die Teilung der Eizelle auslösenden Hormone. Doch könnten sich in dieser Hinsicht verschiedene Organismen verschieden verhalten.

Es fragt sich jetzt, ob gewisse Veränderungen, die das Protoplasma der Eizelle nach dem Eindringen des Spermatozoons oder des Sperma-

kerns erleidet, als Folge der Verletzung oder überhaupt der Schädigung seitens des Spermatozoons gedeutet werden können.

In verschiedenen tierischen Eiern „bezeichnet eine mehr oder weniger breite Straße von irgendwie abweichend strukturierter Substanz den Weg, welchen das Spermatozoon im Ei genommen hat“ (Korschelt und Heider, S. 643). Das ist die sogenannte Penetrationsbahn des Spermatozoons. Bei *Nais complanata* z. B. hinterläßt nach Lillie der Spermakern eine Straße schaumigen Plasmas, das sich stärker tingiert und scharf vom umgebenden dotterreichen Plasma abhebt. Solche Penetrationsbahnen sind ferner von Foot bei *Allobophora*, von Brauer bei *Branchipus*, von Blochmann, Heider und Henking in Insekteiern beobachtet worden. Besonders eingehend hat sie R. Fick beim *Axolotl* untersucht, wo die Bahn durch reiche Pigmentierung ausgezeichnet ist. — Auch in manchen pflanzlichen Eizellen kommen solche Penetrationsbahnen vor. Farmer und Digby bilden sie im Ei des Farnes *Lastrea Filix mas* ab; Webber beschreibt sie als eine breite, unscharf konturierte, körnige Straße im Ei von *Zamia*; für *Cephalotaxus drupacea* gibt Lawson eine vakuolige Penetrationsbahn an. Soviel aus den meist ziemlich dürftigen Beschreibungen und Abbildungen hervorgeht, scheint die abweichende Beschaffenheit des Plasmas der Penetrationsbahn — schaumige Struktur, stärkeres Tinktionsvermögen u. dgl. — auf Desorganisation oder völligem Absterben zu beruhen, das vom vordringenden Spermatozoon oder Spermakerne auf mechanischem oder chemischem Wege bewirkt wird. Sollten erneute, eingehendere Untersuchungen diese Annahme als richtig erweisen, so läge darin eine schwerwiegende Bestätigung meiner Hypothese der Entwicklungserregung der Eizelle durch die Befruchtung.

Vom Standpunkte dieser Hypothese aus dürfte auch die sogenannte physiologische Polyspermie als eine zweckmäßige Anpassungserscheinung zu deuten sein. Wenn mehr als ein Spermatozoon in das Ei eindringt, so führt das gewöhnlich zu einer abnormen Entwicklung. Dieser pathologischen steht aber in vielen Fällen die physiologische Polyspermie gegenüber, „bei der das Eindringen mehrerer Spermatozoen nicht nur unschädlich, sondern dem Anschein nach sogar für die Weiterentwicklung des Eis erforderlich ist“ (Korschelt und Heider, S. 694). Regelmäßig kommt diese Polyspermie bei Selachiern, Reptilien, Vögeln, häufig bei Amphibien, Insekten und Spinnen, im Pflanzenreich bei *Cycas revoluta* vor. In allen diesen Fällen vereinigt sich nur der Kern eines Spermatozoons mit dem Eikern. Die anderen Spermatozoen, resp. Spermakerne, gehen bei den Amphibien und Insekten früher oder später zugrunde, während sie bei den Selachiern und Reptilien nach Rückert u. a. die sogenannten Merozytenkerne des Dotters bilden. Daß die in ersterem Fall erzielte Mehrproduktion von Wund- und Nekrohormonen vorteilhaft ist, dürfte um so wahrscheinlicher sein, als es sich um große dotterreiche Eier handelt, für die der Schwellenwert des Reizes nicht erreicht würde, wenn nur ein einziges Sperma-

tozoon die Teilungshormone hervorbrächte. Auch im zweiten Falle kann natürlich dieser Vorteil in die Wagschale fallen. Der Nutzen der physiologischen Polyspermie ist bisher von Boveri u. a. mit der Annahme zu erklären versucht worden, daß es in großen Eiern für ein einziges Spermatozoon zu schwierig sei, den Eikern aufzufinden, weshalb das Ei seine Schutzmittel gegen das Eindringen mehrerer Spermatozoen aufgab. Dieser Vorteil schließt aber die von mir angenommene Bedeutung der ganzen Erscheinung nicht aus.

Eine zweckmäßige Mehrproduktion von Wundhormonen seitens der Eizelle könnte schon dadurch erreicht werden, daß mehrere Spermatozoen das Ei anbohren, ohne aber in dasselbe einzudringen. Nur eines würde zum Zwecke der Amphimixis in das Eiinnere gelangen. Vielleicht erklärt sich auf diese Weise eine von Krueger an dem Nematoden *Rhabditis aberrans* angestellte merkwürdige Beobachtung. Die Spermatozoen der hermaphroditischen Tiere dringen in die Eier zwar ein, degenerieren hier aber und werden resorbiert, ohne daß Kernverschmelzung stattgefunden hätte. Es liegt hier also anscheinend ein Fall von „Pseudogamie“ vor, oder von „Auslösung der Parthenogenesis durch Befruchtung“, wie man jetzt häufig zu sagen pflegt, obgleich es ja widersinnig ist, von „Jungfernzeugung“ zu sprechen, wenn ein Spermatozoon in das Ei eindringt. Nun hat aber Krueger festgestellt, „daß sich auch solche Eier völlig normal entwickeln können, in die kein Spermium eingedrungen war“. Daraus scheint zunächst hervorzugehen, daß zur Entwicklungserregung der Eizellen die Spermatozoen überhaupt nicht nötig sind. Diesen Schluß hat H. Winkler gezogen. Man wird aber mit der Möglichkeit rechnen müssen, daß die Mitwirkung der Spermatozoen auch bei der Entwicklungserregung jener Eizellen unentbehrlich ist, in die keine Spermatozoen einbrechen. Eine bloße Anbohrung der Eizellen könnte zu ihrer Entwicklungserregung genügen.

Nach der von mir vertretenen Auffassung wird in allen Fällen von Pseudogamie, in denen arteigene oder auch artfremde Spermatozoen, resp. Spermakerne, in die Eizelle eindringen, ohne daß Verschmelzung der beiden Geschlechtskerne stattfände, die Entwicklungserregung der Eizellen in derselben Weise erfolgen, wie bei normaler Befruchtung mit nachfolgender Amphimixis. Die Entwicklungserregung wird um so sicherer eintreten, als der männliche Kern in der Eizelle degeneriert und Nekrohormone liefert. Bei den Angiospermen wird es aber vielleicht gar nicht erforderlich sein, daß ein Spermakern in die Eizelle eintritt. Jenes Plasmagemisch, das aus dem Plasma der Synergide und dem des Pollenschlauches bestehend die Eizelle umfließt, dürfte samt dem darin enthaltenen Spermakern genug Nekrohormone liefern, um die Teilung der Eizelle auszulösen. Vielleicht ist allerdings mit der Diploidie der Eizellen eine größere Empfindlichkeit für die betreffenden Reizstoffe verbunden; doch ist, namentlich wenn der Spermakern in die Eizelle eindringt, nicht einzusehen, warum nicht auch eine

haploide Eizelle pseudogame Entwicklung zeigen sollte. Jedenfalls ist aber, wie auch Winkler betont hat, in jedem einzelnen Falle erst durch das Experiment festzustellen, ob zur Samenbildung Bestäubung notwendig ist oder nicht.

VII.

Ist die Entwicklung der Eizelle zum Embryo, sei es nach der normalen Befruchtung oder bei künstlicher¹⁾ oder natürlicher Parthenogenesis durch teilungsauslösende Wund- und Nekrohormone einmal in Gang gesetzt, so vermag das derart entstandene embryonale Gewebe die Teilungshormone, die von jetzt an die Zellteilungen auslösen, offenbar selbst zu erzeugen. Das wird auch für alle primären embryonalen Gewebe gelten, die, wie das Urmeristem der Vegetationsspitzen, direkt vom Embryo abstammen. Daß in abgetrennten und auf geeigneten Nährsubstraten weiterkultivierten Wurzelvegetationsspitzen der Erbse und des Maises die Zellteilungen in der Tat noch lange fort dauern, hat vor kurzem in meinem Institut Herr Kotte gezeigt; er wird darüber demnächst ausführlich berichten. Auch in den sekundären oder Folgermeristemen, so im Phellogen und im Interfaskularkambium muß wohl das betreffende Teilungshormon an Ort und Stelle gebildet werden.

Bei den höheren, gefäßbündelführenden Pflanzen gibt es sonach, dem Orte und der Art ihrer Entstehung nach, dreierlei Zellteilungshormone: 1. Die Hormone des Embryos und der Meristeme, 2. die Hormone des Leptoms, und 3. die Wund- und Nekrohormone. Da über die chemische Beschaffenheit dieser Reizstoffe nichts bekannt ist, so läßt sich auch nicht sagen, ob und inwieweit sie untereinander verwandt, bezw. identisch sind und wie sie bei der Wundheilung zusammenwirken. Es muß ferner einstweilen unentschieden bleiben, ob in den Bildungsgeweben ein und dasselbe Hormon sowohl die Kernteilung wie die Zellteilung anregt, oder ob für diese beiden Teilprozesse (vielleicht auch für mehrere) verschiedene Reizstoffe in Betracht kommen. Da bekanntlich nicht selten mitotische Kernteilungen ohne darauffolgende Zellteilungen stattfinden und andererseits auch, wie meine Versuche mit plasmolysierten Haaren von *Coleus*, den Blattzähnen von *Elodea* und anderen Objekten lehren, Zellteilungen ohne Kernteilung eintreten können, so ist es wahrscheinlich, daß beim Gesamtvorgang mindestens zwei Hormone wirksam sind.

Im Anschluß an das oben Gesagte muß ausdrücklich betont werden, daß der Nachweis von Zellteilungshormonen ganz unabhängig von den verschiedenen Ansichten ist, die man sich über die Mechanik des Teilungsvorganges gebildet hat. Mag der Teilungsmechanismus wie immer geartet sein, auf jeden Fall wird er

1) Ich nehme konsequenterweise an, daß nicht nur bei der traumatischen, sondern auch in anderen Fällen von künstlicher Parthenogenesis, wenn diese durch hypertone Lösungen, durch Gifte oder Narkotika etc. ausgelöst wird, dieser Erfolg den Teilungshormonen zuzuschreiben ist, die dabei entstehen.

erst durch besondere Reizstoffe in den Gang gesetzt. Eine solche Aktivierung des Teilungsmechanismus, die den Anfang einer ganzen Reihe untereinander zusammenhängender Einzelvorgänge bildet, muß unter allen Umständen angenommen werden. Meine Untersuchungen beschränken sich auf den experimentellen Nachweis dieses Anfangsgliedes der ganzen Kette.

Die vorstehenden Sätze gelten im besonderen auch für die Entwicklungserregung der Eizellen bei der Befruchtung, sowie bei der künstlichen und natürlichen Parthenogenesis. Über die Ursachen und das Wesen dieser Entwicklungserregung sind bekanntlich von J. Loeb, Delage, Lillie, Bataillon, Heilbrunn u. a. sehr verschiedene, mit einem großen Aufwand von Scharfsinn ersonnene Hypothesen aufgestellt worden. Ich brauche auf sie hier ebensowenig einzugehen wie auf die Hypothesen betreffs der Mechanik der Zellteilung überhaupt.

Literatur.

Die vorstehende Zusammenfassung ist im wesentlichen ein Auszug aus meinen unten zitierten, hauptsächlich in den Sitzungsberichten der Preußischen Akademie der Wissenschaften veröffentlichten Mitteilungen. Nur das VI. Kapitel, das von der Entwicklungserregung der Eizellen durch die Befruchtung handelt, ist neu hinzugekommen. Das nachstehende Verzeichnis verweist nur auf einige der wichtigsten Arbeiten und Werke, die für diese Zusammenfassung unmittelbar in Betracht kommen. Im übrigen muß auf die ausführlichen Literaturverzeichnisse in den zitierten Arbeiten und Werken, sowie im Bonner Lehrbuch der Botanik verwiesen werden.

Bataillon, E., L'embryogenèse complète provoquée chez les Amphibiens par piqûre de l'œuf vierge, larves parthénogénétiques de *Rana fusca*, Compt. rend. de l'Acad. d. Sc. Paris 1910, Bd. 150.

Bier, A., Beobachtungen über Regeneration beim Menschen, II. Abh., Die Ursachen der Regeneration. Deutsche med. Wochenschrift 1917.

Correns, C., Über eine nach den Mendelschen Gesetzen vererbte Blattkrankheit (Sordago) der *Mirabilis Jalapa*, Jahrb. für wissensch. Botanik, Bd. 56, 1915.

Cunningham, D. D., On the phenomena of fertilization in *Ficus Roxburghii* Wall. Calcutta 1889.

Ernst, A., Bastardierung als Ursache der Apogamie im Pflanzenreich, Jena 1918.

Godlewski, E. jun., Physiologie der Zeugung, Wintersteins Handbuch der Vergleichenden Physiologie, III. Bd. 2. Hälfte, Jena 1910—1914.

Haberlandt, G., I. Kulturversuche mit isolierten Pflanzenzellen, Sitzungsberichte der Akad. der Wissenschaften in Wien, Math.-naturw. Klasse, 111. Bd. 1902.

Derselbe, II. Zur Physiologie der Zellteilung, 1. Mitteilung. Sitzungsberichte der Preußischen Akademie der Wissenschaften 1913.

Derselbe, III. Zur Physiologie der Zellteilung, 2. Mitteilung, ebenda 1914.

Derselbe, IV. Zur Physiologie der Zellteilung, 3. Mitteilung. Über Zellteilungen nach Plasmolyse, ebenda 1919.

Derselbe, V. Zur Physiologie der Zellteilung, 4. Mitteilung, Über Zellteilungen in *Elodea*-Blättern nach Plasmolyse, ebenda 1919.

Derselbe, VI. Zur Physiologie der Zellteilung, 5. Mitteilung, Über das Wesen des plasmolytischen Reizes bei Zellteilungen nach Plasmolyse, ebenda 1920.

Derselbe, VII. Zur Physiologie der Zellteilung, 6. Mitteilung, Über Auslösung von Zellteilungen durch Wundhormone, ebenda 1921.

- Derselbe, VIII. Wundhormone des Erreger von Zellteilungen, Beiträge zur Allgem. Botanik, herausgegeben von G. Haberlandt, 2. B. 1921.
- Derselbe, IX. Über experimentelle Erzeugung von Adventiv-Embryonen bei *Oenothera Lamarckiana*, Sitzungsberichte der Preuß. Akademie d. Wissenschaften 1921.
- Derselbe, X. Die Entwicklungserregung der Eizellen einiger parthenogenetischer Kompositen, ebenda 1921.
- Derselbe, XI. Die Entwicklungserregung der parthenogenetischen Eizellen von *Marsilia Drummondii* A. Br., ebenda 1922.
- Korschelt, G. u. Heider, K., Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsgeschichte der wirbellosen Tiere, Allg. Teil 1. u. 2. Aufl. Jena 1902.
- Krueger, E., Fortpflanzung und Keimzellenbildung von *Rhabditis aberrans* nov. sp. Zeitschrift für wissensch. Zoologie, 105. Bd. 1913.
- Küster, E., Pathologische Pflanzenanatomie, II. Aufl., Jena 1916.
- Lamprecht, W., Über die Kultur und Transplantation kleiner Blattstückchen, Beiträge zur Allg. Botanik, 1. Bd., 1918.
- Murbeck, Sv., Parthenogenese bei den Gattungen *Taraxacum* u. *Hieracium*, Botan. Notiser, 1904.
- Ostenfeld, C. H., Zur Kenntnis der Apogamie in der Gattung *Hieracium*, Berichte der deutsch. bot. Gesellsch. 22. Bd. 1904.
- Raunkiaer, C., Kimdannelse uden Befrugning hos Maelkebotte, Bot. Tidsskrift, 25. Bd. 1903.
- Rosenberg, O., I. Über Embryobildung in der Gattung *Hieracium*, Berichte der deutsch. bot. Gesellsch. 24. Bd. 1906.
- Derselbe, II. Cytological Studies on the Apogamy in *Hieracium*, Bot. Tidsskrift, 28. Bd. 1907.
- Strasburger, E., Apogamie bei *Marsilia*, Flora 97 Bd. 1907.
- Wiesner, J., Die Elementarstruktur und das Wachstum der lebenden Substanz. Wien 1892.
- Winkler, H., I. Parthenogenesis und Apogamie im Pflanzenreich, Progressus rei botanicae, 2. Bd 1908.
- Derselbe, II. Verbreitung und Ursache der Parthenogenesis im Pflanzen- u. Tierreich, Jena 1920.

Über die Semipermeabilität von Zellwänden.

Von H. Schroeder.

(Mit Versuchen von Dr. Hans Möller.)

§ 1. Meine Ausführungen knüpfen, meine älteren Arbeiten fortsetzend¹⁾, an eine soeben erschienene Untersuchung meines Schülers Dr. Hans Möller²⁾ an. Möller hat eine durch wässrige Silbernitratlösung hervorgerufene Zonenbildung (Liesegangsche Ringe) in den Außenwänden der Aleuronzellen und in den diese umhüllenden Nuzellarüberresten der Gramineenfrüchte beschrieben. Die Zonen sind

1) Schroeder: I. Flora 102 (1911) 186; II. Centralblatt für Bakteriologie usw. II. Abteilung 28 (1910) 492; III. Biolog. Centralbl. 35 (1915) 8.

2) Hans Peter Möller, Rhythmische Fällungserscheinungen in pflanzlichen Zellmembranen. Kolloidchemische Beihefte Bd 14 (1921) S. 160.

hier, wie in künstlichen Gallerten senkrecht zur Ausbreitungsrichtung des Diffusionsstromes angeordnet. Sie sind bei Körnern, die nach Amputation des Embryo, also bei einseitiger Wunde, mit Silbernitrat behandelt wurden, senkrecht zur Längsachse des Kornes in den genannten Wänden orientiert. (Abb. 1—4 bei Möller.) Damit ist bewiesen, daß das Silbersalz bei diesem Modus der Applikation wirklich in diesen Wänden wandert und nicht etwa vom Korninneren her in sie eintritt. Denn träfe letzteres zu, so müßte die Schichtung anders gerichtet und ausgestaltet sein, als sie es ist. Zum Beweis mögen Versuche Möllers dienen, in welchen nach einem seinerzeit von mir angegebenen Verfahren durch Behandlung unverletzter Körner mit 50% alkoholig gelöstem Silbernitrat ein allseitiges, also senkrecht zur Körnoberfläche erfolgendes Eindringen erzwungen wurde, und in welchen demgemäß die Streifung parallel zur Körnoberfläche verlief (Abb. 5 bei Möller).

Da also das in Wasser gelöste Silbernitrat in diesen Wänden wandert und, wie die Beobachtungen Möllers lehren, ebenso rasch wandert wie im Inneren des Kornes, können diese Wände die Semipermeabilität des unverletzten Kornes gegenüber wässrigem Silbernitrat nicht verursachen. Damit bleibt für dieses Salz und das Weizenkorn oder allgemeiner die Gramineenfrucht allein die Samenschale als Selektionsort übrig. Denn die Fruchtschale beteiligt sich nachgewiesenermaßen nicht daran, und tiefer gelegene Schichten sind selbstverständlich ausgeschlossen. Höchstens könnte man an die Kutikula des Nuzellus als Sitz des Selektionsvermögens denken. Durch das Zutreffen dieser Annahme würden meine folgenden Ausführungen in keiner Weise berührt.

Nun nimmt das Silbernitrat gegenüber den übrigen aus wässriger Lösung nicht in das Korninnere gelangenden Stoffen vielleicht eine Sonderstellung ein, insofern nämlich als es nach Shull³⁾ die gleichfalls semipermeable Samenschale von *Xanthium glabratum* aus rein wässriger Lösung bei Konzentrationen passiert, bei welchen andere Salze dies nicht tun. Ehe ich selbst für die Gramineenfrucht verallgemeinere, muß ich die Frage behandeln, welche Gründe sprechen für die Annahme einer Durchlässigkeit der Aleuron- und Nuzellarzellwände für andere Elektrolyte, die nicht in das unversehrte Korn eintreten?

Ein so unmittelbar anschaulicher Beweis, wie er für Silbernitrat vorgetragen werden konnte, fehlt für diese. Doch wird man für einige unter ihnen mit hinreichender Sicherheit auf eine Bewegung in den fraglichen Wänden schließen dürfen; nämlich für diejenigen, deren Gegenwart in diesen Wänden bei angeschnittenen, mit ihrer Lösung behandelten Körnern sich daran erkennen läßt, daß die bei nachfolgender Einwirkung von Silbernitrat zu beobachtenden Rhythmenbilder charakteristisch verschieden sind von denen, die bei alleiniger Behandlung mit Silbernitrat, also dem Fehlen der vorausgehenden Imprägnation mit dem

3) Shull, Botanical Gazette 56 (1913), S. 169.

von außen zugeführten Stoff, auftreten. Denn nach der herrschenden Ansicht ist die Ausbildung der Zonen an ein einander entgegen Difundieren zweier beim Zusammentreffen einen Niederschlag liefernden Salze geknüpft. Es muß demnach dem von der Wundfläche in den gedachten Zellwänden vorlaufenden Silbernitrat das vorher eingelagerte Salz entgegenströmen. Man könnte vielleicht sogar aus der Ausgestaltung der Rhythmen Schlüsse auf die Penetrationsgeschwindigkeit der in der Membran vorhandenen Salze ziehen. Doch müßten dem weitere experimentelle Untersuchungen vorangehen. Zu den Salzen, deren Bewegung innerhalb der erwähnten Wände auf diese Weise erschlossen werden kann, gehört das bei einschlägigen Arbeiten häufig benutzte Chlornatrium.

Ist aber die Bewegung dieser die Silberfällungsrhythmik beeinflussenden Salze in den Aleuronzellwänden⁴⁾ bewiesen, so ist es auch die daraus zu ziehende Folgerung, daß diese Wände für jene Salze durchlässig, also ihnen gegenüber nicht semipermeabel seien.

Damit erscheint hier, wie vorn für das Silbernitrat, die von mir vertretene Ansicht, die Samenschale sei der Sitz des Selektionsvermögens, erneut gestützt.

Die Aleuron- und Nuzellarzellwände geben eine besonders schöne Chlorzinkjodreaktion, weswegen ich dieselben seit Jahren im Anfängerpraktikum als Demonstrationsobjekt für die Zellulosereaktion benutze. Damit ist zunächst für einen Einzelfall, Aleuron- und Nuzellarzellwände des Gramineenkornes, und einige Salze bewiesen, daß eine aus Zellulose bestehende⁵⁾ Zellwand kein Selektionsvermögen besitzt gegenüber gelösten Krystalloiden, welchen gegenüber andere leblose Membranen dieses Vermögen zeigen. Für die Außenwände der Epidermiszellen einiger Blätter ergeben Möllers Versuche gleichfalls Rhythmen, also Wanderungen von Silbernitrat in der Zellulosewand.

§ 2. Da nach dem eingangs Ausgeführten die bestimmt orientierten rhythmischen Fällungen in unzweideutiger Weise den Ort des Silbereintrittes und den von diesem im Korninneren zurückgelegten Weg anzeigen, habe ich meine älteren Versuche über das Eindringen von alkoholig-wässrig gelöstem Silbernitrat fortgesetzt, in der Hoffnung herauszufinden, ob der angegebene Erfolg auf Veränderungen des Zustandes der gebotenen Lösung oder auf solchen der Eigenschaften der Membran zurückzuführen sei?

Die erste Bedingung für Eindringen, Benetzung der Membran durch das Außenmedium, ist sowohl für reines Wasser wie für die Mischungen Wasser-Alkohol erfüllt, wie die Gewichtsveränderung der eingebrachten Körner beweist⁶⁾.

4) Der Kürze wegen spreche ich an mehreren Stellen von Aleuronzellwänden, statt, wie ich das streng genommen müßte, diese und die Nuzellarzellwände zu nennen. Ich glaube nicht, daß dies zu Mißverständnissen führen wird.

5) Soweit die mikrochemische Reaktion diesen Schluß zuläßt.

6) Das gilt noch für 99 % (Vol.) Alkohol, denn dieser entzieht lufttrockenen Körnern Wasser (Centralbl. f. Bakteriolog. usw., II. Abteilung 28 S. 496 Anm. 5).

Zum zweiten muß ein aufnehmbarer Stoff in der Membran oder zum wenigsten in einer Phase der Membran⁷⁾ löslich sein, und die eine oder mehrere diesen Stoff lösenden Phasen müssen eine kontinuierliche Bahn quer durch die Membran bilden. Trifft dies zu, so werden die absolute Löslichkeit und der Verteilungskoeffizient (Außenlösung: Membran: Innenlösung) die Geschwindigkeit des Durchtrittes beeinflussen, ohne die einzigen maßgebenden Faktoren zu sein, wobei ich die Voraussetzung mache, daß das Außenlösungsmittel und die lösende Membranphase verschieden seien.

Silbernitrat löst sich in Wasser leichter als in Mischungen von diesem mit Alkohol, derart daß mit steigendem Alkoholgehalt die Löslichkeit sinkt.

Wenn ich nun vorläufig annehme, daß der Alkohol die Eigenschaften der Membran nicht verändere, folgt daraus, daß der Verteilungskoeffizient sich bei Alkoholzusatz zugunsten der Membran verschiebt, und zwar um so mehr, je höher der Alkoholgehalt⁸⁾. Danach müßte das Silbernitrat auch aus rein wässriger Lösung in das Innere unverletzter Körner gelangen, wenn die wässrige Lösung den gleichen Sättigungsgrad⁹⁾ besitzt wie eine permeierende alkoholig-wässrige. Denn der Verteilungskoeffizient ist das Verhältnis des Gehaltes gesättigter Lösungen. Der Salzgehalt der Membran wird demnach in gesättigter wässrig-alkoholiger und gesättigter rein wässriger Lösung der gleiche sein; ebenso aber auch in ungesättigten Lösungen in beiden Medien, sofern beide in gleichem Sättigungsgrade geboten werden¹⁰⁾.

100 Teile 48% Alkohol lösen bei 15° C etwa 40 Teile Silbernitrat. Eine absolut 5%ige Silbernitratlösung in diesem ist daher zu ca. 12,5% gesättigt. Den gleichen Sättigungsgrad besitzt beiläufig eine 25% wässrige Lösung. Es müßte daher — ich betone nochmals, jede Veränderung in der Membran unterbleibend gedacht — die selezierende Membran aus einer 25% wässrigen Silbernitratlösung bis zur gleichen Konzentration Silbersalz aufnehmen, wie aus einer 5%igen in 48% Alkohol. Und wenn das Salz aus dieser Lösung in das Korninnere gelangt, müßte es dasselbe aus jener tun, wobei ich — vielleicht fälschlich¹¹⁾ — entweder von einer Änderung der Innenflüssigkeit absehe oder diese der Außenflüssigkeit gleich zusammengesetzt annehme.

7) Wenn man die Membran als System von festem Kolloid und Flüssigkeit betrachtet, für das indes die Phasenregel nicht gilt. (Zangger, Ergebnisse der Physiologie VII [1908], 121.)

8) Allerdings unter verschiedenen Voraussetzungen, namentlich auch der, daß die wegsame Phase der Membran keine wässrige sei.

9) Sättigungsgrad = Gehalt der Lösung ausgedrückt in Prozent der in gesättigter Lösung vorhandenen Menge.

10) Die elektrolytische Dissoziation zunächst vernachlässigt.

11) Vgl. A. Brown u. Tinker, Chem. Zentralbl. 1918 II, S. 41.

Ein Versuch ergab, daß in der Tat Silbernitrat binnen 48 Std. aus einer etwa 28% wässrigen Lösung in das Korninnere gelangt, und daß die Nuzellarwände und die Außenwände der Aleuronzellen unverletzter Körner nach 48stündigem Verweilen in dieser Lösung eine Streifung parallel zur Kornoberfläche erkennen lassen.

Wenn man mit den Salzkonzentrationen herabgeht, und zwar immer in der Weise, daß man rein wässrige und alkoholig-wässrige Lösungen vom gleichen Sättigungsgrade miteinander vergleicht, zeigt sich ein Unterschied zwischen beiden. Aus einer 0,75% Silbernitrat, 64% alkoholigen Lösung (Sättigung 2,6%) tritt das Salz binnen 48 Stunden in das Korninnere, während es aus einer rein wässrigen vom gleichen Sättigungsgrade, das ist absolut genommen eine ungefähr 5,3%ige, innerhalb der gleichen Frist nicht eindringt. Das spricht nicht gegen die Bedeutung des Teilungskoeffizienten, noch nötigt es zur Annahme neuer Komplikation. Wenn die wegsame, lösende Phase der Membran nicht eine wässrige, sondern, wie ich das oben annahm, eine anderweitige ist, in welcher das Silbernitrat nicht oder doch nicht in demselben Maße dissoziiert ist wie in Wasser, ist der Teilungskoeffizient keine Konstante. An Stelle der Gleichung $\frac{C_1}{C_2} = \text{Konst.}$ ($C_1 =$ die Konzentration in Wasser, $C_2 =$ die im zweiten Medium) tritt bei Unterbleiben jeder Dissoziation im zweiten Medium die folgende: $\frac{C_1 - x}{C_2} = \text{Konst.}$, worin x den in Wasser dissoziierten Anteil bedeutet.

Der Dissoziationsgrad $\left(\frac{\text{zerfallene Moleküle}}{\text{Gesamtzahl der Moleküle}} \right)$ einer wässrigen 5,2% Silbernitratlösung beträgt 0,72, der einer 28%igen etwas mehr als 0,5. In ersterer wäre demnach die Konzentration der undissoziierten Moleküle rund 1,5%, in dieser 14%. In alkoholig wässriger Lösung ist die Dissoziation schwächer, daher der relative Anteil der unzerlegten Moleküle größer. Darum kann der Sättigungsgrad, wie er oben aus der gesamten gelösten Salzmenge berechnet wurde, alsdann nicht maßgebend sein, sondern er müßte für wässrige wie alkoholig-wässrige Lösung, bezogen auf ein nicht dissoziierendes Membranlösungsmittel aus der zweiten der obigen Gleichungen berechnet werden. Die mir bekannten Daten genügen für diese Rechnung nicht, weshalb ich eine quantitative Prüfung zurückstelle und mich heute damit begnüge festzustellen, daß auf dem Boden dieser Vorstellungen eine Erklärung des Verhaltens der verglichenen Lösungen nicht unmöglich ist¹²⁾.

Daran, daß der Alkohol bestimmte, dem Silbersalz den Eintritt verwehrende oder diesen erschwerende Membraneinlagerungen extrahiere, ist nicht zu denken, da mit Alkohol vorbehandelte Körner wieder

12) Vergleiche auch Höber, Physikal. Chemie der Zelle usw. (IV. Aufl. 1914, S. 402, 403, 407). Anomalien des Verteilungskoeffizienten.

getrocknet bei einer zweiten Weiche in rein wässrigem Silbernitrat sich genau so verhielten wie frische Körner, das heißt das Salz nicht aufnehmen

Wenn man sich die halbdurchlässige Membran als Molekülsieb vorstellt, könnte man annehmen, daß der Alkohol entweder die Porenweite der Membran vergrößere oder die Dimensionen der gelösten Teilchen verringere¹³). Ersteres wäre eine Beeinflussung der Membran, von der ich vorläufig absehe. Für die zweite Annahme bestehen einige Schwierigkeiten. Zunächst wäre zu erklären, weshalb das Salz bei Verwendung rein wässriger Lösungen aus den stärker konzentrierten eintritt, aus den weniger konzentrierten nicht. Die Moleküle der gelösten Substanz allein können dies nicht bewirken. Außerdem dringt Sublimat rasch in das Korn, Kochsalz permeiert nicht¹⁴). Es besteht kein Grund diesem in der Lösung eine bedeutendere Teilchengröße zuzuschreiben als jenem. Denn das Chlornatrium gehört nicht zu den Stoffen, deren Moleküle in wässriger Lösung polymerisieren und die infolgedessen nach von Fürth und Bubanovic¹⁵) langsamer in Gallerte penetrieren als andere nicht in dieser Weise zusammentretende Moleküle. Die beiden genannten Forscher haben gerade das Chlornatrium als Vergleichsstoff gewählt und auf sein Verhalten das der anderen Salze bezogen. Nach einer sorgfältigen Arbeit von Adair¹⁶) zeigt eine wässrige Silbernitratlösung fast genau den gleichen Diffusionskoeffizienten in Gelatine wie Kochsalz. Danach wäre also auch dieses Salz in Wasser nicht polymerisiert.

Ferner könnte man bei dem Gedanken an ein Molekülsieb Hydratation in Erwägung ziehen. Denn diese ausgedrückt durch die Zahl der Wassermoleküle, die von einem Ion (oder Molekül) gebunden werden, sinkt mit steigender Konzentration der Lösung. Doch zeigt das wasserfrei krystallisierende Chlornatrium nach Jones¹⁷) ein sehr geringes Hydratationsvermögen, so daß auch diese Vorstellung zum wenigsten unwahrscheinlich genannt werden muß.

Zu den eben mitgeteilten Versuchen wurden unversehrte Körner verwendet. Behandelt man verwundete Körner (Embryo weggeschnitten) mit wässrig-alkoholigem Silbernitrat, so findet sich Zonenbildung senkrecht zur Kornoberfläche, anzeigend ein von der Wunde her erfolgendes Vorlaufen des Silbersalzes, wie sie alsdann in wässrigen Lösungen stets auftritt, nur bei geringem Alkoholgehalt. Ist der

13) Man darf die Begriffe Maschenweite und Teilchengröße nicht zu grob mechanisch nehmen, sondern man hat Vorstellungen wie „Aktionsradius“ oder „Wirkungssphäre“ einzuführen.

14) Sublimat penetriert in Agargallerte langsamer als Kochsalz. (Fürth und Bubanovic siehe folgende Fußnote.)

15) Biochem. Zeitschrift 92 (1918) 139 und 90 (1918) 265.

16) Biochemical Journal 14 (1920) 762. (Ref. chem. Zentralblatt 1921, I S. 429.)

17) Jones (und Mitarbeiter). Eine Reihe von Abhandlungen in Americ. Chem. Journal und Zeitschrift für physikal. Chemie, zusammengefaßt in: Carnegie Institution of Washington. Publikation Nr. 60 (1907).

Alkohol stärker konzentriert, so lagern die Schichten parallel zur Kornoberfläche, woraus auf allseitiges Eindringen durch die unverletzten Teile der Kornhüllen geschlossen werden muß. Ich erzielte Streifung senkrecht zur Oberfläche in einer 3,75% Silbernitrat 24% Alkohol-Lösung (Sättigung 4,05%); dagegen aus einer 0,67% Silbernitrat 64% alkoholigen Lösung (Sättigung 2,6%) und ebenso aus 3,3% Silbernitrat 64% Alkohol (Sättigung 12,2%) und 5% Silbernitrat 48% Alkohol (Sättigung 12,5%) auch bei angeschnittenen Körnern Streifung parallel zur Kornoberfläche, also im ersten Falle Eintreten von der Wunde her, in den anderen allseitiges Eindringen unabhängig von den Wundflächen.

Während demnach in reinem Wasser oder verdünntem Alkohol das Silbersalz nicht oder doch nur so langsam durch die Hüllschichten tritt, daß es, ehe es auf diesem Wege zu den Aleuron- und Nuzellarzellwänden gelangt, von der Wunde vorlaufend in eben diesen Wänden eine weite Strecke im Korn zurückgelegt hat, gelangt bei höherem Alkoholgehalt das Silbernitrat derart rasch durch die Hüllschichten, daß es auf diesem Wege nahezu allerorts¹⁸⁾ eher in den fraglichen Zellwänden ankommt als bei von der Wunde her erfolgendem Diffundieren in diesen Zellwänden.

Es verhalten sich demnach die außen gelegenen Hüllschichten (Samenschale) und die Aleuronzellwände bei Zusatz von Alkohol zur gebotenen Silbernitratlösung prinzipiell verschieden. Bei jenen wird durch den Zusatz der Silberdurchtritt begünstigt, unter Umständen erst ermöglicht¹⁹⁾, bei diesen wird die Penetrationsgeschwindigkeit verringert, zum wenigsten von bestimmtem Alkoholgehalt an.

Für die Vorstellung einer hemmenden Wirkung des Alkohols auf die Silberbewegung in den Aleuronzellwänden spricht vor allem die Beobachtung, daß die Länge der Strecke, die das von der Wunde (Embryoschnitt) vorlaufende Silbernitrat durchmißt, in wässriger Lösung größer ist als in gleich konzentrierter alkoholig-wässriger.

Versuch.

Dauer 24 Std. Die Körner durch Amputation des Embryo verletzt; die Länge der Diffusionszone (N) ist ausgedrückt durch die Anzahl der Aleuronzellen, um die das Silbersalz von der Wunde her vorgelaufen war.

Serie I. 3,8% AgNO_3 , 23,5% Alkohol-Lösung (Sättigung 4%).

N = 58; 52; 61; 54; 55; 60; 56; 56; 58; Mittel: 56.

Serie II. 3,8% AgNO_3 in Wasser (Sättigung 2%).

N = 95; 102; 98; 92; 107; 111; 95; 97; 100; Mittel: 100.

Serie III. 10% AgNO_3 in Wasser (Sättigung 5%).

Das Korn ist bis zur Spitze mit Silbersalz durchtränkt.

18) In der unmittelbaren Nachbarschaft der Wunde tritt immer homogene Dunkel-färbung auf.

19) Dies beweisen die Versuche mit unverletzten Körnern.

Die größere Geschwindigkeit, mit der das rein wässrig gelöste Silbernitrat vorläuft, ist also unverkennbar.

Nicht gerade direkt beweisend, aber immerhin diesen Versuch gewissermaßen bestätigend sind folgende Befunde. Sie sind insgesamt mit angeschnittenen Körnern gewonnen, und die alkoholigen Lösungen waren, wie im vorstehenden Versuch, so arm an Alkohol, daß das Eindringen des Silbers von der Wunde her erfolgte.

1. Die rhythmische Fällung beginnt bei Gegenwart von Alkohol, sowohl wenn man Lösungen gleicher absoluter Konzentration als auch wenn man solche gleicher Sättigung vergleicht, näher der Wunde als in rein wässrigen Lösungen. Da nun in wässrigen Lösungen verschiedener Konzentration die Fällung um so näher der Wunde beginnt, je schwächer die Silberkonzentration, spricht die vorstehende Beobachtung für einen rascheren Konzentrationsabfall, bei der alkoholigen Lösung also für langsames Diffundieren aus dieser.

2. Die Feinheit der Streifung ist an der Stelle, an welcher die Rhythmik eben erkennbar wird, größer in der alkoholig-wässrigen als in der rein wässrigen Lösung. Als Analogon dazu erwähne ich, daß nach Untersuchungen von Köhler²⁰⁾ und von Moeller²⁰⁾ bei Gelatine mit Abnahme des Wassergehaltes die Streifung enger wird.

3. Vergleicht man Stellen gleichen Abstandes von der Wunde, so zeigt die wässrig-alkoholige Lösung bei gleicher Sättigung deutlich, bei gleichem absolutem Gehalt nicht ganz sicher gröbere Streifen als die rein wässrige. Auch dies deutet auf rascheren Konzentrationsabfall. Denn je schwächer in wässrigen Lösungen die Konzentration des Silbersalzes, um so gröber ist in gleichem Abstand von der Wunde die Streifung. Daß beim Vergleich alkoholig-wässriger mit rein wässriger Lösung dieses Gröberwerden nicht ausgesprochener in Erscheinung tritt, wird damit zu erklären sein, daß dem ein anderer Faktor entgegen wirkt. Ist doch, wie vorn unter 2. mitgeteilt wurde, bei Anwesenheit von Alkohol die Streifung überhaupt feiner.

Eine Erklärung für die hemmende Wirkung des Alkohols auf die Wanderungsgeschwindigkeit in den Zellulosewänden dürfte darauf hinauslaufen, daß, wie bereits angedeutet, bei Gegenwart von Alkohol der Wassergehalt geringer, also die Quellung schwächer ist. Für Gelatine (Eiweiß) ist bekannt, daß sie aus 10% Alkohol weniger Wasser aufnimmt als aus reinem Wasser²¹⁾. Daß bei Möllers²²⁾ Versuchen mit wechselndem Wassergehalt der Membran bei geringerem Wassergehalt im gleichen Abstand von der Wunde eine feinere Streifung beobachtet wurde als bei höherem dürfte darauf beruhen, daß Möller den ungleichen Wassergehalt durch Vorbehandlung der Körner er-

20) Köhler, Kolloidzeitschrift 19 (1916), S. 85. Moeller, Ebenda 20 (1917), S. 259.

21) Hofmeister, zit. nach Spiro in Oppenheimer, Handbuch der Biochemie II¹, S. 34.

22) In der S. 1 angeführten Arbeit.

zielte. Es wird also danach in seinen Versuchen das Silber, das mit dem nachträglich eindringenden Wasser vorläuft oder wohl noch etwas hinter diesem zurückbleibt, nicht beeinflusst werden, wohl aber das diesem entgegenströmende, Silber fällende Salz. Dieses ist es, das sich in Wänden ungleichen Wassergehaltes bewegen wird. Je geringer also der nach der Vorbehandlung gegebene Wassergehalt, umso langsamer bewegt sich das fällende Salz dem Silber entgegen. Da Versuche Möllers mit eingelagertem Sublimat in verschiedener Konzentration lehrten, daß bei Nachbehandlung mit Silbernitrat in gleichem Abstände von der Wunde die Streifung um so feiner, je geringer bei gleichem Silbergehalt die Sublimatkonzentration, spricht also dieser zuerst scheinbar entgegenstehende Befund Möllers in Wahrheit für meine Auffassung.

Damit ist die Verzögerung der Invasionsgeschwindigkeit in den Aleuronzellwänden bewiesen.

Die vorgetragene Deutung des gegensätzlichen Verhaltens der beiden Hüllschichten bei Alkoholzusatz nimmt für die Förderung des Silbereintrittes in die und durch die Samenschale Veränderung im Zustand der Lösung (Herabsetzen der Löslichkeit im Außenmedium und Rückgang der elektrolytischen Dissoziation) an, für die Hemmung in den Aleuronzellwänden Beeinflussung der Wände selbst (Rückgang des Wassergehaltes und damit der Quellung). Die zweite Annahme²³⁾ ist meines Dafürhaltens durch die mitgeteilten Versuche einigermaßen begründet, die erstere bislang nur eine Möglichkeit. Für sie sind andere Erklärungen nicht ausgeschlossen, oder ist es denkbar, daß die angenommenen Faktoren nicht die allein wirkenden sind. Den Gedanken einer Wirkung der Hydratation habe ich bereits behandelt. Daneben könnte man Traubes Vorstellung über Haftdruck bzw. Haftdrucklockerung prüfen und anderes. Dabei sollten alle diese Möglichkeiten nicht, wie das bisher des öfteren geschehen ist, als einander ausschließende Gegensätze betrachtet werden, sondern es ist ein Nebeneinander sehr gut vorzustellen und dünkt mir in einigen Fällen sogar wahrscheinlich. So wird man bei Traubes Hypothese, sofern die Membran eine nicht wässrige Phase ist, den Verteilungskoeffizienten zu berücksichtigen haben. Wenn weiterhin die Membran heterogen gedacht wird, wird sie für Teilchen oberhalb einer gewissen Größe als Molekülsieb wirken, ist dabei die Invasionsbahn keine wässrige, so wird nichtsdestoweniger die Verteilung mitsprechen usw. Schließlich ist auch für die Samenschale eine reversible Membranbeeinflussung denkbar²⁴⁾.

Sicher ist, daß die beiden Membranen verschieden strukturiert (chemisch oder physikalisch oder beides) sein müssen. Die Aleuron-etc.-Zellwände quellen in Wasser und werden damit nicht sprung-

23) Vgl. dazu auch: Bechhold, Die Kolloide in Biologie und Medizin (III. Auflage), S. 53, 54, 59 oder Höber, Physikal. Chemie usw. IV. Aufl. (1914), S. 346.

24) Weitere Versuche sind gemeinsam mit H. Möller im Gange.

weise, sondern in kontinuierlichem Übergang durchlässig. Der permeierende Stoff bewegt sich demnach hier in einer wässrigen Phase. Mit Sinken des Quellungsgrades wachsen die Widerstände für die Diffusion derart, daß sie früher oder später, das wird mit von der Natur des gelösten Stoffes abhängen, diese mehr oder weniger ganz unterbinden. In absolutem Alkohol, absolut alkoholiger Lösung sind daher die Zellulosewände lufttrockener Körner fast undurchlässig. Doch vermag Wasser, wie die Gewichtsabnahme erkennen läßt, zu passieren.

Von dem Aufbau der selezierenden Schicht habe ich mir eine speziellere Vorstellung nicht gebildet, weil ich weitere Versuche abwarten will, welche die Erörterung fruchtbarer gestalten werden. Auf eins sei noch hingewiesen. Wie sich aus dem Gesagten ergibt, glaube ich nicht, daß die selezierende Schicht für schwächere Silberkonzentrationen absolut undurchlässig sei, für stärkere hingegen durchlässig, sondern ich nehme graduelle Unterschiede an. Diese werden praktisch den Erfolg haben, daß bei geringer Salzkonzentration im Außenmedium binnen bestimmter Fristen kein Silbersalz in nachweisbaren Mengen in das Korninnere gelangt. Die Grenze wird damit je nach der Dauer des Versuches und auch individuell schwanken. Für diese Auffassung spricht — neben unveröffentlichten Versuchen — die Beobachtung, daß das alkoholig-wässrig gelöste Silbernitrat nach dem Durchwandern der dünnen Samenschale in relativ schwacher Konzentration in den Aleuronzellwänden ankommt, wie die Ausgestaltung der Streifung, breite und gekörnelte Zonen, die Merkmale schwacher Konzentration, beweist. Ich habe ähnliche Überlegungen schon wiederholt vorgetragen²⁵⁾. Danach wäre also die selezierende Schicht nicht schlechthin undurchlässig für Silbernitrat (und andere Substanzen), sondern nur schwer durchlässig. Das paßt zu der für den Verteilungskoeffizienten vorgesehenen Rolle. Denn je schwächer die Konzentration in der Membran ist, um so kleiner ist das Konzentrationsgefälle in dieser, um so langsamer verläuft daher das Durchpassieren. Grenz gar Innen (und Außen) an die schwer durchlässige Schicht eine zweite an und für sich leicht durchlässige Membran, so wird diese die Wirkung verstärken, weil in ihr Konzentrationsausgleich durch Strömungen unmöglich ist, womit für die Weiterbewegung der eingedrungenen Teilchen nur die Diffusionsbewegung bleibt. Bei der geringen Geschwindigkeit mit welcher diese verläuft, wird demnach eine derartige Einrichtung dazu dienen das wirksame Gefälle in der schwer durchlässigen Schicht zu verkleinern und damit das Durchwandern zu verzögern.

Wurden angeschnittene Körner (Embryoschnitt Möllers) und unverletzte in identische Lösungen (2% AgNO_3 in 64% Alkohol, Sättigungsgrad 2,6%) gebracht, so waren die beidemal parallel zur

25) Vgl. Schroeder III, S. 21.

Kornoberfläche angeordneten Bänder bei den angeschnittenen Körnern deutlich kräftiger ausgebildet als bei den intakten, auch reichten sie nach gleichen Einwirkungszeiten bei jenen beträchtlich weiter spitzwärts als bei diesen. Während sie beim unversehrten Material auf die Kornunterseite beschränkt blieben, waren sie bei dem verwundeten auch auf der Oberseite zu erkennen, wenngleich hier weniger deutlich als dort. Es ist möglich, daß diese Verschiedenheit auf Unterschiede im Wassergehalt zurückzuführen ist, wenn das Wasser von der Schnittfläche vorlaufend dem Alkohol vorausseilt, doch soll das vorläufig nicht mehr als eine Vermutung sein.

Beim Eindringen des Silbernitrat durch die Kornwand waren die parallel zur Kornoberfläche orientierten Streifen in der Nachbarschaft des Embryo eng gestellt und wurden mit zunehmender Entfernung von diesem gröber und breiter. Daraus ist zu schließen, daß die Konzentration der in Aleuron- und Nuzellarzellwände eintretenden Lösung nach der Spitze zu abnimmt. Aus der Stellung der Bänder und aus der Tatsache, daß diese Verbreiterung durchaus kontinuierlich verläuft, folgt weiter, daß lokales Eindringen nicht vorliegt, sondern daß das Eintreten allwärts stattfindet, aber mit zunehmender Erschwerung in der Richtung vom Embryo nach der Spitze. Es wird also die semipermeable Schicht oder Schichten von der Spitze nach dem Embryo kontinuierlich an Dicke abnehmen, oder die Imprägnation mit der den Stoffeintritt erschwerenden Substanz sinkt in der gleichen Richtung.

Diese Erscheinung, die sowohl bei alkoholig-wässrigen Silberlösungen wie bei konzentrierter (28%) rein wässriger zu beobachten war, findet eine Parallele in meinen älteren Befunden über die Wasseraufnahme des unverletzten Kornes. Von den beiden damals für die Bevorzugung der Embryohälfte vorgesehenen Erklärungen — allseitiges Eintreten mit zunehmender Erschwerung in der Richtung vom Embryo nach der Spitze oder lokales Eindringen am Embryo und Vorlaufen in den Nuzellarzellen — wird die erstere, von mir schon seinerzeit für die wahrscheinlichere angesehen, hierdurch bestätigt und gezeigt, daß Wasser und Silbernitrat an den gleichen Stellen relativ schwerer eindringen.

Schließlich konnte durch Alkoholzusatz (Alkoholgehalt 48%) auch das Chlornatrium zum Eintritt in das unverletzte Korn veranlaßt werden. Das ließ sich daran erkennen, daß nachfolgende Behandlung mit Silbernitrat die gleiche Ausgestaltung der Rhythmen lieferte, einerlei ob die Körner angeschnitten oder unversehrt in der alkoholigen Kochsalzlösung gelegen hatten. Die Applikation des Silbersalzes erfolgte in beiden Fällen in der gleichen Weise nach der von Möller sogenannten Methode des Embryosechnittes.

Ungeachtet verschiedener Deutungsschwierigkeiten ergeben also diese Versuche mit aller Schärfe, wie berechtigt seinerzeit meine Warnung gewesen ist, die Kornhülle nicht schlechthin als einheitlich

anzusehen. Es werden zwei oder selbst mehr Schichten für den Stoffeintritt maßgebend sein, und es wird unter anderem von der Natur des Außenmediums abhängen, welche davon in Wirkung tritt oder treten.

§ 3. Man hat bis vor kurzem die Frage nach der Durchlässigkeit der Zellwände nicht besonders erörtert, weil man aus Plasmolyse und Färbungsversuchen schloß, daß die wirksamen Stoffe durch die Zellwände hindurch gegangen sein müßten²⁶⁾. Wenn unverletzte Pflanzen oder wenn Pflanzenteile verwendet werden und dafür gesorgt wird, daß die Wundflächen mit dem Plasmolytikum oder dem Farbstoff nicht in Berührung kommen, ist dieser Schluß berechtigt. Sowie aber die Wundflächen eintauchen, und das ist bei den gebräuchlichen Plasmolysierverfahren das gewöhnliche, ist ein Eindringen von der Wunde her möglich und ein Weiterwandern des Plasmolytikums von Zelle zu Zelle durch Wandporen bei undurchlässiger Wand denkbar, worauf Rippel²⁷⁾ hingewiesen hat²⁸⁾.

Nun ist Farbstoffaufnahme und Plasmolyse bei unversehrten Pflanzen vielfach beobachtet worden und unsicher festzustellen. Es handelt sich dabei zumeist um submerse Pflanzen oder um Teile von solchen, schließlich um Wurzelhaare und dergleichen Organe, bei welchen die Kutikula schwach entwickelt ist oder gänzlich fehlt, während die Zellulosewand ausgebildet ist. Für besonders instruktiv halte ich Beobachtungen, über die in einer nachgelassenen Schrift von Klebs²⁹⁾ berichtet wird. In dieser findet sich unter anderem die Angabe, daß Zellen des Prothalliums, deren Wänden im Gegensatz zu den Kongorot auch bei lebender Zelle speichernden Rhizoidzellwänden diesen Farbstoff erst nach dem natürlichen oder durch bestimmte Agentien verursachten Zelltod aufnehmen, in Zucker oder Kalisalpetrolösung plasmolysiert waren, ohne daß das Kongorot in den Raum zwischen der Zellwand und den abgehobenen Protoplasten eindrang. Hiermit ist ein Durchtritt des die Zellwand passierenden und vom Plasma zurückgehaltenen Zuckers durch grobe Poren (Perforationen), etwa Plasmodesmenbahnen, ausgeschlossen, denn diese müßten ebenso für das Kongorot wegsam sein. Dagegen könnte man sich die Zellwand in diesem Falle als Ultrafilter vorstellen, das die kleineren Zuckerteilchen durchließe, die größeren des Farbstoffes zurückhielte.

26) Vergleiche aber z. B. Pfeffer, Tübinger Untersuchungen II, S. 202/203.

27) Rippel, Berichte d. deutsch. bot. Ges. 36 (1918) 211/212.

28) Im Sinne von Rippel-Wanderung durch Perforationen — mag dies raschere Eintreten der Plasmolyse in einer Wunde anliegenden Zellen auch dann gedeutet werden, wenn die Zellwand für das Plasmolyticum durchlässig ist. Denn in den offenen Bahnen wird die Diffusion mit größerer Geschwindigkeit verlaufen als innerhalb der Wandsubstanz. Häufig wird der Einfluß der Wunde mit der Beseitigung absolut undurchlässiger Hüllen — Kutikula — zu erklären sein.

29) Klebs, Verhalten der Farnprothallien gegenüber Anilinfarben. Sitzungsbericht der Heidelberger Akademie, Math. Nat. Klasse. Abgt. B. Jahrgang 1919, Abhandlung 18.

In dieser Weise wird ein festes Kolloid wirken, es fragt sich nur, von welcher Teilchengröße ab diese Filterfunktion eintritt. Zu erklären bleibt dann erstens die nach dem natürlichen oder durch bestimmte Agentien, Substanzen, verursachten Zelltod eintretende Veränderung dahingehend, daß Kongorot nunmehr die vordem nicht färbbaren Wände tingiert, und der Unterschied im Verhalten der Rhizoidzellen, deren Wände auch im Leben Kongorot aufnehmen, einerseits und den den Farbstoff nicht hereinlassenden Wänden der grünen Zellen. Für letztere Verschiedenheit könnten physikalische Differenzen, also vielleicht solche im Quellungsstand der Zellulosewand die Ursache sein. Man könnte indes gerade im Hinblick auf Hansteens Arbeiten an Einlagerungen denken, also sekundäre chemische Unterschiede³⁰⁾.

Das gilt indes, wie die vorstehenden Ausführungen zeigen, zunächst nur für den Farbstoff, für Krystalloide mit kleinen Molekülen waren die Wände beider Zellkategorien durchlässig. Und diese sind es, die ich bei meinen Darlegungen im Auge habe. Ich glaube, daß für diese die Zellulosezellwände im natürlich gegebenen Quellungsstand im allgemeinen durchlässig sind, wie dies in der Tat für eine größere Anzahl von Einzelfällen mit Bestimmtheit nachgewiesen ist. Das ist nun nicht so zu verstehen, als ob die Zellulosewände der Salzdifffusion überhaupt kein Hindernis bieten. Jede Membran wird, verglichen mit Wasser, die Diffusionsgeschwindigkeit eines gelösten Elektrolyten verändern (herabsetzen), wie das künstliche Gallerten (Gelatine und anscheinend schwächer Agar), und zwar in Abhängigkeit von ihrem Wassergehalt tun. Semipermeabel wird man sie selbst bei weiter Auslegung dieses Begriffes nur dann nennen, wenn die Depression der Diffusionsgeschwindigkeit praktisch bis zur Undurchlässigkeit gesteigert ist oder eine solche Höhe erreicht, daß zu beiden Seiten der Membran für längere Zeit ein deutlicher Konzentrationsunterschied bestehen bleibt³¹⁾, wobei ich mir einen Ausgleich durch Wasserbewegung irgendwie verhindert denke.

Unterschiede in der Durchlässigkeit der Zellulosewände können, wie vorn angedeutet, durch gleichgültig hier auf welche Ursachen zurückführende Differenzen im Quellungsstand (Wassergehalt) der Membran bewirkt werden oder durch sekundäre Einlagerungen, in

30) An dieser Stelle wären Beobachtungen Rosenthalers (Berichte d. deutschen pharmazeut. Ges 31 [1921], S. 27) zu erwähnen. R. findet eine Aufnahme von Eisenchlorid in den Zellwänden von Schnitten bei allen Gewebearten, nur die Kutikula bleibt ungefärbt. Verwandte er unverletzte Pflanzen, so beschränkte sich die Reaktion auf die Zellwände der Wurzel. R. hält das Ausbleiben der Färbung bei intakten oberirdischen Teilen für eine Wirkung der Kutikula; er konnte bei Keimlingen durch Auskochen mit Chloroform auch bei unversehrten oberirdischen Teilen eine Reaktion erzielen.

31) Siehe vorn S. 9.

diesem Falle könnte man aber schon nicht mehr von einer Eigenschaft der Zellulosewand als solcher sprechen³²⁾.

Anders als die in Wasser gequollene Wand wird sich die ungequollene Wand in nicht wässerigen Medien verhalten. Ich habe oben Versuche beschrieben, aus welchen sich folgern läßt, daß die Nuzellar- und Aleuronzellwände für absoluten Alkohol und für in diesem gelöste Stoffe undurchlässig sind. Das Gleiche wird für Äther, Chloroform und andere organische Flüssigkeiten gelten. Darum ist es möglich, daß Rippel recht hat mit seiner Vorstellung, die Zellulosehüllen lufttrockener Samen üben diesen Stoffen gegenüber die Schutzfunktion aus³³⁾. Eine gewisse Schwierigkeit ergeben jedoch von mir vor einigen Jahren veröffentlichte Versuche. Das unversehrte trockene Korn widersteht der Einwirkung wasserfreien Alkohols lange Zeit. Werden indes Frucht und Samenschale, was nach einem früher von mir angegebenen, übrigens auf Schuhmann zurückzuführenden Verfahren nur am lufttrockenen Korn und lediglich über dem Embryo möglich ist, entfernt, so wird die Keimfähigkeit binnen kurzer Zeit vernichtet. Damit ist bewiesen, daß die Widerstandsfähigkeit im ersteren Falle nicht eine Besonderheit des wasserarmen Protoplasten darstellt, sondern lediglich dem Schutz durch die Samenschale zu danken ist, wie ich das bereits seinerzeit ausgesprochen hatte, und wie später Rippel³⁴⁾ auf Grund von Versuchen, die ich

32) Der Quellungszustand der Zellwände müßte eigentlich in der natürlich gegebenen Imbibitionsflüssigkeit untersucht werden. In welchem Maße durch stoffliche Einflüsse (H und OH, Metall und Säureionen) Beeinflussungen des Quellungszustandes möglich sind, hat die Arbeit meines in englischer Gefangenschaft verstorbenen Schülers H. Kotte an Meeresalgen gezeigt (Wiss. Meeresuntersuchungen Neue Folge Band 17 Abteilung Kiel [1915], S. 115). Turgor, Gewebespannung und andere physikalische Einflüsse werden ebenfalls nicht gleichgültig sein. Daher wird die Zellwand der Gewebezellen von Landpflanzen einen anderen, im allgemeinen geringeren Wassergehalt im intakten Pflanzenkörper als in dem im Wasser liegenden Schnitt besitzen.

Auch der Zellinhalt wird durch die Überschwemmung mit Wasser, wie sie im Schnitt stattfindet, in Mitleidenschaft gezogen. Ich erinnere dafür an die bekannte Degeneration, die Chromatophoren von Blütenblättern bei in Wasser liegenden Schnitten zeigen. Aus diesen Überlegungen teile ich den Standpunkt der Forscher, die neuerdings davor warnen, aus dem Verhalten von isolierten Zellen in Wasser oder einstofflichen Lösungen Schlüsse — auch bezüglich der Permeabilität — auf das Verhalten in der Pflanze zu ziehen.

33) Ich habe bereits früher (l. c. I, S. 201) auf diese Möglichkeit hingewiesen. Sie hat durch die mitgeteilten Versuche eine gewisse Begründung erfahren. Wenn ich mich trotzdem noch nicht bestimmter ausspreche, geschieht dies im Hinblick auf die oben im folgenden besprochene Schwierigkeit. Die zweite von mir seinerzeit vortragene Möglichkeit einer Wirkung der selektierenden Schicht scheint mir nach den oben mitgeteilten Versuchen nicht mehr haltbar.

34) Biolog. Centralblatt 37 (1917) 477, Rippel hat an der Stelle, an welcher er mit Recht darauf aufmerksam macht, daß zwischen Entfernung von Frucht und Samenschale zu unterscheiden ist, übersehen, daß das Schälchen angefeuchteter Weizenkörner, wie es Kurzweilly ausgeführt hat, lediglich die Fruchtschale, und diese unvollständig beseitigt. Frucht und Samenschale lassen sich nur auf die oben beschriebene Weise wegnehmen.

für weniger beweisend halte als die meinigen, erneut und besonders ausdrücklich hervorgehoben hat.

Es müssen also die lufttrockenen Zellwände des Embryo den absoluten Alkohol durchlassen. Dafür lassen sich verschiedene Erklärungen ausdenken. Es wäre möglich, daß diese wachstumsfähigen Zellwände eine andere Zusammensetzung zeigten als die fertigen (Pektin), oder daß sie ihr Wasser nicht in demselben Maße verlieren wie jene, so daß sie selbst im lufttrockenen Korn genügend gequollen wären, um Alkohol durchzulassen. Vielleicht wäre sogar nur ihre geringere Dicke ausschlaggebend. Ob man bei dieser Art der Verwundung an Plasmodesmenbahnen denken kann, halte ich für fraglich. Wie dem auch sei, jedenfalls liegt hier eine Verschiedenheit vor, die eine Erklärung verlangt³⁵⁾.

§ 4. Daß zwischen Samen (und Früchten) verschiedener Arten (gradweise) Unterschiede in der Permeabilität vorhanden sind, ist also wahrscheinlich, und durch den Vergleich des Verhaltens der Schale von *Xanthium* mit der des Weizen bewiesen. Leider ist ein bequemer Weg die Differenzen zahlenmäßig zu definieren nicht gangbar. Denn aus der Gewichtszunahme der quellenden Samen, als Maß für die Aufnahme von Flüssigkeit, und aus der Titerzunahme der zurückbleibenden Außenflüssigkeit, als Maß für die Aufnahme reinen Wassers, könnte nur dann auf den Grad der Semipermeabilität geschlossen werden, wenn die selezierende Schicht in jedem Falle die äußerste Zellige der geprüften Samen und Früchte wäre. Wo dies nicht der Fall ist, setzt sich die Gewichtszunahme aus zwei Teilgrößen zusammen. Erstens aus der durch die Aufnahme von Salzlösung in die außerhalb der selezierenden Schicht gelegenen Teile bewirkten Zunahme, und zweitens

35) Willstätter und Stoll haben gefunden, daß einige organische Solventien, wie Äthylalkohol, Aceton und andere aus trockenem Brennesselpulver das CP. nur dann gut extrahieren, wenn sie nicht wasserfrei, sondern mit einem beträchtlichen Wassergehalt verwendet werden (Aceton z. B. 20%). Da CP. in den genannten wasserfreien Substanzen löslich ist, und da weiterhin der Zutritt derselben auch in wasserfreiem Zustand zu den Chloroplasten des trockenen Materials durch die Extraktion des Karotens bewiesen wird (Arnau, *Compt. rend.* 100, S. 751; Willstätter und Mieg, *Ann. d. Chemie* 355 (1907), S. 12) glauben Willstätter und Stoll, es würden durch das zugesetzte Wasser Salze (etwa KNO_3) gelöst, und diese veränderten den Zustand des CP. derart, das dasselbe extrahierbar werde. Als notwendige Folgerung aus dieser Annahme ergibt sich die Vorstellung eines Unterschiedes im Zustande des CP. im trockenen und im wasserdurchtränkten Blatte.

Ich möchte demgegenüber auf eine andere Erklärungsmöglichkeit hinweisen. Der Alkohol etc. dringen in die Zelle (die Wände verhielten sich demnach hier wie beim Gramineenembryo!), und lösen hier das CP. wie das Karoten, während aber dieses alsdann seinen Weg durch die Zellwand findet, wird jenes von ihr zurückgehalten, es sei denn, daß eine gewisse Menge vorhandenen Wassers die Wände so weit quellen läßt, daß sie auch für das CP. durchlässig werden. Meine Vermutung läßt sich experimentell prüfen, doch fehlen mir dazu gegenwärtig die nötigen Hilfsmittel. Immerhin ergab ein roher Vorversuch, daß *ceteris paribus* die Anfärbung des wasserfreien oder wasserarmen Lösungsmittels um so intensiver war, je feiner die trockenen Blätter pulverisiert wurden.

aus der hervorgerufen durch den Eintritt von reinem Wasser in das von der selezierende Schicht umgebene Innere. Die gefundene Gewichtszunahme wird daher, sowie die, vollkommen semipermeabel gedachte Schicht nicht durchaus an der Oberfläche liegt, größer sein als die aus Titerzunahme berechnete. Einen Schluß auf den Grad des Selektionsvermögens kann man also aus derartigen Versuchen solange die Differenz zwischen berechneten und gefundenen Werten in mäßigen Grenzen bleibt nicht ziehen³⁶⁾.

Mit Erbsensamen, deren Schale ich für verschiedene nicht in das Getreidekorn eintretende Salze für durchlässig gehalten habe, was Rippel bestreitet, habe ich neue Versuche nicht angestellt. Die seinerzeit natürlich auch von mir bemerkte anfängliche Depression der Wasseraufnahme in der Kochsalzlösung erklärte ich mir damit, daß eben, wie ich dies vorn ausgeführt habe, die Zellwände der Samenschale die Salzdifffusion verzögern. Rippel denkt für den Ausgleich an das Auftreten feiner Risse. Ich gebe diese Möglichkeit zu, indes glaube ich nicht, daß die quellenden Kotyledonen diese Rißbildung veranlassen. Denn die Quellung und Ausdehnung der Schale eilt der der Kotyledonen voraus. Beim umgekehrten Verfahren, wenn man gequollene Erbsen trocknet, sprengen die noch stark wasserhaltigen Kotyledonen die trocknende und sich damit kontrahierende Schale bis zum Auftreten klaffender Risse.

Von den Faktoren, die nach Schull und nach Rippel die gerade bei Leguminosen häufig anzutreffenden Unterschiede im Verhalten bewirken könnten, möchte ich besonders ungleichen Reifegrad hervorheben.

Ogleich, wie ich an verschiedenen Stellen angemerkt habe, Zellulosewände verschieden gebaut und damit in ungleichem Maße durchlässig sein können, so besteht doch kein Grund, diejenigen Zellwände, deren von Perforationen unabhängige Durchlässigkeit für gelöste Kristalloide bestimmt erwiesen ist, — das sind Nuzellar- und Aleuronzellwände der Gramineen, Wände der Epidermis verschiedener Blätter und die beiden Kategorien von Zellen der Farnprothallien — für besonders leicht durchlässig zu halten. Denn wenn man dies auch für die genannten Zellwände der Getreidekörner und die der Prothalliumrhizoidzellen zugeben kann, bei den Wänden der Blattepidermis-

36) Daher dürfen Rippels Tabellen (Bot. Ber. 36 [1918] 204, 205) nicht in diesem Sinne ausgewertet werden. Wenn also R. die Hülle der Roßkastanie vollkommen semipermeabel nennt, wird dies damit bewiesen sein, nicht aber das unvollkommene Selektionsvermögen derjenigen Samen, bei welchen die theoretische und die gefundene Titerzunahme etwas von einander abweichen. Kontrollversuche mit angeschnittenen Samen sollten immer angestellt werden. Denn abgesehen von jeder Membranwirkung braucht die Quellung der Reservestoffe in Lösungen verschiedener Stoffe und ungleicher Konzentrationen nicht gleich zu sein und nicht mit der in reinem Wasser übereinzustimmen.

zellen und denen der grünen Prothalliumzellen spricht nichts für diese Annahme, manches gegen sie. Verwehren doch gerade die Wände der grünen Prothalliumzellen im Gegensatz zu den Rhizoidzellen dem Kongorot den Eintritt.

Indem ich die vorgetragenen Resultate und Erwägungen zur Diskussion stelle, bin ich mir bewußt nichts abgeschlossenes gebracht zu haben. Weitere Versuche sind im Gange.

Bei dem heutigen Stande scheint mir die bisher verbreitete Ansicht einer für Krystalloide allgemeinen Durchlässigkeit der gequollenen Zellulosewände berechtigt.

Das gilt vorläufig nur für Krystalloide mit kleinem Molekül. Für Kolloide (große Moleküle) mag in vielen Fällen die Zellwand — wie eine Gelatine-Gallerte — als Sieb wirken. Und vielleicht sind Einlagerungen, die Halbdurchlässigkeit verursachen, ohne die mikrochemische Zellulosereaktion zu verändern, öfter anzutreffen (Klebs, Hansteen).

Sämtliche in der vorliegenden Arbeit mitgeteilten Versuche hat Herr Dr. Möller ausgeführt. Ich spreche ihm dafür auch an dieser Stelle meinen Dank aus.

Kiel, im November 1921.

Über die Doppelatmung der Mückenlarven.

Von Dr. St. Konsuloff.

Privatdozent der Zoologie a. d. Universität Sofia.

Mit 3 Abbildungen.

Die europäischen Mückenarten überwintern größtenteils als Imago, einige Arten aber können auch als Larven oder nur als Larven die kalte Jahreszeit verbringen. Unter anderen überwintert als Larve auch *Anopheles bifurcatus* L. Diese Art ist in Europa stark verbreitet, auch in den Zonen, wo die Tümpel im Winter mit Eis bedeckt sind. Unter diesen Umständen müssen die Larven auf ihre Tracheenatmung verzichten und sind auf die Kiemenatmung angewiesen. Welche andere Mückenarten als Larven überwintern können, ist noch nicht genau erforscht. Kurze Zeit nach dem Eisschmelzen habe ich am 18. März 1918 in einem Tümpel bei Gevgeli (Macedonien) erwachsene Larven von *Theobaldia annulata* Schrank gefunden. Andererseits habe ich in Südbulgarien einmal am 1. April, als noch die Eier kaum gelegt waren, Männchen von *Anopheles maculipennis* Meigen gefangen, mit gut beschuppten Flügeln, die offenbar nicht überwintert hatten, sondern frisch ausgeschlüpft waren. In der Nähe von Sofia habe ich Anfang April 1920 erwachsene Larven von *Culex* sp. gefunden, die auch den ganzen Winter unter dem Eis verbracht hatten.

Alle diese Tatsachen weisen darauf hin, daß die Mückenlarven die Fähigkeit besitzen, unter bestimmten Umständen auch die im Wasser

enthaltene Luft zur Atmung auszunutzen und daß nur einige Mückenarten von dieser Fähigkeit regelmäßig Gebrauch machen; alle übrigen überwintern als Imago.

Welche sind die Organe, die diese Kiemenatmung ermöglichen? Es lag die Vermutung nahe, daß diese Rolle wahrscheinlich die Analanhänge spielen, die keine Chitinschicht wie die übrige Körperoberfläche besitzen.

Diese Anhänge sind nicht imstande unter gewöhnlichen Umständen die Atembedürfnisse der Larven zu sichern, was aus den folgenden Versuchen bei Zimmertemperatur ersichtlich ist.

Ausdauer der Larven von *A. maculipennis*, die bei Zimmertemperatur ohne Berührung mit der Luft gehalten werden.

Alter der Larven	Nach 15 Min.	Nach 30 Min.	Nach 45 Min.	Nach 60 Min.	Nach 300 Min
I. (2—3 mm lang)	lebend	lebend	lebend	lebend	Nur einige noch lebend
II. (mittelgroß)	"	"	einige gestorben	alle gestorben	—
III. erwachsene (Larven)	"	einige gestorben	die meisten gestorben	alle gestorben	—

In der Natur aber können die Mückenlarven nur unter dem Eis zur Wasseratmung gezwungen werden, also bei einer Temperatur, die nicht bedeutend höher über 0 ist. Bei einer so niedrigen Temperatur müssen die Lebensprozesse sehr herabgesetzt und die Atembedürfnisse sehr beschränkt sein. Infolgedessen könnte man erwarten, daß vielleicht bei niedriger Temperatur die Wasseratmung imstande wäre die Atembedürfnisse zu befriedigen. Die folgenden Versuche, die in dieser Richtung unternommen waren, haben die Voraussetzung vollkommen bestätigt.

I. Larven von *Anopheles maculipennis* verschiedenen Alters wie auch *Culex pipiens*-Larven werden allmählich abgekühlt. Bis ungefähr 5—4° C. sind die Larven beweglich, bei niedrigerer Temperatur sinken sie auf den Boden und bleiben dort bewegungslos. Das Wasser fror gänzlich, die Temperatur sank bis auf 15° unter 0, die Larven lagen im Eise selbst. Als ich nach ungefähr 10 Stunden die Temperatur bis zur Zimmertemperatur steigen ließ, erwachten die Larven nicht, sie waren tot.

II. Larven von *A. maculipennis* und *C. pipiens* bei +2° C. gestellt liegen am Boden bewegungslos. Nach 10 Stunden bis zur Zimmertemperatur erwärmt, erwachen sie und steigen an die Oberfläche munter empor. Von neuem bis zu +2° C. abgekühlt, schliefen die Larven wieder ein und fielen zum Boden.

III. In ein Glas mit abgekochtem und bis zu +2° C. abgekühltem Wasser wurden Larven von *A. maculipennis* und *C. pipiens* gesetzt, die Oberfläche mit flüssigem Paraffin bedeckt und weiter bei +2° C. gehalten. Ein zweites Glas mit Larven, aber mit durchlüftetem Wasser, diente als Kontrolle. Nach 12 Stunden wurden beide Gläser bis zur

Zimmertemperatur erwärmt: die Larven waren im ersten Glas tot, diejenigen im zweiten erwachten und kamen an die Oberfläche des Wassers unter dem Paraffin herauf.

Die Kontroll-Larven wurden jetzt bei einer Temperatur von $+4^{\circ}$ bis $+5^{\circ}$ C. gestellt. Sie blieben nicht ständig am Boden, sondern kamen hin und wieder an die Oberfläche (unter dem Paraffin), ihre Beweglichkeit aber war viel schwächer als bei Zimmertemperatur. Nach 10 Stunden waren diese Larven immer noch lebend.

IV. Die Analanhänge von *A. maculipennis* und *C. pipiens*-Larven wurden mit einem Rasiermesser vorsichtig abgeschnitten. Unter Wasser gestellt, konnten nur die *Culex*-Larven, dank ihrem Atemrohr, an die Oberfläche kommen, die *Anopheles*-Larven aber, trotz allen Bemühungen, konnten es nicht. Die ihrer Analanhänge beraubten Larven wurden in zwei Gruppen geteilt. Eine Gruppe wurde auf Fließpapier, die andere in ein Glas abgekochtes Wasser, mit flüssigem Paraffin an der Oberfläche, gestellt. Beide Gruppen wurden bei einer Temperatur von ca. $+2^{\circ}$ C. gehalten. Nach 24 Stunden setzte ich beide Gruppen bei Zimmertemperatur aus, wobei ich den über dem Fließpapier befindlichen Larven Wasser zusetzte. Die Larven, die in abgekochtem Wasser lagen, waren schon tot, die anderen, die in Kontakt mit der Luft standen, obwohl mit entfernten Analanhängen, waren noch lebendig.

*
*
*

Aus diesen Versuchen geht folgendes hervor:

1. Die Mückenlarven sind imstande auch unter Wasser zu atmen.
2. Diese Fähigkeit ist mit den Analanhängen verknüpft. Der übrige Körper ist mit einer dicken Chitinschicht bedeckt, die keine Hautatmung erlaubt.

3. Die Analanhänge funktionieren als Atmungsorgane verhältnismäßig sehr schwach und sind imstande nur bei herabgesetzter Lebensfähigkeit der Larven die Atembedürfnisse zu befriedigen. Das ist der Fall, wenn sich die Larven im Wasser unter dem Eis befinden und wenn die Wassertemperatur nicht höher als $4-5^{\circ}$ C. ist.

4. Im Eis selbst können die Larven kurze Zeit aushalten, wenn die Temperatur nicht zu stark gesunken ist.

Die biologische Bedeutung dieser Doppelatmung besteht offenbar darin, daß sie den Larven ermöglicht, unter gewöhnlichen Umständen längere Zeit am Boden zu bleiben um Nahrung zu suchen. Außerdem, dank der Kiemenatmung, können die Larven unter dem Eis überwintern. Und wenn wir gewöhnlich nur einige Mückenarten finden, die als Larven bis zur nächsten Saison aushalten, so ist das nicht durch die Unfähigkeit der Larven zu erklären, sondern durch den Instinkt der Weibchen. Bei manchen Arten, z. B. bei *A. bifurcatus*, legen die Weibchen im Spätherbst Eier ab und die ausgeschlüpften Larven können bis zum Winterbeginn ihre Entwicklung nicht beenden. Ihr Wachstum hört bei der niedrigen Spätherbsttemperatur auf und sie sind zur Überwinterung genötigt. Das ist gewöhnlich bei *A. maculipennis* nicht der

Fall, weil diese Art im Spätherbst keine Eier ablegt. Larven von dieser Art habe ich künstlich im Herbst bei niedriger Temperatur gehalten und so ihre Entwicklung bis zum Winter verzögert. Mitte Januar waren die Larven in einem Wasserbecken immer noch lebend, wobei sie am Boden lagen.

Was für Atmungsorgane^{*} stellen die^{*} Analanhänge dar?

Es sind vier hohle Anhänge des Analsegmentes der Larve, die bei allen Mückenlarven ziemlich gleiches Aussehen haben. Ihren Bau

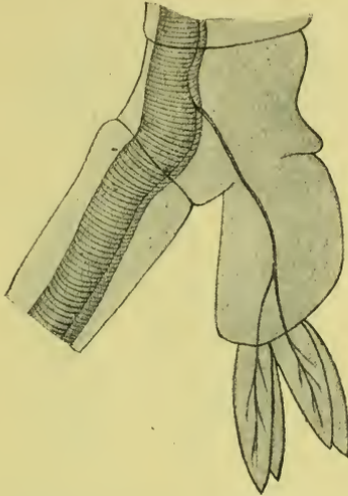


Abb. 1. *Theobaldia spathipalpis*, Rondani. Verbindung zwischen den Tracheenkiemen und den Haupttracheen.

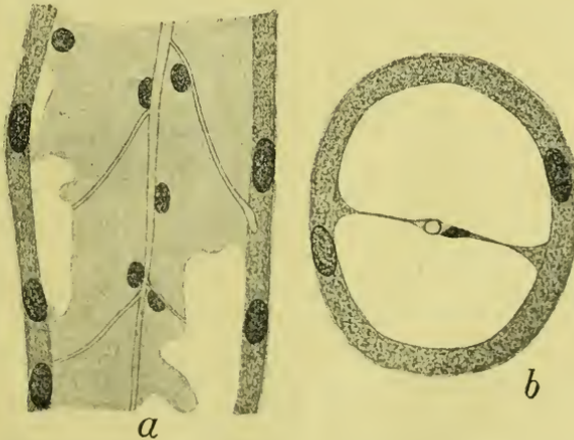


Abb. 2. *Theobaldia spathipalpis*, Rondani. *a* = Sagittalschnitt, *b* = Querschnitt durch den Analanhang.

versuchte ich an den Larven von *Theobaldia spathipalpis* Rondani zu untersuchen, da bei dieser Art die Analanhänge größer als bei den anderen Mückenarten sind.

An gefärbten Präparaten sieht man, wie die Analanhänge durch feine Verbindungsrohre mit den Haupttracheen in Verbindung stehen, sodaß sie dorthin den Sauerstoff treiben und ihn dem ganzen Körper übermitteln können (Abb. 1). Das Lumen der Analanhänge steht mit der Leibeshöhle in Zusammenhang und ist durch eine Wand in zwei Hälften geteilt (Abb. 2*b*). Diese Wand dient als Schutz von fein verzweigten Tracheen, die aus einem Medianrohr entspringen (Abb. 2*a*). Die Zellkerne der Außenwand sind im Vergleich mit den der Medianwand ungewöhnlich groß.

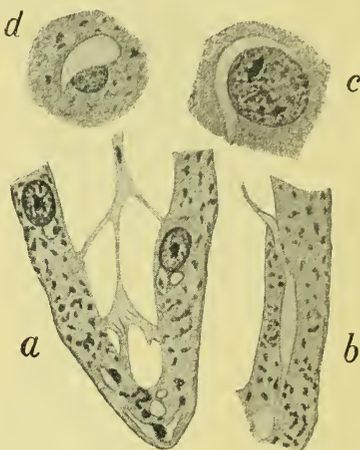


Abb. 3. *Theobaldia spathipalpis*, Rondani. *a* = Längsschnitt durch die Spitze eines Analanhangs; ein Teil der Außenwand mit Verlängerung und Erweiterung der Endkapillaren im Protoplasma; *c* = ein Teil einer Endkapillare, einem Kern anliegend; *d* = kolbenförmige Erweiterung am Ende einer Kapillare, in Berührung mit dem Kerne (nur ein kleiner Teil vom Kerne ist in diesem Schnitte sichtbar).

Die Endzweige der Tracheen gehen von der Medianwand in die Wandungen der Anhänge über. Dort verlaufen die Tracheenkapillaren in verschiedenen Richtungen in den Zellen selbst, die oft schwer zu verfolgen sind, wobei sie oft den Zellkernen anliegen (Abb. 3*c, d*). An manchen Stellen, hauptsächlich an der Spitze der Analanhänge, bilden die Kapillaren kolbenförmige Erweiterungen, die ebenfalls oft mit den Kernen in Berührung kommen (Abb. 3*d*).

Die Analanhänge sind also Tracheenkiemen. Die Sekretion des Sauerstoffs findet in der Außenwand statt. Die sich daran beteiligenden Zellen haben auffallend große Kerne, aus denen Chromidien ausgiebig austreten (Abb. 3*b, c*). Die Größe der Kerne dieser sezernierenden Zellen, die Berührung mit den Tracheenkapillaren und deren Erweiterungen die oft zu beobachten sind, endlich die reichliche Chromidienausscheidung zeigen, daß hier die Kerne bei der Sauerstoffsekretion wahrscheinlich eine wesentliche Rolle spielen.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band.

Mai 1922.

Nr. 5

ausgegeben am 1. Mai 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 50 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

Inhalt: H. Schmidt, Untersuchungen über den chemischen Sinn einiger Polychaeten. S. 193.
P. Schiefferdecker, Über die Ergebnisse meiner Arbeiten zur Biologie des Menschengeschlechtes. S. 200.
F. Alverdes, Zur Lehre von den Reaktionen der Organismen auf äußere Reize. S. 218.
H. Kappert, Ist das Alter der zu Kreuzungen verwandten Individuen auf die Ausprägung der elterlichen Merkmale bei den Nachkommen von Einfluß? S. 223.
W. Goetsch, Beiträge zum Unsterblichkeitsproblem der Metazoen. II. Teil. Mit 5 Abb. S. 231.

Untersuchungen über den chemischen Sinn einiger Polychaeten.

Von Dr. phil. Hans Schmidt.

Doflein¹⁾ schließt sein Buch „Das Tier als Glied des Naturganzen“ mit dem Wunsche, daß endlich ein genaues Studium des Seelenlebens der höheren Tiere beginnen und eine Entwicklung einsetzen möchte, die uns gesicherte Tatsachen über dieses wichtige Gebiet des Tierlebens brächte. Was Doflein hier für eine genaue Erforschung des Seelenlebens der höheren Tiere verlangt, würde aber bei den niederen Lebewesen nicht minder wertvolle Resultate ergeben.

Während in der Wissenschaft vom Bau der Tiere die entwicklungsgeschichtliche Betrachtungsweise die herrschende geworden ist, wissen wir von der „Phylogenie“ des psychischen Lebens noch recht wenig. Vielfach fehlen noch für eine vergleichende Behandlung des geistigen Lebens die grundlegenden Beobachtungen und Versuche in den einzelnen Tiergruppen. Die vergleichende Physiologie der Sinnesorgane und der Sinnes-

1) Tierbau und Tierleben von R. Hesse u. F. Doflein. Leipzig und Berlin 1910/14.

tätigkeiten der Tiere, besonders auch der niederen, ist noch so wenig gefördert wie kein anderes Gebiet der Lehre vom Leben.

Es ist ein entwicklungsgeschichtliches Postulat, daß in den niedersten Organismen die psychischen Funktionen vorgebildet sind. Sie müssen dies sein „in einem undifferenzierten Ganzen seelischer Art, aus dem sich durch den Entwicklungsprozeß nach und nach ebensowohl intellektuelle wie triebartige oder Willenshandlungen als unterscheidbare Zustände nebeneinander entfalten“ (Külpe).

Es dürfte eine Aufgabe der nächsten Zukunft sein, das gesamte Tierreich — angefangen von den niedersten Lebewesen — systematisch einer eingehenden Untersuchung sämtlicher Sinnesorgane (so weit dies noch nicht geschehen) und ihrer Funktion vom Universalsinnesorgan und dem Wechselsinnesorgan Nagels²⁾ an (letzteres gleich dem gemischten Sinnesorgan Haeckels) bis zu den komplizierten Sinneswerkzeugen der Wirbeltiere zu unterwerfen. Allerdings „gehört die Deutung der Sinnesorgane niederer Tiere ohne Zweifel zu den schwierigsten Objekten der vergleichenden Physiologie und ist der größten Unsicherheit unterworfen“ (Haeckel³⁾) und es wird noch viel Mühe kosten, bis die Verhältnisse in allen Tiergruppen so geklärt sind, daß wir zu einer Geschichte der Entwicklung des psychischen Lebens gelangen können.

Als kleinen Beitrag möchte ich hier das Ergebnis der Untersuchungen mitteilen, die ich im Sommer 1921 an der biologischen Anstalt auf Helgoland über den chemischen Sinn einiger Polychaeten anstellte. Ich benutzte zu meinen Versuchen die Arten, die durch Häufigkeit und Größe sich besonders für reizphysiologische Experimente eignen. Es sind dies *Arenicola piscatorum*, *Nereis pelagica* und *Nephtys hombergi*. *Nereis virens* ist leider bei der Insel, wo sie in der Nähe des Hafens häufig vorkam, wohl infolge der gewaltigen Sprengungen, durch die nach dem Friedensvertrage das großartige Werk des dortigen Kriegshafens zerstört wird, fast vollständig verschwunden.

Zu meinen Versuchen verwendete ich fast ausschließlich Tiere, die gerade frisch gefangen waren. Alle drei Arten hielten sich auch gut im Sande von Aquarien, deren Inhalt durch fließendes Seewasser fortwährend erneuert wurde. Zu den einzelnen Versuchen wurden die Tiere in Glasschalen gebracht, deren Boden reichlich feucht gehalten wurde. Die Tiere fühlten sich dabei wohl und hielten sich ebenso wie im Aquarium vollkommen ruhig. Mit einer feinen Pipette wurden die Chemikalien auf bestimmte, eng begrenzte Körperstellen gebracht und diese gewissermaßen damit abgetastet. Die Art und Stärke der Reaktion wurde jedesmal genau festgestellt.

Es kam mir darauf an, festzustellen, ob Stoffe, die den einen unserer chemischen Sinne (Geschmackssinn) erregen, auch einen Reiz

2) Nagel, W. A., Vergl. physiol. und anat. Unters. über den Geruchs- und Geschmackssinn und ihre Organe. Stuttgart 1894.

3) Haeckel, E., Die Familie der Rüsselqualen.

auf diese Meereswürmer ausüben und welche Stellen des Körpers für solche Reize empfänglich sind. Ich verwandte die Süßstoffe Zucker und Saccharin und den Bitterstoff Chinin. Außerdem benutzte ich als Reizmittel Flüssigkeiten, die durch Zerdrücken von Seesternen, Muscheln und Fischen erhalten waren, weil solche Stoffe in der freien Natur für die Tiere von biologischer Wichtigkeit sein können. Sehr wesentlich wäre es auch gewesen, die anatomische Grundlage der Reizvorgänge näher zu untersuchen. Dies mußte ich mir aber der Kürze der Zeit wegen versagen; ich hoffe aber, in einer späteren umfassenderen Arbeit das Versäumte nachzuholen.

Im folgenden will ich das Verhalten von *Arenicola piscatorum*, *Nereis pelagica* und *Nephtys hombergi* den chemischen Reizen gegenüber einzeln schildern.

1. *Arenicola piscatorum*.

Nagel hat sich in seiner Arbeit mit dem chemischen Sinn niederer Tiere (Coelenteraten bis Insekten) beschäftigt und widmet dabei auch *Arenicola* einige Worte. Er sagt: „Die chemische Reizbarkeit, soweit sie durch Versuche festzustellen ist, erreicht nicht den hohen Grad wie bei *Lumbricus* und *Hirudo*. Sie ist am Kopfe am größten, das Hinterende unterscheidet sich vom Rumpfe nicht. Die Reaktion besteht wieder in lokaler Kontraktion, am Kopfe in seitlichem Ausweichen und wiederholtem Ein- und Ausstülpen des warzigen Rüssels.“ Nagel hat diese Untersuchungen wohl im Zoologischen Institut zu Tübingen angestellt. Die Tiere aber, die er aus dem Wattenmeere bei Sylt erhielt, hatten sicherlich auf der Reise gelitten und an Reizfähigkeit eingebüßt. Denn nur dann, wenn ich Tiere benutzte, die schon tagelang im Aquarium lagen, bekam ich dieselben Resultate wie Nagel. Frische verhielten sich wesentlich anders. Indem ich später auch das Verhalten von *Lumbricus* denselben Substanzen gegenüber untersuchte, konnte ich feststellen, daß frisch gefangene Exemplare von *Arenicola* sogar erheblich empfindlicher sind als Regenwürmer.

Bei leichteren Reizen auf das Vorderende wendet *Arenicola* nur dieses Körperstück hin und her; dieses und nur dieses hat die Fähigkeit, durch seitliches Ausweichen dem Reiz zu entgehen; bei stärkeren wird der Rüssel mehrmals hervorgestreckt; es scheint, daß dieser besonders sensibel ist und vielleicht auch zur Orientierung in der Umgebung mitbenutzt wird; bei anhaltender starker Reizung auf das Vorderende kommt es auch zu einer Vor- oder Rückwärtsbewegung. Bei ganz starken Reizen und besonders, wenn das Vorderende reichlich von der Flüssigkeit benetzt wird, wird es sogar in die Höhe gestreckt und in der Luft hin- und herbewegt.

Bei Reizen auf einzelne Segmente des Rumpfes erfolgt nur eine Kontraktion dieser Segmente, manchmal auch — bei stärkeren Reizen — der Nachbarsegmente.

Der Rumpf ist in seiner ganzen Länge ziemlich gleichmäßig sensibel, dagegen erhöht sich die Sensibilität wieder nach dem Hinterende zu. Dies habe ich an frischen Tieren einwandfrei feststellen können. Wenn ich aber Tiere benutzte, die ich schon länger im Aquarium hielt, kam ich zu demselben Ergebnis wie Nagel, der *Arenicola* eine erhöhte Reizbarkeit des Hinterendes abspricht. Je länger man das Tier in Gefangenschaft hält, um so mehr verliert es an Sensibilität, besonders aber das Hinterende, das sich später in dieser Hinsicht dann nicht mehr vom Rumpf unterscheidet.

Im einzelnen verhielt sich *Arenicola* den Reizen gegenüber folgendermaßen:

Bei Chininbisulfat in der Konzentration $\frac{1}{300}$ reagiert das Kopfende nur leicht, Rumpf und Hinterende überhaupt nicht; in der Stärke $\frac{1}{150}$ wirkt es auch auf das Hinterende, auf den Rumpf aber erst bei $\frac{1}{100}$.

Zucker muß schon in einer erheblich stärkeren Konzentration verwendet werden, wenn eine Reaktion erfolgen soll. Weder bei einer Lösung von $\frac{1}{25}$ noch $\frac{1}{10}$ war an irgend einer Körperstelle eine Einwirkung zu erkennen. Aber $\frac{1}{6}$ -Lösungen erzielten kräftige Reaktionen des Vorderendes, leichte des Hinterendes, aber keine am Rumpfe.

Saccharin verwandte ich in Lösungen, die für meinen Geschmack Zuckerlösungen von $\frac{1}{25}$, $\frac{1}{10}$ und $\frac{1}{5}$ entsprachen. Und nur bei der stärksten ($\frac{1}{5}$) reagierte das Vorderende; die übrigen Körperstellen zeigten sich unempfindlich gegen diesen Reiz.

Zufällig beobachtete ich einmal, wie in einem Aquarium eine kleine *Arenicola* von einem Seestern beinahe ganz aufgefressen wurde. Daraus kann man vielleicht schließen, daß auch in der freien Natur, wenn sich die Möglichkeit bietet, *Asterias* ein Feind von *Arenicola* ist. Doch scheint es mir zweifelhaft, ob *Arenicola* bei seiner Lebensweise im Sande oft eine Beute von *Asterias* werden kann. Indem ich *Asterias* zerdrückte, bekam ich einen Extrakt, den ich mit Hilfe der Pipette auf die einzelnen Körperstellen von *Arenicola* einwirken ließ. Ich fand, daß er eine sehr intensive Reizwirkung ausübt. Alle Körperstellen waren für diesen Reiz empfindlich, am meisten aber wieder das Vorderende, das gerade auf diesen Reiz hin am heftigsten reagierte. Ich hoffe, daß es mir bei späteren Untersuchungen gelingen wird, festzustellen, welche Körpersäfte es sind, welche eine so starke Wirkung auslösen. Man könnte nun auf die Vermutung kommen, daß *Arenicola* in der Natur durch von Seesternen ausgehende Stoffe rechtzeitig vor einem Feinde gewarnt würde, daß sie gewissermaßen durch ihren chemischen Sinn den Feind „witteren“. Um mir Aufklärung über diese Frage zu verschaffen, benutzte ich auch Extrakte von allen möglichen anderen Tieren, Muscheln, Fischen, Aktinien u. a. Immer konnte ich eine Empfindlichkeit allen diesen Extrakten gegenüber feststellen. Es scheint mir daher wahrscheinlich, daß alle diese Stoffe nur eben wie die anderen chemischen Substanzen ihre Wirkung haben, ohne daß ihnen als von einem feindlichen Tiere herkommend eine besondere Reizwirkung zukäme. Bei anderen Tieren

(z. B. Pecten) soll allerdings ein solcher Extrakt von *Asterias* nach v. Buddenbrock die angedeutete biologische Bedeutung besitzen.

2. *Nereis pelagica*.

Da Nagel über *Nereis* (spec.?) genauere Angaben macht als über *Arenicola*, will ich mich hier kurz fassen.

Ebenso wie Nagel stellte ich am ganzen Körper eine chemische Reizbarkeit fest, mit dem Unterschiede, daß das Kopfbende wieder bei weitem am stärksten reizbar ist, das Hinterende wieder mehr als der Rumpf. Eigentümlich ist es bei diesem Tier, daß es bei Reizung zu einer von der Reizstelle ausgehenden allgemeinen Kontraktion kommt, bei stärkeren Reizen daran anschließend oft sogar zu einer heftigen Schlängelung des Körpers.

Im einzelnen stellte ich wieder fest: Zucker- und eine für meinen Geschmack gleichstarke Saccharinlösung hatten auch stets ungefähr das gleiche Ergebnis. Um also nur von den Zuckerlösungen zu reden, so reagiert *Nereis* auf $\frac{1}{10}$ -Zuckerlösung nur schwach am Vorderende, auf $\frac{1}{6}$ -Lösung heftig am Vorderende, dagegen scheint merkwürdigerweise Rumpf und Hinterende gegen diese süßen Lösungen unempfindlich zu sein.

Dagegen ruft Chininbisulfat auch schon in den schwächsten Lösungen starke Reaktionen hervor; gegen Lösungen von der Konzentration $\frac{1}{200}$ zeigt sich der ganze Körper empfindlich, am wenigsten wieder der Rumpf.

Chininbisulfatlösung $\frac{1}{2000}$ wirkt nur noch schwach am Kopfbende, Hier beobachtete ich also dasselbe wie Nagel, der ebenfalls feststellte, daß Chinin erheblich stärker reizt wie Zucker und Saccharin.

Die Extrakte von Muscheln, Seesternen und Fischen übten auch durchweg einen starken Reiz auf *Nereis* aus.

3. *Nephtlys hombergi*.

An *Nephtlys* sind meines Wissens noch keine Versuche zur Feststellung eines chemischen Sinnes gemacht worden. Ebenso wie *Nereis* antwortet *Nephtlys* besonders auf stärkere Reize außer durch mehrmaliges Hervorstrecken des Rüssels auch durch Schlängelung des Körpers, die wohl das Tier aus dem Reizgebiet herausbringen soll. (Schlängelung gehört bei beiden Wurmartensorten zur natürlichen Fortbewegungsweise, während *Arenicola* zur Fortbewegung die auch bei chemischen Reizen stets beobachtete Kontraktion der Ring- und Längsmuskeln benötigt.)

Nephtlys verhält sich den Lösungen gegenüber folgendermaßen: $\frac{1}{10}$ -Zuckerlösung erzeugt keine sichtbare Reaktion, bei $\frac{1}{5}$ -Lösungen konnte ich geringen, bei solchen $\frac{1}{3}$ schon recht heftigen Einfluß bemerken. Auch bei *Nephtlys* fand ich wieder die Beobachtung bestätigt, daß bei den Würmern stets das Kopfbende die bei weitem stärkste Sensibilität besitzt; der Rumpf ist auch hier am wenigsten empfindlich, dagegen zeigt das Hinterende wieder größere Reizbarkeit.

Saccharin wirkte selbst in einer Lösung, die einer $\frac{1}{3}$ -Zuckerlösung entsprach, noch nicht stark. Eine heftige Reaktion erzielte ich aber dann, wenn ich Saccharinkörner in die Nähe des Tieres streute.

Chininbisulfat $\frac{1}{200}$ hat nur Einfluß auf das Vorderende, $\frac{1}{50}$ dagegen auch auf das Hinterende und den Rumpf; doch auf diesen wieder nur wenig.

Extrakte von Tierkörpern wirkten auf *Nephtys* erheblich weniger als auf die übrigen, doch war immerhin eine deutliche Empfindlichkeit dafür vorhanden.

Lumbricus herculeus.

Nur um durch eigene Untersuchungen Vergleichsmaterial zu gewinnen, untersuchte ich auch den Einfluß von Zucker-, Saccharin- und Chininlösung auf *Lumbricus herculeus*. Da Nagel die Reizbarkeit von *Lumbricus* eingehend untersuchte, möchte ich hier nur bemerken, daß ich seine Ergebnisse bestätigt fand. Vor allem ist es auch hier wieder von Interesse, festzustellen, daß die exponierten Körperstellen, Vorder- und Hinterende, die stärkste Sensibilität besitzen, wobei aber dem Kopfende doch stets der Vorrang gebührt. Im ganzen ist aber die Empfindlichkeit geringer als bei den Polychaeten, denn die Konzentration der Lösungen muß stärker sein, um entsprechende Reaktionen hervorzurufen.

Die Wirkung von Süßwasser.

Nagel spricht auch von der Einwirkung von Süßwasser auf Würmer. Doch scheint es mir nicht berechtigt, von der deutlichen Reaktion, die man hierbei erhält, auf einen chemischen Sinn zu schließen. Denn es dürften wohl hauptsächlich physikalische Vorgänge als Ursache in Betracht kommen, vor allem der verschieden starke osmotische Druck. Ich brachte z. B. ein Exemplar von *Arenicola* aus Seewasser in Süßwasser und ließ das Tier etwa 5 Stunden darin. Es lebte nach dieser Zeit noch, hatte aber schon sehr gelitten. Bevor ich das Tier in Süßwasser brachte, hatte ich es nach vorsichtigem Trocknen mit Fließpapier gewogen und festgestellt, daß sein Gewicht 4,3 g betrug. Nach dem 5stündigen Aufenthalt im Süßwasser wog dasselbe Tier, nachdem es wieder außen getrocknet war, 5,8 g; es hatte also um annähernd 35 % zugenommen. Die Zunahme kann nur auf Wasseraufnahme der Körperzellen und -gewebe zurückzuführen sein, denn Nahrung war dem Tier in dem reinen Süßwasser nicht zugänglich. Es ist klar, daß ein solcher Einfluß starke Schädigungen des Tieres im Innern hervorrufen muß; daher kann man wohl nicht solche Experimente für den Nachweis eines chemischen Sinnes verwenden.

Versuche mit halbierten Tieren.

Wenn ich *Arenicola*, *Nereis* oder *Nephtys* in der Mitte quer durchschnitt, so war im allgemeinen die Reizbarkeit erhöht, aber am ganzen Körper gleichmäßig, sodaß doch das Verhältnis der Sensibilität am

Kopf, Rumpf und Hinterleib das gleiche blieb wie bei unverletzten Tieren. Abgesehen von der leichteren Erregbarkeit hatte sich das Verhalten des vorderen Stückes nicht im geringsten geändert. Es wußte sich durch Vorwärts- oder Rückwärtsbewegung, resp. Schlängelung, starken Reizen zu entziehen. Die hintere Hälfte dagegen brachte es auch bei den stärksten Reizen nicht fertig, auch nicht durch heftige Bewegung, sich aus der Reizgegend zu entfernen, während doch bei den unverletzten Tieren starke Reize Bewegungen des ganzen Körpers hervorriefen, die das Tier von seiner Stelle brachten; ein Beweis dafür, daß der vordere Teil des Nervensystems für eine geordnete Bewegungstätigkeit nötig ist.

Das Verhalten von Tieren, denen kleine Stücke des Bauchmarks entfernt waren, chemischen Reizen gegenüber.

Um etwas über die Leistungen des Bauchmarks bei den „Geschmacksempfindungen“ festzustellen, nahm ich bei *Arenicola* und *Nereis* ein etwa 1 cm großes Stück des Bauchmarks durch eine Operation heraus. Bei *Arenicola* ist dieser Eingriff etwas schwierig, da die Gewebe sehr zart sind, sodaß sich die Wunde nur schwer so vernähen läßt, daß sie gut heilt. Immerhin genügten die Eingriffe, um die Beteiligung des Bauchmarks an den Reaktionen festzustellen. Am besten lassen sich die Tiere operieren, wenn man sie vorher betäubt, entweder mit Chloroform (auf 10 ccm 1 Tropfen) oder mit etwa 5 %igen Alkohol. Unter dem Mikroskop wurde das herauspräparierte Stück des Bauchmarks untersucht, damit kein Irrtum möglich war.

Reizte ich nun das Kopfende eines so operierten Tieres, so wurde es bei leichteren Reizen nur hin- und herbewegt, genau als wenn das Tier nicht verletzt wäre. Bei starken Reizen am Vorderende gerät ein unverletztes Exemplar von *Arenicola* und von *Nereis* sofort als Ganzes in heftige Bewegung, die Friedländer⁴⁾ auch Zuckbewegung genannt hat. Besitzt das Bauchmark aber eine Lücke, so scheint in bezug auf Reizbeantwortung zwischen vorderem und hinterem Stück kein Zusammenhang mehr zu bestehen. Man erkennt deutlich, wie Kontraktion bei *Arenicola* und Schlängelung bei *Nereis* gerade vor der Bauchmarklücke Halt macht. Das hintere Stück bleibt vollkommen ruhig, man merkt nicht den geringsten Einfluß, bis es allmählich passiv durch die starke Bewegung des vorderen Teiles mitgerissen wird und dann auch manchmal sich aktiv zu bewegen beginnt. Reizte ich dagegen mit den oben erwähnten Chemikalien das hintere Ende stark, so geriet auch dieses in heftige Bewegungen, die sich aber wieder nicht über die Bauchmarklücke fortpflanzten. Stärkere chemische Reize auf die bauchmarkfreie Stelle selbst hatten nur eine Kontraktion der betreffenden Segmente zur Folge; eine Weiterleitung der Reize erfolgte also dann überhaupt nicht. Aus diesen Versuchen ergibt sich, daß das Bauchmark,

4) Friedländer, B., Beiträge zur Physiologie des Zentralnervensystems und des Bewegungsmechanismus der Algenwürmer. Arch. f. Phys. 58. 1894.

wie zu erwarten, für die Reizleitung und eine vorteilhafte Reizbeantwortung nötig ist.

Um zum Schluß noch einmal die wichtigsten Ergebnisse zusammenzufassen, so hat sich zunächst gezeigt, daß *Arenicola*, *Nereis* und *Nephtlys* ein Empfindungsvermögen für chemische Reize besitzen, daß dieses aber nicht an eine bestimmte Stelle des Körpers gebunden ist, sondern daß es über die ganze Haut verbreitet ist. Aber das Vorderende ist bei allen weitaus am stärksten empfindlich, am wenigsten der Rumpf, während das Hinterende stets eine mittlere Reizbarkeit zeigt.

Bei halbierten Tieren ist die Sensibilität geblieben, zum Teil sogar noch erhöht. Aber eine geordnete Reizbeantwortung, die dem Tier von der Reizquelle sich zu entfernen erlaubt, besitzt nur das vordere Stück.

Tiere mit Bauchmarklücke reagieren wie zwei vollkommen getrennte Hälften.

Bei dieser Gelegenheit möchte ich es nicht versäumen, Herrn Prof. Dr. R. Hesse, Direktor des Zoologischen Instituts Bonn, für die Liebenswürdigkeit, mit der er mir stets bei meinen Arbeiten mit seinem Räte zur Verfügung stand, herzlichst zu danken.

Über die Ergebnisse meiner Arbeiten zur Biologie des Menschengeschlechtes.

Von Paul Schiefferdecker.

Seit einer Reihe von Jahren habe ich in einer Anzahl von Arbeiten die „Biologie des Menschengeschlechtes“ zu behandeln versucht. Diese Biologie des Menschengeschlechtes bildet einen wesentlichen Teil der „Anthropologie“, so habe ich also durch diese Arbeiten auch diese letztere zu fördern versucht. Zwei Organsysteme waren es hauptsächlich, deren vergleichende Untersuchung günstige Resultate zu ergeben versprach und auch ergeben hat: die Haut mit ihren Organen und die Muskeln. Sind sie doch beide sehr wesentlich für den Menschen und gleichzeitig verhältnismäßig leicht abänderungsfähig. Diese Abänderungen sind weiter durch die mikroskopische Untersuchung festzustellen und teilweise auch auf rechnerischem Wege in ihrer Bedeutung zahlenmäßig zu erfassen. An die Arbeiten über diese Organsysteme schlossen sich dann noch weitere Arbeiten verschiedener Art an.

Meine Muskeluntersuchungen der letzten Jahre stützen sich auf ausgedehnte Vorarbeiten, die ihnen ein breites und sicheres Fundament verleihen. Zuerst veröffentlichte ich 1903 ausgedehnte Untersuchungen (1) über gesunde und erkrankte Muskeln des Menschen und einen hypertrophischen Muskel des Hundes. Diese Untersuchungen wurden mit einer ganz neuen von mir gefundenen Methode ausgeführt. Dieser bin ich auch bis jetzt treu geblieben, doch hat sie sich natürlich allmählich weiter entwickelt. Prenant (3) hat diese Me-

thode in seinen Muskeluntersuchungen als die „statistische Methode“ bezeichnet und als sehr beachtlich hervorgehoben. Diese Bezeichnung hat eine gewisse Berechtigung, doch drückt sich in ihr nicht aus, daß der ganze Bau des Muskels eingehend berücksichtigt wird. Außer den eigenartigen Verhältnissen der in verschiedener Weise erkrankten menschlichen Muskeln konnte ich das Verhalten bei der Aktivitätshypertrophie bei einem Hundemuskel beschreiben und dabei zugleich feststellen, daß im Muskel eine Symbiose besteht zwischen dem Muskelgewebe und dem Bindegewebe. Diese Feststellung ließ dann weitere Schlüsse auf das Bestehen einer Symbiose im ganzen Körper zu, bei Tieren und Menschen. Damals sprach ich mich auch schon dahin aus, daß es wohl möglich sei, daß Menschen mit großen und solche mit kleinen Kernen vorhanden seien, wobei ich zunächst an Muskelkerne, dann aber auch an die der sonstigen Organe dachte. Im Jahre 1909 konnte ich in einer umfangreichen Arbeit (2) eine ganze Anzahl einzelner Arbeiten veröffentlichen, die ich zusammen mit meinen Schülern fertiggestellt hatte. Nicht nur waren einige weitere menschliche Muskeln untersucht worden, sondern auch die roten und weißen Kaninchenmuskeln und die entsprechenden Muskeln der Karausehe. Auch die Aktivitätshypertrophie war noch weiter berücksichtigt worden. Diese Arbeit ergab denn auch eine ganze Reihe sehr wichtiger Kern- und Fasereigentümlichkeiten und -Beziehungen. Es ergab sich dabei auch immer wieder, daß jeder Muskel je nach seinen funktionellen Eigentümlichkeiten ganz besondere Bauverhältnisse aufwies, die auf keine andere Weise als durch meine Methode festzustellen waren. Es ergab sich dabei weiter, daß die roten und weißen Muskeln einen verschiedenen Bau besaßen, daß aber die roten und weißen Kaninchenmuskeln sich anders verhielten als die entsprechenden Karauschenmuskeln, so daß die verschiedene Farbe wohl auf eine Verschiedenheit des Baues hindeutete, daß aber dieser Unterschied bei den verschiedenen Tieren nicht derselbe war. Hatten diese beiden ersten Arbeiten schon Grundlegendes über den Aufbau der Muskeln und über die bei ihrer Tätigkeit und sonst während ihres Lebens auftretenden Veränderungen ergeben, so kam es nun darauf an, allmählich mehr in das ungeheuer große Gebiet des „Muskels“ einzudringen. Hierzu dienten die nächsten vier Arbeiten. Zunächst wurde vergleichend das „Zwerchfell“ (4) von einer Anzahl von Menschen und einem Hunde untersucht. Hierbei ergaben sich interessante individuelle Abweichungen und ebenso eine Verschiedenheit gegenüber dem Hunde, doch war manches noch nicht richtig zu deuten. Auch Geschlechtsunterschiede traten deutlich hervor. Sodann wurden verschiedene Tiere untersucht: Das „Neunauge“ (5) wegen seiner tiefen Stellung in der Tierreihe, sodann der „Frosch“ (6), der ja zwar bedeutend höher, aber doch immerhin noch ziemlich tief steht, und endlich die „Vögel“ (7), welche als hochgradig entwickelte Warmblüter einen scharfen Gegensatz zu den vorgenannten Tieren

bilden. Aus diesen Untersuchungen ergab sich immer wieder die Tatsache, daß die Muskeln je nach ihrer Funktion verschieden gebaut sind und weiter, daß wesentliche Unterschiede zwischen den höheren und niederen Tieren bestehen, aber auch zwischen verschiedenen Gattungen dieser selbst. Die Muskeln sind also jedenfalls hochgradig differenzierte Gebilde. Um so mehr sind sie daher aber auch dazu geeignet, um aus ihrem Baue wichtige Schlüsse zu ziehen. Nachdem ich auf diese Weise eine ziemlich große Erfahrung gewonnen und ein starkes Fundament gelegt hatte, wagte ich mich an die Untersuchung des „menschlichen Herzens“ (8) heran, und zwar verglich ich den Bau desselben in verschiedenen Lebensaltern nach der Geburt und den bei Deutschen und außer-europäischen Völkern. Hierbei ergaben sich nun sehr interessante Tatsachen. Zunächst die, daß während der kindlichen Herzentwicklung bestimmte Perioden zu unterscheiden sind. Sodann die, daß es in der Tat Menschen mit großen und solche mit kleinen Kernen gibt, wie ich das schon in meiner ersten Muskelarbeit als möglich hingestellt hatte. Das Kernvolumen des menschlichen Herzmuskels erwies sich als weit größer als das der menschlichen Skelettmuskeln und zwar beruhte dies auf der Größe des Querschnittes. Dieser ist überhaupt weit variabler als die „Kernlänge“. Der Herzmuskel nimmt daher in bezug auf seine Kerngröße eine ganz besondere Stellung ein. Das morphologische Verhältnis des Kernes zur Zelle bei dem menschlichen Herzmuskel sprach für eine mäßig große, aber andauernde und kräftige Tätigkeit dieses Muskels. Da war es denn wohl denkbar, daß zu bestimmten Zeiten der kindlichen Entwicklung eine stärkere Einwirkung des Kernes auf die Zelle erwünscht ist (z. B. für stärkere Wachstumsvorgänge) und daß zu diesen Zeiten daher eine Änderung der Form des Kernes, seines „Dicke-Länge-Verhältnisses“, seiner „Indexzahl“, eintritt. Je mehr sich die Form des Kernes einer Kugel nähert, um so kleiner ist seine Oberfläche im Verhältnisse zu seinem Inhalte, je mehr sie von dieser abweicht, um so größer wird die Oberfläche. Von der Größe dieser hängt aber, caeteris paribus, die chemische Einwirkung des Kernes auf die Zelle und damit wohl auch die Größe des Stoffwechsels ab. Vom Kinde bis zum Erwachsenen findet eine nicht unwesentliche Zunahme der Kernmasse statt; es wird hierbei schon im zehnten Lebensjahre die Zahl des Erwachsenen erreicht. Es ergab sich nun, wie schon erwähnt, weiter, daß das Kernvolumen bei jedem Muskel eine spezifische Größe ist, daß diese aber bei den verschiedenen Menschen Abweichungen zweierlei Art zeigen kann: 1. „individuelle“, die verhältnismäßig gering sind, 2. „urrassige“, die weit größer sind. Die ersteren sind Kennzeichen für die Verschiedenheit der Individuen untereinander, es sind die ersten zahlenmäßig festgestellten Unterschiede der Menschen untereinander. Die letzteren haben eine ganz andere Bedeutung. Sie erlauben den Schluß auf das Vorhandensein

von zwei „Urrassen“, von denen wahrscheinlich die sämtlichen jetzt lebenden Menschen abstammen: entweder von der durch Vermischung dieser beiden Urrassen zustande gekommenen „Urmischrasse“ oder von den einzelnen Urrassen selbst. Die eine dieser Urrassen war „großkernig“, die andere „kleinkernig“ gewesen. Auf die Fasergröße hat diese Verschiedenheit der Kerngröße keinen Einfluß, ebensowenig auf die Gesamtkernmasse der Faser. Es handelt sich also nur um eine Verteilung der Gesamtkernmasse auf verschieden große Stücke. Das würde aber für die Art des ganzen Stoffwechsels von wesentlicher Bedeutung sein. Sehr interessant war die Feststellung, daß ein „Kameruneger“ kleine Kerne hatte (196 $c\mu$), ein „Chinese“ große (296 $c\mu$), während die Gesamtkernmasse bei beiden ganz gleich war (143, 142). Weitere Untersuchungen müssen nun erweisen, ob diese beiden Völker je von der kleinkernigen und großkernigen Rasse direkt abstammen, oder ob sie auch von der Urmischrasse herkommen, so daß sich bei ihnen, wie bei den Deutschen, beide Kerngrößen finden. Diese Untersuchungen müssen natürlich überhaupt noch fortgesetzt werden und werden auch fortgesetzt, denn mit der bisherigen Feststellung ist nur der Blick getan in ein völlig neues Gebiet der Forschung. Die nächste Muskeluntersuchung bezog sich auf die „Kaumuskeln“ (9 u. 10). Der Mensch benutzt seine Kaumuskeln in ganz anderer Weise als die Tiere und so erschien es sehr wahrscheinlich, daß auch der Bau der menschlichen Muskeln ein anderer sein würde als der der tierischen. Aber noch eines kam dazu: die menschlichen Kaumuskeln dienen nicht nur zum Kauen, sondern auch zum Sprechen, das Sprechen aber ist eine so eigenartige Tätigkeit, daß sie einen ganz besonderen Bau der Muskeln annehmen ließ. Zur Untersuchung gelangten der Masseter, der Pterygoideus internus und der Temporalis. Von diesen Muskeln hatte ich Stücke von verschiedenen Menschen erhalten. Von dem Pterygoideus int. hatte ich allerdings nur von einem Menschen Stücke bekommen, also nur ein Exemplar und das genügt eigentlich nicht zu solcher Untersuchung. Außerdem wurden entsprechende Muskeln von verschiedenen Tieren untersucht und zwar von Tieren, die ihre Muskeln verschieden benutzten. Die Ergebnisse bei diesen verschiedenen Tieren sind vorläufig noch nicht recht zu deuten, jedenfalls ging daraus aber hervor, daß die Verschiedenheiten im Muskelbaue nicht nur von der Funktion der Muskeln bei dem betreffenden Tiere abhängen, sondern auch von der Abstammung des Tieres, von seinen früheren und frühen Vorfahren, so daß meine Methode also auch nach dieser Richtung hin Anwendung finden kann. Die menschlichen Kaumuskeln zeichneten sich aber vor allen tierischen, inklusiv denen eines Mandrills, durch einen ganz besonderen Bau scharf aus: während bei den Tieren die Faserquerschnitte im großen und ganzen nur geringe Größenverschiedenheiten aufwiesen, so daß das Querschnittsbild daher ein ziemlich einheitliches war, lagen beim Menschen sehr verschieden große Querschnitte bunt durcheinander. Besonders ausge-

sprochen war diese Bildung bei dem Masseter, aber vorhanden war sie auch bei den beiden anderen Muskeln. Nun hatte sich aber aus meinen bisherigen Muskelarbeiten schon ergeben, daß, je komplizierter die Tätigkeit eines Muskels ist, desto komplizierter auch sein Bau in bezug auf die Zusammensetzung aus dickeren und dünneren Fasern ist. Die Fasern sind nämlich je nach der Größe ihres Querschnittes nicht nur kräftiger und weniger kräftig, sondern sie sind auch ihren Kern- und Faserverhältnissen nach verschieden gebaut, also nicht nur quantitativ, sondern auch qualitativ verschieden. Nun sind die Kaumuskel nicht nur beim Kauen in verschiedener Weise tätig, je nach der Beschaffenheit der Speise, die zerkleinert werden soll, sondern vor allem auch als Sprachmuskeln. Die Sprache erfordert aber eine so große Menge von sehr schnell aufeinander folgenden verschieden starken und verschieden schnellen Bewegungen, daß wohl keine andere Muskeltätigkeit mit der für sie nötigen verglichen werden kann. Es scheint auch kein Übergang durch die Affen zum Menschen hin stattzufinden, denn der Mandrill zeigte einen ausgesprochen tierischen Typus. Anthropoiden konnten nicht untersucht werden. Das entspricht natürlich durchaus der Annahme, daß die Veränderung der menschlichen Muskeln durch die Sprache bedingt worden ist. Die „artikulierte Sprache“ kann ja nur ermöglicht worden sein durch die zunehmende Ausbildung des Gehirnes, diese ist phylogenetisch erst sehr spät eingetreten, dem entspricht es, daß ontogenetisch diese Differenzierung zuerst deutlicher erkennbar ist beim Neugeborenen, die Hauptausbildung muß also erst während des Kindesalters eintreten. Wahrscheinlich ist die Entwicklung im 12. Jahre der Hauptsache nach vollendet. Muskeln von tiefstehenden exotischen Völkern konnten bisher noch nicht untersucht werden. Es ist wohl möglich, daß man durch die Untersuchung verschieden hoch stehender Völker eine ganze Skala der Differenzierung wird aufstellen können.

Das zweite wichtige Organsystem, das ich untersucht habe, ist die Haut mit ihren Organen. Zuerst untersuchte ich 1913 den Bau der „deutschen Wangenhaut“ (11), genauer der Haut der Parotidengegend. Hier fand ich unter anderem, daß das elastische Gewebe an dieser Stelle eine sehr merkwürdige Beschaffenheit besitzt, die bis zu jener Zeit, wenigstens als normal, nicht bekannt war. Das elastische Gewebe nämlich, welches dicht unter dem Stratum subepitheliale liegt, in meinem „Stratum superius“ des Corium (15), bildet eine dicke Schicht von dicht gekräuselten Fasern, so daß es an die Krollhaarfüllung eines Kissens erinnert. Ich habe diese Schicht daher auch zuerst als „Kissenschicht“ bezeichnet, später als „Knäuelschicht“, gebildet durch ein ganz eigenartiges Gewebe, das ich als „geknäueltes elastisches Gewebe“ bezeichnet habe, und das, wie spätere Untersuchungen gezeigt haben, der ganzen mimischen Gesichtshaut zuzukommen scheint, weshalb ich diese Schicht denn auch als „Elastica mimica“ bezeichnet habe (15). Später habe ich gesehen, daß Unna diese elastische Bildung schon

früher gesehen hat, sie aber als pathologisch gedeutet hat. Diese Schicht findet sich in ähnlicher Ausbildung bei beiden Geschlechtern, sie mußte also ihre Ursache haben in etwas, das beiden Geschlechtern gemeinsam war und das speziell auf die mimische Gesichtshaut wirkte, denn außer in dieser fand sie sich nirgends. Das veranlaßte mich zu weiteren Untersuchungen über das Verhalten dieser Schicht bei verschiedenen Völkern, während der Entwicklung, und bei den Affen (15). Es zeigte sich nun, daß der Bau der Bildungen in der Haut der Parotidengegend bei den verschiedenen Völkern sehr verschieden war. Bei einigen fand sich überhaupt keine besondere elastische Schicht in dieser Gegend, so bei den Javanern, Ovambo (Bantu), Melanesiern und Australiern. Bei diesen Völkern wirkt also das elastische Gewebe des Corium als Ganzes. In diesen Fällen liegen die stärksten elastischen Fasern mehr in der Mitte des Corium. Eine „Elastica mimica“ fand sich bei den indoeuropäischen Völkern Europas (untersucht bei: Deutschen, Russen, Rumänen, Serben), bei einem Esten (bisher als Mongoloiden angesehen), und einem Berber (zu den Hamiten gerechnet), und zwar bei allen diesen Völkern in der Form der Knäuelschicht. Bei dem Berber waren indessen die Fasern dieser Knäuelschicht etwas anders beschaffen als bei den Europäern. Ferner fand sich eine *Elastica mimica* bei den Sudannegern (einschließlich der Senegalneger), aber hier von ganz anderem Baue als bei den Europäern, und bei den Chinesen, wiederum von ganz anderem Baue. Auch der Bau der Haut bei den obengenannten Völkern ohne *Elastica mimica* ist wieder, verschieden. Es geht aus dem Gesagten hervor, daß der Bau der Haut der Parotidengegend und damit überhaupt der Bau der mimischen Gesichtshaut bei den verschiedenen Rassen und Stämmen sich während der Entwicklung des Menschen aus seinen tierischen Vorfahren heraus in ganz verschiedener Weise entwickelt hat, und daraus würde folgen, daß die Art dieses Baues als ein Leitfaden dienen kann für die Auffindung der Zusammenhänge und Verschiedenheiten bei den Rassen, d. h. also, daß er als Hilfsmittel dienen kann für die Feststellung der Rassen, einem der Ziele, denen ich mit meinen Forschungen zustrebe. Der Bau des elastischen Teiles der Haut bei den untersuchten europäischen Völkern ist wohl als der höchstentwickelte anzusehen. Die Stufenfolge der übrigen Völker mit einiger Sicherheit festzustellen, geht vorläufig noch nicht an, doch stehen wohl in jedem Falle die Völker, welche der *Elastica mimica* entbehren, am tiefsten. Bei zwei von mir untersuchten Cercopithecusarten waren die elastischen Fasern in der Parotidengegend nur äußerst gering entwickelt, Anthropoiden konnten nicht untersucht werden. In der Affenhaut scheinen die elastischen Fasern überhaupt nur sehr gering entwickelt zu sein, so zeigte sich das auch in der Haut des Handgelenkes eines Gorilla. Dieser Mangel an elastischen Fasern würde einen wesentlichen Unterschied bedeuten gegenüber dem Menschen und daher als charakteristisch für den Unterschied

zwischen Mensch und Affe angesehen werden können. Er muß natürlich beruhen auf dem ganz verschiedenen Gesamtbaue der beiden Wesen. Ähnlich wie die Haut der Parotidengegend des Affen verhält sich die des deutschen Embryo, allerdings nur in bezug auf die geringe Anzahl der Fasern. Im 6.—7. Monat nähert sie sich den tiefstehenden Völkern, beim Neugeborenen treten die ersten Spuren der Knäuelschicht auf. Kindliche Haut habe ich nicht untersuchen können. Die Hauptentwicklung muß während der Kindheit erfolgen. Daraus folgt, daß auch phylogenetisch dieser Bau der Haut erst sehr spät sich entwickelt haben muß. Diese Beobachtung erinnert an die bei der Umbildung der Kaumuskeln zu Sprachmuskeln gemachte. Beide Erscheinungen würden zurückzuführen sein auf die Entwicklung des Gehirnes. Zwischen beiden kann meiner Meinung nach ein Zusammenhang bestehen. Die Sprache der höheren Wirbeltiere besteht aus einzelnen Lauten. Bei zunehmender Gehirnentwicklung werden diese Laute mehr und mehr differenziert. Daneben tritt dann aber eine neue Art der Verständigung auf durch allmähliche Entwicklung der mimischen Muskeln. Diese „mimische Sprache“ wird mehr und mehr vervollkommnet und erreicht ihre höchste Entwicklung bei den Anthropoiden und dem Menschen. Wahrscheinlich steht in dieser Beziehung der Anthropeide noch höher als der Mensch und die tiefer stehenden Völker höher als die höher stehenden, wenigstens was die Stärke der Entwicklung der mimischen Muskeln anlangt, die Feinheit der Mimik wird wohl höher sein bei den hochstehenden Völkern. Diese mimische Sprache genügt aber bei weiterer Gehirnentwicklung auch nicht mehr. Es tritt jetzt allmählich die „artikulierte Lautsprache“ auf, die mehr und mehr vervollkommnet wird. Jetzt tritt die mimische Sprache mehr und mehr zurück. Je stärker das elastische Gewebe der Haut ausgebildet wird, um so weniger scharf treten bei der Mimik die Hautfalten hervor, um so rascher und vollständiger glättet sich die Haut wieder nach Aufhören der mimischen Bewegung. In diesem Stadium der Sprachentwicklung befindet sich der Mensch jetzt. Wohin uns diese Entwicklung noch führen wird, läßt sich noch nicht voraussehen. So würden also die Entwicklung der Kaumuskeln zu Sprachmuskeln und die Ausbildung der elastischen Fasern der Wangenhaut beide von der Gehirnentwicklung abhängen und beide würden nach derselben Richtung hin liegen. Die elastische Faser scheint überhaupt ein weit interessanteres Gebilde zu sein, als man bisher angenommen hat. Sie entwickelt sich phylogenetisch und ontogenetisch recht spät und scheint eine gewisse Entwicklungsstufe des Bindegewebes vorauszusetzen. Sie entwickelt sich nur innerhalb des Bindegewebes, aber nicht an jeder Stelle des Bindegewebes und außerdem sehr verschieden stark und in sehr verschiedenen Formen. Hierfür ist das elastische Gewebe der Wangenhaut ein ausgezeichnetes Beispiel. Es ist wohl bisher das erste Mal gewesen, daß ein Gewebe so eingehend an derselben Körperstelle bei ganz nahe verwandten

Wesen untersucht und in seinen Verschiedenheiten klargelegt worden ist. Diese Verschiedenheiten können ja nur entstanden sein durch die Verschiedenheiten des gesamten Körperbaues und die der Funktion an der betreffenden Stelle. Nun gibt es weiter verschiedene Stufen im Leben der elastischen Faser, sowohl phylogenetische, wie ontogenetische. So auch eine Greisenstufe. Auch im Bindegewebe gibt es verschiedene Formen, die nebeneinander vorkommen und direkt ineinander übergehen, eine äußerst merkwürdige Erscheinung. Sie lassen sich z. B. unterscheiden durch ihre verschiedene Färbung mit der Callejamethode. Danach habe ich unterschieden: das „nicht färbbare“, „chromophobe“, und das „färbbare“, „chromophile“, Bindegewebe. In der Wangenhaut der meisten Völker findet sich nur das „färbbare“, „chromophile“, nur in der Wangenhaut der oben genannten europäischen Völker, welche das Knäuelgewebe besitzen (bisher untersucht: Deutsche, Russen, Serben, Rumänen), und weiter der „Esten“ findet sich an den Stellen, wo das Knäuelgewebe liegt, das „nicht färbbare“, „chromophobe“, Gewebe, das aber am Rande der Knäuelschicht in das gewöhnliche „färbbare“ übergeht. Bei dem „Berber“ fand sich aber auch an der Stelle der Knäuelschicht das „färbbare“ Bindegewebe. Das elastische Knäuelgewebe vermag also merkwürdigerweise sowohl in dem färbbaren wie in dem nicht färbbaren Bindegewebe sich zu bilden. Daß andersartiges elastisches Gewebe sich in dem „nicht färbbaren“ bilden kann, sieht man auch an anderen Stellen im Körper, denn das „nicht färbbare“ Gewebe entspricht den „Gitterfasern“ und findet sich weit verbreitet in Drüsen, Muskeln usw. ebenfalls durchsetzt oder frei von elastischen Fasern. Da diese beiden Arten des Bindegewebes unmittelbar nebeneinander vorkommen und direkt ineinander übergehen, so kann es sich nicht um zwei verschiedene Entwicklungsformen, um „Stufen“ handeln, sondern es müssen zwei Modifikationen des erwachsenen Gewebes sein. Wahrscheinlich wird ihr Vorkommen auch noch wieder Verschiedenheiten und Zusammenhänge von Rassen und Stämmen anzeigen. So findet man auch bei den untersuchten europäischen Völkern schon Beispiele von einer mehr oder weniger reichlichen Beimischung von „färbbarem“ Gewebe zu dem „nicht färbbaren“. Diese Dinge müssen noch genauer an einem reichen Materiale untersucht werden. Es ist möglich, daß hierbei auch individuelle Verschiedenheiten vorkommen.

In einer weiteren sehr umfangreichen Arbeit, von der allerdings infolge der Not der Zeit erst die Ergebnisse als vorläufige Mitteilung erscheinen konnten (12), habe ich dann die „Hautdrüsen des Menschen und der Säugetiere“ behandelt. Ich konnte diese besser einteilen als es bisher geschehen war (in „apokrine“ und „ekkrine“ Drüsen), und konnte weiter zeigen, daß diese so wichtigen Drüsen bei den Säugetieren und dem Menschen in der Weise verteilt sind, daß bei den bei weitem meisten Säugern die zu den Haaren gehörigen apokrinen Drüsen fast ausschließlich vorhanden sind, nur an wenigen Stellen,

an denen auch die Haare fehlen, wie namentlich an den Fußsohlen, finden sich auch die ekkrinen Drüsen, die keine Beziehung zu den Haaren besitzen. Das ändert sich bei den „Primaten“. Hier treten bei den „Affen“ zunächst Mischformen auf, bei denen auch an den behaarten Körperteilen neben den apokrinen Drüsen ekkrine auftreten, in verschiedener Menge. Beim Menschen ist diese Entwicklungsrichtung noch weiter gegangen, bei ihm überwiegen die ekkrinen Drüsen bei weitem, so daß sich die apokrinen nur noch an wenigen Stellen der Haut vorfinden. Sie werden dabei embryonal vielfach noch angelegt, gehen aber während der weiteren Entwicklung zugrunde. Ein deutliches Zeichen dafür, daß die Vorfahren des Menschen sie besessen haben, daß aber die spezifische Eigentümlichkeit des menschlichen Körpers für ihre weitere Entwicklung nicht günstig ist. Wir haben hier also einen Beweis dafür, daß bei der allmählichen Entwicklung des Menschen aus seinen tierischen Vorfahren der ganze Körper ein anderer geworden ist. Einen weiteren Beweis hierfür finden wir in der oben schon mitgeteilten Tatsache, daß die elastischen Fasern beim Menschen weit zahlreicher entwickelt sind als bei den Affen. Wie die Anthropoiden bei dieser Entwicklung sich verhalten haben, konnte ich aus Mangel an Material noch nicht feststellen. Die Primaten zeichnen sich also vor allen anderen Tieren dadurch aus, daß die ekkrinen Drüsen bei ihnen den apokrinen Drüsen sich an Menge mehr und mehr nähern und sie schließlich (beim Menschen) erheblich übertreffen. Nur an einigen wenigen enger begrenzten Stellen treten beim Menschen die apokrinen Drüsen noch in größerer Zahl auf, zusammen mit den ekkrinen Drüsen. Es ergab sich in bezug hierauf nun die sehr interessante Tatsache, daß diese Verbreitung der apokrinen Drüsen bei den Menschenrassen wechselt, ja auch bei demselben Volke eventuell bei den Geschlechtern. So fanden sich bei „deutschen Männern“ apokrine Drüsen (abgekürzt: a-Drüsen) in der Achselhöhle und im Warzenhofe, am Mons pubis und am Scrotum fehlten sie. Beim „deutschen Weibe“ dagegen fanden sie sich auch am Mons pubis und an den Labia majora, ja sogar noch in der „Bauchhaut unterhalb des Nabels“. Sie besitzen also beim deutschen Weibe eine weit größere Verbreitung als beim deutschen Manne. Bei einem „Chinesen“ fanden sich die a-Drüsen in der Achselhöhle, am Mons pubis, und zwar in recht großer Menge, über den ganzen Bauch hin und noch in der Brusthaut, also im wesentlichen über die ganze vordere Rumpffläche hin. Warzenhof und Scrotum konnten nicht untersucht werden, an Kopf und Hals waren sie nicht mehr nachweisbar. Bei einem „Kamerunneger“ fanden sich die a-Drüsen in der Achselhöhle, am Mons pubis, und zwar wieder in großer Menge, und auf dem unteren und mittleren Teile des Bauches, auf dem oberen Teile des Bauches und auf der Brust fehlten sie schon. Warzenhof und Scrotum konnten nicht untersucht werden, an Hals und Kopf fehlten sie. Von einem „Australier“ konnte ich nur die Haut

der Parotidengegend untersuchen, und fand auch in dieser a-Drüsen in mäßiger Menge, während solche an dieser Stelle bei den Deutschen, dem Chinesen und dem Kamerunneger fehlten. An den genannten Stellen waren bei den Deutschen, wie bei den Exoten, neben den a-Drüsen auch zahlreiche ekkrine Drüsen (e-Drüsen) vorhanden. Wenn bei dem Australier die a-Drüsen sogar noch in der Parotidengegend auftreten, wo sie bei den anderen untersuchten Menschen fehlten, bei den Affen aber vorkommen, dann darf man wohl annehmen, daß sie bei ihm auf der ganzen vorderen Rumpfsseite bis zum Kopfe herauf vorhanden sind, wieweil dies natürlich noch erst festgestellt werden müßte. Sollte sich diese Annahme bestätigen, so würden wir nach dem Grade der Ausbreitung der a-Drüsen in abnehmender Reihe die folgende Stufenleiter erhalten: sonstige Säugetiere, Affen, Australier, Chinesen, Kamerunneger, deutsches Weib, deutscher Mann. Hieraus würde man zunächst schließen können, daß das ausgedehnte Vorkommen der a-Drüsen auf eine tiefere Stufe der Entwicklung hindeuten würde. Ferner deutet die Verschiedenheit zwischen dem deutschen Manne und dem deutschen Weibe auf einen Geschlechtsunterschied hin, derart, daß das Weib durch eine weit stärkere Ausbildung der a-Drüsen sich gegenüber dem Manne auszeichnen würde. In der Tat sprechen auch sonstige Angaben in der Literatur dafür, daß bei dem weiblichen Geschlechte die a-Drüsen, vielleicht auch die e-Drüsen, eine stärkere Entwicklung besitzen und von dem Geschlechtsleben stark beeinflußt werden. Sollte sich ein solches Verhalten auch bei den niederen Säugern nachweisen lassen, so würde auch die Ausbildung der Milchdrüse besser zu verstehen sein. „Sollte der Australier wirklich a-Drüsen in weiter Ausdehnung besitzen, so würde man für ihn eine tiefere Stellung annehmen müssen. Die etwas vermehrten a-Drüsen bei dem Chinesen und Kamerunneger zwingen aber wohl noch nicht direkt dazu, diesen Rassen eine tiefere Stellung anzuweisen, sondern könnten auch vielleicht nur der Ausdruck von besonderen Eigentümlichkeiten des Körperbaues und des Stoffwechsels oder vielleicht auch des Geschlechtslebens sein.“ So schrieb ich 1917 in meiner Arbeit. Inzwischen habe ich die Untersuchungen über die elastischen Fasern gemacht (15) und bei diesen klärlich nachweisen können, daß der Chinese und der Kamerunneger in der Tat tiefer stehen als die Europäer, es handelt sich dabei übrigens um dieselben Personen, ebenso wie bei dem Australier. Jetzt kann ich also auch in der Verschiedenheit der Drüsen nur eine Bestätigung dafür finden, daß diese Rassen in der Tat tiefer stehen, und am tiefsten die Australier. Das ist ja überhaupt das Gute bei diesen meinen Arbeiten, die alle konzentrisch auf dasselbe Ziel losgehen, daß sie sich gegenseitig kontrollieren und daß so die Richtigkeit des Endergebnisses gewährleistet wird. Der zwischen dem deutschen Manne und Weibe bestehende Unterschied in der Drüsenbildung würde außer seiner Bedeutung als Geschlechtsunterschied gleichzeitig ein Zeichen sein für die Verschiedenheit des männlichen und

weiblichen Körpers im ganzen. Ob der größere Reichtum an a-Drüsen beim Weibe auch als ein Zeichen für eine tiefere Entwicklungsstufe anzusehen sein würde, muß vorläufig noch zweifelhaft bleiben. Ausgeschlossen wäre dies nicht, da ja auch in mancher anderen Hinsicht das Weib zwischen Kind und Mann steht. Selbstverständlich würden nun ausgedehnte Untersuchungen nötig sein über das Verhalten der a-Drüsen während der kindlichen Entwicklung bei beiden Geschlechtern. Ich habe leider nicht das Material, um sie ausführen zu können. Man darf wohl annehmen, daß es zu den Funktionen der a-Drüsen gehört Geruchsstoffe zu erzeugen, welche geschlechtlich reizend wirken. Die a-Drüsen verbreiten sich dabei von den Achselhöhlen an über die vordere Rumpffläche bis zu den Inguinalfurchen und dem Mons pubis herab und dann über diesen hinaus auf die Labia majora und den Damm bis zu den Circumanaldrüsen hin. Innerhalb dieses Bezirkes liegen mehrere Hautorgane, die von ihnen zusammen mit e-Drüsen und Haardrüsen (Palgdrüsen) gebildet werden, so das „Achselhöhlenorgan“, die „Milchdrüse“ zusammen mit den „Mamillardrüsen“ und das „Circumanalorgan“. In der der Achselhöhle entsprechenden Inguinalfurchen ist die Ausbildung der Drüsen nicht eine so starke, daß man von einem Hautdrüsenorgane sprechen kann. Sodann breiten sich die Drüsen, wie erwähnt, über Bauch und Brust aus, und seitlich liegen die Milchlinien, innerhalb deren sich die Milchdrüsen in verschiedener Anzahl entwickeln können. Diese ganze Gegend habe ich daher vorgeschlagen, als „Regio sexualis“ zu bezeichnen. Sollten eventuell bei tiefstehenden Völkern die a-Drüsen noch heraufsteigen bis auf den Hals und das Gesicht, so würden auch diese Gegenden noch zu dieser „Regio sexualis“ zu rechnen sein. Nun finden sich in der Regio sexualis auch vielfach glatte Muskelfasern, die z. T. in dem Corium, z. T. in dem Strat. subcutanum liegen. So finden sich solche in der Achselhöhle, wobei dann die Haarbalgmuskeln fehlen können. Ferner in der Brustwarze und dem Warzenhofe, weiter in der Haut des Mons pubis, in der der Labia majora, in der der Damme, bis zum Circumanalorgane hin. Treten abnorme Brustdrüsenanlagen in den Milchlinien auf, so finden sich in ihnen wieder glatte Muskeln. Dies alles spricht dafür, daß die Haut der Regio sexualis als eine Gegend anzusehen ist, in der glatte Muskelfasern mit Vorliebe auftreten und mehr oder weniger weit sich flächenförmig ausbreiten. Ich habe daher für die „Regio sexualis“ eine „Muscularis sexualis“ angenommen, es würde nötig sein, das Verhalten dieser bei niederen Säugern zu untersuchen. Über die Funktion dieser glatten Muskelfasern weiß man bisher noch garnichts mit Ausnahme der Mamilla. Was sie in der Achselhöhle, am Mons pubis, am Damme, in den Labia majora zu tun haben, ist ganz unbekannt. Es wird ja allerdings angegeben, daß die Labien steif werden können beim Geschlechtsreize, ebenso wie die Brustwarze und die Haut des Warzenhofes. Jedenfalls scheint es also, daß die geschlechtlich wirkenden a-Drüsen mit Vorliebe zusammen vorkommen mit flächen-

artig ausgebreiteten glatten Muskelfasern, welche der Haut der betreffenden Gegenden eine Kontraktionsfähigkeit verleihen müssen, so daß sie bei Geschlechtsreizen dicker und fester wird. Eine solche Eigentümlichkeit wird sicher von unseren tierischen Vorfahren her ererbt sein und sich daher schon bei niederen Säugern nachweisen lassen. Es scheint übrigens, daß auch die e-Drüsen geschlechtlich reizende Duftstoffe erzeugen können. So wird der berauschende Duft des weiblichen Haares gerüht, und auf dem Kopfe kommen ja nur e-Drüsen vor. Zu den a-Drüsen-Düften gehört auch der spezifische Geruch der Milch, und gerade an dieser kann man auch am leichtesten den Einfluß des Nervensystemes auf die Sekrete der Hautdrüsen nachweisen und zwar durch das so bequeme und sehr feine Reagenz, das die Natur uns liefert, durch das Kind. Die e-Drüsen scheinen aber gleichfalls Zustände des Nervensystemes in ihren Duftstoffen ausdrücken zu können, so daß sie beim Menschen in mehr oder weniger hohem Grade die a-Drüsen vertreten zu können scheinen, wo diese fehlen. Der spezifische Geruch eines jeden Menschen wird von beiden Drüsenarten erzeugt, aber der Geruch der menschlichen Spur am Boden nur durch e-Drüsen, denn in der Fußsohle finden sich nur solche. Wenn wir die Säuger im allgemeinen als a-Drüsen-Tiere bezeichnen können, so würden die Affen gemischtdrüsig Tiere sein und der Mensch ein e-Drüsen-Tier. Die e-Drüsen sind aber für das Leben von hoher Bedeutung, da sie neben der Einfettung der Haut und der Ausscheidung von Giftstoffen den „Schweiß“ erzeugen, d. h. jene stark wasserhaltige Flüssigkeit, welche zur Wärmeregulierung des Menschen nötig und daher von sehr großer Bedeutung ist. Der Schweiß kann je nach Bedarf infolge von Nerveneinwirkung sehr verschieden stark wasserhaltig sein und durch Verdunstung des Wassers stark wärmentziehend wirken. Die a-Drüsen können diese Funktion bei manchen Tieren bis zu einem gewissen Grade übernehmen, wie z. B. beim Pferde, wirken aber augenscheinlich niemals so vollkommen als die e-Drüsen. Die Primaten stehen also auch in bezug auf ihre Hautorgane höher als die übrigen Säuger und am höchsten der Mensch. Da die Hautdrüsen in ihrer Tätigkeit so stark von dem Nervensysteme abhängig sind, so wird auch der Geruch, der Körperduft der Tiere und der Menschen stark von ihm beeinflußt. Wenn daher die Geruchsfähigkeit eines Wesens hoch entwickelt ist, so wird es aus dem Geruche der Spuren und aus dem der Luft um den Körper herum seelische Zustände erfahren können, um so stärker natürlich je näher das Geruchsorgan an den Körper des anderen Wesens herangebracht werden kann, resp. je frischer die Spuren sind. Gerade so wie der einzelne Mensch seinen spezifischen individuellen Duft besitzt, ist ein solcher den Stämmen, Völkern und Rassen eigentümlich, ein deutliches Zeichen für die Verschiedenheit aller Menschen in bezug auf ihren Körperbau und auf den Stoffwechsel ihres Körpers. Der Geschlechtsgeruch, der nicht nur von Tieren, sondern auch von Menschen wahrgenommen

wird, besonders von Naturvölkern, deren Geruchsfähigkeit weit besser entwickelt ist als die des Europäers, deutet wieder hin auf die Verschiedenheit des Baues der beiden Geschlechter und es scheint sogar, daß dieser Geschlechtsgeruch bei den Säugetieren und dem Menschen entweder derselbe oder doch sehr ähnlich ist, daß es also einen spezifischen Geschlechtsgeruch für die ganze Säugerreihe inklusiv des Menschen gibt.

In einer kleinen Arbeit (21) konnte ich dann mitteilen, daß ich bei einem älteren Australier mit dichtem Backenbarte in der Haut der Wangengegend sehr eigenartige „Gefäßbündel“ gefunden hätte, welche an den Haaren emporsteigend und nachher von ihnen abbiegend zu den hier ganz außerordentlich stark entwickelten Haar- drüsen (Talgdrüsen) hinczogen und diese mit Blut versorgten. Dabei war es weiter sehr merkwürdig, daß diese Bündel zum größeren Teile aus Venen bestanden und daß sich um ihre Verästelungen dicht vor ihrer Endigung an den Drüsen ein dicht mit Lymphzellen erfülltes Bindegewebe befand. Wenn die Talgdrüsen nun auch wirklich ganz außerordentlich groß waren und mitunter schon an Meibomsche Drüsen erinnerten, so waren doch sicher derartige Gefäßbündel nur zum Zwecke ihrer Ernährung nicht nötig, es ist also wahrscheinlich, daß sie noch eine sonstige besondere Bedeutung haben, welche uns bis jetzt noch unbekannt ist. Es lag weiter sehr nahe, daß sie erbt waren von irgendwelchen noch unbekanntem tierischen Vorfahren, bei denen sie wahrscheinlich eine ganz besondere Bedeutung besessen hatten, und es ist nun sehr wichtig, aufzufinden, bei welchen Tieren ähnliche Bildungen jetzt noch vorkommen, um auf diese Weise festzustellen, von welchen früheren Tieren der Mensch hergeleitet werden könnte. Jedenfalls aber muß dieser Australier einen vorzüglich eingefetteten Backenbart besessen haben, in dessen Bereiche sowohl e-Drüsen wie a-Drüsen und die sehr stark entwickelten Haar- drüsen (Talgdrüsen) vorkamen, so daß man hier schon von einem „Haut- drüsenorgane“ zu sprechen in gewisser Weise berechtigt war, und dieser Backenbart wird zweifellos auch stark sexuell reizend durch seine Düfte gewirkt haben. Der anreizende Geruch des Backenbartes wird ja auch von Europäern angegeben, hier bei dem Australier würden wir gewissermaßen eine Art Urform dieses geschlechtlich reizenden Organes vorfinden. Es ist ja überhaupt möglich, daß wir beim Menschen noch mehr Hautorgane werden feststellen können, als ich oben aufgeführt habe, wenn immer weitere niedere Menschenstämme untersucht werden. Im wesentlichen werden diese wohl für die geschlechtliche Reizung und Anlockung sich als wichtig erweisen. Beim Menschen werden diese Organe zu einem großen Teile wahrscheinlich eine andere Lage besitzen als bei den Tieren, da ja die aufrechte Stellung des Menschen sein Geruchsorgan zu Wahrnehmungen an ganz anderen Körperstellen nötigt als bei den Vierfüßlern. Beim Menschen kommt namentlich der obere Teil des Körpers in Frage,

allenfalls noch herunter bis zu den Geschlechtsteilen, die wenigstens beim Liegen noch berücksichtigt werden können.

In einer weiteren kleinen Arbeit (17) konnte ich dann zeigen, daß eine Beobachtung, die Ranvier vor langer Zeit bei einem Europäer gemacht hatte, auch bei einem Kamerunneger zu machen war. Es handelte sich um das „Vorkommen von körperlichen Elementen“ bei der Sekretion der e-Drüsen. Diese haben gewöhnlich ein rein flüssiges Sekret, jedoch hatte Ranvier einmal, wie es scheint, auch kleine Kügelchen darin nachweisen können, die austraten, ohne daß die Drüsenzellen irgendwelche Beschädigung erkennen ließen. Ganz dasselbe fand ich bei einem Kamerunneger und zwar an den Drüsen der behaarten Kopfhaut und des Mons pubis. Ranvier hatte es an den Drüsen der Fingerbeere gefunden. An den sonstigen von mir untersuchten Drüsen des Negers fand ich diese Art der Sekretion nicht, ebenso fand ich sie nicht bei vielen Präparaten von anderen Menschen. Es scheint sich also um einen Vorgang zu handeln, der selten vorkommt und als eine besondere Art der Sekretion aufzufassen ist, der unter besonderen Umständen auftritt, aber weit verbreitet ist. Da die Drüsen, wie schon mehrfach erwähnt, von dem Nervensysteme stark abhängig sind, so ist es wohl denkbar, daß besondere Nervenreize dabei beteiligt sind. Ferner zeigt diese Beobachtung, daß die e-Drüsen des Kamerunnegers denen der Europäer sehr ähnlich in ihrem Baue sein müssen.

Ein sehr interessantes Problem ist das der „Haarlosigkeit“ des Menschengeschlechtes gegenüber den sonstigen Säugern. Wir besitzen hierfür die Theorien von Darwin-Häckel und von Brandt. Beide haben mich niemals befriedigen können. Ich kam in einer „Betrachtung“ (16) zu dem Ergebnisse, daß zu einer Zeit seiner Entwicklung das Gehirn des Menschen, und zwar wahrscheinlich das Corpus striatum, die Fähigkeit erhielt, die Wärmeregulierung so vollständig auszuführen, daß eine Haardecke für den Menschen nicht mehr nötig war, diese konnte den Tieren verbleiben, der Mensch kam auch ohne sie aus. Später wurde die Kleidung zuerst als Schmuck angelegt, dann, namentlich bei den Wanderungen der Menschen in kältere Gegenden, auch als Schutz gegen die Witterung, und so entstand allmählich unsere jetzige Kleidung. Zweifellos würde ohne sie eine Besiedelung der höher nördlich gelegenen Gegenden nicht möglich gewesen sein, und so ist die Kleidung denn doch ein wesentliches Hilfsmittel in dem Kampfe um das Dasein für den Menschen geworden. Die Haare, welche bei dem haarlos gewordenen Menschen noch zurückblieben, haben meiner Meinung nach im wesentlichen die Bedeutung von „Duft pinseln“, wobei indessen die diese Düfte erzeugenden Drüsen nicht immer a-Drüsen zu sein brauchen, diese können augenscheinlich auch durch e-Drüsen ersetzt werden. Selbstverständlich können diese Haare auch nebenbei noch andere Funktionen erfüllen, wie wir das im Körper öfter finden. Die Theorien von Robinson und Frieden-

thal über die Bedeutung dieser Haarflecke kann ich aber nicht als gerechtfertigt ansehen. Ebenso wenig die von S. Exner ausgesprochene Ansicht. Da ich selbst nicht in der Lage bin, die Haarlosigkeit des Menschen an Menschen selbst zu untersuchen, so konnte ich darüber nur Betrachtungen anstellen, welche andere Forscher, die Gelegenheit dazu haben, hoffentlich veranlassen werden, auf der von mir gegebenen Grundlage genauere Untersuchungen anzustellen.

In einer kleinen Arbeit habe ich sodann die „Konstitution“ (14) des Menschen behandelt, zusammen mit den „Konstitutionsanomalien“ und die Art und Weise, wie man diese ändern kann. Sie bilden die Ursache für die Disposition zu Krankheiten und sind demgemäß dem Menschengeschlechte schädlich, trotzdem besitzt ein jeder Mensch eine solche Konstitutionsanomalie von geringerer oder höherer Bedeutung. Kleine Vorarbeiten hierfür hatte ich schon in den Jahren 1903 und 1904 gemacht. Ich bezeichnete diese Arbeit als „Betrachtungen“ über das erwähnte Thema. Wir leben jetzt endlich in dem „Zeitalter der absichtlichen Korrektur“ solcher fehlerhaften Anlagen. Meiner Meinung nach bot die zweigeschlechtliche Zeugung Wege für eine solche Korrektur, daher ihre große Bedeutung für die Wesen. Sehr wichtig für diese Sache schienen mir die „Innere Sekretion“ in ihren beiden Abteilungen zu sein und weiter die vielen verschiedenen Körnchen usw. in den Zellen, die zu einem Teile zur Mitochondria gehören, von denen es sehr unwahrscheinlich ist, daß sie bei der Zellteilung, auch bei der mitotischen, genau gleichmäßig auf die beiden Tochterzellen verteilt werden. Diese kleinen Gebilde scheinen aber für das Leben und die Tätigkeit der Zellen von größter Bedeutung zu sein. Dazu kommt dann der geschlechtliche Geruchsreiz, der ja allerdings gerade bei den den höchststehenden Kulturvölkern angehörigen Menschen sehr rudimentär geworden ist. Vorhanden ist er bei ihnen indessen auch noch und bei einzelnen Menschen noch auffallend gut entwickelt, wie das ja immer bei rudimentär werdenden Fähigkeiten der Fall zu sein pflegt. Zum Studium dessen, was nötig wäre, um solche Korrekturen herbeizuführen, verwies ich auf das Studium von monogamen Tieren und tiefstehenden Völkerschaften.

Die Ausbildung seines „Zentralnervensystemes“ stellt den Menschen hoch über alle Tiere. So war es natürlich, daß ich mich auch längere Zeit mit der Betrachtung dieses Organsystemes beschäftigte. In einer umfangreichen Arbeit über die „Neurone und Neuronenbahnen“ (13) habe ich es nach zwei früheren kleinen Arbeiten behandelt. Meiner Meinung nach steht der Mensch nicht im Gegensatze zum Tiere, sondern steht nur an der Spitze der Tiere. Ich stellte dabei eine neue Theorie auf für die Leitungs- und Reizvorgänge im Nervensysteme und versuchte auch das Gedächtnis zu erklären. Bis jetzt sind mir keine Arbeiten bekannt geworden, welche eine Änderung meiner damals mitgeteilten Ansichten nötig machten.

Endlich habe ich, um den „geistigen Zustand des Urmenschen“ klar zu legen, so weit das für uns möglich ist, auf ein paar Funde von Kunstwerken aus jener Urzeit zurückgegriffen. Zuerst auf ein Relief, das im Abri von Laussel gefunden worden ist von Dr. Lalanne und das aus dem oberen Aurignacien herkommen soll (18). Es handelte sich um jenes bekannte, von Lalanne in der „Anthropologie“ veröffentlichte Bild, das von ihm als Bogenschütze gedeutet wurde. Ich habe mich mit dieser Deutung nie befreunden können und habe vor wenigen Jahren zusammen mit einigen kunstverständigen Damen und Herren feststellen können, daß es sich in der Tat nicht um einen Bogenschützen handelt, sondern um ein drei Personen einschließendes Relief, auf dem zwei Aurignacienjünglinge um ein Neandertalmädchen kämpfen. Die Rekonstruktion dieses Kunstwerkes habe ich bei der jetzigen Not leider noch nicht zu veröffentlichen vermocht. Dieses Relief ist ein Beweis dafür, daß es in jener Zeit schon Künstler gegeben hat, die etwas derartiges darzustellen vermochten, und zwar in voller Lebendigkeit. Eine Kunstschule wird man in jener Zeit nicht annehmen dürfen, es muß also damals ein Mann geboren worden sein, der eine solche überragende Begabung besaß, daß er, ohne eine Schule durchgemacht zu haben, ein richtiges Kunstwerk aus sich heraus zu schaffen vermochte. Zugleich ist dieses Relief deshalb besonders wichtig, da sich auf ihm das einzige bisher bekannte Abbild eines Neandertaler-Menschen findet, wenigstens nach unserer Annahme. Der Aurignacmensch dieses Bildes unterscheidet sich sehr deutlich von dem Neandertaler. Auf einem zweiten Relief aus Laussel, das aber aus dem Solutréen herkommen soll, ist ein „Koitus“ dargestellt (20), aber nicht die gewöhnliche Art, sondern die, bei der die Frau auf dem liegenden Manne sitzt. Die Darstellung dieser Szene ist etwas über die Kraft des Künstlers hinausgegangen, immerhin ist das Relief verständlich. Die Künstler der damaligen Zeit scheinen keine Vielbildner gewesen zu sein, sondern nur einzelne ihnen besonders wichtig erscheinende Szenen dargestellt zu haben. Vielleicht ist diese Art des Koitus damals gerade erfunden und von dem Künstler als etwas wichtiges angesehen worden. Der Koitus wird damals das Hauptvergnügen gewesen sein und eine neue Art desselben dementsprechend etwas, was die Allgemeinheit stark interessierte. Wir wissen ja von der geistigen Beschaffenheit jener Urmenschen außerordentlich wenig, und so ist es sehr wichtig, zu erfahren, daß sie diese Koitusart damals schon erfunden hatten. Der auf dem Boden liegende Mann läßt außerdem einen deutlich hervortretenden geteilten Kinnbart erkennen, der jedenfalls gepflegt worden ist. So können wir daraus einmal den wichtigen Schluß ziehen, daß die damaligen Menschen Bärte besaßen und zweitens, daß sie dieselben auch pflegten, was gut mit ihrer Neigung zu Schmuck übereinstimmt. Diese letztere Neigung war ja damals bei Männern und Weibern hochgradig ausgeprägt.

Eine dritte hierhergehörige Arbeit (19) behandelt einen Teil des berühmten Frieses aus der Cueva della Vieja bei Alpera in Spanien, der ungefähr in der Mitte desselben liegt. Dieser Teil des Frieses enthält eine Szene, die ganz auffallend erinnert an eine Buschmannzeichnung, welche v. Luschan s. Z. mitgebracht hat. Man sieht einen Bach angedeutet und daneben und darüber einen Mann der nach der besonderen Art der Naturvölker an einer Linie in die Höhe klettert. Diese Linie entspricht ihrer Biegung nach einem Seile. Ganz dasselbe findet sich auf der Buschmannzeichnung. v. Luschan hat dieses letztere Bild so gedeutet, daß aus einer hoch oben gelegenen Felsenhöhle ein Seil herunterhängt, an welchem ein Mann in die Höhe läuft, um in die Wohnhöhle zu gelangen. Auf beiden Bildern fehlt eine Darstellung oder Andeutung der Höhle gänzlich. Fügt man in das spanische Bild die Felswand mit der Höhle hinein, und denkt man sich das weitere Felsgelände hinzu, so erhält der Fries erst den nötigen Unter- und Hintergrund, und dasselbe würde für die Buschmannzeichnung gelten. In beiden Fällen hat der Künstler sich mit der Darstellung der Menschen und Tiere begnügt und die Bodenbeschaffenheit völlig vernachlässigt. Seine Genossen wußten ja auch, daß „Boden“ da sein mußte, und die Darstellung war weit einfacher, wenn man diesen beiseite ließ. Die so genaue Übereinstimmung dieser beiden Bilder, von denen das spanische aus dem Magdalénien herkommen soll, ist eine sehr merkwürdige und bisher noch durchaus unerklärt. Jedenfalls lernen wir aber daraus, daß die Menschen des spanischen Magdalénien schon Seile von größerer Länge besaßen und in Felshöhlen wohnten, welche in verschiedenen Höhen über Bächen lagen. Daß diese Menschen Pfeil und Bogen benutzten und an diese Waffen durchaus gewöhnt waren, zeigt das spanische Bild weiter ganz klar. Ebenso daß sie Vogelfedern als Schmuck benutzten, was ihnen möglich war, da sie über Pfeil und Bogen verfügten, während die Leute nördlich der Pyrenäen diese Waffen in jener Zeit wohl nicht kannten. Wenn wir hinzunehmen, daß diese letzteren Leute sich augenscheinlich in Tierhäuten verhüllten, um sich an ihre Jagdtiere unauffällig heranschleichen zu können, so muß das Leben der Magdalénienmenschen in der Tat wohl eine gewisse Ähnlichkeit mit dem der Buschmänner gehabt haben, wenn natürlich auch wohl sicher ein großer Unterschied in der Denkungsweise vorhanden gewesen sein wird, entsprechend den Jahrtausenden, die als Altersunterschied zwischen beiden liegen.

Die hier angeführten Ergebnisse meiner Arbeiten sind ja nur einzelne Blitzlichte in das Dunkel des angegriffenen weiten Gebietes, immerhin als solche von Bedeutung. Um diese Arbeiten fortsetzen zu können, wie ich es wünsche, brauche ich vor allem zu vergleichendes menschliches Material und würde daher jedem Fachgenossen sehr dankbar sein, der mir solches zur Verfügung stellen würde.

Literatur.

1. Schiefferdecker, Paul, Beiträge zur Kenntnis der Myotonia congenita, der Tetanie mit myotonischen Symptomen, der Paralysis agitans und einiger anderer Muskelkrankheiten, zur Kenntnis der Aktivitätshypertrophie und des normalen Muskelbaues. Mit klinischen Beiträgen von Prof. Friedrich Schultze. (Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilk. Bd. 25, H. 1—4, 1903, S. 1—345, m. 15 Taf.)
2. Derselbe, Muskeln und Muskelkerne. Leipzig, Joh. Ambros. Barth. 1909, IX und 317 S. m. 20 Fig im Text.
3. Prenant, A, Problèmes cytologiques généraux soulevés par l'étude des cellules musculaires. (Journ. de l'anat. et de la physiol. Année 47, 48, 1911 u. 1912.)
4. Schiefferdecker, Paul, Untersuchungen über den feineren Bau und die Kernverhältnisse des Zwerchfelles in Beziehung zu seiner Funktion sowie über das Bindegewebe der Muskeln. (Pflügers Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 139, 1911, S. 337—427 m. 7 Textfig und 4 Fahnentabellen.)
5. Derselbe, Untersuchungen über die Rumpfmuskulatur von *Petromyzon fluviatilis* in bezug auf ihren Bau und ihre Kernverhältnisse, über die Muskelfaser als solche und über das Sarkolemm. (Arch. f. mikr. Anat. Bd. 78, 1911, S. 422—495, m. 2 Taf. u. 3 Fig. i. Text.)
6. Derselbe, Untersuchung einer Anzahl von Muskeln von *Rana esculenta* in bezug auf ihren Bau und ihre Kernverhältnisse. (Pflügers Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 140, 1911, S. 363—435.)
7. Derselbe, Untersuchung einer Anzahl von Muskeln von Vögeln in bezug auf ihren Bau und ihre Kernverhältnisse. (Pflügers Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 150, 1913, S. 487—548. m. 9 Fig. i. Text.)
8. Derselbe, Untersuchung des menschlichen Herzens in verschiedenen Lebensaltern in bezug auf die Größenverhältnisse der Fasern und Kerne. (Pflügers Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 165, 1916, S. 499—564.)
9. Derselbe, Untersuchung einer Anzahl von Kaumuskeln des Menschen und einiger Säugetiere in bezug auf ihre Kernverhältnisse nebst einer Korrektur meiner Herzarbeit (1916). (Pflügers Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 173, 1919, S. 265—384, m. 36 Textabb.)
10. Derselbe, Über die Differenzierung der tierischen Kaumuskeln zu menschlichen Sprachmuskeln. (Biol. Zentralbl. Bd. 39, 1919, Nr. 9, S. 421—432.)
11. Derselbe, Der histologische und mikroskopisch-topographische Bau der Wangenhaut des Menschen. (Arch. f. Anat. u. Physiol. Jahrg. 1913, Anat. Abteil., S. 191—224, m. 3 Taf.)
12. Derselbe, Die Hautdrüsen des Menschen und der Säugetiere, ihre biologische und rassenanatomische Bedeutung, sowie die *Muscularis sexualis*. (Vorläufige Mitteilung.) (Biol. Zentralbl. Bd. 37, 1917, Nr. 11, S. 534—562.)
13. Derselbe, Neurone und Neuronenbahnen. IV u. 323 S. Joh. Ambros. Barth, Leipzig 1906.
14. Derselbe, Betrachtungen über die „Konstitution“. (Zeitschr. f. angewandte Anatomie u. Konstitutionslehre Bd. 4, 1918, H. 4, S. 200—224.)
15. Derselbe, Über das Auftreten der elastischen Fasern in der Tierreihe, über das Verhalten derselben in der Wangenhaut bei verschiedenen Menschenrassen und über Bindegewebe und Sprache. (Arch. f. mikr. Anat. Bd. 95, Abt. 1, 1921, S. 134—185, m. 6 Taf.)
16. Derselbe, Über die Haarlosigkeit des Menschen. Eine Betrachtung. (Anat. Anz. Bd. 53, 1920, Nr. 15/16, S. 383—396.)
17. Derselbe, Über morphologische Sekretionserscheinungen in den ekkrinen Hautdrüsen des Menschen. (Arch. f. Dermatol. u. Syphil. Bd. 132, 1921, S. 130—132, m. 2. Abb. i. Text.)
18. Derselbe, Bemerkungen über zwei Basreliefs von Laussel und über das Abbild eines Neandertalers. (Arch. f. Anthropol. N. F. Bd. 15, 1917, S. 214—229, m. 2 Abb. i. Text.)
19. Derselbe, Eine eigentümliche Zeichnung aus der Urzeit im Vergleiche mit einer Buschmanzeichnung. (Prähistorische Zeitschr. Bd. 10, 1918, S. 58—65, m. 2 Abb. i. Text.)
20. Derselbe, Über ein Relief aus dem Abri von Laussel. (Zeitschr. f. Ethnol. Jahrg. 1916, S. 179—184, m. 1 Abb. i. Text.)
21. Derselbe, Über Gefäßbündel an den Haaren des Backenbartes bei einem Australier. (Arch. f. Dermatol. u. Syphil. Bd. 132, 1921, S. 121—129 m. 5 Abb. i. Text.)

Zur Lehre von den Reaktionen der Organismen auf äußere Reize.

Von Friedrich Alverdes, Halle a. S.

Von dem Umstande, daß die Protozoen zufolge ihrer Einzelligkeit an den Anfang des zoologischen Systems gestellt werden, ging für viele Untersucher die Suggestion aus, die von diesen auf äußere Reize hin zur Schau getragenen Reaktionen als möglichst einfache zu deuten. So kommt auch Jennings, dem wir an sich einen so außerordentlichen Fortschritt unserer Kenntnisse verdanken, nicht über die Auffassung hinaus, *Paramaecium caudatum* reagiere auf thermische, chemische und taktische Reize wie ein „isolierter Muskel“. Diese Auffassung ist grundfalsch; nach meinen Feststellungen steht den Paramäcien eine ebenso große Zahl von Reaktionsmöglichkeiten zu Gebote wie vielen anderen („höheren“) Organismen auch. Da die Jennings'sche Anschauung in zahlreiche zusammenfassende Darstellungen und Lehrbücher übergang, so scheint es mir geboten, ihr energisch entgegenzutreten (vgl. auch F. Alverdes, 1922: Studien an Infusorien über Flimmerbewegung, Lokomotion und Reizbeantwortung).

Bringen wir zu dem Infusorienwasser, in welchem Paramäcien sich befinden, einen Tropfen 0,5—1%iger Kochsalzlösung, und warten wir kurze Zeit, bis sich ein Konzentrationsgefälle hergestellt hat, so läßt sich konstatieren, daß an unserem Objekt nicht nur die von Jennings beschriebenen Flucht- und Suchbewegungen vorkommen, sondern auch noch viele andere Reaktionen, welche in die Schemata dieses Autors nicht hineinpassen. Man kann alle diese Erscheinungen sowohl auf dem Objektträger wie auch im Uhrsälchen beobachten; im letzteren Falle vermag der Einwand nicht erhoben zu werden, wie er im ersteren denkbar ist, daß die Paramäcien nämlich auf zwei Seiten durch eine Fläche behindert würden und deshalb die normale Bewegungsform nicht zur richtigen Entfaltung käme.

Vielfach vermeiden die Paramäcien die Salzlösung nicht durch eine Fluchtreaktion (bestehend aus einem Zurückprallen, einer Dorsalwendung und erneutem Vorwärtsschwimmen), sondern durch ein Bogenschwimmen. (Zur näheren Erläuterung muß ich auf die Abb. 44 a—d und 45 a—f meiner ausführlichen Arbeit verweisen.) Diese Vermeidungsbogen können unter Rotation um die Achse des Tieres oder unrotiert erfolgen. Der letztgenannte Fall, daß das Tier im Bogen ohne Rotation schwimmt und so der Reizquelle ausweicht, vermag zur Not im Sinne der Tropismen-theorie Loeb's und sogar in dem einer Theorie der lokalen Wirkung gedeutet zu werden. Bei Beschreibung der Bogenbahn ohne Rotation kann das Tier nach jeder beliebigen Körperseite eine Abweichung zeigen, also nach der Dorsal- oder Ventralseite, nach rechts oder links.

Die letztgenannten beiden Erklärungsprinzipien versagen jedoch sofort, wenn ein Tier seinen Vermeidungsbogen unter Rotation um die eigene Achse ausführt. Damit ein solcher Bogen zustande kommt, müssen immer die Cilien derjenigen Körperseite, welche vom Mittelpunkt der Kreisbahn abgewandt liegt, stärker schlagen als die übrigen. Da das Tier sich um sich selbst dreht, kommt in jedem Augenblick eine andere Cilienpartie in Frage; es kreist also an der Oberfläche des Tieres, entgegengesetzt der Rotationsrichtung, ein Impuls zu verstärkter Flimmerbewegung. Wo sind da die symmetrischen Sinnesflächen, welche ungleichartig gereizt werden, und wo die symmetrischen Körpersciten, welche entsprechend in ungleichförmige Tätigkeit verfallen? (Ich sehe ganz davon ab, daß der Körper von *Paramecium* an sich schon durchaus asymmetrisch gebaut ist; denn irgend ein Anhänger von Loeb könnte vielleicht auf den Gedanken kommen, *Paramecium* sei zwar morphologisch, aber nicht physiologisch und funktionell asymmetrisch gestaltet!) Meines Erachtens handelt es sich hier garnicht um eine gleichzeitige verschiedene Reizung symmetrischer Sinnesflächen, sondern um eine Reizung, welche das ganze vorhandene Sinnesfeld betrifft, wie ja auch Jennings solche Vorgänge auffaßt. Dann aber handelt es sich nicht um einen Tropismus, sondern um eine Unterschiedsempfindlichkeit.

Außer dem Beschreiben einer Bogenbahn kommt eine weitere Vermeidungsreaktion bei *Paramecium caudatum* vor, nämlich ein Abwenden auf der Stelle. Hierbei liegt der Drehpunkt entweder am Hinterende des Tieres oder innerhalb der hinteren Körperhälfte. Das Abwenden kann nach jeder beliebigen Körperseite erfolgen, also nach rechts oder links, dorsal- oder ventralwärts. Es ist immer dadurch charakterisiert, daß das Tier dabei nicht um seine eigene Achse rotiert, wie dies regelmäßig bei den abgekürzten Suchbewegungen geschieht. Jennings erkennt direkte Abwendungen nicht als vorhanden an; er irrt aber, wenn er die Meinung äußert, bei ungenauer Beobachtung könne man leicht die abgekürzten Suchbewegungen für direkte Abwendungen halten. Dies trifft nicht zu, sondern es handelt sich um zwei verschiedene, wohlcharakterisierte Reaktionen. Abwendungen, Vermeidungsbogen und Fluchtbewegungen rückwärts (welch letztere unter Rotation oder unrotiert vor sich gehen), können in der mannigfachsten Weise zu komplizierten Bewegungen miteinander verquickt werden; auch mehr oder weniger abgekürzte Suchbewegungen sind eventuell eingeschaltet.

Während *Paramecium caudatum* und *aurelia* Formen sind, welche sich hauptsächlich schwimmend dahinbewegen, bevorzugt *Paramecium bursaria* im allgemeinen das Kriechen auf einer Unterlage; nur nach einer Reizung erhebt sich diese Form vom Boden und schwimmt eine Strecke weit in spiraliger Bahn. Beim Kriechen ist das Peristomfeld stets der Unterlage zugewandt. Bei dieser Fortbewegungsweise kann *Paramecium bursaria* nach Reizung durch Licht nicht nur ein

Zurückprallen ohne jede Rotation, sondern auch ein Beschreiben von Bogen und ein direktes Abwenden nach links oder rechts zeigen, wobei das Tier den festen Boden nicht verläßt.

Bekanntlich entstehen nach Jennings bei *Paramaccium caudatum* alle positiven Reaktionen indirekt aus negativen. Es gelang mir, gerade bei dieser Art nicht nur direkte Abwendungen von einer Reizquelle, sondern auch ein direktes Hinwenden zu einer solchen nachzuweisen. In den Vorstadien der Konjugation, während des „Liebespiels“, bei welchem die Partner ein beständiges Bestreben an den Tag legen, mittels thigmotaktisch starr gehaltener Cilien miteinander in Berührung zu bleiben, müssen sie unausgesetzt außerordentlich präzise Wendungen ausführen; die „Versuchs- und Irrtumsmethode“ würde hier völlig versagen. Andererseits konnte ich bei Paramäcien, welche bis zu 11 Tage gehungert hatten, in gelungenen Fällen ein direktes Hinwandern auf Bakterien nachweisen. Geleitet wurden sie dabei ohne Zweifel durch die Stoffwechselprodukte der letzteren, und zwar kann man nur annehmen, daß ein Konzentrationsgefälle sie zur Reizquelle hinführte; wenn ein Tier einmal allzusehr von der geraden Bahn abwich, so daß für dasselbe die Konzentration nicht mehr anstieg, dann korrigierte es sich jedesmal sehr bald selbst durch Zurückweichen und eine entsprechende Wendung. Auf das Gelingen dieser Versuche war kein großer Verlaß, denn vielerlei Umstände konnten sie zum Scheitern bringen; wenn z. B. dem Bakterienwasser irgendwelche abstoßenden Bestandteile beigemischt waren, kam keine positive Reaktion der Paramäcien, sondern nur eine negative zustande. In anderen Fällen geschah es aber, daß alle Individuen in derjenigen Zone, in welche die „Witterung“ der Bakterien gelangt war, geradlinig auf dieselben zustrebten; kein Tier schwamm dort in anderer Richtung. Wer je lebende Paramäcien beobachtet hat, wird zugeben, daß ein solches Vorkommnis kein zufälliges sein kann: denn sonst schwimmen die Tiere stets ohne jede Ordnung kreuz und quer im Wasser umher.

Die galvanotropischen Reaktionen der Infusorien sind nach meiner Auffassung keine direkten Hinwendungen nach der einen Elektrode, wohl aber direkte Abwendungen von der anderen; betreff der Deutung, welche ich diesen Erscheinungen gegeben habe, muß ich auf meine ausführliche Arbeit verweisen.

Niemals werden nach meiner Auffassung die Tiere geleitet durch einen Tropismus, sondern stets durch eine Unterschiedsempfindlichkeit. Es gibt bei den Organismen eine solche für ein Nebeneinander und für ein Nacheinander. Bei den Infusorien ist bisher mit Sicherheit nur die letztere nachgewiesen worden. Denn auch, wenn ein Protist sich in Richtung der Lichtstrahlen einzustellen vermag, so muß es nicht mit Notwendigkeit von der ersteren, sondern kann auch von der letzteren geleitet werden (betreff solcher Einstellungen siehe vor allem die Arbeit von Buder). Sehr schön läßt sich die

Unterschiedsempfindlichkeit für ein Nacheinander an *Paramaccium* demonstrieren, wenn man auf dem Objektträger eine Wasserprobe, in welcher sich eine Anzahl dieser Tiere befindet, vorsichtig erwärmt. Dann führen sie eine Fluchtreaktion nach der anderen aus, obwohl das frühere Milieu gar nicht mehr existiert. Das Gleiche gilt, wenn man die Tiere in ein reizendes chemisches Agens überführt. Sie reagieren dann durch Fluchtbewegungen; nur eine Unterschiedsempfindlichkeit für zwei nacheinander einwirkende Lebenslagen kann sie hierzu veranlassen.

Bei den höheren Organismen gibt es neben der Unterschiedsempfindlichkeit für ein Nacheinander auch eine solche für ein Nebeneinander. Ich erinnere an die Augen der Metazoen. Möglicherweise ist allerdings bei den einfachst gebauten Augenformen nur die erstere vorhanden; bei den komplizierteren besteht dagegen mit Sicherheit neben der ersteren auch die letztere. Und zwar befindet sich dann bereits jedes einzelne Auge allein im Dienste einer Unterschiedsempfindlichkeit für ein Nebeneinander; dieselbe kommt nicht etwa bloß dann zustande, wenn symmetrisch gelegene Augenpaare vorhanden sind.

Wenn nun ein Untersucher zu einer ablehnenden Haltung der Tropismentheorie gegenüber gelangt, so darf man nicht glauben, daß er damit zugleich die „Zwangsmäßigkeit“ der biologischen Vorgänge leugnen will (wie auch v. Buddenbrock neuerdings ausgeführt hat). Absolut „zwangsmäßig“ verläuft für mich alles Naturgeschehen, also auch dasjenige in der belebten Welt, mögen nun die betreffenden Vorgänge einfach oder (für uns) unübersehbar kompliziert sein.

Von Seiten der Botaniker wurden neuerdings besonders durch Oltmanns Bedenken gegen die Jenningsche Auffassung über die Reaktionen der Infusorien erhoben. Er studierte die Phototaxis von *Euglena* und fand, daß der Lichtreiz nur dann sofort eine scharfe Reaktion auslöst, wenn der Übergang ein schroffer ist; bei minder scharfer Abgrenzung handelt es sich um Wirkungen und Nachwirkungen, deren Häufung erst zur Reaktion führt. Je geringer das Lichtgefälle, desto kleiner wird der von *Euglena* gezeigte „Schreck“; je weitergehend die Abstufungen, desto tiefer schwimmen die Euglenen z. B. ins Halbdunkel hinein, kehren nach einigen Wendungen, die nicht übermäßig rasch sind, in die hellen Zonen zurück, überschreiten diese und gelangen in noch hellere Gebiete, kehren dann wieder gemächlich um und kommen in eine Region von mittlerer Helligkeit, in welcher sie sich dauernd hin und her bewegen. Je weiter *Euglena* vom Optimum entfernt ist, umso stärker der Reiz und umso geradliniger die Bahn, die sie auf dieses zu einschlägt; je näher sie aber an dasselbe herankommt, umso größer werden die Abweichungen von der geraden Bahn und umso ausgiebiger die Suchbewegungen. Oltmanns glaubt nicht, daß ein Zufall die Euglenen in das Hellfeld führt. Denn unmittelbar nach Erhellung des Präparates

durch das Spaltbild beginnt von allen Seiten eine Wanderung gegen den hellen Bezirk; sie werden nach ihm durch das Licht angezogen, nicht aber durch die Dunkelheit abgestoßen. Auch nach Buder führt *Euglena* in vielen Fällen keine „Fluchtreaktion“ aus, sie macht dann keine „Versuche“ und „probiert“ die günstigste Lage aus, sondern lenkt in einem sauberen Bogen in die neue Lichtrichtung ein. Ja, in günstigen Fällen ist der Bogen so kurz und scharf, daß er schon eher als Wendung zu bezeichnen sein soll. *Volvox* zeigt im Lichtgefälle nach Oltmanns ebenfalls keine „Schreck“- oder Fluchtbewegung, sondern eine ruhige Umkehr und steuert in einem mehr oder weniger großen Bogen zurück. Nach Oltmanns und Buder kommen also bei Protisten die positiven Reaktionen nicht immer bloß indirekt durch lauter negative Zustände, sondern diese Autoren kennen rein positive, und Oltmanns hofft, „die apobatischen Theorien werden nun selber eine Apobasis antreten“. Bei manchen Reaktionen liegt meines Erachtens oftmals eine unlösbare Kombination einer positiven und negativen Komponente vor, und dies ist vielleicht auch nicht selten bei *Euglena* der Fall.

Maßgebend für die von den Organismen ausgeführten Bewegungen ist auch nach Oltmanns nicht ein Tropismus, sondern eine Unterschiedsempfindlichkeit. Und zwar wird nach ihm entweder auf örtliche oder zeitliche Differenzen reagiert. Ich sage statt dessen, es besteht bei den Organismen eine Unterschiedsempfindlichkeit für ein Nebeneinander oder für ein Nacheinander. Diese Ausdrucksweise deckt sich nicht ganz mit der Oltmannsschen; denn örtliche Differenzen können entweder gleichzeitig oder nacheinander wahrgenommen werden. So glaube ich, mit meiner Bezeichnung mehr vom Standpunkt des reagierenden Lebewesens aus zu sprechen.

Literatur.

- (Weitere Angaben siehe bei Jennings, Loeb und in meiner ausführlichen Arbeit.)
 Alverdes, F., Studien an Infusorien über Flimmerbewegung, Lokomotion und Reizbeantwortung. Arb. a. d. Geb. d. exper. Biol. Herausg. v. J. Schaxel. H. 3. Berlin 1922.
 Buddenbrock, W. v., Die Handlungstypen der niederen Tiere und ihre tierpsychologische Bewertung. Berl. klin. Wochenschr. 1921.
 Buder, J., Zur Kenntnis der phototaktischen Richtungsbewegungen. Jahrb. wiss. Bot. Bd. 58. 1917.
 Jennings, H. S., Das Verhalten der niederen Organismen. Übers. von O. Mangold, Leipzig u. Berlin 1910.
 Loeb, J., Die Tropismen. Wintersteins Handbuch. Bd. 4, 1913.
 Oltmanns, F., Über Phototaxis. Zeitschr. f. Bot. Jahrg. 9, 1917.

Ist das Alter der zu Kreuzungen verwandten Individuen auf die Ausprägung der elterlichen Merkmale bei den Nachkommen von Einfluss?

Von Hans Kappert.

In zwei, in der Zeitschrift für Pflanzenzüchtung 1914 und 1917 veröffentlichten Mitteilungen suchte Zederbauer¹⁾ den experimentellen Nachweis zu erbringen, daß die Dominanz gewisser Merkmale der Erbsensamen von dem Alter der zur Kreuzung verwandten Pflanzen in hohem Maße abhängig sei. So sollte das als dominierend bekannte Merkmal: gelbe Kotyledonenfarbe bei Bestäubung einer eben erst aufblühenden grünsamigen Pflanze mit Pollen aus einer der letzten Blüten einer gelbsamigen Pflanze fast nur grüne Bastardsamen geben, während bei Verwendung gleichalter Blüten nur gelbe Samen entstehen sollten. Auch in der zweiten Generation sollte im ersten Falle die Zahl der gelben Samen stark gegen die der im allgemeinen rezessiven grünen zurücktreten. Da nun ein derartiger Einfluß des Alters des Ausgangsmaterials für die praktische Züchtung von außerordentlicher Bedeutung und für die Wissenschaft im Hinblick auf die Frage der Veränderlichkeit der Gene von großem Interesse sein müßte, so schien mir eine Wiederholung der Versuche Zederbauers erwünscht.

Für die im Jahre 1919 in Dahlem begonnenen und 1920 in Sorau fortgesetzten Versuche wurden nach dem Beispiel Zederbauers die Markerbse „Wunder von Amerika“ und die Kneifelerbse „De Grâce“²⁾ benutzt. Beides sind niedrige, weißblühende Erbsensorten, erstere mit großen grünen, eckig runzligen, letztere mit rundlichen, glatt-gelben Samen. Um zur gleichen Zeit über Individuen verschiedenen Alters verfügen zu können, wurden von jeder der beiden Sorten Samen in Zwischenräumen von einer Woche ausgesät. Die Sorte Wunder von Amerika diente in meinen Versuchen stets als Mutterpflanze, da die in beiden hier in Frage stehenden Samenmerkmalen rezessiven Pflanzen am ehesten eine Beeinflussung durch eine Bastardierung mit den gelbglattsamigen Vaterpflanzen erkennen lassen mußten. Die Bestäubungen wurden so vorgenommen, daß bald gleichalte Blüten (d. h. Blüten derselben Zahl in der Aufblühfolge) zur Kreuzung benutzt wurden, bald frühe mit Pollen von späteren, bald spätere mit Pollen von früheren Blüten bestäubt wurden. Nach dem Vorgang von Zederbauer seien Bestäubungen zwischen einander entsprechenden Blüten im folgenden kurz als isochrone, solche zwischen verschieden alten Blüten als heterochrone bezeichnet.

Indem ich eine Kritik der Mitteilungen Zederbauers auf den

1) Zederbauer: Zeitliche Verschiedenwertigkeit der Merkmale bei *Pisum sativum* 1914 und: Alter und Vererbung 1917.

2) Bezogen von Benary-Erfurt.

Tabelle I.

I. Samen generation aus verschiedenartigen Bestäubungen Wunder von Amerika ♀ × De Grise ♂.

Vers. Nr.	Art der Bestäubung	Anzahl der erhaltenen Samen	Aussehen der Samen	Anzahl der erhaltenen Keimpflanzen
48	I. Blüte × I. Blüte	8	Samen groß, in Richtung der Hülsenlängsachse zusammengedrückt und etwas eingedellt, Testa grün, in der Nabelgegend gelblich durchscheinend. Kotyledonen goldgelb. Samen leicht runzlig, durchscheinende gelbe Partien größer.	8
49	II. Blüte × II. Blüte	6		6
50	III. Blüte × III. Blüte	7		7
	} isochron			
51	II. Blüte × I. Blüte	7	Samen wie Nr. 48.	7
52	III. Blüte × I. Blüte	7	Samen wie Nr. 48.	7
	} heterochron			
53	II. Blüte × VI. Blüte	6	Samen kleiner als vor., Testa teilweise durchsichtig (gelb).	6
54	II. Blüte × VI. Blüte	6	Samen etwas runder als Nr. 48.	5
55	II. Blüte × VI. Blüte	8	Samen kleiner und runder als Nr. 48.	8
56	II. Blüte × VI. Blüte	4	Obere Samenhälfte gelb durchscheinend.	4
57	II. Blüte × VII. Blüte	7	Kotyledonen etwas grünlich, nicht ansgeriff?	0
58	II. Blüte × VII. Blüte	7	Samen alle goldgelb.	7
59	II. Blüte × VII. Blüte	7	Samen alle goldgelb.	6
	} heterochron, früh × spät			

Schluß meiner Ausführungen verschiebe, seien hier zunächst nur die Ergebnisse meiner eigenen Untersuchungen mitgeteilt.

Von allen ausgeführten Bestäubungen der sehr frühzeitig und sorgsam kastrierten Blüten der Wunder von Amerika-Pflanzen mit Pollen von De Gráce gelangen insgesamt zwölf, bei den übrigen fielen die Blüten ab oder die Früchte verkümmerten. Drei der gelungenen Bestäubungen waren Kreuzungen gleichaltriger Blüten, bei zweien war die Blüte der Mutterpflanze älter als die den Pollen liefernde, bei dem Rest waren frühe Blüten der Mutterpflanze mit Pollen später Blüten des andern Elters bestäubt worden. Zusammen erhielt ich 80 Bastardsamen. Die Tabelle I gibt über das Aussehen der ersten Samengeneration Auskunft. Hiernach sind die Samen der einzelnen Bestäubungen zwar weder hinsichtlich ihrer Größe, noch ihrer Form oder Farbe durchaus gleichmäßig, aber eine Beziehung zwischen dem Aussehen der Samen und der Art der Bestäubung, ob iso- oder heterochron, ist nicht zu erkennen. So gibt es z. B. unter den isochronen Bestäubungen große (Vers. Nr. 48) und kleine Samen (Nr. 50), von den heterochronen fielen Nr. 53 und 55 als relativ kleinsamig auf. Auch in bezug auf die Farbe, die sowohl von der Färbung der Testa wie der Kotyledonen abhängt, läßt sich für die verschiedenen Bestäubungen keine Regelmäßigkeit feststellen. So hat die isochrone Bestäubung Nr. 50 fast ganz grüne Samen gegeben, Nr. 48 grüne, in der Nabelgegend etwas gelbliche. Von den Samen der heterochronen Bestäubungen sind die meisten grün mit gelblichen Flecken, die der Nummern 58 und 59 aber sind goldgelb. Auch in der Form der Samen finden sich Unterschiede, da die einen Bestäubungen mehr runde, die andern ausgesprochen längliche Samen gegeben haben. Es sind aber auch hier keine Zusammenhänge zwischen Form des Samens und Art der Bestäubung erkennbar. Die beobachtete Verschiedenartigkeit muß daher anderen Ursachen, vielleicht den Wachstumsbedingungen der Samen in der Hülse oder anderen zufälligen Einflüssen zugeschrieben werden. In dem einen, hier allein entscheidenden Punkte, der Farbe der Kotyledonen, sind alle Samen gleich, jede Bestäubung gab, wie durch Anschneiden der Testa festgestellt wurde, Samen mit goldgelben Kotyledonen, die zuweilen zwar etwas eingedrückt, aber nie typisch runzlig waren. Eine Ausnahme machte die Bestäubung Nr. 57 insofern, als alle 7 Samen derselben eine etwas grünliche Färbung der Kotyledonen zeigten, doch waren diese Samen entweder krank oder nicht ausgereift, denn aus ihnen ging keine einzige Keimpflanze hervor, sondern die Samen verfaulten in der Erde. Die andern 73 Samen brachten dagegen mit Ausnahme von zweien gesunde Pflanzen. Die Frage also, ob das Alter der Blüten bei Bestäubungen von Einfluß auf die Bastardcharaktere der ersten Generation ist, muß für die vorliegenden Versuche verneint werden.

Um zu prüfen, ob verschiedenes Alter der zur Bestäubung benutzten Blüten die Spaltungszahlen in der zweiten Generation zu beeinflussen

Tabelle II.
Die Spaltungsverhältnisse in der II. Samengeneration verschiedenartiger Bestäubungen.

Vers.-Nr.	Art der Bestäubung	Zahl der F ₂ -Samen	Gefundene Verhältnisse der gelben und grünen Samen	Erwartete Spaltungsverhältnisse	Gefundene Verhältnisse glatter und runzlicher Samen
48	I × I	635	460 : 175	476,3 : 158,7 ± 10,91	460 : 175
49	II × II	464	351 : 113	348 : 116 ± 9,33	336 : 128
50	III × III	310	232 : 78	232,5 : 77,5 ± 7,62	254 : 56
	isochron	Sa. 140)	1043 : 366	1056,8 : 352,2 ± 16,25	1050 : 359
51	III × I	335	259 : 76	251,3 : 83,7 ± 7,92	250 : 85
52	III × I	266	196 : 70	199,5 : 66,5 ± 7,06	202 : 64
	heterochron spät × früh	Sa. 601	455 : 146	450,8 : 150,2 ± 10,61	452 : 149
53	II × VI	347	262 : 85	260,3 : 86,7 ± 8,06	261 : 86
54	II × VI	227	166 : 61	170,3 : 56,7 ± 6,52	172 : 55
55	II × VI	492	362 : 130	369 : 123 ± 9,62	358 : 134
56	II × VI	462	346 : 116	346,5 : 115,5 ± 9,31	333 : 129
	heterochron, früh × spät	(zus. 1528)	(1136 : 392)	(1146 : 382 ± 16,93)	(1124 : 404)
58	II × VII	508	384 : 124	381 : 127 ± 9,76	385 : 123
59	II × VII	439	329 : 110	329,3 : 109,7 ± 9,07	336 : 103
		(zus. 947)	(713 : 234)	(710,3 : 236,7 ± 13,32)	(721 : 226)
	Sa.	2475	1849 : 626	1856,3 : 618,7 ± 21,54	1845 : 630

imstande sei, wurden die Bastardsamen aus jeder Bestäubung für sich ausgepflanzt. Von 80 Samen wurden, wie erwähnt, 71 Pflanzen mit insgesamt 4485 F_2 -Samen erhalten. In Tabelle II sind die Zahlenverhältnisse der gelben und grünen sowie der glatten und runzligen Samen für jede Bestäubung getrennt aufgeführt. Außerdem sind die Resultate gleichartiger Bestäubungen noch zusammengefaßt, um größere Zahlen zur Beurteilung zu erhalten. Diese letzteren zeigen nun, daß in sämtlichen Versuchen die Abweichungen der gefundenen Verhältniszahlen von der theoretisch zu erwartenden Zahl außerordentlich gering sind, sie bleiben in allen Versuchen kleiner als der einfache mittlere Fehler! Wenn also die Bestäubungen alt \times jung etwas mehr gelbe und glatte Samen, und die Bestäubungen jung \times alt etwas weniger gelbe und glatte Samen gaben, als bei idealem Spaltungsverhältnis zu erwarten wäre, so können diese bei der Geringfügigkeit der Abweichungen doch nicht als Wirkung des verschiedenen Alters der Elterpflanzen aufgefaßt werden. Beachtet man noch, daß bei den Bestäubungen zweite Blüte \times sechste Blüte die Zahl der gelben und glatten Samen geringer, bei den Bestäubungen zweite \times siebente Blüte die Zahl derselben jedoch größer als die zu erwartende ist, während doch bei Abnahme der Wertigkeit des Merkmales mit zunehmendem Alter das umgekehrte Verhalten zu erwarten wäre, so geht daraus zweifelsfrei hervor, daß ein Einfluß des Alters der Elterpflanzen auch in den Spaltungszahlen der F_2 -Generation in diesen Versuchen nicht nachzuweisen ist. Auch daß die einzelnen Bestäubungen derselben Art bald mehr, bald weniger gelbe und glatte Samen, als zu erwarten wären, hervorbringen, spricht für die Unabhängigkeit des Spaltungsverhältnisses in F_2 von dem Alter der zur Bestäubung verwandten P-Pflanzen.

Wie ist nun aber der Widerspruch zwischen den hier mitgeteilten und den zahlreichen von Zederbauer angeführten Versuchsergebnissen zu erklären?

Das zuletzt³⁾ von Zederbauer als Beweis für die vom Alter der Elterpflanzen abhängige Verschiedenwertigkeit der Merkmale: glatte und gelbe Kotyledonen angeführte Spaltungsverhältnis in F_2 einer heterochronen Kreuzung: Wunder von Amerika I. Blüte \times De Grâce V. Blüte läßt ganz offenbar den Einwand zu, daß die Kreuzung nicht gelungen war. Die erste Samengeneration dieser Kreuzung bestand nach den Angaben Zederbauers aus 4 grüngelben, runzligen, kubischen Körnern. Die zweite Generation bestand aus 224 runzligen Samen, von denen 194 grün, 30 grüngelbflechtig waren. In der dritten Generation traten unter 7517 Samen 4 gelbe auf. Ebenso wurden hier insgesamt 33 glatte Samen gefunden. Die erste wie die zweite Samengeneration zeigen also überhaupt kein Merkmal der Vaterpflanze. Auch in dem Auftreten der gelbgrünen Samen ist durchaus kein Beweis für den Einfluß des De Grâce-Elters zu sehen, da es eine längst bekannte Tat-

3) l. c. 1917.

sache ist, daß grünrunzlige Erbsen unter gewissen äußeren Einflüssen die Neigung zu gelblichen Verfärbungen haben. Bei der Durchsicht einer in Sorau gekauften Samenprobe von Wunder von Amerika-Erbsen fand ich unter 267 Samen 192 grüne, 16 gelbgrüne und 59 mehr oder weniger gelbe⁴⁾ Samen, also ungefähr 28 % nicht rein grüne Samen. Zederbauer fand dagegen in der zweiten und dritten Samengeneration seiner vermeintlichen Kreuzung nur 13,7 bzw. 13,4 % nicht rein grüne Samen, also eine Zahl, die in Anbetracht der erwähnten Variabilität der Samenfärbung nichts auffallendes hat. Das Auftreten rein gelber und glatter Samen in F_3 ist ebenfalls in so geringen Zahlen erfolgt, 0,1 bis 0,5 %, daß es als wahrscheinlich anzunehmen ist, daß diese Samen einer Fremdbestäubung durch Insekten, die nach meinen Beobachtungen bei den Erbsen gar nicht so selten vorkommt, ihre Entstehung verdanken.

Auch die 1914 von Zederbauer mitgeteilten Vorversuche machen durchaus den Eindruck, daß die von ihm entwickelten Hypothesen auf mißlungene Kreuzungsversuche gegründet wurden. Eine der heterochronen Kreuzungen dieser Versuche, Wunder von Amerika I. Blüte \times De Grâce II. Blüte gab in der zweiten Generation nur runzlige Samen, bei 2 von 4 Pflanzen traten einzelne Körner mit gelben Flecken auf, die übrigen Samen waren grün. Eine andere heterochrone Kreuzung dagegen, bei der die dritte Blüte von Wunder von Amerika mit der vierten Blüte des anderen Elters bestäubt war, gab 29 % grüne, sonst gelbgrüne und gelbe Samen, eine isochrone Bestäubung gab 20 % grüne Samen, eine Differenz, die bei der geringen Gesamtzahl durchaus den Charakter des Zufälligen hat. Daß die aus der stark heterochronen Kreuzung Wunder von Amerika I. Blüte \times De Grâce V. Blüte gezogenen Pflanzen hochwüchsiger waren als die Eltersippen, dürfte kaum als überzeugender Beweis für das Gelingen der Kreuzung anzusehen sein. Das Auftreten der gelben Flecken auf einzelnen Samen aber ist sicher auf die oben erwähnten, bei grünrunzlichen Erbsen häufiger vorkommenden zufälligen Verfärbungen zurückzuführen.

Die in der gleichen Arbeit (1914) wiedergegebenen Hauptversuche Zederbauers, die leider nicht über die erste Samengeneration hinaus fortgeführt sind, sprechen ebenfalls nicht für einen Einfluß des Alters bei den Bestäubungen. Zunächst muß es auffallen, daß gleichartige Kreuzungen je nach der Pflanze, die bei den Versuchen als Mutter diente, verschieden ausfallen. So gaben alle 5 isochronen Bestäubungen, bei denen Wunder von Amerika die Mutterpflanze war, außer glatten auch runzlige Samen, zusammen 20 %. Bei der reziproken Kreuzung, wo die glattsamige Varietät als Mutterpflanze diente, wurde hingegen bei 7 verschiedenen Bestäubungen keine einzige runzlige Erbse erhalten.

4) Das Gelb solcher Samen unterscheidet sich von der Farbe der gelben Sorten ziemlich deutlich. Während die gelbsamigen Sorten goldgelbe Kotyledonen haben, ist das Gelb der verfärbten Körner grünsamiger Sorten mehr fahlgelb.

Schon dieses läßt die Vermutung zu, daß die Kreuzungen teilweise mißlungen sind. Weiter fällt in dem mitgeteilten Versuchsprotokoll Zederbauers auf, daß bei den Kreuzungen Wunder von Amerika ♀ × De Grâce ♂ in jedem Falle die Anzahl der in einer Hülse gefundenen runzligen Erbsen mit der in derselben Hülse aufgetretenen Zahl rein grüner Samen übereinstimmt. Es liegt nahe, zu vermuten, daß eben die runzligen Erbsen auch grün waren, d. h., daß sie in beiden Merkmalen mit den aus Selbstbestäubung hervorgegangenen Samen der Mutterpflanze übereinstimmten, was die Vermutung, daß ihr Auftreten auf einen Fehler beim Kastrieren zurückzuführen ist⁵⁾, noch besonders wahrscheinlich erscheinen läßt. Auch die Unterschiede in der Färbung der Samen (gelb, grüngelb, grünlichgelb), die zur Stütze der Ansichten Zederbauers herangezogen werden, können nicht ohne große Bedenken hingenommen werden, da sich die Vermutung nicht von der Hand weisen läßt, daß Zederbauer nicht die Farbe der Kotyledonen, die allein Bastardmerkmal ist, sondern die Färbung der intakten Erbsen, die durch Kotyledonen und Samenschalenfärbung bestimmt wird, beschreibt. (Bei den in Rede stehenden Erbsen sind die Samenschalen nicht selten mehr oder weniger grün gefärbt. Vgl. auch Tabelle I.) Aus der Darstellung eines anderen Versuches geht sogar ganz zweifellos hervor, daß Zederbauer die Färbung des im Samen liegenden Bastardembryos und die Färbung des ihn umschließenden mütterlichen Gewebes nicht auseinanderhält, sondern die eine wie die andere von dem Alter des zur Bestäubung benutzten Individuums beeinflußt werden läßt: Bestäubungen später Blüten der graugrünen (Testafärbung!) Riesenschwertdelikateß-Erbsen mit frühen Blüten der gelbsamigen Erbse: Dickschotige Butter gaben in der ersten Samengeneration gelblich-graugrüne Samen oder graugrüne mit gelbem Fleck⁶⁾. Da nun bei den Erbsen echte Xenien bisher überhaupt noch nicht sicher nachgewiesen werden konnten, so kann der Ausfall der letzterwähnten Kreuzungen nur als Beweis dafür gelten, daß es sich bei den von Zederbauer beobachteten Verfärbungen der Bastardsamen wohl nur um zufällige Verfärbungen gehandelt hat und daß diese Zederbauer einen Einfluß des Alters der Vaterpflanzen vorgetäuscht haben.

Ob die an anderer Stelle⁷⁾ veröffentlichten Spezieskreuzungen Zederbauers zwischen *Primula officinalis* und *P. acaulis* sowie zwischen *Pinus silvestris* und *austriaca*, die bei gewissen heterochronen Bestäubungen Nachkommen gaben, die der Mutter ähnlicher sein sollten, beweiskräftiger sind als die Erbsenversuche, kann ich nicht entscheiden. Nach dem entgegengesetzten Ausfall der von mir wiederholten Ver-

5) Das Kastrieren der Blüten macht gerade bei Zwergerbbsen große Schwierigkeiten, da die Pollensäcke außerordentlich früh aufzuplatzen pflegen.

6) l. c. 1914, S. 25. — (Die Kotyledonen beider Sorten sind goldgelb.)

7) Verhandlungen der k. k. zoolog.-bot. Gesellsch. 1917 (Ref. Zeitschr. f. Pflanzenzüchtung 1917, S. 379).

suche mit den Erbsen halte ich eine Deutung derartiger Ergebnisse ohne Zuhilfenahme des „Faktors Zeit“ für sehr wohl möglich und auch wohl den Tatsachen entsprechender.

Eine weitere, von Zederbauer erörterte Frage beschäftigt sich mit dem Auftreten der grünen und runzigen Samen in den verschiedenen Hülsen ein und derselben Bastardpflanze. Während bisher von dem angeblichen Einfluß des Alters auf die Wertigkeit der Erbanlagen in den Keimzellen die Rede war, handelt es sich hier um den Versuch, einen Zusammenhang zwischen Alter der Bastardpflanze und den bei der Befruchtung entstehenden Gen-Kombinationen nachzuweisen. Veranlassung dazu gab eine Beobachtung Zederbauers, daß das Merkmal runzlig und grün erst in den mittleren und oberen Hülsen bei zwei Bastardpflanzen auftrat. Wenn man mit dieser Angabe die in Tabelle III

Tabelle III.

Spaltungsverhältnisse der Samen gleicher Hülsen (II. Samengeneration).

Hülsen:	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX
Gefundene Spaltungsverhältnisse: gelb-grün	273:71	258:98	297:109	269:90	304:85	249:97	214:72	176:59	89:28
Erwartete Spaltungsverhältnisse	258:86 +8,03	267:89 +8,17	304,5:101,5 +8,73	269,3:89,8 +8,21	291,8:97,3 +8,54	259,5:86,5 +7,96	214,5:71,5 +7,32	176,3:58,8 +6,64	87,8:29,3 +4,69
Gefundene Spaltungsverhältnisse glatt-runzlig	252:92	254:102	301:105	275:84	295:90	253:93	217:69	180:55	77:40

zusammengestellten Ergebnisse meiner Versuche vergleicht, so ist allerdings die Übereinstimmung der gefundenen Spaltungsverhältnisse gelb:grün und glatt:runzlig bei einer Zusammenzählung der Samen gleichwertiger Hülsen mitunter weniger gut als bei Zusammenfassung aller Samen einer Pflanze. Es bleibt jedoch auch hier der Fehler innerhalb der theoretisch zu erwartenden Grenzen, sodaß die Frage, ob in bestimmten Hülsen Samen mit dem einen oder dem anderen Merkmal vorzugsweise gebildet werden, offen bleiben muß. Bei der einfach blühenden, gefüllte abspaltenden Levkoje ist das vorzugsweise Auftreten von Samen, die gefüllte Pflanzen geben, in den oberen Schoten bekannt und bereits so erklärt worden, daß die in den letzten Schoten einer Pflanze herrschenden schlechteren Ernährungsbedingungen die Entwicklung der weniger lebenskräftigen Embryonen mit der Anlage für einfachere Blüte hemmen und ein vorzeitiges Absterben dieser Pflanzen bedingen sollen. Von einem Bastard zwischen *Canna indica* und *Canna*

glauca gibt Honing⁸⁾ an, daß in verschiedenen Jahren aus den durch Selbstbestäubung erhaltenen Samen Nachkommenschaften gezogen wurden, die sich durch auffallende Abweichungen in den Spaltungsverhältnissen gewisser Merkmale unterscheiden. Honing vermutet in diesen Verschiedenheiten Einflüsse des Alters der Bastardpflanze. Renner⁹⁾ erklärt die Inkonstanz des Spaltungsverhältnisses analog den von ihm bei Oenotheren gefundenen Verhältnissen, wo eine Pollenklasse, die gewisse Erbfaktoren überträgt, sich unter bestimmten, vom Alter des Pollens und vielleicht auch von Witterungseinflüssen abhängigen Bedingungen ein schnelleres Wachstum zeigt, sodaß unter solchen Umständen gewisse Gen-Kombinationen häufiger auftreten können als andere. Wie weit auch das Alter der die Keimzellen liefernden Pflanze oder äußere Bedingungen das Spaltungsverhältnis in F_2 beeinflussen können, soll in Versuchen mit einer mehrere Jahre lang blühenden Pflanze untersucht werden. Nach Abschluß der im vergangenen Jahre begonnenen Versuche wird über die Ergebnisse berichtet werden.

Sora u, N. L., im Februar 1922.

Beiträge zum Unsterblichkeitsproblem der Metazoen.

II. Teil.

Lebensdauer und geschlechtliche Fortpflanzung bei Hydren.

Von Wilhelm Goetsch, München.

(Mit 5 Abbildungen.)

Im ersten Teil dieser Untersuchungen¹⁾ konnte gezeigt werden, daß es bei Hydren nicht möglich ist, die bei normaler Lebensweise geschaffenen Materialien dauernd dem Individuum zuzuführen, seine Verluste dadurch zu ergänzen und die Fortpflanzung zu unterdrücken. Die Vermehrung trat vielmehr doch ein, vor der Wiederherstellung des Individuums, dessen Restituierung erst in zweiter Linie kam.

Für eine „Unsterblichkeit“ eines beliebigen Hydra-Exemplars macht diese Feststellung, so prinzipiell wichtig sie sein mag, indessen wenig aus, denn das individuelle Leben wird durch die Ablösung von Knospen keineswegs aufgehoben. Es bleibt vielmehr in weit höherem Maße erhalten, als bei Protozoen und anderen Tieren, die in zwei Stücke zerfallen. Bei einer Knospung von *Hydra* gehen ja nicht große differenzierte Teile des mütterlichen Körpers verloren, die erst wie bei einer Teilung durch regenerative Prozesse ersetzt werden müssen. Darin liegt ja gerade der Unterschied zwischen beiden Vermehrungsarten. „Die propagative Teilung besteht in einer Trennung von bereits vorhandenen Teilen eines Organismus, von denen jeder wieder

8) Honing, Versl. Kon. Akad. Wet. Amsterdam Nat. Afd. 1916.

9) Renner, Zeitschr. für Bot. 11. Jahrg. 1919.

1) Goetsch, W., Beiträge zum Unsterblichkeitsproblem der Metazoen. Biolog. Zentralbl. Bd. 41, 1921.

zu einem Ganzen regeneriert. Die Knospung erzielt ebenfalls eine Vermehrung, aber auf einem anderen Wege, nämlich dadurch, daß der ursprüngliche Organismus als das eine Sonderungsprodukt weiter existiert, während das andere Sonderungsprodukt, die Knospe, erst durch Neubildung aus dem ersteren hervorgeht.“ So stellt Goette neuerdings diesen Unterschied wieder fest²⁾.

Anders liegt es bei der geschlechtlichen Vermehrung; im allgemeinen wird mit Ei- und Samenbildung, die von seiten des Muttertieres viel mehr Material zu ihrer Ausbildung brauchen, das individuelle Leben einer *Hydra* ihren Abschluß finden.

Liegt das Absterben der Sexualtiere bei *Hydra* direkt im Wesen der geschlechtlichen Vermehrung begründet?

Das ist die zweite Teilfrage dieser Untersuchungsreihe, die wir hier erörtern wollen.

Krapfenbauer³⁾ hat in einer Arbeit gezeigt, daß bei einer Fortpflanzungsperiode nicht alle Exemplare zugrunde zu gehen brauchen und andere Forscher⁴⁾ haben ebenfalls bei Hydrakulturen feststellen können, daß durch sogenannte Zusatzknospen beim Abflauen von Ei- und Spermaproduktion einzelne Individuen wieder zur ungeschlechtlichen Fortpflanzung übergehen können. Solche Fälle werden jedoch meist als Ausnahmen angesehen, und sollen sich nach P. Schulze⁴⁾ in der Hauptsache auf Weibchen beschränken, die unbefruchtete Eier lieferten, sowie auf Männchen, die zu ihrer Hodenbildung nicht soviel Material verbrauchen, als die weiblichen Tiere. Für die männlichen Exemplare getrennt geschlechtlicher Arten könnte man die Frage, ob Geschlechtlichkeit mit Tod verbunden ist, demnach schon jetzt verneinen und auch ihren ungeschlechtlichen Nachkommen müßte dann von dieser Seite kein Tod drohen, da nach bisherigen Meinungen alle Knospen das gleiche Geschlecht besitzen sollen⁵⁾.

Diese Ansicht muß jedoch revidiert werden. In ein und derselben, von einem einzigen Tier abstammenden Kultur habe ich im Laufe des Frühjahrs 1921 zweimal Geschlechtsumkehr feststellen können.

Am 1. März 1921 isolierte ich ein Exemplar einer gonochoristischen *Hydra*-Kultur in einer Boverischale und beobachtete sie bis Ende März. Zu dieser Zeit bildete sie Hoden aus und dokumentierte sich somit als Männchen. Eine ihrer Knospen

2) Goette, A., Über die ungeschlechtliche Fortpflanzung von *Microhydra rhyderi*. Zool. Anz. Bd. LI, 1920.

3) Krapfenbauer, A., Einwirkung der Existenzbedingungen auf die Fortpflanzung von *Hydra*. Diss. Phil. Fak. München 1908.

4) Schulze, P., Neue Beiträge zu einer Monographie der Gattung *Hydra*. Arch. f. Biontologie 4, 1917.

5) Schulze, P., Bedeutung der interstitiellen Zellen. Sitz.-Ber. der Ges. Naturforschender Freunde. Berlin 1918, H. 7.

wurde seit 25. März weitergezüchtet mit allen ihren Nachkommen, deren Zahl bis Ende Mai auf nicht ganz 100 angewachsen war. In dieser Kultur, die die ganze Zeit über reichlich gefüttert worden war, traten zweimal eine große Anzahl weiblicher Tiere auf; Mitte Mai und Mitte Juni. Zu dieser Zeit sonderte ich eine Anzahl von Exemplaren, die nochkeinerlei Anzeichen irgend welcher Fortpflanzungsorgane aufweisen konnten, aus der Kultur aus und brachte sie am 17. Juni in eine Temperatur von durchschnittlich 10 bis 12°, und unter diesen Kältetieren fand ich am 23. Juni ein Exemplar mit einem kleinen knopfförmigen Gebilde, über dessen Natur ich mir zunächst nicht ganz im Klaren war. Als in ihm tags darauf lebhaftere Spermabewegung zu beobachten war, konnte man nicht mehr im Zweifel sein, daß man ein Männchen vor sich hatte.

Diese meinen bisherigen Erfahrungen zuwiderlaufende Tatsache einer Geschlechtsumkehr konstatiere ich hier ohne eine längere Diskussion deshalb, um zu zeigen, daß vielleicht auch männliche Hydren und deren Nachkommen zur Eiproduktion übergehen können und demnach von derselben Seite her in ihrem Leben bedroht sind.

Was verursacht nun die Hinfälligkeit einer *Hydra*, die Eier produziert hat? Die Ursachen werden uns klar werden, wenn wir die Abbildungen 1—4 betrachten, deren Umrisse alle in der gleichen Vergrößerung gezeichnet sind.

Der Skizze von Abb. 1 lag ein Querschnitt zugrunde durch die oberen Teile einer *Hydra*, die nicht von der Ovarbildung in Mitleidenschaft gezogen waren. Wir sehen da in der inneren und äußeren Schicht den normalen Aufbau des Körpers aus dichten Zellen, getrennt durch die Stützlamelle, an der sich die Durchschnitte der ektodermalen Längs- oder entodermalen Quermuskeln feststellen lassen. Das Ektoderm zeichnet sich außerdem noch durch viel interstitielle Zellen (I.Z.) aus, dem so wichtigen Reserve- und Neubildungsmaterial. Ganz anders stellt sich ein Querschnitt durch die Körperregion dar, in deren Umkreis Eibildung stattgefunden hat. Die Zellen sind weder innerhalb noch außerhalb der Stützlamelle dicht und fest, sondern vielmehr blasig und leer. Und wenn trotz des aufgetretenen Aussehens der Einzelelemente der Umfang eines solchen Schnittes bedeutend geringer ist, wie ein Vergleich von Abb. 1 und 2 lehrt, so ist das ein Zeichen dafür, daß eine große Zahl Zellen überhaupt verschwunden sein müssen. Von Muskelfibrillen ist nichts zu bemerken. In der Tat fehlt den Tieren auch an solchen Stellen jede Ausdehnungsmöglichkeit. Da auch Nesselkapseln und sonstige Differenzierungen nicht vorhanden sind, besteht ein solcher Abschnitt fast ausschließlich aus stark vakuolisierten Zellen, die häufig so wenig fest miteinander verbunden sind, daß eine kleine Wasserströmung genügt, um die Tiere hier zerreißen zu lassen.

Daß keine interstitiellen Zellen vorhanden sind, wird nicht weiter verwunderlich erscheinen, sie sind alle bei der Ovarbildung verbraucht

worden. Und da auf diese Weise alles Reservematerial verschwunden ist, kann für die abgenutzten Zellen kein Ersatz geschafft werden. Die Folge davon ist, daß sie sowohl im Ektoderm wie im Entoderm an Zahl geringer werden; daher die Verkleinerung des Durchschnitts.

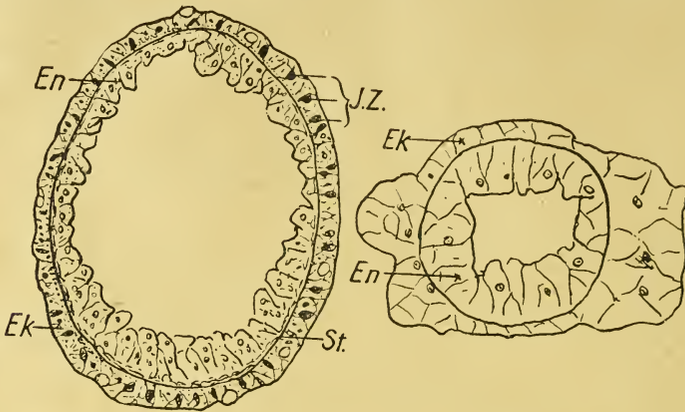


Abb. 1.

Abb. 2.

Abb. 1. Querschnitt durch einen oberen unveränderten Teil einer ♀ *Hydra*. Die Umrisse sind bei allen Abbildungen mit Zeichenapparat in gleichem Verhältnis gezeichnet; das übrige etwas schematisiert. *Ek* = Ektoderm mit dunkel gezeichneten Interstitiellen Zellen (*J.Z.*). *En* = Entoderm. Beide Schichten sind getrennt durch die Stützlamelle (*St.*), an deren Außenseite die quergetroffenen Längsmuskelfasern erkennbar sind; innerhalb von *St.* Ausläufer der Quermuskulatur.

Abb. 2. Querschnitt durch einen weiter unten liegenden Teil derselben *Hydra*, der durch Eiproduktion verändert ist. Zeichnung und Bezeichnung wie in Abb. 1. Entoderm und Ektoderm blasig, ohne Muskulatur. Interstitielle Zellen fehlen.

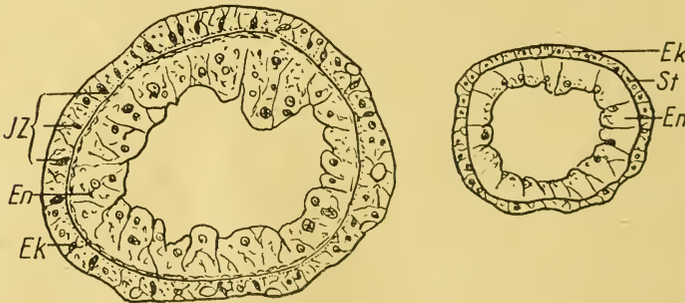


Abb. 3.

Abb. 4.

Abb. 3. Querschnitt durch Teile einer *Hydra* unterhalb der Eibildungsstelle, an der in Abb. 5 mit III—III bezeichneten Stelle. Aussehen von *Ek* u. *En* ungefähr wie in Abb. 1.

Abb. 4. Querschnitt durch den Stiel.

Die, welche noch vorhanden sind, haben die etwa in ihnen vorhandenen Reservestoffe abgegeben und sind dadurch so vakuolisiert, daß Stellen, die Ovarien trugen, immer eine Ähnlichkeit mit dem gleichfalls materialarmen Stiel bekommen. (Man vergleiche z. B. Abb. 1 u. 4 miteinander).

Dabei ist es aber nicht richtig zu sagen, daß durch die Eiproduktion der Stielteil länger wird, denn auch die Stellen, die zwischen noch nicht ausgesogenen Partien liegen, bekommen ein derartiges Aussehen.

Der Schnitt der Abb. 2 ist beispielsweise einem Exemplar von *H. attenuata* entnommen, das wie Abb. 5 aussah; d. h. wir haben in

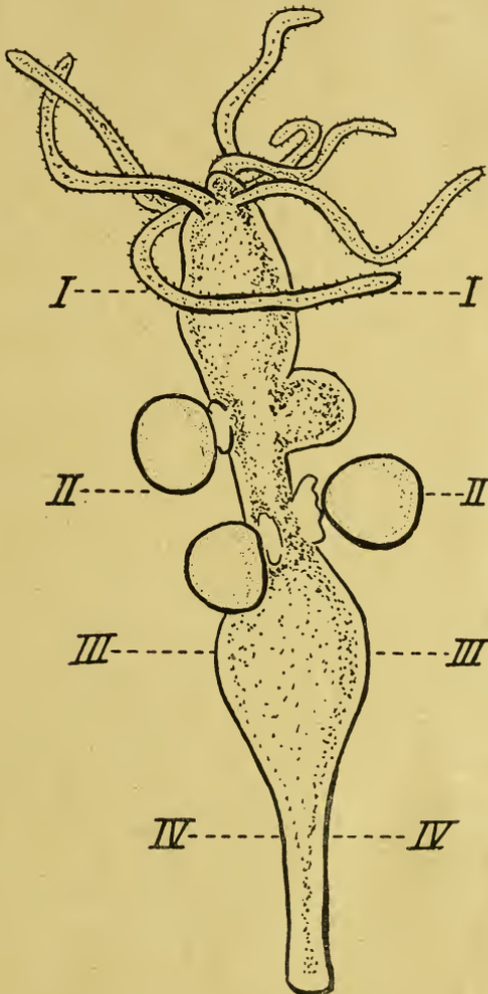


Abb. 5. *Hydra attenuata* mit 3 Eiern und Knospe oberhalb der Eier. „Sanduhr“-Form. Die Zahlen I—IV geben die Stellen an, durch die in Abb. 1—4 die Schnitte geführt wurden.

der Abb. 2 eine Stelle vor uns, unter der noch nicht ausgesogenes Gewebe vorhanden war. Auch in anderer Hinsicht ist die Gleichsetzung von Stiel und ovartragender Partie nicht ganz berechtigt, da die Ähnlichkeit beider Teile rein äußerlicher Art ist und nur auf

einer gewissen Materialarmut beruht, bei der ganz bestimmte Unterschiede zu erkennen sind. Der Stiel enthält nämlich noch stets funktionsfähige Zellen, wenigstens im Ektoderm, die an den Basalteilen zu besonderen, der Anheftung dienenden Drüsenzellen differenziert werden. Und wenn auch in der beiden Partien mangelnden Ausdehnungsfähigkeit eine funktionelle Ähnlichkeit zu konstatieren ist, so wird der Stiel doch trotz der Vakuolenbildung niemals so morbid wie die von den Eiern ausgesogenen Stellen, die, wie bereits erwähnt, außerordentlich leicht zerreißen.

Daß bei einer solchen Hinfälligkeit einzelner Regionen eine *Hydra* so beschädigt sein kann, dass sie sich nicht wieder erholt, wird nicht wundernehmen. Je mehr Eier gebildet werden, desto größer ist die Gefahr, daß fast alles den heranwachsenden, auf dem Muttertier förmlich parasitierenden Eiern in Anspruch genommen wird.

Dazu kommt noch, daß diese in Gang gekommene Herabsetzung der Lebensenergie dadurch beschleunigt wird, daß bei den Tieren die Möglichkeit, Nahrung aufzunehmen und damit für die verloren gegangenen Elemente Ersatz zu schaffen, immermehr verschwindet. Bei allen Tieren einer Geschlechtsperiode konnte ich beobachten, daß der Fang und die Bewältigung der Beute von Tag zu Tag schwerer wird. Es liegt dies vermutlich daran, daß die interstitiellen Zellen in großer Anzahl für die Ovarien in Anspruch genommen sind; dadurch ist die Möglichkeit eines Ersatzes der Nesselkapseln gering geworden, und damit auch die Möglichkeit, Beute zu fangen. Diese Unmöglichkeit, vorbeischwimmende kleine Krebschen festzuhalten, ist aber noch nicht das Ausschlaggebende. Das ist vielmehr darin zu suchen, daß die Tiere auch dann, wenn sie Beute fangen, sie nicht bewältigen und ins Innere aufnehmen können. Die Ursache liegt in der schon angeführten Unmöglichkeit, den Körper an den ausgesogenen Stellen auszudehnen. Sie können wohl die Mundpartien, die niemals von der Eiproduktion mit angegriffen werden, erweitern und über die Beute stülpen; dieselbe aber wirklich in sich aufzunehmen vermögen sie nicht. Ich konnte mich bei Hydren stets davon überzeugen, daß gefangene Daphnien nicht hinabzurutschen vermochten, wenn die Ovarbildung weit hinaufgegangen war. Bei derartigen vergeblichen Versuchen verloren dann die Hydren immer mehr Nesselkapseln, und da die Möglichkeit ihres Ersatzes immer schwieriger wird, ist schließlich jeder Fang unmöglich. Ist es schließlich soweit gekommen, so geht ein solches Tier bald der Auflösung entgegen, und in der Natur wird schließlich jede *Hydra*, die Feinden und Katastrophen entgangen ist, ein derartiges Ende finden.

Und doch ist die Eibildung nicht notwendigerweise mit dem Tode verknüpft, wenn sie auch meistens von ihm begleitet zu sein pflegt. Ovarien können zwar an allen Teilen des Körpers entstehen und die betroffenen Regionen aussaugen, die dann der Degeneration verfallen. Häufig bleiben jedoch einzelne Partien verschont, und be-

sonders geschieht dies dann, wenn die entstehenden weiblichen Geschlechtsorgane ziemlich hoch am Tier ihren Anfang nehmen. An den von der Aussaugung freigeblichen unteren Stellen kann dann, wie bereits früher Krapfenbauer²⁾ und Schulze³⁾ beobachteten, nach Abflauen der Geschlechtsperiode sogenannte Zusatzknospen entstehen, ein Zeichen dafür, daß hier noch frisches Material vorhanden sein muß. Von da aus kann dann wieder eine Auffrischung des Gesamtorganismus erfolgen; die ausgesogenen Stellen werden ergänzt, und das Tier stellt den Körper wieder vollkommen her.

Die in der Entstehung von Zusatzknospen sich dokumentierende Lebenstätigkeit der Geschlechtstiere ist danach mehr oder weniger Zufallssache. Setzt die Eiproduktion aus irgend einem inneren oder äußerem Grunde tief unten ein, so kann keine Zusatzknospe entstehen, weil dann kein Material dazu vorhanden ist; es ist dann auch der untere Teil ausgesogen.

Eine andere Körperpartie bleibt jedoch regelmäßig von der Aussaugung durch die Ovarien verschont und nicht nur zufälligerweise. Es ist dies die Mundregion. Sie wird niemals angegriffen und in die Ei- und Samenerzeugung mit eingezogen, sondern erhält sich in regelmäßiger Funktion, so lange überhaupt noch Material vorhanden ist. Erst wenn keine Beute mehr aufgenommen wird, und damit der Ersatz verloren gegangener Teile aufhört, verfällt sie der Auflösung. Wir hatten gesehen, daß bei dem sukzessiven Absinken der Lebensmöglichkeit einen Zeitpunkt gibt, an dem wohl noch Beute gefangen, aber nicht mehr aufgenommen und bewältigt werden kann. Dieser Zeitpunkt ist die kritische Stelle, an der es sich entscheidet, ob das Tier die Geschlechtsperiode übersetzt oder nicht. Fängt die *Hydra* in diesem Augenblick ein kleines Beutetier, das in dem der Aussaugung nicht verfallenen Stelle Platz findet, so bleibt sie leben; ist die Beute zu groß, so kann sie nicht hinunterrutschen, sie muß wieder losgelassen werden, und damit ist dann das Schicksal der *Hydra* entschieden.

Diese Beobachtung habe ich bei einer großen Anzahl meiner früheren Untersuchungen machen können, und nachdem ich diese Erfahrung einmal gewonnen hatte, war es mir möglich, alle weiblichen Hydren wieder zur Restitution zu bringen.

Ein Beispiel aus meinen Protokollen möge für diese Erscheinung etwa genauere Daten geben.

Am 27. Mai hatte ich einige Transplantationsversuche unternommen, um zu beobachten, ob aus getrennt geschlechtlichen Tieren Hermaphroditen entstehen können. Zu diesem Zwecke wurden zwei Tieren der von einem Männchen abstammenden Sel.-Zucht und zwei Exemplaren einer ebenfalls von einem einzigen Tiere abstammenden Kultur, die bis dahin nur Weibchen geliefert hatte (Str.), die oberen Teile vertauscht; d. h. die einzelnen Individuen wurden zerschnitten und die Teilstücke auf ein Haar aufgereiht, daß zu einem Sel.-Kopf ein

Str.-Fuß kam und umgekehrt. Da die Tiere der einen Zucht durch Algen intensiv grün gefärbt waren⁶⁾, konnte man die einzelnen Komponenten der einzelnen Individuen genau erkennen, auch als die Verwachsung eingetreten war. Am 6. Juni waren aus den ursprünglichen 4 Tieren 8 geworden, mit insgesamt 12 weiteren Knospen, und die Vermehrung ging nun intensiv weiter, so daß am 11. Juni das Glas 24 Tiere enthielt. Die Knospenbildung wurde nunmehr etwas sistiert, dagegen machten sich vom 13. Juni an die ersten Zeichen beginnender Sexualtätigkeit bemerkbar. Trotzdem die ursprünglichen Tiere aus männlichen und weiblichen Bestandteilen zusammengesetzt waren, trat bei keinem Exemplar Zwitterbildung auf; vielmehr ließen sich nach und nach sieben rein weibliche Individuen mit 1—4 Ovarien feststellen, von denen insgesamt etwas mehr als 1 Dutzend Eier erzielt wurden. Da nur ein einziges Männchen entstand, war eine Befruchtung nicht bei allen feststellbar. Immerhin kam es bei 8 Eiern zur Schalenbildung. Die Weibchen zeigten zu dieser Zeit alle die in Abb. 5 festgehaltenen Formen, allerdings noch ohne Knospe. Sie waren da, wo die Ovarbildung eingesetzt hatte, zusammengezogen, so daß der ganze Körper sanduhrförmig deformiert aussah.

In diesem Zustand war es ihnen noch möglich, Daphnien zu fangen; hinunter zu würgen vermochten sie dieselben jedoch nicht mehr. Da nur die oberhalb der Eier liegenden Stellen erweiterungsfähig waren, mit denen größere Daphnien nicht umschlossen werden konnten, mußte solche Beute nach vergeblichen Versuchen wieder losgelassen werden. Um ihr Eingehen zu verhindern, erhielten die 7 weiblichen Hydren zu dieser Zeit nur kleine, bereits abgetötete Cyklopiden. Diese konnten sie noch völlig aufnehmen, und die am Kopfteil bald darauf einsetzende Aufblähung der Körperwand ließ erkennen, daß die Verdauung begann⁷⁾. Eigenartig war es auch, daß die unterhalb der Ovarien liegenden, nicht ausgesogenen Stellen von der Aufblähung mit ergriffen wurden, obgleich sie doch keine Nahrung umschlossen. Es scheint mir dies ein weiteres Zeichen dafür, daß die Entodermzellen hier wohl auf den Reiz der oberen, in Tätigkeit befindlichen Elemente bei der Verdauung irgend welche Stoffe absondern. Die Sanduhrform wurde in solchen Momenten natürlich noch ausgeprägter, die oberen Mundpartien und die unteren am Stielteil gelegenen Stellen sonderten sich als dicke Kugeln deutlich von den ausgesogenen Regionen der Mitte.

Am 22. Juni konnten die Tiere bereits 2—3 Cyklops aufnehmen, auch solche, die sie selbst fingen. Die meisten hatten inzwischen auch die Eier abgelegt, wobei eins von ihnen in das Innere des Muttertieres mit aufgenommen wurde. Es litt aber dadurch keinen Schaden.

6) Goetsch, W., Grüne *Hydra fusca*. Zoolog. Anz. Bd. 53, 1921, Heft 3/4.

7) Goetsch, W., Über die Nahrungsaufnahme, Regeneration und Fortpflanzung bei Hydren. „Die Naturwissenschaften“. 1921, IX. Jahrg. Heft 31.

Am 24. Juni war die Restitution weitergegangen und am 27. trat bei allen Tieren Knospenbildung ein. Interessant war mir dabei, daß hier wie auch bei anderen gefütterten Weibchen nicht immer nur unter den Eiern die sogenannten Zusatzknospen zu finden waren; vielmehr kam bei einer Anzahl von ihnen die Knospenbildungsstelle oberhalb der Eier zu liegen. Dies ist ein Beweis dafür, daß durch die Fütterung mit passender Beute die Mundpartien so viel Reservematerial bilden konnten, um hier Knospen entstehen zu lassen.

Bei dem zweiten Fall, den ich hier anführen möchte, handelte es sich um Nachkommen eines einzigen Tieres, das Anfang März 1921 einmal Hoden ausgebildet hatte. Nach reichlicher Knospenbildung war diese Kultur bis Ende Mai bis auf ungefähr 100 Exemplare angewachsen, unter denen am 24. Mai ganz gegen alle Erwartung eine große Anzahl von Weibchen auftraten; männliche Tiere wurden nicht beobachtet. Wir haben demnach hier bereits zum zweiten Male in *Hydra*-Kulturen eine solche Geschlechtsumkehr vor uns. Vier dieser Weibchen wurden isoliert weiterkontrolliert. Sie fraßen bei vorsichtiger Auswahl der gereichten Nahrung nach und nach immer mehr; es trat bald eine Erholung von der Eibildung ein, und am 3. Juni dokumentierte die einsetzende Knospenentwicklung, daß die kritische Periode vorbei. Die ungeschlechtliche Fortpflanzung hielt $1\frac{1}{2}$ Wochen an, war aber nicht so intensiv wie bei den übrigen, zu gleicher Zeit beobachteten Kulturen. Immerhin waren bis zum 11. Juni 8 neue Nachkommen erzeugt (gegen 9—13 der Kontrollgläser).

Am 13. Juni begann bei zwei Tieren wieder Ovarbildung. Die Tiere waren demnach nach kurzer Zeit in eine 2. Geschlechtsperiode eingetreten, die allerdings nicht sehr ergiebig war. Es wurden nur zwei Eier gebildet, und dann bei einer ihrem Zustand angepaßten Nahrung bald wieder zur Knospenbildung geschritten. Am 20. Juni trat unterhalb der Eier bei beiden Tieren die erste Knospe auf, und zwar entgegengesetzt der Eibildungsstelle. Am 23. Juni erschien die zweite unmittelbar über der ersten, nur wenig seitlich verschoben. Anfang Juli waren diese Tiere auch nach guter Überstehung der zweiten Geschlechtsperiode vollkommen restituiert und hatten bis zu 5 Knospen angesetzt.

Diese beiden hier angeführten Beispiele habe ich deshalb etwas ausführlicher behandelt, weil sie gleichzeitig noch andere Tatsachen dartun: erstens daß auch bei Kulturen, die sich von zusammengesetzten Tieren herleiten lassen, trotz der zusammengefügtten männlichen und weiblichen Bestandteile doch immer nur Männchen oder Weibchen entstehen; und zweitens, daß weibliche Tiere auch innerhalb ganz kurzer Zeit mehr als einmal zur Eibildung schreiten und diesen Zustand gut überdauern können.

Im Laufe der weiteren Monate traten alle diese Hydren noch wiederholt in Geschlechtsperioden ein, und manche männliche Exem-

plare brachten es bis jetzt auf siebenmalige Hodenproduktion, während einige Weibchen bereits zum sechsten Male Ovarien ansetzten.

Außer diesen etwas weiter ausgeführten Beobachtungen gelang es mir noch, mit weiteren 18 Kulturen und Geschlechtsperioden und mehr als 80 Exemplaren die Weibchen alle zu retten, die ich in geeigneter Weise mit Nahrung versorgte. Sie erholten sich auf diese Weise stets und schritten zu neuer Knospenbildung, während von den übrigen sich selbst überlassenen Tieren die meisten degenerierten und abstarben.

Die Ursache, warum weibliche Hydren in dem Stadium der Ovarausbildung so hinfällig sind, daß sie mit dem Ablegen der Eier der Auflösung zu verfallen pflegen, ist also äußerlicher Art und nicht bedingt durch Eibildung an sich. Sie liegt in der Unmöglichkeit größere Beutetiere hinabzuschlingen. Stehen ihnen gerade nur solche zur Verfügung, so gehen sie ein; sie verhungern also genau wie eine andere *Hydra*, die nur Beute fangen kann, welche sie nicht zu bewältigen vermag. Beseitigt man aber diese Zufälligkeit, und gibt ihnen Nahrung, die sie aufnehmen können, so erholen sie sich. Die niemals von der Eibildung mitergriffenen oberen Partien können die Nahrung, sofern sie von ihnen nur umschlossen werden kann, gut resorbieren; dadurch besteht die Möglichkeit, für die verloren gegangenen Teile Ersatz zu schaffen, und die Regenerationskraft, die von hier aus einsetzt, tut dann das ihre, das Individuum vollkommen wieder herzustellen.

Feststellen möchte ich zum Schluß noch, daß auch bei männlichen Tieren das hier von den Weibchen Gesagte Geltung besitzt. Allerdings ist bei ihnen die Gefahr niemals so groß, da nur ausnahmsweise die Hodenentwicklung so stürmisch verläuft, daß fast alle Teile davon ergriffen werden. Meist können sie unbehindert beliebig große Beute aufnehmen, und nur in seltenen Fällen wird das ganze Tier so geschwächt, daß allein vom oralen Stück aus die Restitution erfolgen müßte. Ist dies jedoch der Fall, dann besteht auch da, wie beim weiblichen Tier die Wahrscheinlichkeit, daß durch die Geschlechtsperiode der Tod herbeigeführt wird. Er ist dann aber immer nur durch eine Zufälligkeit bedingt, während eine innere Notwendigkeit für das Absterben von Sexualtieren nicht vorliegt.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band.

Juni 1922.

Nr. 6

ausgegeben am 1. Juni 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 50 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

- Inhalt: P. Deegener, Soziologische Beobachtungen an *Hyponomeuta cognatellus* Hb. S. 241.
G. Duncker, Regressionsgleichungen numerischer Merkmale nach Pearsons verallgemeinerter Korrelationstheorie. Mit 2 Abb. S. 253.
H. Wachs, Zur Ähnlichkeit der Kuckuckseier. S. 270.
W. Goetsch, Beiträge zum Unsterblichkeitsproblem der Metazoen. III. Teil. Mit 3 Abb. S. 278.
Referate: Fr. Doflein, Macedonische Ameisen. Beobachtungen über ihre Lebensweise. S. 286.
M. Caullery, Le Parasitisme et la Symbiose. S. 287.
C. Correns, Referate. S. 287.
Fr. v. Wettstein, Referate. S. 288.
-

Soziologische Beobachtungen an *Hyponomeuta cognatellus* Hb.

Von Prof. Dr. P. Deegener, Berlin-Charlottenburg.

In seinem Aufsatz „Zur Analyse der sozialen Instinkte“ (Biolog. Zentralbl. Bd. 33, 1913, S. 649) erörtert J. S. Szymanski die Frage nach den „primären und sekundären Reaktionen“ an der Hand von Untersuchungen primitiver Gesellschaftsformen. Wenn ich den Verfasser richtig verstehe, will er alle Handlungen, die das soziale Tier auch dann ausführt, wenn es allein ist, Handlungen also, die durch kein Zusammenleben bedingt sind, als „primäre Reaktionen“ ansehen. Sekundär wären dagegen diejenigen Gewohnheiten, welche das Einzeltier erst als Mitglied einer Gesellschaft angenommen hat; Gewohnheiten, die somit als Ausdruck der Anpassung des Einzelwesens an das Zusammenleben mit seinesgleichen erscheinen.

Ich will an dieser Stelle nicht entscheiden, ob wir durch Szymanski wirklich ein sicheres Kriterium in die Hand bekommen, primäre von sekundären, also eigentlich sozialen Gewohnheiten, zu unterscheiden. Richtig ist, daß die Gewohnheiten und Eigenschaften

der Einzeltiere, bevor sie gesellig werden konnten, schon von der Beschaffenheit gewesen sein müssen, daß sie ein Zusammenleben ermöglichten; denn sonst konnten die Tiere eben überhaupt nicht sozial werden. Aber diese Gewohnheiten allein können niemals eine Gesellschaft von der Art und Festigkeit der sozialen Bindung entstehen lassen, wie wir sie in den hier in Frage kommenden Fällen vor uns haben. Dazu ist es nötig, daß die Mitglieder durch irgendeine besondere Eigenschaft, durch eine Ursache, deren Wirkung diese Eigenschaft die Richtung gibt, aneinandergebunden werden.

Zugegeben, es wäre möglich, mit Sicherheit die primären von den sekundären zu unterscheiden, so scheint mir, daß die Beobachtungsgrundlagen, von denen Szymanski ausgeht, noch zu dürftig seien, um auf sie eine Analyse der sozialen Instinkte zu stützen. Alle meine Untersuchungen des Verhaltens sozialer Raupen¹⁾ und Blattwespenlarven²⁾ haben mich zu der Überzeugung geführt, daß ein spezifisch sozialer Trieb *conditio sine qua non* des Zustandekommens dieser (deshalb von mir als Triebassoziationen bezeichneten) Gesellschaften sei. Wenn wir ihn nicht annehmen, verstehen wir das Verhalten der Tiere unter den verschiedenen künstlich hergestellten Versuchsbedingungen überhaupt nicht. Die primitivste soziale Gewohnheit ist, daß ein Einzelwesen sich mit einem anderen freiwillig ohne äußeren Zwang zusammenschließt. Dieser Zusammenschluß — hier nicht aus äußeren Ursachen allein erklärbar — würde gar nicht zustande kommen, wenn kein die Geselligkeit forderndes Bedürfnis vorhanden wäre. Woher dies stamme, wissen wir nicht. Welcher Art es sei, muß von Fall zu Fall festgestellt werden, soweit es möglich ist. Wo es aber da ist, führt es notwendig zur Geselligkeit, wenn ihm primäre Gewohnheiten nicht hindernd entgegenstehen.

Szymanski meint auf Grund seiner Erfahrungen (die nie und nimmer an Tieren hätten gesammelt werden dürfen, denen durch Einschluß in ein Glas die freie Bewegungsmöglichkeit genommen worden war), daß die Arbeit der *Hyponomeuta*-Raupen durch die mangelnde Neigung zur Fortbewegung und das enge räumliche Zusammenbefinden der gleichartigen Raupen desselben Geleges begünstigt worden sein möge. Diese Raupen sind aber nach meiner Erfahrung keineswegs der Fortbewegung abgeneigt, vielmehr außerordentlich lebhaft; und daß sich die Herstellung ihres gemeinsamen Nestes restlos auf die primären Reaktionen zurückführen lasse, habe ich nicht gefunden, wie die folgenden Beobachtungen zeigen.

Grundsätzlich wäre noch zu fragen, ob wir mit Szymanskis Analyse überhaupt auskommen. Wenn man primäre und sekundäre Gewohnheiten in dem von ihm gemeinten Sinne unterscheiden will,

1) Deutsche Entomol. Zeitschr. 1919, S. 65 u. f. — Sitzungsber. Ges. Nat. Frde. Berlin 1919.

2) Deutsche Entomol. Zeitschr. 1920, S. 310.

so müßte festgesetzt werden, ob die aus dem sozialen Triebe unmittelbar folgenden Handlungen als primäre oder sekundäre, als individuelle oder soziale Handlungen angesehen werden sollen. Sie sind noch keine sekundären Anpassungen an das soziale Leben, sondern lassen dieses als solches erst wirklich werden. Man sollte daher im vorliegenden Falle wohl besser so analysieren:

1. Welche nicht sozialen individuellen Eigenschaften besaßen die Tiere schon bevor sie sozial wurden? — Diese Eigenschaften mußten derart sein, daß sie ein Zusammenleben möglich machten.

2. Welche Ursachen ließen das Zusammenleben wirklich werden? — Denn die unter 1. begriffenen Eigenschaften bedingen ja nur erst die Möglichkeit des geselligen Lebens, nicht seine Wirklichkeit.

3. Welche Gewohnheiten bildeten sich in Anpassung an das soziale Leben aus, nachdem sich die Tiere zu Gesellschaften zusammengeschlossen hatten? —

Einen Beitrag zur Möglichkeit der Durchführung dieser Analyse mögen folgende eigene Beobachtungen liefern, die im Zusammenhange mit anderen Arbeiten angestellt worden sind.

Die Raupen der Gattung *Hyponomeuta* spinnen zeitlebens gemeinsame Nester und bleiben auch als Puppen noch vergesellschaftet. Darin sind sie den *Thaumetopoea*-Raupen zu vergleichen; aber innerhalb beider Gesellschaften herrschen sonst recht verschiedene Sitten. Ich hatte im Sommer 1920 Gelegenheit, den sozialen Zusammenhalt der Kindervölkchen von *Hyponomeuta* zu prüfen und einige Versuche anzustellen.

Am 10. Mai fand ich an *Evonymus europaeus* L. im Garten des Berliner Zoologischen Instituts zwei gesonderte Nester. Die Insassen des einen Nestes, das etwas mehr als 40 7—9 mm lange Bewohner hatte, wurden 12¹⁵ bis 12³⁰ Uhr auf einem großen *Evonymus*-Zweige so verteilt, daß jede Raupe auf ein besonderes Blatt kam. Sie liefen scheinbar planlos tastend umher, ohne zunächst mehr zu spinnen als den Faden, den jedes Tier auf seinem Wege zu hinterlassen pflegt. Die Raupen sind am ganzen Körper und am Kopfe fein und ziemlich lang, aber spärlich behaart und gegen Tastreize sehr empfindlich. Schon 1³⁵ Uhr machte sich die Tendenz zum Zusammenschlusse deutlich bemerkbar. Die Raupen eines Seitenzweiges waren nämlich ausnahmslos von ihren Blättern auf den Zweig gelaufen und ihrer sieben hatten sich dort zusammengeschlossen und an der Basis eines Blattstiels schon ein kleines gemeinsames Gespinnst hergestellt. An anderen Stellen hatten sich Gruppen von 2—3 Raupen gebildet. Alle übrigen fand ich noch isoliert und in lebhafter Bewegung, die ganz den Anschein erweckte, als suchten sie den Anschluß an ihresgleichen. 1³⁹ Uhr bestand die größte Gruppe schon aus 8 Mitgliedern.

Bei den kleinen nur 2 Mitglieder zählenden Gruppen wurde festgestellt, daß sie sofort mit der Herstellung eines gemeinsamen Gewebes begannen, wenn sie einander gefunden hatten. Die isolierten

Raupen taten dies nicht, sondern irrten suchend umher oder saßen irgendwo still. Wo Reste des zerstörten Gewebes mit den Raupen auf die Blätter gelegt worden waren, wurden sie von diesen verlassen. Das Gewebe ist es also auch hier nicht, was sie primär an den Ort bindet (vgl. meine anderen Publikationen über soziale Raupen). — Um 2 Uhr bestand die größte Gruppe aus 9, die zweite aus 8 Raupen; drei Gruppen enthielten je 7, die kleinste Gruppe 2 Mitglieder. Außer diesen sah ich noch 3 Raupen, die isoliert geblieben waren.

In ihrer Lebhaftigkeit erinnern die *Hyponomeuta*-Raupen sehr an *Malacosoma castrense* L., sind aber noch beweglicher und „nervöser“. Doch lassen sie sich nicht wie die *M. castrense*-Raupen bei starken Störungen aus ihrem Gewebe zu Boden fallen, was für sie denselben Wert hat wie für die baumbewohnenden *M. neustrium*-Raupen.

2⁰⁸ Uhr bestand die größte Gruppe der Versuchsgesellschaft aus 10 Raupen. Die Herstellung des geräumigen lockeren Nestes nahm nur wenig Zeit in Anspruch: schon nach wenigen Minuten war ein brauchbares Wohngewebe fertig, sobald sich mehrere Raupen zusammengefunden hatten. Bis zur angegebenen Zeit hatte noch keine der isoliert gebliebenen Raupen gesponnen; sie suchten noch.

1²⁵ Uhr waren auch die Bewohner des zweiten Nestes ebenso auf einen anderen großen Zweig verteilt worden wie die des ersten. Die meisten Raupen hingen anfangs an ihren Seidenfäden vom Zweige herab. Diese Stellung behielten sie zunächst einige Zeit untätig bei, während die auf den Blättern verbliebenen sogleich mit dem Umherlaufen begannen. Bald arbeiteten sich auch die an ihrem Seidenseile hängenden ziemlich geschickt und schnell empor und suchten ebenfalls, ohne ein Wohngewebe anzulegen. Auch diesmal verließen sämtliche Raupen die Reste des alten Gewebes. 1³⁰ Uhr machten sich die ersten Anfänge einer Gruppenbildung bemerkbar. Sobald 2 Tiere einander gefunden hatten, blieben sie beisammen und spannen ein Nest. Die Einzelraupen vermochten sich übrigens sehr gut zu bewegen und festzuhalten und benahmen sich durchaus selbständig und geschickt auf der Unterlage. Von den Raupen, die anfangs an ihren Seilen hingen, fiel keine herab.

2³⁰ Uhr ruhten die Mitglieder der ersten Kinderfamilie in ihren neu hergestellten Nestern. Sie hatten drei gesonderte Gruppen gebildet, deren Mitgliederzahl sich jetzt nicht mehr sicher ermitteln ließ. Nur eine Raupe war noch allein geblieben. — Bei den Mitgliedern des zweiten Kindervölkchens vollzog sich der Zusammenschluß ganz ähnlich, obwohl sie etwas älter und 9—10 mm lang waren. 1⁵⁵ Uhr umfaßte ihre größte Gruppe schon 14 Raupen. — Die Zweige mit den Tieren standen während der ganzen Versuchsdauer bei 16° C. ohne Sonnenbestrahlung am Nordfenster. In ihrem Verhalten zeigten die Raupen keine Abhängigkeit vom Lichte.

Am Morgen des folgenden Tages hatten die Raupen der größeren Kindergesellschaft ein Nest mit 30 und ein zweites mit 13 Bewohnern

hergestellt. Das zweite Kindervölkchen bestand aus einer reicheren Gesellschaft mit 15 und einer ärmeren mit 8 Mitgliedern. Keine Raupe war allein geblieben. Die kleineren tags zuvor von 2 oder 3 Tieren hergestellten Nester waren wieder verlassen worden und in ihrer Nähe fanden sich auch keine Fraßspuren. Ihre Bewohner hatten sich also nachträglich auch noch den größeren Gesellschaften angeschlossen und ihre eigenen Nester aufgegeben. Das gemeinsame Nest erscheint daher auch in diesen Fällen nur als äußerer Ausdruck der Geselligkeit, hält aber die Tiere weder zusammen noch an den einmal gewählten Ort gebunden.

Die Insassen aller Nester wurden auf eine kreisförmig begrenzte Glasplatte von 18,50 cm Durchmesser gesetzt, die auf einem kleinen Dreifuß ruhte. Jede Raupe wanderte unter Hinterlassung eines unregelmäßig gewundenen Fadens nach der Fensterseite ohne mit den anderen in Fühlung zu bleiben. Viele kehrten jedoch um und wanderten vom Lichte weg, bevor sie den Rand der Platte erreicht hatten, ein Beweis, daß sie keine phototropischen Maschinen im Sinne Loeb's sind (vgl. meine Abhandl. in Zeitschr. f. allgem. Physiologie XIX. Bd., p. 119). Am Rande der Platte angekommen spannen sie teils einzeln, teils gemeinsam ab, stiegen dann aber an ihren Fäden wieder empor. Nachdem zuerst einige Raupen vorausgeeilt waren, folgten andere teils einzeln, teils zu einer geschlossenen Kolonne von 10 Stück zusammengedrängt. In den Kolonnen blieben die Tiere in ständiger Fühlung miteinander. Am Rande der Glasplatte bildete sich eine Traube von zusammengedrängten Raupen, die an ihren Seidenseilen hingen, ohne die von der Glasplatte 4,50 cm entfernte Tischplatte zu erreichen. Bei der Raupentraube entstand ein unregelmäßiges Gewebe, in dem sich die Tiere äußerst unruhig umherbewegten. Mit diesem Gewebe wurde ein *Evonymus*-Blatt in Berührung gebracht, auf das die Raupen sofort übergingen. Zuvor aber war die Glasplatte so gedreht worden, daß die Raupentraube am Westrande hing. Würden sie nur durch das Licht bestimmt worden sein, so hätten sie jetzt zur Nordkante (Fensterseite) wandern müssen. Natürlich taten sie das nicht. Wohl gingen viele der noch auf der Glasfläche befindlichen Raupen jetzt, ohne den Spuren ihrer Vorläufer zu folgen, unmittelbar auf die neue Lichtkante los. Die am Laub befindlichen aber unterlagen nicht mehr allein ihrer Lichtliebe.

Bei dem beschriebenen Versuche waren die Mitglieder beider Kindervölkchen miteinander durchmischt worden. Die Mischung vollzog sich ohne jede wahrnehmbare Störung. Zu dieser kombinierten Familie (*Sysympaedium*) setzte ich noch eine dritte. Alle Raupen schlossen sich zu einer großen Gesellschaft zusammen und bewohnten ein umfangreiches gemeinsames Gewebe.

Der *Evonymus*-Strauch, an dem ich die Tiere gefunden hatte, stand unter einem hochstämmigen dichtkronigen Weißdorn. Nur einige seiner Zweigspitzen wurden tagsüber zeitweise von der Sonne

beschieden. Man hätte nun mit Loeb und Heß erwarten können, die Nester müßten dem Phototropismus der Tiere entsprechend an den hellstbeleuchteten Zweigspitzen sitzen. Das traf aber nicht zu; denn ein Nest war an der Basis eines tief entspringenden Zweiges ziemlich leicht zu finden, die beiden anderen sah ich erst nach längerem Suchen an den unteren Zweigchen, keins an einer Zweigspitze. Auch die gefangenen Raupen gingen im Zimmer nicht an die Zweigenden und bevorzugten nicht die hellstbeleuchteten Stellen. Das kombinierte Nest, von dem oben die Rede war, saß an einem zimmerwärts gerichteten Zweige. (Vergl. hierzu meine Abhandlung: Der sogenannte Phototropismus der Raupen und sein biologischer Wert, Zeitschr. f. allgem. Physiologie XIX. Bd. p. 119.)

Das gemeinsame Nest der *Hyponomeuta*-Raupen ist nicht ein Kompositum aus lauter Einzelnestern, nicht der Ausdruck oder das Ergebnis unabhängiger Webetätigkeit der Einzelpuppen, die zufällig beisammen sind und von denen jede nur tut, was sie allein auch tun würde. Es erscheint vielmehr als das gemeinsame Werk vergesellschafteter Tiere, deren jedes sich in seiner Teiltätigkeit dem gemeinsamen Gewebe anpaßt. Wie die Raupengesellschaft ein geschlossenes Ganzes ist, so drückt auch ihr Bauwerk diesen inneren Zusammenhalt aus und hat durchaus nicht die Gestalt in sich fertiger sekundär miteinander verschmolzener Einzelgewebe. Wie zwei Raupen sich webend aneinander anpassen können, um einen gemeinsamen normalen Seidenkokon herzustellen (vergl. meine Abhandlung über Gesellschaftskokons, Zeitschr. f. wiss. Insektenbiologie³⁾), so paßt sich auch hier jedes Einzelmitglied spinnend an die Gesamtheit, an das Ergebnis ihrer Bautätigkeit an. Das gilt nicht nur für die *Hyponomeuta*- sondern auch für viele, vielleicht für alle spinnenden geselligen Raupen. Daß sich jedoch spinnende gesellige Insektenlarven auch anders verhalten können, lehren die Larven von *Lyda erythrocephala* L., die gesellig an vorjährigen Trieben verschiedener Kiefernarten in gemeinsamem Gespinnste, jede aber in einer besonderen Röhre leben.

In der Ruhe saßen die Raupen stets dicht aneinandergedrängt in demselben Teile ihres Nestes. Zum Fraße zerstreute sich nie das ganze Völkchen, noch viel weniger die ganze Mischgesellschaft. So uniform hat diese Tiere ihr Zusammenleben noch nicht gemacht, ihre Individualität noch nicht in dem Maße nivelliert, daß jedes der Geschwister zu derselben Zeit Hunger verspürt. Eine größere Gruppe blieb in Ruhe geschlossen, während die hungrigen Raupen nach der Peripherie zweigauf- oder abwärts liefen, bald zum Lichte, bald vom Lichte weg, ganz unabhängig von seiner Einwirkung. Auf den Blättern bildeten sie fressend kleine Gruppen. Stets schritt mit den Wanderungen zum Fraße die Vergrößerung des Nestes fort, weil die Tiere niemals fraßen, ohne zuvor ihre Unterlage reichlich besponnen

3) Erscheint voraussichtlich 1922.

zu haben. Daher führte auch nie (wie beispielsweise bei *Malacosoma neustrium* L.) eine schmale Seidenstraße vom Wohnneste ins Laub und zurück, sondern alle Fraßstellen wurden in das Primärnest miteinbezogen. Auch isolierte Raupen fraßen erst, nachdem sie ein kleines Nest hergestellt hatten. —

Am 15. Mai fand ich eine *Hyponomeuta*-Gesellschaft in Finkenkrug. Seine Bewohner waren erst halb so groß wie die meines zusammengesetzten Völkchens, mit dem sie zusammengebracht wurden. Sie verließen ihr eigenes Nest und schlossen sich der kombinierten Gesellschaft an, obwohl deren Mitglieder sich größtenteils gerade häuteten. Bei den drei im Institutsgarten an demselben Strauche gefundenen Völkchen wäre die Möglichkeit in Betracht zu ziehen gewesen, daß sie alle von derselben Mutter stammten; und darauf könnte dann ihre leichte Mischbarkeit möglicherweise zurückgeführt werden. Die Raupen aus Finkenkrug hatten aber sicher andere Eltern und schlossen sich freiwillig an die viel älteren fremden Raupen an. Familiensinn, der Familienmitglieder fester aneinanderkettet, haben sie entgegen der einmal von anderer Seite ausgesprochenen Vermutung also ebensowenig wie die übrigen von mir geprüften Raupenarten (vergl. meine Abhandlung in Arch. f. Naturg. 1920, S. 91 u. f.). Es besteht weder ein Gefühl engerer Zusammengehörigkeit zwischen den Kindern derselben Mutter, noch lehnt eine Familie die Mischung mit der anderen ab. —

Wenn man den ruhenden oder fressenden Raupen mit der Hand Luft zufächelt, so bemerkt man keine oder höchstens eine schwache Reaktion. Bläst man sie dagegen an, so entsteht eine lebhafte Bewegung und Unterbrechung der Nahrungsaufnahme. Diese Tatsache verdient eine genaue Untersuchung, deren Ergebnis für die Kenntnis der Empfindlichkeit gegen Tastreize wertvoll sein würde. Vielleicht kommen auch Temperatur- und Geruchsreize mit in Frage. —

Am 14. Mai morgens 10³⁰ Uhr wurden etwa 20 Raupen im Dunkelkasten auf einem Evonymus-Zweige zerstreut. 2¹⁵ Uhr fand ich nur vier Gruppen von je 2—3 Raupen; die übrigen waren noch isoliert geblieben, weil sie sich unmittelbar vor der Häutung, also in einem Zustande befanden, der längeres Wandern nicht zuließ. Wenngleich schon dieser Versuch bewies, daß sich die Tiere auch im lichtlosen Raume zusammenfinden, genügte er natürlich nicht und wurde unter günstigeren Bedingungen wiederholt.

Am 18. Mai verteilte ich 31 Raupen so auf einem 63-blättrigen Evonymus-Zweig, daß jede auf einem anderen Blatte saß. Drei oder vier fielen dabei auf die Zwingerwand. 12⁴⁵ Uhr wurde der Dunkelkasten geschlossen und 2⁰⁵ Uhr wieder geöffnet. Ich fand eine Gruppe von 7, drei Gruppen von je 3, drei von je 2, eine von 4 Raupen, also nur noch 5 Raupen isoliert. Der Kasten wurde 2¹⁰ Uhr wieder geschlossen. 4³⁰ Uhr zeigte die Prüfung eine Gruppe von 9, je eine von 7, 3, 2, zwei von je 4 Raupen und noch zwei Tiere isoliert. Dieses Ergebnis beweist

nicht nur den sozialen Trieb dieser Raupen sondern auch, daß sie einander nicht sehend finden. Der Zweig mit den in der beschriebenen Weise gruppierten Raupen wurde 4⁵⁵ Uhr zu einem anderen in eine Vase gestellt, an dem sich das zusammengesetzte Nest befand. In diesem waren nach wie vor die kleinen Raupen mit den großen fest vergesellschaftet. Schon am Abend desselben Tages fand ich 7³⁰ Uhr mehrere kleine Nester von ihren Erbauern verlassen, die sich an andere Gesellschaften angeschlossen hatten. Die Gruppierung gestaltete sich jetzt so: eine Gesellschaft von vier Raupen weit vom Mischneste entfernt an einer Zweigspitze; eine zweite Gesellschaft von vier Raupen und eine dritte von sechs Raupen weit vom Hauptneste und von einander entfernt; sieben Raupen zusammen nicht weit vom Hauptneste, drei isoliert. Sieben Raupen hatten sich also mit denen im alten Hauptneste wiedervereinigt.

Am Morgen des 19. Mai fand ich außer der kombinierten alten Gesellschaft nur noch zwei gesonderte Gruppen vor, und keine Raupe war isoliert geblieben. Eine Gesellschaft bestand aus vier, die andere, eine Fusion aus drei ursprünglich gesonderten Nestern, aus 16 Mitgliedern. Die nach der Isolierung der Tiere im Dunkelkasten entstandenen Nester, die dem alten ungestörten Neste am nächsten lagen, waren durch fortlaufendes Nestgewebe mit diesem verbunden worden.

Es ist sehr merkwürdig, daß selbst diejenigen Raupen, die schon zu einer Gesellschaft verbunden waren, das Bestreben zeigten, sich mit den Bewohnern anderer Nester zu vereinigen. Dabei wurde ihr altes Nest entweder ganz aufgegeben oder häufiger noch durch Nestgewebe, nicht durch Seidenstraßen mit dem Nachbarneste verbunden. So entstanden weit umfangreichere Gewebe als von normalen Gesellschaften oder von besonders volkreichen kombinierten Gesellschaften hergestellt zu werden pflegen. Schon die isolierten Raupen spannen viel umfangreichere Gewebe als die Einzelraupen in der Gesellschaft. Im ganzen sind die Gewebe relativ um so umfangreicher, je weniger Raupen an ihrem Aufbau beteiligt gewesen sind. Die Größe des normalen Gesellschaftsnestes oder des Gewebes kombinierter Familien ist weit geringer als die Summe der Einzelgespinnste gleichvieler isolierter Raupen oder entsprechend vieler volkarmen kleiner Gesellschaften. Der unbefriedigte soziale Trieb scheint diese Tiere zur Expansion, der befriedigte zur Konzentration zu veranlassen. Zur vollen Befriedigung des sozialen Triebes scheint es in der Jugend mehr als im Alter einer größeren Anzahl von Raupen zu bedürfen. Woher sonst die Tendenz kleinerer Gesellschaften, sich mit anderen zu vereinigen, die ich auch bei den Raupen von *M. castranse* schon feststellen konnte?

Man kann bei der Beantwortung dieser und ähnlicher Fragen kaum zurückhaltend genug sein. Und wenn ich hier Vermutungen äußere, geschieht es nur, um künftiger Forschung mögliche Wege zu weisen. Wenn die geselligen Raupen ein Bedürfnis nach einer

größeren Gesellschaft unter allen Umständen und dauernd beherrscht, so müßten isolierte Raupen und kleine Völkchen ihr Gewebe fort-dauernd vergrößern oder ganz verlassen, um Anschluß an andere Raupen zu finden. Das tun sie wohl oft aber keineswegs immer. Es scheint, man dürfe annehmen, daß diese Tiere auf irgendeine Weise Kenntnis davon erhielten, ob sich ihresgleichen in der Nähe befinden; denn wo sich keine anderen Raupen in der Nachbarschaft aufhalten, suchen die isolierten garnicht weiter nach dem verlorenen Anschluß. Wo eine nachträgliche Fusion mehrerer Nester stattgefunden hatte, waren die Einzelnester nicht planlos solange nach allen möglichen Richtungen hin ausgedehnt worden, bis sie einander zufällig an einem Punkte ihrer Peripherie berührten. Man sah vielmehr, wie das Einzelnest sich überall nur in Richtung auf das Nachbarnest hin ausgedehnt hatte. Das mochte ein Zufall sein. Aber es wäre doch auch nicht unmöglich, daß die Raupen irgendwie von der Anwesenheit anderer Raupen in ihrer Nähe Kenntnis erhalten könnten; daß sie auf Grund dieser Kenntnis ihrem sozialen Triebe folgend ihr Nest nur in der Richtung auf ihre Nachbarn hin vergrößert hätten. Daß der Gesichtssinn dabei keine Rolle spielen kann, zeigen die Dunkelkastenversuche. Der Tastsinn könnte nur insofern in Frage kommen, als die Bewegungen vergesellschafteter Raupen den Zweig in bestimmter Weise erschüttern. Der Geruch ist jedenfalls ohne Bedeutung; denn meine isolierten Raupen, von denen noch die Rede sein wird, standen in ihren Zwingern so dicht neben dem Hauptneste, daß sie die Raupengesellschaft durch die Tüllfenster hindurch hätten wittern müssen. Sie zeigten aber durchaus kein Bestreben zu ihr zu gelangen. — Allenfalls könnte man noch an eine Wahrnehmung von Schallwellen denken, die vielleicht nur eine sehr verfeinerte Tastwahrnehmung wäre; denn wenn sich die Raupen in ihrem Neste bewegten, etwa dann, wenn man sie anblies, hörte man ein deutliches knackendes oder knisterndes Geräusch, das durch ein Vibrieren der gespannten Seidenfäden des Nestes zustandekommen dürfte, wenn dessen Bewohner sie aus ihrer Lage drängen oder ziehen und wieder zurückschnellen lassen. Man kann wenigstens dieses selbe Geräusch dadurch hervorrufen, daß man mit einer Nadelspitze über die ausgespannten Gespinnstfäden streicht. —

Am 20. Mai wurden 10 *Hyponomeuta*-Raupen verschiedener Altersklassen so im Dunkelkasten verteilt, daß sie möglichst weit voneinander entfernt saßen. Nahrung wurde nicht verabreicht, und der Kasten 10²⁵ Uhr geschlossen. 11³⁰ waren drei Raupen beisammen, 12¹⁵ Uhr hatte sich eine zweite Gruppe von drei Raupen gebildet. Diese Tatsachen beweisen, daß sich die Raupen auch ohne die gewohnte Unterlage zusammenfinden können. Aber zu einer dauernden Assoziation kann es unter diesen Umständen natürlich niemals kommen, weil der Hunger die nahrungsuchenden Tiere immer wieder auseinandertreibt.

Am 11. Mai 10³⁰ Uhr morgens isolierte ich mehrere Raupen. Jede kam mit einem Zweigchen in einen besonderen Zwinger. Bis 2³⁰ Uhr hatte nur eine ein Gewebe hergestellt; die anderen saßen noch ohne Nestgespinst am Blatte und keine hatte gefressen. Um 6¹⁰ Uhr abends hatte noch eine zweite Raupe in der Einzelhaft ein Nest fertiggestellt, und die beiden Raupen, die ein Nest besaßen, hatten nunmehr auch je eine Scharte in einen Blattrand gefressen. Die übrigen hatten sich noch nicht dazu entschlossen, ein Nest herzustellen und zu fressen. Aber am folgenden Tage hatten auch sie morgens ein Gespinst fertig und hatten gefressen. Nach meinen Erfahrungen mit isolierten *Malacosoma*-Raupen (vergl. meine Abhandlung im Arch. f. Naturg.) war dies Verhalten zu erwarten. Die sozialen Raupen können zwar, dazu gezwungen, ohne Nachteil auch allein leben, tun es aber nicht, wenn sie nicht müssen. Meine Einzelhäftlinge unterschieden sich fortan durch nichts von den in der Gesellschaft verbliebenen Raupen, hatten je ein verhältnismäßig umfangreiches Gewebe hergestellt, von ihm aus ganz wie die Gesellschaft benachbarte Blätter besponnen und befressen und sich auch zu derselben Zeit gehäutet wie ihre Geschwister. Die Trennung von der Gesellschaft schien sie in keiner Weise merklich zu beeinträchtigen.

Drei Zweigchen, auf welchen sich bis dahin isoliert gewesene Raupen befanden, wurden am 19. Mai 10³⁰ Uhr so gestellt, daß jedes ein anderes Blatt des großen Zweiges berührte, der das Hauptnest mit der Raupengesellschaft trug. Die erste Raupe (R 1) war 17 cm, die zweite (R 2) 7 cm, die dritte (R 3) 5 cm von der Peripherie des Hauptnestes entfernt. Überall waren die isolierten Raupen durch gewebefreies Laub und Zweige vom Hauptneste gesondert. Natürlich verblieben die Zweigchen der isolierten Raupen in ihren Wassergläschen, damit diese das Welken des Laubes nicht zum Übergange auf den frischen Zweig zwingen.

R 3 befand sich schon 10⁵² auf dem Laub des großen Zweiges und wanderte in Richtung auf das Hauptnest, während R 1 und R 2 noch in ihren Nestern verblieben. R 3 war so zum Hauptneste orientiert, daß sie lichtwärts wandern mußte, um es zu erreichen. Ihr Verhalten könnte also auf die Lichtliebe zurückgeführt werden, wenn gleich diese die Tiere auf dem Laub weit weniger beeinflußt als auf ungewohnter Unterlage. 11⁰² Uhr hatte sie die Peripherie des Gesellschaftsnestes erreicht und gleich darauf sich dessen Insassen angeschlossen.

Die anderen isoliert gewesenen Raupen waren so zum Hauptneste orientiert, daß die eine (R 1) vom Lichte hätte wegwandern müssen, um zum Neste zu gelangen, die andere (R 2) sich bei dieser Wanderung in gleich bleibender Lichtstärke hätte bewegen müssen. 11²² Uhr war R 1 auf den großen Zweig übergegangen und lief an dessen Blättern umher als ob sie suche. 11⁴⁰ Uhr wanderte sie sehr energisch auf das Hauptnest los und benutzte dabei unter Umgehung

der Blätter nur den Zweig, als hätte sie ein bestimmtes Ziel. Auf der Wanderung spann sie, sich von Strecke zu Strecke rückwärts wendend, sorgfältig ihren Faden, stellte also kein Nestgewebe her, erweiterte ihr Nest nicht in Richtung auf das Hauptnest, kehrte aber plötzlich auf halbem Wege wieder zu ihrem verlassenen Neste zurück, das sie 11⁴⁴ Uhr erreichte, aber auf demselben Wege sofort wieder verließ, den sie zuerst eingeschlagen hatte, als sie auf den großen Zweig überlief. Die Raupen im Neste waren gerade jetzt in lebhafter Bewegung, weil sie zum Fraße ins Laub zogen. Dabei hörte man deutlich das erwähnte knisternde Geräusch. — R 1 suchte ungeschlüssig in der Nähe ihres eigenen Nestes umher und kehrte wiederholt in dieses zurück. 11⁵⁷ Uhr fraß sie in ihrem Neste an einem Blatte ihres alten Zweigchens. Auch die Raupen der Gesellschaft fraßen z. T. zu dieser Zeit gruppenweise an verschiedenen Blättern, die sowohl vom Rande her als auch von der Fläche (Lochfraß) beunagt wurden.

R 1 wurde am hinteren Körperende, R 2 in der Körpermitte rot gezeichnet. 12⁵⁰ Uhr fraß auch R 2 an den Blättern ihres alten Zweiges, R 1 hatte sich in ihr Nest zurückgezogen, trieb sich 2¹⁵ Uhr wieder auf den Blättern des großen Zweiges umher. Ihr und das Verhalten von R 2 machten es nicht wahrscheinlich, daß die Raupen ihresgleichen aus der Ferne wahrnehmen, man müßte denn annehmen, ihr Wahrnehmungsvermögen habe durch die tagelange Isolation und das vergebliche Suchen nach Anschluß gelitten. Sie scheinen vielmehr planlos umherzusuchen, bis sie zufällig auf ihresgleichen stoßen, denen sie sich dann sofort und dauernd anschließen. — Bis abends 7 Uhr hatten sich R 1 und R 2 den anderen Raupen noch nicht zugesellt.

Aus dem Verhalten von R 3 könnte etwas voreilig geschlossen werden, daß bei der Sammlung der Tiere überhaupt nur das Licht wirkt. Wenn alle Raupen schließlich an das hellste Zweigende oder die hellste Kante einer Glas- oder Pappplatte wandern, so müssen sie sich ja zusammenfinden. Aber so verhalten sie sich doch in der Tat nicht, wie am sichersten die Dunkelkastenversuche zeigen. Sie finden einander auch in absoluter Dunkelheit.

Am 20. Mai war R 2 morgens 8 Uhr aus ihrem Neste verschwunden, das nicht mit dem Hauptneste durch Nestgewebe verbunden war. Ich fand die gezeichnete Raupe auf dem Hauptneste wieder, wo sie sich in engster Fühlung mit dessen Bewohnern befand. R 1 saß noch immer in ihrem eigenen Neste, das sie erheblich vergrößert und auf Blätter des großen Zweiges ausgedehnt hatte. Bis zum Abend des 21. Mai verblieb sie in ihrem Neste.

Am 21. Mai zeichnete ich sechs *Hyponomeuta*-Raupen aus der Gesellschaft mit roter Farbe und setzte sie abends 7⁴⁵ Uhr jede auf eins der Endblätter eines anderen Kurztriebes. Den großen Zweig mit den in der beschriebenen Weise besetzten Kurztrieben stellte ich

so zu einem anderen ins Wasser, daß beide einander nur an ihrer Basis durch Vermittlung einiger weniger Blätter berührten. Der zweite Zweig trug das sehr große 34 cm lange Nest der vier kombinierten Kinderfamilien, die ihrem jetzt starken Nahrungsverbrauche entsprechend zweigaufwärts alle kahlgefressenen Stellen mit Nestgewebe überzogen hatten. Der Abstand der am weitesten vom Neste entfernten isolierten Raupen betrug 45 cm; die nächste war 18 cm entfernt (Messung des nächsten Fußweges zum Neste). Die Vase wurde so gestellt, daß die isolierten Raupen vom Lichte fortlaufen mußten, um das Nest zu erreichen. Abends 10 Uhr wurden die Tiere bei künstlichem Lichte kontrolliert. Am äußersten Zweigende hatten sich zwei gezeichnete Raupen zusammengefunden und dort ein Nest gesponnen. Zwei andere gezeichnete Raupen fand ich etwa in der Mitte des Zweiges in gemeinsamem Gewebe. Eine fünfte hatte allein ihr Nest gesponnen und sich eine Strecke von 10 cm von der Stelle entfernt, an die sie gesetzt worden war. Die sechste hatte sich der isoliert gebliebenen R 1 angeschlossen und befand sich in deren Neste. Keine der isolierten Raupen hatte also bisher den Weg zum alten Neste zurückgefunden. Diese Tatsache zeigt, daß die Tiere von der Anwesenheit artgleicher Raupen in ihrer Nähe wahrscheinlich keine Kunde haben. Ihr Verhalten bei früheren Versuchen ließ schon vermuten, daß wohl ein Bedürfnis nach Gesellschaft die isolierten Raupen immer nach ihresgleichen suchen läßt; daß sie planlos suchend zufällig finden, und wenn sie auf keine andere Raupe stoßen, ihr Nest selbst bauen, das sie z. T. wandernd und suchend wieder verlassen, um sich anderen Raupen anzuschließen, z. T. aber auch tagelang bewohnen, ohne durch ihren sozialen Trieb zum Suchen nach Anschluß veranlaßt zu werden.

Die Gesellschaft war aus verschiedenalterigen Raupen gemischt worden. Als die älteren geraume Zeit vor der Herstellung der Puppenkokons die Nahrungsaufnahme einstellten, fraßen die jüngeren noch weiter und dehnten dabei das Hauptnest auf benachbarte Bezirke aus. So entstand schließlich ein kleines Nebennest, das etwa 5 cm vom Hauptneste entfernt und durch wenige Seidenfäden mit ihm verbunden war. In diesem Nebenneste hielten sich die noch fressenden jüngsten Raupen in den letzten Tagen dauernd auf und schienen sich von den übrigen endgültig abgespalten zu haben, die so ganz ungestört blieben. Schließlich aber verpuppten sich nur zwei von ihnen in diesem Nebenneste. Alle übrigen begaben sich in das Hauptnest zurück und schlossen sich dort der größeren Gesellschaft wieder an. Die Kokons lagen dann größtenteils so, daß ihre längsten Achsen zum Erdboden senkrecht standen. Am 2. Juni hatte sich erst etwa die Hälfte der Raupen eingesponnen. Am 6. Juni waren alle Raupen verschwunden. Ihre Kokons bildeten folgende Gruppen: zwei senkrecht gestellte Kokons im Nebenneste dicht beieinander; die Hauptmasse in drei nicht scharf geschiedenen Gruppen im Haupt-

nete; die überwiegende Mehrzahl dieser Kokons war gleichgerichtet, senkrecht, und sie standen wie Bienenzellen nebeneinander; zweigabwärts im Hauptneste eine kleine Gruppe von 6 Kokons und zwischen dieser und der Hauptgruppe zwei mehr isolierte Kokons; endlich zweigaufwärts eine Gruppe von 5 Kokons, die wagrecht im Neste lagen. Die abgestreiften Raupenhäute lagen als schwarze geschrumpfte Körper größtenteils außerhalb der Kokons an deren Hinterende, wo sie aus einer kleinen Öffnung herausragten. — Die ersten Schmetterlinge schlüpfen zahlreich in der Nacht vom 18. zum 19. Juni. Sie zeigten keine Neigung zur Geselligkeit.

Weitere Versuche zur Lösung schwebender Fragen konnten in diesem Jahre nicht durchgeführt werden. Da ich nicht weiß, wann ich diese Untersuchungen weiter fortführen können, gebe ich die bisher gewonnenen Ergebnisse bekannt in der Hoffnung, daß sie zu weiteren Forschungen auf dem so arg vernachlässigten Gebiete der Tiersoziologie anregen mögen.

Berlin-Charlottenburg im November 1920.

Regressionsgleichungen numerischer Merkmale nach Pearsons verallgemeinerter Korrelationstheorie.

Von Georg Duncker.

Mit 2 Figuren.

Während die lineare Regression eines numerischen Merkmals auf ein zweites, zu dem es in Korrelation steht, biologisch wohl bekannt ist, und ihre Gleichung in biostatistischen Untersuchungen vielfach angewendet wird, ist dies bezüglich anderer Regressionsformen nicht der Fall, obwohl Karl Pearson bereits 1905 eine unschwer anwendbare Methode zu ihrer Behandlung angegeben hat. Den für Biologen bestimmten neueren Darstellungen der Korrelationslehre in deutscher Sprache (z. B. Goldschmidt 1911, Betz 1911, Johannsen 1913, Exner 1913, Lang 1914, Collier 1921) ist nichts darüber zu entnehmen. Im nachstehenden soll deshalb diese Lücke ausgefüllt werden; in mathematischer Hinsicht wird nur die Kenntnis des binomischen Lehrsatzes vorausgesetzt.

1. Vorbegriffe.

Numerische Merkmale sind solche, deren Varianten in Zahlen ausgedrückt werden können. Ihre statistische Untersuchung ergibt als empirisches Resultat die Variationsreihen derselben, von der allgemeinen Form

Varianten:	V_1	V_2	V_3	...
Frequenzen:	f_1	f_2	f_3	...

wobei die Gesamtzahl der untersuchten Fälle

$$n = \Sigma (f).$$

Eine Variationsreihe kann durch ihre Bestimmungswerte, nämlich

$$\text{das arithmetische Mittel } A = \frac{1}{n} \Sigma (V),$$

$$\text{die Hauptabweichung } s = \sqrt{\frac{1}{n} \Sigma (V-A)^2},$$

$$\text{die Momentquotienten } \beta_\nu = \frac{\frac{1}{n} \Sigma (V-A)^\nu}{s^\nu},$$

beschrieben werden. Dann sind A und s in derselben Einheit, wie die Varianten V des Merkmals, benannte, die Momentquotienten β_ν dagegen unbenannte Werte und von den letzteren speziell

$$\beta_0 = 1, \beta_1 = 0, \beta_2 = 1$$

Konstante. Momentquotienten gerader Ordnung ($\beta_{2\nu}$) ergeben stets positive, mit steigendem ν wachsende Größen, während diejenigen ungerader Ordnung ($\beta_{2\nu \pm 1}$) unabhängig voneinander positiv, negativ oder gleich Null sein können.

Untersucht man zwei numerische Merkmale bei n Individuen, so stellt jedes Individuum eine Variantenkombination dieser beiden Merkmale dar. Dann entspricht den Variationsreihen der Einzelmerkmale das Kombinationsschema des Merkmalpaares, wie etwa das Folgende:

Kombinationsschema der Stachel- und der Weichstrahlzahlen in der Rückenflosse von *Acerina cernua* L. (Kaulbarsch).

I. Stachelzahlen.

	V	11	12	13	14	15	16	Σ_{II}
II. Weichstrahlzahlen.	15			9	12	1		22
	14	1	2	55	171	16		245
	13			102	711	160	6	979
	12			21	308	230	9	568
	11			2	30	42	4	78
	10				1	4		5
	9					1	1	2
	Σ_I	1	2	189	1233	454	20	1899 = n

Die Varianten der beiden Merkmale (I: 11—16, II: 9—15) sind am oberen und am linken Rand des Schemas notiert. Innerhalb dieser Umrahmung finden sich die Frequenzen der einzelnen Variantenkombinationen, $f_{\mu, \nu}$ deren vertikale und horizontale Summen (Σ_I und Σ_{II}) gleich den einzelnen Frequenzen der totalen Variationsreihen der beiden Merkmale, $f_{\mu, 0}$ und $f_{0, \nu}$ sind. Daher ergeben diese Frequenzen die Beziehung

$$(1) \quad \Sigma (f_{\mu, \nu}) = \Sigma (f_{\mu, 0}) = \Sigma (f_{0, \nu}) = n.$$

Zwischen den beiden Merkmalen besteht Korrelation, solange

$$(2) \quad \Sigma \left(f_{\mu, \nu} - \frac{f_{\mu, 0} f_{0, \nu}}{n} \right)^2 > 0$$

oder, sofern

$$\varphi = f : n,$$

solange

$$(3) \quad \Sigma (\varphi_{\mu, \nu} - \varphi_{\mu, 0} \varphi_{0, \nu})^2 > 0.$$

Die einzelnen Kombinationsfrequenzen der Spalten und der Zeilen des Kombinationsschemas bilden mit den neben bzw. über ihnen notierten Varianten die zugeordneten Variationsreihen des einen Merkmals, welche durch die über, bzw. vor ihr angegebene Variante des andern bedingt sind; so bedingt die Stachelzahl 15 mit der Gesamtfrequenz 454 die folgende zugeordnete Variationsreihe der Weichstrahlzahlen

9	10	11	12	13	14	15
1	4	42	230	160	16	1.

Die zugeordneten Variationsreihen können durch gleichartige Bestimmungswerte, wie die totalen, beschrieben werden; die Symbole der zugeordneten Bestimmungswerte seien von denen der totalen durch einen Strich unterschieden. Demnach sind die Bestimmungswerte der totalen und der zugeordneten Variationsreihen für das

erste Merkmal		zweite Merkmal	
total	zugeordnet	total	zugeordnet
A_I	A'_I	A_{II}	A'_{II}
s_I	s'_I	s_{II}	s'_{II}
$\beta_{\nu, 0}$	$\beta'_{\nu, 0}$	$\beta_{0, \nu}$	$\beta'_{0, \nu}$

Bei fehlender Korrelation sind die homologen Bestimmungswerte aller zugeordneten Variationsreihen eines Merkmals denen seiner totalen gleich, bei vorhandener von diesen und untereinander verschieden. Z. B. sind die Bestimmungswerte der totalen und der der Stachelzahl 15 zugeordneten Variationsreihe der Weichstrahlzahlen

$$A_{II} = 12.759, \quad s_{II} = 0.788, \quad \beta_{03} = -0.166, \quad \beta_{04} = 3.772$$

$$A'_{II} = 12.313, \quad s'_{II} = 0.750, \quad \beta'_{03} = -0.207, \quad \beta'_{04} = 4.026$$

Ferner ist die mittlere zugeordnete Hauptabweichung, definiert durch

$$[s'_I] = \sqrt{\frac{1}{n} \Sigma (f_{II} s'^2_I)}$$

bzw.

$$[s'_{II}] = \sqrt{\frac{1}{n} \Sigma (f_I s'^2_{II})},$$

d. h. die Wurzel aus dem Mittel der Quadrate aller zugeordneten Hauptabweichungen eines Merkmals, um so kleiner im Vergleich zur

totalen Hauptabweichung desselben, je intensiver die Korrelation des Merkmalpaares ist, und wird bei vollkommener Korrelation zu Null. Ein einfaches Maß der Korrelationsintensität ist daher die Korrelationsquote jedes der beiden Merkmale

$$(4) \quad \tau^2 = \frac{s^2 - [s']^2}{s^2}$$

mit den Grenzwerten Null bei fehlender und Eins bei vollkommener Korrelation und dem wahrscheinlichen Fehler

$$E(\tau) = \lambda \frac{1 - \tau^2}{\sqrt{n}}$$

($\lambda = 0.67449$). Nun ist τ^2_I nicht notwendig stets gleich τ^2_{II} . Für unser obiges Beispiel aber ist

$$\tau_I^2 = \tau_{II}^2 = 0.14100.$$

Außer den bereits angeführten kommt zur Beschreibung des Kombinationsschemas zweier numerischer Merkmale noch eine weitere Gruppe von Bestimmungswerten in Betracht, die unter dem Namen Produkt-Momentquotienten zusammengefaßt seien. Es sind dies die Produktmittel der zur μ -ten bzw. ν -ten Potenz erhobenen relativen, d. h. in der entsprechenden totalen Hauptabweichung ausgedrückten, Abweichungen der individuell kombinierten Varianten jedes der beiden Merkmale von ihrem totalen Mittel, mithin

$$\beta_{\mu, \nu} = \frac{\frac{1}{n} \sum [(V_I - A_I)^\mu (V_{II} - A_{II})^\nu]}{s_I^\mu s_{II}^\nu}$$

oder kürzer, sofern $x = V - A$,

$$\beta_{\mu, \nu} = \frac{\frac{1}{n} \sum (x_I^\mu x_{II}^\nu)}{s_I^\mu s_{II}^\nu}.$$

Sie sind unbenannte voneinander unabhängige Werte und entsprechen den Momentquotienten der isoliert betrachteten Variationsreihen. Der erste derselben

$$\beta_{II} = \frac{\frac{1}{n} \sum (x_I x_{II})}{s_I s_{II}}$$

ist der allgemein bekannte, in der Literatur meistens mit r oder mit ρ bezeichnete Korrelationskoeffizient mit dem wahrscheinlichen Fehler

$$E(\beta_{II}) = \lambda \frac{1 - \beta_{II}^2}{\sqrt{n}}.$$

Die praktische Berechnung sämtlicher in Betracht kommender Bestimmungswerte habe ich in einer demnächst in den *Wissenschaftl. Meeresunters. (Helgoland)* erscheinenden Arbeit (Die Korrelation zwischen Länge und Gewicht bei Fischen) ausführlich dargestellt.

Regression ist das Größenverhältnis der Abweichungen (x') der zugeordneten Mittel des einen Merkmals von seinem totalen Mittel zu den Abweichungen (x) der sie bedingenden Varianten vom totalen Mittel des anderen. Ist dies Verhältnis konstant, so ist die Regression linear, und es gilt für sie die Regressionsgleichung ersten Grades

$$(5) \quad x'_{II} = \kappa_{10} x_I \text{ bzw. } x'_I = \kappa_{01} x_{II}$$

sowie

$$(6) \quad \frac{x'_{II}}{s_{II}} = \gamma^{(1)}_1 \frac{x_I}{s_I} \text{ bzw. } \frac{x'_I}{s_I} = \gamma^{(1)}_1 \frac{x_{II}}{s_{II}}$$

Hier ist $x'_{II} = A'_{II} - A'_{II}$, $x_I = V_I - A_I$ usw., sowie

$$\kappa_{10} = \gamma^{(1)}_1 \frac{s_{II}}{s_I}, \kappa_{01} = \gamma^{(1)}_1 \frac{s_I}{s_{II}}$$

und

$$\gamma^{(1)}_1 = \beta_{11}.$$

Aus (5) folgt laut Definition

$$(7) \quad \begin{cases} A'_{II} = A_{II} - \kappa_{10} A_I + \kappa_{10} V_I \\ A'_I = A_I - \kappa_{01} A_{II} + \kappa_{01} V_{II} \end{cases}$$

Die benannte Werte ergebenden Gleichungen (5) bzw. (7) seien als physische, die unbenannte Werte ergebenden Gleichungen (6) als absolute lineare Regressionsgleichungen des zweiten Merkmals auf das erste, bzw. des ersten auf das zweite bezeichnet.

Lineare Regression kommt in der Natur zwar außerordentlich häufig, jedoch keineswegs ausschließlich vor. Nicht lineare Regression besteht z. B. notwendig zwischen der Totallänge und dem Volumen von Organismen, da erstere eine lineare, letzteres eine dreidimensionale Größe ist; ferner zwischen der Totallänge und solchen sonstigen linearen Dimensionen, deren relative Größe mit der Totallänge ändert. Aber auch bei Zählungen gleichartiger Organe verschiedener Systeme, bei Erblichkeitsbeziehungen u. a. m. ist nicht lineare Regression beobachtet worden.

Die graphische Darstellung der Werte A' des zugeordneten Merkmals als Ordinaten zu den Abszissen V des bedingenden ergibt einen Linienzug, die Regressionslinie des zugeordneten auf das bedingende Merkmal. Diese ist bei linearer Regression eine Gerade, bei nicht linearer eine irgendwie gekrümmte Kurve, die Regressionskurve.

2. Regressionsgleichungen zweiten und höheren Grades.

Pearsons verallgemeinerte Korrelationstheorie (1905) ermöglicht die Wiedergabe linearer und nicht linearer Regressionskurven durch ein System von Gleichungen verschiedenen Grades. Seinem Verfahren liegt die Annahme zugrunde, daß der Verlauf der Regressionskurve durch Mac Laurins Reihe

$$(8) \quad y = \gamma_0 + \gamma_1 x + \gamma_2 x^2 + \gamma_3 x^3 + \gamma_4 x^4 + \dots$$

dargestellt werden könne, vorausgesetzt, daß die Koeffizienten γ_i der-

selben sich für höhere Werte von ν rasch dem Betrag Null nähern. In der Form von (6) wird (8) zu

$$(9) \quad \frac{x'_{II}}{s_{II}} = \gamma_0 + \gamma_{10} \frac{x_I}{s_I} + \gamma_{20} \frac{x_I^2}{s_I^2} + \gamma_{30} \frac{x_I^3}{s_I^3} + \gamma_{40} \frac{x_I^4}{s_I^4} + \dots$$

Denkt man sich (9) für sämtliche n beobachteten Einzelwerte von x_I , also n -mal, niedergeschrieben und die homologen Glieder dieser n Gleichungen summiert, so ergibt sich nach Division mit n als Mittelgleichung derselben

$$(10) \quad \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x'_{II}}{s_{II}} \right) = \gamma_0 + \gamma_{10} \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I}{s_I} \right) + \gamma_{20} \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I^2}{s_I^2} \right) + \gamma_{30} \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I^3}{s_I^3} \right) + \dots$$

Da nun, wie eingangs definiert,

$$\frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x^\nu}{s^\nu} \right) = \beta_\nu$$

und daher $\beta_0 = 1$, $\beta_1 = 0$ und $\beta_2 = 1$, so wird (10) zu

$$(11) \quad 0 = \gamma_0 + \gamma_{20} + \gamma_{30} \beta_{30} + \gamma_{40} \beta_{40} + \dots,$$

so daß

$$(12) \quad \gamma_0 = -\gamma_{20} - \gamma_{30} \beta_{30} - \gamma_{40} \beta_{40} - \dots$$

Multipliziert man jetzt die Einzelglieder von (9) mit $\frac{x_I}{s_I}$ und bildet

hierauf die Mittelgleichung

$$(13) \quad \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I x'_{II}}{s_I s_{II}} \right) = \gamma_0 \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I}{s_I} \right) + \gamma_{10} \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I^2}{s_I^2} \right) + \gamma_{20} \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I^3}{s_I^3} \right) + \gamma_{30} \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I^4}{s_I^4} \right) + \dots,$$

so folgt, da

$$\frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I x'_{II}}{s_I s_{II}} \right) = \frac{1}{n} \Sigma \left(\frac{x_I x_{II}}{s_I s_{II}} \right) = \beta_{11},$$

aus dieser

$$(14) \quad \beta_{11} = \gamma_{10} + \gamma_{20} \beta_{30} + \gamma_{30} \beta_{40} + \gamma_{40} \beta_{50} + \dots,$$

so daß

$$(15) \quad \gamma_{10} = \beta_{11} - \gamma_{20} \beta_{30} - \gamma_{30} \beta_{40} - \gamma_{40} \beta_{50} - \dots$$

In analoger Weise erhält man durch Multiplikation von (9) mit $\frac{x_I^2}{s_I^2}$

usw. und nach Bildung der entsprechenden Mittelgleichungen

$$(16) \quad \begin{cases} \beta_{21} = \gamma_0 + \gamma_{10} \beta_{30} + \gamma_{20} \beta_{40} + \gamma_{30} \beta_{50} + \gamma_{40} \beta_{60} + \dots \\ \beta_{31} = \gamma_0 \beta_{30} + \gamma_{10} \beta_{40} + \gamma_{20} \beta_{50} + \gamma_{30} \beta_{60} + \gamma_{40} \beta_{70} + \dots \\ \beta_{41} = \gamma_0 \beta_{40} + \gamma_{10} \beta_{50} + \gamma_{20} \beta_{60} + \gamma_{30} \beta_{70} + \gamma_{40} \beta_{80} + \dots \end{cases}$$

und so fort. Nach Substitution der in (12) und (15) gefundenen Werte von γ_0 und γ_{10} nehmen die letzteren Gleichungen die Form

$$(17) \begin{cases} \beta_{21} = \beta_{11}\beta_{30} + \gamma_{20}(\beta_{40} - \beta_{30}^2 - 1) + \gamma_{30}(\beta_{50} - \beta_{30}\beta_{40} - \beta_{30}) + \\ \quad \gamma_{40}(\beta_{60} - \beta_{30}\beta_{50} - \beta_{40}) + \dots \\ \beta_{31} = \beta_{11}\beta_{40} + \gamma_{20}(\beta_{50} - \beta_{30}\beta_{40} - \beta_{30}) + \gamma_{30}(\beta_{60} - \beta_{40}^2 - \beta_{30}^2) + \\ \quad \gamma_{40}(\beta_{70} - \beta_{40}\beta_{50} - \beta_{30}\beta_{40}) + \dots \\ \beta_{41} = \beta_{11}\beta_{50} + \gamma_{20}(\beta_{60} - \beta_{30}\beta_{50} - \beta_{40}) + \gamma_{30}(\beta_{70} - \beta_{40}\beta_{50} - \beta_{30}\beta_{40}) + \\ \quad \gamma_{40}(\beta_{80} - \beta_{50}^2 - \beta_{40}^2) + \dots \end{cases}$$

usw. an. Setzt man jetzt die Differenz

$$\beta_{20}\beta_{\mu,1} - \beta_{11}\beta_{\mu+1,0} = \delta_{\mu,1}$$

und die in Klammern befindlichen Faktoren der Gleichungen (17) in ihrer allgemeinen Form

$$\beta_2\beta_{i+\kappa-2} - \beta_i\beta_\kappa - \beta_2\beta_{i-1}\beta_{\kappa-1} = \varepsilon^{(i)\kappa},$$

so ist zunächst

$$\delta_{11} = 0$$

und $\varepsilon^{(i)\kappa}$ eine Größe $i + \kappa$ -ter Ordnung. Ferner ist

$$\varepsilon^{(i)\kappa} = \varepsilon^{(\kappa)i},$$

$$\varepsilon^{(i)_1} = \varepsilon^{(i)_2} = \varepsilon^{(\kappa)_1} = \varepsilon^{(\kappa)_2} = \varepsilon^{(1)_i} = \varepsilon^{(2)_i} = \varepsilon^{(1)_\kappa} = \varepsilon^{(2)_\kappa} = 0.$$

Bei Anwendung der Abkürzungen $\delta_{\mu,1}$ und $\varepsilon^{(i)\kappa}$ erhält man aus (17) die übersichtlichen Beziehungen

$$(18) \begin{cases} \delta_{21} = \gamma_{20}\varepsilon^{(3)}_{30} + \gamma_{30}\varepsilon^{(4)}_{30} + \gamma_{40}\varepsilon^{(5)}_{30} + \gamma_{50}\varepsilon^{(6)}_{30} + \dots \\ \delta_{31} = \gamma_{20}\varepsilon^{(3)}_{40} + \gamma_{30}\varepsilon^{(4)}_{40} + \gamma_{40}\varepsilon^{(5)}_{40} + \gamma_{50}\varepsilon^{(6)}_{40} + \dots \\ \delta_{41} = \gamma_{20}\varepsilon^{(3)}_{50} + \gamma_{30}\varepsilon^{(4)}_{50} + \gamma_{40}\varepsilon^{(5)}_{50} + \gamma_{50}\varepsilon^{(6)}_{50} + \dots \\ \delta_{51} = \gamma_{20}\varepsilon^{(3)}_{60} + \gamma_{30}\varepsilon^{(4)}_{60} + \gamma_{40}\varepsilon^{(5)}_{60} + \gamma_{50}\varepsilon^{(6)}_{60} + \dots \end{cases}$$

oder allgemein

$$(18a) \begin{cases} \delta_{\mu,1} = \gamma_{20}\varepsilon^{(3)}_{\mu+1,0} + \gamma_{30}\varepsilon^{(4)}_{\mu+1,0} + \gamma_{40}\varepsilon^{(5)}_{\mu+1,0} + \\ \quad \gamma_{50}\varepsilon^{(6)}_{\mu+1,0} + \dots \\ \delta_{1,\nu} = \gamma_{02}\varepsilon^{(3)}_{0,\nu+1} + \gamma_{03}\varepsilon^{(4)}_{0,\nu+1} + \gamma_{04}\varepsilon^{(5)}_{0,\nu+1} + \\ \quad \gamma_{05}\varepsilon^{(6)}_{0,\nu+1} + \dots \end{cases}$$

Auf Grund dieser Beziehungen stehen also zur Auswertung der $\nu-1$ Unbekannten γ_2 bis γ_ν stets $\nu-1$ Gleichungen zur Verfügung, da die Werte $\varepsilon^{(i)\kappa}$ den Momentquotienten des bedingenden Merkmals, die Werte $\delta_{\mu,1}$ bzw. $\delta_{1,\nu}$ diesen und den Produkt-Momentquotienten des Merkmalpaars zu entnehmen sind.

Bei symmetrischer Variation des bedingenden Merkmals werden dessen Momentquotienten ungerader Ordnung $\beta_{2\nu+1}$ sämtlich zu Null. Daraus folgt, daß auch alle diejenigen Werte $\varepsilon^{(i)\kappa}$, bei denen die Summe $i + \kappa$ eine ungerade Zahl ergibt, in diesem Fall zu Null werden, und daß hier

$$\delta_{2\mu,1} = \beta_{2\mu,1} \quad \text{und} \quad \delta_{1,2\nu} = \beta_{1,2\nu}.$$

Multipliziert man ferner (9) mit $\frac{x^i \Pi}{s_{11}}$, so erhält man die Mittelgleichung

$$(19) \quad \frac{1}{n} \sum \left(\frac{x'_{II}{}^2}{s_{II}{}^2} \right) = \gamma_0 \frac{1}{n} \sum \left(\frac{x'_{II}}{s_{II}} \right) + \gamma_{10} \frac{1}{n} \sum \left(\frac{x_I x'_{II}}{s_I s_{II}} \right) + \\ \gamma_{20} \frac{1}{n} \sum \left(\frac{x_I^2 x'_{II}}{s_I^2 s_{II}} \right) + \gamma_{30} \frac{1}{n} \sum \left(\frac{x_I^3 x'_{II}}{s_I^3 s_{II}} \right) + \dots$$

Hier ist, wie leicht zu beweisen,

$$\sum (x'_{II}) = 0, \quad \sum (x_I^p x'_{II}) = \sum (x_I^p x_{II})$$

und

$$\frac{1}{n} \sum \left(\frac{x'_{II}{}^2}{s_{II}{}^2} \right) = \frac{s^2_{II} - [s'_{II}]^2}{s_{II}{}^2} \\ = \tau_{II}{}^2,$$

mithin

$$(20 \text{ a}) \quad \tau_{II}{}^2 = \gamma_{10} \beta_{11} + \gamma_{20} \beta_{21} + \gamma_{30} \beta_{31} + \gamma_{40} \beta_{41} + \dots$$

oder, nach Substitution des rechtsseitigen Ausdrucks von (15) für γ_{10} ,

$$(20 \text{ b}) \quad \tau_{II}{}^2 = \beta_{11}{}^2 + \gamma_{20} \delta_{21} + \gamma_{30} \delta_{31} + \gamma_{40} \delta_{41} + \dots$$

Setzt man endlich die stets positive Differenz

$$\tau_{II}{}^2 - \beta_{11}{}^2 = \delta_{02}{}^2,$$

so erhält man aus (20 b) den Wert

$$(21) \quad \delta_{02}{}^2 = \gamma_{20} \delta_{21} + \gamma_{30} \delta_{31} + \gamma_{40} \delta_{41} + \dots$$

mit dem wahrscheinlichen Fehler (cf. Blakeman 1905 p. 339 Gleichung XXVII)

$$E(\delta_{02}{}^2) = 2\lambda \delta_{02} \sqrt{\frac{1 - 2\delta_{02}{}^2(1 - \beta_{11}{}^2) + \delta_{02}{}^4}{n}} \\ E(\delta_{02}) = \lambda \sqrt{\frac{1 - 2\delta_{02}{}^2(1 - \beta_{11}{}^2) + \delta_{02}{}^4}{n}}$$

Die Gleichungen (9) bis (21) gelten für die Regression des zweiten Merkmals auf das erste; die umgekehrte Beziehung ergibt sich überall, wie in (18 a), durch Vertauschung der Indizes der gefundenen Größen, so z. B. in

$$(21) \quad \delta_{20}{}^2 = \gamma_{02} \delta_{12} + \gamma_{03} \delta_{13} + \gamma_{04} \delta_{14} + \dots$$

Bei linearer Regression (Regression ersten Grades) ist

$$\gamma_2 = \gamma_3 = \dots = 0,$$

daher nach (12)

$$\gamma^{(1)}_0 = 0$$

und nach (15)

$$\gamma^{(1)}_1 = \beta_{11}.$$

Man erhält also aus (9) die absolute lineare Regressionsgleichung

$$(6) \quad \frac{x'_{II}}{s_{II}} = \beta_{11} \frac{x_I}{s_I}.$$

Bei Regression zweiten Grades, der sogen. quadratischen Regression, ist

$$\gamma_3 = \gamma_4 = \dots = 0;$$

somit folgt aus (12)

$$\gamma^{(2)}_0 = -\gamma^{(2)}_2,$$

aus (15)

$$\gamma^{(2)}_1 = \beta_{11} - \gamma^{(2)}_2 \beta_3$$

und aus (18)

$$\gamma^{(2)}_{20} = \delta_{21} : \varepsilon^{(3)}_{30}.$$

Aus (9) ergibt sich daher die absolute quadratische Regressionsgleichung

$$(22) \quad \frac{x'_{II}}{s_{II}} = -\gamma^{(2)}_{20} + (\beta_{11} - \gamma^{(2)}_{20} \beta_{30}) \frac{x_I}{s_I} + \gamma^{(2)}_{20} \frac{x_I^2}{s_I^2}.$$

Bei Regression dritten Grades, d. h. bei kubischer Regression ist

$$\gamma_4 = \gamma_5 = \dots = 0,$$

daher nach (12)

$$\gamma^{(3)}_0 = -\gamma^{(3)}_2 - \gamma^{(3)}_3 \beta_3,$$

nach (15)

$$\gamma^{(3)}_1 = \beta_{11} - \gamma^{(3)}_2 \beta_3 - \gamma^{(3)}_3 \beta_4$$

und nach (18)

$$\begin{aligned} \gamma^{(3)}_{20} &= \frac{\delta_{21} - \gamma^{(3)}_{30} \varepsilon^{(3)}_{40}}{\varepsilon^{(3)}_{30}} \\ &= \gamma^{(2)}_{20} - \frac{\gamma^{(3)}_{30} \varepsilon^{(3)}_{40}}{\varepsilon^{(3)}_{30}} \\ \gamma^{(3)}_{30} &= \frac{\delta_{31} \varepsilon^{(3)}_{30} - \delta_{21} \varepsilon^{(3)}_{40}}{\varepsilon^{(3)}_{30} \varepsilon^{(4)}_{40} - (\varepsilon^{(3)}_{40})^2}. \end{aligned}$$

Dann ist

$$\gamma^{(3)}_{20} = \frac{\delta_{21} \varepsilon^{(4)}_{40} - \delta_{31} \varepsilon^{(3)}_{40}}{\varepsilon^{(3)}_{30} \varepsilon^{(4)}_{40} - (\varepsilon^{(3)}_{40})^2}.$$

So erhält man aus (9) die absolute kubische Regressionsgleichung

$$(23) \quad \frac{x'_{II}}{s_{II}} = -\gamma^{(3)}_{20} - \gamma^{(3)}_{30} \beta_{30} + (\beta_{11} - \gamma^{(3)}_{20} \beta_{30} - \gamma^{(3)}_{30} \beta_{40}) \frac{x_I}{s_I} + \gamma^{(3)}_{20} \frac{x_I^2}{s_I^2} + \gamma^{(3)}_{30} \frac{x_I^3}{s_I^3}.$$

In entsprechender Weise ergeben sich die absoluten Regressionsgleichungen vierten und höheren Grades, z. B.

$$\gamma^{(4)}_0 = -\gamma^{(4)}_2 - \gamma^{(4)}_3 \beta_3 - \gamma^{(4)}_4 \beta_4$$

$$\gamma^{(4)}_1 = \beta_{11} - \gamma^{(4)}_2 \beta_3 - \gamma^{(4)}_3 \beta_4 - \gamma^{(4)}_4 \beta_5$$

$$\gamma^{(4)}_2 = \gamma^{(2)}_2 - \frac{\gamma^{(4)}_3 \varepsilon^{(3)}_4 + \gamma^{(4)}_4 \varepsilon^{(3)}_5}{\varepsilon^{(3)}_3}$$

$$\gamma^{(4)}_3 = \gamma^{(3)}_3 - \frac{\gamma^{(4)}_4 (\varepsilon^{(3)}_3 \varepsilon^{(4)}_5 - \varepsilon^{(3)}_4 \varepsilon^{(3)}_5)}{\varepsilon^{(3)}_3 \varepsilon^{(4)}_4 - (\varepsilon^{(3)}_4)^2}$$

und

$$\begin{aligned} \gamma^{(4)}_{40} &= \frac{\delta_{41} [\varepsilon^{(3)}_{30} \varepsilon^{(4)}_{40} - (\varepsilon^{(3)}_{40})^2] - \delta_{31} [\varepsilon^{(3)}_{30} \varepsilon^{(4)}_{50} - \varepsilon^{(3)}_{40} \varepsilon^{(3)}_{50}] - \delta_{21} [\varepsilon^{(3)}_{50} \varepsilon^{(4)}_{40} - \varepsilon^{(4)}_{50} (\varepsilon^{(3)}_{30} \varepsilon^{(4)}_{50} - \varepsilon^{(3)}_{40} \varepsilon^{(3)}_{50})]}{\varepsilon^{(5)}_{50} [\varepsilon^{(3)}_{30} \varepsilon^{(4)}_{40} - (\varepsilon^{(3)}_{40})^2] - \varepsilon^{(4)}_{50} [\varepsilon^{(3)}_{30} \varepsilon^{(4)}_{50} - \varepsilon^{(3)}_{40} \varepsilon^{(3)}_{50}] - \varepsilon^{(3)}_{50} [\varepsilon^{(3)}_{50} \varepsilon^{(4)}_{40} - \varepsilon^{(3)}_{40} \varepsilon^{(4)}_{50}]} \end{aligned}$$

Doch wird man Regressionsgleichungen höheren als dritten Grades nur ausnahmsweise anwenden, da die zur Auswertung ihrer Koeffizienten erforderlichen Momentquotienten siebenter und höherer Ordnung bereits mit sehr großen wahrscheinlichen Fehlern behaftet sind.

Die physischen Regressionsgleichungen erhält man aus den absoluten, wenn man x'_{II} durch $A'_{II} - A_{II}$, x_I durch $V_I - A_I$ ersetzt und die Gleichungen nach A'_{II} hin auflöst. Dann ergibt sich allgemein

$$(24) \quad A'_{II} = A_{II} + s_{II} \left(\gamma_0 - \gamma_{10} \frac{A_I}{s_I} + \gamma_{20} \frac{A_I^2}{s_I^2} - \gamma_{30} \frac{A_I^3}{s_I^3} + \gamma_{40} \frac{A_I^4}{s_I^4} + \dots \right) \\ + \frac{s_{II}}{s_I} \left(\gamma_{10} - 2\gamma_{20} \frac{A_I}{s_I} + 3\gamma_{30} \frac{A_I^2}{s_I^2} - 4\gamma_{40} \frac{A_I^3}{s_I^3} + \dots \right) V_I \\ + \frac{s_{II}}{s_I^2} \left(\gamma_{20} - 3\gamma_{30} \frac{A_I}{s_I} + 6\gamma_{40} \frac{A_I^2}{s_I^2} + \dots \right) V_I^2 \\ + \frac{s_{II}}{s_I^3} \left(\gamma_{30} - 4\gamma_{40} \frac{A_I}{s_I} + \dots \right) V_I^3 \\ + \frac{s_{II}}{s_I^4} \left(\gamma_{40} + \dots \right) V_I^4 \\ + \dots$$

Die Resultate der physischen Regressionsgleichungen aber lassen sich auch direkt aus denen der absoluten entnehmen, da ja

$$A' = A + x'.$$

Der etwaige Mangel an Übereinstimmung zwischen Beobachtung und Berechnung wird durch die mittlere quadratische Differenz der zugeordneten (beobachteten und berechneten) Mittelwerte, bezw. ihrer relativen Abweichungen gemessen. Die Einzeldifferenzen der letzteren, Δ , können positiv, negativ oder gleich Null sein und ergänzen sich zur Summe Null. Die mittlere quadratische Differenz der absoluten Regressionsgleichung ν -ten Grades des zweiten Merkmals auf das erste ist dann

$$[\Delta_{II}]_\nu = \pm \sqrt{\frac{1}{n} \sum (f_I \Delta_{II}^2)}.$$

Diese Größe läßt sich entweder aus den Einzeldifferenzen Δ_{II} oder, mit Hilfe von τ_{II}^2 , direkt bestimmen. Da nämlich

$$(25) \quad \frac{x'_{II}}{s_{II}} - \left(\gamma_0 + \gamma_{10} \frac{x_I}{s_I} + \gamma_{20} \frac{x_I^2}{s_I^2} + \gamma_{30} \frac{x_I^3}{s_I^3} + \dots \right) - \Delta_{II} = 0,$$

so ist

$$(26) \quad \left[\frac{x'_{II}}{s_{II}} - \left(\gamma_0 + \gamma_{10} \frac{x_I}{s_I} + \gamma_{20} \frac{x_I^2}{s_I^2} + \gamma_{30} \frac{x_I^3}{s_I^3} + \dots \right) \right]^2 = \Delta_{II}^2.$$

Nach Entwicklung des linksseitigen Ausdrucks von (26), nach Elimination von γ_0 und γ_{10} sowie nach Bildung der Mittelgleichung erhält man

$$(27) \quad [\Delta_{II}]^2 = \tau_{II}^2 - \beta_{11}^2 - 2(\gamma_{20} \delta_{21} + \gamma_{30} \delta_{31} + \dots) + \gamma_{20}^2 \varepsilon^{(3)}_{30} + \\ 2\gamma_{20} \gamma_{30} \varepsilon^{(3)}_{40} + 2\gamma_{20} \gamma_{40} \varepsilon^{(3)}_{50} + \dots + \gamma_{30}^2 \varepsilon^{(4)}_{40} + 2\gamma_{30} \gamma_{40} \varepsilon^{(4)}_{50} + \\ \dots + \gamma_{40}^2 \varepsilon^{(5)}_{50} + \dots$$

oder nach (21)

$$(28) \quad [A_{II}]^{\nu} \pm \sqrt{\delta_{02}^2 - \sum_1^{\nu} (\gamma^{(\nu)} \mu_{0,1} \delta_{\mu,1})},$$

und es wird daher

für lineare Regression

$$[A_{II}]_1 = \pm \delta_{02},$$

für quadratische Regression

$$[A_{II}]_2 = \pm \sqrt{\delta_{02}^2 - (\gamma^{(2)} \mu_{20})^2 \varepsilon_{30}^{(3)}} \\ = \pm \sqrt{\delta_{02}^2 - \gamma^{(2)} \mu_{20} \delta_{21}},$$

für kubische Regression

$$[A_{II}]_3 = \pm \sqrt{\delta_{02}^2 - (\gamma^{(3)} \mu_{30})^2 \varepsilon_{30}^{(3)} - (\gamma^{(3)} \mu_{30})^2 \frac{\varepsilon_{30}^{(3)} \varepsilon_{40}^{(4)} - (\varepsilon_{40}^{(3)})^2}{\varepsilon_{30}^{(3)}}} \\ = \pm \sqrt{\delta_{02}^2 - \gamma^{(3)} \mu_{30} \delta_{21} - \gamma^{(3)} \mu_{30} \delta_{31}},$$

für Regression vierten Grades

$$[A_{II}]_4 = \pm \sqrt{\delta_{02}^2 - \gamma^{(4)} \mu_{40} \delta_{21} - \gamma^{(4)} \mu_{40} \delta_{31} - \gamma^{(4)} \mu_{40} \delta_{41}}.$$

Dann ist notwendige Bedingung für die Anwendbarkeit einer Regressionsgleichung ν -ten Grades, daß $[A]_{\nu}^2$ einen positiven Zahlenwert ergibt. Wird $[A]_{\nu}^2$ negativ, so bedeutet dies, daß die durch tatsächlichen Vergleich der beobachteten und der mittels der Gleichung ν -ten Grades berechneten Regressionswerte erhaltene mittlere quadratische Differenz größer als $[A]_1$ ist, mithin diese Regressionsgleichung schlechtere Resultate als die lineare liefert.

3. Numerische Beispiele.

Die vorstehenden Ausführungen seien an drei Beispielen erläutert, von denen das erste die zunehmende Übereinstimmung zwischen Beobachtung und Berechnung bei steigendem Grad der Regressionsgleichungen ersten bis dritten Grades ersichtlich macht, das zweite einen in mehrfacher Hinsicht interessanten, konstruierten Fall darstellt, während das dritte zeigt, wie die zu hoch gewählte Regressionsgleichung dritten Grades eine schlechtere Übereinstimmung ergibt, als selbst diejenige ersten Grades.

Wicksell (1918) behandelt das männliche (*I*) und weibliche (*II*) Heiratsalter bei Erst- und Wiederverehelichungen in Schweden für die Zeiträume 1891—1900 und 1901—1910 nach eigener, von der Pearsons abweichender Methode. In acht Tabellen gibt er die Kombinations-schemata der vier Möglichkeiten aa, ab, ba und bb (a = Erst-, b = Wiederverehelichung) für jede der beiden Perioden. Hier sei nur die Regression des männlichen auf das weibliche Heiratsalter bei Erstverehelichungen von 256 940 Paaren in 1891—1900 (Wicksell 1918 p. 39 Tab. I) dargestellt.

Die Bestimmungswerte dieses Kombinationschemas sind:

Tabelle 1.

	I. ♂		II. ♀		Produkt-Momentquotienten
A	28.61900	Jahre	26.18280	Jahre	β_{11} 0.428622
s	6.08505	"	5.62900	"	β_{12} 0.701390
β_3	1.46446	"	1.11916	"	β_{21} 0.663281
β_4	6.46839	"	5.23016	"	β_{13} 2.962583
β_5	24.35079	"	17.03841	"	β_{31} 2.732156
β_6	121.19004	"	80.49693	"	n 256940

Es handelt sich also, wie sachlich selbstverständlich, um hypergeometrische, hochgradig positiv asymmetrische Verteilungen, insbesondere bei den Männern.

Tabelle 2 enthält in der ersten Spalte das Heiratsalter der Mädchen, in der zweiten deren Anzahl, in der dritten die empirischen, in der vierten die berechneten zugeordneten Mittel des männlichen Heiratsalters, in der fünften, sechsten und siebenten die relativen Abweichungen der Werte der ersten, dritten und vierten Spalte von ihren totalen Mitteln. Den Werten der dritten und vierten Spalte dieser Tabelle entsprechen die der zweiten Spalten der Tabellen E und F bei Wicksell (l. c. p. 16), deren Übereinstimmung weniger gut ist als die der hier vorliegenden Werte. Auch finden sich gelegentlich Unstimmigkeiten zwischen Wicksells und meinen Rechnungsergebnissen.

Tabelle 2.

1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.
V_{II}	f_{II}	A'_I	$R_3 \pm s_I A_I$	$x_{II} : s_{II}$	$x'_I : s_I$	$R_3 + A_I$
17.5	20330	26.09	26.08 + 0.01	-1.54251	-0.41544	-0.41703 + 0.00159
22.5	105741	26.90	26.91 - 0.01	-0.65425	-0.28244	-0.28134 - 0.00110
27.5	78807	28.70	28.71 - 0.01	0.23400	0.01320	0.01511 - 0.00191
32.5	33918	31.26	31.27 - 0.01	1.12226	0.43480	0.43567 - 0.00087
37.5	12203	34.45	34.43 + 0.02	2.01051	0.95850	0.95568 + 0.00282
42.5	4135	37.99	38.02 - 0.03	2.89877	1.53975	1.54496 - 0.00521
47.5	1250	41.43	41.80 - 0.37	3.78702	2.10565	2.16545 - 0.05980
52.5	409	46.09	45.62 + 0.47	4.67528	2.87181	2.79390 + 0.07791
57.5	93	50.30	49.29 + 1.01	5.56353	3.56228	3.39718 + 0.16510
62.5	32	52.50	52.62 - 0.12	6.45179	3.92453	3.94466 - 0.02013
67.5	12	61.67	55.43 + 6.24	7.34005	5.43095	4.40565 + 1.02530
72.5	7	47.50	57.52 - 10.02	8.22830	3.10284	4.74952 - 1.64668
	256940				0.196115	+ 0.01275
	= n				= τ_I^2	= $[A_I]_3$

Mit Hilfe der Spalten 2 und 6 der Tabelle 2 findet man
 $\tau_I^2 = 0.196115$

daher

$$\delta_{20}^2 = \tau_I^2 - \beta_{11}^2 = 0.012389,$$

ferner aus Tabelle 1 die Hilfsgrößen

$$\varepsilon^{(3)_{03}} = \beta_{04} - \beta_{03}^2 - 1 = 2.97764$$

$$\varepsilon^{(3)_{04}} = \beta_{05} - \beta_{03}\beta_{04} - \beta_{03}^2 = 10.06586$$

$$\varepsilon^{(4)_{04}} = \beta_{06} - \beta_{04}^2 - \beta_{03}^2 = 51.88983$$

$$\delta_{12} = \beta_{12} - \beta_{11}\beta_{03} = 0.183584$$

$$\delta_{13} = \beta_{13} - \beta_{11}\beta_{04} = 0.490395$$

und mittels dieser

$$\gamma^{(2)}_{02} = \delta_{12} : \varepsilon^{(3)}_{03} = 0.061654$$

$$\gamma^{(3)}_{03} = \frac{\delta_{13} \varepsilon^{(3)}_{03} - \delta_{12} \varepsilon^{(3)}_{04}}{\varepsilon^{(3)}_{03} \varepsilon^{(4)}_{04} - (\varepsilon^{(3)}_{04})^2} = -0.007290$$

$$\gamma^{(3)}_{02} = \gamma^{(2)}_{02} - \gamma^{(3)}_{03} \frac{\varepsilon^{(3)}_{04}}{\varepsilon^{(3)}_{03}} = 0.086302,$$

so daß

$$[A_I]_1 = \pm \delta_{20} = \pm 0.1113$$

$$[A_I]_2 = \pm \sqrt{\delta_{20}^2 - \gamma^{(2)}_{02} \delta_{12}} = \pm 0.0328$$

$$[A_I]_3 = \pm \sqrt{\delta_{20}^2 - \gamma^{(3)}_{20} \delta_{21} - \gamma^{(3)}_{30} \delta_{31}} = \pm 0.0114.$$

Von den drei Regressionsgleichungen ersten bis dritten Grades

$$R_1: \frac{x_I}{s_I} = 0 + 0.428622 \frac{x_{II}}{s_{II}}$$

$$R_2: \frac{x_I}{s_I} = -0.061654 + 0.359621 \frac{x_{II}}{s_{II}} + 0.061654 \frac{x_{II}^2}{s_{II}^2}$$

$$R_3: \frac{x_I}{s_I} = -0.078143 + 0.370164 \frac{x_{II}}{s_{II}} + 0.086302 \frac{x_{II}^2}{s_{II}^2} - 0.007290 \frac{x_{II}^3}{s_{II}^3}$$

ist daher die dritte die zutreffendste. Ihre Auswertung findet man in Spalte 7 der Tabelle 2, aus welcher Spalte 4 derselben Tabelle abgeleitet ist. Die Bestimmung von $[A_I]_3$ aus den Einzeldifferenzen der Spalte 7 ergibt

$$[A_I]_3 = \pm 0.0127,$$

so daß eine geringe Unstimmigkeit der beiden Rechnungsweisen, wohl infolge logarithmischer und dezimaler Abrundungen, vorliegt. Die Zahlenwerte der Spalte 6 (empirische Werte = Kreispunkte) und 7 (berechnete Werte = Linienzug) sind in Fig. 1 graphisch dargestellt;

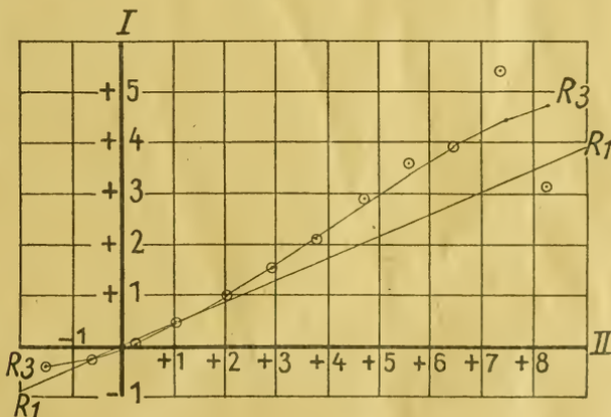


Abb. 1.

ferner ist die Gerade der linearen Regression angegeben. Die beiden bedeutend abweichenden, maximal extremen Werte beruhen auf nur je 12 und 7 unter 256940 Beobachtungen.

Die entsprechenden reziproken Regressionsgleichungen des weiblichen auf das männliche Heiratsalter sind

$$R_1: \frac{x'_{II}}{s_{II}} = 0 + 0.428622 \frac{x_I}{s_I}$$

$$R_2: \frac{x'_{II}}{s_{II}} = -0.022171 + 0.396154 \frac{x_I}{s_I} + 0.022171 \frac{x_I^2}{s_I^2}$$

$$R_3: \frac{x'_{II}}{s_{II}} = -0.034125 + 0.398770 \frac{x_I}{s_I} + 0.040934 \frac{x_I^2}{s_I^2} - 0.004650 \frac{x_I^3}{s_I^3};$$

sie ergeben die mittleren quadratischen Differenzen

$$[A_{II}]_1 = \pm 0.0644, [A_{II}]_2 = \pm 0.0501, [A_{II}]_3 = \pm 0.0448.$$

Die Ergebnisse der quadratischen und der kubischen Regressionsgleichung weichen hier von denen der linearen weniger ab, als bei dem männlichen Material.

Das zweite Beispiel ist von W. Johannsen (1913 p. 335) erdacht, um zu zeigen, daß Korrelation selbst dort vorliegen kann, wo ihre Messung durch den Korrelationskoeffizienten Null ergibt. Da dies Beispiel übereinstimmende, streng symmetrische Variation der beiden bei Johannsen mit x (= I) und y (= II) bezeichneten „Merkmale“ bietet, erfährt an ihm die Berechnung der Regressionskoeffizienten wesentliche Vereinfachungen. Seine Bestimmungswerte sind

Tabelle 3.

I = II		Produkt-Momentquotienten	
A	0.00000	β_{11}	0.000000
s	1.74929	β_{12}	0.000000
β_3	0.00000	β_{21}	0.553727
β_4	2.70537	β_{13}	0.000000
β_5	0.00000	β_{31}	0.000000
β_6	10.82833	β_{14}	0.000000
β_7	0.00000	β_{41}	2.428630
β_8	54.11560	n	500

Bei symmetrischer Variation eines Merkmals werden alle seine ungeraden Momentquotienten sowie diejenigen Werte $\varepsilon^{(t)}_{xz}$ zu Null, für welche die Summe $t+x$ ungerade Zahlen ergibt; daher auch

$$\delta_{2\mu, 1} = \beta_{2\mu, 1} \text{ und } \delta_{1, 2\nu} = \beta_{1, 2\nu}.$$

So erhält man aus den Bestimmungswerten

$$\varepsilon^{(3)}_{30} = \beta_{40} - 1 = 1.70537$$

$$\varepsilon^{(3)}_{50} = \beta_{60} - \beta_{40} = 8.12296$$

$$\varepsilon^{(4)}_{40} = \beta_{60} - \beta_{40}^2 = 3.50930$$

$$\varepsilon^{(5)}_{50} = \beta_{80} - \beta_{40}^2 = 46.79657$$

$$\delta_{21} = \beta_{21} = 0.553727$$

$$\delta_{41} = \beta_{41} = 2.428630$$

und ferner

$$\begin{aligned} \tau_{II}^2 &= \frac{s_{II}^2 - [s'_{II}]^2}{s_{II}^2} = \delta_{02}^2 \\ &= 0.190627. \end{aligned}$$

Hieraus findet man

$$\gamma^{(1)}_{10} = 0$$

$$\gamma^{(2)}_{20} = \beta_{21} : \varepsilon^{(3)}_{30} = 0.324696$$

$$\gamma^{(3)}_{30} = 0$$

$$\gamma^{(4)}_{40} = \frac{\beta_{41} \varepsilon^{(3)}_{30} - \beta_{21} \varepsilon^{(3)}_{50}}{\varepsilon^{(3)}_{30} \varepsilon^{(5)}_{50} - (\varepsilon^{(3)}_{50})^2} = -0.025768$$

$$\gamma^{(4)}_{30} = 0$$

$$\gamma^{(4)}_{20} = \gamma^{(2)}_{20} - \frac{\gamma^{(4)}_{40} \varepsilon^{(3)}_{50}}{\varepsilon^{(3)}_{30}} = 0.447434$$

$$\gamma^{(4)}_{10} = 0$$

$$\gamma^{(4)}_{00} = -\gamma^{(4)}_{20} - \gamma^{(4)}_{40} \beta_{40} = -0.377721,$$

mithin

$$[\Delta_{II}]_1 = \pm \tau_{II} = \pm 0.43661$$

$$[\Delta_{II}]_2 = \pm \sqrt{\tau_{II}^2 - \gamma^{(2)}_{20} \beta_{21}} = \pm 0.10409$$

$$[\Delta_{II}]_3 = [\Delta_{II}]_2$$

$$[\Delta_{II}]_4 = \sqrt{\tau_{II}^2 - \gamma^{(4)}_{20} \beta_{21} - \gamma^{(4)}_{40} \beta_{41}} = \pm 0.07383.$$

Von den vier ersten Regressionsgleichungen des zweiten Merkmals auf das erste

$$R_1: \frac{x'_{II}}{s_{II}} = 0$$

$$R_2: \frac{x'_{II}}{s_{II}} = -0.324696 + 0.324696 \frac{x_I^2}{s_I^2}$$

$$R_3: \frac{x'_{II}}{s_{II}} = -0.324696 + 0.324696 \frac{x_I^2}{s_I^2}$$

$$R_4: \frac{x'_{II}}{s_{II}} = -0.377721 + 0.447434 \frac{x_I^2}{s_I^2} - 0.025768 \frac{x_I^4}{s_I^4}$$

erweist sich also die vierte als die geeignetste.

Tabelle 4 enthält die relativen Abweichungen der den Varianten -5 bis +5 (Spalte 1) des ersten Merkmals zugeordneten Mittel des zweiten, und zwar nach direkter Berechnung aus dem Kombinationschema (Spalte 4) wie nach den Regressionsgleichungen zweiten und vierten Grades (Spalte 5 und 7). Spalte 2 enthält die Frequenz der bedingenden Varianten, Spalte 3 ihre relativen Abweichungen, Spalte 6 und 8 die Produkte $f_I \Delta_{II}^2$. Die fünfstelligen Dezimalen der rechnerischen Ergebnisse sind in der Tabelle auf dreistellige abgerundet.

Tabelle 4.

1	2	3	4	5	6	7	8
V_I	f_I	$x_I : s_I$	$x'_{II} : \Delta_{II}$	$R_2 \pm \Delta_{II}$	$f_I \Delta_{II}^2$	$R_4 \pm \Delta_{II}$	$f_I \Delta_{II}^2$
0	112	0.000	-0.490	-0.325 - 0.165	3.060	-0.378 - 0.112	1.412
+1	95	+0.572	-0.162	-0.219 + 0.057	0.598	-0.234 + 0.072	0.979
+2	60	+1.143	0.181	0.100 + 0.081	0.793	0.163 + 0.018	0.038
+3	29	+1.715	0.651	0.630 + 0.021	0.024	0.715 - 0.064	0.244
+4	9	+2.287	1.270	1.373 - 0.103	0.190	1.257 + 0.013	0.003
+5	1	+2.858	1.715	2.328 - 0.613	0.752	1.558 + 0.157	0.049
	500			+0.104	5.417	+0.074	2.725
= n				= $[\Delta_{II}]_2$	= Σ	= $[\Delta_{II}]_4$	= Σ

Fig. 2 stellt die Werte der Tabelle 4 graphisch dar; R_1 fällt mit der Abszissenachse der Figur zusammen.

Sämtliche reziproken Regressionsgleichungen lauten übereinstimmend

$$R_v: \quad \frac{x'_I}{s_I} = 0,$$

und man findet dementsprechend als Korrelationsquote des ersten Merkmals

$$\tau_I^2 = 0.$$

Im dritten Beispiel, welches des allzukleinen Materials (332 Beobachtungen) wegen an sich keine günstigen Ergebnisse erwarten läßt, handelt es sich um die Regression der Totallänge (I) auf das Körper-

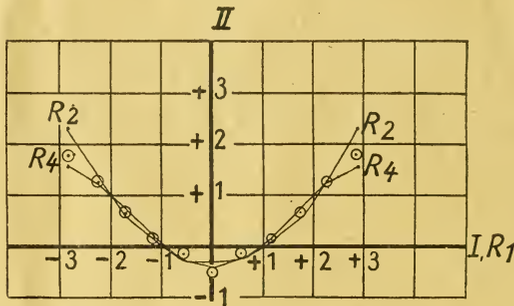


Abb. 2.

gewicht (II) des Kaulbarsches (*Acerina cernua* L.). Die reziproke Regression ist bei dieser Art von praktischer Bedeutung und eine solche dritten Grades. Aus dem an anderer Stelle zu veröffentlichenden (Duncker l. c.) Kombinationsschema der beiden Merkmale erhält man die Bestimmungswerte

Tabelle 5.

	I. Länge	II. Gewicht	Produkt-Momentquotienten	
A	12.66867 cm	29.87950 g	β_{11}	0.900581
s	1.73079 "	11.91655 "	β_{12}	0.668919
β_3	-0.11437	1.14860	β_{21}	0.270057
β_4	3.49836	5.14550	β_{13}	3.898532
β_5	-0.63183	15.04051	β_{31}	3.159070
β_6	18.99604	58.40810	n	332

Da

$$\tau_I^2 = 0.883148,$$

ist

$$\delta_{20}^2 = 0.072102 \pm 0.019659$$

und

$$[A_I]_1 = \pm 0.2685.$$

Ferner sind

$$\gamma^{(2)}_{02} = -0.129320$$

$$\gamma^{(3)}_{03} = 0.206023,$$

daher

$$[A_I]_2^2 = 0.024837$$

$$[A_I]_3^2 = -0.062954.$$

Die Anwendung der Regressionsgleichung zweiten Grades bedeutet demnach eine Verbesserung gegenüber der der linearen; dagegen führt die Auswertung der Regressionsgleichung dritten Grades zu gänzlich unhaltbaren Resultaten (s. folgende Tabelle).

Tabelle 6.

1	2	3	4	5	6
V_{II}	f_{II}	$x_{II} : s_{II}$	$x'_I : s_I$	R_2	$R_3 \pm A_I$
10	11	-1.668	-2.303	-1.707	-2.528 + 0.225
15	21	-1.249	-1.666	-1.178	-0.976 - 0.690
20	65	-0.829	-0.684	-0.694	0.029 - 0.713
25	62	-0.409	-0.228	-0.255	0.578 - 0.806
30	67	0.010	0.110	0.138	0.761 - 0.651
35	28	0.430	0.625	0.486	0.671 - 0.046
40	36	0.849	0.914	0.788	0.398 + 0.516
45	16	1.269	0.950	1.045	0.033 + 0.917
50	13	1.688	1.503	1.256	-0.331 + 1.834
55	2	2.108	1.347	1.422	-0.604 + 1.951
60	6	2.528	1.828	1.542	-0.694 + 2.522
65	—	2.947	—	1.617	-0.510 + ?
70	2	3.367	2.214	1.646	0.039 + 2.175
75	1	3.786	2.214	1.629	1.045 + 1.169
80	2	4.206	3.080	1.567	2.598 + 0.492
	332		0.883		+ 0.844
	= n		= τ_I^2		= $[A_I]_3$

Die quadratische Regressionsgleichung lautet

$$R_2: \frac{x'_I}{s_I} = 0.129320 + 0.885791 \frac{x_{II}}{s_{II}} - 0.129320 \frac{x_{II}^2}{s_{II}^2}$$

und führt zu

$$[A_I]_2 = + 0.1576.$$

Dagegen ergibt der Vergleich der empirischen mit den nach der kubischen Regressionsgleichung

$$R_3: \frac{x'_I}{s_I} = 0.760504 + 0.090164 \frac{x_{II}}{s_{II}} - 0.784067 \frac{x_{II}^2}{s_{II}^2} + 0.206023 \frac{x_{II}^3}{s_{II}^3}$$

berechneten Werten

$$[A_I]_3 = + 0.8436,$$

also eine mittlere quadratische Differenz, die mehr als das dreifache von $[A_I]_1$ beträgt. Gleichungen vierten und höheren Grades würden wachsende negative Werte von $[A_I]^2$ bedingen und dementsprechend noch weniger zur Wiedergabe der empirischen Befunde geeignet sein.

Literatur.

- Betz, W., Über Korrelation. Beih. Zeitschr. ang. Psychol. u. psychol. Sammelf. Nr. 3. Leipzig 1911. 88 pp.
- Blakeman, J., On tests for linearity of regression in frequency distributions. Biometrika Vol. IV Nr. 3 1905 p. 332—350.
- Collier, W. A., Einführung in die Variationsstatistik. Berlin 1921. 8°. VI 73 pp.
- Exner, F. M., Über die Korrelationsmethode. Jena 1913. 8°. 36 pp.
- Goldschmidt, R., Einführung in die Vererbungswissenschaft. — Leipzig 1911. 8°. X + 502 pp.
- Johannsen, W., Elemente der exakten Erblchkeitslehre. — Jena 1913. 8°. 2. Aufl. XII + 724 pp.
- Lang, A., Experimentelle Vererbungslehre in der Zoologie seit 1900. Erste Hälfte. Jena 1914. gr. 8°. 892 pp.
- Pearson, K., Mathematical contributions to the theory of evolution. XIV: On the general theory of skew correlation and non-linear regression. Draper's Co. Res. Mem. Biom. Ser. II. Lond. 1905. 4°. 54 pp. 3 pl.
- Wicksell, S. D., Das Heiratsalter in Schweden 1891—1910. Eine korrelationsstatistische Untersuchung. Festschr. Lunds Universitet 250 årsjubil. 1918. Act. R. Soc. Physiograph. Lundens N. F. Bd. 29 Handl. Nr. 18. 46 pp. (14 Tab.).

Zur Ähnlichkeit der Kuckuckseier.

Von Dr. Horst Wachs-Rostock.

Mit der Frage der Mimikry der Kuckuckseier beschäftigt sich eine Abhandlung, die Friedrich von Lucanus im Journal für Ornithologie 1921, S. 239 ff. veröffentlicht. Verfasser untersuchte die Sammlung an Kuckuckseiern des Berliner Museums, die 728 Gelege 30 verschiedener Vogelarten mit zusammen 765 Kuckuckseiern enthält. Weitaus die meisten Kuckuckseier waren gezeichnet, nur 17 Stück waren einfarbig; von diesen durchlaufen 16 alle Abstufungen vom tiefen Blaugrün bis zur milchweißen Farbe, ein Ei aus einem Rotkehlchen-Gelege ist lehmgelb.

Die Gruppierung nach „ähnlichen“ und „unähnlichen“ Eiern ergab eine fast vollkommene Übereinstimmung für die Gruppe der Sylvien (Grasmücken), der weitaus die meisten Gelege angehörten: in 481 Gelegen der Gartengrasmücke waren alle zugehörigen 502 Kuckuckseier als „sehr ähnlich“ anzusprechen, desgleichen 16 Kuckuckseier in 15 Gelegen der Dorngrasmücke, 2 bei der Zaun- und 4 bei der Orpheusgrasmücke. Nur bei der Mönchsgrasmücke war von 14 Gelegen in 4 Fällen das Kuckucksei unähnlich. Zeigt sich sonach in dieser Gruppe eine ganz außerordentliche Übereinstimmung, so ist das Gegenteil der Fall bei den Gelegen von *Phylloscopus* (Laubsänger) und *Troglodytes* (Zaunkönig): hier sind alle gefundenen Kuckuckseier als „unähnlich“ anzusprechen, und zwar 4 in 4 Gelegen beim Waldlaubsänger, 6 in 5 Gelegen beim Weidenlaubsänger und 120 Kuckuckseier in 109 Gelegen beim Zaun-

könig. Für die Gesamtheit aller untersuchten Gelege berechnet sind als „ähnlich“ anzusprechen 597 Stück (78 %), als „unähnlich“ 168 Stück (22 %). Da nach obigen Ergebnissen klar ist, daß das Gesamtergebnis jeder derartigen Statistik wesentlich von der zufällig in der betreffenden Sammlung vorhandenen Anzahl der Gartengrasmückennester einerseits bezw. der Laubsänger- und Zaunkönigsnester andererseits abhängig ist, wurden die Verhältniszahlen auch noch nach Abzug eben dieser Gelege errechnet; von den dann verbleibenden 133 Kuckuckseiern erwiesen sich 95 Stück (72 %) als ähnlich, 38 (28 %) als unähnlich; sonach ergibt auch diese Berechnung in diesem Falle annähernd die gleichen Verhältniszahlen.

„Von den Kuckuckseiern der Sammlung des Berliner Museums, folgert der Verfasser, ist also der größte Teil den Nesteiern ähnlich, und es tritt eine große Anpassungserscheinung deutlich und unverkennbar zutage. Die zahlreichen Variationstypen des Gartengrasmückeneies, die gespritzte Zeichnung des Dorngrasmückeneies, das fein gestrichelte Muster vom Ei der Bachstelze, die braune Wölkung des Fliegenschnäppereies, die blaugrüne Farbe, die das Ei des Gartenrotschwanzes zeigt, sowie die Zeichnung und Farbe der Würgereier kehren in geradezu verblüffender Weise bei den Kuckuckseiern wieder.

Eine einzig in ihrer Art dastehende Mimikry zeigt das Kuckucksei in dem Gelege von *Emberiza ciopsis*. Die völlige Übereinstimmung der höchst eigenartigen Zeichnung mit ihren kranzartig um das stumpfe Ende gewundenen Wurmlinien übertrifft in ihrer Vollendung und Eigentümlichkeit alle anderen Anpassungserscheinungen.“

Um nun eine richtige Beurteilung dieser Anpassung zu gewinnen, zieht Verfasser zum Vergleich verwandte Formen heran, wo wir oft eine große Übereinstimmung mit den Eiern der Pflegeeltern finden. So legt der Häherkuckuck (*Coccytes glandarius* L.) seine elsternartig gefärbten Eier in die Nester der Elster oder Nebelkrähe, während *Chalcococcyx maculatus* Gm. seine einfarbig rotbraunen Eier zu den ebenfalls einfarbig rotbraunen Eiern von *Neornis* und *Horornis* legt. Die Pflegeeltern von *Coccytes jacobinus* Bodd. sind die *Crateropus*-Arten, die ebenso wie jener einfarbig blaue Eier legen. Der Koel, *Eudynamis niger* Cab., legt seine Eier ausschließlich in die Nester der beiden indischen Krähen *Corvus culminatus* und *splendens* Vieill., deren Eiern das Koelei sehr ähnlich ist. In allen diesen Fällen ist es also voll- auf berechtigt, von einer Mimikry der Kuckuckseier zu sprechen.

„Das Schmarotzertum des Kuckucks, führt der Verfasser aus, hat sich offenbar in der Weise entwickelt, daß die Vögel anfangen, zu mehreren ein- und dasselbe Nest zu benutzen und gemeinschaftlich zu brüten, wie es bei einigen ausländischen Kuckucken heute noch der Fall ist (z. B. bei der amerikan. Kuckucksgattung der Madenfresser, *Crotophaga*). Mit der Zeit gewöhnten sich dann einzelne Individuen das Brüten ab, andere folgten ihnen, bis dann schließlich der Brutinstinkt ganz verloren ging, womit gleichzeitig auch der Trieb

zum Nestbau erlosch. Von diesem Augenblick an waren aber die Vögel gezwungen, ihre Eier in die Nester fremder Vögel zu legen, und es ist nur natürlich, daß sie die Nester solcher Vogelarten wählten, deren Eier den ihrigen möglichst ähnlich waren, die sie also gewissermaßen für Eier ihrer Artgenossen hielten. So brachte denn *Coccytes glandarius* seine elsternartig gefärbten Eier in den Nestern der Elster und Krähe unter, *Coccytes jacobinus* seine blauen Eier in den Nestern der *Crateropus*-Arten usw. Bei dem einheitlichen Typus der Eier dieser ausländischen Kuckucke läßt sich auf diese Weise die Anpassung ganz einfach und natürlich erklären.“

Da nun die meisten Eier unseres Kuckucks denen der Gartengrasmücke ähneln (502 Eier in 481 Gelegen), und fast zwei Drittel des Materials in Nestern der Gartengrasmücke gefunden wurde, nimmt Verfasser an, daß das ursprüngliche Kuckucksei in seiner Färbung dem Gartengrasmückenei glich. Dann wird klar, daß unser Kuckuck bei seinem Übergang zum Brutschmarotzertum ebenso wie die oben erwähnten ausländischen Kuckucke zunächst ausschließlich solche Vogelarten als Pfleger gewählt haben wird, die möglichst ähnliche Eier legten, also in erster Linie die Grasmücken. Da die Eier der Gartengrasmücke stark variieren, war, wenn das gleiche für die ursprünglich grasmückenähnlichen Eier des Kuckucks zutraf, von vornherein eine gewisse Ähnlichkeit mit den Eiern vieler Singvögel, wie der Stelzen, Pieper, Fliegenfänger und Würger vorhanden, die dem Kuckuck bei seinem Schmarotzertum zugute kam. Seine Eier brauchten also den Eiern vieler Pfleger nicht erst angepaßt zu werden, sondern die Möglichkeit einer Mimikry war bis zu einem gewissen Grade bereits vorhanden.

Nun finden sich aber in einigen Fällen besondere Anpassungen an andere Färbungstypen; so wurde oben schon die ganz hervorragende Anpassung in einem Gelege von *Emberiza ciopsis* erwähnt; ferner findet sich im nördlichen Europa besondere Anpassung an die Eier des Bergfinken, im südlichen Europa an die Eier der Orpheusgrasmücke, wie dies für 5 Fälle aus 3 verschiedenen Gegenden (Herzegowina, Dalmatien, Malaga) nachgewiesen wurde. Hier wären auch die einfarbig blauen Kuckuckseier in den Nestern des Gartenrötels (sollen vor allem in Finnland häufig sein) zu nennen. Wenn wir nun annehmen, daß das Kuckuckweibchen mit Vorliebe derjenigen Vogelart sein Ei unterschiebt, von der es selbst großgezogen wurde, so ließen sich diese besonderen Anpassungen durch die Selektion erklären: „Dadurch, daß alle unähnlichen Eier von den Nestinhabern stets entfernt, und nur die ähnlichen angenommen wurden, wurde in den verschiedenen Gegenden mit der Zeit ein Kuckucksstamm herangezüchtet, dessen Eier sich durch eine große Anpassung auszeichnen.“ Dabei wären die einfarbig blauen Kuckuckseier in den Nestern des Gartenrotschwanzes und die eigentümliche Anpassung im *Emberiza ciopsis*-Gelege offenbar aus besonderen Variationen herangezüchtet worden.

Bei diesem Gedankengang ist aber stillschweigend vorausgesetzt, daß die Stiefeltern die unähnlichen Kuckuckseier entfernen; wie steht es hiermit? Versuche, die mit dem Unterschieben „fremder Eier im Nest“ gemacht wurden, haben gezeigt, daß sich verschiedene Vogelarten verschieden verhalten: die Raubvögel nehmen fremde Eier ohne weiteres an, während die Singvögel zum Teil auf derartige Eingriffe reagieren, was bei den Ammern und anscheinend auch bei der Amsel und Misteldrossel wieder stärker hervortritt als bei vielen anderen Arten. Es verhalten sich aber auch die einzelnen Individuen der gleichen Art eventuell verschieden. Zu den eignen Eiern hinzugefügte einzelne fremde Eier werden von den Singvögeln vielfach angenommen, noch leichter ein volles vertauschtes Gelege. Nicht angenommen wird ein einzelnes fremdes Ei, das an Stelle des entfernten eignen Geleges ins Nest gelegt wird (wie nicht anders zu erwarten war! Referent).

Da hiernach feststeht, daß auch unangepaßte Eier angenommen werden (wie ja auch die unähnlichen Kuckuckseier bebrütet werden), scheint dem Verfasser eine natürliche Auslese hier nicht wirksam und daher nicht für die Erklärung der besonderen Anpassung der Kuckuckseier heranzuziehen. Da nun aber „eine so ausgeprägte Mimikry, wie wir sie außer bei den Sylvien auch in den Gelegen vom grauen Fliegenschwärmer, rotrückigen und rotköpfigen Würger, weißen und gelben Bachstelze und besonders bei *Emberiza ciopsis* finden, wo sie geradezu verblüffend wirkt, unmöglich übersehen oder als eine Laune des Zufalls betrachtet werden kann, handelt es sich hier offenbar um ein Naturgesetz, dessen Erkenntnis weiterer Forschung vorbehalten ist.“

Zu diesen hervorragend schönen und gedankenreichen Untersuchungen des bekannten Autors möchte ich mir noch einige Bemerkungen erlauben. Die Feststellung, daß manche Singvögel auch unähnliche artfremde Eier, seien es durch Menschenhand untergeschobene, seien es ähnliche Kuckuckseier, annehmen, schließt, wie wir im Gegensatz zum Verfasser scheint, eine „Auslese“ der passenden Eier doch nicht aus. Lucanus betont (S. 257), daß eine Anpassung des Kuckuckseies nur dann erzielt werden kann, wenn alle Eier, die den Nesteiern unähnlich sind, regelmäßig dem Untergang preisgegeben werden. Mir hingegen scheint, daß der Unterschied im Effekt bei der Vernichtung aller unähnlichen Eier bzw. bei der Vernichtung nur eines Teiles der unähnlichen Eier kein prinzipieller, sondern nur ein gradueller ist: im ersteren Falle würde der Enderfolg, „vollkommene Anpassung in allen Fällen“, schneller erreicht werden, so aber finden wir außer den angepaßten Eiern, den „geeigneten“ im Darwinschen Sinne, eben gelegentlich auch noch „ungeeignete“ = unangepaßte.

In Wahrheit liegen die Verhältnisse vielleicht noch ein wenig anders: bei denjenigen Arten der Pflegeeltern, die andersartige Eier „nicht leiden mögen“, findet deren Ausmerzung statt, hier stellen wir dann statistisch „Ähnlichkeit“ fest, bei anderen Pflegeeltern, die weniger empfindlich sind, finden wir öfter „unähnliche“. Zu den ersteren mögen unter anderem die Bachstelzen und Gartengrasmücken gehören; gerade die letzteren würden so bei uns die ursprüngliche, typische alte Arzteichnung des Kuckuckseies „erhalten“, „bewahren“. Die Tatsache, daß die in Grasmückennestern gefundenen Kuckuckseier fast zwei Drittel des Gesamtmaterials ausmachen, zeigt, daß bei uns noch die überwiegende Anzahl der Individuen (Kuckucke) den alten Typus des Eies bewahrt hat. Neben diesem Haupttyp kommen aber immer wieder variierende Individuen (Abirrungen) vor, bzw. ganze Familien (genealogische Familien!), denen ein anderer Eityp eigen ist. Solche Individuen suchen nun ihrerseits nach Nestern, in denen die Eier ähnlich ausschauen wie das eigene Ei! Denn ich halte mit Bestimmtheit dafür, daß auch das einzelne Kuckucksindividuum wie jedes Vogelindividuum sein Ei kennt! Gerade dieser außerordentlich wichtige Umstand darf nicht unberücksichtigt bleiben! Denn die ursächliche Verknüpfung der Tatsachen wird danach eine vollkommen andere: es ist nicht so, daß der Kuckuck ein blaigrünes Ei legt, wenn er oder weil er zu einem Gelege des Gartenrotschwanzes hinzulegt, — nein, umgekehrt: weil dieses Kuckuckindividuum blaigrüne Eier legt, sucht es nach Nestern, die ähnliche Eier enthalten, ganz genau wie der Autor dies für die angeführten ausländischen Kuckucke angibt. Es ist doch nicht die „Art“, die die Nester sich aussucht, sondern jeweils das „Individuum“!

Wird nun z. B. für solch blaigrüne Eier das geeignete Nest gefunden, dann gelingt die Nachzucht; und sie gelingt in diesem Falle eben nur oder wenigstens vorzugsweise im Nest des Gartenrotschwanzes. Ganz das entsprechende gilt natürlich dann z. B. im Norden für die Individuen, die Bergfinken-ähnliche Eier legen bzw. im Süden für solche Individuen, deren Eier denen des Orpheussängers ähnelten. Gerade die in die Bergfinkennester bzw. in die Orpheussängernester gelegten Eier wurden erbrütet und lieferten Nachzucht! So bekommen wir neben der alten Stammmasse mit dem Eityp der „Grasmücken-ähnlichen“ neue genealogische Familien mit den Eitypen der „Bergfinken-ähnlichen“ und der „Orpheussänger-ähnlichen“.

Auf diese Art könnten sich beim Kuckuck biologische Rassen entwickeln, die, äußerlich gleich, sich durch die Eitypen und Wahl des Wirtes unterscheiden würden — wenn, ja wenn die Kuckuckweibchen parthenogenetisch wären! Denn es ist höchst wahrscheinlich, daß kein unmittelbarer Anlaß gegeben ist, der „blau-eiige“ Männchen gerade nur mit „blau-eiigen“ Weibchen sich paaren ließe, es liege denn der Fall vor, daß ein bestimmter Typ innerhalb eines bestimmten Lebensraumes vorherrsche.

So wird, vor allem in geographisch-biologisch einheitlichen Gebieten, immer wieder eine „Rückkreuzung“ mit der Stammrasse (Gartengrasmückeneiertyp) oder Durcheinanderpaaren der neuen Eitypenrassen stattfinden; dadurch ergibt sich eine unendliche Mannigfaltigkeit der Eifärbungen, zumal unter Berücksichtigung der offenbar großen individuellen Variationsbreite. Natürlich werden auch die unglücklichen Nachkommen solcher Kreuzungen („Zwischenrassen“ könnten wir sie nennen, wobei so ziemlich jedes solche Individuum eine besondere Zwischenrasse wäre) bestens bestrebt sein, geeignete Nester zu finden; aber einerseits wird dies Bestreben aus Mangel an entsprechenden Nestern bzw. Eiern nicht zum Ziele führen, andererseits die wahrscheinlich starke Verschiedenheit der Eier solcher Individuen zu vielfachen Mißgriffen führen. So werden naturnotwendig jahreinjahraus viele „unähnliche“ Eier abgelegt werden müssen — wie viele wir finden, wird abhängen von drei Momenten: 1. dem lokalen Vorhandensein atypischer Individuen (Individuen mit Eiern, die keinem bestimmten Typ entsprechen und unter sich stark variieren); 2. dem Grad der „Auslese“, die die Wirtsvögel eventuell treffen; und 3. dem Grade und der Art der Durchforschung der Gegend.

Aus diesen Gedankengängen wird verständlich,

1. daß die überwiegende Anzahl der Kuckuckseier sich in Nestern der Gartengrasmücke findet und diese sämtlich ähnlich sind: der „Typ“ der Gartengrasmückeneier entspricht dem alten Eityp von *Cuculus canorus*; die Nester bzw. Eier der Gartengrasmücke werden daher von den meisten Kuckucksweibchen als „geeignet“ angesehen;

2. daß sich auch in anderen Nestern „sehr ähnliche“ bzw. „hervorragend angepaßte“ Eier finden können: in diesen Fällen hat ein Kuckucksweibchen mit abweichendem Eityp ein „geeignetes“ Nest gefunden;

3. daß in verschiedenen Gegenden an Stelle oder auch neben den Gartengrasmückennestern auch in anderen Nestern (Gartenrotschwanz, vor allem in Finnland; Bergfink, im Norden; Orpheussänger, im Süden) sich oft oder meist oder regelmäßig „gut angepaßte“ Eier finden: hier ist neben dem Haupttyp oder dem alten Typ ein neuer Typ in Ausbildung begriffen und darin schon mehr oder weniger weit fortgeschritten;

4. daß sich auch unähnliche Eier finden, eventuell auch in Nestern solcher Arten, wo ebenso oft ähnliche Eier gefunden werden: die ähnlichen stammen von Weibchen reineren Typs, die zielsicherer auswählen, die unähnlichen von Weibchen gemischten Typs, bzw. solchen, deren Eier unter sich stark variieren, sodaß ihnen eine sichere Auswahl unmöglich wird, oder von solchen Weibchen, die schlecht wählten bzw. geeignete Nester nicht fanden.

Ungeklärt aber bleibt hiernach noch, wie es kommt, daß diejenigen Eier, die sich bei *Phylloscopus* und *Troglodytes* fanden, regelmäßig

unähnlich waren! Die Frage ist sehr wesentlich vor allem im Hinblick auf die außerordentlich hohe Zahl der Eier aus den Nestern des Zaunkönigs (120 Eier aus 109 Nestern) und müßte vielleicht ein wenig anders, etwa so lauten: „Wie kommt es, daß die Kuckuckswibchen ihr Ei so überaus häufig in das Nest eines Zaunkönigs bringen, obgleich dessen Eier keiner Variation des Kuckuckseies ähneln?“

Vergegenwärtigen wir uns genau den biologischen Vorgang: nach der Bauart des Zaunkönigsnestes ist es wohl in allen Fällen ausgeschlossen, daß das Kuckuckswibchen sein Ei hinein „legt“, wie man den Vorgang des Eierlegens für gewöhnlich im Sprachgebrauch kennt. Wenn das Kuckuckswibchen schon in vielen Fällen bei den anderen Nestern gezwungen sein wird, sein vorher abgelegtes Ei ins Nest zu „tragen“, so wird das für die Kuckuckseier im Zaunkönigsnest regelmäßig zutreffen! Der Kuckuck muß in diesem Falle sein Ei hinein tragen. Tut er dies bei den anderen Nestern, so erblickt er wohl meist die Eier, ebenso natürlich, wenn er sich zur Eiablage direkt aufs Nest setzt — im Zaunkönigsnest aber sieht er die Eier nicht. Er kann sie gar nicht sehen, da die Eingangsöffnung wohl immer durch seinen eignen Körper verdunkelt ist. Sonach fehlt ihm hier die Kontrolle durchs Auge, die er in den übrigen Fällen doch meist ausüben kann. Gerade für die Nester des Zaunkönigs schaltet also die optische „Auslese“, die der legende Kuckuck trifft, aus — und gerade in diesem Falle haben wir am typischsten die Ungleichheit zwischen Nesteiern und Kuckucksei. Ich glaube, die Sonderstellung, die das Zaunkönigsnest gerade hierin, in bezug auf die „Unmöglichkeit des Beschauens der Eier“ einerseits und der „Unähnlichkeit“ der Kuckuckseier andererseits einnimmt, ist so auffallend, daß ein ursächlicher Zusammenhang dieser beiden Erscheinungen bestehen muß!

Wie die Verhältnisse für die Laubsängernester liegen, vermag ich nicht zu beurteilen, doch fällt ihre Zahl (9) gegenüber den Zaunkönigsnestern (109) ja viel weniger ins Gewicht. Von größtem Wert aber wird es sein, daß jeweils recht genau auf die Bauverhältnisse der Nester geachtet wird, in denen sich die Kuckuckseier finden, immer unter Berücksichtigung der Frage: konnte der Kuckuck sein Ei direkt im Nest ablegen oder mußte ers hineinragen und konnte er dabei die Eier sehen? Auf dies letztere kommts besonders an! Wie wertvoll wäre das Berliner Material, wenn die Finder jeweils hierauf geachtet hätten! Bei dieser Gelegenheit sei eine Bemerkung über die Farbentafel der Kuckuckseier im Naumann gestattet; ich habe mich vergebens bemüht zu finden, nach welchem Prinzip die Abbildungen auf der Tafel geordnet sind, ich finde keines! Wie übersichtlich und wertvoll würde diese Tafel, wenn die Eier aus artgleichen Nestern beisammen ständen! Oder wenn sie schließlich auch nach den Fundorten geordnet wären, möchte's noch sein. So aber ist diese Tafel von einer Unübersichtlichkeit, die ihren Wert und Benutzbarkeit denkbar stark mindert!

Nach dieser Annahme übergibt das Kuckucksweibchen dem Zaunkönignest sein Ei also jeweils ohne optische Kontrolle der „Stiefgeschwistereier“. Wie erklärt sich aber die Häufigkeit gerade dieser Wahl? Oder, anders gefragt: „Wie kommt es, das viele Kuckucksweibchen eine Vorliebe für Zaunkönignester haben?“ Wenn es richtig ist, daß der Kuckuck solche Nester bevorzugt, die seiner eignen Wiege gleichen, so würden die Zaunkönignester bevorzugt von Kuckucken, die in Zaunkönignestern erbrütet wurden. Das scheint auf den ersten Blick nur die Verschiebung des Problems um eine Generation zu sein, doch dem ist nicht so. Während diejenigen Kuckucke, die in irgend einem anderen Singvogelnest erbrütet sind, sich bei der Auswahl des Nestes für ihre Eier mehr durch die Eier im Nest als durch die Form des Nestes leiten lassen mögen, wird bei den Zaunkönigkuckucken gerade und ausschließlich die Form des Nestes, der Habitus des Nestes maßgebend sein. Hierdurch tritt das Zaunkönignest abermals in Gegensatz zu allen anderen Nestern: allein das Zaunkönignest wird als „Nest“ wiedererkannt, alle (?) anderen aber nach den Eiern. Haben wir als Ausgangsmaterial auch nur einen Zaunkönig-Kuckuck, so ist dieser besser gestellt als alle seine Geschwister: jene müssen in den Nestern der verschiedensten Singvögel herum-suchen, er aber erkennt den Platz, wo er hin muß, am „Typ“ des Nestes.

Und noch ein weiterer Umstand mag die zahlenmäßige Überlegenheit der „Zaunkönig-Kuckucke“ veranlaßt haben: die Schwierigkeit für den „Wirt“, das Kuckucksei zu entfernen. Immerhin, wollte's der Zaunkönig unbedingt, so würde er wohl Mittel finden, sich seiner zu entledigen. Aber daß er's nicht tut, ist Tatsache. Diese zwei Momente, der besondere „Typ“ des Nestes und die stetige Duldung der Kuckuckseier haben, nach dieser Auffassung, die große Zahl der Zaunkönig-Kuckucke, d. h. solcher Kuckucke, die Zaunkönignester bevorzugen bzw. in ihnen erbrütet wurden, begünstigt; die Unmöglichkeit für den Kuckuck aber, die betreffenden Wirtseier zu sehen, bedingt den Mangel einer Anähnlichung der betreffenden Kuckuckseier an die Eier des Zaunkönigs.

Ich glaube, daß wir unter Berücksichtigung all dieser Verhältnisse doch recht gut in die ursächlichen Zusammenhänge hineinschauen, die jeweils die „Ähnlichkeit“ bzw. „Unähnlichkeit“ der Kuckuckseier bedingen. Es ist nicht ein Naturgesetz, das hier, unserer Erkenntnis verschlossen, waltet, sondern es handelt sich um eine Vielheit miteinander eng verknüpfter Erscheinungen, die, selbst Folge und wiederum Ursache, ein z. Z. noch mannigfaltig wechselndes Geschehen bedingen. Wir haben hier einen Fall vor uns, wo eine biologische Erscheinung noch nicht im typischen, durch Jahrtausende erprobten, „eingefahrenen“ Gleise läuft, sondern wo es sich um ein „Werden“, ein unter unseren Augen sich vollziehendes „Versuchen“ handelt. Mannigfaltig sind die

Umstände, die, teils als äußere Faktoren (z. B. Farbe, Sichtbarkeit der Nesteier, Habitus des Nestes, Kombination der Paarung), teils als innere Faktoren (z. B. Variabilität des Kuckuckseies, Geschick des Weibchens zur Auswahl, Duldung oder Nichtduldung des Eies durch die Stiefeltern) dies biologische Geschehen beeinflussen. Freuen wir uns, einen solchen Fall gefunden zu haben, und achten wir auf alle, alle Feinheiten, damit wir einmal wirklich sagen können, warum es in diesem Spezialfalle so wurde, wie es kommen wird. Denn, dies mögen wir uns vor Augen halten, welches biologische Phänomen, vor allem aber welcher Vorgang in der Phylogenese, und sei es auch nur die Genese zweier biologischer Arten, kommt so schnell zum Abschluß, daß die kurze Spanne Zeit eines Naturforscherlebens ausreichen möchte, Beginn und Abschluß zu schauen?

Rostock, den 14. Januar 1922.

Beiträge zum Unsterblichkeitsproblem der Metazoen.

III. Teil.

Depressionen und Lebensdauer bei Hydren.

Von **Wilhelm Goetsch**, München.

Mit 3 Abbildungen.

Neben der geschlechtlichen Fortpflanzung gibt es im Lebenszyklus der Hydren noch Momente, die für die Existenz des Individuums gefährlich sind: die als Depression bezeichneten Erscheinungen, auf die ein jeder, der Hydren längere Zeit beobachtete, aufmerksam geworden ist.

Der Name Depression für diese Zustände stammt von R. Hertwig. Er übertrug die von Calkins für besondere Erscheinungen der Protozoenkultur eingeführten Bezeichnungen auf die Hydren, da sie mit dem dort oftmals gefundenen periodischen Stillstand der Lebensfunktionen übereinstimmten. „Auch bei *Hydra* treten Perioden auf, in denen Nahrungsaufnahme, Assimilation und Knospung in Stockung geraten¹⁾“ und solche sind dann immer von ganz bestimmten morphologischen Veränderungen des Hydrakörpers begleitet, von denen ein großer Prozentsatz der Individuen sich nach den verschiedenen Beobachtungen nicht wieder erholen kann. In den Kulturen von Böcker²⁾ starben z. B. während einer seiner Depressionsperioden von 260 Tieren 231, in anderen Fällen ging die ganze Kultur vollkommen ein, sodaß man in diesen Zuständen den normalen Tod der Süßwasserpolypen zu sehen glaubte. Für unsere Betrachtungen erhebt sich demnach die folgende Frage:

1) Koch, W., Über die Geschlechtsbildung und den Gonochorismus von *Hydra fusca*. *Biolog. Zentralbl.* Bd. 31, 1911.

Sind die Depressionen der Hydren ein natürlicher Vorgang, der unbedingt früher oder später zum Tode der Individuen führt?

Oder lassen sie sich vermeiden, oder wenigstens in ihrem Ablauf so beeinflussen, daß kein Tod eintritt?

Der Verlauf der Depressionen ist von früheren Beobachtern²⁾ oftmals so ausführlich behandelt worden, daß eine genauere Beschreibung nur Bekanntes wiedergeben würde³⁾. Die Anzeichen des Beginns einer solchen Periode sind stets knopfartige Deformationen der Tentakel, denen dann Verkürzungen und Schrumpfungen folgen. Bestimmte Reduktionen des gesamten Körpers charakterisieren die folgenden Stadien, und das Ende ist in den meisten Fällen eine Auflösung des Tieres, sofern nicht ein Stillstand in der Rückbildung eintritt, von dem aus eine Restitution erfolgen kann. Eine derartige Restitution ist unter gewissen Umständen auch nach verhältnismäßig schweren Schädigungen noch möglich; wir werden später einen solchen Fall zu behandeln haben, wobei sich dann die Gelegenheit ergibt, auf einzelne Momente der Depressionen etwas näher einzugehen.

Über die Ursachen, welche die Depressionserscheinungen hervorrufen, sind schon die verschiedensten Ansichten geäußert worden. Man hat die Depression für einen normalen Zustand im Lebensrhythmus der Hydren gehalten; nach Krapfenbauer⁴⁾ sollen sie z. B. immer der Sexualperiode vorangehen. Das hat sich nicht als richtig erwiesen, im Gegenteil treten für gewöhnlich Tiere, welche Depressionen hinter sich haben, nicht in Hoden- und Ovarbildung ein⁵⁾.

Die Angaben, die Böcker⁶⁾ über die auslösenden Faktoren der Depressionen macht, lassen immer auf eine äußere Ursache schließen und auch andere Autoren geben Hunger oder Überernährung, Hitze oder Kälte sowie andere schädigende Einflüsse des Milieus an.

Damit steht es eigentlich überhaupt im Zweifel, ob nicht in der Hauptsache alle der beobachteten Depressionen in äußeren Faktoren ihre Ursache haben und die vieljährigen Beobachtungen meiner Hydrakulturen haben dazu geführt, die Zweifel zu verstärken.

Besonders meine letzten Versuche, Hydren über mehrere Geschlechtsperioden ungefährdet zu erhalten⁷⁾, trugen dazu bei, in den Depressionserscheinungen nicht immer normale Zustände zu sehen.

2) Boecker, Depression und Mißbildung bei *Hydra*. Zoolog. Anzeiger 1914, S. 76.

3) Hertwig, R., Über Geschlechtsentwicklung und Knospung von *Hydra fusca*. Biolog. Zentralbl. Bd. 26, 1906.

Frischholz, E., Zur Biologie von *Hydra*. Biolog. Zentralbl. Bd. 29, 1909.

4) Krapfenbauer, A., Einwirkung der Existenzbedingungen auf *Hydra*. Diss. Phil. Fak. München 1908.

5) Koch, W., Über die Geschlechtsbildung und den Gonochorismus bei *Hydra*. Biolog. Zentralbl. Bd. 31, 1911, S. 143.

6) Boecker, Depression und Mißbildung bei *Hydra*. Zoolog. Anz. Bd. 44, 1914, S. 77.

7) Goetsch, W., Hermaphroditismus und Gonochorismus bei Hydrasozoen I—III. Zoolog. Anz. Bd. 54, 1912.

Meine Versuche bedingten eine Kulturmethode, die den Tieren die allergünstigsten Bedingungen boten. Die übliche Art und Weise, Hydren allein in Glasschalen zu halten, wie sie u. a. auch Hase⁸⁾ bei seinen letzten Untersuchungen angibt, schienen mir auf Grund meiner Erfahrungen noch nicht ganz das Richtige zu sein; die Tiere erlitten trotz aller Sorgfalt und oftmaligen Wasserwechsels doch ab und zu Schädigungen, die sich auch durch künstliche Durchlüftung der Schalen nicht vermeiden ließen⁹⁾. Ich modifizierte daher die Art der Behandlung etwas, nachdem ich die Bemerkung gemacht hatte, daß die Tiere in den größeren Kulturgläsern mit Wasserpflanzen und Bodensatz, Schnecken und anderen Mitbewohnern von krankhaften Zuständen auch zu Zeiten verschont blieben, in denen die in reinem Wasser gehaltenen Einzeltiere trotz größter Sorgfalt an Depressionen litten. Es mußte nur in den Aquarien für rechtzeitige Entfernung verwesender Tierteile Sorge getragen und das Wasser ab und zu erneuert werden, um sie gesund zu erhalten. Letzteres geschah bei Böcker¹⁰⁾ nicht, der im Gegenteil betonte, daß eine Wassererneuerung vermieden wurde.

Auf Grund dieser Erfahrungen hielt ich nun auch die Einzelindividuen in Gläsern, denen Wasserpflanzen und kleine Tellerschnecken beigegeben waren. Etwaiger Bodensatz wurde nicht sofort entfernt, so lange ihm nicht Reste von Beutetieren beigemischt waren; für deren rechtzeitige Entfernung wurde dagegen Sorge getragen, ebenso für den Zusatz von Wasser derselben Qualität und eine gänzliche Erneuerung des Inhalts, sofern sich Anzeichen von Verpilzung geltend machten.

Bei dieser Kulturführung gelang es mir meist monatelang die Tiere zu erhalten, ohne daß Depressionen eintraten. Es wurden zum mindesten solche vermieden, die nicht wieder rückgängig gemacht werden konnten, nachdem die Ursache erkannt und abgestellt worden war.

Das war manchmal nicht leicht; besonders die Hitze des Sommers 1921 machte meinen Kulturen viel zu schaffen.

Diese Hitzedepression, deren Verlauf in der folgenden Tabelle registriert ist, nahm den üblichen Verlauf: erst fanden sich Tiere mit geknöpften Tentakeln (D), dann solche mit reduzierten Fangarmen (DD); bei einigen kam es sogar zu einem vollständigen Schwund dieser lebenswichtigen Organe (in der Tabelle mit DDD bezeichnet), z. B. bei den unter Nr. 1 und 7 angeführten Hydren. Daß es so weit kommen konnte, lag an dem zu späten Erkennen der Ursache und der Unmöglichkeit, sofort die nötigen Gegenmaßnahmen treffen zu können. Mir wurde aber gerade dadurch Gelegenheit gegeben, einige neue Beobachtungen über diese Zustände zu sammeln.

Die ersten Zeichen der Depressionen machten sich am 24. Juli bemerkbar; fast alle Tiere hatten zu dieser Zeit leicht geknöpfte Ten-

8) Hase, A., Über die deutschen Süßwasserpolyphen. Arch. f. Rassen- u. Gesellschaftsbiologie VI. Jahrg. 1909.

9) Vergl. Frischholz, E., Zur Biologie von *Hydra*. Biolog. Zentralbl. Bd. 29, 1909.

10) Boecker, Depression und Mißbildung bei *Hydra*. Zoolog. Anz. 1914, S. 76.

takel. Nachdem die Standorte gewechselt waren und die Gläser mit nassen Tüchern bedeckt wurden, trat bei den meisten Exemplaren ein Stillstand in dem krankhaften Zustand ein und viele waren schon nach einer Woche wieder imstande, selbständig Beute zu fangen und Knospen auszubilden. Damit war das Ende der Depression erreicht; in der Tabelle ist dies mit B.Kn. ausgedrückt.

Tabelle I.

Nr.	Bezeichnung der Kultur	Individuen Zahl	Ende Juni bis Anfang Juli	Mitte Juli	24.—27. Juli	28.—29. Juli	30.—31. Juli	1.—2. Aug.	3.—5. Aug.	6.—8. Aug.
1.	Gyn.	2	Ovar	Kn.	DDD	RF	RF	BKn	—	—
2.	An.	5	Hoden	Kn.	D	DF	DF	RFB	BKn	—
3.	Za.	5	Hoden	Kn.	DD	DB	DB	RFB	BKn	—
4.	Ho.	5	Hoden	Kn.	D	DB	RB	B	BKn	—
5.	Her.	3		Kn.	D	B	B	DB	RBKn	BKn
6.	Met.	5	Ovar	Kn.	D	DF	RB	BKn	—	—
7.	Goe.	5	Ovar	Kn.	D	DDDF	DDR	DRF	RB	BKn
8.	Nem.	2	Ovar	Kn.	D	DDF	DF	DF	DKn	BKn
	Sa.	32								

Es bedeutet:

Kn = Knospen-Bildung.

D = leichte Depression; Tentakel geknöpft.

DD = stärkere Depression; Tentakel reduziert.

DDD = schwere Depression mit Tentakel-Verlust.

R = beginnende Restitution.

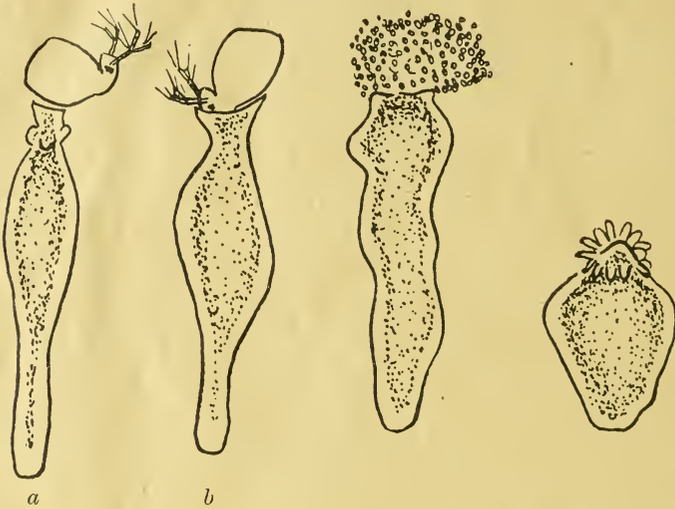
F = dargereichtes Futter wurde aufgenommen.

B = Beute wurde selbständig gefangen.

Bei einigen Hydren traten jedoch nicht so bald normale Verhältnisse ein; besonders die Kultur Goe. machte starke Reduktionen durch. Am 29. Juli waren einige Tiere derselben ganz oder fast ganz tentakellos, sodaß ich sie schon verloren gab. Trotzdem hielt ich ihnen einige zerquetschte Daphnien vor, und wirklich streckten sich darauf die zusammengezogenen Tiere aus und begannen die typischen Schlingbewegungen. Der Mund wurde geöffnet (Abb. 1 und 2) und die Entodermzellen begannen sich über die Beute hinüberzustülpen¹¹⁾. Die Zerstörung hatte also erst die Kopfparte intensiv ergriffen, während die inneren Elemente zum Teil wenigstens davon verschont waren. Ohne die künstliche Hilfe wären sie aber ohne Zweifel ebenfalls beeinflusst

11) Vergl. Goetsch, W., Ungewöhnliche Nahrungsaufnahme bei *Hydra*. Biolog. Zentralbl. Bd. 41, 1921.

worden; einzelne müssen auch schon stark angegriffen gewesen sein, denn im Laufe des folgenden Tages wurde eine Masse abgestorbener Zellen ausgestoßen (Abb. 2). Durch die dargereichte Nahrung, so müssen wir annehmen, waren nun die intakt gebliebenen Entodermzellen befähigt, aufbauende Stoffe aufzunehmen, mit deren Hilfe sich dann die *Hydra* restituieren konnte.



a

b

Abb. 1.

Abb. 2.

Abb. 3.

Abb. 1. Depressions-Exemplare verschlingen Daphnien trotz Tentakelverlust.

Abb. 2. Höhepunkt der Depression. Auswurf von Zellen.

Abb. 3. *Hydra* nach überstandener Depression in Restitution überzählige Tentakel.

Am 29. und 30. Juli waren alle Tiere der Kultur wieder im Beginnen der Regeneration. Eines derselben bildete sogar Tentakel in Überzahl aus, wie die Abb. 3 zeigt, bei welcher noch nicht einmal alle der 18 Fangarme eingezeichnet werden konnten. Es kamen zu dieser Zeit immer noch Materialausstoßungen vor; während welcher die Aufnahme von Nahrung verweigert wurde; fanden solche nicht statt, so fraßen die Tiere dargereichte Beute gierig, auch wenn die Tentakel vollständig unfähig waren, dabei mitzuwirken.

Am 1. August konnten die Fangarme wieder ihre Funktion erfüllen, aber erst am 5. August waren die Depressionserscheinungen so verwischt, daß normale Verhältnisse bei dieser am schwersten geschädigten Kultur verzeichnet werden konnten.

Bei den Tieren der übrigen Gläser waren ähnliche Erscheinungen zu beobachten, wenn auch niemals in ganz so schwerem Maße; alle erholten sich mit mehr oder weniger künstlicher Hilfe, nachdem alles getan worden war, die übermäßige Wärme zu dämpfen. Viele von ihnen waren schon unfähig gewesen, Nahrung zu fangen; wohl aber nahmen sie Futter an, wenn man es ihnen vor die Mundöffnung hielt.

Bis zum 8. August waren sämtliche Tiere in Restitution und bildeten Knospen aus. Das Übermaß der Tentakel war da, wo es aufgetreten war, in Rückbildung zu normalen Verhältnissen. Kein einziges der 32 Tiere war während dieser Zeit eingegangen.

Die Bemühungen, die Kulturen zu retten, wurden also von Erfolg gekrönt. Alle Tiere waren am Leben geblieben, trotz der so großen Deformation mancher Exemplare. Wie bei den Geschlechtstieren ist auch hier die Ursache des so häufigen Todes in Materialmangel zu sehen; dort durch den Verbrauch bei Ei- und Spermabildung, hier durch das Absterben der Zellen infolge widriger Umstände. Wird dieser Materialmangel durch die Unmöglichkeit, selbständig sich passende Nahrung einzuverleiben, zu groß, so gehen die Tiere ein. Wird dagegen die Regenerationskraft durch die immer noch mögliche Nahrungszufuhr unterstützt, so bleiben in beiden Fällen die Hydren am Leben.

Damit wäre der Beweis geliefert, daß durch Hitze ausgelöste Depressionen bei sorgfältiger Behandlung nicht zum Tode führen, und ebenso wird es sich wohl mit anderen Depressionsarten verhalten, sobald es gelungen ist, die Ursache festzustellen.

Diese Feststellung ist mir in vielen Fällen auch in der Tat gelungen. Auf alle einzugehen, würde zu weit führen. Eine einzige der auslösenden Ursachen möchte ich jedoch hier noch anführen, da sie meines Erachtens bisher nicht genügend gewürdigt worden ist: die Verunreinigung des Wassers durch Reste von Futtertieren, speziell von Daphnien.

Alle Krebsarten zersetzen sich sehr schnell, tote Daphnienmassen geben schon durch ihren üblen Geruch ihre Schädlichkeit zu erkennen. Bei so empfindlichen Tieren wie den Hydren ist es zweifellos sehr verderblich, wenn die dünnen, ausgestreckten Tentakel von solchen Giftstoffen getroffen werden. Sie verkürzen sich dann und verlieren nach und nach die Fähigkeit Nahrung zu fangen, wenn sie, wie es in den verhältnismäßig kleinen Gefäßen gar nicht anders möglich ist, oftmals den Wirkungen eingegangener oder nicht ganz verdauter Daphnien¹²⁾ ausgesetzt sind. Bei einer Fütterung mit Cyclops und verwandten Formen ist die Gefahr nicht so groß wie es scheint; schon früher hatte ich einmal die Erfahrung gemacht, daß bei dieser Art der Beute die Hydren weniger leicht Depressionen erleiden¹³⁾. Es liegt dies wahrscheinlich daran, daß die Cyclopiden nicht so schnell absterben wie die Daphnien, die in den kleinen Kulturgläsern meistens die erste Nacht nicht überleben.

Vermutlich litten auch die Kulturen von Hase, auf die noch zurückgekommen wird, unter der Daphnia-Fütterung. Auch er hielt seine Hydren in reinem Wasser ohne Wasserpflanzen, Bodensatz und anderen

12) Vergl. Nußbaum, M., Widerstand der Daphnienembryonen gegen die Verdauungssäfte der Hydren. Verh. d. naturh. Vereins d. preuß. Rheinlande 44, 1887.

13) Vergl. die Tabelle S. 376 im Biolog. Zentralbl. Bd 41, 1921.

Lebewesen, wodurch die Futterreste leichter absorbiert zu werden scheinen.

Nicht in allen Fällen braucht die Ursache der Depression so offensichtlich zu sein wie in den erwähnten Fällen. Manchmal waren die Bewohner von einer einzigen Schale allein in Depression, während die der übrigen alle gesund blieben, — trotz vollkommen gleicher Behandlungsweise. Ein Umsetzen in andere Verhältnisse half immer, sodaß der Verdacht vorliegt, auch hier seien für die Depressionen vermeidbare Ursachen verantwortlich zu machen, die nur nicht kenntlich waren. Bekanntlich hat Hartmann bei seinen *Eudorina*-Zuchten ähnliche Erfahrungen gemacht¹⁴⁾.

Einige Beobachtungen machten mir diese Vermutungen beinahe zur Gewißheit. Wenn z. B. in einem Glase die Nachkommen ganz verschiedener Individuen alle zu gleicher Zeit erkrankten, während die übrigen Exemplare derselben Zuchten von Depressionen verschont bleiben, muß man doch wohl annehmen, daß hier keine normale Lebenserscheinung vorliegt, sondern eine Schädigung unbekannter Herkunft.

Derartige Beobachtungen ließen sich oftmals machen. Sehr selten dagegen war die Erscheinung, die allein dafür spräche, daß die Depressionen doch vielleicht im Lebensrhythmus der Hydren ein normaler Vorgang seien: der Fall nämlich, daß lediglich das eine oder andere der zufällig in einem Glas vereinigten Tiere von einer Depression betroffen wurde, während die übrigen gesund blieben. Man kann allerdings auch hier annehmen, daß gerade das eine Tier irgendwie aus unbekannter Ursache geschädigt sei, z. B., daß ein gefressenes Futtertier die pathologischen Erscheinungen auslöste. Aber wenn auch wirklich vorausgesetzt werden würde, daß im Leben einer *Hydra* einmal eine Zeit des Stillstands vorkommt, der sich in solcher Weise äußert, so würde diese Annahme für unsere Betrachtungen hier gleichgültig sein. Denn in den ganz wenigen Fällen, die mir von solchen „individuellen Depressionen“ vorkamen, waren die Hydren so wenig geschädigt, daß eine Erholung bald eintrat.

Meine bisherigen Beobachtungen und Versuche lassen sich demnach dahin zusammenfassen, daß die Depressionserscheinungen im allgemeinen vermeidbar sind. Treten sie aber doch einmal auf, aus noch nicht feststellbaren Ursachen, so ist es bei einiger Sorgfalt und Kontrolle möglich, die Tiere zu erhalten und normale Verhältnisse herbeizuführen. Der unabwendbare Tod ist mit ihnen nicht verknüpft.

Nach den Resultaten meiner Beobachtungen¹⁵⁾ müssen nun auch die Zahlen für die durchschnittliche Lebensdauer der Süßwasserpolyphen berichtigt werden, die an vielen Stellen zitiert worden sind. Sie gehen zurück auf Untersuchungen von Hase⁸⁾. Er hielt seine Tiere einzeln

14) Hartmann, III. Heft: Die dauernd agame Zucht von *Eudorina elegans*. Arch. f. Protistenkunde Bd. 43, 1921.

15) Vgl. hierzu auch den II. Teil dieser Untersuchungen. Biolog. Zentralblatt Bd. 42, 1922.

in Glasschalen von ungefähr 80 ccm Inhalt, deren Wasser wöchentlich gewechselt wurde. Futter wurde gereicht an den Tagen, an welchen die Hydren auch kontrolliert wurden: in einem Zeitraum von 3 Tagen. Die Futterreste und die ausgeworfenen Daphnien blieben demnach tagelang in dem Gefäß, wodurch meiner Meinung nach leicht die Depressionen herbeigeführt werden mußten, die nach Hases Angaben eine der Todesursachen waren. Bei seinen jungen, soeben abgelösten Knospen starben auch immer schon einige nach 3—6 Tagen, was nach meinen Erfahrungen nicht normal sein kann.

Als durchschnittliche Lebensdauer bekam Hase bei dieser Art der Kulturführung für *Hydra fusca* (= der Gattung *Pelmatohydra* P. Schulze die Zahl von 55 Tagen, für *Hydra grisea* (= Gattung *Hydra*, der auch meine Versuchstiere hauptsächlich angehören) die Zahl von 95 Tagen, wobei er bei seinen Berechnungen die durch „gewaltsamen“ Tod eingegangenen Exemplare ausschließt. Unter diesen Begriff werden auch die Fälle subsumiert, in denen eine auffällige Verpilzung vorlag. Mit vollem Recht, wie mir scheint. Nur müßten darunter auch die meisten anderen, an Depressionen eingegangenen Hydren eingereiht werden, und die Exemplare wiederum, die an einer „Art von Altersschwäche“ starben, wären nach den angegebenen Symptomen den Depressionstieren zuzurechnen.

Immerhin erreichten auch bei dieser Kulturmethode einige „*grisea*“ die Höchstzahl von 337 Tagen, während es „*fusca*“ auf 112 Tage brachte.

Diese Zahlen sind von meinen Versuchstieren noch nicht ganz erreicht, da die Ältesten der Spezies *grisea* entsprechenden Angehörigen der Gattung *Hydra* erst im 10. Monat unter Beobachtung sind. Von den zur Kontrolle gehaltenen Pelmatohydren lebt das älteste Exemplar dagegen bereits 6 Monate und eine *Chlorohydra* hat trotz mehrmaliger Geschlechtsperiode bereits das Alter von 190 Tagen erreicht. Die durchschnittliche Lebensdauer ist dagegen von all diesen Individuen erheblich überschritten worden. Um wieviel läßt sich bis jetzt noch nicht sagen, da die Tiere noch am Leben sind. Einige gingen allerdings auf einer Reise zugrunde, auf der ich sie der dauernden Kontrolle wegen mitzunehmen genötigt war; derartige unnatürliche Behandlungsweise kann aber selbstverständlich nicht in Betracht gezogen werden bei einer Berechnung der natürlichen Lebensdauer.

Da während der 10 Monate dauernden Beobachtungszeit unter den wahllos ausgesuchten Tieren auch niemals ein Zeichen von Altersschwäche bemerkbar war und andere Hydren über 2 Jahre lebten, ist nicht einzusehen, warum diese Individuen nicht auch noch länger am Leben bleiben, bei Abhaltung und Ausschaltung jeder Schädigung und der Möglichkeit einer Restitution bei individuellen Depressionen und Sexualperioden sogar unsterblich sind.

Vielleicht ergibt sich im Laufe einer Beobachtungszeit über mehrere Jahre hinaus doch noch ein Grund notwendigen Absterbens für die Hydren. So lange ein solcher aber nicht bekannt ist, müssen in

der Theorie wenigstens die Hydren als „unsterblich“ gelten, d. h. als Organismen, die direkt oder indirekt aus dem Ei hervorgehen, heranwachsen und nun, in ständigem Partialtod zwar wie jedes Lebewesen, das Individuum als solches erhalten, ohne daß Material eines anderen Individuums derselben Art zugeführt worden wäre.

Diese Möglichkeit eines ewigen, individuellen Lebens liegt bei den Hydren daran, daß einige günstige Momente zusammenkommen. Zunächst ist da die Unabhängigkeit der Teilkomplexe eines Hydrakörpers zu nennen. Jeder Abschnitt kann dadurch auf dem Wege der Regeneration das ganze Individuum erneuern, wenn Teile verloren gegangen sind; das ist der zweite Punkt. Drittens aber besitzt *Hydra* ein Material, das sowohl die Fortpflanzung als auch die Regeneration bedingt: die sogenannten interstitiellen Zellen, die ihren Eigenschaften nach den ebenfalls unsterblichen Propagationszellen gleichzusetzen sind. Stammen doch nach den Untersuchungen verschiedener Forscher lediglich von diesen interstitiellen Zellen Ei- und Spermaelemente ab, sodaß man dieselben als eine besondere Differenzierung der ursprünglichen interstitiellen Zellen anzusehen berechtigt ist.

Durch Zusammentreten all dieser Momente wird eine *Hydra* nach unserer jetzigen Erkenntnis wirklich zu einem Organismus, der dem notwendigen Tod aus inneren Ursachen nicht unterworfen ist, sondern ein immerwährendes Leben führen kann, so lange nur die äußeren Bedingungen günstig sind und katastrophale Ereignisse vermieden werden. Wir müssen ein solches Individuum demnach als „unsterblich“ ansehen, sofern wir den Individualbegriff nicht einer Revision unterziehen wollen.

Referate.

Doflein, Fr.: Macedonische Ameisen. Beobachtungen über ihre Lebensweise.

74 S. 10 Abb. u. 8 Taf. Jena, G. Fischer. 1920. Geh. 14 Mk.

Doflein hatte in Macedonien Gelegenheit, das interessante Treiben der Körnersammelnden Messor-Arten eingehend zu studieren und dabei schon von anderen gemachte Angaben teils zu bestätigen, teils zu ergänzen. Das Erwachen der Bautätigkeit im Frühjahr und die damit im Zusammenhang stehende Bildung der ringförmigen Erdwälle, die im Sommer vom Winde meist wieder ganz verweht werden, die Sammel-tätigkeit, das Putzen der eingetragenen Pflanzenteile, die Anlage der Vorratskammern, in denen die verschiedensten Samen sorgfältig gereinigt sich vorzüglich halten — an ihrer Keimung vermutlich dadurch verhindert, daß die Wandung durch ein Sekret der Ameisen gedichtet wird —, die Entstehung der Straßen und Abfallhaufen zieht am Leser vorüber. Die Bedeutung der Körnervorräte wird auch durch Doflein nicht völlig aufgeklärt. In der Gefangenschaft wurden sie nie angerührt, offenbar stellen sie vornehmlich die Nahrung für die Larven dar. Daß die Samen bei feuchtem Wetter herausgeschleppt und so zum Keimen gebracht werden, kann Doflein bestätigen. Vermutlich tun die Ameisen das, um das embryonale Gewebe zu vermehren, das ihnen

besonders mündet, auch die vermehrte Umwandlung der Stärke in Zucker mag ihnen erwünscht sein. Die Vorstellungen, die Neger sich über das erneute Trocknen der gekeimten Samen machte, der den Vorgang dem Darren beim Mälzen vergleicht, scheinen dem Verfasser nicht richtig zu sein, auch eine Massenproduktion von „Ameisenbrotkrümmeln“ hält er nicht für etwas Normales, vermutet vielmehr, daß die angekeimten Samen alsbald im Neste verbraucht werden.

Beobachtungen über den Hochzeitsflug und die Koloniegründung, sowie über das Verhalten in künstlichen Nestern vervollständigen das interessante Lebensbild der Messor-Ameisen.

P. Buchner-München.

Caullery, M.: Le Parasitisme et la Symbiose.

400 S. 53 Textf. Paris 1922.

Das Buch stellt einen Band der groß angelegten Encyclopédie scientifique dar, die unter der Leitung von Toulouse bei Gaston Doin in Paris erscheint. Sie ist in 40 Sektionen eingeteilt und soll etwa 1000 Bände umfassen. Caullery ist Herausgeber der Abteilung Allgemeine Biologie, die in ca. 30 Bände behandelt werden wird. Von diesen ist bisher erschienen: L'oeuf et les facteurs de l'Ontogenie von Brachet, La Tératogenèse von Rabaud und der dem Referenten vorliegende. In Bearbeitung ist unter anderem eine zweibändige Morphologie und Physiologie der Zelle von Henneguy.

Caullery gibt eine vorzügliche Darstellung des morphologisch, biologisch und physiologisch ja gleich interessanten Gebietes, die sich keineswegs auf die Behandlung der Schulbeispiele beschränkt, sondern eine Fülle fernerliegendes Material zusammenträgt und allgemeinen Gesichtspunkten unterordnet. Auch der Fachzoologe wird daher mannigfache Anregung in dem Buche finden. Der Abschnitt über die Symbiose ist relativ kürzer gefasst und wird der heutigen Bedeutung derselben infolgedessen nicht ganz gerecht. In der entschiedenen Verurteilung der Portier'schen Ideen und angeblichen Beobachtungen (Les Symbiotes. Paris 1918) harmonisiert er vollkommen mit der Kritik des Referenten.

P. Buchner (München).

Hansen, Adolph, Die Pflanzendecke der Erde. Eine allgemeine Pflanzengeographie.

1 Karte, 24 Abbild., 274 S. Leipzig und Wien, Bibliograph. Institut, 1920.

Kurz vor seinem Tode hat Verf. es auf den Wunsch des Verlages unternommen, aus der von ihm besorgten Neuausgabe von Kerners Pflanzenleben die Pflanzengeographie herauszuschälen und das Wichtigste in einer handlichen Form einem weiteren Kreise zugänglich zu machen. Er hat den Abschluß des Druckes nicht mehr erlebt; G. Funk hat die letzte Hand angelegt. Der Systematiker und Florist wird an kleinen Verstößen hie und da merken, daß ein — freilich weit gereister — Pflanzenphysiologe das Büchlein geschrieben hat. So z. B. wenn (S. 98) *Hepatica triloba* mit *Crocus vernus* in Masse in der kurzgrasigen Alpenmatte blühen soll, oder *Berberis* in der Krummholzregion mit den Alpenrosen (S. 97), oder das kaum spannenlange Büffelgras (*Buchloë dactyloides*) so hoch werden soll, daß ein Reiter darin untertaucht. Trotzdem liest sich das kleine Buch gut und anregend.

Burgerstein, Alfred, Die Transpiration der Pflanzen. II. Teil (Ergänzungsband).

18 Abbild. und 264 S. Jena, G. Fischer, 1920.

1904 hat Verf. eine referierende Zusammenstellung der Literatur über Transpiration erscheinen lassen. Der vorliegende zweite Teil bringt die neue Literatur bis Anfang 1920 und Nachträge aus der vor 1904 erschienenen. Die Zahl der aufgeführten Arbeiten ist so auf mehr als das Doppelte gestiegen (von 394 auf 899). Diese gewiß annähernd vollständige Literaturliste ist sicher dankenswert; die Besprechung der Arbeiten kann aber ihre Einsichtnahme dem auf diesem Gebiete arbeitenden nicht ersetzen.

Fruwirth, C., Allgemeine Züchtungslehre der landwirtschaftlichen Kulturpflanzen (I. Band des Handbuches der landwirtschaftlichen Pflanzenzüchtung). V., gänzlich umgearbeitete Aufl. 89 Textabb., 8 Tafeln, 442 S. Berlin, Paul Parey, 1920.

Die neue, fünfte Auflage des allbekanntesten Buches, das sich in erster Linie an die Praktiker wendet, und dessen rascher Absatz am besten für seine große Beliebtheit spricht, ist nach der Seitenzahl ganz unverändert geblieben; die Zahl der Abbildungen ist etwas vermehrt. Im Einzelnen sind aber überall mit großer Gewissenhaftigkeit die Fortschritte der experimentellen Arbeit während der letzten sechs Jahre nachgetragen und hineingearbeitet worden, auch die eigenen Erfahrungen des Verfassers. Die Einteilung des Stoffes ist dabei bis auf die einzelnen Abschnitte genau die gleiche geblieben.

C. Correns, Berlin.

Küster, E., Botanische Betrachtungen über Alter und Tod. Abhandlungen zur theoretischen Biologie, Heft 10, Berlin 1921, 44 S.

In der kurzen, aus einem Vortrag hervorgegangenen Schrift stellt Verf. den schon öfters von zoologischer Seite über das Thema geführten Erörterungen Betrachtungen vom botanischen Standpunkt an die Seite. Entsprechend den offenen Systemen im Pflanzenreich sind Alterserscheinungen nicht so offenbar, andererseits tritt oft partielles Altern und Tod einzelner Teile ein (Holz, abfallende Blätter u. s. w.). Die Ursachen sind dann spezifische Organisation oder Absterben der ältesten Teile infolge einseitiger Stoffwechselvorgänge, deren Endprodukte schließlich zur Selbstvergiftung führen. Durch Abänderung dieser Stoffwechselvorgänge wäre es möglich das Altern hinauszuschieben, eventuell ganz zu unterdrücken, häufig besorgen die Zellteilung oder Befruchtungsvorgänge solche Regulationen. Erstere können unter gleichmäßig günstigen Bedingungen genügen, wie es die agame Zucht verschiedener Organismen lehrt. Die leicht geschriebene Schrift stellt alles Wesentliche zusammen, in reichlichen Anmerkungen findet sich eine große Zahl interessanter Einzel-Angaben.

Fritz v. Wettstein, Berlin-Dahlem.

Sorauer, P., Handbuch der Pflanzenkrankheiten. II. Band. Die pflanzlichen Parasiten bearbeitet von G. Lindau. 1. Teil, 4. Auflage, Verlag P. Parey, Berlin, 1921, 382 S., Preis geb. Mk. 90.—.

Dem vor kurzem erschienenen ersten Band des Handbuches ist rasch der erste Teil des zweiten gefolgt. Er enthält die pflanzlichen Parasiten und zwar *Myxomycetes*, *Schizomycetes* und von den *Eumycetes* die *Oomycetes*, *Zygomycetes* und *Ascomycetes*. Die *Basidiomycetes* werden mit Algen, Flechten und Cormophyten im zweiten Teile behandelt werden. Die Peronosporineen sind von E. Riehm, das andere von Lindau selbst bearbeitet. Die Anordnung ist ungefähr die gleiche geblieben wie in der 3. Auflage. Die seither gewaltig angeschwollene Literatur ist weitgehendst berücksichtigt und so das wertvolle Buch wieder auf den neuesten Stand unserer Kenntnisse gebracht. Sehr reichliche Literaturangaben erleichtern die rasche Orientierung über das von jedem Schädling Bekannte.

Fritz v. Wettstein, Berlin-Dahlem.

Pfeffer, W., Osmotische Untersuchungen. 2., unveränderte Auflage, Leipzig 1921, Preis geb. Mk. 32.—.

Die wichtigste Arbeit Pfeffers war seit langem vergriffen. Sie liegt nun in einem Neudrucke hübsch ausgestattet mit einem Geleitworte F. Czapeks vor. Physiker und Biologen, alle werden diesen glücklichen Gedanken des Verlages willkommen heißen, das klassische Buch wieder zugänglich zu machen.

Fritz v. Wettstein, Berlin-Dahlem.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band.

Juli 1922.

Nr. 7

ausgegeben am 1. Juli 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 120 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

Inhalt: J. S. Szymanski, Drei Lösungsversuche eines Problems. Mit 3 Abb. S. 289.

U. Hintzelmann, Medizinisch-zoologische Studien. S. 293.

R. Goldschmidt, Die Reifeteilungen der Spermatozyten in den Gonaden intersexueller Weibchen des Schwammspinners. Mit einer Abb. S. 301.

J. Hirschler, Über den Einfluß von Organen metamorphosierter Amphibien auf den Verlauf der Amphibienmetamorphose. S. 303.

K. Peter, Über den Begriff „Homologie“ und seine Anwendung in der Embryologie. S. 308.

Referate: F. Pax, Die Tierwelt Schlesiens. S. 327.

O. Bütschli, Vorlesungen über vergleichende Anatomie. S. 328.

R. Krause, Mikroskopische Anatomie der Wirbeltiere in Einzeldarstellungen. S. 328.

E. Küster, Lehrbuch der Botanik für Mediziner. S. 329.

G. Just, Referate. S. 330.

J. Meisenheimer, Geschlecht und Geschlechter im Tierreiche. S. 331.

C. Correns, Referate. S. 333.

Einladung zur Gründungsversammlung der Internationalen Vereinigung für theoretische und angewandte Limnologie in Kiel. S. 335.

Einladung zur Jahrhundertfeier für Georg Mendel in Brünn. S. 335.

Deutsche Gesellschaft für Vererbungswissenschaft. S. 336

Drei Lösungsversuche eines Problems.

Von J. S. Szymanski, Wien.

Mit drei Abbildungen.

Die Analyse einer Handlung gestaltet sich besonders lehrreich in allen jenen Fällen, in welchen es gelingt, die Lösungsversuche eines gleichen Problems durch verschiedene Subjekte von abweichender psychophysiologischer Entwicklungsstufe zu beobachten.

Als das Kriterium bei dem Vergleich verschiedener Verhaltensarten wird das Prinzip der kürzesten Bahn angenommen, d. h. jene motorische Reaktion wird als die vollkommenste aufgefaßt, die das gleiche Resultat auf dem, nach menschlichen Begriffen, kürzesten Weg erreicht. Von diesem Gesichtspunkte aus habe ich Beobachtungen über die Auswertung der räumlichen Eigenschaften der Schraubenlinie durch Hummeln, Kleiber (*Sitta europea*) und Kinder angestellt.

Um mit den Hummeln zu beginnen, so haben diese Nektar sammelnden Insekten im Verlauf ihres normalen Lebens die Aufgabe, traubenartige Blütenstände (z. B. *Epilobium*, Weidenröschen u. dgl. m.) abzusuchen.

Das Ökonomieprinzip würde verlangen, daß jede Einzelblüte untersucht und keine übersehen werde. Die vollkommenste Lösung dieser Aufgabe wäre demnach die, den Blütenbesuch so zu gestalten, daß man, entweder oben oder unten beginnend, sich längs einer Schraubenlinie nach der untersten bzw. der obersten Einzelblüte bewegt.

Einige Hundert in der freien Natur diesbezüglich angestellte Beobachtungen haben mich belehrt, daß die Hummeln diese Aufgabe von vornherein nach den Forderungen des Prinzipes der kürzesten Bahn lösen¹⁾.

Sie fliegen eine Blütentraube stets von unten an, gehen aufwärts von einer Einzelblüte zur anderen längs einer Schraubenlinie und, nachdem sie die oberste erreicht haben, verlassen sie die Pflanze und fliegen zu einer anderen der gleichen Art, die sie wiederum von unten nach oben in einer Schraubenlinie absuchen usf. (Abb. A).

Wenn die Blüte ein Scheinquirl (z. B. *Salvia verticillata*, quirlblütiger Salbei) ist, so suchen die Hummeln die unterste Blütenreihe ab, dann die nächste höhergelegene usf.

Wenn die Einzelblüten in einer Traube sehr dicht nebeneinander stehen und von geringen Dimensionen sind (z. B. *Mentha piperita*) oder, wenn die Einzelblüten bzw. die einzelnen Blütenreihen verwelkt sind, so kann die Regelmäßigkeit der Bewegungsrichtung mehr oder weniger verwischt sein; die allgemeine Tendenz, sich von unten nach oben in einer Schraubenlinie zu bewegen, bleibt jedoch bewahrt.

Durchaus anders löst das Schraubenlinienproblem eine Vogelart, und zwar der Kleiber (*Sitta europaea*). Um die nötige Nahrung, die aus Kerbtieren besteht, zu finden, müssen die Kleiber Ritzen und Spalten in der Rinde vieler Baumstämme auf die Beutetiere untersuchen.

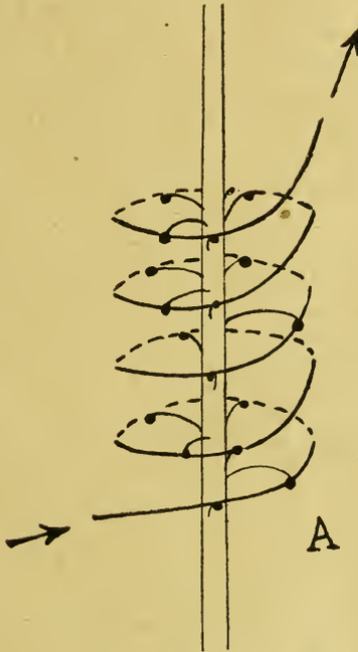
Die Vögel, die vorzüglich kopfaufwärts und kopfabwärts klettern können, haben also die folgende Aufgabe zu erfüllen: die Mantelfläche eines Zylinders (Baumstamm) nach Nahrung abzusuchen.

Würden die Kleiber nach Art der Hummeln verfahren, so müßten sie, um einen Stammabschnitt genau zu untersuchen, ihren Weg in einer Schraubenlinie zurücklegen; dabei müßte die Entfernung zwischen zwei Schraubenwindungen zwei Körperlängen des Vogels betragen. In Wirklichkeit verhalten sich diese Vögel ganz abweichend, wie dies aus den

1) Eine methodologische Forderung wäre es, die Handlungsweise der jungen Hummeln bei ihrem ersten Flug zu untersuchen. Da ich indes viele Tiere beobachtet habe, so kann man wohl voraussetzen, daß unter den untersuchten Insekten sich auch ganz junge Individuen befanden. Zudem ist zu beachten, daß die meisten Arten von Pflanzen nur eine kurze Blütezeit haben, so daß es den Hummeln, die nur einen Sommer leben, unmöglich wäre, sich durch die lange Übung die passendste Handlungsweise anzueignen.

vierzig genauen Aufzeichnungen von den Wegen der Vögel, die ich gemacht habe, erhellt (als Proben bringt die Abb. B drei derselben).

Diese Aufzeichnungen, die in der Regel vom Momente, in dem ein Kleiber an den Baumstamm herangeflogen war, bis zum Momente, in dem der Vogel den Baum wieder verlassen hatte, gemacht wurden, ließen erkennen, daß die Kleiber ihre Wanderung, vom Anfangspunkt an berechnet, in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle (in 62,5 %) von unten nach oben begannen und daß die Vögel in der Regel (in 87,5 %) auf den Baumstämmen ganz regellos kletterten und nur eine Längshälfte des Stammes, und zwar diejenige, auf welcher der Ausgangspunkt für die ganze Wanderung lag, absuchten.



A. Die regelmäßige Art der Absuchung der traubenförmigen Blütenstände (Weidenröschenscheina) durch die Hummeln. (Die Pfeile markieren die Flugrichtung der Hummeln.)

Daß dieses Verhalten nicht etwa mit der Bevorzugung ausschließlich einer bestimmten Längshälfte des Stammes durch die Beutetiere in Zusammenhang steht, beweist die Tatsache, daß die Kleiber einmal die eine und dann wiederum die andere, der ersten entgegengesetzte Baumfläche anfliegen und untersuchen.

Demnach scheint in der Tat das Verhalten der Kleiber, im Gegensatz zu jenem der Hummeln, regellos zu sein; und diese Regellosigkeit ist nicht etwa durch die Lebensbedingungen ihrer Beutetiere bedingt²⁾.

2) Nach den Angaben der populären Literatur sollen die anderen Vertreter der Fam. *Certhiidae* (Spechte und Baumläufer) sich öfters bei dem Absuchen der Baumstämme in einer Schraubenlinie bewegen (Brehm, Tierleben 1893, Vögel I. 574; W. Kobelt, Die Verbreitung der Tierwelt 1902, S. 131).

Als Mittelding zwischen dem geregelten Handeln der Hummeln und dem regellosen der Kleiber läßt sich das Verhalten von Kindern bei der Lösung des Schraubenlinienproblems auffassen.

Im normalen Lebenslauf hat dieses Problem für die Kinder kaum eine biologische Bedeutung. Hier mußte also ein Laboratoriumsexperiment aushelfen³⁾.



B. Die regellose Art der Absuchung der Baumstämme durch die Kleiber. (Die Zylinder markieren ca. 4 m lange Fragmente von Kieferstämmen (ca. 15–20 cm im Durchmesser); die ausgezogenen Linien bedeuten die Wege der Vögel auf der dem Beobachter zugekehrten Stammhälfte; die gestrichelten Linien markieren die Wege der Vögel auf der gegenüberliegenden Stammhälfte. Die Pfeile markieren die Bewegungsrichtung der Kleiber).

C. Zylinder für den Schraubenlinienversuch bei den Kindern (33 cm hoch, 20 cm im Durchmesser); ausschließlich die, auf der dem Beobachter zugekehrten Seite liegenden Löcher sind aufgezeichnet; Durchmesser eines Loches 2 cm).

Die Versuchsanordnung und die Versuchsausführung waren äußerst einfach. Die Kinder, von denen stets nur eines im Versuchsraum zugegen war, wurden aufgefordert, in jedes der Löcher, die in der Mantelfläche eines Kartonzylinders in einer Schraubenlinie ausgestanzt waren, einen Nagel einzuwerfen. Dabei wurde dem Kind eingeschärft, es solle in kein Loch zwei Nägel einwerfen und kein Loch auslassen (Abb. C).

Von den untersuchten 3- und 5 jährigen Kindern handelten die letzteren so, daß sie den ersten Nagel in irgendwelches Loch (wohl bemerkt, nicht in das unterste bezw. das oberste!) hineinwarfen und daraufhin fortfuhren, die weiteren Nägel nicht aufs Geratewohl, sondern in die nächstfolgenden, in der aufsteigenden Schraubenlinie gelegenen Löcher zu werfen.

Die 3 jährigen Kinder hingegen standen vor dem Zylinder ganz unbeholfen.

Der erwachsene normale Mensch würde zweifelsohne die Aufgabe nach Art der Hummeln lösen: er würde mit dem untersten (bezw. dem

3) Die Versuche an Kindern wurden im Wiener Settlement ausgeführt; ich ergreife diese Gelegenheit, um der Leiterin dieser Anstalt Fräulein Else Federn und der Lehrerin Frau Fanny Carles meinen verbindlichsten Dank noch einmal auszusprechen.

obersten) Loch beginnen und bis zum obersten (bezw. untersten) in einer Schraubenlinie fortfahren.

Das Verhalten der Menschen in bezug auf das Schraubenlinienproblem zeigt einen unverkennbaren Fortschritt in den Lösungsversuchen, die sich mit dem zunehmenden Alter der Versuchspersonen immer mehr den Forderungen des Prinzips der kürzesten Bahn nähern.

Die, nach den menschlichen Begriffen, richtige Lösung des Schraubenlinienproblems durch die Vertreter von zwei, in der psycho-physiologischen Organisation so weit voneinander stehenden Arten, wie es die vorwiegend instinktiv handelnden Hummeln einerseits, die vorwiegend intelligent verfahrenen erwachsenen Menschen andererseits sind, beweist von neuem, daß der Instinkt und die Intelligenz sich in ihren motorischen Äußerungen ähneln.

Diese Ähnlichkeit ist nicht nur oberflächlich, sondern sie geht tiefer.

Denn, wie die kürzlich ausgeführten Versuche über den Arbeitsvorgang mir gezeigt hatten, weisen nur die Insekten und die normalen erwachsenen Menschen ein rhythmisches, also ein regelmäßiges und ökonomisches Arbeitssystem auf, während die Vertreter der dazwischen stehenden Wesen — ähnlich wie die Kleiber und Kinder bei der Lösung des Schraubenlinienproblems — unsystematisch und unökonomisch arbeiten⁴⁾.

Die Kontraste berühren sich! Das ist wohl nur deshalb der Fall, weil die konträren Begriffe als Endglieder einer kontinuierlichen Reihe innerlich verwandt sind.

Medizinisch-zoologische Studien.

I. Mitteilung.

Die antipyretische Wirkung des Regenwurms und programmatische Hinweise auf die allgemein-biologische Bedeutung des Tyrosins.

Von **Dr. Ulrich Hintzelmann.**

(Forschungsinstitut für angewandte Zoologie, München.)

Aufgabe des medizinischen Zoologen ist es, nicht nur die krankheitsserregenden, krankheitsübertragenden und den Menschen sonstwie schädigenden Tiere zu bekämpfen, sondern auch die theoretischen Grundlagen für diese Tätigkeit zu schaffen. Daneben sind auch u. a. die therapeutisch zu verwendenden Tiere zu berücksichtigen und deren Biologie zu studieren, zumal da sich daraus Beziehungen allgemeiner Art ableiten lassen. Unter diesem Gesichtspunkt gewinnt die Pharmakologie und Toxikologie der Tiere an erneutem, allgemeinem Interesse. Von den hier in Betracht kommenden Organismen ist der Regenwurm,

4) Vergleichende Studie über den Arbeitsvorgang (Zeitschr. für angewandte Psychologie 1921).

Lumbricus terrestris, herculeus usw., von Bedeutung, da er in der alten wie modernen europäischen und anderen Volksmedizin von jeher eine Rolle gespielt hat. Schon im Altertum verwandt (1), wird er im heutigen China und Japan als Fiebermittel häufig in getrockneter Form benutzt (2). Daneben sind durch die Arbeiten von Pauly (3), Yagi (4) u. a. Giftwirkungen dieses Tieres bekannt geworden. Wie ich feststellen konnte, liegt jedoch über die antipyretische Wirkung von *Lumbricus* nur eine mit japanischem Tiermateriale angeführte Arbeit von Nukada und Tanaka (2) vor. Es war daher von Interesse, zu untersuchen, ob auch der europäische, deutsche Regenwurm eine derart wirkende Substanz enthalten möchte, da es ja, wie in so vielen Fällen, möglich sein könnte, daß diese Eigenschaft nur den in warmen Zonen lebenden Tieren zukomme. Daher habe ich es unternommen, die in Rede stehende Frage zu verfolgen, zumal da ich glaube, einen Beitrag liefern zu können zu der allgemeinen Biologie einer in der Tierreihe sehr weit verbreiteten Substanz, ja man kann wohl sagen, eines in jedem tierischen Eiweiß vorkommenden Körpers.

In den folgenden Zeilen sollen 1. die Beobachtungen über die antipyretische Wirkung des Regenwurmes und 2. einige allgemeine Bemerkungen über die biologische Bedeutung dieser Substanz Platz finden.

1. Die antipyretisch wirkende Substanz des Regenwurms.

Die vom tierischen Organismus hervorgebrachten biologisch wirksamen Substanzen sind in ihrer chemischen Konstitution im allgemeinen wenig bekannt. Erst in neuerer Zeit sind Fortschritte in dieser Hinsicht zu verzeichnen. Es dürfte daher von Interesse sein, auf einige Beobachtungen an der Aminosäure Tyrosin hinzuweisen. Das Oxyphenylalanin oder Tyrosin ist bekanntlich ein Baustein des Eiweißmoleküls und als solcher sicher in jedem tierischen Organismus enthalten. Nukada und Tanaka (2) haben nachgewiesen, daß es das antipyretisch wirkende Prinzip der in Japan und China benutzten Regenwürmer darstellt. Ich werde zeigen, daß man auch aus den deutschen Würmern ein tyrosinhaltiges Extraktionsprodukt gewinnen kann, das demgemäß temperaturherabsetzend wirkt.

Da nach Angabe der japanischen Autoren das wirksame Prinzip koktostabil ist, konnte ich gleich daran gehen, es durch Kochen aus den Würmern zu extrahieren. Zu diesem Zwecke wurde eine größere Anzahl *Lumbricus herculeus* mit einer geringen Menge konzentrierter Kochsalzlösung behandelt, um die dabei absterbenden Tiere zu veranlassen, ihren Hautschleim abzusondern. Nach Waschen mit Wasser habe ich die Tiere im Trockenofen bei etwa 50° C. getrocknet, bis sie sich in Stücke zerbrechen ließen. Die so weit vorbereiteten Würmer wurden in einem Exsikkator über Chlorkalzium definitiv getrocknet und dann pulverisiert. Die folgenden Angaben beziehen sich auf einen Versuch aus dem November 1920. 46,5 g des erhaltenen Ausgangsmaterials habe ich mit 220 ccm Aqua destillata einige Zeit gekocht, bis die Flüssig-

keitsmenge nur noch 40,0 ccm betrug. Beim Kochen und Schütteln schäumt die dunkelbraun aussehende Flüssigkeit stark. Sie riecht unangenehm fade, was auch schon die getrockneten und pulverisierten Würmer tun. Das erhaltene Dekokt wird mit 300 ccm 95% igem Alkohol vorsichtig versetzt. Es entsteht ein voluminöser, graubraun aussehender Niederschlag, der nach dem Absetzen mehrmals mit absolutem Alkohol ausgewaschen wird. Hierbei wird er immer heller und feinflockiger. Das Waschen wird so lange fortgesetzt, bis der Alkohol sich nicht mehr färbt. Allem Anscheine nach besteht die gelbe Farbe aus einer karotinähnlichen Substanz. Untersuchungen hierüber sind im Gange. Der erhaltene, nunmehr hellgraubraun gefärbte Niederschlag, wiegt nach dem Trocknen 2,35 g. Diese Substanz ist das „Lumbrofebrin“ von N u k a d a und T a n a k a. Es ist hygroskopisch, leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. Die wässrige Lösung ist dunkler gefärbt als das trockene Produkt und reagiert auf Lackmus schwach sauer. Es gelang mir, in Übereinstimmung mit den beiden japanischen Autoren, Phosphorsäure, Kalzium und Eisen nach den gewöhnlichen Methoden in der Asche nachzuweisen. Die wässrige Lösung des „Lumbrofebrins“ gibt in ausgesprochener Weise die P a u l y s c h e (5) Diazoreaktion, was für das Vorhandensein von Tyrosin oder Histidin spricht, auch erhält man die Xanthoproteinreaktion. Im Gegensatz zu den japanischen Autoren gaben meine Substanzen immer in sehr ausgesprochenem Maße die Millonsche Reaktion. Auch läßt sich aus der mit Salpetersäure behandelten Lösung Oxalsäure gewinnen, was ebenfalls für das Vorhandensein von Tyrosin spricht (6). N u k a d a und T a n a k a befreiten das rohe „Lumbrofebrin“ von dem darin enthaltenen Kalzium, Eisen und der Phosphorsäure und konnten daraus Tyrosin in razemischer Form abscheiden. Ich habe eine Reindarstellung des Tyrosins aus meinen Substanzen unterlassen, weil für mich nur ihre pharmakologische Wirkung und die biologische Aufgabe des darin enthaltenen Tyrosins von Interesse war.

Ich habe gefunden, daß das von mir dargestellte Produkt aus dem Körper des Regenwurms auf gesunde Meerschweinchen temperaturherabsetzend wirkt. Bei den Versuchen gelangten nur solche Tiere zur Verwendung, deren Temperatur rektal während einer 3tägigen Beobachtungszeit keine allzu großen Schwankungen aufwies. Da es mir, wie schon gesagt, nur darauf ankam, die temperaturerniedrigende Wirkung des aus deutschen *Lumbricus*-Arten dargestellten „Lumbrofebrins“ festzustellen, habe ich mich jeweils mit wenigen Versuchen begnügt. Die folgende Tabelle gibt die Daten eines Versuches aus dem November 1920 wieder. Die Versuche mit in anderen Monaten gewonnenen Substanzen hatten ähnliche Ergebnisse. Die temperaturherabsetzende Wirkung ist dem *Lumbricus herculeus* also in jeder Jahreszeit eigentümlich und wechselt nicht wie seine Giftigkeit.

Versuche im November 1920.

1. Meerschweinchen 330 g. Kontrolltier.

Datum	Zeit	Temperatur	Bemerkungen
13.	10,45	37,55°	
14.	10,00	37,65°	
15.	9,30	37,65°	
16.	11,00	38,01°	
	11,30	38,01°	1 ccm NaCl
	12,00	38,11°	
	12,30	38,11°	

2. Meerschweinchen 380 g. (131,58)*).

Datum	Zeit	Temperatur	Bemerkungen
13.	11,00	37,65°	
14.	11,00	37,67°	
15.	9,45	37,65°	
16.	11,00	37,95°	50 mg Lumbröfebrin in 1 ccm NaCl subkutan
	11,30	37,95°	
	12,00	37,25°	
	12,30	37,00°	

Senkung der Temperatur um 0,7° in 1/2 Stunde.

3. Meerschweinchen 280 g. (714,29)*).

Datum	Zeit	Temperatur	Bemerkungen
13.	11,15	37,3°	
14.	10,15	37,2°	
15.	10,00	37,2°	
16.	—	—	
17.	9,15	37,1°	200 mg Lumbröfebrin in 25 ccm NaCl subkutan
	10,00	37,1°	
	10,30	36,4°	
	12,30	35,99°	
	4,30	37,25°	
18.	10,00	37,5°	

Senkung der Temperatur um 0,7° in 1/2 Stunde.

*) Die Zahlen in runden Klammern geben an, wieviel mg „Lumbröfebrin“ auf 1 kg Meerschweinchen verabreicht wurden.

4. Meerschweinchen 330 g. (227,27)*).

Datum	Zeit	Temperatur	Bemerkungen
18.	11,35	37,5°	75 mg Lumbrofebrin in 25 ccm NaCl subkutan
	12,00	37,5°	
	12,30	36,7°	
	3,00	37,3°	

Senkung der Temperatur um 0,8° in 1/2 Stunde.

Aus der Tabelle ist ersichtlich, daß die Temperatursenkung annähernd 0,7° für das gesunde Meerschweinchen beträgt und daß die Substanz auch in der größten Dosis (0,71429 g gegenüber 0,25 g von N u k a d a und T a n a k a!) keinerlei toxische Erscheinungen hervorruft. Auch eine Wirkung auf das Zirkulations- und Atmungssystem konnte wenigstens von den Japanern beim Kaninchen nicht festgestellt werden. Meine Tiere fühlten sich während der Beobachtungszeit (24 Stunden) vollkommen wohl, fraßen und zeigten keinerlei Erscheinungen, die auf eine Schädigung durch das „Lumbrofebrin“ resp. das darin enthaltene Tyrosin hindeuteten.

Nach diesen Versuchen entstand die Frage, ob das im „Lumbrofebrin“ gefundene Tyrosin antipyretische Wirkungen entfalten kann. Aus den Versuchen der beiden japanischen Autoren ergibt sich, daß reines von Merck bezogenes Tyrosin „in den Dosen von 0,05, 0,15 bis 0,5 g pro Kilo Körpergewicht auf das beim Kaninchen durch den Wärmestich, bezw. durch Kolibazillentoxin erzeugte Fieber temperaturherabsetzend wirkt“ (p. 33). Diese Angaben genügten, um mich zu überzeugen, daß reines Tyrosin in der Tat temperaturerniedrigend wirkt. Ich habe daher keine eigenen Versuche mit Oxyphenylalanin angestellt.

Was ist nun die biologische Bedeutung des Tyrosins für den tierischen Organismus? Um diese Frage zu beantworten, ist es nötig, einen Blick auf die chemische Physiologie der Tiere zu werfen.

2. Allgemeine Bemerkungen über die biologische Bedeutung des Tyrosins.

Das Studium der über Tyrosin vorliegenden Literatur führt auf das ausgedehnte Gebiet der Melanine, also jener im Organismus des Warm- und Kaltblüters vorkommenden braunschwarzen Pigmente. Die über diese Farbstoffe vorliegenden Arbeiten beschäftigen sich, da sie namentlich von Anatomen, Pathologen und Physiologen ausgeführt wurden, vor allem mit den Melaninen des Menschen und anderer Säuger. Nur vereinzelt trifft man Angaben über Melanin niederer (wirbelloser) Tiere. So hat z. B. L. Brecher (7) gefunden, daß in der Hämolymphe von *Pieris brassicae* Tyrosin vorhanden ist und daß es als Chromogen wirkt. Sie spricht es als Vorstufe der braunschwarzen Pigmente an, die

demnach in diesem Falle nicht als Abkömmlinge des Hämoglobins anzusehen sind. Auf die verschiedenen Auffassungen ihrer Herkunft brauche ich an dieser Stelle nicht weiter einzugehen. Sie sind wiederholt behandelt und kritisiert worden (z. B. von v. Fürth (8)). Nachdem festgestellt wurde, daß sich Melanin unter dem Einflusse eines oxydierenden Fermentes (Tyrosinase), das auch bei wirbellosen Tieren angetroffen wird, aus Tyrosin bildet (z. B. Przißram (9)) dürfte, wie aus einem Gesamtüberblick der einschlägigen Literatur hervorgeht, das Problem der Melaninbildung bei hämoglobinhaltigen und hämoglobinfreien Tieren seiner Lösung recht nahe gebracht sein. Ein weiteres biologisch wichtiges Moment in der Pigmententstehung sehe ich in der verschiedenen Belichtung. Es ist bekannt, daß sich nicht nur beim Menschen und Säuger in der Haut unter dem Einflusse des Lichtes Melanin bildet, sondern daß auch die Pigmentierung anderer (wirbelloser) Tiere von diesem Faktor abhängt. So hat bereits List 1899 (10) die Angabe gemacht, daß das Licht „einen wesentlichen Einfluß auf die Pigmentablagerung der Lamellibranchier“ hat. „Eine verstärkte Belichtung ruft starke Pigmentablagerung hervor, ebenso ein Lichtmangel eine Abnahme des Pigmentes“ (S. 618). Diese Beobachtung gibt mir Gelegenheit, auf einige damit im Zusammenhang stehende Untersuchungen über den Lichteinfluß auf die lebende Substanz überhaupt einzugehen. Schanz (11) zeigte, daß bei Bestrahlungen mit dem Licht einer Quarzlampe oder dem Sonnenlichte das darin enthaltene Ultraviolett auf Eiweißkörper ausfällend, aber nicht denaturierend wirkt. Diese Lichtwirkung konnte durch die Anwesenheit von Sauerstoff wesentlich gefördert werden. Hieraus ist ersichtlich, daß die strahlende Energie des Lichtes einen Einfluß auf das Eiweißmolekül auszuüben imstande ist. C. Neuberg (12) hat gefunden, daß das Sonnenlicht Reaktionen bei Anwesenheit eines als Katalysator wirkenden Uransalzes hervorzubringen imstande ist. Von den von ihm untersuchten Substanzen ist für uns hier von Interesse, daß l-Tyrosin durch die Belichtung in einen Körper umgewandelt wird, der heiße Fehlingsche Lösung reduziert. Aus den Versuchen Neubergs geht hervor, daß „dem Sonnenlicht in Gegenwart des Katalysators eine ausgesprochen spaltende Wirkung eigen ist. Besonders auffallend ist die überall zutage tretende Tendenz des Lichtes, aus zahlreichen indifferenten Stoffen des Tier- und Pflanzenorganismus karbonylhaltige Substanzen, Aldehyd- oder Ketoverbindungen zu erzeugen, deren Reaktionslust und Befähigung zu den wichtigsten Synthesen allbekannt ist“ (S. 315). Ich bemerke dazu, daß es im Körper der Tiere und Pflanzen sicher nicht an Katalysatoren fehlen wird, die eine ähnliche und eventuell viel nachdrücklichere Wirkung enthalten möchten wie das Uran. Nach Neuberg könnten die aufgeführten Versuche imstande sein, „ein Verständnis der beim Heliotropismus und beim Phototropismus sich abspielenden chemischen Vorgänge anzubahnen und vielleicht einen Einblick in den Chemismus der allgemeinen Wirkung des Sonnenlichtes auf den tierischen und pflanzlichen Organismus zu verstatten“ (S. 315).

Verfolgt man den eben skizzierten Gedankengang weiter, so kommt man zu der Vorstellung, daß durch katalytische Wirkung des Lichtes Produkte in der lebenden Substanz gebildet werden, die Reize auslösen, welche man als Lichtwahrnehmungen und Lichtempfindungen deutet. Ich habe die Vorstellung, daß an diesem Vorgange namentlich das Tyrosin beteiligt ist. Ich möchte es als photosensibilisatorisch tätige Substanz im tierischen Organismus bezeichnen und vertrete die Anschauung, daß die Lichtempfindlichkeit an das Vorhandensein von Oxyphenylalanin oder Abbauprodukten desselben gebunden sei. Für diese Auffassung scheint mir das konstante Vorhandensein von Melanin oder melaninähnlichen Substanzen, also Umwandlungsprodukten des Tyrosins, in Lichtempfindungsorganen zu sprechen. Soweit mir bekannt, trifft man dieses Verhalten ganz allgemein, abgesehen von den Fällen, in denen eine diffuse Lichtempfindung anzunehmen ist, z. B. bei Amöben. Dementsprechend bestehen Beziehungen zwischen lichtempfindlichen Organen und Pigmentbildungsstellen, in denen Oxyphenylalanin vorhanden ist. Den soeben skizzierten Vorgang der Lichtwahrnehmung stelle ich mir in der Art vor, wie v. Fürth (1912, S. 526—27) es für die Entstehung von Melaninen angegeben hat. Nur gehe ich noch einen Schritt weiter.

Durch Lichtbestrahlung wird eventuell durch Mitbeteiligung von eiweißspaltenden Enzymen die Abspaltung von zyklischen (= tyrosinhaltigen) Komplexen aus den Proteinmolekülen veranlaßt. Diese Komplexe werden nun durch Licht- und Fermentwirkung (Tyrosinase) in Melanine übergeführt. Bei dieser Umwandlung entstehen spezifisch wirkende Produkte (Photosensibilisatoren), die zur subjektiven Lichtempfindung führen. Diese Stoffe werden dann entweder weiter verwandelt und treten uns sichtbar als Pigmente entgegen oder sie werden durch nicht bekannte Vorgänge in anderer Weise verwandelt und wie gewöhnliche Stoffwechselprodukte behandelt (Bildung von Homogentisinsäure usw.).

Was nun den strengen Beweis der vorgetragenen Anschauung anbelangt, so bemerke ich folgendes. Zwei Versuchsmöglichkeiten sind prinzipiell vorhanden: einmal wäre der mikrochemische Nachweis von Tyrosin in den dem Lichte ausgesetzten und lichtempfindlichen Organen und wenn möglich, seine Lokalisation in lichtempfindlichen Zellen zu erbringen, zweitens wäre die Wirkung einer über die Norm erhöhten Tyrosinmenge im Körper oder in der Umgebung eines Tieres zu untersuchen. An dieser Stelle will ich nur so viel sagen, daß ich den Eindruck gewonnen habe, als ob sich wirklich eine erhöhte Tyrosinmenge in Lichtsinneszellen niederer Tiere (Regenwurm) fände. Weiter will es mir scheinen, als ob weiße Mäuse (es ist nötig, Albinos zu verwenden, da ihnen ja die Tyrosinase fehlt) nach subkutaner Verabreichung von viel Tyrosin das helle Tageslicht als unangenehm, z. B. blendend, empfinden. Da die Versuche noch nicht in dem nötigen Ausmaße vorgenommen werden konnten, muß ich auf weitere Angaben verzichten.

Eine ausführlichere Darlegung meiner Ergebnisse und deren Diskussion wird später folgen.

An dieser Stelle soll nur noch auf eine weitere Frage hingewiesen werden, die ich im Anschluß an die Beobachtungen des Kollegen Dr. Fritz Eckstein bei der Histiolyse tachinierter *Lyda*-Larven ventilieren werde, sobald die histologische Untersuchung abgeschlossen sein wird. Wir haben beobachtet, und Eckstein hat dieser Meinung schon Ausdruck verliehen, daß bei der vom Wirte (*Lyda*) dem Parasiten (*Tachine*) gegenüber vorgenommenen Abwehr biochemische Kräfte im Spiele sind, die zu einer Pigmentumhüllung des eingedrungenen Fremdkörpers führen. Ich bin der Ansicht, daß dieses Pigment ein Melanin ist, das nur aus Tyrosin oder einem seiner Umwandlungsprodukte entstanden sein kann. Die näheren Umstände dieses Vorganges der Abwehr gegen den Parasiten werden auf experimentellem Wege von uns gemeinschaftlich untersucht werden. Dann werde ich auch Gelegenheit nehmen, meine Vorstellungen über die physiologisch-chemische und medizinisch-zoologische Seite dieses Abwehrvorganges ausführlich darzulegen. Dabei wird sich auch die Gelegenheit bieten, noch einige andere biologische Aufgaben des Tyrosins im Tierkörper aufzuführen unter Heranziehung der einschlägigen Literatur.

Literaturverzeichnis.

1. Hovorka und Kronfeld, Vergleichende Volksmedizin Bd. I p. 358—59, Stuttgart 1908.
2. S. Nukada und B. Tanaka, Über die antipyretische Wirkung des Regenwurms und dessen wirksamen Bestandteil. Mitteilungen aus der medizinischen Fakultät der K. Universität zu Tokio, 1915. Bd. XIV, Heft 1 p. 1—35.
3. S. Yagi, Über Lumbricin, die haemolytische Substanz des Regenwurms. Arch. intern. de Pharmacod. et de Théor. 1911 Bd. XXI p. 105—17.
4. M. Pauly, Der Regenwurm. Der Illustrierte Tierfreund S. 42 und 79, Graz 1896. Zitiert nach Edwin Stanton Faust Die tierischen Gifte, Braunschweig 1906, p. 228.
5. H. Pauly, Zeitschrift für physiologische Chemie, 1904 Bd. 42 p. 508.
6. Beilstein, Organische Chemie Bd. II 3. Aufl. S. 1567.
7. L. Brecher, Die Puppenfärbung des Kohlweißlings, *Pieris brassicae*. Archiv für Entwicklungsmechanik 1918, Bd. 43 p. 146.
8. v. Fürth, Probleme der physiologischen und pathologischen Chemie, Leipzig 1912 Bd. I p. 522 ff.
9. Prziham siehe O. v. Fürth: Chemische Physiologie niederer Tiere, Jena 1903.
10. List, Theodor, Über den Einfluß des Lichtes auf die Ablagerung von Pigment. Archiv f. Entwicklungsmechanik Bd. VIII, 1899 p. 618.
11. Schanz, Die Lichtreaktion der Eiweißkörper. Pflügers Archiv Bd. 164 1916 p. 445.
12. C. Neuberger, Chemische Umwandlung durch Strahlenarten. 1. Katalytische Reaktionen des Sonnenlichtes, Biochemische Zeitschrift Bd. XIII, 1908 p. 304 ff.

Die Reifeteilungen der Spermatozyten in den Gonaden intersexueller Weibchen des Schwammspinners.

Von **Richard Goldschmidt** (Berlin-Dahlem).

(Mit einer Abbildung.)

Seit der Veröffentlichung meiner „Untersuchungen über Intersexualität“¹⁾ hat Bridges¹⁾ in ein paar Mitteilungen über eigenartige Intersexe von *Drosophila* berichtet, Untersuchungen, mit denen ich mich, so bald sie ausführlich veröffentlicht sein werden, vom Standpunkt der Theorie der Geschlechtsbestimmung werde auseinanderzusetzen haben. Bridges erhielt seine Intersexe in triploiden Zuchten von *Drosophila* und zwar erschienen sie, wie er sowohl genetisch als auch zytologisch nachweisen konnte, wenn den drei Sätzen von Autosomen nur zwei X-Chromosomen gegenüberstehen. Wenn es nun auch nach der ganzen Art, wie die Intersexe beim Schwammspinner erzeugt werden, ausgeschlossen ist, das irgendwelche derartige Chromosomenverhältnisse in Betracht kommen, so erscheint es doch wünschenswert, diesen Punkt definitiv zu klären, um späteren unnützen Diskussionen vorzubeugen. In der Hauptarbeit habe ich bereits erwähnt, daß die Spermio-genese solcher Männchen, die als letzte Intersexualitätsstufe durch Geschlechtsumwandlung aus gametischen Weibchen entstehen, normal und mit normaler Chromosomenzahl abläuft. (Ein Geschlechtschromosom läßt sich ja leider beim Schwammspinner nicht nachweisen, die Chromosomenzahl ist in beiden Geschlechtern gleich.) Gegen diesen Befund ließe sich aber einwenden, daß die Unterscheidung zwischen echten Männchen und Umwandlungsmännchen nur statistisch für eine ganze Zucht möglich ist, nicht aber für das einzelne Individuum. Deshalb schien es wünschenswert, die Chromosomenverhältnisse an sicherem intersexuellen Material zu kontrollieren und dies ließ sich jetzt in einwandfreier Weise ermöglichen. Es handelt sich um eine Zucht aus der Kreuzung der Rassen Berlin \times Gifu, bei der sämtliche Weibchen höchstgradig intersexuell werden, sogenannte Weibchenmännchen liefern. In diesem Fall läßt sich nun die Intersexualität an den Strukturen der Puppenhülle bereits erkennen, so daß es möglich ist, ohne die Gefahr eines Irrtums die Geschlechtsdrüsen während ihrer Umwandlung vom Eierstock in den Hoden, die noch zum Teil im Puppenstadium abläuft, zu konservieren. Im normalen Hoden finden nun die Reifeteilungen in der älteren Raupe statt und der Puppenhoden ist bereits mit Spermien gefüllt. In der in Umwandlung begriffenen Geschlechtsdrüse war aber die Spermio-genese am 1. Puppentag in vollem Gang. Der Bau dieser Drüse und

1) Goldschmidt, R. Untersuchungen über Intersexualität. Ztschr. indukt. Abstammungslehre. 23. 1920. — Bridges, C. B. The origin of variations in sexual and sex-limited characters. Amer. Nat. 56. 1922.

2) Goldschmidt, R. und Saguchi, S. Die Umwandlung des Eierstocks in einen Hoden beim intersexuellen Schwammspinner. Ztschr. ges. Anatomie. 1922.

die Art ihrer Umwandlung vom Eierstock in den Hoden ist in einer gleichzeitig erscheinenden Arbeit näher beschrieben und abgebildet²⁾. Hier interessieren uns nur die Chromosomenverhältnisse in den Reifeteilungen der Spermatozyten in der Gonade des intersexuellen Weibchens. Die haploide Chromosomenzahl ist bei allen untersuchten Schwammspinnerrassen 31. Abbildungen finden sich in meiner Hauptarbeit. Die Zellen der intersexuellen Drüse sind nun nicht so günstig

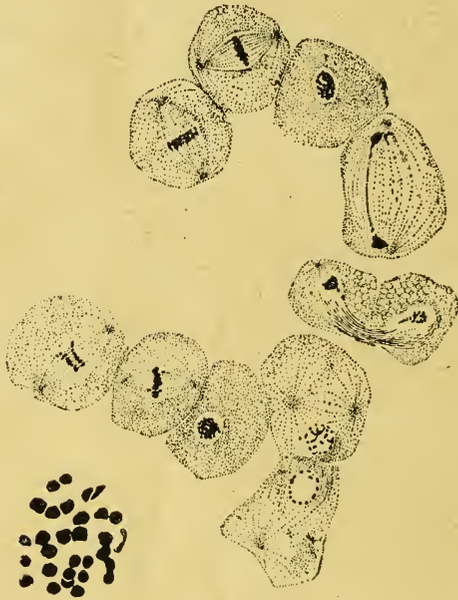


Abb. 1.

für Chromosomenzählungen wie normale Zellen, weil die Spermatogenese hauptsächlich atypische Spermien liefert. Die seit Meves wohlbekannt Abnormalität der Entwicklung setzt aber schon in der Äquatorialplatte der 1. Reifungsteilung ein und äußert sich hier darin, daß die Chromosomen nicht ganz so schematisch in einer Ebene nebeneinanderliegen wie sonst. Trotzdem läßt sich aber an günstigen Zellen mit Sicherheit die Zahl 31 feststellen und an den anderen Zellen eine Zahl, die sicher nicht höher ist, wie es die nebenstehende Abbildung auch zeigt.

Dies zeigt also ebenso wie die in der Hauptarbeit gegebenen Daten, daß die Intersexualität beim Schwammspinner nichts mit Besonderheiten der Chromosomenverhältnisse zu tun hat.

Über den Einfluss von Organen metamorphosierter Amphibien auf den Verlauf der Amphibienmetamorphose.

Von Prof. Dr. Jan Hirschler.

Direktor des zoologischen Instituts a. d. Jan Kazimierz Universität in Lemberg.

Die Frage nach der Abhängigkeit, respektive Unabhängigkeit einzelner Vorgänge, die das Gesamtbild der Amphibien-Metamorphose ausmachen, ist, wie bekannt, bislang nur äußerst dürftig gelichtet. Ich stellte mir nun zur Aufgabe, mittels eines neuen Verfahrens dieser Frage näher zu kommen und unternahm eine Reihe von Versuchen, die auf folgenden Voraussetzungen fußen:

Metamorphosierte Amphibien mit Larven derselben Spezies verglichen, weisen, bekannterweise, eine Reihe sehr durchgreifender Unterschiede, sowohl morphologischer wie auch physiologischer Natur auf, so daß die Differenzen, die zwischen ihnen herrschen, meistens viel größer sind von denjenigen, welche zwischen Tieren verschiedener Spezies (also z. B. zwischen zwei Fröschen oder zwischen zwei Kaulquappen gleichen Alters, die verschiedenen Spezies angehören) beobachtet werden. Angesichts dieser Differenzgröße würde es vielleicht angehen in unserem Falle von Speziesdifferenzen zu sprechen, wodurch wir theoretisch für unsere Versuche einen wichtigen Anhaltspunkt zu gewinnen glauben.

Fassen wir nämlich die zuerst genannten Differenzen als Speziesdifferenzen auf, so ist zu erwarten, daß Organe metamorphosierter Amphibien, Larven derselben Spezies ein- oder aufgepflanzt, in den letzteren die Entwicklung von Abwehrkörpern verursachen werden. Da den Abwehrkörpern wenigstens eine gewisse Spezifität zukommt, sie demnach, vor allem, gegen das einverlebte Organ gerichtet sein werden, so ist weiter zu erwarten, daß sie auch das larvale, dem einverlebten homologe Organ oder seine Sekrete angreifen werden, sobald dieses Organ eine Entwicklungsstufe erreicht, welche es dem einverlebten Organ näher rückt. Auf diese Weise könnte es zu einer teilweisen oder gänzlichen Entwicklungshemmung des betreffenden larvalen Organs, respektive zur Neutralisierung seiner Sekrete kommen und würde die Entwicklung oder Involution anderer larvaler Organe von der Entwicklung dieses Organes oder von der Wirkung seiner Sekrete abhängen, so würde unser Eingriff auch die Hemmung der Entwicklung oder Involution dieser Organe zur Folge haben müssen.

Die Annahme einer Speziesdifferenz, in unserem Falle, scheint mir durch Tatsachen auch serologischer Provenienz gestützt zu sein; so konnte nämlich Braus¹⁾ den Nachweis führen, daß von Fröschen gewonnene Extrakte im Säugetierkörper die Entwicklung von Präzipi-

1) Braus, H., Über das biochemische Verhalten der Amphibien-Larven (Arch. f. Entwicklungsmechanik d. Organismen, Bd. 22, 1906).

2) Mendelejew-Goldberg, P., Die Immunitätsfrage bei der Trypanosamenkrankheit der Frösche (Arch. f. Protistenkunde, Bd. 31, 1913).

tin verursachen, welche eine Reaktion nur mit Frosch-Extrakten geben, nicht aber mit Kaulquappen-Extrakten, obwohl die dazu gebrauchten Quappen derselben Spezies angehörten. Ähnliche Differenzen wurden bekanntlich auch für Säugetiere nachgewiesen und die Entwicklung von Hämolsinen nach erfolgten Injektionen von embryonalen Blutkörperchen in ausgewachsene Tiere derselben Spezies festgestellt, welche Tatsachen dafür zu sprechen scheinen, daß zwischen Larven oder Embryonen und vollkommen entwickelten Tieren derselben Spezies derartige Differenzen herrschen, die für gewöhnlich zwischen Individuen verschiedener Spezies vorkommen und demnach als Speziesdifferenzen betrachtet werden.

Die Annahme einer Bildung von Abwehrkörpern im Amphibien-Organismus scheint mir durch die Tatsachen gestützt zu sein, welche Mendelejew-Goldberg²⁾ für das Serum von mit Trypanosomen befallenen Fröschen festgestellt hat. In diesem Falle konnte der Nachweis erbracht werden, daß dieses Serum zytolytische Abwehrkörper ambozeptorenartiger Natur besitzt, die gegen die Trypanosomen gerichtet sind. Zwar sind mir derartige Tatsachen, die Amphibienlarven betreffend, nicht bekannt, dennoch scheint mir die Möglichkeit einer Abwehrkörperbildung ihrerseits wahrscheinlich zu sein, angesichts dessen, daß es gelungen ist, Larven wirbelloser Tiere (Insekten), Bakterien gegenüber, zu immunisieren.

Gegen meine Versuchsordnung könnte man dennoch vielleicht einwenden, daß die Einverleibung eines Transplantates in den Körper einer Amphibienlarve den Organismus vor einen höchst komplizierten Faktor stellt, welcher eventuell imstande sein könnte, normal vorhandene Korrelationen aufzuheben oder neue, normal nicht vorkommende Korrelationen zu schaffen. Demgegenüber ist zu betonen, daß unser Vorgehen sich keineswegs von anderen, zum Nachweis von physiologischen Korrelationen und Autonomien dienenden Versuchsordnungen prinzipiell unterscheidet, denn wenn wir im zweizelligen Stadium den Einfluß einer Blastomere auf ihre Nachbarin studieren wollen, so töten wir z. B. eine Blastomere ab; sehen wir dann, daß die zurückgebliebene einen ganzen Embryo hervorbringt, so sagen wir, daß die eine Blastomere auf die andere eine Hemmungskorrelation ausübt; diese Tatsache läßt aber auch eine andere Deutung zu, denn man kann ebensogut sagen, daß der Tod einer Blastomere eben die Entwicklung einer Totipoten~~z~~ in der zurückgebliebenen zur Folge hat und dann kann natürlich vom Wirken der Hemmungskorrelationen in normalen Zweizellen-Embryo nicht mehr die Rede sein. Dieses Beispiel, um viele andere nicht anzuführen, genügt, wie es scheint, einem Fachmanne zur Erläuterung. Der vorher genannte Einwand kann nicht speziell meine Versuchsordnung treffen, er hat dagegen eine gewisse Erkenntnis — theoretische Berechtigung — in bezug auf die Methoden überhaupt, die zum Nachweis von Korrelationen und Autonomien in Anwendung gebracht werden.

In meinen Versuchen wurden Hautstücke von ausgewachsenen Amphibien auf Larven derselben Spezies aufgepflanzt. Die Transplantationstechnik kam der Uhlenhutschen³⁾ ziemlich nahe, weswegen mir eine genaue Darstellung derselben, welche in manchen Einzelheiten praktisch modifiziert wurde, überflüssig erscheint. Jungen, nur mit kleinen Hinterbeinen versehenen Kaulquappen von *Rana esculenta*, wurden auf den Kopf (zwischen die Augen) (Serie 1), auf den Rücken (Serie 2) und auf den Schwanz (Serie 3) Hautstücke von ausgewachsenen Fröschen derselben Spezies transplantiert. Zur Kontrolle wurden entsprechende homoplastische Transplantationen mit der Kaulquappenhaut ausgeführt. Jungen 34 bis 40 mm langen Larven von *Triton cristatus*, wie auch jungen 30 bis 32 mm langen Larven von *Salamandra maculosa* wurden auf den Rücken Hautstücke ausgewachsener Tiere derselben Spezies den ersteren aufgepflanzt, den letzteren unter die Haut eingepflanzt. An den Kaulquappen wurden im ganzen 48 Froschhauttransplantationen, an den Triton-Larven 20, an den Salamander-Larven 8 Verpflanzungen der Haut von ausgewachsenen Tieren ausgeführt. Da mich meine Vorversuche davon belehrten, daß Amphibien-Larven mit homoplastischen Transplantaten von metamorphosierten Tieren, bei Zimmertemperatur (Sommertage) gezüchtet, schnell eingehen, kultivierte ich sie hernach mit den Kontrolltieren die ganze Versuchsdauer hindurch in Kühlräumen von $+15^{\circ}$ C. bis $+17^{\circ}$ C., was bei den Versuchstieren die Mortalität vollkommen (bei den Kaulquappen bis zu einer gewissen Zeit) aufhob. Es ist noch zu bemerken, daß derartige Transplantationen leicht gelingen, die Transplantate bewahren ihr frisches Aussehen, unterliegen keiner Resorption und häuten sich regelmäßig in mehrtätigen Intervallen, als ob sie auf ihrer normalen Unterlage verweilten. Die Versuchs- und Kontrolltiere wurden natürlich, wie es bei solchen Versuchen üblich ist, genau auf dieselbe Weise behandelt, was Nahrung (Regenwürmer, Froschfleisch), Wassererneuerung, Wasserniveau und dergleichen anbelangt. Das meinerseits benutzte Kaulquappenmaterial zeigte keine natürliche Tendenz zur Neotenie, indem die Tiere, bei Sommertemperatur gezüchtet, rasch ihre Metamorphose durchmachten und während der Herbstmonate in den Tümpeln, von welchen sie stammten, keine, sowohl Larven-Formen wie auch überhaupt, unvollkommen ausmetamorphosierte Tiere zu finden waren.

Homoplastische Transplantate von erwachsenen Urodelen (*Triton*, *Salamandra*), auf Larven gleicher Spezies aufgepflanzt, üben auf die Dauer des Larvenlebens und auf den Verlauf der Metamorphose jedenfalls keinen größeren Einfluß aus; dies ergibt sich daraus, daß Versuchs- und Kontrolltiere annähernd gleichzeitig ihre Metamorphose beginnen, wobei dann das Involutionstempo larvaler Organe, wie der Kiemenanhängsel und des Flossensaumes, bei beiderlei Tieren an-

3) Uhlenhut, E., Die Transplantation des Amphibienauges (Arch. f. Entwicklungsmechanik d. Organismen Bd. 33, 1912).

nähernd dasselbe ist; es läßt sich also nach genannter Hauttransplantation keine „Beschleunigung der Metamorphose“, d. i. weder eine Verkürzung des Larvenlebens, noch eine schneller verlaufende Involution larvaler Organe feststellen; dieses Ergebnis scheint mir im Einklange mit meinen früher angestellten Versuchen⁴⁾ zu stehen, nach welchen Larvenhaut auf metamorphosierte Tritonen aufgepflanzt nur dann eine Metamorphose durchmacht (und zwar ungefähr 2 Monate nach erfolgter Transplantation), wenn diese Aufpflanzung an Tieren, welche ungefähr vor 2 Wochen ihre Metamorphose beendet haben, vorgenommen wird, führt man sie dagegen an Tieren aus, die vollkommen erwachsen und geschlechtsreif sind, so bleiben die Transplantate der Larvenhaut auch nach viermonatlichem Aufenthalte unmetamorphosiert. Wie also im metamorphosierten, geschlechtsreifen Tritonen-Organismus keine Faktoren mehr herrschen, welche die Metamorphose der Larvenhaut verursachen könnten, so besitzt die Haut erwachsener Tritonen, auf Larven derselben Spezies aufgepflanzt, auch keine Fähigkeit, die Metamorphose der Larven zu beschleunigen. Obwohl nun diese Fähigkeit der Tritonenhaut und Salamanderhaut fehlt, möchte ich mich vor einer Verallgemeinerung dieser Tatsache auf andere Organe erwachsener Tritonen und anderer Urodelen einstweilen noch jedenfalls zurückhalten.

Während Hauttransplantate von erwachsenen Urodelen auf den Verlauf der Metamorphose gleichartiger Larven keinen jedenfalls größeren Einfluß ausüben, konnte ein solcher auf die Metamorphose von *Esculenta*-Quappen, denen Froschhaut aufgepflanzt wurde, nachgewiesen werden.

Bei diesen Versuchen lenkten wir vor allem unsere Aufmerksamkeit auf den größten sämtlicher Involutionvorgänge, die uns aus der Amphibienmetamorphose bekannt sind, nämlich auf die Involution des Kaulquappenschwanzes. Während bei den sowohl unoperierten wie auch mit Kaulquappenhauttransplantaten versehenen Kontrolltieren die Involution des ganzen Schwanzes 27 bis 36 Tage dauerte, erwies sich das Involutionstempo des Schwanzes bei den Versuchstieren stark verlangsamt. Mit dem Beginn der Schwanzinvolution stellte sich leider das alte Übel ein, nämlich eine starke Mortalität der Versuchstiere, von denen 21 eingingen. Es konnte somit nur bei den 27 übriggebliebenen die Schwanzinvolution näher studiert werden. Diese zuletzt genannten Tiere zeigten ein folgendes Verhalten: 17 Tiere resorbierten binnen 33 bis 45 Tagen ihren Schwanz bis annähernd zur Hälfte seiner früheren Länge und gingen in diesem Stadium der Metamorphose ein, 10 Tiere resorbierten binnen 51 bis 83 Tagen ihren Schwanz etwas über die Hälfte seiner früheren Länge; von den letztgenannten gingen 7 Tiere in diesem Metamorphosestadium ein, eines vollendete am 108. Tage, vom Beginn der Schwanzinvolution rechnend, diesen Vorgang nicht,

4) Hirschler, J., Sur la metamorphose provoquée chez l'axolotle a l'aide d'iode et des experiences apparentées (Kosmos. bulletin de la Soc. polonaise d. Naturalistes à Léopol An. 1918/19).

die zwei übrigen zeigten noch am 150. und 158. Tage (vom Beginn der Schwanzinvolution) ziemlich große Schwanzstummeln, beendeten also sogar nach dieser Frist die Schwanzresorption nicht. Diese Daten bedürfen einer näheren Erläuterung nicht, sie zeigen uns aufs deutlichste, daß das Involutionstempo des Kaulquappenschwanzes bei den Versuchstieren aufs über zweifache, respektive mehrfache verlangsamt und somit teilweise gehemmt ist. Zu dieser Hemmung der Schwanzinvolution gesellt sich bei 90 % der 27 vorher genannten Versuchstiere die Unmöglichkeit, das Operculum seitens eines der beiden Vorderfüße durchzubrechen, welcher Vorgang bei den Kontrolltieren zu Beginn der Schwanzinvolution stattfindet. Die bei den Versuchstieren unter dem Operculum verweilenden Vorderfüße scheinen weder in ihrem Wachstum noch in ihrer Entwicklung gehemmt zu sein, sie dehnen die Opercularwände stark aus, wobei letztere, wahrscheinlich unter dem Drucke der Vorderfüße, sich in geräumige Säcke umwandeln. Da ein zu langes Verweilen der Vorderfüße in diesen Opercularsäcken eine Nekrose der ersteren herbeiführt, diese aber für das Leben der Kaulquappe gefährlich ist, habe ich bei den meisten Tieren, um ihr Leben zu verlängern, die Vorderfüße auf operativem Wege aus den Opercularsäcken herausgenommen, welcher Eingriff seitens der Tiere sehr gut ertragen wird. Diese Anomalie im Verhalten der Versuchstiere scheint mir deswegen interessant zu sein, weil die Foramenbildung im Operculum (wie Braus⁵) dies für *Bombinator*-Kaulquappen nachgewiesen hat) auch bei Abwesenheit der Vorderfüße stattfindet, was darauf hinweist, daß sie nicht auf dem Wege eines seitens der Vorderfüße ausgeübten Druckes, sondern auf dem Wege einer Gewebsinvolution zustande kommt. Somit haben wir in unseren Versuchen neben der Hemmung der Schwanzinvolution auch mit der Hemmung der kurz vorher genannten Gewebsinvolution zu tun.

Dieser Gruppe von Vorgängen, die bei Anwesenheit von Froschhauttransplantaten eine Alteration aufweisen, ist eine Gruppe von Vorgängen gegenüberzustellen (wie z. B. Involution des Darmtraktes, Umfärbung des Farbenkleides, Umformung des Kopfes, Entwicklung des Froschmaules, Wachstum der Vorder- und Hinterfüße), die in ihrem Verlaufe normal erscheinen. Zwischen diesen beiden Gruppen von Vorgängen scheint also eine jedenfalls weitgehende Autonomie zu herrschen, während die gleichzeitige Hemmung mancher Involutionvorgänge entweder auf ihre Korrelation oder auf ihre gemeinsame Abhängigkeit von einer einstweilen nicht näher bekannten Faktorenkette hinweist, deren erstes Glied uns jedenfalls im Froschhauttransplantate gegeben ist.

Die Tatsache der Hemmung mancher Involutionvorgänge steht mit unserer theoretischen Voraussetzung insofern im Einklange, daß auch diese, im allgemeinen, eine Dauerverlängerung larvaler Charaktere

5) Braus, H., Vordere Extremität und Operculum bei *Bombinator* Larven. Ein Beitrag zur Kenntnis morphogener Korrelation und Regulation (Morphologisches Jahrbuch Bd. 35, 1906).

postuliert. Ob aber diese Verlängerung, in unserem Falle, durch Immunisierung oder auf anderem Wege verursacht ist, diese Frage muß erst näher analysiert werden. Die Verschiedenheit, welche in unseren Versuchen die Urodelen den Anuren gegenüber aufweisen, mag vielleicht ihren Grund darin zu haben, daß die „Speziesdifferenz“, schon nur nach morphologischen und physiologischen Kriterien schließend, bei den ersteren, zwischen larvalen und ausgewachsenen Tieren, bedeutend geringer ist als bei den letzteren.

Lemberg, im Januar 1922.

Über den Begriff „Homologie“ und seine Anwendung in der Embryologie.

Von Karl Peter.

Prof. der Anatomie in Greifswald.

Inhaltsübersicht.

Einleitung.

I. Der Begriff „Homologie“.

1. Homologie und kausal-analytische Forschung.
2. Homologie und Abstammungslehre.
3. Homologie und Morphologie.

II. Die Anwendung des Homologiebegriffs in der Embryologie.

1. Anlage eines bleibenden Organs (Riechorgan der Amphibien).
 - a) Die primitiven Choanen.
 - b) Unterer Blindsack und Jacobsonsches Organ.
 - c) Die Nasenmuschel der Amphibien.
2. Embryonale Organe.
3. Embryonale Stadien.

Eine erneute Durcharbeitung der vergleichenden Anatomie und Entwicklungsgeschichte des Geruchsorgans der Wirbeltiere führte mich zu Problemen, die mich schon vor 20 Jahren beschäftigt hatten.

Es handelt sich um den Vergleich des Geruchsorgans der Amphibien in seinen einzelnen Teilen mit den entsprechenden Partien der Nase der anderen Vertebraten. Sind sie einander homolog? In dieser Frage stehen sich vergleichende Anatomie und Entwicklungsgeschichte gegenüber.

Vom vergleichenden Standpunkt aus fügt sich das Riechorgan der Lurche gut zwischen das der Fische und der Amnioten ein, entsprechend der systematischen Stellung der Amphibien als niedrigstehender Tetrapoden. Schwierigkeiten entstehen beim Vergleich nicht. Wir finden ein Rohr mit zwei Öffnungen, deren hintere, wie es bei Luftatmern notwendig ist, in die Mundhöhle mündet, — schon die Lungenfische zeigen dies Verhalten, dann auch alle Amnioten. Die Oberflächenvergrößerung geschieht durch Wülste und Blindsäcke, die bei den Am-

nioten zu reicher Entfaltung gelangen, während die Fische an ihrer Stelle Falten zeigen.

Die Entwicklung dieses Organs nimmt aber bei den Amphibien einen so abweichenden Weg und gestaltet sich so eigenartig, daß sich einer Homologisierung ihres Riechapparates mit dem der benachbarten Wirbeltierklassen große Schwierigkeiten entgegenstellen. Der morphologische Wert der einzelnen Teile der Amphibiennase im Vergleich zu den entsprechenden Bildungen bei Fischen und Amnioten ist also noch nicht sicher erkannt und es lohnt sich, erneut den Versuch einer Homologisierung zu wagen.

Dazu ist aber erst notwendig, den Begriff Homologie selbst festzulegen; wir müssen wissen, was wir mit unserem Versuch erreichen wollen.

Die Beantwortung dieser Vorfrage ist sehr schwierig und verlangt ein tiefes Eingehen in Probleme vergleichender, embryologischer und paläontologischer Natur; andere, weitabliegende Beispiele müssen herangeholt werden, um alle Anwendungsgebiete der Homologie zu befragen und den Begriff zu präzisieren. Die in der Literatur niedergelegten Definitionen genügten nicht völlig, und so wuchs die ursprüngliche Nebenaufgabe zur Hauptaufgabe heran, und die Festlegung des morphologischen Wertes der Amphibiennase sank zu einer Nutzenanwendung des Gefundenen herab.

Unsere Aufgabe besteht also darin, eine praktisch verwendbare und logisch einwandfreie Definition des Begriffes „Homologie“ zu geben und an einigen Beispielen ihre Anwendungsmöglichkeit zu prüfen.

I. Der Begriff „Homologie“.

Der Begriff Homologie hat, wie Spemann in einem sehr interessanten Aufsatz ausgeführt hat, im Laufe der Zeit sehr erhebliche Wandlungen durchgemacht. Von drei Standpunkten aus ist man an eine Definition herangetreten. Während Owen eine rein morphologische Erklärung gab und morphologisch gleichwertige Teile homolog nannte, trug die historische Periode den Abstammungsgedanken in den Begriff hinein, und Gegenbaur definierte spezielle Homologie als „das Verhältnis zwischen zwei Organen gleicher Abstammung, die somit aus derselben Anlage hervorgegangen sind“. Dem Versuch einer Homologisierung war durch diese Forderung des Nachweises gemeinsamer Abstammung schon eine große Schwierigkeit entstanden; unser Begriff zerfloß aber völlig, wenn die dritte, die kausal-analytische Periode, ihn in Hinblick auf die eigenartigen Ergebnisse ihrer Experimente zu präzisieren versuchte. Eine feste Definition, die die Resultate der Entwicklungsmechanik berücksichtigt, konnte Spemann nicht geben. Wie haben wir uns nun zu diesen Ausführungen zu stellen?

1. Homologie und kausal-analytische Forschung.

Wollen wir uns erst mit den letztgenannten Untersuchungen der jüngsten, der kausal-analytischen Periode beschäftigen, so ist es klar,

daß weder die morphologische noch die historische Fassung des Begriffs Homologie sich auf Verhältnisse anwenden läßt, die infolge experimenteller Eingriffe oder abnormer Variation vom normalen abweichen, wie sie in den von Spemann herangezogenen Fällen vorliegen. Diese müssen im folgenden kurz besprochen werden.

Wird durch Zerschnüren des Tritoneies im Zweizellenstadium jede der beiden Blastomeren zur Bildung einer ganzen Larve (einer Halblarve) angeregt, so besteht eine große Schwierigkeit beim Vergleichen z. B. der Geruchsorgane der Halblarve mit denen der Vollarven. In einem ungeteilten Ei würde jede der beiden ersten Blastomeren nur ein Geruchsorgan geliefert haben (die erste Furche hier als Medianebene angenommen, wie es in ein Drittel bis ein Viertel der Fälle verwirklicht ist), im operierten dagegen liefert sie deren zwei. Sind diese Organe trotz ihrer verschiedenen Herkunft als homolog zu bezeichnen?

Weiterhin: Bateson fand im Oberkiefer eines Affenschädels vier Prämolaren statt drei, „und bei keinem Paar derselben ließ sich eine engere Zusammengehörigkeit nachweisen“. Wie steht es mit der Homologisierung dieser vier Zähne mit den dreien im normalen Affenoberkiefer? Bateson hält derartige Varianten sogar für sehr geeignet, um das Problem der Homologie zu beleuchten.

Oder ist endlich die vom Irisrand regenerierte Tritonenlinse homolog der aus der Epidermis entstandenen? Wenn auch nach völliger Regeneration eine morphologische Gleichheit vorzuliegen scheint, so ist doch Genese und Abstammung verschieden und eine Gleichstellung im morphologischen oder historischen Sinne abzuweisen.

Das sind Fälle, die uns an der Möglichkeit der Bestimmung des Homologiebegriffs geradezu verzweifeln lassen. Doch meine ich, daß wir uns der Resignation nicht hinzugeben brauchen. Denn so interessant und prinzipiell wichtig es auch ist, die Anwendbarkeit unseres Begriffs auf derartige individuelle Fälle zu untersuchen, für die Vergleichung morphologischer Gebilde in unserem Sinne kommen diese Ergebnisse nicht in Betracht. Denn bei der Homologisierung von Organen usw. handelt es sich um einen Vergleich nicht zwischen Individuen derselben Art, sondern zwischen verschiedenen Arten, Gattungen usf.

Natürlich wäre es unberechtigt, bei dem Vergleich verschiedener Arten z. B. eine regenerierte Tritonenlinse und eine auf natürlichem Wege entstandene Froschlinse als homolog oder nicht homolog zu bezeichnen, da auch hier zwischen Individuen, wenn auch verschiedener Arten, entschieden werden müßte. Wir wollen aber nicht mit dem Individuum arbeiten, sondern mit dem Typus der Art, der unter gewöhnlichen Verhältnissen zur Ausbildung kommt. Individuen, die infolge experimenteller Eingriffe oder weitgehender, nicht mehr ins Gebiet des Normalen fallender Variation vom Typus nach Gestalt und Entwicklung abweichen, dürfen nicht berücksichtigt werden. Allerdings ist ja der Typus auch

ein abstrakter Begriff, den wir erst aus den Individuen herauslesen, — man wird eben die Exemplare zur Vergleichung benützen, die dem Mittel am nächsten stehen.

Die Bedenken der kausal-analytischen Forschung an der Präzisierung des Begriffs Homologie dürfen wir also beiseite lassen. Nicht als ob ich die Untersuchung der Frage, wie sich eine regenerierte Linse zu einer natürlich entstandenen verhält, für minderwertig erachtete — ich halte sie im Gegenteil für höchst interessant und wichtig — aber den Begriff der Homologie tangiert sie m. E. nicht. Ich möchte diesen für normale Organe reserviert wissen, für die eben genannten Fälle suche man nach einem anderen Ausdruck.

2. Homologie und Abstammungslehre.

Nun erhebt sich die Frage, ob wir den Abstammungsgedanken mit dem Begriff Homologie verquicken dürfen, oder ob wir diesen rein morphologisch fassen sollen. Halten wir uns an Owens oder an Gegenbaur's Definition?

Die gleiche Abstammung spielt die Hauptrolle in der historischen Fassung des Homologiebegriffes.

Da ist erst festzulegen, was man unter gleicher (gemeinsamer) Abstammung versteht. Jedenfalls muß man diesen Begriff auch nur auf Arten, Gattungen usf. anwenden, nicht auf Individuen; denn dann ergibt sich eine ähnliche Schwierigkeit, wie sie sich aus den kausal-analytischen Experimenten einstellte. Streng der gleichen Abstammung wäre in diesem Falle, um wieder Spemann's Beispiel zu brauchen, der Brustbeinkamm aller Vogelarten und -individuen nur, wenn sämtliche Arten dieser Klasse von einem einzigen Individuum einer reptilienähnlichen Art abstammten. Sind die Vögel aber Abkömmlinge mehrerer Exemplare einer Art, so ist die Neubildung durch gemeinsame Anpassung verschiedener Individuen an dieselben Bedingungen entstanden, wäre also streng genommen nicht einheitlicher Abstammung. Im Prinzip ist auch diese Anschauung berechtigt, sie bringt uns aber hier nicht weiter und ich wiederhole, daß Individuen für den Begriff Homologie nicht in Betracht kommen, da wir nur Arten vergleichen wollen; wir können also den Brustbeinkamm aller Vögel, wenn sie von einer Art abstammen, ohne Rücksicht darauf, ob sich ein oder viele Individuen gleichzeitig umgewandelt haben, gut als homolog im Sinne Gegenbaur's ansehen.

Nun fragt es sich aber, ob wir die gleiche Abstammung überhaupt für den Begriff homolog für wesentlich erachten oder nicht. Noch jetzt sind die Forscher in dieser Frage verschiedener Ansicht. O. Hertwig faßt den Begriff rein morphologisch und will die gleiche Abstammung aus ihr verbannen, Roux dagegen betrachtet die gemeinsame Deszendenz als das Hauptkriterium. Auf beide Definitionen komme ich unten nochmals zurück.

Wir gehen bei unseren Ausführungen von einigen Sätzen A. Brauns aus, denen sich O. Hertwig anschließt: „Den Würfeln, in welchen das Kochsalz kristallisiert, wird man den gleichen Ursprung nicht absprechen, aber von einer gemeinsamen Abstammung derselben, von einem Urwirbel des Kochsalzes wird man nicht reden können. So könnte man auch im Gebiete des Organischen eine gleiche Art des Ursprungs typisch übereinstimmender Formen sich denken ohne äußeren Zusammenhang der Entwicklung.“

Den ersten Satz weise ich ab; denn einmal kann man in diesem Punkte anorganische und organisierte Körper nicht vergleichen und dann spricht Braun wieder von Individuen, auf die wir die Homologie nicht anwenden wollen.

Dagegen ist der zweite Satz zu beachten; er läßt sich auch auf verschiedene Arten anwenden und trifft sicher in manchen Fällen zu. Wenn man z. B. die Rückbildung der Zehen bei den amerikanischen und den eurasischen Pferden betrachtet, so hat derselbe Reduktionsvorgang an den gleichen Organen zu dem gleichen Ergebnis geführt; *Thoaterium* wie *Equus* zeigen nur die Mittelzehe in gleicher Weise entwickelt. Und doch haben sie diese gemeinsame Eigenschaft nicht von einem gemeinsamen Vorfahren geerbt, sind also in dieser Hinsicht nicht der gleichen Abstammung, sondern beide Formen haben sich auf Grund gleicher Lebensweise unabhängig voneinander entwickelt. Morphologisch gleichwertige Gebilde ohne gemeinsame Abstammung, — ist hier die Bezeichnung Homologie am Platze?

Oder, um ein Organ und nicht einen Vorgang als Beispiel anzuführen: wie O. Abel in seiner Paläobiologie schreibt, hat sich bei drei Arten der Phalangeriden, die zu drei verschiedenen Gattungen gehören, eine Flughaut unabhängig voneinander ausgebildet. Alle drei Flugbeutler sollen sich aus verschiedenen Gattungen durch die gleiche Lebensweise entwickelt haben, *Petaurus* aus *Gymnobelideus*, *Petauroides* aus *Pseudochirus* und *Aerobates* aus *Distoechurus*. Sind diese Flughäute, die sich nur durch ihre verschiedene Breite unterscheiden, die als Hautduplikaturen an den Flanken, also aus homologen Körperteilen hervorgewachsen sind, als homolog aufzufassen, obgleich sie nicht gleicher Abstammung sind, sondern nebeneinander entstanden?

O. Hertwig würde diese Frage ohne weiteres bejahen, und wenn man nichts von der polyphyletischen Abstammung der Flugbeutler wüßte, so müßte man ihm unbedingt recht geben. Das einzige, was diesem Entschcheid entgegenzustellen ist, ist eben das Nichtvorhandensein einer gemeinsamen Abstammung.

Zweifellos verdient diese Beziehung der eben besprochenen Organe zueinander eine besondere Bezeichnung, ebenso wie die gleiche Abstammung der Organe. Man darf diese beiden Fälle aber nicht in einen Topf zusammenwerfen und mit dem gleichen Namen belegen; die gleiche oder verschiedene Abstammung ist ein gar zu wichtiges entscheidendes Merkmal, das die Trennung dieser Fälle gebieterisch verlangt. Ich

halte es nun nicht für zweckdienlich, den von Gegenbaur bereits eingefassten Begriff Homologie auf beide auszudehnen, zumal wir auch schon für die Nebeneinanderentwicklung der Organe einen guten Ausdruck besitzen. Ich beschränke also den Ausdruck homolog auf Gebilde gleicher Abstammung. Andere Organe sind analog, und wenn sie sich, von homologen Gebilden ausgehend, unabhängig voneinander nebeneinander im gleichen Sinne umgestalten, so wird man diese Entwicklung nach Osborn parallele Entwicklung, die betreffenden Organe parallele Organe nennen.

Osborn definiert parallele Anpassung als „analogous adaptations, i. e. similar characters arising independently in similar or related animals or organs, causing a similar evolution, and resulting in parallelisms“.

Es würde mich zu weit von meinem Thema abführen, wenn ich die Frage des Verhältnisses des Parallelismus zur Konvergenz erörtern wollte; Abel hat das in seiner Paläobiologie genügend ausgeführt. Auch kommt für uns nur ein Teil der von Osborn als parallel bezeichneten Fälle in Betracht, nämlich die parallele Ausgestaltung an und für sich homologer Organe, — aber der Grund der Ausmerzung der Parallelentwicklung aus unserem Begriff Homologie dürfte klar sein.

Dagegen müssen wir die gleiche Abstammung in die Fassung des Begriffs Homologie einschließen, und es erhebt sich die weitere Frage, ob sie für diese Definition genügt oder ob wir die Morphologie mit hineinbringen müssen.

Die Haupteinwände, die gegen die historische Fassung unseres Begriffs erhoben werden, sind die, daß der Nachweis gemeinsamer Abstammung sehr schwer zu führen ist und daß dieser Nachweis überhaupt erst durch Vergleichung morphologischer Einheiten möglich ist. „Nicht die Deszendenz ist es, welche in der Morphologie entscheidet, sondern umgekehrt, die Morphologie hat über die Möglichkeit der Deszendenz zu entscheiden“, wie A. Braun dieses Verhältnis sehr glücklich ausdrückt. Das Maßgebende ist also die Morphologie der lebenden oder ausgestorbenen, ausgebildeten oder werdenden Formen. Dennoch wird man die gemeinsame Abstammung in die Definition des Begriffs Homologie mit aufnehmen müssen, wenn sie auch erst durch Vergleichung morphologischer Gebilde erkannt worden ist, da wir ohne sie ja zu keiner präzisen Begriffsbestimmung kommen und homologe und parallele Organe nicht trennen können.

Ich halte also eine Verquickung der morphologischen mit der historischen Fassung für notwendig und befinde mich in diesem Punkte in Übereinstimmung mit Roux, dessen Definition, in seiner Terminologie der Entwicklungsmechanik niedergelegt, lautet: „Homolog im entwicklungsmechanischen Sinne sind nur Bildungen, deren erste phylogenetische Entstehung von einer und derselben Alteration des Keimplasmas herrührt, also auf dieselben Fak-

toren zurückzuführen ist; also Gebilde gleicher Abstammung und in diesem Sinne morphologisch gleichwertige Teile, z. B. Arm und Flügel.“

In einem Punkte nur möchte ich diese Fassung vervollständigen. Wie erkenne ich die gemeinsame Abstammung? Die Antwort auf diese Frage, der Weg, den die Untersuchung einzuschlagen hat, muß sich meines Erachtens in der Definition wiederfinden, sonst bedarf der Begriff gemeinsame Abstammung seinerseits erst wieder eine genaue Erklärung, oder er homolog hängt in der Luft, da er nicht zu fassen ist. Der Unterschied ist nicht sehr einschneidend und läuft darauf hinaus, ob man das direkt aus den Präparaten abzulesende Ergebnis oder die sich aus ihm wieder ergebende Schlußfolgerung in die Definition aufnehmen will.

Der zweite Einwand, der gegen die historische Fassung des Homologiebegriffs erhoben wird, die Schwierigkeit der Erkenntnis der gemeinsamen Abstammung, hat seine Berechtigung. Ein Vergleich jetzt lebender Tiere oder ihrer Organe wird uns nur unvollkommen über gleiche oder verschiedene Abstammung unterrichten. Ausschlaggebend ist das Verfolgen zweier zu vergleichender Arten in ihren paläontologischen Reihen bis zur eventuell gemeinsamen Wurzel. Das ist für Hartgebilde keine schwierige Aufgabe, eine lückenlose Formenreihe vorzusetzen. Für Weichteile wird uns diese Methode in den meisten Fällen im Stich lassen und für die Homologie der früheren Entwicklungsformen wird sie noch weniger Material liefern. Gerade für unsern eingangs erwähnten Fall versagt sie; weder können wir die frühesten Amphibien mit den Fischen in Verbindung setzen, noch etwas über den Wert der Teile ihres Geruchsorgans erfahren.

Die Schwierigkeit oder selbst Unmöglichkeit, in einem einzelnen Fall zu einem sicheren Entscheid über Homologie oder Nichthomologie zu kommen, darf uns aber nicht von einer exakten Begriffsbestimmung abhalten, deshalb bleibe ich der Ansicht, die gemeinsame Abstammung in die Definition der Homologie mit aufzunehmen. In welcher Weise wir der Morphologie dabei gerecht werden können, das wird gleich erörtert werden.

Vorher möchte ich nur noch betonen, daß ich den Begriff homolog für absolut unveränderlich feststehend halte. O. Hertwig unterscheidet zwar verschiedene Grade der Homologie und redet von einer kompletten und inkompletten Form, doch möchte ich mich dieser Ansicht nicht anschließen. Wir können zwar von einer Sicherheit oder einer größeren oder geringeren Wahrscheinlichkeit der Homologie sprechen, aber nicht von verschiedenen Graden; schwankend ist unsere Erkenntnis, aber nicht der Begriff. Die Homologie leidet weder unter der Entwicklungsweise noch unter der Tätigkeit eines Organs, die unseren Untersuchungen Schwierigkeiten entgegenstellen. Entweder sind zwei Gebilde homolog oder sie sind es nicht; ein Mittelding gibt es nicht.

3. Homologie und Morphologie.

Inwieweit und in welcher Fassung wir die morphologischen Verhältnisse in unserer Definition des Homologiebegriffs berücksichtigen müssen, das bedarf einer besonderen Besprechung.

Es handelt sich dabei um die Bewertung der drei Disziplinen, die uns über das Verwandtschaftsverhältnis der Tiere und ihrer Organe Aufschluß geben können: der Paläontologie, der vergleichenden Anatomie und der Embryologie.

Daß die Paläontologie hier das entscheidende Wort zu sprechen hat, es aber in vielen Fällen nicht kann, ist schon oben erwähnt worden. Wie steht es aber mit den beiden anderen Gebieten?

Wir gehen am besten von O. Hertwigs Definition aus, die er dem letzten Kapitel seines Handbuchs einverleibt hat: „Organe, die in Bau und Zusammensetzung, in der Lage und Anordnung und Beziehung zu anderen Nachbarschaftsorganen bis zu einem gewissen Grade übereinstimmen und daher gewöhnlich auch die gleiche Funktion und Verwendung im Organismus darbieten, bezeichnet der vergleichende Anatom als einander homolog. Als wichtiges Merkmal für eine genaue Feststellung des Begriffes hat später der Embryolog noch eine Übereinstimmung in ihrer Entwicklungsweise hinzugefügt.“ Hertwig betont selbst, daß alle diese Merkmale etwas Flüssiges haben und glaubt daher von verschiedenen Graden der Homologie sprechen zu können, eine Ansicht, der wir uns nicht anschließen konnten. Ich meine, daß man dem Begriff Homologie ein gut Teil der Unbestimmtheit nehmen kann, wenn man die am leichtesten cenogenetischen Veränderungen unterliegenden Merkmale aus der Definition ausmerzt. So möchte ich Funktion und Verwendung eines Organs im Organismus aus einer morphologischen Fassung streichen.

Hertwig schätzt also Vergleichung der fertigen Tiere und ihrer Entwicklungsstufen gleich ein. Wie steht es mit der Bewertung dieser beiden Lehren, der vergleichenden Anatomie und der Entwicklungsgeschichte?

In den meisten Fällen wird man die ausgebildeten Tiere miteinander vergleichen müssen, da man über die zur Beurteilung der Entwicklungsverhältnisse notwendigen Embryonen nicht verfügt. Doch muß betont werden, daß die Anlage eines Organs im allgemeinen weit konservativer ist als sein ausgebildeter Zustand und daher leichter in ihrem morphologischen Wert erkannt werden kann als das fertige Organ, das die ursprüngliche Lage und Umgebung aufgegeben haben kann, wie es Muskeln oder andere Organe bei ihrer Wanderung während Phylo- und Ontogenese tun. Ich erinnere an Zwerchfell und Keimdrüsen, die sich weit vom Ort ihrer Entstehung entfernen. Solche Organe lassen sich, wenn ihre Wanderung bei verschiedenen Tierformen verschiedene Grade erreicht hat, infolge ihrer differierenden Lage nicht direkt homologisieren, man muß Hilfsorgane zum Vergleich heranziehen, die den Weg andeuten, der durchschritten worden ist, wie Nerven und Gefäße,

die ihren Ursprungsort nicht verlassen haben, sondern von dem von ihnen versorgten Organ mitgenommen und ausgezogen worden sind. Das ist ein wichtiger Punkt, daß man beim Vergleichen nicht nur das Organ selbst, sondern die Umgebung und sämtliche Hilfsorgane berücksichtigt, wie es ja auch in ausgedehntem Maße bereits geschieht.

Immerhin, die Betrachtung der ausgebildeten Formen allein hat ihre Schwierigkeiten, und wir werden uns besser der Ontogenese zuwenden, um eine brauchbare Basis für die Vergleichung der Organe zu gewinnen.

Hertwig will die Entwicklungsweise in Betracht gezogen wissen. Ich meine aber, daß diese selbst bei sicher homologen Gebilden der Umwelt entsprechend so verschiedene Wege einschlägt, daß sie sich für diesen Zweck nicht eignet. Man denke nur an die Genese des Nervenrohrs bei Knochenfischen und Selachiern!

Wir werden also nicht die Entwicklungsvorgänge, sondern die Bilder, die uns die Stadien selbst darbieten, zum Vergleich heranziehen. Welches Stadium bewahrt nun den ursprünglichen für uns allein verwendbaren Zustand am getreuesten? Eigentlich keines, da die Cenegnese an allen angreifen kann.

Diese cenogenetischen Veränderungen werden sich aber nicht in allen Entwicklungsphasen gleich groß zeigen; in Zeiten, in denen die Lebensbedingungen der einzelnen Arten erheblich voneinander abweichen, werden sie sich besonders mächtig geltend machen, während in „ruhigen“ Perioden die Verschiedenheiten geringer sind und der ursprüngliche Typus mehr gewahrt bleibt. Ersteres betrifft gerade die ersten Stadien der Keimesentwicklung, die im Interesse ihrer Umwelt besonders stark umgestaltet werden können. Zur Zeit der Anlage der Organe sind wieder gleichmäßigere Verhältnisse hergestellt, die in der weiteren Ausbildung in Annäherung an den definitiven Zustand wieder wechselnden Platz machen werden.

Die Anlage eines Organs wird also besonders günstig sein, um seinen morphologischen Wert zu erkennen. Diese werden wir für unsere Fassung des Homologiebegriffs benützen und wollen für den morphologischen Teil unserer Definition den Satz aufstellen: Homolog nennen wir die Organe, die sich aus dem nach Herkunft, Lage und Beziehung zur Nachbarschaft gleichen Material entwickeln. Die Forderung der Gleichheit braucht sich nur bis zu den Stadien herab zu erstrecken, in denen die Anlage des Organs sichtbar wird.

Es ist allerdings möglich, daß diese Definition nicht immer ausreicht: für diejenigen Fälle nämlich, in denen cenogenetische Prozesse auch die Anlage eines Organs in einer so einschneidenden Weise verändert haben, daß eine Vergleichung mit anderen Formen nicht möglich ist.

Dies trifft z. B. zu für das Geruchsorgan der Cyclostomen, das aus einer unpaaren Anlage entsteht, während es bei allen anderen

Wirbeltieren von Anfang an paarig ist. In einem solchen Falle liefert die Anlage selbst keine Antwort auf die Homologiefrage und man wird den Ort der Anlage, eventuell auch ihre weitere Entwicklung zu deren Beantwortung heranziehen. Nun nähert sich das Riechorgan der Neunaugen auch in späteren Stadien in keiner Weise dem der anderen Fische, und dasselbe gilt für den ausgebildeten Zustand, wie es wohl in allen derartigen Fällen sein wird. Einzig der doppelte Ricchnerv weist auf ursprünglich bilaterale Entstehung und Bau hin, die beide infolge des Parasitismus der Tiere sekundär so erheblich verändert worden sind.

In solchen Fällen wird man zur Unterstützung alle möglichen Faktoren heranziehen, so eine auf anderem Wege festgestellte Homologie der in Frage kommenden Arten oder einiger dem zu untersuchenden Organ benachbarter Gebilde, oder größerer Organkomplexe, die das fragliche Organ in sich schließen. Wenn ich z. B. die von der medialen Wand der Geruchsorgane von Amphibien und Amnioten ausgehenden Blindsackbildungen vergleichen will, muß ich erst fragen, ob die Tetrapoden überhaupt eine gemeinsame Abstammung haben, dann, ob ihre Ricchorgane als Ganzes homolog sind. Dann beschränkt sich die Untersuchung schon allein darauf, ob dieses auch für die septale Wand gilt. Von Fall zu Fall wird man die Frage nach der Vergleichbarkeit anders stellen müssen und als Hilfskräfte zur Beantwortung der Frage andere Organe heranziehen.

Eine für alle Fälle gültige und verwendbare Definition des Begriffs Homologie, die stets einen sicheren Entscheid über den morphologischen Wert eines Organs lieferte, läßt sich also nicht geben. Am dienlichsten erscheint mir noch folgende Fassung:

„Homolog sind Gebilde, deren Anlagen nach Herkunft, Bau und Lagebeziehungen gleich sind und die von gemeinsamer Abstammung sind.“ Können embryonale Stadien nicht zum Vergleich herangezogen werden, so geben die gleichen Verhältnisse bei erwachsenen Tieren oft eine hinreichend sichere Antwort.

II. Die Anwendung des Homologiebegriffs in der Embryologie.

Im zweiten Teil soll der Homologiebegriff auf seine Verwendbarkeit hin embryonalen Verhältnissen gegenüber geprüft werden. Und zwar wollen wir dies nach drei Richtungen untersuchen. Es sollen verglichen werden

1. Anlagen eines bleibenden Organs (Riechorgan der Amphibien),
2. Embryonale Organe (Deckschicht der Amphibienlarven und Trophoblast der Säugetiere),
3. Embryonale Stadien (Blastula der Wirbeltiere).

1. Anlage eines bleibenden Organs (Riechorgan der Amphibien).

Wie schon eingangs erwähnt, geht die Entwicklung des Geruchsorgans der Amphibien in vielen Fällen ihre eigenen Wege, und es

ist schwer, eine Anknüpfung an die Fische einerseits und die Amnioten andererseits zu finden. Während die Amnioten sich sehr gut an die Fische, besonders die Dipnoer, anschließen, stehen die Amphibien ganz abseits. Infolgedessen erheben sich große Schwierigkeiten, wenn wir die einzelnen Teile der Amphibiennase mit denen der Amnioten vergleichen wollen; eine gemeinsame Wurzel für diese Bildungen ist uns nicht bekannt, und es ist zu untersuchen, ob der so erheblich modifizierte Entwicklungsgang eine Homologisierung der bei Lurchen und Reptilien vergleichbar scheinenden Gebilde zuläßt.

Wir sind bei unserer Untersuchung allein auf die Embryologie angewiesen; die Paläontologie gibt uns keine Auskunft. Ein phylogenetischer Anschluß der Amphibien an fischähnliche Vorfahren fehlt gänzlich. Man weiß nicht, an welche Formen man die Urahnen unserer Lurche, die Stegocephalen, anknüpfen soll. Am nächsten stehen ihnen wohl die Crossopterygier. Aber der zu ihnen gehörige *Polypterus* zeigt in seinem hochausgebildeten Riechorgan zwar manche Besonderheit, aber gar keine Amphibienähnlichkeit, sondern steht den übrigen Ganoiden sehr nahe. Auch gegen die Amnioten sind die Amphibien im Bau ihres Geruchsorgans gut abgesetzt, ohne daß uns Übergangsformen bekannt wären.

Drei Punkte können wir aus der Morphologie der Nase herausheben und besprechen: Die Stellung der primitiven Choanen, des medialen Blindsacks (Jacobson'sches Organ) und der Muschel in beiden Wirbeltierklassen.

a) Die primitiven Choanen.

Luftatmer brauchen als Geruchsorgan ein Rohr, das mittels einer außerhalb der Mundhöhle gelegenen Eingangsöffnung die Luft einzieht, am prüfenden Riechepithel vorbeileitet und durch eine innere Öffnung in die Mundhöhle und die Lungen weitergibt. Diese zwei Öffnungen, die Narinen und die Choanen, finden sich bei Dipnoern, Amphibien und Reptilien. Die Funktion und Lage der Choanen am Gaumen ist die gleiche, aber ihre Genese ist sehr verschieden.

Bei den Lungenfischen und Reptilien entstehen sie dadurch, daß seitliche Hautlappen die Geruchsrinne überbrücken und verwachsen, so daß die Rinne zum Kanal umgestaltet wird. Die Choanen sind also ein Teil der Rinne selbst, sind stets offen gewesen und liegen in der ektodermalen Mundbucht. Bei den Amphibien aber fehlt eine Nasenrinne gänzlich; die Riechgrube wächst nach hinten medial in einen soliden Zapfen aus und verlötet mit dem entodermalen Vorderdarm. Durch sekundäre Lumenbildung entsteht dann die hintere Nasenöffnung.

Diese Bildungsweise ist zweifellos höchst auffallend, — ist uns aber biologisch verständlich, wie ich schon an anderem Ort (1920) ausgeführt habe. „Bei den Amphibien ist ein solcher sich ausschließlich im Innern des Kopfes abspielender Vorgang nötig, da die Larven während dieser Entwicklungsprozesse ein freies Leben führen und sich

ernähren müssen. Sie bedürfen daher besonderer Organe: der Mund muß frühzeitig in Tätigkeit treten und dazu bei Kaulquappen die vergänglichen Hornkiefer tragen, und schon vor dessen Durchbruch finden sich bei Anurenlarven die Haftnäpfe, die die ganze Ventralseite des Kopfes beherrschen, bei Tritonen die Kieferbogenfortsätze. Die Oberfläche des Kopfes ist also von Organen eingenommen, die zur Erhaltung der Larve selbst gehören und für Vorgänge, die später funktionierende Gebilde entstehen lassen sollen und die an der Außenfläche liegenden Bildungen stören könnten, ist gewissermaßen dort kein Platz vorhanden. Sie werden vollständig ins Innere des Kopfes verlegt. So erklärt sich meines Erachtens die sonst völlig unverständliche und von dem bei den übrigen Wirbeltierklassen eingehaltenen Modus ganz abweichende Bildung des Riechkanals bei Urodelen und Anuren, die eine entodermale primitive Choane liefert.

Ich fasse also diesen Entwicklungsgang, so einfach er auch erscheinen mag, auf als hervorgerufen durch das freie Larvenstadium.“ Da er sich in der Wirbeltierreihe nirgends wiederholt, so ist er sicher als eine sekundäre Modifikation anzusprechen.

Versuchen wir, uns die Entstehung dieser Choanenbildung klar zu machen, um Anhaltspunkte für eine Homologisierung zu gewinnen, so läßt uns das Studium der primitiven Urodelenformen im Stiche. Bei *Necturus* finden sich anscheinend die gleichen Verhältnisse wie bei *Triton*. Auch bei *Necturus*larven früher Stadien sind nur Riechgrübchen zu erkennen, keine Furche. Eycleshimer und Wilson zeichnen oder schreiben in ihrer Normentafel von diesem Lurch nichts von einer Nasenrinne, und ich vermisste sie auch an den Embryonen meiner Sammlung. Dies ist auch der Fall bei Larven, bei denen (Nr. 33 der Normentafel) das Organ mit dem Vorderdarm in Verbindung steht oder (Nr. 35, 36) in ihn durchgebrochen ist. Die gleichen Verhältnisse zeichnet Wiedersheim von seinen Proteuslarven. Der kleine Lappen, den er in einem bestimmten Stadium an der Riechgrube fand (Fig. 4, N), ist kein Nasenfortsatz, wie ihn die Fische aufweisen.

Vielleicht haben die fußlosen Gymnophionen den alten Bildungsmodus der Choanen in etwas modifizierter Form übernommen; bei ihnen entsteht wie bei den Amnioten eine Nasengaumenrinne, und die Choane bricht ähnlich wie bei Säugern in den ektodermalen Mundteil durch. Allerdings besteht bei diesen Amphibien eine Abweichung insofern, als diese Rinne nicht innerhalb, sondern seitlich vom Riechgrübchen liegt, also nur an der medialen Wand Sinnesepithel trägt, das bei Amnioten beide Wände der Furche auskleidet. Doch sind Anklänge an die Entwicklungsart der Fische und Amnioten in der Verwachsung der „Nasenfortsätze“ zu finden, die ähnlich abläuft wie bei Säugern. Die seitlich gerückte Lage der Rinne und die Ausbildung eines nicht Sinnesepithel enthaltenden „Nasenrachenganges“ sind ja einzig dastehend und auf die enorme Umbildung des Kopfes infolge der grabenden Lebensweise zurückzuführen, sind aber doch wohl kein unüberwindliches Hindernis

für eine Homologisierung der Nasenöffnungen bei Fischen und Gymnophionen, wie ich früher annahm. Ebenso kann sich auch vor den äußeren Nasenöffnungen indifferentes Epithel zu einem Einführungsgang einstülpen. Will man ganz exakt vorgehen, so könnte man die Stellen, an denen das Riechepithel nach der Mundhöhle zu aufhört, homologisieren.

Die Entstehung der Öffnungen des Geruchsorgans der Gymnophionen schließt sich also an die Verhältnisse bei den Fischen an. Für das Verständnis der eigenartigen Choanenbildung bei Urodelen und Anuren liefert sie aber nichts; es wäre sehr gewagt, diese abweichenden Formen als Zwischenglieder zwischen Fische und Urodelen einzufügen. Immerhin weisen sie den Weg, wie wir uns die Genese der Choanen bei *Triton* vorstellen können. Sie lehren schon eine Emanzipation der Geruchsgrube von den Nasenfortsätzen. Denken wir uns nun letztere aus biologischen Gründen geschwunden, so haben wir einen tiefen Blindsack vor uns, der leicht auf den Vorderdarm stoßen und mit ihm verschmelzen kann. Doch fehlt jeder Anhalt für eine solche Annahme.

Wir kommen also zu dem Schluß, daß die Choanenbildung bei Schwanz- und Froschlurchen etwas ganz Neues darstellt; ihre Choane ist also der der Fische und Amnioten nicht homolog, während man das für die Gymnophionen annehmen kann.

Zugleich zeigt diese Untersuchung die Bedeutung der Anlage eines Gebildes gegenüber dem entwickelten Zustand; bei dem Vergleich der erwachsenen Tiere glaubt man die Choanen als homolog bezeichnen zu können, erst die Kenntnis des Entwicklungsganges lehrt die Unmöglichkeit dieser Auffassung.

b) Unterer Blindsack und Jacobsonsches Organ.

Bei Amnioten liegt das Jacobsonsche Organ, soweit es nicht völlig rückgebildet ist, medial von der Hauptnasenhöhle. Wo es, wie bei Reptilien, eine mehr ventrale Lage zu ihr einnimmt, handelt es sich um sekundäre Wachstumsverschiebungen.

Bei Amphibien finden wir einen „unteren Blindsack“ als Anhang der Nasenhöhle, medial oder lateral von ihr gelegen. Ist letzteres der Fall, so haben sich ebenfalls Prozesse eingestellt, die das ursprünglich von der medialen Wand hervorgewachsene Organ seitwärts gedrängt haben. Ich habe mich früher gegen eine Homologisierung dieser beiden Anhänge ausgesprochen auf Grund der verschiedenen Zeit und Art ihrer Entwicklung.

Beide Blindsäcke entstehen nämlich zu sehr verschiedenen Zeiten. Das Jacobsonsche Organ wird als Rinne bei Reptilien und Säugern bereits an der medialen Seite der tiefen, aber noch weit offenen Riechgrube kenntlich, während der untere Blindsack der Amphibien erst viel später in Erscheinung tritt, beim Frosch von 11 mm Länge nach Ausbildung der Hornkiefer, bei *Triton alpestris* von 12,5 mm Länge nach Durchbruch der Choanen. Eine so starke zeitliche Verschiebung der

Anlage ist sehr auffallend, aber doch wohl in der eigenartigen Genese der Amphibiennase begründet; ich will eine solche „Heterochronie“ nicht mehr gegen eine Homologie der beiden Bildungen ins Feld führen, da ähnliche bedeutende Verschiebungen auch bei anderen sicher homologen Organen bekannt geworden sind. So entsteht die Linsenanlage beim Hühnchen in einem Stadium von 18 Ursegmenten, beim Schwein in einem solchen von 34—35 Urwirbeln. Beide Entwicklungsstadien liegen weit auseinander: beim Hühnchen besteht noch eine geschlossene Mundbucht, beim Schwein ist die Rachenhaut gerissen. Über das Aussehen und den Entwicklungsgrad der Organe der betreffenden Embryonen orientieren die Abbildungen und Tabellen in Keibels Normentafeln: Huhn Tabelle 31, Fig. 13, Schwein Tabelle 67, Fig. 13.

Die verschiedene Zeit der Anlage ist also kein Grund gegen eine Homologisierung, und somit ist nur die Frage zu entscheiden: ist das Zellmaterial, aus dem sich unterer Blindsack und Jacobson'sches Organ entwickeln, das gleiche? Entsprechen sich die medialen Wände der Riechsäcke?

Die verschiedene Entstehung dieser Wände bei Amphibien und Amnioten, um erst den Entwicklungsprozeß als solchen zu erwähnen, macht uns in dieser Hinsicht keine Schwierigkeiten. Bei ersteren entsteht das Lumen zwar durch Dehiszenz und die Wände werden aus einer soliden Zellmasse auseinandergetrieben, bei letzteren sind sie von vornherein getrennt. Trotzdem entsprechen sich sicher die medialen und lateralen Wände. Dies wird gleich näher ausgeführt werden, wird aber schon durch ein anderes Beispiel klar. So ist nie daran gezweifelt worden, daß die rechte und linke Seite des Zentralnervensystems bei Knochenfischen den gleichen Nervenrohrhälften z. B. der Amnioten entsprechen, obgleich sie ebenso durch Dehiszenz von dem soliden Kiel abgespalten werden, wie der Seitenwände der Amphibiennase, während bei den meisten übrigen Wirbeltieren rechte und linke Nervenrohrseite von Anfang an getrennt sind. Der verschiedene Entwicklungsgang an und für sich spricht also auch nicht gegen eine Homologisierung der medialen Wände der Geruchsorgane von Amphibien und Amnioten. Es bleibt schließlich nur noch zu untersuchen, ob das Material, das den unteren Blindsack der Amphibien und das Jacobson'sche Organ des Amnioten liefert, das gleiche ist.

Ich glaube jetzt, daß man diese Frage bejahen kann. Das hintere Ende des soliden Geruchsstranges, der dem Vorderdarm entgegenwächst, um sich an ihn anzulegen, enthält das Material für alle Wände, also auch die Zellen für die mediale und laterale Wand, ebenso wie eine solide Drüsenknospe die Zellen, die den späteren Gang ringförmig umgeben, alle in sich birgt. In diesem frühen Entwicklungsstadium macht der Riechsack noch keine Drehungen und somit ist anzunehmen, daß die einzelnen Zellen an ihrem Orte verbleiben, daß also die dem Gehirn anliegenden Zellmassen auch nach Entstehung des Lumens die mediale Riechsackwand formieren. Und hier, an der ventralen Seite,

sproßt der untere Blindsack aus, wie das Jacobsonsche Organ am ventralen Teil der mittleren Riechgrubenwand angelegt wird.

Somit ist das Zellmaterial, aus dem unterer Blindsack der Amphibien und Jacobsonsches Organ der Amnioten entstehen, das gleiche, und wir können beide Organe als homolog ansehen.

c) Die Nasenmuschel der Amphibien.

Mit den letzten Ausführungen über die Verteilung des Anlagematerials in dem soliden Riechstrang der Amphibien ist auch die morphologische Bedeutung des bei ihnen allerdings meist schwach ausgebildeten, von der Seite in die Riechhöhle einragenden Wulstes entschieden. Während ich mich früher auf Grund der so abweichenden Entstehung des Riechorgans der Lurche scheute, ihn der Muschel der Reptilien zu homologisieren, glaube ich jetzt nach obiger Überlegung einer Homologie das Wort reden zu können: Das Anlagematerial der seitlichen Nasenwand ist das gleiche, ebenso die Lage: in ihr lagert die seitliche Nasendrüse, unter ihr mündet der Tränennasengang.

Unsere Untersuchung lehrt, daß die Entwicklungsgeschichte doch das entscheidende Wort in der Homologiefrage zu sprechen berufen ist, wenn die Paläontologie keine Auskunft geben kann. Unsere Fassung des Begriffs Homologie bewährte sich. Wir wollen nun versuchen, ob sie dies auch tut embryonalen Neubildungen gegenüber.

2. Embryonale Organe.

Während die Epidermis bei Selachiern und Amnioten in ihrer ganzen Dicke die Anlagen der Sinnesorgane liefert, spaltet sie sich bei Knochenfischen und Amphibien in zwei Lagen: die innere Sinnesschicht, die allein das Sinnesepithel hervorgehen läßt und die Deckschicht, die am Aufbau der Sinnesorgane nicht teil nimmt, sondern ihrer Aufgabe getreu sich schützend über diese Anlagen breitet. Wie steht es nun mit der Homologie z. B. des Geruchsorgans der Amphibien und Reptilien, das hier aus dem ganzen Hautblatt, dort nur aus dessen Sinnesschicht hervorgeht? Sind die Organe trotz ihrer verschiedenen Anlage, die aus der ganzen oder nur einem Teil der Epidermis hervorgeht, als gleichwertig zu bezeichnen? Die Riechgruben beider Wirbeltierklassen gleichen sich bis auf geringfügige Differenzen trotz ihrer verschiedenen Herkunft, — eine Homologie erscheint da natürlich und doch ist diese Verschiedenheit der Anlage ein schwerwiegender Grund gegen sie. Dieser Fall verlangt also eine besondere Besprechung, die mit der eines anderen verquickt wird, der noch auffallendere Verhältnisse darbietet.

Bei den Anamniern entwickelt sich das ganze Ei zum Embryo, es geht keine Zelle verloren. Bei den Amnioten wird aber ein guter Teil des Eies zur Bildung der Eihäute verbraucht und nur ein gewisser Prozentsatz der Keimmasse liefert den Embryo selbst. Ja bei den Säuget-

tieren muß sich in früher Zeit außerdem noch der Trophoblast abspalten. Folgen wir der Vermutung von Van Beneden und Van der Stricht, dann liefert eine Blastomere des Zweizellenstadiums das Material für den Trophoblast, die andere das für Embryo und Eihäute.

Genau das gleiche ist verwirklicht bei Wirbellosen, bei denen sich sogar nahe verwandte Formen, die einen mit, die anderen ohne Eihäute entwickeln, wie es die Onychophoren zeigen. Die großen dotterreichen Eier von *Peripatus Novae-Zelandiae* geben nur den Embryo her, der sich ohne Eihüllen entwickelt; von den kleinen dotterarmen Keimen der amerikanischen *Peripatus*arten dagegen trennen sich schon in frühesten Stadien Zellen ab, die Eihäute und den fetalen Teil der Plazenta bilden. Wir werfen bei diesen Fällen genau die gleiche Frage auf wie oben: sind die ganzen Eier homolog, die verschiedene Gebilde aus sich entstehen lassen, hier nur Embryo, dort Embryo + Eihäute + Plazenta, oder sind dies nur die verschiedenen Teile der Eier, die das Material für die Embryonen selbst liefern?

In beiden Fällen handelt es sich darum, daß von einem Ganzen (hier Keim, dort Epidermis) cenogenetisch ein Teil abgespalten wird, um eine neue Aufgabe, die an den Embryo herantritt, zu erfüllen (der Ernährung, des Schutzes). In beiden Fällen lautet die Frage: besteht die Homologie vor der Abspaltung der Neubildung, d. h. zwischen den ganzen noch ungeteilten Gebilden, so daß, um bei dem einen Beispiel zu bleiben, das befruchtete oder zweigeteilte Ei der Maus dem gleichen Stadium des Frosches zu vergleichen ist, und reicht diese Homologie auch auf fernere Entwicklungsstufen, so daß Mäuseembryo + Eihäute + fetale Plazenta gleich der Froschlarve ist? Oder entsprechen einander die Embryonen und ist dann rückwärtsgehend der junge Keim (etwa die Morula) des Frosches homolog nur einem Teil des gleichalten Mäusekeimes, also gleich Keim — Eihautmaterial — Trophoblastmaterial?

Ich glaube, daß beide Fragen nur zum Teil zu bejahen sind.

Den Trophoblast, die Deckschicht der Amphibienepidermis, haben wir ohne Zweifel als eine cenogenetische Neubildung anzusprechen, die also sich erst im Laufe der phylogenetischen Entwicklung aus der gemeinsamen Anlage herausdifferenziert hat. Vor dieser Zeit lieferte das Ei nur den Embryo wie bei den jetzigen Anamniern. Ontogenetisch wiederholt sich diese Differenzierung bei jedem Amniotenembryo. Deshalb können wir meines Erachtens das eben gefurchte Ei dieser Wirbeltiere dem der Anamnier trotz der verschiedenen prospektiven Bedeutung der Blastomeren homologisieren: es wiederholt in dieser Zwei- oder Vierzelligkeit das alte gleiche Stadium der gemeinsamen Ahnen. Morphologisch und historisch besteht eine einwandfreie Homologie.

Sobald aber die Neubildung sichtbar geworden ist, muß eine Umschaltung der Homologie eintreten, in Phylogenese wie in Ontogenese. Das cenogenetische Organ ist eben etwas ganz Neues, es hat nichts Vergleichbares in den Stadien vor seinem In-die-Erscheinung-treten. Des-

halb konnten wir es ganz außer acht lassen bei einer Homologisierung dieser früheren Entwicklungsstufen; seine Anlage, noch nicht sichtbar, bleibt unberücksichtigt. Von dem Zeitpunkt des Erscheinens der Neubildung aber entsprechen einander nicht mehr die ganzen Keime; das neue Organ ist eben ein Gebilde für sich und fällt für eine Vergleichung fort. Jetzt sind nur die palingenetischen alten Teile der Keime homolog, der Froschembryo dem Mäusembryo und das Riechgrübchen des Frosches dem der Eidechse; Trophoblast und Eihäute bzw. Deckschicht der Epidermis, die eine Homologisierung zu erschweren scheinen, werden beiseite gelassen.

Die prospektive Bedeutung der einzelnen Teile des Keimes muß also unberücksichtigt bleiben. Tun wir dies nicht, so stellen sich unüberwindliche Schwierigkeiten für den Vergleich ein. Man könnte dann z. B. das Zweizellenstadium des Tritoneies nicht mit dem des Frosches homologisieren, da eine der beiden Blastomeren beim Molch meist Rücken- oder Bauchseite, beim Frosch meist rechte oder linke Körperhälfte hervorgehen läßt. Es handelt sich hier nicht um die Bewertung der einzelnen Blastomeren — da müßte die Antwort auf eine Homologiefrage anders lauten —, sondern um die des ganzen Keimes nach Gestalt und Herkunft. Und da kann man sagen: In morphologischem wie in historischem Sinne sind beide Keime einander homolog, — unsere Fassung des Homologiebegriffes scheidet nicht an cenogenetischen Neubildungen.

Wir können also zusammenfassen, daß bei Homologisierung embryonaler Organe oder Stadien die prospektive Bedeutung der Keimteile nicht berücksichtigt werden darf. Vor dem Auftreten cenogenetischer Neubildungen entsprechen einander die ganzen Gebilde, wenn wir eine Tierklasse A ohne Neubildung mit einer Klasse B mit dieser Neubildung vergleichen. Da ist Embryoanlage A = Embryoanlage B + Anlage der Neubildung. Nach dem Sichtbarwerden der letzteren sind aber die Embryonen gleich zu bewerten, dann ist Embryo A = Embryo B, also ganzer Keim — Neubildung.

Wann tritt diese Umschaltung der Homologie ein? „Mit dem Sichtbarwerden der Neubildung“, — das ist kein fester Zeitpunkt. Man wird ihn auch nicht präzisieren können und braucht es nicht, denn bei Homologisierungsversuchen wird es sich wohl ausschließlich um Stadien vor oder nach diesem Moment handeln.

3 Embryonale Stadien.

Wir waren schon bei Besprechung des Zweizellenstadiums zur Homologisierung embryonaler Stadien übergegangen und wollen dies auch bei der Entwicklungsphase der Keimblase der Wirbeltiere, der Blastula, versuchen.

Dieses Stadium ist für die einzelnen Vertebratenklassen von verschiedenen Forschern sehr verschieden bewertet worden; der morpho-

logische Wert der Keimhöhle und ihrer Wände wird sehr wechselnd beurteilt. Kann da unsere Fassung des Homologiebegriffs einen Entcheid bringen? Nehmen wir die Verhältnisse von *Amphioxus* als Paradigma, so ist hier das Blastocoel oben von Mikromeren ausgekleidet, die den Ektoblast liefern, unten von Makromeren, dem späteren Entoblast, alle Zellen gehen in den Embryo selbst ein.

Ohne auf andere Wirbeltierklassen einzugehen, will ich gleich an die schwierigste Frage herantreten: ist die Keimblase der Säugetiere der der anderen Wirbeltiere, also auch des *Amphioxus*, homolog?

Diese Frage wird von verschiedenen Autoren in entgegengesetztem Sinne beantwortet. R. Hertwig schreibt im Kapitel „der Furchungsprozeß“ in O. Hertwigs Handbuch von der Entwicklung des Säugereies: „Dieses... Morulastadium... entwickelt sich zur Blastula, indem sich exzentrisch ein mit Flüssigkeit erfüllter Hohlraum bildet“ und erhält somit die Homologie aufrecht. Bonnet dagegen betont ausdrücklich: „Die Keimblase der Säugetiere ist der Blastula des Lanzettfischchens oder der Amphibien, welche in ihrer Totalität zum Embryo wird, nicht gleichwertig, sondern muß mit der Keimhaut der Reptilien und Vögel verglichen werden, wenn diese, was allerdings der großen Dotterkugel halber viel später eintritt, den Dotter gänzlich umwachsen hat und an ihrem animalen Pol den Embryo trägt.“ Beide Ansichten werden von anderen Autoren vertreten.

Berücksichtigen wir bei der Homologisierung mit Bonnet die prospektive Bedeutung der Zellmassen, so müssen wir ihm Recht geben: die Wände der Keimblasenhöhle der Säugetiere lassen ganz andere Dinge aus sich hervorgehen als beim *Amphioxus*: hier äußeres Keimblatt einerseits, inneres andererseits, dort den Trophoblast und nur aus einem kleinen Wandstück den Embryo selbst.

Dieser Punkt spricht aber nicht mit, da wir die prospektive Bedeutung der Zellkomplexe bei dem Versuch einer Homologisierung außer acht zu lassen haben. Dem Aussehen nach entsprechen einander die Keimblasen, auch ihrer Entstehung nach, es fragt sich nur, ob auch eine Verwandtschaft zwischen den beiden Entwicklungsstadien besteht, ob also die Keimhöhlen homolog sind oder die der Säuger eine Neubildung darstellt? Eine ganz sichere Antwort ist auf diese Frage nicht zu geben, da wir natürlich die Paläontologie nicht um Rat fragen können.

Die Furchungsbilder der verschiedenen Wirbeltierklassen zeigen uns, wie leicht das Blastocoel im Zellhaufen des Keimes verlagert werden kann. Selbst ontogenetisch läßt sich dies beobachten; Ziegler schreibt von der Entstehung der Furchungsbilder bei Teleostiern, „daß im Innern des Haufens von Blastodermzellen eine Höhle auftritt und daß dann die unterhalb derselben gelegenen Blastomeren nach den Seiten auseinandertreten, so daß die Höhle bis zu dem basalen Periblast sich ausdehnt und dann unter dem Blastoderm sich ausbreitet“. Eine ähnliche Verschiebung schildert Sobotta nach A. Virchow von den Reptilien. Ich folge der Ansicht der meisten Autoren, wenn ich diese

verschieden gelagerten Spalträume für gleichwertig erachte und nicht als verschiedene Höhlen ansehe. Die ganz exzentrische Lage der Höhle im Säugetierkeim an und für sich spricht also nicht gegen eine Homologisierung mit dem Blastocoel.

Sind aber die Keimhöhlen vom *Amphioxus* bis zu den Sauropsiden als gleichwertig aufzufassen, so sehe ich auch keinen Grund ein, weshalb sie bei den Säugern eine Neubildung darstellen sollte. Die Mammalier stammen von reptilienähnlichen Vorfahren ab, deren Keime dotterreich und mit einer Keimhöhle versehen waren; da ist doch wohl anzunehmen, daß das Blastocoel, das alle Wirbeltierklassen mit ihren verschieden dotterhaltigen Eiern besitzen, nach Schwund des Nährmaterials auch auf die dotterarmen Eier der Plazentalier vererbt worden sei.

Mit der Sicherheit, die eine Untersuchung ohne Hilfe der Paläontologie bieten kann, ist also meines Erachtens der Satz aufzustellen: die Keimhöhle der Plazentalier ist dem Blastocoel der übrigen Wirbeltiere gleichzustellen und ihre Keimblase als Blastula zu bezeichnen.

Diese drei Beispiele sollten die Anwendbarkeit unserer Fassung des Homologiebegriffs prüfen; wir sahen, daß wir mit unserer Definition in der Embryologie auskommen können und mit ihr zu gut gesicherten Ergebnissen gelangen. Ich glaube, daß wir mit ihr auch andere strittige Fragen, wie sie z. B. die Phase der Gastrulation bietet, mit Erfolg angehen können.

Verzeichnis der zitierten Arbeiten.

1912. Abel, O., Grundzüge der Palaeobiologie der Wirbeltiere. Stuttgart.
 1892. Bateson, W., On numerical Variation in Teeth, with a Discussion of the Conception of Homology. Proc. Zool. Soc. London.
 1920. Bonnet, R., Lehrbuch der Entwicklungsgeschichte. 4. Aufl. Berlin.
 1876. Braun, A., Die Frage nach der Gymnospermie der Cycadeen etc. Monatsber. Akad. Wiss. Berlin (zit. n. O. Hertwig).
 1910. Eycleshymer, A. und Wilson, J. M., Normal plates of the Development of *Necturus maculosus*. Keibels Normentafeln, Heft 11.
 1878. Gegenbaur, C., Grundriß der vergleichenden Anatomie.
 1906. Hertwig, O., Über die Stellung der vergleichenden Entwicklungslehre zur vergleichenden Anatomie, zur Systematik und Descendenztheorie. Handbuch der Entwicklungslehre der Wirbeltiere III, 3.
 1903. Hertwig, R., Eireife, Befruchtung und Furchungsprozeß. Handb. der Entwicklungslehre der Wirbeltiere I, 1.
 1897. Keibel, Fr., Normentafel zur Entwicklungsgeschichte des Schweines. Jena.
 1900. Keibel, Fr. und Abraham, K., Normentafel zur Entwicklungsgeschichte des Hühnchens. Jena.
 1890–1909. Korschelt, E. und Heider, K., Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsgeschichte der wirbellosen Tiere. Jena.
 1905. Osborn, H. F., The Ideas and Terms of Modern Philosophical Anatomy. Science, N. S. XXI (zit. n. Abel).

1848. Owen, R., On the archetype and homologies of the vertebrate skeleton (zit. n. Spemann).
1902. Peter, K., Die Entwicklung des Geruchsorgans und Jacobsonschen Organs in der Reihe der Wirbeltiere. Handb. der Entwicklungsgeschichte der Wirbeltiere II.
1920. Peter, K., Die Zweckmäßigkeit in der Entwicklungsgeschichte. Berlin.
1912. Roux, W., Terminologie der Entwicklungsmechanik der Tiere und Pflanzen. Leipzig.
1897. Sobotta, J., Die Furchung des Wirbeltiereies. Ergebnisse d. Anat. VI.
1915. Spemann, H., Zur Geschichte und Kritik des Begriffs der Homologie. Kultur der Gegenwart III, IV, 1. Allgem. Biologie.
1909. Van der Stricht, O., La Structure de l'oeuf des Mammifères III. Mém. Cl. Sciences Acad. Roy. Belgique II, T. 2.
1890. Wiedersheim, R., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte von *Proteus anguineus* Arch. mikr. Anat. Bd. 35.
1902. Ziegler, H. E., Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsgeschichte der niederen Wirbeltiere. Jena.

Referate.

Pax, Ferdinand, Die Tierwelt Schlesiens, p. I—VIII, 1—342; mit 100 Abbildungen im Text und 9 Karten. Jena, Verlag von Gustav Fischer, 1921. Preis 48 Mk.

Nach einer historischen Skizze über die faunistische Erforschung Schlesiens wendet sich der Verfasser zu einer Betrachtung der schlesischen Tierwelt früherer geologischer Perioden, vor allem der känozoischen Zeit. Nach einem Kapitel über Alter und Herkunft der rezenten Tierwelt bespricht er den Einfluß der menschlichen Kultur auf die schlesische Fauna, dann gliedert er das Gebiet in horizontaler und vertikaler Richtung und wendet sich zu einer Schilderung der Teilgebiete, des Flachlandes mit seinen Komponenten (Ackerebene, Odertal, Bartschniederung, niederschlesische Heide und ober-schlesischen Waldgebiet), des Hügellandes (oberschlesisches Hügelland, schlesischer Landrücken und Sudetenvorberge) und des Berglandes (Ostsudeten und Westsudeten). Schließlich vergleicht er die tiergeographischen Befunde mit den pflanzengeographischen.

Das Buch behandelt auch allgemeine Fragen, so daß jeder der sich tiergeographisch-faunistisch beschäftigt, auf seine Rechnung beim Studium kommt. Dem schlesischen Faunisten bietet es eine Zusammenfassung der gegenwärtigen Kenntnisse, die aufgebaut und begründet ist auf eigenen Studien sowie auf einer umfassenden Zusammenstellung von in der Literatur zerstreuten und oft schwer zugänglichen Einzelheiten.

Mangel an Platz verhindert es hier näher auf die Ergebnisse des Verfassers einzugehen; nur das sei erwähnt, daß sich nach ihm Schlesien darstellt als ein Teil des tiergeographischen Mitteleuropas, dessen Ostgrenze zusammenfällt mit dem warägischen Grenzsaum. Das Fehlen mancher westlichen Formen und das Auftauchen mancher östlichen, die dem Westen Deutschlands fremd sind, läßt es erkennen als ein zwischen dem germanischen und dem sarmatischen Mitteleuropa eingeschaltetes Mischgebiet, faunistisch nahe verwandt mit Kongreßpolen. Die Grenze der beiden genannten mitteleuropäischen Teilgebiete würde durch das Odertal gebildet werden.

Das Studium des Buches führt dem deutschen Faunisten wieder recht eindringlich vor Augen, wie lückenhaft noch die Kenntnis der Tierwelt unseres Vaterlandes ist. Gerade darin liegt m. E. ein nicht geringer Wert einer solchen monographischen Behandlung einer Gegend, daß sie nicht allein die positiven Kenntnisse zusammenfaßt, sondern auch die Lücken erkennen läßt (im Schlußkapitel stellt Verf. beides gegenüber) und derart sowohl Hinweis darauf gibt, wo noch weiter zu forschen ist, als auch zu solcher Forschung anregt.

C. Zimmer (München).

Bütschli, O.: Vorlesungen über vergleichende Anatomie.

3. Lief. Sinnesorgane und Leuchtorgane. S. 643—931: Textf. 452—722. Berlin 1921.

Bütschli sollte die Drucklegung seines großen Werkes nicht mehr erleben; daß sie aus verschiedenen Gründen nach der zweiten Lieferung ins Stocken geriet, bedrückte seinen Lebensabend schwer, wie die nunmehrigen Herausgeber, F. Blochmann und C. Hamburger, in einem Vorwort bemerken, und es bedeutete für ihn die letzte Freude, daß mit dem Übergang des Werkes in den Verlag von Julius Springer endlich diese Schwierigkeiten behoben wurden. Nicht minder darf sich die ganze zoologisch und anatomisch interessierte Welt darüber freuen, das Vermächtnis des großen Meisters nun in abschbarer Zeit zu Druck gebracht zu sehen. Die vorliegende Lieferung schließt den ersten Band ab, vom zweiten liegt das Manuskript im wesentlichen druckfertig vor, die noch fehlenden Abschnitte über Exkretions- und Geschlechtsorgane wird Blochmann bearbeiten. Hinsichtlich der Darstellung der Leuchtorgane muß es bedauerlich erscheinen, daß über die für eine Reihe von Tiergruppen nun einwandfrei erwiesene symbiotische Natur des Leuchtens nichts mehr aufgenommen werden konnte.

P. Buchner (München).

Krause, Rudolf: Mikroskopische Anatomie der Wirbeltiere in Einzeldarstellungen.

I. Säugetiere, 186 S. 75 Originalabbildungen im Text. Berlin und Leipzig. Vereinigung Wissenschaftlicher Verleger. 1921.

Das Handbuch von Opperl enthält seiner Bestimmung entsprechend das gesamte bisher klargestellte Tatsachenmaterial. Der Grundriß der vergleichenden Histologie von Maurer, ähnlich, wie die vergleichend-anatomischen Lehrbücher von Gegenbaur und Schimkewitsch, bietet die einheitlich zusammenfassende Theorie. R. Krause schlägt in der ersten Lieferung seines Werkes eine von beiden vorerwähnten abweichende Richtung ein: er zeigt den Weg, der zu den Resultaten vergleichend-histologischen Forschungen führt. Dieses ist der natürliche Weg jeder histologischen Laboratoriumstätigkeit. Man wählt das Objekt, legt die anatomischen Gebilde frei und behandelt mikrotechnisch das Material, bis ein mikroskopischer Befund aus den Präparaten abzulesen ist. Jeder, der durch eigene Forschung in die feineren Strukturen der Organismen eingedrungen ist, wird wissen, daß nur auf diesem Wege wirklichkeitsentsprechende Vorstellungen über den histologischen Bau, über die natürlichen Beziehungen der Teile zueinander und zum Ganzen gewonnen werden können. Schon aus diesem Grunde wäre also das Buch von R. Krause zu begrüßen, in dem die vergleichend-histologische Laboratoriumsarbeit nach dem heute wohl ziemlich veralteten Buch von K. C. Schneider einen neuen Führer findet. Es ist aber, nach der ersten Lieferung zu beurteilen, auch als ein ganz ausgezeichneter und geeigneter Führer zu bezeichnen. Für jedes Organ und für jede Etappe des Forschens ist es eine reiche und klare Quelle erprobter technischer Angaben, charakteristischer Beobachtungen und kurzgefaßter, jedoch leicht verständlicher und inhaltsvoller Zusammenfassungen. Anregend wirkt im Buche überall das lebendige Wissen, das nur in Werken fühlbar wird, die aus eigenen Erfahrungen entstanden sind, nie in den noch so geschickt oder großzügig zusammengestellten Kompilationen. Auch die 75 Originalabbildungen sind mit glücklicher Hand und großer pädagogischer Geschicklichkeit ausgewählt. Es ist nur zu wünschen, daß sie, wie das ganze vornehm ausgestattete und verhältnismäßig billige Buch, in jedem histologischen Laboratorium allgemein bekannt werden.

Péterfi (Dahlem).

E. Küster: Lehrbuch der Botanik für Mediziner.

Verschiedene Wege führen zu der von vielen Seiten als notwendig anerkannten Reform der naturwissenschaftlichen Vorbildung des Mediziners. Küster hat den eingeschlagen, der zur Zeit am gangbarsten ist, weil er von allen äußeren Änderungen des Studienplanes fast unabhängig und daher auch bereits von anderen Disziplinen (mehrfach z. B. in der Physik) beschritten worden ist: dem Mediziner ein Lehrbuch der Botanik in die Hand zu geben, das den besonderen Interessen des Arztes dient. (C. F. W. Vogel, Leipzig 1920, mit 280 schwarzen und farbigen Abbildungen im Text, VIII u. 420 S.).

Es kann keinem Zweifel unterliegen, daß — welchen Umfang man auch immer dem botanischen Unterricht im Lehrplan des Mediziners wird zuzessen wollen — Morphologie und Physiologie der Pflanze durch ihre Einfachheit einen Ausgangspunkt für eine späteres gründlicheres Eindringen in den verwickelten Aufbau des tierischen Organismus und seine reicheren Leistungen abgeben, den nur mangelndes pädagogisches Verständnis wird aufgeben wollen. Und auch darüber hinaus sichern Drogenpflanzen, giftige und in der Volksmedizin gebräuchliche Gewächse, die zahllosen Vegetabilien, die dem gesunden und kranken (Diätetik!) Menschen als Nahrungs- und Genußmittel dienen, der Botanik einen dauernden Platz im Rahmen der vorklinischen Studien.

Von solchen Erwägungen ausgehend hat Küster den Stoff zu seinem Buche ausgewählt. In formvollendeter Sprache, stets fesselnder Darstellung, das Wesentliche betonend, durchsetzt mit zahllosen Ausblicken und Vergleichen auf tierische Organisation, begegnen uns in der Allgemeinen Botanik zunächst die Abschnitte, die uns aus den gewöhnlichen Lehrbüchern der Botanik geläufig sind, aber mit anderer Bewertung des Einzelnen. Das I. Kapitel Morphologie bietet das Wesentliche über die Gestaltung des Pflanzenkörpers und seine Organe; das zweite die „Anatomie“ bringt die Zellenlehre, als Basis für eine eingehendere Beschäftigung mit der tierischen Zytologie, ausführlich, die Histologie dagegen, zu der sich für den Mediziner wenig Berührungspunkte ergeben, mehr gedrängt. Im III. Kapitel Physiologie wird dem künftigen Arzt durch eine Annäherung an die Stoffeinteilung der tierischen bzw. menschlichen Physiologie, wie sie schon äußerlich in den Abschnittsüberschriften „Baustoffwechsel“, „Betriebsstoffwechsel“ zum Ausdruck kommt, eine vergleichende Bewertung des Stoffes von selbst nahe gelegt.

Diesen Kapiteln des allgemeinen Teils, die man in keinem Lehrbuch der Botanik vermissen wird, schließen sich noch zwei weitere an, die in solcher Umgrenzung und Ausdehnung als ein Charakteristikum des Küsterschen Lehrbuchs gelten können, in denen beiden zugleich die angewandte Botanik im Vordergrund steht. Die Pflanzenchemie beschränkt sich nicht auf eine Aufzählung und Charakterisierung der Baustoffe nach morphologischen und physiologischen Leistungen im Pflanzenkörper, sondern bringt zahlreiche Hinweise und tabellarische Übersichten über ihre Bedeutung als Nahrungs-, Genuß-, Arzneimittel und über ihre Verwendung in Haushalt und Gewerbe.

Daß das Schlußkapitel der allgemeinen Botanik „Pflanzenpathologie“ mit zu den reizvollsten des Buches gehört, braucht bei des Verfassers Neigungen und bekannten Leistungen auf diesem Gebiet keiner besonderen Hervorhebung. Auch hier begegnen uns auf Schritt und Tritt Begriffe, die aus der menschlichen Pathologie geläufig sind: Unter- und Überernährung, Traumata, Infektionskrankheiten, Terata u. a. m., so daß der medizinisch eingestellte Leser vielfache Brücken zu seinem engeren Tätigkeitsfelde gewinnt.

Der zweite Teil, die Spezielle Botanik, ist mehr als Nachschlagewerk, denn zum Lesen bestimmt. Sie gibt einen Überblick über das System der Pflanzen und enthält, auch hier der angewandten Botanik zugeneigt, in knapper Form eine erstaunliche Fülle pharmakologischer und toxikologischer Hinweise, auch einschlägige historische Bemerkungen, die verraten, daß der Verfasser auch Interessen nachgeht, die über den Rahmen seines Faches in der üblichen Begrenzung hinausreichen,

Ein besonderes Lob verdient noch die glänzende Illustration, die überwiegend Originalabbildungen umfaßt; abgesehen von einigen Ausnahmen sind die Abbildungen trefflich, stellenweise zugleich von künstlerischer Schönheit, pädagogisch geschickt gewählt; die Beigabe von farbigen Textabbildungen möchte fast im Hinblick auf die Zeiten als üppig erscheinen.

Wie man auch zu Einzelheiten des Küsterschen Buches stehen mag, der Versuch, dem Mediziner an Stelle der allgemein gehaltenen ein seinen besonderen Bedürfnissen entgegenkommendes Lehrbuch der Botanik zu schaffen, muß im wesentlichen und nicht in alltäglicher Form als gelöst gelten. Was es vielleicht noch daran zu bessern gibt, wird sich erst dann überblicken lassen, wenn auch Vorlesungen gehalten werden, die den Ansprüchen des Mediziners in erster Linie gerecht werden. Daß jedenfalls die in der Reformbewegung am weitesten gehenden Kreise unter den Lehrern der Medizin, die Kliniker, in Küsters Lehrbuch einen „großen Fortschritt“ begrüßen, kann man aus dem empfehlenden Vorwort entnehmen, das P. Krause dem Buch beigegeben hat.

W. J. Schmidt (Bonn).

Berthold Klatt, Studien zum Domestikationsproblem. Untersuchungen am Hirn. III und 180 S. mit 2 Tafeln, 33 Textabb. und 6 Kurventafeln. (Bibliotheca Genetica, hrsg. von E. Baur, Bd. II.) Leipzig, Gebrüder Borntraeger, 1921. Preis: 135 Mark.

Das vorliegende Buch dient der Nachprüfung und dem Ausbau einer 1912 durch den Verf. aufgestellten Hypothese über die Änderungen des Hundehirns in der Domestikation. Die Untersuchung gipfelt in dem Satze, „daß beim Haushund diejenigen Hirngebiete eine Zunahme erfahren haben, welche mit den höheren psychischen Vorgängen in Beziehung gebracht werden, während die Sinnesgebiete zum Teil eine recht beträchtliche Abnahme erfahren“. Umfangreiche metrische und morphologische Feststellungen, die sich auf die Beziehungen von Hirngewicht und Hirngestaltung zur Körpergröße, zum Geschlecht, zum Alter, zur Rasse und schließlich auf die Hirnunterschiede zwischen Wildhund und Haushund beziehen, sind zur Aufstellung jenes Satzes notwendig, dessen metrische Grundlagen dann in einer eingehenden Auseinandersetzung mit den Befunden und Anschauungen von Dubois und Lapicque geprüft werden, die den den Wildhunden gegenüber langsameren Abfall der Hirngewichtskurve des Haushundes bei sinkender Körpergröße in durchaus anderer Weise deuten. Eine endgültige Klärung dieser Streitfrage überläßt der Verf. weiterer Arbeit, zu der er baldige eigene Beiträge verspricht. Vergleiche der Befunde am Hundehirn mit anthropologischen Ergebnissen und kurze Bemerkungen zur Erblichkeitsfrage beschließen das Buch.

Günther Just (Berlin-Dahlem).

Richard Semon, Die Mneme als erhaltendes Prinzip im Wechsel des organischen Geschehens. 4. und 5. unveränderte Auflage. Leipzig, Wilhelm Engelmann, 1920. Gebunden 18 \mathcal{M} und 50 $\%$ Verleger-Teuerungszuschlag.

Eine Besprechung des Buches, das nur ein Neudruck der 1911 erschienenen dritten Auflage ist, erübrigt sich an dieser Stelle. Es genügt ein Hinweis auf seinen billigen Preis. (Inzwischen auf 54.— Mk. erhöht.) Günther Just (Berlin-Dahlem).

Johannes Meisenheimer: Geschlecht und Geschlechter im Tierreiche.

I. Die natürlichen Beziehungen; Jena, Fischer. I—XIV. 1—896. 737 Abbildungen, geh. 180.— Mk., in Volleinen 210.— Mk. 1921.

Wohl kein Problem hat in moderner Zeit die biologischen Wissenszweige mehr beschäftigt als das Sexualproblem. Fortpflanzung und Zeugung erscheinen uns ja heute als die Angelpunkte aller Formgestaltung und als Ursachen zahlreicher physiologischer Prozesse. Trotzdem gab es bisher kein Werk, das dem dringenden Bedürfnis einer kritischen Zusammenfassung des gesamten Tatsachenmaterials Rechnung trug. Meisenheimer hat sich als erster dieser Riesenarbeit unterzogen. In welcher geradezu bewunderungswürdigen Weise es ihm bisher gelungen ist, den spröden, z. T. äußerst heterogenen Stoff zu meistern und in eine einheitliche Form zu gießen, zeigt der vorliegende erste Band. Der Verfasser hat sich in ihm die Aufgabe gestellt, die äußeren morphologischen Sexualdifferenzierungen aus ihrer natürlichen physiologischen Beanspruchung im Dienst der Sexualität zu verstehen. Das Tatsächliche steht hier im Vordergrund der Betrachtung. Ein 2. Band soll dann vor allem die großen theoretischen Fragen behandeln, wie z. B. jene über die Beziehungen der einzelnen Geschlechtsbezirke zu einander, das Wesen der Geschlechtlichkeit, die Bestimmung des Geschlechts und anderes mehr. —

Zunächst galt es für den Verfasser, die verschiedenen Stufen der Geschlechtsindividuen zu definieren. Als Ausgangspunkt seiner Betrachtung dient ihm die Hologamie der Protozoen, bei der zwei Individuen zu einer Einheit verschmelzen. In der Merogonie entwickelt sich dann auf dem Weg der Arbeitsteilung und Differenzierung die Generationsfolge von Gametozyten und Gameten. Bei Volvox nehmen die Gametozyten bereits den Charakter von Organen an, die in der nicht mehr fortpflanzungsfähigen Mutterkolonie ihren Boden und Halt finden. Diese letztere wird hierdurch zu einer 3. Generation — dem Gametozytenträger (I. Ordnung). Endlich führen uns die Farne zu den kompliziertesten Verhältnissen hinüber, wo eine 4. Generation — der Gametozytenträger II. Ordnung — einen Gametozytenträger I. Ordnung samt seinen Gametozyten und Gameten trägt. Sie finden sich bei allen höheren Pflanzen, aber auch bei manchen stockbildenden Tierformen wie Hydrozoen und Bryozoen. — Von hier aus wird nun in den folgenden Kapiteln die ganze ungeheure Mannigfaltigkeit sexueller Einrichtungen und sexuellen Geschehens vor uns entwickelt. Im einfachsten Fall zeigt sich der Gametozytenträger zunächst gleichgültig gegenüber dem Geschlecht der Gameten, aber schon bei nahverwandten Formen kann Zwittertum oder Gonochorismus fixiert sein. Häufig läßt sich deutlich die Überführung des einen Zustands in den andern nachweisen. Zwittertum verwandelt sich dann in Gonochorismus und Gonochorismus in sekundäres Zwittertum.

In einem Kapitel über die Eigenart zwittriger Organismen erfahren wir, daß Zwitterorganisation sich keine besonders; ihr eigenen Verhältnisse schafft, sondern nur die verwandter gonochoristischer Typen kombiniert. Hierin allerdings leistet die Natur Erstaunliches, namentlich in bezug auf Wege und Vorkehrungen für die mannigfaltigen Arten einseitiger, wechselseitiger und Selbst-Begattung. Während die Aufgabe des Gametozytenträgers im primitiven Fall mit der Erzeugung der Geschlechtsstoffe beendet ist, werden in den höheren Stufen immer mehr Einrichtungen zur Gewährleistung der sicheren Vereinigung der Gameten, für ihren Schutz, ihre Ernährung, ihre Übertragung geschaffen. Überraschend ist oft die morphologisch und physiologisch ähnliche Leistung stammesgeschichtlich gänzlich verschiedener Gebilde — wie z. B. vieler unechter und echter Begattungsapparate. Wie sich die letzteren korrelativ zu den ♀ Begattungsorganen verhalten, zeigt ein weiteres Kapitel. Hier finden sich die merkwürdigsten Gegensätze. Formen, bei denen das ♀ keinerlei Geschlechtsöffnung besitzt und das ♂ mit seinem Penis die Körperhaut an einer beliebigen Stelle durch-

stößt und andere, bei denen die Kopulationsorgane so aufeinander angepaßt sind, daß die Vagina genau die Hohlform des komplizierten Penis darstellt. — Nun folgt eine eingehende Behandlung aller jener Nebenapparate, die zum Erfassen und Anheften der Geschlechtsstiere, sowie zu ihrem Gefügigmachen in Form von Reiz und Wollustorganen dienen.

Wohl zu den reichsten und interessantesten Abschnitten gehören die vier Kapitel über die Formen der geschlechtlichen Annäherung. Diese und ein weiteres über sexuelle Waffen behandeln im großen ganzen das Tatsachenmaterial, das für Darwins geschlechtliche Zuchtwahl eine Rolle spielt. Hier sei besonders auf Kap. 17 verwiesen, in dem der Verfasser sehr interessante eigene Ansichten über ornamentale Sexualcharaktere vertritt. —

Es folgt nun eine Erörterung aller der komplizierten Apparate, die bei der Eiablage eine Rolle spielen. Hier erregen besonders die Insekten durch die Mannigfaltigkeit und Ingeniosität ihrer Vorrichtungen unsere Bewunderung.

Für viele Tiere findet das Geschlechtsleben auch mit der Eiablage noch nicht sein Ende. Es setzt sich dann fort in der Brutpflege, die sehr verschiedene Ausbildung erlangen kann. Verfasser unterscheidet 10 Stufen, in deren unterster das betr. Elterntier nur Gelegenheit zur räumlichen Unterbringung der Eier schafft, während es sich in der 10. Stufe selbst in einen einfachen Brutbehälter verwandelt, dessen Inhalt allmählich von den Bruttieren aufgefressen wird. —

Ebenso läßt sich eine Stufenfolge sexueller Organisationshöhe aufstellen. Im einfachsten Fall dokumentiert sich der Sexualcharakter allein an den Keimdrüsen und deren Ausführgängen, im Extrem erstreckt er sich auf die gesamte innere und äußere Körperbeschaffenheit. Vielfach kommt es hierbei im reifen Zustand zu bedeutenden Organreduktionen, bis schließlich beide Geschlechtsstiere physiologisch zur Stufe von Geschlechtsautomaten herabsinken. Bei den Männchen sind derartige Rückbildungserscheinungen mit Größenreduktionen verknüpft. Es entstehen zunächst Zwergformen, die allmählich mehr und mehr verschwinden, womit dann das Auftreten von Zwitterigkeit oder Parthenogenese Hand in Hand geht. Dort wo mehrere Formen der Fortpflanzung zyklisch miteinander verbunden sind entsteht Polymorphismus, der auch auf den äußeren Habitus übergreifen kann. Aber auch unabhängig von der Geschlechtsfunktion kann Mehrgestaltigkeit bei Geschlechtsformen eintreten z. B. im Mimetismus gewisser tropischer weiblicher Schmetterlinge. — Im Anschluß hieran erfolgt die Besprechung von Zuständen geschlechtlicher Reife bei somatischer Unreife, wie sie als Pädogenese, Dissogonie und Neotenie bekannt sind. Das nächste Kapitel handelt von der Übertragung der spezifischen Geschlechtsmerkmale des einen Geschlechts auf das andere, von der Ursache, Bedeutung und Wirkung dieses Vorgangs. Eine eingehende Würdigung erfährt hierbei die Frage der geschlechtlichen Präponderanz. Endlich ein letztes Kapitel beschäftigt sich mit der Ausbildung der peripheren Geschlechtsmerkmale. Hiermit wird zugleich die Darwinsche Zuchttheorie aufgerollt und in vorsichtiger Weise an reichem Material das Für und Wider erörtert, sowie unter anderem der Versuch gemacht, die äußeren Sondererscheinungen — besonders des männlichen Körpers — aus sexuell-indifferenten Zuständen, denen anfangs keine oder ganz andere Aufgaben als solche im Dienste der Sexualität oblagen, abzuleiten. Wie dies geschieht muß an Ort und Stelle nachgelesen werden.

Es konnte hier nur der Versuch gemacht werden, die leitenden Gedanken des Werkes in kurzen Zügen wieder zu geben. Von der ungeheuren Reichhaltigkeit seines Inhalts, von der fabelhaften Belesenheit seines Verfassers kann ein Referat natürlich nur einen schwachen Begriff geben. Das Werk ist im besten Sinne des Worts objektiv. Wo immer es angeht läßt der Verfasser die Tatsachen für sich sprechen, sie sind dann aber stets so gruppiert, daß aus ihnen eine innere Logik und Gesetzlichkeit hervorgeht. Zu allen spruchreifen Problemen nimmt Meisenheimer natürlich seine Stellung. Vielfach gelangt er hierbei, z. T. auf Grund eigener Forschungen, zu neuen Vorstellungen. — Ganz außerordentlich zu begrüßen ist es, daß auch der Mensch im weiten Maße in den Kreis der Betrachtung gezogen wird, namentlich auch in Bezug auf die vielen medizinisch orientierten Forscher dieses Gebiets, die sich — wohl aus mangel-

der Kenntnis des Stoffes — bisher nicht entschließen konnten, auch ihn im Zusammenhang mit der übrigen Organismenwelt zu betrachten. — Die deutsche Wissenschaft kann stolz auf dieses Buch sein. Es wird von dauerndem Werte bleiben, nicht nur als Quellenwerk für ein ungeheures Tatsachenmaterial, das bisher in tausenden von Spezialarbeiten zerstreut war, sondern auch wegen der Fülle von Problemen und Anregungen zu neuen Forschungen, die es enthält. —

Die Ausstattung des Werks ist nach jeder Richtung, besonders auch in bezug auf die vielen sorgfältig gezeichneten Figuren, die fast ausnahmslos auf Originalquellen zurückgehen, völlig „vorkriegsmäßig“, ja geradezu verschwenderisch, dazu der Preis relativ niedrig.

R. W. Hoffmann, Göttingen.

Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden. Herausgeber E. Abderhalden, Halle a. S. Verlag: Urban und Schwarzenberg, Berlin-Wien, 1920 und 1921.

Von Abderhaldens Handbuch sind etwa 20 weitere Lieferungen erschienen, deren Inhalt sich auf die aller verschiedensten Teile der Biologie bezieht. Nämlich:

Egon Eichwald-Hamburg. Alkohole, Ketone, Aldehyde, Oxyketone, Oxydalehyde Phenol- und Methoxylgruppe.

Budde-Feldafing. Mathematische Theorie der Gehörempfindung.

Viktor Grafe-Wien. Die physikalisch-chemische Analyse der Pflanzenzelle. — Methodik der Permeabilitätsbestimmung bei Pflanzenzellen. — Anwendung von Adsorption und Kapillarität zur biochemischen Analyse. — Messung der Gas- und Wasserbewegungsvorgänge im Pflanzenorganismus.

Hermann Steudel-Berlin, V. Thannhauser-München und E. Winterstein-Zürich. Nukleoproteide, Nukleinsäuren und ihre Abbaustufen.

Joachim Biehringer-Braunschweig. Die wichtigsten stöchiometrischen Berechnungen.

Friedrich Emich-Graz. Methoden der Mikrochemie.

Hans Lieb-Graz. Die Mikroelementaranalyse mit Einschluß der Halogenbestimmung nach Fritz Pregl.

J. V. Dubsky-Groningen. Halb-Mikroelementaranalyse nach J. V. Dubsky.

Andor Fodor-Halle a. S. Die Mikro- und Makrojeldahl-Stickstoffbestimmung.

Hugo Simonis-Charlottenburg. Makroelementaranalyse mit Einschluß der Halogenbestimmung.

M. Dennstedt-Hamburg. Die vereinfachte Elementaranalyse.

Alice Oelsner-Göttingen. Methodik der Gesamtstickstoffbestimmung in Gegenwart von Nitrat und Nitrit.

P. G. Unna-Hamburg. Chromolyse Sauerstofforte und Reduktionsorte.

H. Spemann-Freiburg i. Br. Mikrochirurgische Operationstechnik.

Dieterich Barfurth-Rostock. Erforschung der Regeneration bei Tieren.

Hans Przibram-Wien. Studium des Einflusses der Wärme, des Lichtes, der Elektrizität, der Schwerkraft und Zentrifugalkraft auf die Entwicklung.

Kurt Herbst-Heidelberg. Die chemischen und physikalischen Methoden auf dem Gebiete der Entwicklungsmechanik.

Ludwig Neumayer-München. Technik der experimentellen Embryologie.

Paul Vonwiller-Würzburg. Intraviatale Färbung von Protozoen.

W. v. Möllendorf-Greifswald. Vitale Färbungen der Tierzellen.

Josef Herzig-Wien und Hans Lieb-Graz. Mikro- und Makrobestimmung der Methyl- und Methylimidgruppen.

- Franz Wohack-Linz. Die maßanalytische Mikromethoxybestimmung.
- Hugo Simonis-Charlottenburg. Qualitative und quantitative Bestimmungen der Acetylgruppen.
- Joachim Biehringer-Braunschweig. Maßanalyse.
- Fr. N. Schulz-Jena. Darstellung von Blutfarbstoffen.
- William Küster-Stuttgart. Die eisenhaltigen Komponente des Blutfarbstoffes, ihr Nachweis und ihre Derivate. — Studien auf dem Gebiete der Porphyrine. — Der Abbau des Hämatins und der Porphyrine und die Synthese der Spaltungsprodukte. Synthesen mehrkerniger Pyrrolderivate und die Konstitution des Hämins. Gallenfarbstoffe und Abbauprodukte des Bilirubins.
- Paul Hirsch-Jena. Prüfung der gebräuchlichsten Lösungen und Reagentien auf Reinheit.
- Egon Eichwald-Halle. Das Arbeiten mit optisch-aktiven Kohlenstoffverbindungen.
- Julius Schmidt-Stuttgart. Methoden zu Untersuchungen auf dem Gebiete der Tautomerei und Desmotropie.
- Georg Lockemann-Berlin. Aschenanalyse.
- L. Rhumbler-Hann. Münden. Methodik der Nachahmung von Lebensvorgängen durch physikalische Konstellationen.
- Hans Przibram-Wien. Methodik der Experimentalzoologie.
- H. Bauer-Stuttgart. Methoden zum Nachweis und zur Erkennung ungesättigter Verbindungen.
- K. Arndt-Charlottenburg. Die wichtigsten elektrochemischen Methoden.
- H. J. Hamburger-Groningen. Quantitative Bestimmung von Niederschlägen auf mikrovolumetrischem Wege.
- Hans Lieb-Graz. Mikroelektrolytische Bestimmung des Kupfers.
- Karl Scheel-Berlin-Dahlem. Das Arbeiten mit der Makrowage.
- Emil Abderhalden-Halle. S. Das Arbeiten mit der Gewichtszu- und abnahme automatisch registrierenden Wage.
- Gustav Embden-Frankfurt M. Eine gravimetrische Bestimmungsmethode für kleine Phosphorsäuremengen.
- J. Herzig-Wien. Nachtrag zum Artikel „Über Methoxyl- und Methylimidbestimmung.“
- O. Schumm-Hamburg. Nachweis und Bestimmung von Porphyrin im Blutserum, in der Leber, Niere und anderen Organen und in Knochen. — Bildung, Vorkommen und Merkmale des Hämatins, dessen Nachweis und Bestimmung im Blutserum.
- Thomas Osborne-New Haven und E. Strauß-Frankfurt a. M. Darstellung der Proteine der Pflanzenwelt.
- Fr. N. Schulz-Jena. Darstellung von kristallisiertem Eiweiß.
- Franz Samuely und Eduard Strauß-Frankfurt a. M. Eigentliche Proteine.
- Eduard Strauß-Frankfurt a. M. Proteinoide.
- H. Geitel-Wolfenbüttel. Photoelektrische Meßmethoden.
- R. Schmechlick-Berlin-Lichterfelde. Stereoskopische Arbeitsmethoden. Projektionsmethoden.
- Hugo Kauffmann-Stuttgart. Methoden zur Untersuchung von Fluoreszenzerscheinungen.

Die vorstehende Aufzählung zeigt, daß außer den biochemischen und biophysikalischen Abschnitten auch eine größere Zahl von Abhandlungen vorhanden sind, die Gegenstände behandeln, die für den Zoologen und Botaniker von Interesse sind. Viele davon gehen weit über eine bloße Bearbeitung der Arbeitsmethoden hinaus, sondern können als eine Art Lehrbuch des betr. Arbeitsgebietes dienen. Dies trifft z. B. zu für die Abhandlungen von Spemann, Przibram, Herbst, Rhumbler, Gräfe. Der experimentelle Embryologe sei auf die sorgfältige Darstellung der Methodik von Neumayer hingewiesen.

**Gründungsversammlung der Internationalen Vereinigung für
theoretische und angewandte Limnologie in Kiel
vom 3. bis 5. August 1922.**

In der Zeit vom 3. bis 5. August 1922 findet in Kiel die Gründungsversammlung der Internationalen Vereinigung für theoretische und angewandte Limnologie statt. Bisher haben sich 125 Forscher aus Brasilien, Deutschland, Dänemark, Deutsch-Österreich, England, Estland, Finnland, Italien, Japan, Lettland, Niederlande, Norwegen, Polen, Rumänien, Rußland, Schweden, Schweiz, Tschechoslowakei, Nordamerika der Vereinigung angeschlossen.

Es sind bereits zahlreiche Vorträge angemeldet.

Am Sonnabend den 5. August findet nachmittags ein Ausflug nach Plön, am Sonntag den 6. August eine Excursion an die Seen und Quellen der holsteinischen Schweiz statt.

Meldungen zur Teilnahme an der Tagung bis spätestens zum 15. Juni erbeten an Prof. Thienemann, Plön, der auf Wunsch an Interessenten das vollständige Programm schickt.

Vom 22. bis 24. September wird in Brünn die Feier des 100. Geburtstages Gregor Mendels begangen werden. Eine große Zahl von Forschern aller Nationen hat bereits ihr Erscheinen zugesagt. Wegen aller Einzelheiten wende man sich an Professor Dr. Iltis, Brünn, Bäckergasse 10.

**Provisorisches Programm der Jahrhundertfeier für
Gregor Mendel in Brünn.**

22. Sept.: Begrüßungsabend.

23. Sept.: 10 Uhr vorm. Feier vor dem Mendeldenkmal.

1. Begrüßung durch den Naturforschenden Verein.

2. Ansprache des Vertreters der Regierung.

3. Festreden:

a) Mendel als Persönlichkeit.

b) Mendels Werk und seine moderne Ausgestaltung.

4. Ansprache des Vertreters der Gemeindevertretung.

4 Uhr nachm.: Vorträge über Mendel und sein^o Werk von bedeutenden Mendelisten des In- und Auslandes.

Abends: Festliche Veranstaltungen.

24. Sept.: Ausflug in das Höhlengebiet und zur Mazocha.

Deutsche Gesellschaft für Vererbungswissenschaft.

Die zweite Jahresversammlung der Gesellschaft findet vom 25.—27. September in Wien statt (Hauptgebäude der Universität). Für die drei Vormittage sind folgende Referate mit anschließender Aussprache in Aussicht genommen:

R. Goldschmidt, Berlin-Dahlem: Das Mutationsproblem.

H. Spemann, Freiburg i. B.: Die Erbmasse und ihre Aktivierung.

E. Rüdin, München: Die Vererbung geistiger Störungen.

Am Montag, den 25. September findet um 7 Uhr abends im Festsäle der Universität eine allgemein zugängliche Festsitzung statt mit einem Vortrag von

E. Baur, Berlin: Aufgaben und Ziele der Vererbungswissenschaft
in Theorie und Praxis.

Außerdem in den Vor- und Nachmittagssitzungen Vorträge und Demonstrationen. Eine Reihe von Vortragsanmeldungen liegt bereits vor. Um möglichst baldige Anmeldung weiterer Vorträge (unter der Angabe, ob Projektionsapparat, Mikroskope, Immersionen etc. benötigt werden und der voraussichtlichen Zeitdauer) an den Schriftführer Dr. H. Nachtsheim, Berlin N. 4, Invalidenstraße 42, wird gebeten.

Der Tagung unmittelbar vorausgehen wird die internationale Feier des 100. Geburtstages Gregor Mendels in Brünn (22.—24. September).

Ein ausführliches Programm wird den Mitgliedern Ende Juli zugehen.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band. August/September 1922.

Nr. 8 u. 9

ausgegeben am 15. August 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 120 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

H. Lundegårdh, Zur Physiologie und Ökologie der Kohlensäureassimilation. Mit 9 Abb. S. 337.

F. Roch, Beitrag zur Physiologie der Flugmuskulatur der Insekten. Mit 2 Abb. S. 359.

M. Hartmann, Über den dauernden Ersatz der ungeschlechtlichen Fortpflanzung durch fortgesetzte Regenerationen. S. 364.

F. Süffert, Zur Morphologie und Optik der Schmetterlingsschuppen. S. 382.

P. Schulze, Über Beziehungen zwischen pflanzlichen und tierischen Skelettsubstanzen und über Chitinreaktionen. S. 388.

M. Popoff, Über die Stimulierung der Zellfunktionen. S. 395.

Kurse über exotische Pathologie und medizinische Parasitologie. S. 399.

Kurschreiben zur Bewerbung um ein Stipendium der Mochizuki-Stiftung bei der Kaiser-Wilhelm-Gesellschaft zur Förderung der Wissenschaften. S. 400.

Zur Physiologie und Ökologie der Kohlensäureassimilation.

Von Henrik Lundegårdh.

(Mitteilungen aus der Ökologischen Station auf Hallands Väderö. Nr. 8.)

Mit 9 Abbildungen.

Weil die Kohlensäurekonzentration den zentralen Prozeß im Stoffwechsel der grünen Pflanzen vorstellt, ist es für die Ökologie sehr wichtig, die äußeren und inneren Bedingungen kennen zu lernen, die diesen Prozeß bestimmen. Namentlich in dem letzten Dezennium sind eine Reihe wertvoller Arbeiten erschienen, von Blackman und seinen Schülern, Willstätter und Stoll, O. Warburg u. a., die unsere Kenntnisse auf diesem Punkt vertieft haben. Wir wissen also, daß der Assimilationsvorgang von folgenden Faktoren abhängig ist:

1. Die Wellenlänge und Intensität des Lichts.
2. Die Kohlensäurekonzentration.
3. Die Wasserzufuhr.
4. Der Chlorophyllgehalt der Chromatophoren.

5. Ein Protoplasmafaktor (Willstätters „Assimilationsenzym“).
6. Die Temperatur.
7. Der allgemeine Lebenszustand der Zelle (z. B. Atmung).

Alle diese Faktoren spielen immer mit hinein und sie bedingen die jeweilige Geschwindigkeit des Assimilationsprozesses. Bei experimentellen Untersuchungen über den Einfluß der einzelnen Faktoren soll man darauf achten, daß die übrigen Faktoren konstant sind. Will man z. B. die Abhängigkeit der Assimilation von der Lichtintensität studieren, so sind die Faktoren 2—7 konstant zu halten, aber sehr wichtig ist außerdem, daß die Faktoren möglichst optimal sind, daß z. B. die Kohlensäure in Überschuß vorhanden ist. Denn sonst kommt man bei immer erhöhter Lichtintensität bald zu einem Punkt, wo die Kohlensäurezufuhr nicht mehr ausreicht, um die Assimilation in die Höhe zu treiben, wo also die Kohlensäure statt des Lichts der bestimmende Faktor wird. In der Wirklichkeit ist es nun sehr schwierig, alle die nicht variierten Faktoren optimal zu halten, denn der Experimentator hat es nicht in seiner Hand, die Chlorophyllmenge und den Protoplasmafaktor, d. h. die intrazellulären Faktoren, beliebig zu beeinflussen. Deshalb ist es nicht möglich, die Assimilationskurven in ihrer ganzen Ausstreckung rein zu bekommen. Nur bei den niedrigen Intensitäten des variierten Faktors bekommt man das einfache Abhängigkeitsverhältnis zu sehen. Bei den höheren Intensitäten macht sich immer die begrenzende Wirkung irgendeines anderen Faktors geltend. Die Assimilationskurven haben deshalb immer einen asymptotischen Verlauf.

Der untere Teil der Kurven zeigt einen fast geradlinigen Verlauf, d. h. es herrscht hier fast Proportionalität zwischen der Stärke des variierten Faktors und der Geschwindigkeit der Kohlensäurezersetzung. Dies ist für Licht und Kohlensäure nachgewiesen (s. z. B. Brown und Escombe 1902, Warburg 1919, H. Lundegårdh 1921). Betreffs der Gesamtform der Kurven, so ist diese ziemlich wechselnd, was nicht allein auf methodische Unterschiede zurückgeführt werden kann. Die Kurven der Schattenpflanzen gehören in eine besondere Gruppe, wie weiter unten ausführlich dargelegt wird. Die übrigen bisher in der Literatur ermittelten Kurven haben einen mehr oder weniger logarithmischen Verlauf, ohne daß es möglich ist, sie unter bestimmte Formeln zu bringen. Dies beruht sicher darauf, daß die Zahl der Faktoren sehr groß ist und daß die Faktoren je nach der Geschwindigkeit der Umsetzung verschieden stark einwirken.

Es ist hier nicht der Ort, auf eine nähere Analyse der Assimilationskurven einzugehen oder die bisher erreichten Befunde über die Physiologie der Assimilation ausführlich zu referieren. Namentlich Willstätter und Stoll (1918) und O. Warburg (1919, 1920, 1921) haben wichtige Beiträge zur Theorie der Assimilation geliefert. Nur eine theoretische Sache sei hier etwas näher beleuchtet, namentlich weil sie für die folgenden ökologischen Überlegungen ein großes Gewicht haben. Sie betrifft die Auffassung des „begrenzenden Faktors“.

Dieser Begriff wurde bekanntlich durch Blackman (1905) in die Lehre von der Assimilation eingeführt. Er und seine Schüler (s. Matthaei 1905, Blackman und Smith 1911) glaubten experimentell die Tatsache festgestellt zu haben, daß die Assimilationskurve in jedem Punkt ausschließlich von demjenigen Faktor bestimmt wird, der in Minimum vorhanden ist. War z. B. die Kohlensäure in einer

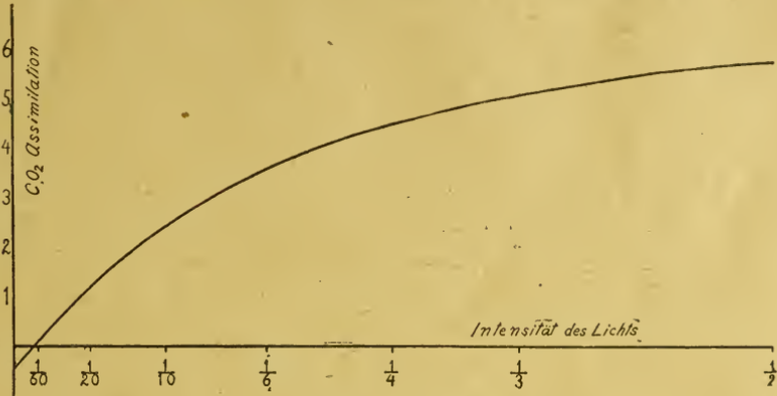


Abb. 1. Assimilationskurve von *Nasturtium palustre*. Die Kurve wiedergibt die direkt beobachtete CO₂-Absorption, bezw. CO₂-Abgabe, also auch den Einfluß der Atmung auf den Gasaustausch.

bestimmten niedrigen Konzentration vorhanden, so stieg die Assimilation bei erhöhter Lichtmenge bis zu einem gewissen Punkt, wo die Kurve plötzlich in eine mit der Abszisse parallelen Linie überging. Eine weitere Steigerung der Lichtintensität brachte keine weitere Erhöhung der Assimilationsintensität mit.

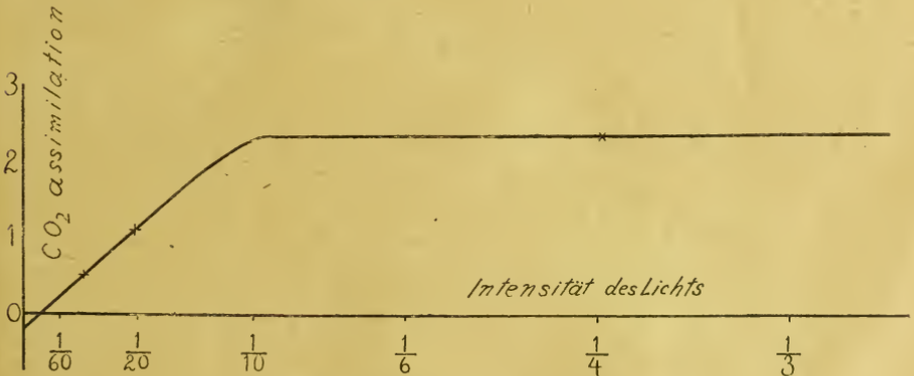


Abb. 2. Assimilationskurve von *Oxalis acetosella*.

Diese Auffassung ist nun, wie ich (1921) zeigen konnte, nicht richtig. Ich ermittelte die Assimilationskurven von einigen Schattenpflanzen (*Oxalis acetosella*, *Stellaria nemorum* u. a.) bei variiertem Lichtintensität und variiertem Kohlensäurekonzentration der Luft und fand, daß die Assimilation in jedem Punkt der Kurve von beiden Faktoren

bestimmt wird. Wird z. B. die Kohlensäurekonzentration konstant und ziemlich niedrig gehalten, so bekommt man bei Variation der Lichtintensität eine Kurve von der üblichen Form. In jedem Punkt dieser Kurve kann man durch Erhöhung der Kohlensäurekonzentration auch eine Erhöhung der Assimilationsintensität hervorrufen. In Abb. 2 u. 3 sind die Kurven aus einer Versuchsserie mit *Oxalis acetosella* wiedergegeben. In Abb. 3 wurde der Kohlensäuregehalt normal gehalten und die Lichtintensität wurde von Dunkelheit bis $\frac{1}{3}$ des vollen Tageslichts variiert. Bei den Lichtintensitäten $\frac{1}{40}$, $\frac{1}{20}$ und $\frac{1}{4}$ des Tageslichts, entsprechend den Punkten 1, 2, 3 der Lichtkurve, wurden Versuche mit variierender Kohlensäurekonzentration gemacht. Wie Abb. 3 zeigt, bekommt man hierbei ein System von Kurven, die mit steigender Lichtintensität immer steiler laufen. Um so stärker der eine Faktor ist, um so günstiger wirkt also auch der andere. Bei niedrigen Lichtmengen

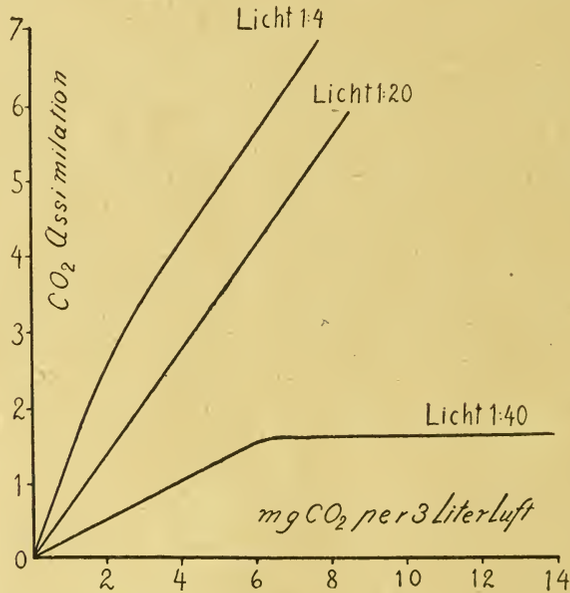


Abb. 3. Assimilationskurven von *Oxalis acetosella*.

und Kohlensäuremengen ist die Assimilation den beiden Faktoren annähernd proportional. Bei hoher Lichtmenge und niedriger Kohlensäurekonzentration hat die letztere eine relativ viel bedeutendere Wirkung, sie ist also stärker „begrenzend“. Bei hoher Kohlensäurekonzentration und niedriger Lichtmenge wirkt wiederum diese stärker begrenzend. Ökologisch betrachtet: Bei hoher Lichtintensität ist die Assimilation empfindlicher gegen Schwankungen der Kohlensäurekonzentration als gegen Lichtveränderungen. Der umgekehrte Fall, hohe Kohlensäurekonzentration und niedrige Lichtmenge kommt, wie wir sehen werden, ausnahmsweise in der Natur vor. Die Pflanzen sind in diesem Fall sehr abhängig von Veränderungen in der Lichtintensität. In der

Regel ist aber die Kohlensäurekonzentration in der Natur im Minimum, deshalb reagiert bei den Schattenpflanzen die Assimilation in etwa gleichem Grad auf Veränderungen des Lichts und der Kohlensäurekonzentration.

Meine erwähnte Untersuchung umfaßte nur die beiden Faktoren Licht und Kohlensäure¹⁾. Höchstwahrscheinlich gilt die aufgefundene Gesetzmäßigkeit auch für die anderen Faktoren, z. B. die Chlorophyllmenge und den Protoplasmfaktor. Durch die Arbeiten von Lubimenko (1905, 1908), Plester (1912), Willstätter (1918) wissen wir, daß die Assimilationsintensität von der Chlorophyllmenge abhängig ist. Neuerdings zeigte Stälfelt (1922, S. 257), daß bei *Pinus silvestris* und *Picea excelsa* die Assimilation der Sonnen- und Schattenadeln spezifische Unterschiede zeigt, die mit entsprechenden Verschiedenheiten im Chlorophyllgehalt zusammenzuhängen scheinen.

Aus Stälfelts Kurven (1922, Abb. 13) bekommt man folgende Werte der Assimilationsintensität bei $\frac{1}{2}$ Licht, neben denen die Chlorophyllwerte angegeben sind (alles auf g Frischgewicht berechnet).

1) Nach Abschluß des Manuskriptes erschien eine Arbeit von R. Harder (Kritische Versuche zu Blackmans Theorie der „begrenzenden Faktoren“ bei der Kohlensäureassimilation, Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. 60, H. 4, 1921), die eine volle Bestätigung meiner Befunde bringt. Harder hat mit einer Wasserpflanze (*Fontinalis*) gearbeitet. Er zitiert meine frühere Untersuchung auf eine Art, die ich nicht gänzlich unerwidert lassen kann. Er meint (S. 535), daß ich „nur in beschränktem Umfange und im Nebenzweck“ die Sache untersucht habe. An einer anderen Stelle sagt er: „die Lundegårdhschen Werte, an denen ursprünglich ganz andere Dinge gezeigt werden sollen, zu denen eine weniger große Exaktheit erforderlich ist, weisen außerordentlich hohe Schwankungen auf“ (S. 552). Hierzu bemerke ich folgendes: Der Hauptgrund meiner Untersuchung war die Ermittlung der Assimilationskurven von Sonnen- und Schattenpflanzen. Hierbei entdeckte ich das erwähnte Verhalten der Faktoren. Die Frage ist in mehreren Versuchsreihen eingehend verfolgt. Daß die Ergebnisse sodann ökologisch ausgenutzt wurden, kann wohl nicht ihren Wert verringern. Wie wenig die Entdeckung der gegenseitigen Wirkung der Faktoren „Nebenzweck“ war, erhellt daraus, daß die Auffassung der Lebensbedingungen der Schattenpflanzen eben durch sie ausgestaltet wird. — Betreffs der Angriffe, die Harder gegen meine Versuchsmethodik richtet, möchte ich nur bemerken, daß er selbst eine im Prinzip ganz ähnliche Methode benutzt (nämlich eine geschlossene Assimilationskammer, deren CO₂-Gehalt nach dem Versuch bestimmt wird). Meine Methode der CO₂-Bestimmung ist exakter als die bisher bekannten Methoden (siehe auch Lundegårdh 1922a): Betreffs der Schwankungen der Einzelwerte, auf die ich selbst (1921) mehrmals hingewiesen habe, ist zu bemerken, daß sie ganz auf dem Material beruhen, nicht auf der Methodik. Wer mit höheren Pflanzen Assimilationsversuche macht, weiß, daß das Material viel empfindlicher als z. B. Algen und Moose ist. Störungen sind unvermeidlich, namentlich wenn man im Grenzgebiet zweier Faktoren (z. B. Licht und Kohlensäure) arbeitet, dies geht ja auch aus allen früheren Arbeiten hervor. Daß ich trotzdem aus meinem Material die richtigen Schlußfolgerungen ziehen konnte, betrachte ich als besonders wertvoll, denn bei den höheren Pflanzen kommen anatomisch-physiologische Faktoren hinzu, die die Form der Assimilationskurven beeinflussen, wie dies unten näher aufgezeigt wird. Aus diesem Grunde ist auch Harders Auffassung über die Bedeutung der sogen. „Knicks“ der Lichtkurven einseitig und zum Teil falsch. Ein recht scharfes Abbiegen der Kurve tritt z. B. bei Schattenpflanzen auf Grund des anatomischen Faktors auf und er beweist nichts weder für noch gegen Blackmans Auffassung.

	Assimilation	Chlorophyll (relativ)
<i>Picea excelsa</i> (Sonnen-)	0,88	1,0
„ „ (Schatten-)	1,62	1,5
<i>Pinus silvestris</i> (Sonnen-)	1,80	1,8
„ „ (Schatten-)	2,06	2,0

Bei anderen Lichtintensitäten sind allerdings die Assimilationswerte relativ andere. Man findet aber einen recht deutlichen Parallelismus mit den Chlorophyllwerten.

Auch bei den von mir untersuchten Schattenpflanzen besteht eine ähnliche Abhängigkeit. Die Assimilationswerte beziehen sich auf das Licht $\frac{1}{10}$ und sind nebst den Chlorophyllwerten (s. unten Tab. III) auf 50 cm² Blattfläche berechnet.

	Assimilation	Chlorophyll (relativ)
<i>Stellaria nemorum</i>	1,6	0,88
<i>Oxalis acetosella</i>	2,3	1,32

Hier besteht fast völlige Proportionalität, denn $\frac{1,6}{2,3} = 0,666$ und

$$\frac{0,88}{1,32} = 0,696.$$

Das Chlorophyll verhält sich als Faktor also ähnlich wie das Licht und die Kohlensäure und die vorliegenden Tatsachen sprechen dafür, daß die Chlorophyllkonzentration in der Natur nicht optimal ist, sondern wie die Kohlensäure eine partiell begrenzende Tätigkeit entfaltet. Sonst würde man ja keine so erhebliche Abhängigkeit der Assimilation von der Chlorophyllmenge finden. Die gegebenen Beispiele deuten darauf hin, daß sogar bei den Schattenpflanzen die Chlorophyllmenge nicht in Überschuß gegenüber den anderen Faktoren vorhanden ist, wie man dies früher geglaubt hat. Ganz zweifellos im Minimum befindet sich das Chlorophyll bei den von Willstätter und Stoll (1918, S. 143 ff.) untersuchten *Chlorina*-Formen. Auch die Nadeln von *Pinus* und *Picea* sollen nach Stålfelt (1922) weniger Chlorophyll als grüne Pflanzen im allgemeinen enthalten. Allerdings weiß man noch nichts über die Chlorophyllkonzentration in den Chromatophoren, was doch das Entscheidende ist. Die Chlorophyllmenge wurde bisher immer auf das Frischgewicht des gesamten Zellmaterials bezogen. Ferner bauen alle Vergleiche auf verschiedene Spezies, was selbstverständlich eine Unsicherheit mitbringt, da doch hierbei die anderen inneren Faktoren nicht a priori als konstant betrachtet werden können. Hier müssen weitere Untersuchungen einsetzen.

Dieser kurze Überblick über das Zusammenwirken der Assimilationsfaktoren hatte nur den Zweck, die Aufmerksamkeit auf die hieraus sich ergebenden wichtigen Probleme zu lenken. Ein reiches Feld für neue physiologische Untersuchungen öffnet sich hier. Im folgenden möchte ich etwas eingehender die Anwendung der theoretischen Ergebnisse auf die Ökologie der Schattenpflanzen aufzeigen. Wir werden

hierbei finden, daß außerdem noch anatomisch-physiologische Faktoren hinzukommen, die die Assimilation beeinflussen.

Die Assimilationskurven von Sonnen- und Schattenblättern haben ein wesentlich verschiedenes Aussehen (s. Boysen-Jensen 1918, Stålfelt 1920, Lundegårdh 1921, S. 55 ff.). Falls man die Assimilationsintensität einer Sonnenpflanze bei verschiedenen Lichtintensitäten untersucht, so bekommt man eine Kurve von logarithmischem Typus (Abb. 1). Die entsprechende Kurve einer Schattenpflanze zeigt anfangs eine Steigung, um später ziemlich schnell in eine mit der Abszisse parallele Linie überzugehen (Abb. 2). Der Verlauf der Sonnenblattkurve erklärt sich (siehe oben) aus der bei steigender Assimilation immer mehr hervortretenden begrenzenden Wirkung der Kohlensäurekonzentration²⁾. Bei dem Schattenblatt muß man theoretisch ähnliche Verhältnisse voraussetzen, hier kommt aber außerdem ein Faktor hinzu, der die begrenzende Wirkung der Kohlensäure verschärft. Es ist ziemlich unwahrscheinlich, daß der Assimilationsmechanismus bei den Schattenblättern anders eingerichtet wäre als bei den Sonnenblättern. Dagegen ist es bekannt, daß anatomische Unterschiede vorliegen und man hat dann zu untersuchen, ob diese Unterschiede die Kohlensäurezufuhr zu den Chloroplasten beeinflussen könnten. Ich habe in dieser Hinsicht die Blätter von der Sonnenpflanze *Nasturtium palustre* und die Schattenblätter von *Oxalis acetosella* und *Melandrium rubrum* einer eingehenden Untersuchung unterworfen. Die Assimilationskurven dieser Pflanzen hatte ich früher (1921) ermittelt.

Die Kohlensäure der Luft hat einen ziemlich komplizierten Weg zurückzulegen, ehe sie zu den Chloroplasten kommt. Sie muß die Spaltöffnungen passieren, dann die Interzellularen, die Zellwand und die äußere Grenzschicht des Zytoplasmas. Wir wollen also zuerst untersuchen, ob die Spaltöffnungen und das Interzellularsystem bei den Schattenpflanzen der Passage der Kohlensäure größere Hindernisse in den Weg stellen als bei den Sonnenpflanzen.

Das Blatt von *Nasturtium palustre* besitzt ein doppeltes Palisadparenchym und ein verhältnismäßig unentwickeltes Schwammparenchym. Die untersuchten Exemplare wuchsen nämlich am Meeresufer und sind deshalb etwas sukkulent. Spaltöffnungen kommen in gleicher Zahl auf beiden Seiten vor. Sie sind klein und haben eine ovale Form. Etwa die Hälfte sind verkümmert und funktionslos.

Das Blatt von *Nasturtium palustre* besitzt ein doppeltes Palisadenwickeltes Palisadenparenchym und ein lockeres, mächtig entwickeltes Schwammparenchym (s. Abb. 4), das aus fast isodiametrischen Zellen besteht. Spaltöffnungen kommen nur auf der Unterseite vor. Sie haben eine schmal elliptische Gestalt.

Das Blatt von *Oxalis acetosella* ist von ausgeprägtem Schattentypus (s. Stahl 1885). Die Epidermis ist von sehr großen Zellen aufgebaut

2) Schon hieraus läßt sich ein Beweis für das Ineingreifen der Faktoren ableiten (man vgl. O. Warburg 1919).

und funktioniert offenbar als Wasserreservoir. Das Mesophyll besteht nur aus zwei Zellschichten, die Palisadenschicht hat konische Zellen, die andere Schicht besteht aus netzförmig verbundenen verzweigten

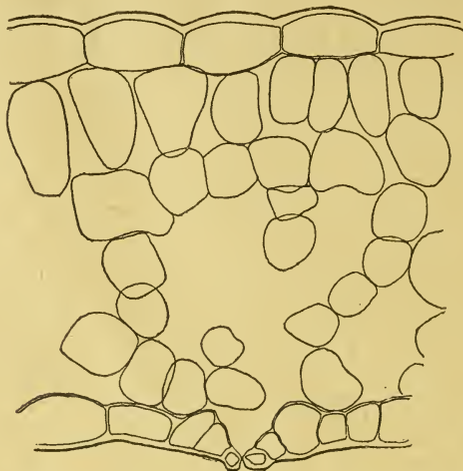


Abb. 4. Querschnitt durch ein Blatt von *Melandrium rubrum*.

Zellen, die große Interzellularräume umfassen (s. Abb. 5, 6). Spaltöffnungen kommen nur auf der Unterseite vor, in etwa derselben Anzahl wie bei *Melandrium*.

In folgender Tabelle ist die Zahl und Dimension der Spaltöffnungen angegeben. Die Zahlen sind Mittelwerte aus mehreren Messungen.

Tabelle I.

Pflanze	Zahl der Spaltöffnungen ³⁾		Dimensionen ⁴⁾
	Oberseite	Unterseite	
<i>Nasturtium palustre</i>	29	29	3 × 6,5
<i>Melandrium rubrum</i>	0	10	6 × 16
<i>Oxalis acetosella</i>	0	11	5 × 20

Die Spaltöffnungen sind bei den Schattenpflanzen wie bei der Sonnenpflanze im Licht geöffnet, auch wenn dieses sehr hell ist (vgl. Lundegårdh 1921, S. 81). Ihre Bewegungen sind also nicht für die Depression der Assimilationskurve bei höheren Lichtmengen verantwortlich.

Was die Zahl der Spaltöffnungen betrifft, so ist diese bei *Nasturtium* fast dreimal so groß als bei den Schattenpflanzen. Im Gegenteil ist die Öffnungsära bei den letzteren mehr als dreimal so groß als bei *Nasturtium*⁵⁾. Die Schattenpflanzen haben auch ein geräumigeres Inter-

3) Im Gesichtsfeld des Mikroskops (Obj. Zeiß 3, Ok. 2).

4) In Mikrometerstrichen (große und kleine Achse der elliptischen Öffnungsära).

5) Nach Brown und Escombe (1900) ist die Diffusionsgeschwindigkeit proportionell dem Radius der Öffnungsära. Der Einfluß der Zahl der Stomata ist weniger klar. Auch spielt ja die Form und Größe des Blattes eine Rolle für den Diffusionsvorgang, ferner die Luftbewegung, Temperatur usw., d. h. eine Reihe von Faktoren, die man noch nicht imstande ist, klar zu überblicken (vgl. Sierp und Noack 1922; hier die Literatur).

zellularsystem und sind sehr dünn, der Weg von den Spaltöffnungen der Unterseite zu den assimilierenden Zellen der Oberseite ist also ziemlich kurz, was wohl den Besitz von Spaltöffnungen auf der Oberseite bei *Nasturtium* kompensiert. Auch wenn es zurzeit nicht möglich ist, eine exakte Berechnung des Diffusionswiderstandes in den verschie-

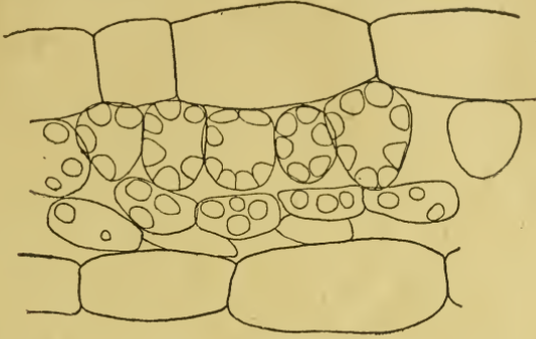


Abb. 5. Querschnitt durch ein Blatt von *Oxalis acetosella*.

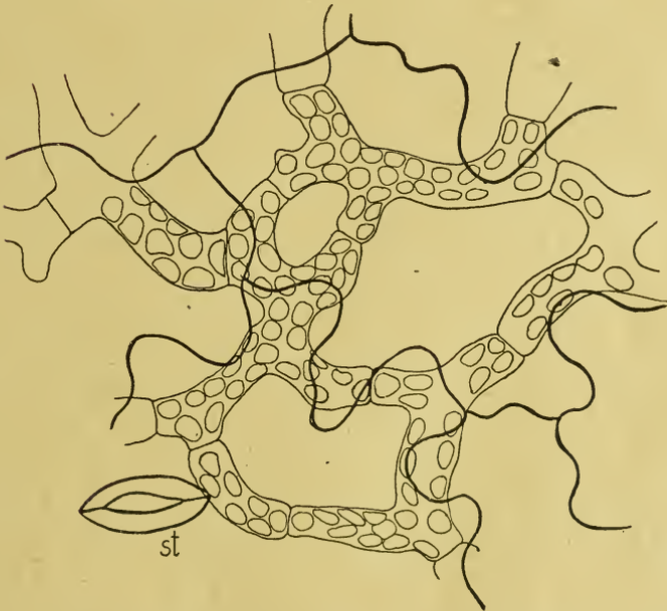


Abb. 6. Flächenschnitt durch ein Blatt von *Oxalis acetosella* (Unterseite).

denen Blättern durchzuführen, so geben jedoch die anatomischen Verhältnisse keinen Anhaltspunkt für die Annahme, daß bei den Schattenblättern die Kohlensäurezufuhr unzureichend wäre. Wie Brown und Escombe zeigten, ist die Durchlüftung des Blattes im allgemeinen als sehr gut zu betrachten. Die Spaltöffnungen gestatten eine fast ungehinderte Diffusion.

Wir gehen nunmehr zum zellulären Stoffaustausch über. Der Durchtritt der Kohlensäure durch die Zellwand und die Hautschicht des Protoplasmas ist ein kompliziertes Adsorptions- und Lösungsphänomen, über deren wahre Natur wir noch sehr wenig wissen. Wie dem auch sei, so ist natürlich die in der Zeiteinheit hereindiffundierte Kohlen säuremenge und die herausdiffundierte Sauerstoffmenge proportional der Zellfläche (f)⁶). Über die Intensität der Assimilation entscheidet wiederum die Masse (m) der Chlorophyllkörper. Der Quotient $\frac{f}{m}$ spielt deshalb eine wichtige Rolle für den Stoffumsatz. Bei großem Wert des Quotienten, also wenn f groß ist im Verhältnis zu m , dürfte f keine Rolle als begrenzender Faktor spielen. Die Assimilationsgeschwindigkeit wird in diesem Fall von der Kohlensäurekonzentration der Interzellularluft bedingt. Bei kleinem Wert des Quotienten muß aber die Größe von f sehr bedeutungsvoll sein und sie wird bei steigender Assimilationsintensität schließlich die Rolle eines absolut begrenzenden Faktors spielen, hierbei natürlich vorausgesetzt, daß die Kohlensäurekonzentration der Luft konstant ist.

Da die Permeabilitätskonstante der Kohlensäure unbekannt ist, so kann man nicht rechnerisch bestimmen, bei welcher Minimumgröße von $\frac{f}{m}$ die begrenzende Wirkung von f in Tätigkeit tritt. Wir müssen uns darauf beschränken, aufzuzeigen, daß der Quotient tatsächlich bei den Schattenpflanzen einen viel kleineren Wert hat als bei den Sonnenpflanzen. In folgender Tabelle sind die betreffenden Werte aufgeführt. Die Messungen beziehen sich auf Palisadenzellen und jede Ziffer ist der Mittelwert aus einer größeren Reihe von Einzelbestimmungen.

Tabelle II.

Pflanze	Zell-		Chloroplasten				$\frac{f}{m}$
	Volumen ⁷⁾	Fläche ⁷⁾	Zahl	Dia- meter	Fläche	Total- volumen	
<i>Nasturtium palustre</i>	25 000	5140	35	4,3	58	1460	3,52
<i>Melandrium rubrum</i>	56 000	7080	27	7,0	153,8	4860	1,46
<i>Oxalis acetosella</i>	8 000	1934	19	6,75	136,8	3000	0,65

6) Für den intrazellulären Diffusionsvorgang dürfte Ficks Gesetz gelten, die Diffusionsgeschwindigkeit ist also der Zellfläche und dem Konzentrationsgefälle proportional. Die Durchtrittsgeschwindigkeit eines Stoffes durch die Zell- und Plasmahaut ist proportional der Zellfläche und dem Permeabilitätskonstanten.

7) Die Dimensionen sind in Mikrometerstriche angegeben.

8) Wegen der meistens unregelmäßigen Form der Zellen war es nur möglich, das Volumen und die Fläche approximativ zu bestimmen. Der Fehler dürfte sich aber überall innerhalb derselben Grenzen halten.

Aus der Tabelle geht hervor, daß bei der typischen Schattenpflanze *Oxalis acetosella* $\frac{f}{m}$ fünfmal kleiner als bei der Sonnenpflanze *Nasturtium* ist. Auch bei *Melandrium* ist der Quotient klein. Da nun die Kohlensäurekonzentration der Luft relativ niedrig ist und, wie die Assimilationskurven lehren, bei höheren Lichtmengen immer eine stark begrenzende Wirkung ausübt, so ist es wahrscheinlich, daß der Quotient $\frac{f}{m}$ einen großen Einfluß hat. Bei den Sonnenpflanzen ist er sicher noch hinreichend groß. Bei den Schattenpflanzen ist es dagegen zum mindesten sehr wahrscheinlich, daß die auffallende Depression der Kurve bei hohen Assimilationsintensitäten auf der begrenzenden Wirkung des Quotienten $\frac{f}{m}$ beruht.

In derselben Richtung wie der Quotient $\frac{f}{m}$ wirkt bei den Schattenpflanzen das Verhältnis Fläche: Masse der Chloroplasten. Vorteilhaft für den Gasaustausch sind selbstverständlich kleine Chloroplasten. Aus Tabelle II finden wir auch in dieser Hinsicht *Nasturtium* begünstigt: Seine Chloroplasten sind beträchtlich kleiner als diejenigen der Schattenpflanzen. Die totale Oberfläche der *Nasturtium*-Chloroplasten ist deshalb fast ebenso groß wie die Totalfläche der *Oxalis*-Chloroplasten, obwohl die letzteren ein doppelt so großes Totalvolumen haben.

Die anatomischen und zytologischen Eigenschaften der Schattenblätter haben also den Nachteil, daß der Gasaustausch der Chloroplasten erschwert ist. Andererseits bietet aber der Schattenblatttypus gewisse Vorteile. Das Schattenblatt ist in der Regel bedeutend dünner als das Sonnenblatt, wodurch die Chloroplasten über eine größere Fläche zerstreut sind. Außerdem ist das Schattenblatt meistens reicher an Chlorophyll. Schon oben wurden einige frühere Belege auf diese Tatsache zitiert. Ich habe mit der von Willstätter und Stoll (1918) ausgearbeiteten Methodik einige Chlorophyllbestimmungen gemacht, die in folgender Tabelle wiedergegeben sind.

Tabelle III.

Pflanze	Blattfläche per 1 g Frischgewicht	Relativer Chloro- phyllgehalt per 1 cm ²	Relativer Chloro- phyllgehalt per 1 g Frisch- gewicht
<i>Phaseolus vulgaris</i> . . .	56,7 cm ²	1,7	100
<i>Stellaria nemorum</i> . . .	119,0 „	0,88	105
<i>Oxalis acetosella</i> . . .	95,8 „	1,32	126

Von diesen Pflanzen ist *Phaseolus* eine typische Sonnenpflanze, die übrigen sind typische Schattenpflanzen. Die angeführten Zahlen lehren, daß die Schattenpflanzen per Flächeneinheit zwar einen nie-

drigeren Chlorophyllgehalt als die Sonnenpflanzen haben, auf das Frischgewicht berechnet wird aber der Chlorophyllgehalt größer. Dies beruht natürlich darauf, daß die Chloroplastenmasse der Zellen bei den Schattenpflanzen größer ist (vgl. Tabelle II) und daß die mechanischen Gewebe schwächer entwickelt sind.

Der Chlorophyllfaktor ist also bei den Schattenpflanzen reichlich vorhanden. Daß hierdurch die Assimilation auch bei niedrigen Lichtintensitäten günstig beeinflußt wird, unterliegt nach dem S. 342 Gesagten keinem Zweifel. Dort wurde ja ein Parallelismus zwischen dem Chlorophyllgehalt und der Assimilation aufgezeigt. —

Unter den äußeren Bedingungen sind in erster Linie der Kohlen säuregehalt der Luft und das Licht für das Dasein der Schattenpflanzen maßgebend.

Betreffs des Kohlen säuregehalts habe ich nachgewiesen (1921), daß derselbe im Wald am Boden erheblich höher als auf dem Feld ist. Die Schattenpflanzen stehen deshalb im allgemeinen unter einer höheren Kohlen säurespannung als die Sonnenpflanzen, was zweifelsohne ökologisch sehr bedeutungsvoll und in vielen Fällen für die Verbreitung der Pflanzen im Schatten ausschlaggebend ist.

Ich habe im Sommer 1921 die vergleichenden Analysen über den Kohlen säuregehalt der Waldluft und der „freien“ Luft fortgesetzt und möchte hier die neuen Ergebnisse wiedergeben. Die Analysen erstrecken sich über etwa einen Monat (vom 26. Juni bis 27. Juli). Die Proben wurden zu verschiedenen Zeiten, jedoch immer zwischen 9 Uhr vormittags und 3 Uhr nachmittags aufgenommen. Als Analysenapparat diente der andernorts beschriebene (1922 a) Glockenapparat, der direkt im Feld eine Probe von 2,3 Liter aufsaugt. Dieser Apparat arbeitet mit einer Genauigkeit von etwa $\pm 1,0\%$, bezogen auf die Kohlen säurekonzentration.

Die Luftproben aus dem Wald wurden von dem Niveau der Blätter von *Viola palustris* oder *Oxalis acetosella* gesogen. Der Apparat stand in einem nassen Erlenwald, etwa 50 m von dem Waldrand (vgl. Lundegårdh 1921, S. 71). Die Untervegetation bestand, außer den genannten Pflanzen, aus *Aspidium filix mas* und *Asp. spinulosum*, *Carex vesicaria*, *Peucedanum palustre*, *Circea alpina*, *Melandrium rubrum*.

Der andere Apparat stand auf einem exponierten, etwa 6 m hohen Berghügel am Meer, unweit der Ökologischen Station, in etwa 300 m Entfernung vom ersten Apparat.

Das Ergebnis bringt eine Bestätigung meiner früheren Untersuchung⁹⁾. Die Kohlen säurekonzentration ist, ausgenommen an zwei Tagen, beträchtlich höher im Wald als am Meer. Bisweilen, wie am 8. Juli, kann sie fast doppelt so groß sein. Daß Windstille begünstigend wirkt, ersieht man aus den Differenzen an den folgenden Tagen:

9) Damals fand ich durchschnittlich höhere Werte, was zum Teil mit der größeren Niederschlagsmenge im Sommer 1921 zusammenhängen dürfte (vgl. unten).

Tabelle IV.

Datum	Windverhältnisse im Wald	Kohlensäure in mg per Liter		Differenz
		im Wald	am Meer	
26. Juni	Still	0,59	0,46	+ 0,13
27. „	Still	0,56	0,41	+ 0,15
28. „	Lüftchen	0,55	0,44	+ 0,11
29. „	Fast still	0,56	0,42	+ 0,14
30. „	Schwache Lüftchen	0,50	0,47	+ 0,03
1. Juli	„ „	0,49	0,41	+ 0,08
2. „	Still, Regen	0,59	0,42	+ 0,17
4. „	Lüftchen	0,51	0,40	+ 0,11
5. „	„	0,64	0,51	+ 0,13
8. „	Still	0,90	0,49	+ 0,41
10. „	Lüftchen	0,60	0,49	+ 0,11
11. „	„	0,61	0,47	+ 0,14
12. „	Starker Zug	0,65	—	—
15. „	Still	0,66	0,48	+ 0,18
16. „	„	0,66	0,49	+ 0,17
18. „	Schwache Lüftchen	0,56	0,51	+ 0,05
19. „	„ „	0,67	0,54	+ 0,13
20. „	Still	0,75	0,58	+ 0,17
21. „	Starker Zug (Sturm am Meer)	0,62	0,63	— 0,01
22. „	Starker Zug, Regen	0,60	0,56	+ 0,04
23. „	Schwache Lüftchen	0,75	0,54	+ 0,21
27. „	„ „	0,52	0,49	+ 0,03
29. „	„ „	0,63	0,65	— 0,02

27. 6., 2. 7., 8. 7., 15. 7., 16. 7., 20. 7. Diese Differenzen gehören zu den größten, die beobachtet wurden. Dagegen fällt das eine Minimum auf einen Sturmtag (den 21. 7.). Im allgemeinen kann aber auch recht starke Luftbewegung keinen Ausgleich zwischen den Konzentrationen am Waldboden und in der freien Luft zuwege bringen.

Die Abhängigkeit der Kohlensäurekonzentration vom Standort geht auch deutlich aus der Untersuchung der Pflanzengesellschaften außerhalb des Waldes hervor. Ich habe noch keine Gelegenheit gehabt, die Kohlensäureverhältnisse in den Wiesen zu untersuchen. Dagegen wurden die Kulturgesellschaften eingehend untersucht (s. Lundegårdh 1922 b). Ich reproduziere hier eine Kurve der täglichen Kohlensäurekonzentration in einem Kartoffelfeld auf leichtem Sandboden (Abb. 7). Die Proben wurden in 20 cm Abstand vom Boden gesogen.

Bei einem Vergleich zwischen dieser Kurve und derjenigen der freien Luft bemerkt man eine große Ähnlichkeit in der Periode 16. 7. bis 11. 8. Die Übereinstimmung der beiden Kurven ist um so bemerkenswerter, als die beiden Orte, wo die Proben aufgenommen wurden, in etwa 5 km Entfernung (hiervon 3,5 km Meer) voneinander liegen. Die täglichen Variationen in dem Kohlensäuregehalt der Luft sind also in großer Ausstreckung nicht an den Standort gebunden.

Der Standort zeichnet sich betreffs des Kartoffelfeldes durch eine durchschnittlich niedrige Kohlensäurekonzentration aus. Dies sieht man aus der Lage der Kurve im Verhältnis zur 0,50 mg-Abszisse. Die Kohlensäureproduktion des Bodens (vgl. unten) ist hier nicht ausreichend, um die Assimilation zu kompensieren. Die lokale Kohlensäureproduktion kann aber, wie die Kurve zeigt, durch Regen erhöht werden.

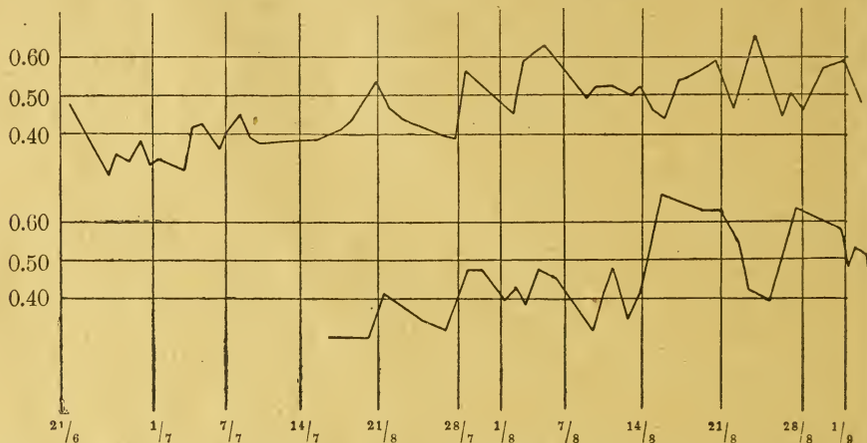


Abb. 7. Die täglichen Schwankungen der Kohlensäurekonzentration der Luft an der ökologischen Station (oben) und in einem Kartoffelfeld (unten).

Nach dem 14. 8. zeigt die Kurve einen starken Anstieg, und ein entsprechender Anstieg tritt nach dem 25. 8. hervor. Diese Höheperioden der Kohlensäureproduktion beruhen auf korrespondierenden Niederschlagsperioden. Die Kohlensäurekonzentration der freien Luft wird nicht wesentlich beeinflusst durch diese lokalen Verhältnisse.

Der Wind hat auf dem freien Feld eine überraschend geringe Wirkung. Dies geht aus meinen ausgedehnten Untersuchungen hervor. Gleichzeitig mit den täglichen Kohlensäureanalysen (die mit 9 Apparaten gleichzeitig ausgeführt wurden) wurde die Windgeschwindigkeit über dem Feld anemometrisch gemessen. Eine Zusammenstellung der während 2½ Monate erreichten Ergebnisse ergab keine bestimmte Korrelation zwischen Windgeschwindigkeit und Kohlensäurekonzentration in 20 cm Höhe vom Boden, auch in denjenigen Fällen, wo die Kohlensäurekonzentration durchschnittlich höher als die der freien Luft war. Die vom Boden abgegebene Kohlensäure bläst also nicht so leicht weg, was wahrscheinlich größtenteils auf den erheblichen Windschutz, den die dicht stehenden Pflanzen bilden, beruht.

Man kann aus dem oben dargelegten den Schluß ziehen, daß die lokale Kohlensäurekonzentration einen wichtigen Standortsfaktor darstellt und dies nicht nur im Wald, sondern auch auf dem Feld.

Der lokale Kohlensäurefaktor¹⁰⁾ ist, wie ich früher (1921) gezeigt habe, eigentlich ein Bodenfaktor, d. h. die Luft wird vom Boden

10) Man nennt die durchschnittliche Kohlensäurekonzentration zweckmäßig einen „Standortfaktor“, in demselben ökologischen Sinn wie man von einem „Wasserfaktor“, einem „Nitratfaktor“ usw. des Bodens oder einem „Temperaturfaktor“ der Luft sprechen kann.

aus mit Kohlensäure angereichert. Es ist deshalb von Interesse, die Intensität der „Bodenatmung“, d. h. der absoluten Kohlensäureabgabe des Bodens, zu erfahren.

Um die Kohlensäuremenge zu bestimmen, die ein Stück Bodenfläche in der Zeiteinheit abgibt, kann man durch eine Kappe die Luft oberhalb derselben abschließen und die Konzentrationserhöhung bestimmen. Ich benutzte für die unten mitgeteilten Bestimmungen eine Kappe in der Form eines umgestülpten großen Trichters, dessen zylindrischer Rand in den Boden hineingepreßt wurde (s. 1922 b). Durch Vorversuche hatte ich mich davon überzeugt, daß während der ersten Stunde die Kohlensäurekonzentration in dem geschlossenen Trichter proportional der Zeit stieg. Nach einer Stunde wurde also eine kleine Probe von der eingeschlossenen Luft genommen und analysiert. Auf diese Weise war es leicht möglich, die Kohlensäureabgabe von 1 m² Bodenfläche in 1 Stunde zu berechnen.

Die von der freien Bodenfläche abgegebene Kohlensäure stammt selbstverständlich aus der Bodenluft, wo die Konzentration bedeutend höher als im Luftmeer ist. Man kann durch eine feine Röhre die Bodenluft aus einer bestimmten Tiefe aufsaugen und sie analysieren. Obwohl der Kohlensäuregehalt der Bodenluft an sich uns hier nicht näher beschäftigen kann, habe ich jedoch in der untenstehenden Tabelle einige Bestimmungen derselben mitgeteilt, um zu zeigen, wie hoch das Konzentrationsgefälle ist, das eine bekannte Bodenatmung bewirkt. Die Konzentration der Kohlensäure in dem Luftmeer ist etwa 0,03 Volumprozent.

Sämtliche Analysen datieren sich vom 1. 10., die Bodentemperatur war nur 9° C. Im Sommer war die Bodenatmung selbstverständlich lebhafter (vgl. Lundegårdh 1921). Die Tabelle veranschaulicht die sehr großen Unterschiede in der Kohlensäureproduktion verschiedener Böden. Die auf echtem Mull stehenden Pflanzen (Nr. 1—4) erhalten viel mehr Kohlensäure als die auf Rohhumus (Nr. 5) oder sandigem Wiesenboden (Nr. 6, 8) stehenden. Auch die Dicke der Mullschicht spielt eine Rolle. In Nr. 7 hatte die Mullschicht eine Mächtigkeit von nur 15 cm; die Kohlensäureproduktion ist hier auch schwach. Einen Einfluß hat auch der Wassergehalt des Bodens (vgl. oben). Anfangs wirkt er günstig, zu große Nässe hemmt jedoch den Umsatz im Boden. In nassem Sumpfboden (Nr. 3, 4) ist auch die Kohlensäureproduktion schwächer als in etwas trockenerem Mull (Nr. 1, 2).

Der Kohlensäuregehalt der Bodenluft ist meistens wenigstens 10mal größer als der des Luftmeeres. Irgendein näherer Parallelismus zwischen der Konzentration der Bodenkohlensäure und der freien Bodenatmung besteht nicht, was mit der verschiedenen physikalischen Beschaffenheit der Böden zusammenhängt¹¹⁾. In einem gut durchgelüfteten Boden steigt die Konzentration niemals zu hohen Werten, auch wenn die

11) Anders liegen die Verhältnisse z. B. betreffs verschieden gedüngter Parzellen desselben Kulturbodens (s. 1922 b).

absolute Kohlensäureproduktion beträchtlich ist. Dagegen werden in wässrigem Boden häufig Konzentrationen bis 1 % oder mehr beobachtet.

Tabelle V.

Nummer	Standort	Kohlensäureabgabe per 1 m ² Boden per 1 Stunde	Kohlensäuregehalt in Volumprozent im Boden auf 15—20 cm Tiefe
1.	<i>Oxalis acetosella</i> - <i>Aspidium</i> -Assoziation im Erlenwald. Boden ziemlich feucht	117 mg = 64 ccm (Mittel aus 3 Bestimmungen)	0,24
2.	<i>Rubus idaeus</i> - <i>Oxalis acetosella</i> -Assoziation in gemischtem Laubwald	83 mg = 45,5 ccm	0,50
3.	<i>Viola palustris</i> -Assoziation in einem ausgetrockneten Erlensumpf	72 mg = 39 ccm (Mittel aus 6 Bestimmungen)	0,22—0,75
4.	Ebenda, neben dem Luftanalysenapparat (vgl. Tab. IV)	66,6 mg = 36,5 ccm	—
5.	<i>Majanthemum bifolium</i> -Assoziation am Rand des Erlenwaldes (vgl. 1, 3, 4)	33,3 mg = 18,2 ccm	—
6.	<i>Nardus stricta</i> - <i>Carex panicea</i> -Assoziation (noch 25 Spezies, sehr dichter Rasen)	33,3 mg = 18,2 ccm	0,26
7.	<i>Oenanthe aquatica</i> -Bestand auf ausgetrocknetem Sumpfboden	27,8 mg = 15,2 ccm	0,20
8.	Abgeweideter und trockener Grasboden, am Meer	11,1 mg = 6,1 ccm	—

Die hier geschilderten Verhältnisse deuten auf die Anwesenheit eines bisher unbeachtet gebliebenen aber sehr wichtigen Standortfaktors hin. Ein Vergleich zwischen den Tabellen IV und V lehrt, daß eine Produktion von 66,6 mg = 36,5 ccm Kohlensäure per m² im 2. Herbst einem durchschnittlichen Säuregehalt in der unteren Luftschicht von 20 % über dem normalen entspricht. In Nr. 1 Tab. V wurde eine zweimal so große Kohlensäureproduktion beobachtet; auf diesem Standort dürfte also der Kohlensäuregehalt noch höher sein.

Auf den durch schwache Kohlensäurekonzentration ausgezeichneten Standorten Nr. 5—8 (Tab. V), besonders den zwei letzten, dürfte dagegen der Gehalt der Luft nicht wesentlich höher als normal sein, bei lebhafter Assimilation dürfte er sogar unterhalb der normalen sinken, wie dies tatsächlich im Kartoffelfeld beobachtet wurde (s. oben S. 350, Abb. 7).

Der Kohlensäurefaktor ist, wie gesagt, vor allem ein Bodenfaktor. Aber da die Bodenkohlensäure erst nach ihrem Austreten in die Luft auf die Blätter wirkt, so wird der Kohlensäurefaktor selbstverständlich abhängig von den speziellen meteorologischen Bedingungen des Standortes (namentlich Wind, Regen und Sonne), außerdem spielt natürlich die Beschaffenheit der Vegetationsdecke selbst eine Rolle. Hohe und dichtstehende Pflanzen stellen ja einen vorzüglichen Windschutz dar, ferner ist die Kohlensäurekonzentration abhängig von dem Assimilationsvermögen der Pflanzendecke. Zur exakten Bestimmung des Kohlensäurefaktors genügt nicht die Ermittlung der absoluten Kohlensäureproduktion des Bodens, sondern man muß die Luft in der Umgebung der assimilierenden Blätter analysieren. Hierzu eignet sich der von mir konstruierte Glockenapparat (1922 a), der auf dem Standort plaziert wird. Durch eine Glasröhre, die zwischen den Blättern der zu untersuchenden Pflanzen mündet, wird ein bestimmtes Quantum Luft in die Glocke gesogen. Die Kohlensäure wird über eine Barytlösung absorbiert. Alle Manipulationen, bis auf das Titrieren, werden im Feld ausgeführt, man kann also mit diesem Apparat unschwer lange Analysenserien in weiter Entfernung vom Laboratorium ausführen.

Daß bei den Sonnenpflanzen eine erhöhte Kohlensäurekonzentration der Luft die Assimilationsintensität beeinflusst, war ja schon aus den früheren Untersuchungen von Blackman und seinen Schülern klar. Denn bei hoher Lichtintensität befindet sich die Kohlensäure, sehr im Minimum. Daß auch bei den Schattenpflanzen eine erhöhte Kohlensäurekonzentration eine gesteigerte Assimilation mitbringt, war nicht aus der Theorie Blackmans zu ersehen, denn nach ihr wäre im Schatten das Licht der allein ausschlaggebende Minimumfaktor. Erst durch den von mir erbrachten Nachweis, daß auch bei niedriger Lichtintensität die Kohlensäure ein mitbestimmender Faktor ist, konnte man sich eine richtige Vorstellung von den Assimilationsbedingungen der Schattenpflanzen bilden.

Wir finden also jetzt, daß eben für die Schattenpflanzen, die vielfach an der Hungergrenze leben, der vorhin nachgewiesene Kohlensäurefaktor außerordentlich wichtig ist. Denn auch bei den kleinsten Lichtmengen wird durch Erhöhung der Kohlensäurekonzentration über der normalen eine entsprechende Erhöhung der Assimilationsintensität erreicht. Bei *Oxalis acetosella* wurde bei $\frac{1}{40}$ Licht die Assimilation durch verdreifachte Kohlensäurekonzentration etwa verdreifacht¹²⁾. Die „Grenze“ wurde bei dieser Lichtintensität erst bei 3—4 facher Kohlensäurekonzentration erreicht (s. Abb. 3). Bei höheren Lichtintensitäten

12) Bei *Oxalis* herrschte bei niedrigeren Lichtintensitäten und bis 3—4 facher Kohlensäurekonzentration etwa direkte Proportionalität. Bei *Stellaria nemorum* stieg die Assimilation langsamer. Solche spezifische Unterschiede müssen natürlich für jede Pflanze besonders ermittelt werden. An der prinzipiellen Bedeutung des Kohlensäurefaktors ändern diese Verhältnisse nichts.

wird die Grenze später, bei noch schwächerem Licht als $\frac{1}{40}$ wahrscheinlich früher erreicht, aber in der Natur hat man meistens nur mit Kohlensäurekonzentrationen bis höchstens das Doppelte des Normalen zu rechnen (s. Lundegårdh 1921 und oben). Die Schattenpflanzen dürften also bei jeder Lichtintensität den Kohlensäurefaktor des Standortes voll ausnützen können¹²⁾.

Wenn man die Assimilationskurven und die Atmung einer Pflanze kennt und dann die an dem Standort herrschenden Licht-, Kohlensäure- und Temperaturverhältnisse ermittelt, ist man imstande, die Kohlehydratbilanz zu kalkulieren. Ich habe in meiner Arbeit 1921 durch ein paar Beispiele den Gang einer derartigen Berechnung angegeben, jedoch darauf hingewiesen, daß namentlich die im Wald herrschenden Beleuchtungsverhältnisse allzu unzureichend bekannt waren.

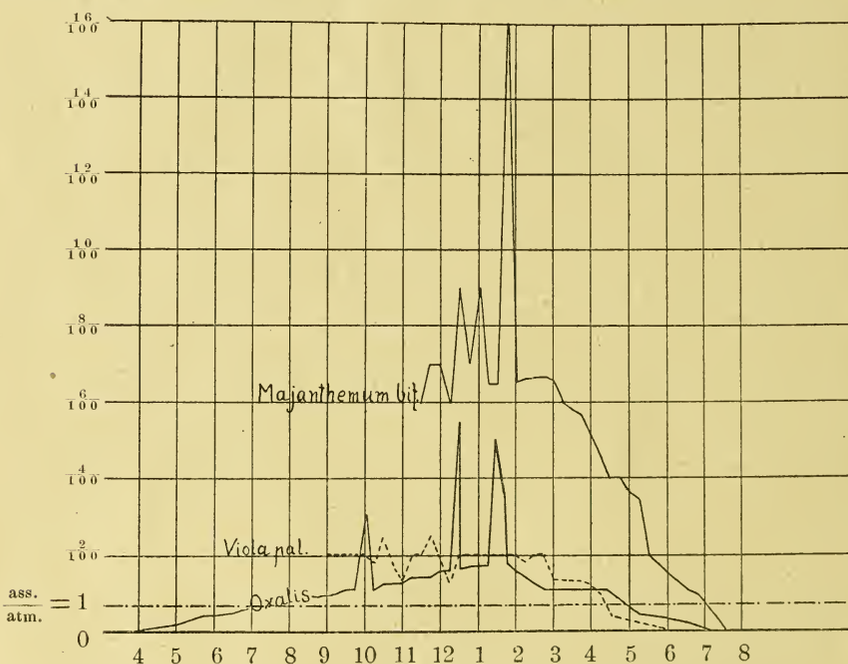


Abb. 8. Die tägliche Lichtkurve von drei verschiedenen Standorten.

Seitdem habe ich einen Lichtmessungsapparat konstruiert, der das assimilatorisch wirksame rotgelbe Licht alle Viertelstunden registriert. Der Apparat, der andernorts näher geschildert wird, hat die Gestalt eines kleinen Kastens, der direkt auf den Standort plaziert wird und die hier herrschende totale Lichtintensität auf einen durch eine Uhr bewegten photographischen Film aufnimmt. Auf diese Weise ist es möglich, eine detaillierte Kenntnis von dem der Pflanze zugute kommenden assimilatorisch wirksamen Licht zu bekommen.

Eine ausführliche Beschreibung der mit diesem Apparat erzielten Ergebnisse würde hier zu weit führen. Ich beschränke mich darauf,

einige Kurven mitzuteilen, die die an einem hellen Tag herrschenden Lichtverhältnisse in einigen der in Tab. V angegebenen Assoziationen wiedergeben.

Betrachten wir zuerst die in Abb. 8 dargestellten Kurven von *Oxalis acetosella*, *Viola palustris* und *Majanthemum bifolium*, die an einem sonnigen, wolkenlosen Tag aufgenommen wurden, so sehen wir gleich, daß dieselben einen unregelmäßigen Verlauf haben im Vergleich zu der Normalkurve des maximalen Tageslichts. Dies beruht darauf, daß die Sonnenstrahlen zwischen den Blättern der Baumkronen hindurchsickern und begrenzte Flecken auf den Boden bilden, die sich natürlich mit dem Gang der Sonne bewegen und über die Pflanzen hinweggleiten. Die kurz dauernden Maxima der Kurven rühren von solchen Sonnenflecken her (s. besonders Abb. 9 und die *Majanthemum*- und *Oxalis*-Kurven in Abb. 8). Auch das diffuse Licht ist natürlich im Wald ähnlichen Schwankungen unterworfen, obwohl diese schwächer sind, wie man namentlich aus den bei wolkenbedecktem Himmel aufgenommenen Kurven ersieht. Wegen der hier angedeuteten Verhältnisse empfangen die Schattenpflanzen das stärkste Licht selten am Mittag, sondern meistens in den späten Vormittags- oder frühen Nachmittagsstunden, je nach der Lage der Assoziation im Verhältnis zu den schattengebenden Bäumen oder Bodenhügeln.

Die gebrochene Linie, die mit $\frac{\text{ass}}{\text{atm}} = 1$ bezeichnet ist, bedeutet diejenige Lichtintensität, wo die Atmung und die Assimilation einander das Gleichgewicht halten (vgl. Lundegårdh 1921, S. 76). Bei einer frei auf dem Waldboden stehenden *Oxalis*-Pflanze liefert die Assimilation etwa von 8 Uhr vormittags bis 4 Uhr nachmittags an sonnigen Tagen einen positiven Gewinn. Bei *Oxalis*-Pflanzen, die unter Farnen, also an der unteren Lichtgrenze wachsen, bringen die Sonnenflecken eigentlich erst die Möglichkeit, die Assimilationsarbeit für kürzere Zeiträume auf der positiven Seite zu halten.

An der Hand der Lichtkurven und der Assimilationskurven sowie der Atmungswerte (vgl. 1921, S. 76) kann man eine recht genaue Berechnung der täglichen Kohlehydratproduktion der Blätter anstellen. Für diejenigen *Oxalis*-Pflanzen, deren Lichtkurven in Abb. 8 dargestellt sind, gestaltet sich die Berechnung folgendermaßen:

			Luft CO ₂ 0,57 mg pro Liter	
Assimilation in mg CO	9.15 V.M. — 4.30 N.M.		+ 1,82 mg	
		in den Sonnenflecken	+ 0,80 mg	
Atmung	4 V.M. — 9.15 V.M.		— 0,48 mg	
	4.30 N.M. — 7 N.M.		— 0,48 mg	
	7 N.M. — 4 V.M.		— 2,70 mg	
		Summe	— 0,94 mg	
		Luft CO ₂ 0,68 mg pro Liter (nach Tabelle V)		
Assimilation in mg CO ₂	8.30 V.M. — 5 N.M.		+ 2,21 mg	
		in den Sonnenflecken	+ 1,20 mg	
Atmung	4 V.M. — 8.30 V.M.		— 0,36 mg	
	5 N.M. — 7 N.M.		— 0,36 mg	
	7 N.M. — 4 V.M.		— 2,70 mg	
		Summe	+ 0,12 mg	

Es würde also ein Defizit resultieren in normaler Luft. Dieses wird aber in ein geringes Plus verwandelt dank des stärkeren Kohlen- säurefaktors und dank der drei Sonnenflecken (vgl. Abb. 8), die etwa

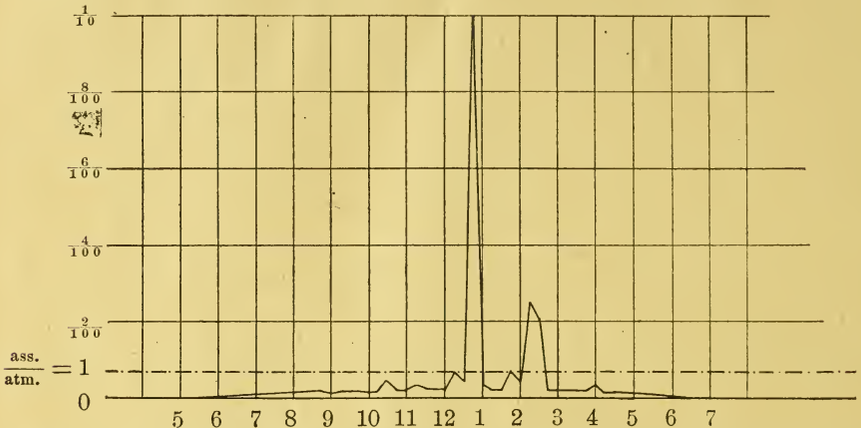


Abb. 9. Die tägliche Lichtkurve eines unter Farnen stehenden *Oxalis*-Bestandes.

die Hälfte der ganzen Assimilationsarbeit veranlassen. Für die an sehr schattigen Standorten wachsenden *Oxalis*-Pflanzen (Abb. 9) gibt die Berechnung folgendes Ergebnis:

	Luft CO ₂ 0,57 mg	Luft CO ₂ 0,68 mg
Assimilation in mg CO ₂	+ 0,80 mg	+ 1,00 mg
Atmung " " "	- 6,26 "	- 5,96 "
	Summe - 5,46 mg	- 4,96 mg

Hier wurde fast nur in den „Sonnenflecken“ assimiliert, aber diese haben zu kurz gedauert; das Defizit ist deshalb sehr erheblich. Diese Berechnungen erheben natürlich keinen Anspruch auf größere Exaktheit. Denn man sollte auch die tägliche und nächtliche Temperaturkurve, ferner die Öffnungsweite der Stomata usw. berücksichtigen (s. Lundegårdh 1921, S. 79ff.). Auf Grund der kühleren Nachttemperatur wird z. B. der Verlust infolge der Atmung niedriger als wir angenommen haben. Trotzdem ist nicht daran zu zweifeln, daß die ausgeprägten Schattenpflanzen im Sommer vielfach unterhalb der Hungergrenze leben. Nur im Frühling vor der Laubentfaltung der Bäume, der Sträucher und der Farne bekommen sie so viel Licht, daß sie das Kohlehydratkapital ansammeln können, an dem sie im Sommer zehren (vgl. Hesselman 1904). Vielleicht bildet der Spätherbst eine ähnliche Assimilationsperiode. Erst die etwas günstiger plazierten *Oxalis*-Pflanzen vermögen so viel Assimilate zu bilden, daß sie die Atmung gerade in Schach halten, aber dies zum großen Teil nur dank der Sonnenflecken und des höheren Kohlensäurefaktors. Unsere Beispiele hatten nur den Zweck, die außerordentliche ökologische Bedeutung dieser beiden Faktoren aufzuzeigen.

Eingehende Untersuchungen unter Berücksichtigung der ökologischen Faktoren¹³⁾ werden die wichtige Frage der Kohlehydratbilanz der Schattenpflanzen mehr im Detail aufklären.

Betreffs des Grades der Anpassung an schwaches Licht herrschen bekanntlich unter den Pflanzen große Unterschiede, die wahrscheinlich zum großen Teil in der Beschaffenheit der inneren Assimilationsfaktoren wurzeln. Wir fanden ja oben S. 342, daß der Chlorophyllfaktor verschieden stark sein kann. Um so mehr Chlorophyll die Pflanze auf der Einheit Fläche oder Frischgewicht besitzt, um so vollständiger kann sie die dargebotenen Licht- und Kohlensäuremengen ausnützen. *Oxalis* hat z. B. einen starken Chlorophyllfaktor (vgl. S. 343, 346) und sie ist ja auch eine sehr ausgeprägte Schattenpflanze. Man kann auch beobachten, daß die an sehr schattigem Standort wachsenden Pflanzen dunkelgrün gefärbt sind, während diejenigen, die an lichterem Stellen stehen, meistens hellgrün sind mit einem Stich ins Gelb. Es gibt wohl verschiedene Formen oder Rassen, die durch einen verschieden starken Chlorophyllfaktor ausgezeichnet sind und deswegen eine verschiedene Ausbreitung haben. Unter den übrigen inneren Faktoren sind die anatomisch-zytologischen Dimensionsverhältnisse zu nennen. Daß auch der „Protoplasmfaktor“ spezifische Unterschiede aufweist, daran kann man nach Willstätters Untersuchungen nicht zweifeln (vgl. S. 343).

Aus dem Gesagten erhellt, daß das „spezifische Assimilationsvermögen“ der Pflanzen durch eine Reihe von Faktoren bestimmt wird. Die Schattenpflanzen sind in dieser Hinsicht von besonderem Interesse, da hier alle Faktoren, sowohl die inneren wie die äußeren, in der Nähe des Minimums vorhanden sind. Deshalb spielen schon kleine Schwankungen irgendeines Faktors eine große Rolle in ökologischer Hinsicht. Und jeder Faktor kann hier, ökologisch betrachtet, für die anderen eintreten. So bildet die höhere Kohlensäurekonzentration eine Kompensation für das schwächere Licht. Die höchste Kohlensäurespannung herrscht dicht am Boden oder in Spalten und Höhlen, also wo das Licht gerade minimal ist. Unter den inneren Faktoren bildet namentlich das Chlorophyll und die Blattgröße eine Kompensation für das schwache Licht. Die durch den anatomisch-zytologischen Bau bedingten Übelstände hinsichtlich der Durchlüftung werden wiederum durch den inneren Chlorophyllfaktor oder den äußeren Kohlensäurefaktor kompensiert usw.

Bei den Sonnenpflanzen liegen die Verhältnisse insofern anders, als hier ein Faktor, nämlich das Licht, in Überschuß vorhanden ist. Alle anderen Faktoren befinden sich also hier gegenüber dem Licht im Minimum. Sonst ist natürlich auch für die Sonnenpflanzen die „spezifische Assimilationsintensität“ sehr wichtig. Unterschiede im Chlorophyllfaktor¹⁴⁾, im Plasmfaktor usw. resultieren in einem besseren oder schlechteren Gedeihen der Pflanzen, was im Hinblick auf die furchtbar scharfe Konkurrenz der Sonnenpflanzen sehr viel bedeutet. Jedoch

13) D. h. vor allem das Licht, die Kohlensäure, die Temperatur, die Spaltöffnungen.

14) Vgl. Westermeier, Zeitschr. für Pflanzenzüchtung. Bd. 8, 1921, S. 14.

spielen für die Sonnenpflanzen andere ökologische Verhältnisse, wie z. B. die Transpiration, eine größere Rolle als für die Schattenpflanzen. Die Assimilation als Anpassungskomplex tritt dort nicht so sehr in den Vordergrund. Es würde jedoch weit über den Rahmen dieses Aufsatzes gehen, wollten wir alle die mit dem Assimilationsvorgang im Zusammenhang stehenden biologischen Anpassungen zu schildern versuchen.

Zitierte Literatur.

- Blackman, F. F., 1905. Optima and limiting factors. *Ann. of Botany* 19, S. 281.
 — and Matthaei, 1905. Quantitative Study of carbon-dioxide assimilation etc. *Proc. Roy. Soc.* 76, S. 402.
 — and Smith, 1911. Experimental researches on vegetable assimilation and respiration. *Ebenda* 83, S. 389.
- Boysen-Jensen, P., 1918. Studies on the production of matter in light- and shadow-plants. *Bot. tidsskr.* 36, S. 219.
- Brown and Escombe, 1900. Static diffusion of gases and liquids in relation to the assimilation etc. *Philos. Transact.* 193, B, S. 223.
 — 1902. The influence of varying amounts of carbon-dioxide in the air on the photosynthetic process of leaves etc. *Proc. Roy. Soc.* 70, S. 397.
- Hesselman, H., 1904. Zur Kenntnis des Pflanzenlebens schwedischer Laubwiesen. *Beih. bot. Centrabl.* 17, S. 311.
- Lundegårdh, H., 1921. Ecological studies in the assimilation of certain forest-plants and shore-plants. *Svensk bot. tidskr.* 15, S. 46.
 — 1922 a. Neue Apparate zur Bestimmung des Kohlensäuregehalts der Luft. *Biochem. Zeitschr.*
 — 1922 b. Beiträge zur Kenntnis der theoretischen und praktischen Grundlagen der Kohlensäuredüngung. *Angewandte Botanik.*
- Lubimenko, W., 1905. Sur la sensibilité de l'appareil chlorophylle des plantes ombrophiles et ombrophob. *Rév. gén. bot.* 17, S. 381.
 — 1908. La concentration du pigment vert et l'assimilation chlorophyllienne. *Ebenda* 20, S. 162.
- Plester, W., 1912. Kohlensäureassimilation und Atmung bei Varietäten derselben Art etc. *Cohns Beitr. z. Biol.* 11, S. 249.
- Sierp und Noack, 1922. Studien über die Physik der Transpiration. *Jahrb. f. wiss. Bot.* 60, S. 459.
- Stahl, E., 1885. Über den Einfluß des sonnigen oder schattigen Standortes auf die Ausbildung der Laubblätter. *Jena.*
- Stålfelt, M. G., 1920. Ljuset i frukträdskronorna. *Sveriges pomol. fören. Årsskr.*, S. 125.
 — 1922. Zur Kenntnis der Kohlehydratproduktion von Sonnen- und Schattenblättern. *Meddel. fr. Statens Skogsförsöksanstalt.* H. 18, Nr. 5.
- Warburg, O., 1919. Über die Geschwindigkeit der photochemischen Kohlensäurezersetzung in lebenden Zellen. *Biol. Zeitschr.* 100, S. 230.
 — 1920. *Ebenda* 103, S. 188.
 — 1921. Theorie der Kohlensäureassimilation. *Die Naturwissenschaften.* 4, S. 18.
- Willstätter und Stoll, 1918. Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. *Berlin.*

Beitrag zur Physiologie der Flugmuskulatur der Insekten.

Von Felix Roch.

(Aus dem zoologischen Institut der Universität Berlin.)

Mit 2 Abbildungen.

Die im folgenden zu schildernden Experimente beschäftigen sich mit der Frage, welchen Einfluß die Amputation der Insektenflügel auf die Schwingungszahl derselben besitzt. In seiner Arbeit über die Halteren der Fliegen hat v. Buddenbrock¹⁾ hervorgehoben, „daß die Frequenz des Flügels im stärksten Maße von der Belastung desselben abhängt.“ Wird nämlich die Belastung des Flügels künstlich durch Aufkleben eines Pappstückchens erhöht, so verlangsamt sich das Schwingungstempo erheblich; tritt jedoch infolge teilweiser Amputation des Flügels Unterbelastung ein, „so steigt die Frequenz um so höher, je kleiner der restliche Flügelstumpf ist“. Bei *Tipula*, deren normale Flügellänge 22 mm beträgt, ist, wie in jener Abhandlung angegeben wird, bei Stutzung der Flügel auf 10 und 5 mm ein Ansteigen der Frequenzziffer von 9 auf 12 bzw. 20 festzustellen. Aus dieser Schilderung, die sich offenbar auf die Stutzung beider Flügel bezieht, geht jedoch nicht hervor, wie sich ein Insekt benimmt, dem nur ein Flügel verkürzt ist. Der Feststellung dieses wichtigen Punktes sollen die nachfolgenden Erörterungen dienen.

Als Versuchstiere nahm ich Vertreter dreier verschiedener Familien der Dipteren. Zunächst benutzte ich *Tipula*, die sich ja wegen der Länge ihrer Flügel zu derartigen Versuchen besonders gut eignet; dann zog ich von den Asiliden *Laphria* und von den Musciden *Calliphora* heran. Die Tiere wurden am Rücken des Thorax mit Synteton an einem Drahtgestell festgeklebt und die Flügelschwingungen auf einem am Flügelende vorbeigleitenden berußten Glasstreifen aufgezeichnet (Schußkymograph von Ritter)²⁾. Mit jedem Individuum machte ich drei kymographische Aufnahmen und zwar bestimmte ich zuerst die Schwingungszahl eines Flügels des normalen Insekts; dann stutzte ich diesen Flügel zur Hälfte, während der andere unversehrt blieb, und ließ den Glasstreifen an dem verkürzten Flügel vorbeischießen. Schließlich stutzte ich auch den andern Flügel zur Hälfte und machte mit dem schon zweimal benutzten Flügel auch noch die dritte Aufnahme. Beim Vergleich dieser Aufnahmen (s. Abb. 1) gelangte ich nun zu folgendem interessanten Resultat:

	<i>Tipula</i>	<i>Laphria</i>	<i>Calliphora</i>
a) normales Tier	6 Schläge	12 Schläge	15 Schläge
b) dasselbe Tier nach Stutzung eines Flügels	6 „	11 „	14 „
c) dasselbe Tier nach Stutzung beider Flügel	10 „	14 „	19 „

1) v. Buddenbrock, Die vermutliche Lösung der Halterenfrage. Pflügers Archiv für die gesamte Physiologie des Menschen und der Tiere, 1919, Bd 175, 3 6.

2) W. Ritter, The flying apparatus of the blow fly. Smithson. misc. Coll. Vol. 56, Nr. 12, 1911.

Wir sehen zunächst aus dieser Tabelle, die sich aus den beigegebenen Abb. nach Photographien ergibt, daß entsprechend den v. Buddenbrock'schen Beobachtungen bei beiderseitiger Flügelstutzung die Frequenz steigt. Ganz anders dagegen verhält sich das einseitig operierte Tier; es zeigt sich, daß die Zahlen der zweiten Kymogramme (s. b in Abb. 1) niemals die der ersten (s. a in Abb. 1) übersteigen, obwohl der in Betracht kommende Flügel nur halb so lang ist wie in der ersten Aufnahme. Hieraus läßt sich also der Schluß ziehen, daß eine einseitige Flügelstutzung keinen Einfluß auf die Schwingungszahl beider Flügel besitzt, sowie daß der kürzere Flügel nicht, wie man vielleicht annehmen könnte, infolge seiner geringeren Belastung schneller schwingt.

Daß bei den dritten Aufnahmen die Zahlen im Verhältnis zu denen bei der ersten nicht noch höher sind und bei *Laphria* und *Calliphora* nach Verkürzung eines Flügels die Zahlen sogar etwas zurückgingen, möchte ich als eine leichte Ermüdungserscheinung der Tiere auffassen, denn schon während der Dauer der Versuche und namentlich nachher konnte ich eine gewisse Ermattung der Insekten feststellen. Immerhin zeigen die Versuche mit aller Deutlichkeit, daß in keinem Falle nach einseitiger Amputation der kürzere Flügel schnellere Schwingungen ausführt als vorher.

Im Anschluß hieran schritt ich nun noch zu Parallelversuchen mit *Apis*, also einem Vertreter der Hymenopteren, die zwar vier Flügel besitzen, aber, da sich beim Fluge Vorder- und Hinterflügel miteinander verbinden und somit eine Einheit ergeben, physiologisch als zweiflügelig anzusehen sind. Durch Kymogrammaufnahmen von *Apis*, die ich derselben Versuchsanordnung wie bisher die Dipteren unterwarf, erhielt ich folgendes (s. Abb. 2):

	<i>Apis</i>
a) normales Tier	32 Schläge
b) dasselbe Tier nach Stutzung eines Flügels (Vorderflügels)	32 "
c) dasselbe Tier nach Stutzung beider Flügel (Vorderflügel)	39 "

Diese Zahlen besagen also dasselbe wie bei den Dipteren. Es läßt sich demnach auch hier der Satz aufstellen: Nach Verkürzung eines Flügels (hier eines Vorderflügels) erhöht sich dessen Schwingungsfrequenz nicht, sondern behält denselben Wert wie vor der Amputation bei und schwingt folglich mit dem längeren Flügel synchron; wenn dagegen beide Flügel verkürzt sind, ergibt sich für beide eine höhere Schwingungszahl als die normale.

Suchen wir nun zu einer Erklärung dieser merkwürdigen Ergebnisse zu gelangen. Zunächst ist ganz offenbar die Schwingungszahl

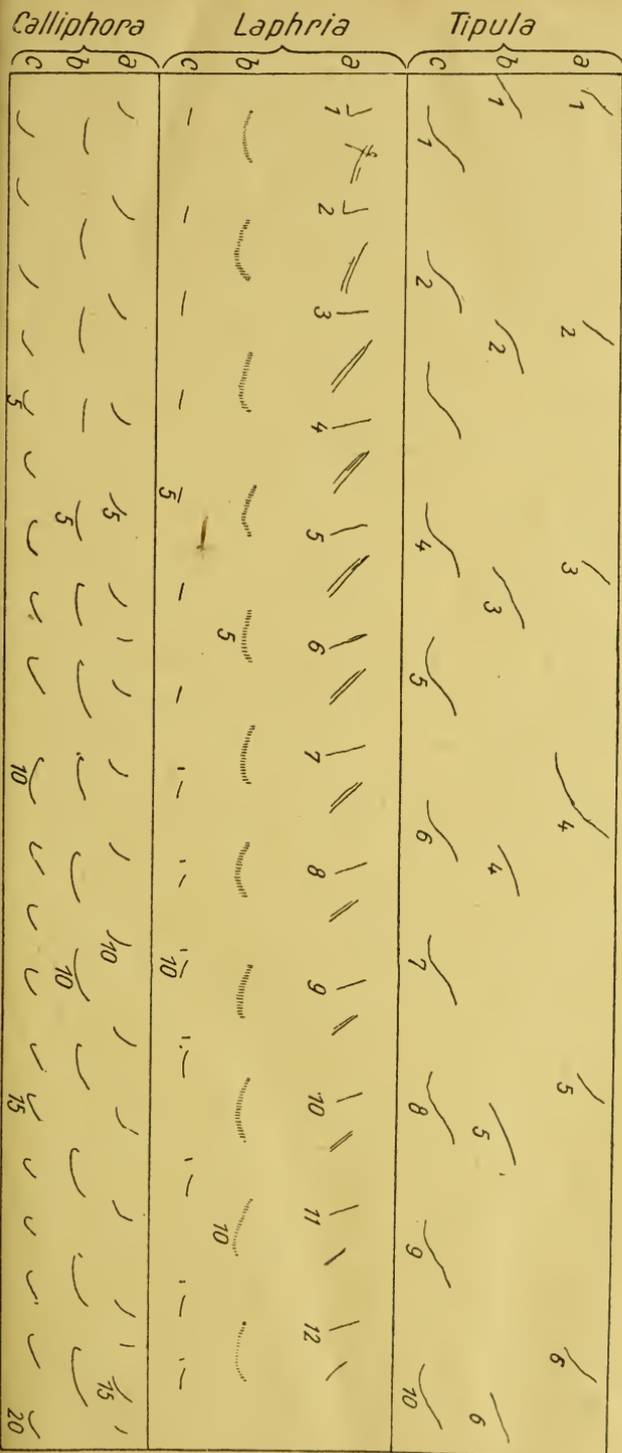


Abb. 1.

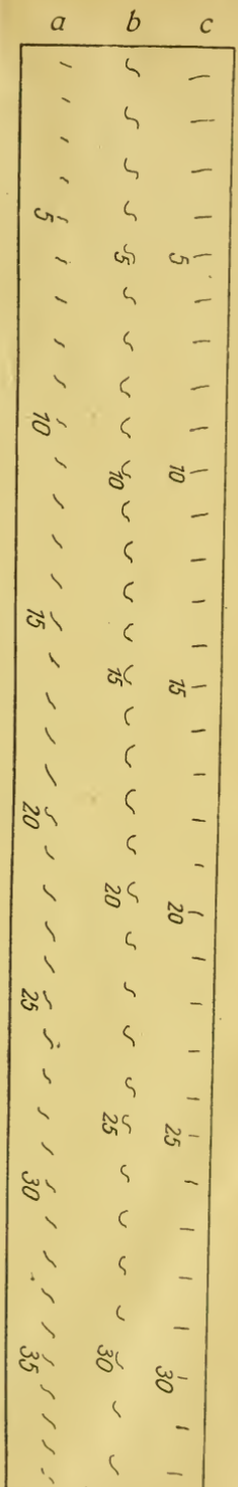


Abb. 2.

von der Belastung der Flügel abhängig. Wir sahen, daß sich die Schwingungszahl bei geringerer Belastung beider Flügel erhöht. Diesen Zusammenhang kann man vielleicht durch die Formel: $E = BF$ ausdrücken, wobei E die vom Tiere aufzuwendende Energie bezeichnen soll, B die Größe der Belastung der Flügel und F die Frequenz der Schläge. Darnach würde sich, wenn man die Energie als einigermaßen konstant annimmt und das Produkt BF denselben Wert behalten soll, ergeben, was der Versuch lehrt, daß bei wachsender Belastung sich die Frequenz verringert, und umgekehrt die Frequenz zunimmt, wenn die Flügel gestutzt sind. Diese Formel trifft jedoch, wie die Versuche beweisen, nur zu, wenn beide Flügel eine Kürzung erfahren. Bei einseitiger Flügelstutzung nimmt die Gesamtbelastung der Flugmuskulatur ohne Zweifel ab; es müßte folglich die Schwingungszahl soweit ansteigen, daß $B'F'$ wiederum gleich E ist. Da dies nicht eintritt, sondern die Frequenz des gekürzten Flügels genau die gleiche wie vorher bleibt, so folgt hieraus, daß die Belastung nicht in allen Fällen für die Frequenz der Flügelschläge allein maßgebend ist. Man könnte nun versucht sein, die Ursache für das Verhalten des einseitig gestutzten Insekts in einer anatomisch bedingten Synchronität beider Flügel zu sehen. Bekanntlich haben wir es bei den Dipteren und Hymenopteren mit einer indirekten Flugmuskulatur zu tun, d. h. die Bewegung der Flügel wird nicht durch direkt an den Flügeln ansitzende Muskeln verursacht, sondern geschieht dadurch, daß infolge abwechselnder Zusammenziehung und Erschlaffung der thorakalen Längs- und Transversalmuskelpartien eine Deformierung des Thorax alternierend in der Längsachse und in dorsoventraler Richtung erfolgt und hierdurch die in die Wandung eingelenkten Flügel in Schwingungen versetzt werden. Durch diese Anordnung ist es vielleicht mit bedingt, daß beide Flügel synchron schwingen; denn, wenn sich z. B. auf der einen Seite eine Muskelpartie kontrahiert, müßte durch die damit verbundene Näherung der Thoraxplatten sich auch der entsprechende Teil der Muskulatur auf der andern Seite kontrahieren. Die anatomischen Verhältnisse dürften aber sicherlich nicht ausreichen, das Phänomen erschöpfend zu erklären; gerade sie müßten uns vielmehr zu dem Schluß führen, daß das einseitig operierte Insekt zwar synchrone aber, infolge der geringeren Gesamtbelastung, schnellere Schwingungen ausführt als das normale. Aus dem Experiment gewinnt man dagegen die Vorstellung, daß die Seite des normalen Flügels gar nicht von dem beeinflusst wird, was auf der andern Seite vorgeht, sondern lediglich ihren eigenen Rhythmus der andern Seite aufzwingt. Es scheint hiermit bewiesen zu sein, daß noch ein anderer Faktor für das Zusammenarbeiten der Flügel maßgebend sein muß, nämlich eine Koppelung der beiden Hälften des in Frage kommenden Thorakalganglions derart, daß vom Ganglion nach beiden Seiten nur ein und derselbe Schwingungsrhythmus weitergegeben werden kann. Der ganze Vorgang, der rein reflektorischer Natur ist, verläuft dem-

nach vermutlich folgendermaßen: die beiderseitigen Muskelpartien haben das Bestreben, sich — je nach der Belastung des von ihnen in Bewegung gesetzten Flügels — schneller oder langsamer zu kontrahieren, werden jedoch durch nervöse Impulse vom Bauchganglion her angewiesen, beide im gleichen Rhythmus zu schwingen, wobei die langsamere Hälfte das Tempo angibt.

Die hier geschilderte nervöse Koordination zweier an sich getrennter Muskelapparate steht nicht ganz allein da. Ähnliche Erscheinungen konnte L. S. Schultze³⁾ bei seinen Untersuchungen am Salpenherz feststellen. Die Pulsation des schlauchförmigen Herzens wird dadurch hervorgerufen, daß durch Kontraktion des einen oder anderen Schlauchendes in periodischem Wechsel wellenförmige über das Herz hinfließende Bewegungen entstehen, die die Zirkulation des Blutes in der einen oder der anderen Richtung bewirken. Um nun die Frage zu lösen, an welchen Stellen die Kontraktionsreize ihren Sitz haben, wurde das Herz von *Cyclosalpa pinnata* in vier gleichgroße Teile zerschnitten. Hierbei stellte sich heraus, daß alle Teile fähig sind, Kontraktionen auszuführen, der Rhythmus der Zuckungen jedoch bei jedem Teilstück verschieden ist. Die Koordination der Bewegungen der einzelnen Abschnitte zur Erzielung einer gleichmäßig fortlaufenden Pulsationswelle kommt beim nicht operierten Tiere, wie der Verfasser angibt, dadurch zustande, daß „die schnelleren Pulse des Herzendes die Herzmitte zwingen, ihren langsameren Eigenrhythmus zugunsten einer einheitlichen Schlagfolge des ganzen Herzens aufzugeben.“

Ferner sei hier auf die Untersuchungen über den Atemrhythmus von *Limulus* hingewiesen, von denen Jacques Loeb⁴⁾ in seiner vergleichenden Gehirnphysiologie berichtet. Beim normalen Individuum schlagen bekanntlich alle Kiemenbeinpaare gleichzeitig in einem bestimmten Rhythmus. Nun handelte es sich hier darum, festzustellen, ob diese koordinierten Bewegungen von einem irgendwo in den Ganglien befindlichen Zentrum aus einheitlich reguliert werden oder ob nur die rhythmische Bewegung eines Ganglions nötig ist, um auch auf alle andern die gleiche Phase zu übertragen. Zu diesem Zwecke trennte man die Verbindungen zwischen verschiedenen Gangliengruppen durch, und es ergab sich, daß die einzelnen Gruppen in ihren Atembewegungen fortfuhren, in den In- bzw. Exspirationsphasen jedoch nicht mehr übereinstimmten. Dasselbe zeigte sich auch nach Isolierung einzelner Ganglien. Hiermit, glaubt J. Loeb, sei bewiesen, daß ein allen Ganglien übergeordnetes Zentrum nicht in Betracht kommt, wohl aber notwendigerweise zur Erklärung einer koordinierten Atembewegung folgendes angenommen werden muß: „das

3) L. S. Schultze, Untersuchungen über den Herzschlag der Salpen. Jenaische Zeitschrift für Naturwissenschaft, 35. Band, Jahrgang 1901.

4) Jacques Loeb, Einleitung in die vergleichende Gehirnphysiologie und vergleichende Psychologie. Leipzig 1899.

zuerst resp. das am schnellsten tätige Ganglion erregt die mit ihm nervös verbundenen, und das bestimmt die Phasengleichheit.“ Auch, was die koordinierte rhythmische Kontraktion des Schirmrandes der Medusen und der einzelnen Teile des Froschherzens betrifft, kommt der Autor in demselben Buche zu dem Schluß, daß „der Teil, welcher sich am häufigsten kontrahiert, die anderen Teile zwingt, in gleichem Rhythmus tätig zu sein.“

Aus diesen verschiedenen Beispielen, die eine gewisse Ähnlichkeit mit dem Resultat meiner Untersuchungen zeigen, ersehen wir, daß auch in anderen Tiergruppen nervöse Regulierungen zur Erklärung koordinierter Bewegungen gleichartiger Elemente angenommen werden. Deshalb erscheint es wohl gerechtfertigt, auch im vorliegenden Falle zu dieser Hypothese zu greifen; der Unterschied zwischen ihm und den angeführten Beispielen liegt nur darin, daß bei letzteren der schnellere Teil für die übrigen bestimmend ist, während beim Flugmechanismus der Insekten die langsamere Hälfte den Ausschlag gibt.

Über den dauernden Ersatz der ungeschlechtlichen Fortpflanzung durch fortgesetzte Regenerationen.

Experimenteller Beitrag zum Todproblem.

Von **Max Hartmann.**

Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie.

Problemstellung.

Die Versuche, über die ich im folgenden berichten möchte, sind hervorgegangen aus langjähriger, bis in das Jahr 1903 zurückgehender Beschäftigung mit dem Todproblem. In früheren experimentellen Arbeiten (1917, 1921) war durch Versuche an *Eudorina elegans* zunächst die Jahrzehnte lang diskutierte Frage zur Entscheidung gebracht worden, ob Organismen bei Ausschaltung der Befruchtung und unter Ausschluß sonstiger Regulationen ohne irgendwelche Schädigungen ad infinitum gezüchtet werden können. (Potentielle Unsterblichkeit im Sinne Weismanns). Durch die *Eudorina*-Versuche war die Frage im positiven Sinne beantwortet, und somit gezeigt, daß es ein Altern von Generationen bei Protisten nicht zu geben braucht. Wenn somit auch die sogenannte potentielle Unsterblichkeit der Protisten im Sinne Weismanns sachlich erwiesen schien, so war jedoch keineswegs das eigentliche Problem des Individualtodes und individuellen Alterns der Protisten damit berührt, ein Problem, das bekanntlich Weismann durch seine Fragestellung verwischt hat. Ich hatte nun früher schon mehrmals, besonders im Anschluß an Götte zunächst durch entwicklungsgeschichtliche Betrachtungen den Nachweis zu führen versucht, daß es einen natürlichen physiologischen Tod, einen Individualtod, auch bei Protozoen gibt, wobei Tod und Fortpflanzung zusammenfallen; ja viele Formen, speziell solche mit

multipler Vermehrung, weisen sogar bei der Fortpflanzung, ihrem Tode eine mehr oder minder große Leiche auf, auf deren Vorkommen bekanntlich Weismann bei der Definition des Todes den Hauptwert gelegt hat. Und diese Formen sind durch allerhand Übergänge mit solchen verbunden, bei denen der ganze Zelleib bei der Fortpflanzung wieder mit verwendet wird. Was aber all diesen Formen auch bei Fehlen einer Leiche gemeinsam ist, das ist der scharfe Abschluß einer individuellen Entwicklung, der mit der Fortpflanzung zusammenfällt und der Beginn einer neuen Entwicklung, der mit diesem Prozeß einsetzt. In dieser Formulierung läßt sich ein Individualtod auf alle Protisten auch die mit einfacher Zweiteilung ausdehnen.

Da aber nicht der formale Nachweis eines physiologischen Todes das wesentliche physiologische Problem ist, sondern die Frage nach einem individuellen Altern, so habe ich es für wichtig gehalten, schon um nicht in bloßen Wortstreitigkeiten und Begriffsspaltereien stecken zu bleiben, das hier vorliegende Problem in eine scharf formulierte physiologische Fragestellung zu bringen, die experimentell geprüft werden kann. Dieselbe lautet: „Ist es möglich, geschlossene biologische Systeme dauernd in Assimilation und Wachstum zu erhalten, ohne Alters- und Degenerationserscheinungen und ohne Reduktion des Systems durch Teilung oder sonstige Regulierung?“ Oder umgekehrt ausgedrückt: „Sind mit der Assimilation und dem Wachstum auch bei Protisten, die sich nur durch Zweiteilung vermehren, nicht umkehrbare Entwicklungsvorgänge, also ein Altern, verbunden, und bedeutet die Fortpflanzung bzw. die Zellteilung bereits eine Verjüngung dieser Systeme?“ Daran hätte sich noch die andere Frage anzuschließen: „Ist es möglich, die verjüngende Wirkung der Fortpflanzung durch eine andere Regulation des Systems zu ersetzen?“

Die hier mitzuteilenden Versuche beziehen sich nur auf die letzte Fragestellung, die ja bis zu einem gewissem Grade die Beantwortung der ersteren und zwar im Sinne einer verjüngenden Wirkung der Fortpflanzung voraussetzt. Immerhin werden auch Versuche, die sich nur mit der experimentellen Prüfung der letzteren Frage befassen, eine Beantwortung der ersteren Frage bereits in sich schließen¹⁾.

Um die Frage zu prüfen, ob die verjüngende Wirkung der Fortpflanzung durch andere Regulationen zu ersetzen sei, muß man natürlich zunächst die Fortpflanzung völlig auszuschalten trachten, also genau in derselben Weise vorgehen, wie es bei der Prüfung der eventuellen verjüngenden Wirkung der Befruchtung bei den vielfachen Experimenten über diese Frage geschehen ist. Versuche von R u b n e r

1) Die Behandlung der ersten Fragestellung wird im Zusammenhang mit entwicklungsphysiologischen Versuchen an Volvocineen demnächst an anderer Stelle gegeben werden.

an Hefezellen und von mir an Volvocineen (1904, 1921) haben ergeben, daß das für einige Zeit (bei *Gonium* sogar viele Wochen) möglich ist. Die betr. Volvocineen zeigten bei Unterdrückung der Fortpflanzung Riesenwuchs und die Kulturen starben nach einiger Zeit aus. Es muß also, wie diese Versuche ergeben haben, eine Ersatzregulation stattfinden. Wenn wir von allen sexuellen Phänomenen irgendwelcher Art absehen, so kommen hier zwei Vorgänge in Frage, Encystierung und Regeneration. Auf die verjüngende Wirkung der ersteren haben Goette und R. Hertwig vielfach hingewiesen, und auf Grund der Versuche von Jahn habe auch ich auf die eventuell verjüngende Wirkung der Sklerotienbildung bei den Myxomyceten, die ja eine Encystierung ist, aufmerksam gemacht. Exakt experimentell geprüft ist diese Frage jedoch bisher noch nirgends und unsere eigenen Bemühungen haben uns noch nicht die dafür nötigen Bedingungen und Objekte auffinden lassen. Es bleiben somit nur fortgesetzte Regenerationsversuche unter Ausschluß der Fortpflanzung.

Die Gesichtspunkte, die derartigen Regenerationsversuchen zugrunde liegen, sind folgende: Man hat vielfach angenommen, und Popoff und Woodruff haben durch Versuche an Infusorien die Richtigkeit dieser Anschauung erwiesen, daß die Anhäufung von Exkretstoffen der Tiere selbst Depressionen, also Alterserscheinungen hervorrufe. Das geschieht normalerweise schon bei gewöhnlichem Wachstum und drückt sich nach R. Hertwig und Popoff an der Verschiebung der Kernplasmarelation während des Wachstums aus, die durch die Fortpflanzung (Teilung) bekanntlich wieder reguliert wird. Bei gesteigertem Wachstum unter Unterdrückung der Fortpflanzung wird man annehmen können, daß natürlich die Erscheinung in erhöhtem Maße auftritt. Andererseits hat Child den meiner Meinung sehr beachtenswerten Gedanken ausgesprochen, daß das Wesen des Alterns darin bestehe, daß in den älteren Zellen der ganze Metabolismus gehemmt sei und daß durch die Teilung (Isolation resp. Verkleinerung des Systems) eine Verjüngung durch Zunahme des Metabolismus und Forträumung der für den Metabolismus vorhandenen strukturellen Hindernisse zustande komme. Bei der Begründung dieser Auffassung stützt er sich auf Experimente an Planarien. Wenn diese beiden Gedankengänge richtig sind (und die ausgeführten Versuche sprechen in hohem Maße dafür), dann müßte es aber möglich sein, durch eine ganz andersartige Regulation, nämlich die künstliche Verkleinerung des biologischen Systems vor Eintritt der natürlichen Teilung die verjüngende Wirkung des Systems zu erzielen, und auf diese Weise eventuell für längere oder kürzere Zeit die Fortpflanzung auszuschalten. Solche Versuche habe ich in den letzten Jahren 1920/21/22 an verschiedenen Infusorien und an Turbellarien durchgeführt, worüber im folgenden eingehend berichtet werden soll²⁾.

2) Inzwischen hat auch Goetsch (1921) über gleiche Versuche an Hydren berichtet, die aber nicht zu einer Lösung des Problems führten (s. unten S. 369 Anm. 5).

A. Versuche an *Stentor coeruleus*.

Von Protozoen konnten bisher zu derartigen Versuchen nur Infusorien benutzt werden. Wohl hatte ich gewünscht, ein günstigeres einzelliges Versuchsobjekt zu finden, das keine verschiedenen Kerne und vor allem auch nicht mehrere Kerne besitzt, also wirklich nur monoenergisch ist. Doch stand mir bisher kein derartiges Protozoon zur Verfügung, das den sonstigen Anforderungen für solche Versuche genügte. Die Tiere müssen sich nämlich 1. gut und gleichmäßig kultivieren lassen, so daß Kontroll-Individualzuchten geführt werden können, 2. gut regenerieren und 3. groß genug für die Operationen sein. Die beiden letzten Bedingungen trafen z. B. nicht für *Actinophrys* zu. Auch unter den Infusorien eignen sich viele Formen nicht, so z. B. *Frontonia*, die leider die Operation nicht vertrug und *Bursaria*, das sich zwar gut operieren ließ, aber auf die Operation mit Encystierung reagierte. So konnten die Versuche bisher nur an *Stentor coeruleus* ausgeführt werden. Das Infusor wurde in Boverischalen oder in hohlgeschliffenen Objektträgern kultiviert bei einer Temperatur von 21° im doppelt regulierten Thermostaten. Als Kulturflüssigkeit diente durch Berkefeldfilter filtriertes Teichwasser (Grunewaldsee), dem als Futter eine *Colpidium*-aufschwemmung zugesetzt wurde. Die Colpidien ihrerseits wurden auf alkalischem Knop-Agar 0,75 % gezüchtet, wo sie ausgezeichnet gedeihen. Mit einer Pipette Teichwasser wurden sie von der Agaroberfläche abgeschwemmt und ein solcher Tropfen den täglich erneuten Stentorkulturen zugesetzt.

Selbstverständlich müssen neben den fortgesetzten Operationen auch Individualzählkulturen geführt werden. So fanden in derselben während der Dauer des Versuchs vom 15. IV.—9. VI. 1920 36 Zellteilungen statt. Die Teilungsrate ist bei *Stentor* nicht so gleichmäßig, wie etwa bei *Paramaecium* und *Eudorina elegans*. Während in der Regel alle 24 Stunden eine Teilung erfolgt, stellt sich öfters eine Verlängerung auf 2 Tage, bisweilen sogar auf 3 Tage ein. Ich vermute, daß diese Schwankungen auf Wachstumsschwankungen infolge der Vielkernigkeit — der rosenkranzförmige Macronucleus ist natürlich polyenergisch — zurückzuführen sind. Auch kommen natürlich durch das komplizierte Fütterungsverfahren (Colpidienaufschwemmung aus Agarkulturen mit einem Bakteriengemisch) zahlreiche unkontrollierbare Faktoren zu den Bedingungen, die ungünstig auf die Teilungsrate einwirken können. Es wurden stets eine größere Zahl von Linien nebeneinandergeführt (4—8), um bei einem eventuellen Eingehen einer Linie keine Unterbrechung des Versuchs befürchten zu müssen. Im folgenden sei von einer *Stentor*-Linie (B₅) als Beispiel das genaue Protokoll 1 mitgeteilt.

Die Regenerationsversuche wurden nun an Parallelserien von *Stentor* A und B in der Weise vorgenommen, daß das betreffende Stentorindividuum, das gewöhnlich in hohlgeschliffenem Objektträger kultiviert wurde, noch bevor es die gewöhnliche Teilungsgröße erreicht hat

und irgendwelche Anzeichen von Teilungserscheinungen sich bemerkbar machen, durchschnitten wurde. In der Regel wurde die Schnitt- richtung ungefähr durch die Mitte geführt, doch wurden auch Serien gehalten, in denen entweder nur der Mundteil oder das Hinterende

Protokoll 1.

Individualzählkultur von *Stentor coeruleus* (B.) 15. IV.—9. VI. 1920. Teichwasser filtriert, Colpidium- aufschwemmung; 21° C.

Nr. der Generation	Datum	Teilungsrate
1	15. IV.	2
2	17. "	1
3	18. "	1
4	19. "	5
5	24. "	1/2
6	24. "	1
7	25. "	1
8	26. "	1
9	27. "	3
10	30. "	1
11	1. V.	1/2
12	1. "	1
13	2. "	1
14	3. "	1
15	4. "	2
16	6. "	1
17	7. "	1
18	8. "	5
19	13. "	1
20	14. "	1
21	15. "	2
22	17. "	1
23	18. "	1
24	19. "	1
25	21. "	2
26	22. "	2
27	24. "	2
28	26. "	2
29	28. "	2
30	30. "	1
31	31. "	2
32	2. VI.	1
33	3. "	2
34	5. "	1
35	6. "	3
36	9. "	

Protokoll 2.

Dauerregeneration von *Stentor coeruleus* (A¹) vom 12. IV.—5. VI. 1920. Teichwasser filtriert, Colpidium- aufschwemmung; 21° C.

Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit
1	12. IV.	5
2	17. "	2
3	19. "	2
4	21. "	2
5	23. "	1
6	24. "	1
7	25. "	1
8	26. "	3
9	29. "	7
10	6. V.	4
11	10. "	3
12	13. "	2
13	15. "	1
14	16. "	1
15	17. "	1
16	18. "	2
17	20. "	2
18	22. "	2
19	24. "	2
20	26. "	1
21	27. "	1
22	28. "	3
23	31. "	2
24	2. VI.	3
25	5. "	

abgeschnitten wurde. Die Operation wurde unter der binokularen Lupe mit einem feinen Augenoperationsmesserchen ausgeführt und die durchschnittenen Teile dann mit der Pipette in frische Kulturflüssigkeit übertragen. Die Objektträger wurden in einer großen feuchten Kammer im Thermostaten von 21° gehalten und mit *Colpidium* gefüttert, also genau in derselben Weise wie die Zählkulturen. Auch

hier wurden mehrere Serien nebeneinander geführt und die durchschnittenen Teile gewöhnlich beide bis zur nächsten oder übernächsten Operation aufbewahrt und wieder mitoperiert, um im Falle des Eingehens eines abgeschnittenen Teiles, was sich natürlich nie ganz verhüten läßt, den ganzen Versuch nicht vorzeitig zu unterbrechen. Auf diese Weise konnten in der am längsten durchgeführten Serie 25 Operationen an demselben Tier in der Zeit vom 12. IV.—5. VI. 1920 ausgeführt werden. In derselben Zeit fanden, wie oben berichtet, 34 normale Teilungen statt. Es darf angenommen werden, daß der Versuch hätte noch länger durchgeführt werden können. Protokoll 2 gibt die genaueren Daten und Belege wieder.

B. Versuche an Turbellarien.

Es lag nahe, solche Versuche nicht nur an Protozoen, sondern auch an niederen vielzelligen Organismen mit vegetativer Vermehrung und weitgehendem Regenerationsvermögen durchzuführen. In erster Linie kamen dafür Hydren, Turbellarien und Anneliden in Betracht. Wir hatten Formen aus diesen 3 Gruppen zu anderen Zwecken schon in Kultur genommen, nämlich um die Frage des Generationswechsels, also der echten Metagenesis exakt experimentell zu prüfen. Die bei Protisten, Algen und Pilzen (Klebs) durchgeführten Untersuchungen über die physiologischen Bedingungen der verschiedenen Fortpflanzungsarten und die Frage der Möglichkeit der Ausschaltung der geschlechtlichen resp. ungeschlechtlichen Fortpflanzung sollten auch hier einmal exakt in Individualzuchten behandelt werden. Kollege Groß hat die Bearbeitung der Hydren übernommen und auch hier Regenerationen unter den hier klargelegten Gesichtspunkten durchgeführt³⁾. Er wird demnächst über seine Befunde selbst berichten. Herr Dr. Bělář hatte Anneliden (*Chaetogaster*) kultiviert. Die Regenerationsversuche fielen hier nicht günstig aus. Da die andere Frage (Generationswechsel) inzwischen von Stolte eine in unserem Sinne geführte, erfolgreiche Bearbeitung erfahren hat, wurden die Versuche aufgegeben. Ich selbst habe mit 2 *Stenostomum*-Arten gearbeitet, die sich für die Regenerationsversuche vorzüglich geeignet erwiesen. Die Voraussetzung für die Dauerregeneration mit diesen Vielzellern unter den oben klargelegten Gesichtspunkten ist selbstverständlich auch hier die Möglichkeit einer dauernden agamen Vermehrung unter Ausschluß von Sexualitätserscheinungen und sonstigen Regulationen, also das Problem, das bei Protozoen jahrelang diskutiert und bearbeitet und das durch die *Eudorina*-Versuche entschieden worden ist. Merkwürdigerweise ist diese Frage, also die Frage der sogenannten potentiellen Unsterblichkeit im Sinne Weismanns, wie ich schon früher hervorhob, bisher

3) Dieselben haben allerdings zur Lösung unserer Frage nichts beigetragen, da bei den Hydren, wie auch Goetsch gleichzeitig gefunden hat, der Knospungsreiz stärker ist, als der Regenerationsreiz, die vegetative Fortpflanzung sich also nicht ausschalten läßt.

noch nie bei den vielzelligen Tieren bearbeitet worden, obgleich bei Formen mit vegetativer Vermehrung natürlich dieselbe Möglichkeit wie bei den Protozoen vorliegt. Aus diesen Gesichtspunkten heraus waren auch die Fragen bei Vielzellern von uns in Angriff genommen worden. Inzwischen hat Goetsch die Frage auch bei Hydren aufgeworfen und teilweise bearbeitet. Da die Entwicklung über die Möglichkeit der dauernd vegetativen Vermehrung ohne Sexualität und Depression etc. die Voraussetzung für die fortgesetzten Regenerationen bildet, so soll sie hier zuerst eine kurze Behandlung erfahren.

I. Über die Möglichkeit der dauernden vegetativen Vermehrung bei *Stenostomum* (potentielle Unsterblichkeit).

Es erübrigt sich nach der eingehenden Behandlung der Unsterblichkeitsfrage in meiner *Eudorina*-Arbeit die Problemstellung hier nochmals zu erörtern. Sie ist die gleiche wie bei den Protozoen (s. 1921 S. 258 f.). Die Würmer wurden in Boverischalen einzeln kultiviert und zwar ebenso wie die *Stentoren* in filtriertem Teichwasser mit Colpidienaufschwemmung als Futter. Bemühungen, statt des in seiner Zusammensetzung natürlich nicht bekannten Teichwassers eine künstliche stark verdünnte Nährlösung zu verwenden, gelangen nicht. Der Vorteil wäre auch insofern teilweise wieder hinfällig, als durch die Colpidienaufschwemmung wieder unbekannte Faktoren in die Kulturbedingungen hineingeraten. Doch lassen sich unter den angegebenen Bedingungen die *Stenostomum*, und zwar sowohl *St. unicolor* wie *St. leucops* vorzüglich kultivieren. Beide Formen eignen sich insofern sehr gut für diese Versuche (und das gilt noch mehr für Regenerationen), als die vegetative Vermehrung im Gegensatz zu der den verwandten *Microstomum*-Arten mit ihrer vielfachen Teilung (Kettenbildung) nur durch einfache Zweiteilung mit regelmäßig dazwischen geschalteter Wachstumsperiode sich vollzieht. Die Tiere wurden im Oktober 1919 in Kultur genommen und bis heute wurde noch keine sexuelle Fortpflanzung beobachtet. Vermutlich sind sie, ebenso wie *Eudorina*, unter den günstigen gleichmäßigen Bedingungen apogam geworden; doch bedarf diese Frage noch weiterer Beobachtungen und Experimente.

Die Zählkulturen wurden im Thermostaten bei 21° gehalten. Doch wurden zeitweise auch Parallelzuchten bei 16°—18°, 26° und 34° geführt. In 21° betrug die Teilungsrate von *St. unicolor* in der Regel einen Tag, bei 16° 2 Tage, bei 26° 1/2 Tag, während sie bei 34° wieder annähernd auf einen Tag zurücksank. Bei 37° starben die Kulturen. Es ergibt sich also, daß Wachstum und Teilung innerhalb der Temperaturgrenzen von 16°—26° dem Vant Hoff'schen Gesetz folgen.

Protokoll 3.

Vergleich der Teilungsrate von Individualzählkulturen von *Stenostomum unicolor* bei verschiedenen Temperaturen im Februar und März 1920.

16—18°

Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate
1 a	13. II.	1
2 a	14. "	4
3 a	"	4
4 a	18. "	3
5 a	21. "	2
6 a	"	2
7 a	25. "	2
8 a	26. "	2
9 a	28. "	—
10 a	—	—
11 a	—	—
12 a	—	—
13 a	—	—
14 a	—	—

21°

Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate
1 a	13. II.	1
2 a	14. "	1
3 a	15. "	$\frac{1}{2}$
4 a	15. "	$\frac{1}{2}$
5 a	16. "	2
6 a	18. "	1
7 a	19. "	1
8 a	20. "	1
9 a	21. "	1
10 a	22. "	1
11 a	23. "	1
12 a	24. "	1
13 a	25. "	1
14 a	26. "	1

26°

Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate
1 a	13. II.	1
2 a	14. "	$\frac{1}{2}$
3 a	—	$\frac{1}{2}$
4 a	15. "	$\frac{1}{2}$
5 a	—	$\frac{1}{2}$
6 a	16. "	$\frac{1}{2}$
7 a	17. "	2
8 a	19. "	1
9 a	20. "	$\frac{1}{4}$
10 a	—	$\frac{1}{4}$
11 a	21. "	$\frac{1}{2}$
12 a	—	$\frac{1}{2}$
13 a	22. "	$\frac{1}{2}$
14 a	—	$\frac{1}{2}$

34°

Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate
1 a	13. II.	1
2 a	14. "	$\frac{1}{2}$
3 a	—	$\frac{1}{2}$
4 a	15. "	$\frac{1}{2}$
5 a	—	$\frac{1}{2}$
6 a	16. "	1
7 a	17. "	1
8 a	18. "	1
9 a	19. "	1
10 a	—	1
11 a	21. "	1
12 a	22. "	$\frac{1}{2}$
13 a	—	$\frac{1}{2}$
14 a	23. "	

Auffallend war auch hier eine zeitweise weitgehende Schwankung der Teilungsrate, deren Ursache nicht ermittelt wurde. Während für *St. unicolor* die normale Teilungsrate 1 Tag beträgt, kann sie auf 2, 3 auch 4 Tage verlängert werden. Noch mehr gilt das für gewisse Linien für *St. leucops*, das dagegen in anderer Hinsicht besser kultivierbar ist. *St. unicolor* wird nämlich verhältnismäßig leicht von einer Krankheit befallen, wobei die Tiere lokale Auftreibungen (Tumoren) erhalten und meist zugrunde gehen. Die Teilungsrate betrug bei der *St. leucops*-Linie A. 1920 durchschnittlich 2 Tage, stieg aber häufig auf 1 Tag und sank auf 3 Tage. Doch kamen gelegentlich Schwan-

kungen von 4 bis 5 Tagen vor. Noch größere Werte erreicht die Teilungsrate bei der *Leucops*-Linie D von 1921/22, gleichfalls mit den entsprechenden Schwankungen, wie der Vergleich der Protokolle 4 und 5 zeigt. Die bisherigen Angaben über die Teilungsraten von *St. unicolor* und *leucops* bezogen sich nur auf die Vordertiere, d. h. wenn zur Weiterzucht nach einer Zweiteilung stets nur das aus der vorderen Teilhälfte hervorgegangene Individuum benutzt wird. Ganz

Protokoll 4.

Stenostomum unicolor Individual-Zählkultur 1920 21—22° C. Colpidium, Teichw.
a = Vordertier.

Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate	Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate	Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate
1 a	26. I.	1	43 a	10. III.	1	85 a	22. IV.	2
2 a	27. "	1	44 a	11. "	1	86 a	24. "	1
3 a	28. "	1	45 a	12. "	$\frac{1}{2}$	87 a	25. "	3 Indiv.
4 a	29. "	1	46 a	12. "	$\frac{1}{2}$	88 a	26. "	1
5 a	30. "	1	47 a	13. "	1	89 a	27. "	1
6 a	31. "	1	48 a	14. "	2	90 a	28. "	
7 a	1. II.	1	49 a	16. "	2	†		
8 a	2. "	1	50 a	18. "	1	neue a-Linie von 53b abgezw.		
9 a	3. "	1	51 a	19. "	1	53 (b) a	29. IV.	2
10 a	4. "	1	52 a	20. "	2	54 a	1. V.	2
11 a	5. "	1	53 a	22. "	1	55 a	3. "	$\frac{1}{2}$
12 a	6. "	1	54 a	23. "	1	56 a	3. "	1
13 a	7. "	$\frac{1}{2}$	55 a	24. "	1	57 a	4. "	1
14 a	7. "	$\frac{1}{2}$	56 a	25. "	1	58 a	5. "	1
15 a	8. "	1	57 a	26. "	2	59 a	6. "	1
16 a	9. "	1	58 a	28. "	1	60 a	7. "	2
17 a	10. "	1	59 a	29. "	1	61 a	9. "	2
18 a	11. "	1	60 a	30. "	1	62 a	11. "	2
19 a	12. "	1	61 a	31. "	1	63 a	13. "	2
20 a	13. "	1	62 a	1. IV.	1	64 a	15. "	1
21 a	14. "	1	63 a	2. "	1	65 a	16. "	1
22 a	15. "	$\frac{1}{2}$	64 a	3. "	1	66 a	17. "	1
23 a	15. "	$\frac{1}{3}$	65 a	4. "	1	67 a	18. "	1
24 a	16. "	2	66 a	5. "	2	68 a	19. "	$\frac{1}{2}$
25 a	18. "	1	67 a	7. "	$\frac{1}{2}$	69 a	19. "	$\frac{1}{2}$
26 a	19. "	1	68 a	7. "	$\frac{1}{2}$	70 a	21. "	1
27 a	20. "	1	69 a	8. "	2	71 a	22. "	2
28 a	21. "	1	70 a	10. "	$\frac{1}{2}$	72 a	24. "	1
29 a	22. "	1	71 a	10. "	$\frac{1}{2}$	73 a	25. "	2
30 a	23. "	1	72 a	11. "	1	74 a	27. "	1
31 a	24. "	1	73 a	12. "	1	75 a	28. "	1
32 a	25. "	1	74 a	13. "	1	76 a	29. "	1
33 a	26. "	1	75 a	14. "	1	77 a	30. "	1
34 a	27. "	1	76 a	15. "	$\frac{1}{2}$	78 a	31. "	2
35 a	28. "	1	77 a	15. "	$\frac{1}{2}$	79 a	2. VI.	1
36 a	29. "	1	78 a	16. "	$\frac{1}{2}$	80 a	3. "	1
37 a	1. III.	1	79 a	16. "	$\frac{1}{2}$	81 a	4. "	1
38 a	2. "	1	80 a	17. "	$\frac{1}{2}$	82 a	5. "	3
39 a	3. "	2	81 a	17. "	1	83 a	8. "	} unter- bliebene Teilung normal
40 a	5. "	2	82 a	18. "	1	84 a	9. "	
41 a	7. "	2	83 a	19. "	2			
42 a	9. "	1	84 a	21. "	1			

† Tumorbildung beim Vordertier, darauf Tod am 10. VI. 1920.

b = Hintertier.

Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate	Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate	Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate
1 b	26. I.	1	25 b	1. III.	1	49 b	22. IV.	2
2 b	27. "	1	26 b	2. "	2	50 b	24. "	1
3 b	28. "	1	27 b	4. "	2	51 b	25. "	2
4 b	29. "	1	28 b	6. "	5	52 b	27. "	2
5 b	30. "	1	29 b	11. "	3	53 b	29. "	2
6 b	31. "	1	30 b	14. "	3	54 b	1. V.	2
7 b	1. II.	1	31 b	17. "	2	55 b	3. "	1
8 b	2. "	2	32 b	19. "	2	56 b	4. "	4
9 b	4. "	2	33 b	22. "	3	57 b	8. "	1
10 b	6. "	1	34 b	24. "	3	58 b	9. "	2
11 b	7. "	1	35 b	27. "	2	59 b	11. "	2
12 b	8. "	2	36 b	29. "	1	60 b	13. "	4
13 b	10. "	2	37 b	30. "	2	61 b	17. "	1
14 b	12. "	1	38 b	1. IV.	3	62 b	18. "	2
15 b	13. "	1	39 b	4. "	1	63 b	20. "	3
16 b	14. "	1	40 b	5. "	1	64 b	23. "	4
17 b	15. "	2	41 b	6. "	2	65 b	27. "	3
18 b	17. "	2	42 b	8. "	3	66 b	30. "	3
19 b	19. "	1	43 b	11. "	2	67 b	2. VI.	3
20 b	20. "	2	44 b	13. "	2	68 b	5. "	4
21 b	22. "	2	45 b	15. "	1	69 b	9. "	3
22 b	24. "	2	46 b	16. "	2	70 b	12. "	†
23 b	26. "	2	47 b	18. "	2			
24 b	28. "	2	48 b	20. "	2			

Streck

andere Werte für die Teilungsrate erhält man, wenn stets das Hintertier zur Weiterzucht genommen wird. Hier beträgt die Durchschnittsteilungsrate für *St. unicolor* 3 Tage und die Schwankungen sind noch erheblicher; entsprechend liegen die Verhältnisse bei den Linien A und D von *St. leucops*, wie die Protokolle zeigen. Gelegentlich, aber äußerst selten, kommt es auch vor, daß statt der normalerweise sich findenden einfachen Zweiteilung vorübergehende Teilungshemmungen auftreten, so daß bei der Teilung, die aber meist nicht gleichzeitig erfolgt, 3 Tiere zustande kommen. Es liegt hier offenbar der Anfang von Kettenbildung vor, wie sie bekanntlich bei verwandten Formen (*Microstomum*) angetroffen wird. Diese Dreierformen entstehen in der Weise, daß zuerst eine normale Zweiteilung angebahnt wird, jedoch das künftige Vordertier, ehe es sich abschnürt, schon die nächste Teilungszone anlegt.

Ich lasse nun die Protokolle einer Linie von *St. unicolor* bei 21° aus dem Jahre 1921 und zweier Linien von *St. leucops* (A u. D) ebenfalls bei 21° aus den Jahren 1920 und 1921/22 folgen. Die Zählkulturen von Vorder- und Hintertier sind dabei parallel aufgeführt, und das Vordertier nochmals durch den Buchstaben a, das Hintertier durch den Buchstaben b gekennzeichnet. Einige Male starb ein Tier der Vorder- oder Hintertierserie, und die Serie wurde dann durch das entsprechende Vorder- (a) resp. Hinter- (b) Tier der parallelen anderen Serie ersetzt. Ein solches von einer Hintertierserie abstammende Vordertier ist dann als (b)a [umgekehrt (a)b] bezeichnet.

Protokoll 5.

Stenostomum leucops (Klon A), Individualzählkultur, 1920. 21--22° C., Colpidium.
Teichwasser.

a = Vordertier, b = Hintertier.

a			a			a		
Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate	Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate	Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate
1 a	25. III.	3	25 a	11. V.	5	49 a	14. VII.	2
2 a	28. "	2	26 a	16. "	1	50 a	16. "	3
3 a	30. "	1	27 a	17. "	1	51 a	19. "	3
4 a	31. "	2	28 a	18. "	1	52 a	22. "	1
5 a	2. IV.	3	29 a	19. "	2	53 a	23. "	1
6 a	5. "	1	30 a	21. "	4	54 a	24. "	2
7 a	6. "	2	31 a	25. "	2	55 a	26. "	3
8 a	8. "	1	32 a	27. "	3	56 a	29. "	4
9 a	9. "	1	33 a	30. "	3	57 a	2. VIII.	1
10 a	10. "	2	34 a	2. VI.	3	58 a	3. "	1
11 a	12. "	2	35 a	5. "	5	59 a	4. "	2
12 a	14. "	1	36 a	7. "	3	60 a	6. "	2
13 a	15. "	1	37 a	10. "	2	61 a	8. "	1
14 a	16. "	2 (3 in ein. Kette)	38 a	12. "	4	62 a	9. "	1
15 a	18. "	1	39 a	16. "	5	63 a	10. "	2
16 a	19. "	2	40 a	21. "	5	64 a	12. "	2
17 a	21. "	1	41 a	26. "	3	65 a	14. "	2
18 a	22. "	2	42 a	29. "	3	66 a	16. "	4
19 a	24. "	3	43 a	1. VII.	1	67 a	20. "	9
20 a	27. "	1	44 a	2. "	1	68 a	29. "	3
21 a	28. "	3	45 a	3. "	2	69 a	1. IX.	2
22 a	1. V.	4	46 a	5. "	3	70 a	3. "	5
23 a	5. "	3	47 a	8. "	2	71 a	8. "	
24 a	8. "	3	48 a	10. "	4	a	†	

b			b			b		
Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate	Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate	Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate
1 b	25. III.	3	22 b	1. V.	2	35 b	17. VII.	6
2 b	28. "	3	23 b	3. "	2	36 b	23. "	14 Kette v. 3 Tieren
3 b	31. "	4	24 b	5. "	7	37 b	6. VIII.	4
4 b	4. IV.	2	25 b	12. "	4	38 b	10. "	4
5 b	6. "	3	26 b	16. "	3	39 b	14. "	1
6 b	9. "	3	27 b	19. "	3	40 b	15. "	7
7 b	12. "	4	28 b	22. "	5	41 b	22. "	6
8 b	16. "	4	29 b	27. "	6	42 b	28. "	13
9 b	20. "	1	30 b	2. VI.	5	43 b	10. IX.	5
10 b	21. "	3	31 b	7. "	7	44 b	15. "	5
11 b	24. "	†	32 b	14. "	19	45 b	20. "	—
21(a)b	28. "	3 abgezw. von 21 a	33 b	3. VII.	8		†	
			34 b	11. "	6			

Abgesehen von den erwähnten Schwankungen der Teilungsrate erfolgt also, wie die Protokolle zeigen, bei völligem Ausschluß sexueller Erscheinungen ein gleichmäßiges Wachstum und gleichmäßige vege-

aktive Vermehrung ohne physiologische Degeneration und Depression. Die Versuche gehen bereits über zwei Jahre. Da die von 1920 geführte Zählkultur von *St. unicolor* bei Generation Nr. 90, resp. 84 abbrach und *St. unicolor* wegen der erwähnten leichten Erkrankungen nicht mehr in

Protokoll 6.

Stenostomum leucops (Klon D II), Individualzählkultur.

18. I. 1921—6. III. 1922, Teichwasser filtriert, Colpidien-Aufschwemmung 20°.

a			b		
Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate	Nr. der Gen.	Datum	Teilungsrate
	1921			1921	
1 a	18. I.	5	1 b	18. I.	5
2 a	23. "	3	2 b	23. "	4
3 a	26. "	2	3 b	27. "	3
4 a	28. "	3	4 b	30. "	4
5 a	31. "	3	5 b	3. II.	5
6 a	3. II.	6	6 b	8. "	8
7 a	9. "	5	7 b	16. "	10
8 a	14. "	4	8 b	26. "	6
9 a	18. "	2	9 b	4. III.	9
10 a	20. "	3	10 b	13. "	12
11 a	23. "	4	11 b	25. "	9
12 a	27. "	6	12 b	3. IV.	18
13 a	5. III.	7 †	13 b	21. "	32
14 (b)a	23. V.	2	14 b	23. V.	11
15 a	25. "	5	15 b	3. VI.	8
16 a	30. "	5	16 b	11. "	10
17 a	4. VI.	2	17 b	21. "	25
18 a	6. "	12	18 b	16. VII.	1
19 a	18. "	10	19 b	17. "	4
20 a	28. "	21	20 b	21. "	7
21 a	19. VII.	1	21 b	28. "	4
22 a	20. "	7	22 b	1. VIII.	6
23 a	27. "	5	23 b	7. "	24
24 a	1. VIII.	5	24 b	31. "	15
25 (b)a	19. "	18	25 b	15. IX.	—
26 a	31. "	12	26 b	?	—
27 a	2. IX.	2	27 b	5. X.	13
28 a	18. "	16	28 b	18. "	12
29 a	5. X.	13	29 b	20. "	12
30 a	16. "	11	30 b	1. XI.	13
31 a	27. "	11	31 b	14. "	37
32 a	7. XI.	20	32 b	11. XII.	36
33 a	14. "	7	33 b	17. "	14
34 a	21. "	4	34 b	31. "	10
35 a	25. "	16			
36 a	11. XII.	19		1922	
37 a	30. "	12	35 b	10. I.	11
	1922		36 b	21. "	30
38 a	11. I.	9	37 b	20. II.	—
39 a	20. "	26			
40 a	15. II.	19			
41 a	6. III.				

Von hier weitergeführt 14 (b)a mit dem 5 a Tier d. b Serie

Weitergeführt v. St I b Reihe

Zählkultur genommen wurde, kommt als längste Zeit einer Zählkultur nur *St. leucops* in Betracht. Auch von dieser Form brach die Zählkultur von Klon A im November 1920 infolge von Erkrankung ab. Während aber *St. unicolor* völlig eingegangen war, hatte sich *St. leucops* in Massenkulturen, die seit November 1919 ununterbrochen unter ständiger Kontrolle geführt wurden, erhalten. Von dieser aus wurde im Januar 1921 wieder eine neue Zählkultur (Klon D) angelegt, die bis heute weitergeht. Der Klon A erreichte bis jetzt (Juli 1922) 71 Generationen, der Klon D 60. Wenn man aus den vorher geführten Massenkulturen die Teilungsrate des Klones D berechnet — sexuelle Erscheinungen können auch bei den Massenkulturen als völlig ausgeschlossen gelten — so kommen wir auf eine Gesamtzahl von 170 Generationen (60 in Zählkulturen + 110 in Massenkulturen 8 Teilungen pro Monat) für die Vordertiere des Klones D von *St. leucops*. Die Zahl dieser Generationen scheint mir aber auch hier zu genügen, um dieselben Schlüsse zu rechtfertigen, wie ich sie nach den *Eudorina*-Versuchen für die Einzelligen gezogen habe, daß nämlich unter den gegebenen Bedingungen die Möglichkeit einer dauernden ungeschlechtlichen resp. vegetativen Vermehrung ohne Sexualität und ohne sonstige Regulation außer der gewöhnlichen Teilung auch für diese vielzelligen Organismen gegeben ist. Somit gilt also die sogenannte potentielle Unsterblichkeit der Protozoen im Sinne Weismanns nicht nur für gewisse Protozoen (durchaus nicht alle), sondern auch im Gegensatz zu den sonstigen Anschauungen Weismanns über die Ursache und den Ursprung des physiologischen Todes auch von niederen vielzelligen Tieren mit Zweiteilung.

II. Regenerationsversuche an *St. unicolor* und *St. leucops*.

Die Regenerationsversuche an diesen Würmern wurden in derselben Weise und unter denselben Bedingungen ausgeführt, wie sie oben für *Stentor coeruleus* angegeben wurde. An Stelle der hohlgeschliffenen Objektträger wurden bei den späteren Versuchen nur noch Boverischalen verwendet, weil sich herausgestellt hatte, daß die Objektträgerkulturen (wohl wegen der geringen Menge von Kulturflüssigkeit) leichter Schädigungen ausgesetzt sind. Andererseits sind die ca. 1—2 mm großen Würmchen groß genug, um als Einzelindividuen unter der Lupe leicht auch in den größeren Boverischalen sich auffinden zu lassen, was durch ihre weiße Farbe noch erleichtert wird. Die Operation ist bei den Turbellarien ebenfalls bequemer als bei den Stentoren durchzuführen. Immerhin erfordert sie eine gewisse Übung und Geschicklichkeit, da die Tiere ständig in Bewegung sind und in der Regel während der Bewegung durchschnitten werden müssen. Besonders, wenn die Tiere an bestimmter Stelle (Vorder- oder Hinterende) geschnitten werden sollen, ist Vorsicht und Erfahrung nötig. Am besten gelingt es, wenn die Tiere langsam kriechend auf dem Grund der Schale sich fortbewegen. Da *St. leucops* sich als wider-

standsfähiger gegen Schädlichkeiten erwiesen hat und daher längere Serienversuche mit dieser Form durchgeführt werden konnten, so gebe ich im folgenden nur von *St. leucops* genauere Mitteilungen und eingehende Protokolle. Von dieser Form wurden vom Januar 1921 bis März 1922, also über ein Jahr lang 4 Hauptserien von fortgesetzten Regenerationsversuchen durchgeführt.

1. Serie. Vordere resp. hintere Hälfte nach Durchschneiden der Mitte weiter geführt.
2. Serie. Desgl.
3. Serie. Tier, dem immer nur ein kurzes Stück (etwa $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{6}$) des Hinterendes abgeschnitten wurde.
4. Serie. Tier, dem stets nur der Kopf (etwa $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{6}$ des ganzen Tieres) abgeschnitten wurde.

Es wurden also bei der ersten und zweiten Serie von einem durchschnittenen Tier stets nur die vordere Hälfte dauernd nach jeder Operation weiter gezogen und nach Heranwachsen in der gleichen Weise wieder operiert, resp. umgekehrt die hintere Hälfte. Die Zeit für diese künstliche Regeneration und das darauf erfolgte Wachstum

Protokoll 7.

Stenostomum leucops Dauer-Regenerationsserie I.

29. I. 1921—6. III. 1922. Teichwasser filtriert; Colpidienaufschwemmung; 21° C.

Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit	Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit	Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit
	1921		16 a	21. VI.	3	32 a	22. X.	8
1 a	29. I.	4	17 b	24. „	13	33 a	30. „	26
2 a	3. II.	5	18 a	7. VII.	6	34 a	25. XI.	8
3 a	8. „	10	19 a	13. „	7	35 a	3. XII.	8
4 a	18. „	2	20 a	20. „	2	36 a	11. „	9
5 a	20. „	5	21 a	22. „	3	37 a	20. „	8
6 a	25. „	12	22 a	25. „	3	38 a	28. „	11
7 a	9. III.	4	23 a	28. „	4			
8 a	13. „	3	24 a	1. VIII.	6		1922	
9 a	16. „	24	25 a	7. „	8	39 a	8. I.	6
10 a	9. IV.	4	26 a	15. „	8	40 a	14. „	18
11 a	13. „	6	27 b	23. „	9	41 a	1. II.	7
12 b	19. „	5	28 a	1. IX.	4	42 b	8. „	12
13 a	24. V.	6	29 a	5. „	17	43 a	20. „	7
14 a	30. „	7	30 a	22. „	20	44 a	27. „	8
15 a	6. VI.	15	31 a	12. X.	10	45 a	6. III.	

dauert länger als für eine Teilung und bei einem Hintertier wieder etwas länger als bei einem Vordertier. Bei dieser Art der Operation besteht zwischen der normalen Teilung und der künstlichen Regeneration gewissermassen nur ein geringer Unterschied. Bei letzterer wird die Zweiteilung verfrüht, durch einen gewaltsamen Eingriff durchgeführt, während bei der normalen Zweiteilung die mit derselben verbundene Neubildung des Hinter- resp. Vorderendes bereits vor der Durchschnürung einsetzt. Es liegt also bei ersterer nur eine

etwas verfrühte und experimentell geänderte Zweiteilung vor. Für unser Problem bedeutet daher die Versuchsanordnung der Serie 3 und 4 eine weit eindringlichere und unzweideutigere Antwort, weil hier ein von der normalen Zweiteilung völlig abweichender experimenteller Vorgang die Teilung überflüssig macht. Bei Serie 3 und 4 dauert die Zeit der Regeneration und des Teilungswachstums in der Regel noch kürzer als bei der Serie 1.

Protokoll 8.

Stenostomum leucops Regenerationsserie III. (Entfernung des Hinterendes).
Vom 22. I. 1921—17. IX. 1921. Teichwasser filtriert; Colpidien-Aufschwemmung; 21° C.

Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit	Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit
1 a	22. I.	8	13 b	24. V.	3 abgez.
2 a	30. „	5	14 a	27. „	3 von Reg.
3 a	4. II.	3	15 a	30. „	2 Ser. I
4 a	7. „	15	16 a	1. VI.	2 1/2 a vom
5 b	22. „	9	17 a	4. „	3 1/2 IV.
7 a	3. III.	1	18 a	6. „	3
8 a	4. „	2	19 a	21. „	15
9 a	6. „	1	20 a	24. „	3
10 a	7. „	2	21 a	29. „	5
11 a	9. „	3	22 a	1. VII.	2
12 a	12. „	3	23 a	5. „	4
13 a	15. „	2	24 a	7. „	2
14 a	17. „	2	25 a	12. VII.	5
15 a	19. „	3	26 a	13. „	1
16 a	22. „	9	27 a	16. „	3
17 a	31. „	3	28 a	20. „	4
18 a	3. IV.	2	29 a	22. „	2
19 a	5. „	6	30 a	25. „	3
20 a	11. „	3	31 a	28. „	3
21 a	14. „	5	32 a	30. „	2
22 a	19. „	7	33 a	9. VIII.	10
23 a	26. „	14	34 a	13. „	4
24 a	10. V.	†	35 a	21. „	8
			36 a	25. „	4
			37 a	2. IX.	8
			38 a	12. „	10
			39 a	17. „	5
					†

† am 23. V. 1921

Öfters wurden auch die beiden andern Möglichkeiten, fortgesetzte Regeneration eines abgeschnittenen Kopftheiles (Umkehrung von Serie 4) und fortgesetzte Regeneration eines abgeschnittenen Hinterendes durchgeführt, Versuche, die ebenfalls positiv ausfielen, wenn auch die Zahl der mißglückten Versuche natürlich erheblich größer ist. Da lange Serienversuche in dieser Anordnung für unser Problem weniger wichtig als Serie 3 und 4 sind und Untersuchungen über den Vorgang der Regeneration selbst nicht in unserem Plane lagen, so wurden sie nicht länger durchgeführt. Die Regeneration dauert natürlich bei diesen kleinen Köpfen erheblich länger als bei allen sonstigen Versuchen, wie das beigegebene kurze Protokoll zeigt.

Protokoll 9.

Stenostomum leucops Regeneration Serie IV (Entfernung des Kopfendes).

29. I. 1921—15. III. 1922. Teichwasser filtriert; Colpidienaufschwemmung; 21° C.

Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit	Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit	Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit
	1921		19b	10. VI.	10	38b	16. X.	8
1b	29. I.	3	20b	20. "	7	39b	24. "	6
2b	1. II.	5	21b	27. "	4	40b	30. "	15
3b	6. "	7	22b	1. VII.	4	41b	14. XI.	6
4b	13. "	7	23b	5. "	7	42b	21. "	17
5b	20. "	8	24b	12. "	7	43b	8. XII.	11
6b	28. "	9	25b	19. "	2	44b	19. "	11
7b	9. III.	9	26b	21. "	2	45b	30. "	7
8b	18. "	9	27b	23. "	8			
9b	27. "	6	28b	1. VIII.	6		1922	
10b	2. IV.	9	29b	7. "	8	46b	6. I.	8
11b	11. "	8	30b	15. "	8	47b	14. "	8
12b	19. "	5	31b	23. "	16	48b	22. "	17
13b	24. "	10	32b	9. IX.	13	49b	8. II.	12
14b	4. V.	11	33b	22. "	3	50b	20. "	7
15b	15. "	11	34b	26. "	7	51b	27. "	7
16b	26. "	7	35b	3. X.	5	52b	6. III.	9
17b	2. VI.	4	36b	8. "	4	53b	15. "	
18b	6. "	4	37b	12. "	4			

Protokoll 10.

Stenostomum leucops Regeneration IVa. Abgezweigt vom Kopf von St. IV 48b vom 22. I. 1922.

Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit
48 (b) a	22. I.	25
49 a	16. II.	27
50 a	15. III.	27

Ein weiterer Versuch ist noch von Interesse, weil er beweist, daß die fortgesetzte Regeneration auch nach langer Durchführung eine Weiterführung durch normale Zweiteilung in keiner Weise beeinträchtigt. Die Regenerationsserie III a wurde nach der 33. Operation am 27. Oktober 1921 nicht wieder rechtzeitig operiert und das regenerierte Individuum teilte sich am 3. 11. normal. Die Tochtertiere wurden nun weitergeführt und vermehrten sich in der Folge normal bis zum 14. Januar 1922 auf ca. 60 Tiere.

Zusammenfassend ist somit auch für diese Turbellarien wie für *Stentor* die Annahme berechtigt, daß durch fortgesetzte Regenerationen die Fortpflanzung völlig ausgeschaltet werden kann ohne irgendwelche Beeinträchtigungen und Schädigungen für die Tiere. In Anbetracht der oben geschilderten Versuchsbedingungen bei *St. leucops* Serie III u. IV und der normalen weiteren

Teilung nach Serie II (Prot. 11), sowie der viel längeren Durchführung der Versuche — über 1 Jahr — kann dieser Schluß sogar als viel gesicherter gelten als für *Stentor*. Konnte doch in den besonders beweisenden Serien I und IV dasselbe Individuum durch 45 resp. 52 Operationen am Leben erhalten werden, während in der gleichen Zeit 47 normale Zwei-

Protokoll 11.

Stenostomum leucops Dauerregeneration Serie II mit nachfolgender Normalteilung.
22. I. 1921—27. X. 1921 resp. 14. I. 1922. Teichwasser filtriert; Colpidien-
aufschwemmung; 21° C.

Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit	Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit	Nr. der Operation	Datum	Zwischenzeit
	1921		13 a	13. IV.	3	26 a	26. VIII.	3
1 a	22. I.	9	14 a	16. „	3	27 a	29. „	14
2 b	31. „	15	15 b	19. „	7	28 a	12. IX.	10
3 a	15. II.	3	16 a	26. V.	6	29 a	22. „	10
4 a	18. „	4	17 a	2. VI.	4	30 a	2. X.	6
5 a	22. „	5	18 a	6. „	10	31 a	8. „	4
6 a	27. „	6	19 a	16. „	8	32 a	12. „	15
7 a	5. III.	7	20 a	24. „	22	33 a	27. „	
8 a	12. „	3	21 a	16. VII.	3			
9 a	15. „	5	22 a	19. „	11			
10 a	20. „	5	23 b	30. „	4			
11 a	5. IV.	3	24 a	3. VIII.	4			
12 b	8. „	5	25 a	7. „	19			
							geteilt am 3. XI. und von da ab bis 14. Jan. 1922 normale Teilungen (50—60 Tiere)	

teilungen stattfanden. Im März 1922 wurden die Regenerationsversuche an *St. leucops* abgebrochen in der Überzeugung, daß in Anbetracht der langen Dauer der Versuche mit dieser Methode die Tiere potentiell ad infinitum unter Ausschluß der Fortpflanzung am Leben erhalten werden können. Im Gegensatz zur Weismannschen potentiellen Unsterblichkeit der Protozoen wäre hiermit die experimentelle Möglichkeit von echter potentieller Unsterblichkeit von Individuen und zwar von gewissen Protozoen wie Metazoen aufgezeigt. Wenn wir jedoch von dieser Formulierung der Ergebnisse absehen und uns auf die Beantwortung der eingangs gestellten physiologischen Frage beschränken, so ist jedenfalls durch die Versuche erwiesen, daß jegliche Fortpflanzung bei tierischen Organismen ausgeschaltet und die verjüngende Wirkung derselben durch fortgesetzte Regeneration ersetzt werden kann.

Zusammenfassung.

1. *Stentor coeruleus* kann in Individualzählkulturen in filtriertem Teichwasser mit Aufschwemmung von *Colpidium* (kultiviert auf Knop. Agar. mit Bakterien) gezüchtet werden. (35 Generationen in 52 Tagen).
2. Die Teilung von *Stentor coeruleus*-Individuen desselben Klons konnte innerhalb dieser Zeit durch 25 Amputationen desselben Individuums mit nachfolgender Regeneration ersetzt werden.

3. Die Turbellarien *Stenostomum unicolor* und *St. leucops* wurden mit der gleichen Methode rein agam über zwei Jahre hindurch kultiviert, ohne physiologische Degeneration etc. Für diese vielzelligen Tiere gilt also auch die potentielle Unsterblichkeit im Sinne Weismanns.
4. Innerhalb der Temperaturgrenzen von 16° bis 26° folgen Wachstum und Teilungsrate von *St. unicolor* der Vant Hoff'schen Regel (bei 16° vollziehen sich 10 Teilungen in 15 Tagen, bei 26° in 7 Tagen).
5. Die Teilung von *St. unicolor* und *St. leucops* läßt sich durch fortgesetzte Amputationen mit nachfolgender Regeneration desselben Tieres ersetzen. Ein Individuum von *St. leucops* (Ser. IV) wurde durch 52 Amputationen eines kleinen Kopfstückes, ein anderes (Serie I) durch 45 Amputationen der hinteren Hälfte über 13 Monate am Leben erhalten, während in derselben Zeit bei anderen Individuen desselben Klons 41 Teilungen stattfanden.
6. Individuen von *St. leucops*, bei denen montelang (ca. 9 Monate) durch fortgesetzte Amputation jegliche Fortpflanzung ausgeschaltet war, können sich weiterhin normal teilen.

Literaturverzeichnis.

- Child, C. M. (1911): Senescence rejuvenescence based on experiments with Planaria. Arch. f. Entwicklungsmechanik, Bd. 31.
- Goetsch, W. (1921): Beiträge zum Unsterblichkeitsproblem der Metazoen. Biolog. Zentralblatt Bd. 41.
- (1922): Beiträge zum Unsterblichkeitsproblem der Metazoen. II. Teil. Biolog. Zentralblatt Bd. 42, 5.
- Goette, A. (1883): Über den Ursprung des Todes. Hamburg und Leipzig.
- Hartmann, M. (1904): Tod und Fortpflanzung. München, Reinhardt.
- (1917): Untersuchungen über die Morphologie und Physiologie des Formwechsels (Entwicklung, Fortpflanzung, Befruchtung und Vererbung) der Phytomonadinen (Volvocales). II. Mitt. Sitz.Ber. d. kgl. Akad. d. Wiss. Bd. 52.
- (1921): Untersuchungen über die Morphologie und Physiologie des Formwechsels der Phytomonadinen (Volvocales). III. Mitt. Arch. f. Protistenkunde B. 43, 1/2.
- Hertwig, R. (1906): Über die Ursache des Todes. Beil. z. Allg. Zeitung, München, Nr. 288/89.
- Jahn, E. (1920): Lebensdauer und Alterserscheinungen eines Plasmodiums (Myxomycetenstudien Nr. 10). Ber. d. deutsch. bot. Ges. Bd. 37.
- Popoff, M. (1909): Experimentelle Zellstudien. Über einige Ursachen der physiologischen Depression der Zelle. Arch. f. Zellf. Bd. 4, 1.
- Rubner, M. (1908): Das Problem der Lebensdauer und seine Beziehungen zu Wachstum und Ernährung. München und Berlin.
- Stolte, H.-A. (1922): Experimentelle Untersuchungen über die ungeschlechtliche Fortpflanzung der Naiden.* Zoolog. Jahrb. Bd. 39.
- Weismann, A. (1882): Über die Dauer des Lebens. Jena.
- (1892): Über Leben und Tod. Jena.
- Woodruff, L. L. (1908): The life cycle of Paramecium etc. Amer. Nat. Vol. 42.
- (1913): 3300 Generationen von Paramecium ohne Konjugation und künstliche Reizung. Biol. Centralbl. Bd. 33.

Zur Morphologie und Optik der Schmetterlingsschuppen.

(Vorläufige Mitteilung.)

Von Fritz Süffert.

(Kaiser Wilhelm Institut für Biologie, Berlin-Dahlem, Abteilung Goldschmidt.)

Die älteren Angaben von Spuler, M. Baer u. a. über den Bau der Schmetterlingsschuppen, auf die in der Literatur bisher zurückgegriffen werden mußte, sind sehr unvollständig und enthalten prinzipielle Irrtümer und Unklarheiten, die durch falsche Deutung der schwierigen mikroskopischen Bilder entstanden sind. Die einzige gründliche Untersuchung über die optischen Erscheinungen an Schuppen von Biedermann läßt viele Fragen offen. Eine Neuuntersuchung schien daher bei der Wichtigkeit des Objektes für allgemeine Probleme geboten. Die hauptsächlichlichen Resultate sind folgende:

1. Der Bau der Normalschuppen.

Jede Schuppe besteht, wie bekannt, aus einer Oberseiten- und einer Unterseitenlamelle, die an den Rändern ineinander übergehen und zwischen sich ein luftefülltes Lumen enthalten. Sie sind verbunden durch zahlreiche das Lumen durchsetzende Stützbälkchen, die ich „Trabekeln“ nennen will. Diese Trabekeln¹⁾, die ganz allgemein vorhanden sind, sind häufig falsch gedeutet worden: als Leisten, wozu Querschnitte leicht Anlaß geben; als Pigmentkörnchen im Aufsichtsbild; vielleicht sind sie auch mit den Zäpfchenreihen identisch, in die sich angeblich die Längsleisten der Oberseitenlamelle bei stärkerer Vergrößerung auflösen lassen, und die ich nirgends finden konnte.

Die Oberseitenlamelle ist fast stets in außerordentlich regelmäßige parallele Längsfalten gelegt, die nach außen scharfgeknickte Grate bilden. Diese Grate sind häufig zu kompakten Längsleisten verstärkt. Die dazwischenliegenden Teile der Lamelle sind nur in seltenen Fällen kontinuierlich: Meist sind sie durchbrochen, so daß das Schuppenlumen an vielen Stellen nach außen kommuniziert. Die Reduktion dieser Verbindungsteile kann verschieden weit gehen. Im einfachsten Fall steht zwischen je zwei Längsleisten eine mehr weniger regelmäßige Längsreihe von runden Löchern (Lochreihentypus). Sind sehr viele unregelmäßige Löcher vorhanden und sind die stehbleibenden Brücken sehr schmal, so daß sie als Stäbchen erscheinen, so entsteht ein unregelmäßiges Maschenwerk (Netztypus). Denkt man sich eine regelmäßige Längsreihe von Löchern als Ausgangspunkt, so entsteht durch Vergrößerung der Löcher ein regelmäßiges System von übrigbleibenden Querleisten zwischen den Längsleisten (Leitertypus). Zwischen diesen Formen sind alle Übergänge zu finden, sie sind aber doch in ihrer typischen Ausbildung für gewisse systematische Gruppen charakteristisch.

1) A. G. Mayer (1896) beschreibt sie richtig und nennt sie „Pfeiler“.

so der Lochreihentypus für SpHINGIDEN, der Netztypus für PAPILIONIDEN, der Leitertypus für NYMPHALIDEN. Die Verteilung der Trabekeln, so weit sie nicht unter den Längsleisten stehen, ist von den genannten Strukturen abhängig. Sie stehen z. B. beim Lochreihentyp unter den meist wulstförmig verstärkten Lochrändern, beim Netztyp unter den Knotenpunkten der Maschen, beim Leitertyp zu 1—3 unter jedem Querleistchen.

Die Unterseitenlamelle ist in den meisten Fällen, so wie bisher bekannt, sehr dünn, glatt und homogen. In gewissen Fällen aber trägt sie eine fächerförmige Anordnung von Falten (Thais) oder sogar von verdickten Längsleisten (gewisse Mikrolepidopteren). Meist stehen die letzteren in deutlicher Beziehung zu den Längsleisten der Oberseite als deren Verlängerung auf die Unterseite. Es sind sozusagen die Längsleisten selbst, die an ihrem basalen und distalen Ende um die Schuppenkante herum auf die Schuppenunterseite verlaufen und hier, indem sie nach einem Punkte nahe dem Schuppenstiel zusammenlaufen, das genannte fächerförmige Bild geben.

Es sei erwähnt, daß ich weder die von M. Baer angegebenen röhrenförmigen Hohlräume in den Längsleisten, noch die nach Spuler im Chitin eingelagerten Pigmentkörnchen finden konnte.

2. Optische Erscheinungen an Normalschuppen.

Bei pigmentierten Schuppen (ich habe das Pigment stets als diffuse Färbung des Chitins gefunden) erklärt sich aus dem Vorhandensein eines dichten Waldes senkrechter Säulchen (Trabekeln) die starke Lichtabsorption der Schuppen bei verhältnismäßig geringer Masse des Chitins und geringer Konzentration des Pigmentes (ähnliche Wirkung wie beim Samt oder der papillösen Epidermis mancher Blumenblätter).

Fragen wir uns, zu welchen optischen Phänomenen, abgesehen von der Lichtabsorption durch Pigmente, der geschilderte Bau der Schuppen Veranlassung geben kann, so finden wir vier: Weiß durch diffuse Reflexion, Blau trüber Medien, Interferenzfarben durch dünne Blättchen, Interferenzfarben durch Beugung an feinen Gittern.

1. Das Vorhandensein zahlreicher unregelmäßig gegeneinander geneigter spiegelnder Flächen (Längsleisten, Querleistchen, Trabekeln, Unterseitenlamelle) bewirkt diffuse Reflexion und läßt die Schuppe weiß erscheinen, wenn Absorption ausgeschaltet, d. h. wenn die Schuppe ungefärbt ist. (Man sieht, es ist nicht richtig, zu sagen: die weißen Schuppen sind weiß, weil sie Luft enthalten.)

2. Findet die diffuse Reflexion an besonders kleinen Teilchen innerhalb der unpigmentierten Schuppe statt, so kann, falls ein dunkler Hintergrund, etwa durch eine dunkelpigmentierte Stützschuppe, gegeben ist, wie es tatsächlich häufig der Fall ist, das Blau trüber Medien erscheinen (z. B. blaue Randflecken der Vanessen).

3. Wie schon Spuler festgestellt hat, ist die Unterseitenlamelle dünn genug, um als Interferenzfarbengebende, dünne Schicht zu wirken.

Sie erzeugt tatsächlich ziemlich kräftige derartige Farben, die den ersten Ordnungen des Newtonschen Ringsystems angehören. Man kann sich davon leicht überzeugen, wenn man die Schuppen von der Unterseite betrachtet, indem man die Schuppenlage eines ganzen Flügels auf einer klebrig gemachten Fläche abzieht. Dabei fällt auf, daß verschiedenen pigmentierte Schuppenbezirke auch in der Farbe ihres „Unterseitenglanzes“ sich unterscheiden. Es ist also dem chemischen Unterschied im Pigment ein Strukturunterschied (in der Dicke der Unterseitenlamelle) korreliert, es handelt sich in den verschiedenen Zeichnungselementen nicht nur um verschieden gefärbte, sondern auch um sonst verschiedenartige Schuppen. Die so im reflektierten Licht entstehenden Farbenbilder sind oft (z. B. bei *Pyrameis atalanta*) sehr reizvoll. Es fragt sich nun: Was ist von dieser Pracht normalerweise, d. h. von der Oberseite der Schuppen, zu sehen? Bei dunkelpigmentierten Schuppen naturgemäß sehr wenig. Und doch kann man bei aufmerksamer Betrachtung auch bei den dunkelsten Schuppen meistens Spuren davon sehen, die zum Teil für den Seidenschimmer der Schmetterlingsflügel verantwortlich sind. Nachdem wir erfahren haben, daß die Oberseitenlamelle Löcher hat, ja meist nur aus einem Gitter besteht, ist daran nichts Merkwürdiges. Bei weniger dunklen Schuppen und bei solchen mit sehr weitem Oberseitengitter und mit weitstehenden Trabekeln wird die Erscheinung viel deutlicher (der Bronzeglanz vieler Noctuiden gehört hierher), zuweilen so deutlich, daß der Eindruck von Schillerfarben entsteht (*Papilio philenor*, *Nyctalemon*, *Salamis*, *Anaea*), am deutlichsten natürlich bei pigmentlosen Schuppen. Auf diese Weise entsteht z. B. das metallische Grün der Zentralschuppen in den Hinterflügelunterseitenzellen von *Pyrameis atalanta*.

Geht die Reduktion der Oberseitenlamelle so weit, daß nur noch die Längsleisten als der Unterseitenlamelle direkt anliegende Stäbe mit rudimentären Querleistchen und Trabekeln übrig bleiben, so haben wir eigentlich schon Spezialschuppen vor uns. Solche Verhältnisse, die den Unterseitenglanz am ungehindertsten durchtreten lassen, finden sich häufig bei den über den eigentlichen Schillerschuppen liegenden glasklaren Deckschuppen von *Morpho*-Arten, wo dann der Unterseitenglanz der Deckschuppen mit der leuchtenden Farbe der Stützschnuppen sich zu einem eigenartigen Farbenspiel kombiniert.

4. Gitter, deren Regelmäßigkeit und Feinheit zur Erzeugung von Beugungsfarben genügen, haben wir in den Längsleisten, vor allem aber in den Querleistchen des Leitertypus vor uns. Die Abstände der letzteren betragen Bruchteile von 1μ . Tatsächlich lassen sich aufs Leichteste Gitterfarben an Schuppen demonstrieren, wenn man auf ein wie angegeben auf Glas hergestelltes Klatschpräparat von der einen Seite Licht senkrecht zur Schuppenebene einfallen läßt und von der andern Seite aus einer gegen die Lichtrichtung geneigten Richtung das Präparat betrachtet. Dann sieht man, wenn das Auge sich in einer Ebene befindet, die von den Längsleisten der Schuppen senkrecht geschnitten

wird, die von den Längsleisten erzeugten Gitterfarben. Bei Schuppen vom Leitertyp, und nur bei diesen, sieht man, wenn das Auge sich in einer Ebene befindet, die von den Querleistchen senkrecht geschnitten wird, die Gitterfarben der Quergitter. Entfernt man das Auge innerhalb einer der eben gekennzeichneten Ebenen immer mehr seitwärts von dem Wege des direkt durch die Schuppen durchfallenden Lichtes, so erscheinen der Reihe nach alle Farben des Spektrums, am stärksten abgelenkt das Rot, was das Spektrum als Gitterspektrum kennzeichnet.

Auch hier fällt auf, daß die verschiedenen pigmentierten Zeichnungselemente gleichzeitig, d. h. bei einem bestimmten Beugungswinkel, verschiedene Gitterfarben zeigen. Das läßt vermuten, daß die Gitterweiten verschieden sind. Messungen bestätigen die Vermutung. Damit haben wir einen weiteren Strukturunterschied der die einzelnen Zeichnungselemente bildenden Schuppen gefunden.

Durchfallendes Licht kommt für die normale Farbwirkung der Schuppen nicht in Betracht. Was sieht man im auffallenden Licht? Die an den Quergittern des Leitertyps genau wie beim Rowland'schen Gitter durch Beugung reflektierten Lichtes erzeugten Farben sind bei sehr vielen Formen, wenn man einmal darauf aufmerksam geworden ist, leicht wahrzunehmen, z. B. sehr deutlich an der Hinterflügelunterseite von *Pyrameis atalanta*. Charakteristisch ist der rasche Farbwechsel bei Hin- und Herwenden der Flügelfläche (Änderung des Beugungswinkels). Dieser Farbwechsel trägt viel zu dem „Changeant“ der Schmetterlinge bei. Er ist mit der Samtwirkung und dem Unterseitenglanz zusammen das, was gerade den eigenartigen stofflichen Eindruck der Schmetterlingsflügel bedingt. Meist herrscht ein Wechsel zwischen grünlich und goldbraun vor. Das ganze Spektrum von Blau bis Rot zeigen dagegen die schwarzen Flecke auf der Hinterflügeloberseite von *Arctia caia*. Das Blau dieser Flecke ist Gitterfarbe und geht bei stärkerer Beugung in Grün, Gelb, Rot über. Es ist dies der einzige Fall, wo ich eine auffällige Farbe mit Sicherheit als Gitterfarbe nachweisen konnte. Sie ist hier deshalb so deutlich, weil die betreffenden Schuppen eine stark glänzende Oberfläche haben (sie sind wie lackiert). Dieselbe Wirkung kann man z. B. mit schwarzen *Atalanta*-Schuppen erzielen, wenn man sie künstlich (durch Auftrocknenlassen einer ganz dünnen Lösung von Canadabalsam) lackiert.

3. Bau und Optik spezialisierter Schillerschuppen.

Der Silberglanz ist eine Verstärkung des optischen Weiß. Zu seiner Erklärung genügt natürlich erst recht nicht der Hinweis auf den Luftgehalt der Schuppen. Jede andere Schuppe enthält ebenso Luft. Es ist mir nicht gelungen zu ermitteln, wodurch die außerordentlich starke Reflexion erzeugt wird. Vielleicht liegen besondere stark reflektierende Substanzen an den Oberflächen oder ein besonderer Querschnitt der Oberseitenmembran bewirkt durch entsprechende Lichtbrechung, daß

auch bei steilem Lichteinfall an der Luft des Lumens Totalreflexion stattfindet. Die Silberschuppen (von *Argynnis* z. B.) zeigen an Besonderem nur eine kontinuierliche Oberseitenmembran ohne Löcher. Die von Biedermann angegebenen „Pigmentkörnchen“ sind die (wie die ganze Schuppe farblosen) Trabekeln, seine „Lüftröhren“ Täuschung.

Als „spezialisierte Schillerschuppen“ bezeichne ich solche Schuppen, deren optische Wirkung durch einen von der Norm stark abweichenden Bau bedingt ist. So viel ich gefunden habe, lassen sich die auffallenden Farben der Schmetterlinge auf zwei Bautypen zurückführen.

1. Der *Urania*-Typ. Ich nenne ihn nach dem Objekt, an dem sich die Erscheinungen besonders klar darstellen. *Urania Croesus* trägt auf der Hinterflügeloberseite geradezu schematisch das gesamte Spektrum eines der innersten Newtonschen Ringe zur Schau. Tatsächlich sind diese Farben durch dünne Lamellen erzeugte Interferenzfarben und zwar, und das ist das für diesen Typ Charakteristische, sind sie das Resultat der summierten Wirkung mehrerer (bei *Urania* 7!) übereinanderliegender Blättchen, die jeweils alle die gleiche Farbe ergeben, also offenbar genau gleich dick sind. Auf Querschnitten sieht man die übereinandergeschichteten, durch außerordentlich feine Luftschichten getrennten Chitinschichten. Durch teilweise Imbibition kann man einen Teil davon in seiner Wirkung ausschalten und die dadurch bedingte Abschwächung der Farbintensität beobachten. Infolge der summierten Wirkung tritt hier im durchfallenden Licht die zur Reflexfarbe komplementäre Farbe außerordentlich kräftig in die Erscheinung, während sie bei einfacher Lamelle (Unterscitenglanz) nur selten andeutungsweise sichtbar ist.

Ganz ähnlich liegen die Verhältnisse bei den farbenprächtigen tropischen Papilioniden, nur kompliziert durch eine besondere Struktur der Schuppen, ferner bei tropischen Lycaeniden und Zygaeniden.

Fragen wir nach den Beziehungen zum normalen Schuppenbau, so läßt sich zeigen, daß die vielschichtige Lamelle bei *Urania* der Unterseitenlamelle entspricht, bei Zygaeniden (*Erasmia pulchella*) der Oberseitenlamelle, weil bei diesen Formen die übrigen Bestandteile (Lumen, Trabekeln) gut erhalten sind. Bei Papilioniden fehlt jedes Lumen, die Schuppe ist eine solide Platte.

Jedenfalls ist klar, daß nirgends das Schuppenlumen, wie Biedermann meint, als dünne Lamelle farberzeugend wirkt. Davon unabhängig ist der von Biedermann geführte Nachweis, daß es sich um das Prinzip der Farben dünner Blättchen handelt und daß Oberflächenfarben im Sinne Walters nicht in Betracht kommen. Abweichend von Biedermann komme ich aber bei sorgfältigem Abwägen der nicht ganz eindeutigen Beobachtungen, besonders mit Rücksicht auf die Schuppenquerschnittsbilder von *Urania* dazu, nicht dünne Luftschichten, sondern feste Lamellen als farberzeugend anzusehen.

2. Der Morpho-Typ. Die von Biedermann und auch zuerst von mir auf Grund gewisser Imbibitionsbilder und des allgemeinen

Eindrucks gehegte Vermutung, daß bei den leuchtend blauen *Morpho*-Schuppen über dem vorhandenen normalen Gitter der Oberseitenlamelle dünne Lamellen ausgebreitet seien, bestätigt sich bei der Betrachtung von Schuppenquerschnitten nicht. Dafür sieht man eine höchst überraschende Struktur, die den bisherigen Untersuchern ganz entgangen ist²⁾. Die Längsleisten der meist dunkelpigmentierten Schuppe sind hohe schmale glasklare Chitinleisten, die im Querschnitt aussehen wie die Zähne eines Kammes. In Canadabalsam verschwinden sie vollkommen. Man muß in Alkohol untersuchen oder besser noch den Schnitt färben. Unter jeder dieser Glasleisten sitzt eine dichte Reihe dunkelpigmentierter, kegelförmiger Körper mit der Basis ihr anliegend, an der Spitze (d. h. also nach unten) in eine Trabekel auslaufend. Jeder dieser Körper bildet einen Knotenpunkt, in dem die Querleistchen an die Längsleiste stoßen.

Die physikalische Leistung dieser Struktur ist zunächst gänzlich rätselhaft. Manche Querschnitte erinnern unwillkürlich an Schnitte durch ein Fazettenauge, wo unter der Linse der kegelförmige Kristallkörper sitzt. Ob das mehr ist als bloße Ähnlichkeit, muß dahingestellt bleiben.

Nach diesem Prinzip sind weitaus die meisten Schillerschuppen gebaut: bei *Morphiden* und Verwandten, *Eryciniden*, zahlreichen *Nymphalidengruppen* (hierher gehört auch der viel untersuchte Schillerfalter *Apatura*), wahrscheinlich bei *Ornithopteren* unter den *Papilioniden*.

Zusammenfassend kann man jetzt über die Bedeutung der einzelnen Farbbildungsprinzipien sagen:

Ursprünglich hielt man die auffallenden, ohne Pigment zustandekommenden Schmetterlingsfarben für Gitterfarben (gemeinhin gelten sie auch jetzt noch dafür). Dabei dachte man hauptsächlich an die Längsleisten als wirksame Gitter. Die Tatsache, daß nicht nur Schillerschuppen, sondern fast alle Schuppen die Längsleisten aufweisen, führte dazu, die Bedeutung der Gitterfarben ganz zu bestreiten (z. B. Biedermann). Jetzt hat sich herausgestellt, daß Gitterfarben doch eine gewisse Rolle spielen, allerdings nicht als Erzeugnis der Längsleisten, sondern der Querleistchen des Leitertyp. Auch bedingen sie im allgemeinen keine auffallenden Färbungen, kommen aber sehr wohl für den allgemeinen Eindruck in Betracht. Eine ähnliche Rolle spielen die durch die dünne Unterseitenlamelle erzeugten Interferenzfarben. Oft sind sie allerdings schon der Grund auffallender Erscheinungen.

Nach demselben Prinzip (dünne Blättchen) entsteht auch der eine Teil der besonders farbenprächtigen Erscheinungen, und zwar durch Summation der Wirkung mehrerer dünner Blättchen (*Urania*-Typ).

Der andere Teil ist an eine eigenartige Struktur geknüpft, deren Funktion noch unerklärt ist (*Morpho*-Typ).

2) u. a. Spuler in seiner *Apatura* Arbeit.

Angeführte Literatur.

- M. Baer, Über Bau und Farben der Flügelschuppen bei Tagfaltern. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 65. 1899, S. 50.
- W. Biedermann, Farbe und Zeichnung der Insekten II. Die Strukturfarben (optischen Farben) der Insekten. In Wintersteins Handbuch der vergl. Phys. 3. Bd. 1. Hälfte.
- A. G. Mayer, The Development of the wing scales and their pigment in butterflies and moths. Bull. of the Museum of Compar. Zoölogy at Harvard College, Cambridge, Mass. 1896.
- A. Spuler, Beitrag zur Kenntnis des feineren Baues und der Phylogenie der Flügelbedeckung der Schmetterlinge. Zool. Jahrb. Abt. f. Anat. Bd. 8. 1895.
- A. Spuler, Zur Phylogenie der einheimischen Apatura-Arten. Stett. entomol. Zeitung, 51. Jahrgang, 1890.
- A. Spuler, Die Schmetterlinge Europas. Stuttgart, 1910.

Über Beziehungen zwischen pflanzlichen und tierischen Skelettsubstanzen und über Chitinreaktionen.

Von P. Schulze, Berlin.

Für den Botaniker ist es eine bekannte Tatsache, daß die Hauptskelettsubstanz der Pflanze, die Cellulose, im Organismus gewöhnlich nicht frei vorkommt, sondern in inniger Vereinigung mit andersartigen Stoffen, die man als Inkrusten bezeichnet. Ihre höchste Ausbildung erreicht die Inkrustierung im Holz, wo der sogenannte Holzstoff, das Lignin, in so mächtiger Entfaltung auftritt, daß zwar seine Anwesenheit, nicht aber die der Cellulose sich unmittelbar mikrochemisch nachweisen läßt. Um Holz vom Lignin zu befreien, es aufzuschließen, hat man sehr verschiedene Wege eingeschlagen (s. Renker). Neuerdings ist von E. Schmidt und seinen Schülern in dem Chlordioxyd ein ganz besonders wirksames Holzaufschlußmittel gefunden worden, das die eigentliche Skelettsubstanz ganz unverändert läßt. (Näheres s. bei Schmidt und Duysen.) Seine Wirkung besteht darin, daß das Chlordioxyd die Inkruste zertrümmert und in lösliche Form überführt. Wie schon kurz an anderer Stelle (P. Schulze b, p. 135, 139) erwähnt wurde, läßt sich überraschenderweise auch bei den verschiedensten tierischen Skelettsubstanzen organischer Natur eine durch ClO_2 angreifbare Komponente nachweisen, besonders auch beim Chitin. Aus diesem Grunde soll hier die Frage nach den Beziehungen dieses Körpers zu anderen Verbindungen und nach seinem mikrochemischen Nachweis aufs neue aufgeworfen werden.

Mit großer Vorliebe wird von den Zoologen für die Kutikularsubstanzen von Wirbellosen, die eine gewisse Konsistenz haben, die Bezeichnung Chitin angewandt, ohne daß oft auch nur der Versuch ge-

macht worden ist, durch mikrochemische Reaktionen den Beweis für das Vorliegen dieser Substanz zu erbringen. Der Grund hierfür liegt wohl hauptsächlich darin, daß es uns an einer einfachen Reaktion fehlt, die, wie etwa die Cellulosereaktion mit Jod-Schwefelsäure, auch in einem biologischen Laboratorium ohne große Schwierigkeiten ausgeführt werden kann. Fragen wir: Gibt es denn überhaupt ein Verfahren, das uns mit Sicherheit alles in einem Objekt vorhandene Chitin anzeigt, so lautet die Antwort: Zur Zeit nicht!

Die zuverlässigste Methode ist die von van Wisselingh angegebene. Zur Vorbereitung der Reaktion werden zugeschmolzene Röhren, die das zu prüfende Objekt in 60 % Kalilauge enthalten, im Ölbad einige Zeit bei 180° erhitzt. Wester bediente sich dazu eines kupfernen Kochtopfes, der das Öl enthielt und durch einen mit Löchern versehenen Deckel verschlossen wurde. An diesen Löchern werden die zum Schutz gegen Zerplatzen mit Kupfergeflecht umgebenen Röhren aufgehängt.

Wir¹⁾ haben diese einleitenden Manipulationen etwas vereinfacht, indem wir die Erhitzung in einem kleinen Kochkölbchen vornahmen, das mit einem Rückflußkühler in Verbindung stand. Die Objekte kommen direkt in das Kölbchen in 33 % Kalilauge, nachdem ein Siedesteinchen zur Verhinderung des Siedeverzuges hinzugefügt worden ist. Als Erhitzungsflüssigkeit diente Phtalester oder Glycerin. Man konnte so bei etwa 155—160° ohne Gefahr bis zu einer Stunde etwa kochen lassen und erzielte in allen Fällen das gleiche Resultat wie bei van Wisselingh. Ein Ersatz von Kali durch Natronlauge hatte dasselbe Ergebnis. Die auf diese Weise vorbehandelten Stücke werden gut in Wasser ausgewaschen, kommen in dünne (etwa 2—10 %ige) Jodkaliumlösung unter Zusatz von 1—2 % Schwefelsäure²⁾, worauf bei chitinhaltigen Objekten eine Violettfärbung eintritt. Van Wisselingh ist der Ansicht, daß diese Reaktion nicht dem Chitin als solchem zukomme, sondern daß die Alkalibehandlung das Chitin hydrolysiere und unter Bildung von Essigsäure ein kleinerer Molekülkomplex, das Chitosan, abgespalten wird, der die Eigenschaft der Violettfärbung besitzt.

Die Vorbereitungen zu der van Wisselingh-Probe sind so umständlich, daß man öfter versucht hat, sie handlicher zu gestalten. Zwar führt bei dünnen Chitinlagen oft schon ein direktes Kochen im Rea-

1) Für die Hergabe von Apparaten und Reagentien und die stets bereitwillige Beratung in allen chemischen Fragen sei Herrn Dr. E. Schmidt auch an dieser Stelle mein herzlichster Dank ausgesprochen.

2) Die Schwefelsäure scheint für das Zustandekommen der Reaktion nicht von wesentlicher Bedeutung zu sein, sie spielt anscheinend nur eine Nebenrolle bei ihrer Einleitung. Nimmt man nicht ausgehärtetes Chitin (Flügeldecke einer *Hydrophilus*-puppe, gelbe Elytre von *Lucanus*), so tritt schon bei Jodzusatz die typische Violettfärbung ein, die in H_2SO_4 einen mehr bläulichen Ton annimmt.

genzglas oder ein Erhitzen im Wasserbad zum Ziele, bei dickem Chitin kommt man aber auf diese Weise nicht zu einem Erfolge. Haß (a, p. 334) und Spek (p. 327) haben vorgeschlagen, die Objekte auf dem Objektträger direkt mit Kalilauge über der Flamme zu schmelzen. In sehr vielen Fällen ist diese Methode von Erfolg gekrönt, sie hat aber den Nachteil, das Chitin stark zusammenschnurren zu lassen, so daß man sich über die etwaige Verteilung dieses Körpers in heterogenen Lamellen keine Anschauung bilden kann. (Wie nämlich nachgewiesen wurde [P. Schulze a, Haß b] finden sich in den Chitinlamellen in weiter Verbreitung mehr oder weniger mächtige, oft sehr regelmäßig angeordnete Einsprengungen einer nicht chitinen Substanz, der sogenannten Zwischensubstanz). Herr Kunicke hat jetzt im Zoologischen Institut die Höhe der Temperatur durch die Zeit zu ersetzen versucht, indem er die Objekte in 33 % Kalilauge 8—14 Tage im Thermostaten bei 58° liegen läßt. In den meisten Fällen tritt die Reaktion ein, in anderen unterbleibt sie, trotzdem sich nach Kochen im Ölbad Chitin nachweisen läßt. Oft aber versagen alle angeführten Methoden. Die bräunliche oder schwärzliche laugenunlösliche hornähnliche Oberflächenschicht vieler Insekten, etwa des Hirsch- oder Nashornkäfers, die „Lackschicht“ (P. Schulze), die dem Zoologen gewöhnlich als der Prototyp des Chitins erscheint, ergibt auch bei der Wisselingh-Probe keine Reaktion, weshalb sie nach Krawkow ein besonderes Chitin darstellen sollte. Zander nimmt ebenfalls zwei Formen des Chitins an, eine, die sich violett und eine andere, die sich nur braun färbt. P. Schulze bezeichnete diese Lage 1913 als nicht chitinig.

Nach Anwendung des von E. Schmidt für die Entfernung des Lignins aus Holz angegebenen Chlordioxydessigsäuregemisches auf Chitin tritt in allen diesen Fällen bei der Wisselingh-Probe die Chitinreaktion ein. (Die Zwischensubstanz dagegen gibt auch jetzt keine Violettfärbung, ebensowenig wie laugenlösliche Oberflächenauflagerungen wie etwa das „Sekretrelief“ der *Cicindela*-Flügeldecke.) Es liegt hier also offenbar durch eine Inkruste maskiertes Chitin vor.

Diese Inkrustierung ist keine schichtweise, sondern eine molekulare, morphologisch läßt sich an dem deinkrustierten Chitin keinerlei Veränderung wahrnehmen.

In einem Fall gelang nach der angegebenen Vorbehandlung bei der Lackschicht des Hirschkäfers sogar eine positive Reaktion unter Einwirkung eines so schwachen Alkalis, wie dem 2 % igen Natriumsulfit bei ca. 20 Minuten langem Verbleiben in Wasserbadtemperatur, was dagegen spricht, daß die Violettreaktion dem Chitosan zuzuschreiben ist. Ist die Inkrustierung nicht sehr stark, so tritt die Chitinreaktion auch ohne vorherige Chlordioxydbehandlung ein, sie wird aber bei Anwendung dieses Reagens sehr verstärkt; so geben z. B. die Balkenlagen der

Hirschkäferflügeldecke eine schwarz- statt hellviolette Färbung. Da das Chlordioxyd ausschließlich auf Körper einwirkt mit doppelten Kohlenstoffbindungen oder solchen von phenolischem Charakter (s. E. Schmidt und K. Braunsdorf), zu denen auch die dunklen Pigmente als Tyrosin oder 3,4 Dioxypheylalanin-Abkömmlinge gehören, so lag die Möglichkeit vor, daß etwa die Inkruste und die Pigmente in enger Beziehung stehen könnten, da ja im allgemeinen dunkel gefärbtes Chitin härter zu sein pflegt als helleres. In dieser Ansicht wurden wir zunächst dadurch bestärkt, daß die Lackschicht von *Lucanus* keine Reaktion bei Alkalibehandlung im Ölbad zeigte — hier war auch das Pigment nicht ganz zerstört —, daß dagegen die Violettfärbung auftrat, wenn man eine Decke solange in 33 % KOH bei 58° im Thermostaten ließ bis sie schmutzigweiß erschien (etwa 10 Tage). Zur Nachprüfung dieser auftauchenden Vermutung erwiesen sich die schneeweißen aber sehr harten Elytren der afrikanischen Wüstentenebrionide *Iphitmera eburnea* Pasc., die wir der Freundlichkeit des Herrn Dr. Kuntzen verdanken, als sehr geeignet. Unaufgeschlossene Flügeldecken geben nur innen die Chitinreaktion, die Außenschicht bleibt vollkommen unverändert weiß. Nach Behandlung mit Chlordioxydessigsäure tritt auch in ihr sofort die Violettfärbung auf. Starke Pigmentierung und starke Inkrustierung hängen also nicht notwendigerweise zusammen²⁾.

Der Nachweis der Inkruste im Chitin läßt sich nun noch auf andere Weise führen. Bei dem Angriff des ClO_2 auf die Holzinkruste entsteht Kohlensäure. Derselbe Vorgang tritt auch bei tierischen Inkrusten — also auch beim Chitin ein (s. auch P. Schulze b, p. 139); ganz besonders stark und bisweilen 24 Stunden dauernd ist die Gasentwicklung bei der harten Auskleidung des Vogelkaumagens, z. B. des Flamingos. Ferner zeigte Klason, daß Inkrusten enthaltende Cellulose sich in konzentrierter Schwefelsäure unter Bildung dunkler Flocken mit brauner oder schwärzlicher Farbe löst, reine Cellulose dagegen farblos. Es lag daher nahe, beim Chitin ähnliche Eigenschaften wie bei der pflanzlichen Skelettsubstanz zu vermuten. Behandelt man die trockene Flügeldecke eines schwach pigmentierten Käfers, etwa des Blattkäfers *Melasoma XX-punctatum* Scop., mit kon. H_2SO_4 , so löst sie sich unter Bräunung der Flüssigkeit, in der einige winzige dunkle Flocken ungelöst bleiben. Nach Aufschluß mit Chlordioxyd-

3) Das Ausbleiben der Chitinreaktionen wurde in vielen Fällen auf das vorhandene Pigment geschoben: „Enthalten die Präparate so viel Farbstoffe, daß die Violettfärbung nicht zu unterscheiden ist, so kann man diese nach van Wisselingh oft mit verdünnter Chromsäure ($\pm 1\%$ ig) entfernen. Diese Methode wirkt meistens vorzüglich. Auch eine Behandlung mit warmer (± 5 iger) Lauge oder zumal eine Einwirkung von Chlorwasser ($\pm 0,3\%$ ig) leisteten oft gute Dienste“ sagt Wester (p. 538). Offenbar findet hier nicht nur eine Entpigmentierung sondern auch schon ein teilweiser Aufschluß des Chitins statt. Chlorwasser ist nach Frémy und Terreil ein Aufschlußmittel für Holz! (s. Renker p. 42.)

essigsäure findet die Lösung dagegen vollkommen farblos statt. Hier könnte noch der Einwand gemacht werden, die Färbung würde von dem in den Flügeldecken befindlichen Zellmaterial und dem Pigment der Flecke auf den Elytren verursacht. Wir wählten darauf ein ganz unpigmentiertes Chitin, das Alloscutum einer vollgesogenen großen Zecke (*Hyalomma aegyptium* L. ♀), von dem man alle anhaftenden Weichteile sehr leicht entfernen kann. Auch hier traten ganz die gleichen Erscheinungen ein. Um ganz sicher zu gehen und um gleichzeitig zu entscheiden, ob die Inkruste schon in der Puppe vorhanden ist, wurde das Chitin einer völlig weißen Puppe von *Vespa germanica* F. nach restloser mechanischer Entfernung aller anhaftenden Weichteile und nachfolgendem Trocknen vor und nach Behandlung mit Chlordioxydessigsäure in Schwefelsäure gelöst. Der Erfolg war der gleiche, in dem einen Fall Braunfärbung der Flüssigkeit und Bildung schwarzer Flocken, in dem andern vollkommen klare Lösung. Auch in der Puppe ist also schon die Inkruste im Chitin vorhanden und läßt sich durch Schwefelsäure nachweisen.

Nebenbei sei erwähnt, daß das Tunicin von *Ciona* sich ganz ähnlich verhält, also offenbar auch hier die Inkrustierung.

Es wurde nun auch ein direkter mikrochemischer Ligninnachweis versucht. Wir wandten dazu Phloroglucinsalzsäure und p-Nitranilin an, die bei Vorhandensein von Lignin eine rote resp. orange Färbung hervorrufen. Das Ergebnis aber war durchaus negativ. Damit ist noch nicht endgültig bewiesen, daß es sich bei der Chitininkruste nicht um einen dem pflanzlichen Lignin nahestehenden Körper handelt, denn die sogenannte Ligninreaktionen zeigen wahrscheinlich nicht den Holzstoff als solchen, sondern ständige Begleitkörper an, die in der tierischen Skelettsubstanz fehlen könnten. Es kann sich aber natürlich auch um ganz andersartige Verbindungen handeln.

Zusammenfassend können wir also sagen, daß nach vorheriger Entfernung der Inkruste aus dem Chitin die van Wisselinghsche Methode einen sicheren Nachweis des Chitins ermöglicht; die Schwierigkeiten ihrer praktischen Anwendbarkeit aber haben wir schon hervorgehoben. Das Bestreben mußte nun darauf gerichtet sein, ein handlicheres Verfahren zu finden. Bei den bemerkenswerten Beziehungen, die sich zwischen Holz und tierischen Skelettsubstanzen ergeben hatten, war es vielleicht möglich, unter Anlehnung an die Holzchemie eine geeignetere Methode zu finden. Karrer hat das Acetylbromid als einen Körper angegeben, der imstande ist, Polysaccharide zu zerlegen. Diese Verbindung haben wir nun 24 Stunden auf deinkrustiertes Chitin einwirken lassen und zwar in verdünnter Form, da sie in konzentriertem Zustande das Chitin löst. Bei Zusatz von Jod + 2 %iger H_2SO_4 wird das Objekt zunächst kirschrot, dann violett; setzt man dann konzentrierte Schwefelsäure zu, so tritt eine klarblaue Färbung ein. Das Bromacetyl

gibt also eine sehr charakteristische Reaktion ohne Kochen in Alkali in der Kälte. Leider ist die Verbindung nicht leicht herzustellen und unangenehm durch ihre weißen Nebeldämpfe.

Wir suchten daher weiter und prüften das Verhalten von deinkrustiertem Chitinmaterial in bezug auf Chlorzinkjod. Bei diesem Zusatz gibt nun das Chitin sofort eine leuchtende Violettfärbung, während auch hier die Zwischensubstanz ungefärbt bleibt. (Untersucht wurden Chitine verschiedenster Herkunft, auch reines Polyporuschitin; doch soll hier auf die Verbreitung des Chitins unter den einzelnen Tiergruppen nicht näher eingegangen werden.) Die Angabe von Wester (p. 532), der ausdrücklich hervorhebt, daß reines Chitin von Chlorzinkjod weder blau noch violett gefärbt wird, ist also irrtümlich. Nun zeigt bekanntlich oft auch die Cellulose mit diesem Reagenz eine Violettfärbung, während sonst eine Blaufärbung eintritt. Man vergleiche aber z. B. in den Tabellen von Renker, wie ein und dasselbe Ausgangsmaterial sich mit Chlorzinkjod bald blau bald violett färbt je nach dem vorangegangenen Aufschlußmittel zur Entfernung der Inkruste. An mittels Chlordioxydessigsäure hergestellten Präparaten aus *Fagus*-holz zeigt die eigentliche Cellulose die Violettfärbung während Hemicellulosen und Pentosane sie vermissen lassen. Die Violettreaktion ist also offenbar gebunden an eine Molekülgruppe, die Jonin gruppe, wie wir sie nennen möchten, die in verschiedenen Kohlehydraten und in von ihnen abgeleiteten Körpern vorhanden ist, so zeigt sie auch das Chitin als Verbindung eines Kohlehydrates mit einem stickstoffhaltigen Körper und die wieder daraus entstandenen Chitosanverbindungen. Die Joninreaktion tritt teils direkt mit Jod ein wie bei der Reisstärke oder erst bei Zusatz eines „assistierenden“ Körpers wie Chlorzink bei Cellulose und Chitin oder konzentriertem Natriumacetat bei Glycogen (Zander p. 549).

Zander hat diese Beziehungen schon vermutet, seine Ausführungen haben deshalb nicht die gebührende Beachtung gefunden, weil die Violettfärbung mit Chlorzinkjod bei Chitin nicht direkt eintrat, sondern nur nach „Reinigung“ des Chitins in Lauge, so daß für ihn derselbe Einwurf galt, den Wester (p. 550) Ambronn machte, als dieser die Chlorzinkjodreaktion des Chitins auf Cellulose bezog, daß nämlich bei dem verwendeten Material eine teilweise Umwandlung in Chitosan stattgefunden habe. Es ergibt sich aus dem Gesagten folgende

Methode zum Nachweis des Chitins bei Zimmertemperatur: Das zu untersuchende Objekt kommt in fest schließendem Gefäß im Dunkeln in Chlordioxydessigsäure (unter dem Namen Diaphanol durch E. Leitz, Berlin, Luisenstraße 45 zu beziehen) bis zur völligen Bleichung (am besten auf jeden Fall 24 Stunden). Nach gutem Auswaschen wird das Präparat mit Chlorzinkjod (käufliche Lösung für Cellulosenachweis; vorher prüfen, ob sich Fließpapier damit violett färbt) betupft; es zeigt sich — besonders deutlich oft erst nach Abspülen

im Wasser — bei Vorhandensein von Chitin eine deutliche Violettfärbung. Will man einer etwaigen Verwechslung mit Cellulose oder Tunicin vorbeugen, so behandelt man ein zweites Stückchen des Objektes mit Jodjodkalium und konzentrierter Schwefelsäure, worauf bei Cellulose und Tunicin sofort eine Blaufärbung eintritt, während beim Chitin das Jodbraun sich nur verstärkt. Es ist interessant zu sehen, daß die mit den mannigfaltigsten Aufschlußmitteln behandelten Cellulosen verschiedenster Herkunft, die sich mit Chlorzinkjod bald blau bald violett färben, mit Jod-Schwefelsäure ausnahmslos eine blaue Farbe annehmen, während beim Chitin nur bei vorheriger Einwirkung von Acetylbromid diese Reaktion einsetzt.

Auf die praktischen Folgerungen, die sich aus dem Vorhandensein von Inkrusten in tierischen Skelettsubstanzen für die mikroskopische Technik ergeben, ist an anderer Stelle hingewiesen worden (P. Schulze c, b).

Literatur.

- Ambrohn, H., Cellulosereaktion bei Arthropoden und Mollusken. Mitt. zool. Stat. Neapel 1890.
- Haß, W., a) Über Metallfarben bei Buprestiden. S. B. Ges. naturf. Freunde Berlin 1916.
— b) Über die Struktur des Chitins bei Arthropoden. Arch. f. Anat. u. Phys. Phys. Abt. 1916.
- Karrer, P., Verschiedene Arbeiten in: Helv. Chimica Acta 4, 1921.
- Klason, Über Cellulosebestimmung im Holz. Chem. Ztg. 1903.
- Krawkow, N. P., Über verschiedene Chitine. Ztschr. f. Biol. 29, 1892.
- Renker, M., Über Bestimmungsmethoden der Cellulose. Berlin, Bornträger 1910.
- Schmidt, E. und Graumann, E., Zur Kenntnis pflanzlicher Inkrusten. I. Methode zur Reindarstellung pflanzlicher Skelettsubstanzen (I). Ber. deutsch. chem. Ges. 54, 1860, 1921.
- Schmidt, E. und Duysen, F., Zur Kenntnis pflanzlicher Inkrusten (II). Ber. deutsch. chem. Ges. 54, 3241, 1921.
- Schmidt, E. und Braunsdorf, K., Zur Kenntnis der natürl. Eiweißstoffe I. Verhalten von Chlordioxyd gegenüber organischen Verbindungen. Ber. deutsch. chem. Ges. 55, 1529, 1922.
- Schulze, P., a) Chitin und andere Cuticularstrukturen bei Insekten. Verh. deutsch. zool. Ges. 1913.
— b) Eine neue Methode zum Bleichen und Erweichen tierischer Hartgebilde. S. B. Ges. naturf. Freunde Berlin, 1921.
— c) Über Beziehungen zwischen pflanzlichen und tierischen Skelettsubstanzen usw. Verh. deutsch. zool. Ges. 1922.
- Spek, J., Beiträge zur Kenntnis der chemischen Zusammensetzung und Entwicklung der Pedula der Gastropoden. Z. f. wissensch. Zool. 118, 1919.
- Wester, D. H., Über die Verbreitung und Lokalisation des Chitins im Tierreiche. Zool. Jahrb. Syst. 28, 1909/10.
- Zander, E., Vergleichende und kritische Untersuchungen zum Verständnis der Jodreaktion des Chitins. Arch. f. die ges. Physiol. 66, 1897.

Über die Stimulierung der Zellfunktionen.

Von Prof. Dr. Methodi Popoff, Sofia.

(Vorläufige Mitteilung.)

Ausgehend von theoretischen Erwägungen, die ich in einer Reihe von Veröffentlichungen¹⁾ zu begründen suchte, habe ich den Schluß gezogen, daß die Agentien der künstlichen Parthenogenese nicht nur eine für die Geschlechtszellen allein begrenzte Bedeutung haben, sondern daß sie auf alle Zellen — geschlechtliche wie auch somatische — angewandt, dieselbe stimulierende Wirkung der Zellfunktionen haben müssen, indem sie dieselben beschleunigen und heben: die Agentien der künstlichen Parthenogenese nehmen somit den Charakter allgemeiner Zellstimulantien an.

Durch Injektionen von künstlich parthenogenetischen Mitteln ($MgCl_2$, $MgCl_2 + NaCl$, $MnCl_2$, Äther) in ruhende Pflanzen (*Syringa vulgaris*) war es mir gelungen (1916), diese zu schnellerem Wachstum und zur Entfaltung der Blatt- und Blütenknospen anzuregen. Dieselben Mittel auf tierische Gewebe (atonische und langsam heilende Wunden beim Menschen) (1916) angewandt, zeigten die nämlichen, günstigen Resultate, d. i. eine Belebung des atonischen Gewebes und infolgedessen eine schnellere Epithelisierung und Schließung der Wunde.

Fußend auf diesen Resultaten bei Anwendung der künstlich-parthenogenetischen Agentien auf somatische Zellen habe ich die Versuche nach allen Richtungen hin fortgesetzt, um die stimulierende Wirkung einer großen Anzahl der empirisch gefundenen künstlich-parthenogenetischen Mittel zu erforschen.

Bei meiner neuen Untersuchungsserie (1920—1922) bin ich wieder von den Versuchen mit in Winterruhe sich befindenden Pflanzen ausgegangen. In den Monaten Dezember, Januar und Februar wurden gleichgroße Zweige von einer und derselben Pflanze (*Syringa vulgaris*, *Aesculus hippocastanum*) abgeschnitten und unter Beibehaltung einer normalen Kontrolle (unbehandelte Zweige) und einer Wasserkontrolle (die unter den Knospen mit Wasser injiziert wurde) die übrigen Zweige

1) Depression der Protozoenzelle und der Geschlechtszellen der Metazoen. Arch. f. Protistenkunde Festband R. Hertwig 1907.

2) Experimentelle Zellstudien I, II, III und IV. Archiv für Zellforschung Bd. I, III, IV, XIV 1908, 1909, 1915.

3) Über den Einfluß chemischer Reagentien auf den Funktionszustand der Zelle. Ges. für Morph. und Physiologie in München 1909.

4) Über stimulierende Einwirkungen auf Zell- und Geweberegeneration. D. Mediz. Wochenschrift 1915.

5) Künstliche Parthenogenese und Zellstimulantien. Biol. Centralblatt 1916.

6) Über die Behandlung atonischer Wunden mit Äther. Der Militärarzt 1916.

mit Lösungen verschiedener Konzentration von $MgCl_2$, $MgCl_2 + NaCl$, $MgSO_4$, $MnCl_2$, $MnSO_4$, Äther, Kal. arsenicosum, Strychninum nitricum, Ameisensäure, Acidum lacticum, $BaO + MnO_2$, Fettsäuren u. a. — die in der Mehrzahl künstlich-parthenogenetische Mittel sind —, unter den Knospen mit sehr feinen Spritzenadeln injiziert. Daraufhin wurden alle Zweige unter ganz gleichen Belichtungs- und Wärmebedingungen in Wasser ins Treibhaus gestellt. Nach ca. 20 Tagen zeigten sich schon große Unterschiede zwischen den Kontrollen und den Versuchszweigen. Die Kontrollzweige waren zurückgeblieben in ihrer Entwicklung, während in derselben Zeit die Versuchszweige stark gewachsene, gut entwickelte und aufgegangene Blütenknospen zeigten. Besonders schöne Resultate gaben die Injektionen mit $MgCl_2$, $MgCl_2 + MgSO_4$, $MgCl_2 + NaCl$, $MnCl_2 + MnSO_4$, Kalium arsenicosum, Strychninum nitricum und Ameisensäure. Zu einem Aufblühen der Blütenknospen kam es nicht, da nach der Erschöpfung der in dem Gewebe der Versuchs- und Kontrollzweige enthaltenen Reservahrung die Entwicklung stehen blieb. Dieser Entwicklungsgrad war aber genügend, um die starke stimulierende Wirkung der angewandten künstlich-parthenogenetischen Mittel zu beweisen.

Außerdem wurden Injektionen mit $MgCl_2$, $BaO + MnO_2$ und mit Äther in die Knollen von wachsenden Cyclamen vorgenommen. Auch hier zeigten die behandelten Pflanzen ein üppigeres Wachstum und ein reichlicheres Blühen als die normalen, unbehandelt gebliebenen Kontrollen.

Ermuntert durch diese günstigen Resultate wurden weiter vom Jahre 1920 anfangend auch Versuche unternommen nicht nur auf schon ausgewachsene oder in Ruheperiode sich befindende Pflanzen stimulierend einzuwirken, sondern es wurde der Versuch gemacht, mit denselben künstlich-parthenogenetischen Mitteln auch die Pflanzensamen selbst zu behandeln, um auf diese Weise ein üppigeres und kräftigeres Wachstum der aus denselben sich entwickelnden Pflanzen zu erzielen. Und dies ist mir in der Tat gelungen.

Die mit $MgCl_2$, $MnCl_2$ oder mit Mischungen von $MgCl_2 + MnCl_2$, $MgCl_2 + Mn(NO_3)_2$, $MgSO_4 + MnSO_4$, $MgCl_2 + Mn(NO_3)_2$, mit Acidum lacticum, Nikotin, Fettsäuren, NaCl und anderen künstlich-parthenogenetischen Mitteln verschieden lang behandelten Samen von Getreide, Mais, Petersilie, Gras, Levkojen etc. zeigten ein viel stärkeres Wachstum nicht nur im Vergleich mit den Trockenkontrollen, sondern auch mit den entsprechenden Wasserkontrollen. So bekam ich bei der Petersilie und dem Gras fast um mehr als ein Drittel größere und stärkere Pflanzen und dies besonders nach der Behandlung mit $MgCl_2$, mit $MgCl_2 + MnCl_2$ und mit $MnCl_2$. Größere, stärker wachsende und üppigere Pflanzen erhielt ich auch von Getreidesamen und von Mais. Genaue Daten über die Erträge, die aus diesen Pflanzen erzielt wurden, werde ich in meiner ausführlichen Arbeit publizieren.

Die Versuche mit den Samen beweisen ebenfalls, daß meine im Jahre 1915 gemachten Verallgemeinerungen über die Bedeutung der künstlich-parthenogenetischen Mittel als allgemeine Zellstimulantien berechtigt sind und daß diese Mittel auf die somatischen Zellen und folglich auch auf Pflanzensamen direkt angewendet zu Resultaten führen können, die eine große praktische und besonders auch wirtschaftliche Bedeutung gewinnen werden.

Von den zellstimulierenden Versuchen ausgehend sind auch Untersuchungen im Gang, die eine Aufklärung der malignen und gutartigen Neubildungen bei Pflanzen und Tieren bezwecken; diese sind, wie bekannt, als eine Exaltation der Zellfunktionen aufzufassen.

Wie wirken nun die künstlich-parthenogenetischen Mittel, besonders die aktivsten von ihnen, zu welchen die Magnesium-, Mangan- und die Natriumsalze zählen, auf die somatischen Zellen? Um diese Frage zu beantworten, habe ich Versuche mit einzelligen Tieren, mit Infusorien, angestellt. Es zeigte sich, wenn auf normal sich teilende Paramaecien für kurze Zeit mit künstlich-parthenogenetischen Lösungen, besonders mit solchen von $MgCl_2$ eingewirkt wurde, daß eine Erhöhung der Teilungsrate zu erzielen war. Nur ein Beispiel. In einem Versuch, angestellt mit gleichgroßen Tieren derselben Filiation, habe ich in der mit zwei ausgewachsenen Tieren angefangenen normalen Kontrolle am 7. Tage **242** Tiere bekommen. In der optimal mit $MgCl_2$ stimulierten Kultur, die ebenfalls mit zwei ausgewachsenen Tieren angefangen wurde, war nach derselben Zeit die Zahl der Paramaecien **2027**. In einer dritten gleichfalls mit zwei ausgewachsenen Tieren angefangenen, aber weniger günstig stimulierten Kultur habe ich genau nach derselben Zeit **864** Tiere gezählt. Wie aus diesen Versuchen zu erschen ist, sind die Unterschiede zwischen den normalen und den stimulierten Kulturen sehr große. Man hätte erwarten können, daß die Tiere der stimulierten Kulturen infolge des schnelleren Teilungstempos eventuell in der Größe abgenommen hätten. Gerade das Gegenteil war aber der Fall. Die am schnellsten sich teilende Kultur zeigte die größten Tiere, die schwächer stimulierte Kultur bestand aus Tieren, welche die Mitte zwischen der Normalkultur und der optimal stimulierten Kultur hielten. Hier nur einige Mittelzahlen, gewonnen aus Messungen von je 30 gleich nach der Teilung in Pikrinessigsäure abgetöteten Tieren: in der Normalkultur war die Länge der Tiere **130** μ und die Breite **54** μ ; in der optimal stimulierten Kultur zeigten die Tiere eine Länge von **154** μ und eine Breite von **58** μ ; in der schwächer stimulierten Kultur waren die Tiere **140** μ lang und **64** μ breit. Diese erhebliche Größenzunahme wurde auch weiterhin beibehalten; ein Befund, der auch vererbungstheoretisch von Bedeutung ist. Ähnliche Resultate ergaben auch die Messungen der aus stimuliertem Sameu gezüchteten Pflanzen. Es zeigte sich, daß die erhöhte Größe dieser letzteren nicht nur auf die erhöhte Zellenzahl zurückzuführen ist, son-

dem daß auch die Größe der Zellen selbst eine Steigerung erfahren hat. Genaue Zahlenangaben darüber werde ich in der ausführlichen Arbeit mitteilen.

Die Erhöhung der Teilungsrate und die Steigerung der Größe der stimulierten Zellen deuten darauf hin, daß unter der Einwirkung der zellstimulierenden Mittel eine Erhöhung der Intensität der Lebensfunktionen im allgemeinen und folglich der Assimilations- und Oxydationsprozesse herbeigeführt wird. In diesem Zusammenhang ist es von Bedeutung, die Untersuchungen Willstätters über das Chlorophyll zu erwähnen, nach welchen das Magnesium ein wichtiger Bestandteil desselben ist und eine große biologische Rolle bei seinen Funktionen spielt.

Ausführlich über alle diese Fragen und die Ausarbeitung der vielen hier nur angedeuteten Resultate werde ich im Archiv für Zellforschung berichten.

Sofia, Juni 1922.

Kurse über exotische Pathologie und medizinische Parasitologie.

Im Institut für Schiffs- und Tropenkrankheiten zu Hamburg findet in diesem Jahre, vom 16. Oktober bis 9. Dezember, ein Kursus statt.

Der Kursus umfaßt Vorlesungen, Demonstrationen und praktische Übungen über Klinik, Ätiologie, Übertragung, pathologische Anatomie und Bekämpfung der exotischen Krankheiten, Einführung in die pathogenen Protozoen, medizinische Helminthologie und Entomologie, exotische Tierseuchen und Fleischschau, Schiffs- und Tropenhygiene. (Mitbringen von Mikroskopen erwünscht. Ausführliche Prospekte auf Anfragen.)

Vortragende sind: B. Nocht, F. Fülleborn, G. Giemsa, F. Glage, M. Mayer, E. Martini, P. Mühlens, E. Paschen, E. Reichenow, H. da Rocha-Lima, K. Sannemann.

Anmeldungen sind möglichst bis spätestens 1. Oktober an das Institut für Schiffs- und Tropenkrankheiten, Hamburg 4, Bernhardstraße 74, zu richten.

Ausschreiben

zur Bewerbung um ein Stipendium der Mochizuki-Stiftung bei der Kaiser-Wilhelm-Gesellschaft zur Förderung der Wissenschaften.

Auf Grund des Beschlusses des Verwaltungsausschusses der Mochizukistiftung vom 27. Mai d. J. wird gemäß §§ 2 und 3 der Stiftungsurkunde ein Stipendium für Forschungsarbeit in dem Fache der Biologie im weitesten Sinne in Höhe von mindestens 30 000 Mk. jährlich auf 2 Jahre ausgeschrieben.

Die Bewerbung unterliegt folgenden Bedingungen:

1. der Bewerber muß promoviert haben;
2. der Bewerber muß den Nachweis erbringen, daß er Neigung und Talent zur Forschung hat. Einreichung eines möglichst vollständigen Berichts über die bisherige Laufbahn und Tätigkeit, eventuell Publikationen, Zeugnisse;
3. der Bewerber darf keine besoldete Stelle innehaben;
4. der Bewerber darf nicht bereits im Genuß eines ähnlichen Stipendiums sein.

Gemäß § 9 der Stiftungsurkunde kann die Kaiser-Wilhelm-Gesellschaft verlangen, daß der Stipendiat seine Forschungsarbeiten in einem der Kaiser-Wilhelm-Institute ausführt.

Bewerbungen, die auch Angaben über die Arbeitspläne enthalten sollten, sind bis spätestens 1. Oktober 1922 zu richten an den Präsidenten der Kaiser-Wilhelm-Gesellschaft

Seine Exzellenz Professor D. Dr. v. Harnack
Berlin C. 2, Schloß, Portal 2.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band. **Oktober/November 1922.** **Nr. 10 u. 11**
ausgegeben am 15. Oktober 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 120 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

Inhalt: D. Tollenaar, Statistik und Vogelzug. Mit 3 Abb. S. 401.
A.-L. Steinberger, Über Regulation des osmotischen Wertes usw. S. 405.
H. C. v. d. Heyde, Studien über organische Regulation. II. S. 419.
H. Eidmann, Die Durchlässigkeit des Chitins bei osmotischen Vorgängen. Mit 1 Abb. S. 429.
R. Stumper, Quantitative Ameisenbiologie. S. 435.
Fr. Heikertinger, Sind Wanzen (Hemiptera heteroptera) durch Ekelgeruch geschützt? S. 441.

Statistik und Vogelzug.

Von **D. Tollenaar** (Wageningen, Holland).

(Eine Kritik auf K. Bretscher „Zahlenmäßiges über den Vogelzug“ im Biol. Zentralbl. Dezember 1921.)

Mit 3 Abbildungen.

In der Dezembernummer 1921 dieser Zeitschrift hat K. Bretscher (Zürich) die Ergebnisse Hermanns aus Ungarn bearbeitet und dieselben verglichen mit seinen eigenen aus der Schweiz. Er enthält interessante Resultate über die Ankunft der Vögel in Mitteleuropa in verschiedenen Höhen, an verschiedenen Orten, in verschiedenen Monaten.

Am Ende aber gibt der Verfasser noch seine Anschauungen über den Zusammenhang zwischen Witterung und Ankunftszeit. In Abweichung von anderen gelangt er zu dem Schluß, es bestehe wenigstens zwischen Temperatur im Ankunftsgebiet und Ankunftszeit kein Zusammenhang. Obwohl ich bezweifle, ob wirklich ein solcher Zusammenhang fehlt (auf Grund in Holland erworbenen Studiummaterials, das an anderer Stelle veröffentlicht wird), habe ich jetzt hier nicht die Absicht dieses zu bestreiten. Es scheint mir aber notwendig, die Methoden Bretschers, welche ihn zu diesem Schluß führten, zu kritisieren, weil sie meines Erachtens ganz und gar falsch sind.

S. 569 sagt Bretscher: „Ich gestehe gerne, daß meine statistischen Zusammenstellungen über die Frage nicht durchaus beweisend waren¹⁾, weil eben das Beobachtungsmaterial für diesen Zweck immer noch in ungenügendem Maß vorhanden ist. Nun glaube ich ein Verfahren gefunden zu haben, das gestattet, der Lösung doch mit einiger Sicherheit näher zu kommen. Dies mit einer Anwendung der Plus-Minus-Methode (nach Lipps). Ich habe aufgezeichnet, wie oft die mittleren Tagestemperaturen im Schweizer Mittelland in den Jahren 1894 bis 1912 vom 1. März bis 15. April von einem Tage zum anderen zunahmen, abnahmen oder gleich waren. Ich wählte diese Zeit, weil aus ihr die meisten Zugsbeobachtungen vorliegen und den 1. März bis 15. April, weil der Einzug im genannten Gebiet erst mit März kräftiger einsetzt (s. „Vogelzug“ S. 39) und um die Mitte April den Höhepunkt erreicht. Während dieser Tage nehmen also im ganzen genommen sowohl die mittleren Tagestemperaturen wie die Angabezahlen zu. Deshalb kann nur die Vergleichung dieses ersten Teils der gesamten Zugskurve mit der gleichzeitigen Temperaturkurve ein richtiges Bild über eine allfällige Bedingtheit der ersteren durch die zweite geben.“

Die oben zitierte Methode ist aber sehr schlecht. Erstens ist es doch völlig willkürlich nur den Zusammenhang bis zum Maximum zu vergleichen. Wenn die Ankunftszeit der Zugvögel in Wirklichkeit eine Art Funktion der Temperatur wäre, so sollte man doch auch die Abnahme am Ende daraus erklären können²⁾. Es ist aber verfehlt (wenn wir einen Augenblick annehmen, daß eine Beziehung existiert), daß dann jedesmal eine Steigerung der Temperatur mit einer Steigerung des Zuges und eine Abnahme der Temperatur mit einer Abnahme des Zuges zusammentreffen muß. Dies ist der Hauptfehler, welchen wir vorerst noch mit Beispielen erläutern wollen. In einer Abhandlung über „Eggproduction and Laying periods of some wild birds, as compared with those of Domestic Fowl“³⁾ habe ich neuerdings bewiesen, daß ein bestimmter Zusammenhang zwischen Temperatur und Brutanfang einiger Meisenarten besteht. Auch ein anderer holländischer Ornithologe G. Wolda ist zu demselben Schluß gelangt. Er hat mathematisch gezeigt, daß wenn im April die Morgen-

1) Diejenigen aus Bretschers „Der Vogelzug in Mitteleuropa“.

2) Im „Vogelzug in Mitteleuropa“ sagt Bretscher S. 155: „Die einfache Überlegung, daß der Zug der einzelnen Arten wie als Ganzes nur schwach einsetzt, sich bis zu einem Höhepunkt steigert, um dann wieder abzuflauen, während die Wärme im allgemeinen bis nach dem Ende der Zugszeit zunimmt, kann schon dazu führen, in ihr nicht das bedingende Moment zu erblicken.“ Eben dieser Grundgedanke ist aber falsch!

3) D. Tollenaar, „Legperioden en Eierproductie van eenige wilde vogels, vergeleken met die van onze hoenders“, with a summary in english. Meded. Landbouwhoogeschool, 1922 (Veenman, Wageningen: fl. 1.—).

4) G. Wolda, „Ornithologische Studies“ avec Résumé en français, 1918 (V. Langenhuizen, Haag).

temperatur mehr als 4° C. beträgt, die Eierproduktion anfängt. Ist die Temperatur niedriger, so findet keine Eierproduktion statt, wird sogar die Eiablage gehemmt. Wir wollen einmal den theoretischen Fall betrachten, daß die Morgentemperatur sich anfangs April plötzlich auf z. B. 8° C. stellte und während des ganzen Monats dieselbe blieb. Wir dürfen dann auf biologisch-mathematischer Grundlage erwarten, daß die Zahl Individuen, welche an jedem Apriltage eine Brut beginnt, sich im Laufe des Monats zuerst steigern wird zu einem Maximum, darauf wieder regelmäßig hinabfallen wird, wie in Abb. 1a angegeben ist. Es geschieht jedoch natürlich nie, daß die Temperatur während des

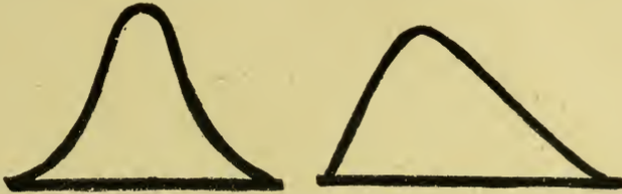


Abb. 1a und b. Normale und einseitige Frequenzverteilung.

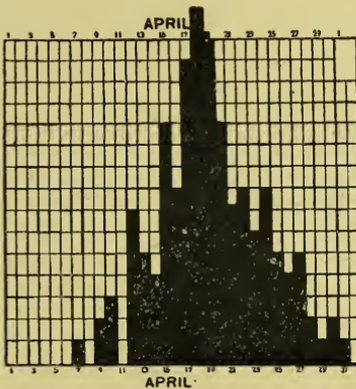


Abb. 2.

Abb. 2. Brutanfangsfrequenz bei *Parus major* im Jahre 1920.

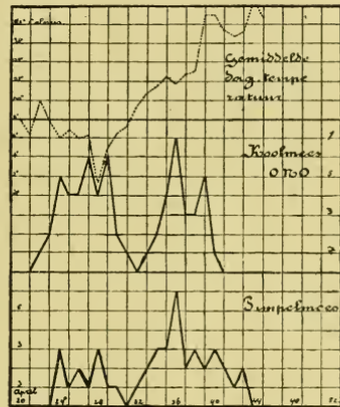


Abb. 3.

Abb. 3. Brutanfangsfrequenz bei *P. major P. coeruleus* mit mittlerer Temperatur im Jahre 1919.

Brutanfangs völlig konstant bleibt. Im Jahre 1920 hat sich in Holland aber die Temperatur während des Brutanfanges von *Parus major* innerhalb jedenfalls sehr engen Grenzen bewegt und das Resultat war, wie wir erwarteten und wie aus Abb. 2 ersichtlich ist: eine annähernde Wahrscheinlichkeits- (oder Galton-, Quetelet- oder binomiale) Kurve trat zum Vorschein.

Wir ersehen also, daß hier bei einer Erscheinung, welche zweifellos mit der Temperatur in Zusammenhang steht, sich doch bei gleichbleibender Temperatur eine Frequenzsteigerung im Anfang und eine allmähliche Frequenzabnahme am Ende zeigt. Ja, wir dürfen

sogar annehmen, daß trotz des Zusammenhanges mit der Temperatur bei einer kleinen Temperaturabnahme in der ersten Hälfte sich doch noch eine Steigerung der Brutanfangsfrequenz ergeben wird, obwohl diese Steigerung geringer sein wird als bei gleichbleibender Temperatur. Erst eine große Temperaturabnahme wird imstande sein die Frequenzsteigerung im Anfang in eine Abnahme zu verwandeln, wie im Jahre 1919 auch wirklich gefunden wurde und was die Abb. 3 uns deutlich zeigt.

Wenn die Temperatur nicht konstant bleibt, aber, wie dies im Laufe des Frühlings im Mittel (einer großen Anzahl Jahre) der Fall ist, steigt, so darf man bei einer Erscheinung, die wie Brutanfang und vielleicht Zug von der Temperatur abhängig ist, nicht mehr die einfache Frequenzverteilung erwarten, welche, wie wir sahen, bei gleichbleibender Temperatur besteht. Die annähernde Wahrscheinlichkeitskurve wird jetzt eine Abänderung zeigen müssen. Stützend auf die Betrachtungen von zwei holländischen Mathematikern Kapteyn und van Uven über „Skew Frequency-curves in Biology and Statistics“⁵⁾, dürfen wir in diesem Falle eine links schroff ansteigende Kurve erwarten. Einen Typus dieser Kurve findet man in Abb. 1 b. Sie zeigt uns, daß in diesem Falle die Anzahl Tage, an denen die Temperaturzunahme mit einer Frequenzzunahme der Erscheinung zusammengeht, geringer ist als die Anzahl Tage, wobei die Temperaturzunahme von einer Frequenzabnahme begleitet wird. Der Grund ist einfach dieser, daß die Steigerung viel schneller verläuft als die Abnahme.

Neben der falschen Auffassung, daß bei Existenz eines Zusammenhanges zwischen Temperatur und einer anderen Erscheinung (Brutanfang oder Zug), jede Steigerung und Abnahme der Temperatur auch an einer Zu- und Abnahme in dieser Erscheinung beantworten soll, wird die Methode Bretschers auch aus anderen Gründen einen möglichen Zusammenhang niemals hervorbringen können.

Bretscher hat zum Beispiel auch niemals der Stärke der Zu- und Abnahme Rechnung getragen. Eine große oder sehr kleine Zunahme alles ist bei ihm einerlei. Es ist doch einfach einzusehen, daß eben die kleinen „zufälligen“ Zu- und Abnahmen der Temperatur keinen Einfluß ausüben werden. Wenn wir auf Abb. 2 die Methode Bretschers (oder Lipps) anwenden, wird dies sofort ersichtlich. Wir finden dabei für *P. major* 6_{+} , 3_{+} , 7_{+} , 2_{-} , 1_{-} , 1_{+} . Also 10mal ein positiver und 10mal ein negativer Zusammenhang. Bei *P. coeruleus* finden wir in ähnlicher Weise 13mal einen negativen und 9mal einen positiven Zusammenhang. Während wir sofort mit Gewißheit einen Einfluß der Temperatur feststellten, gibt die von Bretscher benutzte Methode keinen oder sogar einen negativen Zusammenhang! Genau dasselbe erhalte ich, wenn ich die Bretschersche Methode anwende auf die Beziehung zwischen Temperatur

5) J. G. Kapteyn and M. J. van Uven, „Skew Frequency Curves in Biology and Statistics“, 1916 (Hoitsema Brothers, Groningen), fl. 1.—

und Gesang⁶⁾. Obwohl auch dort ein Zusammenhang der Temperatur-maxima und -minima mit denjenigen des Gesanges überaus deutlich in den Abbildungen zum Ausdruck kommt, ist mit der Bretscher'schen Methode in folge der vielen kleinen zufälligen Schwankungen und der Vernachlässigung der Größe dieser Schwankungen nicht der geringste Zusammenhang nachzuweisen.

Ich glaube, daß mit diesen Beispielen genügend bewiesen ist, daß die von Bretscher benutzte Methode zur Auffindung eines eventuellen Zusammenhanges zwischen Ankunftszeit der Zugvögel und Temperatur in ihrem Brutgebiet nicht richtig ist.

Ich möchte außerdem noch eine kleine Bemerkung machen. Bretscher hat nachgewiesen, daß in südlichen Gegenden und in Tiefebene die Zugvögel im Mittel früher erscheinen, als in nördlichen Gebieten und höheren Gebirgsgegenden. Dies scheint für Bretscher keine Andeutung, daß vielleicht ein Zusammenhang zwischen Ankunft und Klimaverhältnissen besteht (wärmere Süd- und Tiefebene!). Jedenfalls ist dagegen auch immer der Einwand möglich, dieser frühere oder spätere Eintritt sei in früheren Zeiten, als die Umstände viel ungünstiger waren (Eiszeit) ererbt worden. Dieser Einwand war nicht möglich, wenn wir die Ankunftsdaten der Zugvögel in den auf-folgenden Jahren mit den jeweiligen Temperaturschwankungen ver-gleichen würden und es käme eine Beziehung hervor. Dies hat Bret-scher aber ebensowenig getan. Er hat die Ergebnisse aller Jahre zusammengefaßt und daraus jedesmal das Mittel berechnet, obwohl viele Arten so zahlreiche Daten enthielten, daß eine solche Ver-gleichung der aufeinanderfolgenden Jahre berechtigt war. Wir dürfen also sagen, daß Bretscher keine einzige Methode be-nutzt hat, wobei eine eventuelle Beziehung zwischen Temperatur und Ankunftszeit hätte zum Vorschein treten können.

Über Regulation des osmotischen Wertes in den Schliesszellen von Luft- und Wasserspalten.

Von Anna-Luise Steinberger, geb. Hurt.

Während durch die Arbeiten von Lloyd und von Rosing seit 1908 bekannt war, daß der Stärkegehalt der Schließzellen mit der Bewegungstätigkeit der Stomata schwankt, hat erst 1915 Iljin aufsehen-erregende Mitteilungen über die Schwankungen des osmotischen Wertes der Schließzellen gemacht: bei russischen Steppenpflanzen sollte der osmotische Wert der maximal turgeszenten Schließzellen, bei weit ge-öffneten Stomata, um 70—80 Atm. über dem der übrigen Epidermis-

6) Aus: D. Tollenaar „Zangstatistiek en Zangverklaring“, 1922 (Selbstverlag: fl. 0.35). Erscheint auch in der deutschen Sprache in der folgenden Lieferung der „Mitteilungen über die Vogelwelt“, Ausgabe der Süddeutschen Vogelwarte, Stuttgart.

zellen liegen; beim Spaltenschluß, wie er durch Verdunklung und durch Wasserentziehung beim Welken herbeigeführt wird, sollte der osmotische Wert der Schließzellen rasch sinken bis zur Abgleichung mit dem Wert der umgebenden Epidermiszellen. Diese Befunde widersprachen der herrschenden Schulmeinung, wonach die Turgordruckdifferenzen zwischen Epidermis und Schließzellen unbedeutend sein sollten und der Spaltenschluß beim Welken rein passiv durch Wasserverlust herbeigeführt werden sollte. Es verlohnte sich deshalb wohl, die Angaben Iljins auf breiterer Grundlage nachzuprüfen, um so mehr, als es Hagen (1916) nicht gelungen war, eindeutige plasmolytische Bestimmungen auszuführen. Die im folgenden mitgeteilten Untersuchungen sind auf Veranlassung und unter Leitung von Herrn Prof. Renner im botanischen Institut in München-Nymphenburg ausgeführt worden, in der Zeit von Oktober 1919 bis August 1920. Eine ausführlichere Darstellung als sie hier gegeben wird ist als maschinengeschriebene Dissertation auf der Bibliothek der Universität Jena niedergelegt. — Die Arbeit von Wiggans (1921), die Iljins Angaben für 4 Gartenpflanzen bestätigt, ist nach Ablieferung der Dissertation erschienen.

Vorversuche. a) Plasmolyse mit Salzlösungen.

Nicht zu dünne Flächenschnitte von gesunden Blättern mittleren Alters wurden zur Bestimmung der plasmolytischen Grenzkonzentration in Kochsalzlösungen von den Konz. 0,05 bis 2,00 GM (volumnormal), mit Abstufungen von 0,05 GM gebracht; seltener wurde, zu Anfang, Kalisalpeter verwendet, der bei den höchsten osmot. Werten wegen zu geringer Löslichkeit nicht mehr brauchbar war. Die Verringerung des Zellvolumens bei der Plasmolyse ist nicht berücksichtigt, die gefundenen Werte sind also durchweg zu hoch; der Fehler muß um so größer sein, je stärker die Membran der turgeszenten Zelle gedehnt war. Die Feststellung der Grenzkonzentrationen geschah 5—10 Min. nach der Eintragung der Schnitte in die Lösungen. Die ersten Versuche mit KNO_3 hatten nämlich ergeben, daß die Grenzkonzentration mit der Zeit beträchtlich steigt. So waren die Schließzellen von *Zebrina* plasmolysiert: nach 5 Min. in 0,4, nach 15 Min. in 0,6, nach 60 Min. in 1,0 GM. Augenscheinlich permeiert das Salz leicht durch das Plasma. Dazu kann noch eine Wirkung auf das enzymatische System kommen: während in Wasser oder in Zuckerlösung liegende Schließzellen z. B. von *Zebrina* immer Stärke enthielten, verschwand die Stärke in den Salzlösungen. Die Erscheinung soll demnächst von anderer Seite genauer studiert werden.

Die Spaltweite wurde gemessen an in Alkohol fixierten Flächenschnitten, und zwar wurde jeweils das Mittel aus 20 Messungen genommen; ein Mikrometerteilstrich ist so viel wie 2,5 μ . Dieselben Schnitte wurden, wenn der Stärkegehalt ermittelt werden sollte, in wässrige Jodjodkaliumlösung gebracht.

b) Wirkung von Rohrzuckerlösungen.

Nachdem die hohe Permeabilität der Schließzellen für KNO_3 erkannt war, wurden Plasmolyseversuche mit Rohrzucker gemacht. Diese ergaben zunächst viel niedrigere Werte als die mit Salpeter. Doch handelt es sich dabei nicht nur um das Fehlen des Eindringens des Zuckers ins Plasma, sondern um eine aktive Herabsetzung des osmotischen Wertes der Schließzellen, wohl infolge der Wasserentziehung durch die nicht permeierende Lösung. In einem Versuch lag die plasmolytische Grenzkonzentration nach 5 Min. bei 0,60 GM Rohrzucker, bei Spalten, die vorher 5 Teilstr. weit geöffnet waren, nach 15 Min. schon bei 0,20 GM, nach 60 Min. ebenso; nach 15 Min. hatte entsprechend die Spaltweite in hypotonischen Lösungen auch schon auf 1 Teilstr. abgenommen. Auf Grund dieser Beobachtungen wurde Zucker nie wieder verwendet. Wasserentziehung findet bei Plasmolyse auch statt, wenn KNO_3 oder NaCl das Plasmolytikum ist, aber die erwähnte Wirkung der intrameierenden Salze läßt es nicht zu einer Vermehrung der Stärke kommen, sondern arbeitet auf den umgekehrten Prozeß hin, wenn auch mit, wie es scheint, geringerer Geschwindigkeit. Nicht zu vergessen ist auch die Möglichkeit, daß die Permeabilität des Schließzellenplasma im Zustand größter Spaltenweite höher ist als bei geschlossener Spalte, zum mindesten, wenn der Spaltenschluß durch Verdunklung herbeigeführt ist.

I. Grundversuche an *Zebrina pendula* (*Tradescantia zebrina*).

Auf alle Fälle ist es bei geöffneten Spaltöffnungen sicher recht schwer, genaue osmotische Bestimmungen mit der plasmolytischen Methode auszuführen, und deshalb ist auf feine Abstufung der Lösungen gar kein Wert gelegt worden; vielleicht sind manche der beobachteten Werte auch infolge des Eindringens der Salzlösung zu hoch ausgefallen.

Gleich die ersten Versuche ergaben eine Bestätigung der Angaben Iljins: bei gar nicht sehr hellem Winterwetter übertraf an gut mit Wasser versorgten Topfpflanzen von *Zebrina* der osmotische Wert der Schließzellen den der Epidermis weit, er sank bei Verdunklung rasch, in dem Maße wie die Spalten sich schlossen, und stieg auf Erhellung mit der Erweiterung der Spalten; er war im Licht besonders hoch zu treiben durch Aufenthalt der Pflanzen unter einer feuchten Glocke, fiel rasch auf das Niveau der Epidermis an Blättern, die zum Welken ausgelegt waren, während die Epidermis ihren osmotischen Wert im Lauf einiger Stunden um ein wenig erhöhte, und er blieb dauernd niedrig bei schlechter Wasserversorgung. Die niedrigen Werte sind wegen der groben Abstufung der Lösungen recht ungenau ermittelt. — Hand in Hand mit den Veränderungen des osmotischen Wertes gehen solche des Stärkegehalts; geschlossene Spaltöffnungsapparate enthalten große Stärkekörner in ihren hellgrünen Chromatophoren, die Stärkemenge nimmt ab mit der Öffnung der Spalten, und bei maximaler Öffnungsweite sind oft nur noch Spuren von Stärke vorhanden. Wird Spaltenschluß erzwungen, so erscheint die Stärke auf der Stelle wieder.

Einige Versuche:

1. Wirkung der Verdunklung.

a) Stomata im Licht:	1,5 GM KNO_3 ;	$\frac{1}{4}$ St. dunkel: 0,30;	$\frac{1}{2}$ St. dunkel: 0,15
Spaltweite:	5,0 Teilstr.	2,0	1,2
b) Stomata im Licht:	1,0 GM;	5 St. dunkel: 0,30;	3 Tagedunkel: 0,30
Epidermis:	0,15	0,10	0,10

2. Wirkung der Erhellung unter der Glocke.

$\frac{1}{2}$ St. dunkel:	Stom. 0,50 GM;	Spaltweite 1,8 Teilstr.;	Epid. 0,15 GM
$\frac{1}{2}$ St. hell:	1,95	4,5	0,15

Wiggans hat an demselben Objekt im Licht osmotische Werte bis zu 0,19 GM CaCl_2 , im Dunkeln 0,10 GM gefunden. Der höchste Wert entspricht etwa 11 Atm., während in meinen Versuchen Werte von 1,5 GM KNO_3 gleich etwa 55 Atm. und darüber vorkommen. Das dürfte mit verschieden reichlicher Wasserzufuhr zusammenhängen. Allerdings ist bei dem wenig permeierenden CaCl_2 aber auch die Gefahr, zu hohe plasmolytische Werte zu bekommen, geringer als bei KNO_3 und NaCl .

~~Wiggans hat~~

3. Wirkung des Welkens abgetrennter Blätter im Licht;
Plasmolytikum KNO_3 .

a) Stomata verschiedener Blätter frisch:	0,80 GM	0,50;	0,60;	0,35	
Derselben Blätter welk:	0,30	0,20	0,20	0,15	
b) Stomata: frisch 1,0 GM;	1 St. w. 0,3;	2 St. 0,25;	3 Std. 0,20;	4 St. 0,20;	5 St. 0,25
Spaltweite:	3,3 Teilstr.	1,5	1,2	0,4	0
Epidermis:	0,15 GM	0,15	0,20	0,20	0,20
c) Stomata:	1,0 GM	0,45	0,40	0,25	0,20
Spaltweite:	2,8 Teilstr.	1,7	0,6	0	0
Epidermis:	0,15 GM	0,15	0,25	0,20	0,30
d) Stomata: frisch 1,0 GM;	$\frac{1}{2}$ St. w. 0,50;	1 St. 0,40;	$\frac{1}{2}$ St. 0,30;	2 St. 0,30;	3 St. 0,25
Spaltweite:	2,6 Teilstr.	2,4	2,2	1,5	1,1
Epidermis:	0,10 GM	0,15	0,15	0,15	0,20

Wiggans hat den Einfluß des Welkens nicht studiert.

4. Wirkung der Wasserversorgung auf ganze Topfpflanzen.

a) Topf I trocken gehalten, II sehr feucht gehalten; Bestimmungen mittags an ziemlich trüben, zeitweise etwas sonnigen Januartagen.

1 Tag unter den angegebenen Bedingungen: 4 Tage:

	Stomata	Spaltweite	Epid.	Stomata	Spaltw.	Epid.
I. 0,10 GM NaCl .	0	Teilstr.	0,15 GM	0,10 GM	0	Teilstr.
II. 0,50	2,0		0,15	1,45	3,9	0,20

b) Topf I trocken, II normal feucht, III seit längerer Zeit sehr feucht gehalten. Bestimmungen mittags. Spalten bei I und II fast geschlossen, bei III 4,1—6,2 Teilstr. weit offen. Epidermis bei I 0,30 bis 0,35 GM, bei II 0,10—0,15 GM, bei III 0,10 GM NaCl .

Schließzellen:	15. XII. 19 trüb	16. XII. 19 trüb	14. I. 20 hell
Pflanze I	0,10 GM NaCl	0,10	0,10
II	0,10	0,10	0,35
III	1,55	1,55	2,0

Lange dauernder Aufenthalt im feuchten Raum führte nicht immer, aber doch oft, eine Überdehnung der Schließzellmembranen herbei, sodaß

die Stomata beim Welken und bei Plasmolyse sich nicht mehr ganz zu schließen vermochten. Dasselbe hat Bergen (1909) von Keimpflanzen berichtet.

5. Gleichzeitige Wirkung von Welken und starker Belichtung.

20. Juli 1920.

Blatt frisch von der Pflanze:	Schließz.	1,0 GM NaCl;	Spaltw.	5,2 Teilstr.
1/2 St. in der Sonne gewelkt:	„	0,50 GM	„	3,5

6. Wirkung übermäßiger Wasserzufuhr.

Die Angaben über den Erfolg, den das Einlegen von Schnitten in Wasser auf die Spaltweite hat, gehen weit auseinander. Am häufigsten sind die Beobachtungen, daß geöffnete Spalten in Wasser sich zunächst schließen, um nach längerer Zeit sich wieder zu öffnen; gelegentlich ist beim Einlegen welker Blätter in Wasser auch vorübergehende Öffnung vorher geschlossener Spalten gefunden worden (*Amaryllis* nach Mohl, zitiert bei Pfeffer 1897, S. 173). Bei *Zebrina* schlossen sich geöffnete Spalten in Wasser ebenso sicher und rasch, meist in 1/2 Std., wie bei Verdunklung und bei Welken, und dabei vermehrte sich die Stärke in den Schließzellen in der augenfälligsten Weise. Derselbe Erfolg stellte sich ein, wenn ganze Blätter unter der Luftpumpe mit Wasser injiziert wurden, langsamer, wenn abgetrennte Blätter einfach in Wasser untergetaucht wurden; durch Wundreiz ist also die Reaktion an Schnitten wohl nicht bedingt¹⁾. Der osmotische Wert der Schließzellen fiel dabei ebenfalls wie beim Welken, z. B. von 1,0 GM KNO₃ auf 0,4, von 1,60 auf 0,25, von 0,70 auf 0,20, von 0,60 auf 0,20. — Als dieselben Versuche später mit *Paeonia officinalis* wiederholt wurden, sank der osmotische Wert von 0,90 auf 0,50—0,30 GM NaCl.

Der Zustand der Stärkearmut und des hohen Turgordrucks scheint also in den Schließzellen sehr labil zu sein: durch die verschiedenartigsten Reizanstöße wird die Regeneration der Stärke aus den mutmaßlichen Hydrolyseprodukten und die Senkung des osmotischen Werts veranlaßt, durch Lichtentzug, durch Wasserentziehung und durch übermäßige Wasserzufuhr. Wenn starke Beleuchtung und Wasserverlust gegeneinander arbeiten, so siegt der Einfluß der Wasserentziehung, was ökologisch, als Anpassung, wohl zu verstehen ist, kausal noch der Aufklärung bedarf.

An Epidermisstücken, die in Wasser liegen, bleiben die Schließzellen der Stomata oft viel länger als die übrigen Epidermiszellen am Leben (Leitgeb, Hagen, Linsbauer 1918), und dabei nehmen die Schließzellen oft, indem sie sich sehr stark, mitunter bis zur Ringform krümmen, die seltsamsten Gestalten an. Solches beschreibt Leitgeb von den Spaltöffnungen an Blütenhüllblättern, und ich selber habe

1) Linsbauer (1916, S. 105) hat bei *Hartwegia comosa* Öffnung der Spalten in der Nähe von Blattwunden beobachtet.

die Erscheinung am Perigon von *Veltheimia viridiflora*, *Aloë Schimperii*, *Clivia nobilis* gesehen. Eine Turgorzunahme, wie Leitgeb meint, findet hier in den Schließzellen nicht statt; bei *Veltheimia* z. B. werden stark verzerrte Schließzellen schon durch 0,10 GM NaCl kräftig plasmolysiert. Die Beobachtung Hagens (S. 271), daß Spaltöffnungen von *Tradescantia*, die in einer verfaulten Epidermis noch leben und dabei „unnatürlich weit offen“ sind, reichlich Stärke führen, stimmt damit überein; wenn mit der Zeit die Stärke durch Wachstum und Atmung aufgezehrt wird (Leitgeb), so ist das nicht zu verwundern, falls nicht durch Photosynthese in den Schließzellen Ersatz geschaffen wird. Die Schließzellen erhalten dadurch, daß der Gegendruck der Nachbarzellen wegfällt, Gelegenheit, die Spalte zunächst weit zu öffnen; dann dehnen sich ihre Membranen mehr und mehr, und augenscheinlich findet sogar noch Wachstum des ganz selbständig gewordenen Zellenpaares statt. Mit der Erfahrung, daß übermäßige Wasserzufuhr den Turgordruck der Schließzellen auf das Minimum heruntersetzt, steht also die Erscheinung der Überdehnung durchaus nicht im Widerspruch.

Nach Molisch (1921) verlieren abgeschnittene Laubblätter ihre Stärke viel rascher, wenn sie Gelegenheit haben zu welken, als wenn sie im feuchten Raum turgescenz bleiben. Die Regeneration der Stärke in den Schließzellen welkender Blätter ist also eine besondere, den Spaltöffnungen eigene und im Dienst ihrer Funktion stehende Anpassung. Mit dem Verschwinden der Stärke außerhalb der Schließzellen beim Welken könnte aber die Steigerung des osmotischen Werts in der Epidermis zusammenhängen, die sich beim Welken oft einzustellen scheint.

Jedenfalls sind die Reaktionen der Schließzellen typische Reizerscheinungen. Den Ausführungen Iljins und Linsbauers (1916, 1918) ist hier nichts hinzuzufügen.

7. Osmotischer Wert und Stärkegehalt der Schließzellen.

Seit Lloyd und Rosing nimmt man an, daß die Turgorsteigerung in sich öffnenden Spaltöffnungsapparaten bei gleichzeitiger Abnahme der Stärkemenge durch Hydrolyse der Stärke hervorgerufen wird. Hagen (S. 272) hat bei *Tradescantia virginica* auf mikrochemischem Weg direkt nachgewiesen, daß mit dem Verschwinden der Stärke reduzierender Zucker auftritt.

Vorausgesetzt, die Stärke werde bei *Zebrina* in Glukose umgewandelt, fragte es sich, ob die beobachteten Turgorsteigerungen zahlenmäßig mit den verfügbaren Stärkemengen im Einklang stehen. Die mit vielen Unsicherheiten behaftete Schätzung der Volumina von Zellsaft und Stärkekörnern ließ Übereinstimmung der beobachteten und der berechneten Steigerungen des osmotischen Werts wenigstens nach der Größenordnung erkennen. Weiter unten wird zu berichten sein, daß auch in Spaltöffnungen, die nie Stärke besitzen, der osmotische Wert zwischen weiten

Grenzen verändert wird. Es ist also wohl möglich, daß auch in Stärkeblättern die sichtbare Hydrolyse der Stärke nur einer der Vorgänge ist, mit deren Hilfe die Turgorsteigerung herbeigeführt wird.

II. Versuche mit *Avena sativa*.

In Töpfen gezogene Hafer-Keimpflanzen zeigten ganz ähnliche osmotische Werte wie *Zebrina* und dieselbe Regulation in den Schließzellen bei Verdunklung und beim Welken. Unter der Glocke feucht gehaltenen Blätter gaben an einem trüben Januartag folgende plasmolytische Werte: in den Schließzellen 0,55 GM NaCl, in der Epidermis 0,10; offen im Gewächshaus gezogene Blätter hatten in beiderlei Zellen 0,30 GM. Der erste Topf zeigte bei sonnigem Wetter an mehreren Mittagen in den Schließzellen die Werte: 1,25, 1,75, 1,70, 1,80 GM NaCl, bei Spaltweiten von 2,4—3,1 Teilstrichen; in der Epidermis blieb der Wert bei 0,10. Beim Welken eines abgetrennten Blattes fiel der Wert in $\frac{1}{2}$ Std. von 1,70 auf 0,15, bei Verdunklung eines ganzen Topfes in $\frac{1}{2}$ Std. von 1,80 auf 0,50 GM.

III. Freilandpflanzen: Stauden und Holzgewächse.

Die ersten kleinen Stauden, die im März 1920 ihre Blätter und Blüten entfalteten, zeigten das gleiche Verhalten wie die Topfpflanzen von *Zebrina* und *Avena*, und nicht anders war es mit größeren Stauden und mit Holzgewächsen im Frühjahr und im Sommer. In der Sonne stieg der osmotische Wert der Schließzellen weit über den der Epidermis, Verdunklung und Welken setzte ihn rasch herab, bei trübem Wetter blieb er auch mittags niedrig, entsprechend der geringen Öffnungsweite. Schwankungen im Stärkegehalt waren meist deutlich. Es genügt, die beobachteten Maxima und Minima der osmotischen Werte mitzuteilen.

	Stomata max.	Stomata min.	Epidermis
<i>Galanthus Elwesii</i>	0,75 GM NaCl	0,30	0,15—0,30
<i>Chionodoxa Lucilliae</i>	0,65	0,20	0,15—0,25
<i>Primula denticulata</i>	0,60	0,30(0,15)	0,25(0,15)
<i>Arabis alpina</i>	0,55	0,25	0,35—0,15
<i>Paeonia officinalis</i>	1,0	0,35	0,40—0,20
<i>Gentiana lutea</i>	1,35	0,70—0,35	0,50—0,30
<i>Betula alba</i>	0,90	0,40(0,20)	0,25—0,20
<i>Syringa vulgaris</i>	1,40	0,55	0,45—0,70
<i>Forsythia suspensa</i>	1,0	0,40	0,35—0,45
<i>Hedera helix</i>	1,0	0,45	0,40—0,45
<i>Parthenocissus radi-</i> <i>cantissima</i>	0,70	0,30—0,20	0,20—0,30
<i>Vinca minor</i>	1,05	0,50	0,40
<i>Mahonia aquifolium</i>	0,95	0,40	?

Vor allem für die Holzgewächse ist hervorzuheben, daß an sonnigen warmen Sommertagen (im Juli und August) die höchsten osmotischen Werte am Morgen zu finden sind, ein beträchtlicher Abfall gegen Mittag stattfindet und mitunter wieder eine leichte Hebung am Nachmittag

eintritt; schon Iljin ist bei seinen Objekten auf dieselbe Erscheinung gestoßen, und in einem Versuch von Wiggans an *Cyclamen* ist sie ebenfalls zu finden.

	7 ^h 30' a. m.	11 ^h 30' a. m.	2 ^h 30' p. m.	6 ^h p. m.
Betula	0,90	0,55	0,50	0,40
Syringa	1,40	1,15	1,00	1,00
Forsythia	1,0	0,90	0,80	0,40
Hedera	1,0	0,35	0,45	0,40
Parthenocissus	0,70	0,30	0,25	0,40

Denselben Gang hat Livingston für die „relative Transpiration“ bei entsprechenden Bedingungen regelmäßig beobachtet, und es ist jetzt erwiesen, daß die mittägige Depression der relativen Transpiration mindestens zum Teil auf aktiver Herabsetzung des osmotischen Werts der Schließzellen beruht.

IV. Abweichende Typen: Sumpf- und Wasserpflanzen, *Eranthis*.

Bei Pflanzen sehr feuchter Standorte ist vielfach mangelhafte Fähigkeit des Spaltenschlusses beobachtet worden. Wenn die Angaben verschiedener Autoren auseinandergehen, so rührt das wohl von hoher Variabilität der betreffenden Funktionen her. In eignen Untersuchungen verhielten sich noch ziemlich normal *Calla*, *Alisma*; ungewöhnlich war die große Unregelmäßigkeit der plasmolytischen Grenzkonzentration bei den offenen Spaltöffnungsapparaten eines und desselben Epidermistücks. Bei den Schwimmblättern von *Nymphaea* und *Limnanthemum* ergab sich, daß tatsächlich die Spaltweite sich auf Verdunklung und beim Welken wenig und langsam verändert und dementsprechend die Schwankungen des osmotischen Werts und des Stärkegehalts sehr geringfügig ausfallen. Das Verhalten von *Potamogeton natans* ähnelt dem von *Nymphaea*. Auf Verdunklung verengern sich die Spalten sehr langsam und schließen sich zuletzt fast ganz. Der plasmolytische Wert fiel von 0,70 GM in 3 Std. auf 0,60; in 2 Std. auf 0,55; von 0,65 über Nacht auf 0,55. Auch beim Welkenlassen abgetrennter Blätter ist die Erniedrigung des osmotischen Werts kaum bemerkbar, die Spalten bleiben weit geöffnet, ja sie erweitern sich sogar noch; davon unten mehr.

	Stom. max.	Stom. min.	Epid.
<i>Calla palustris</i>	0,45—0,80	0,20	0,20 g NaCl
<i>Alisma plantago</i> , Luftblätter	0,45—0,80	0,20	0,20—0,30
<i>Nymphaea alba</i> , Schwimmblätter	0,55—0,50	0,45	0,20—0,25
<i>Limnanthemum nymphaeoides</i> Schwimmblätter	0,45	0,30	0,30
<i>Potamogeton natans</i> Schwimmblätter	0,65—0,70	0,55	0,30—0,35

Nach Leitgeb und Darwin schließt sich *Eranthis* an die Sumpfpflanzen an, was die Trägheit der Spaltöffnungsbewegungen betrifft. Die Hochblätter von *Eranthis cilicica* hatten zur Blütezeit Spaltöffnungsapparate recht verschiedenen Entwicklungszustands nebeneinander.

In kleineren, noch nicht fertig ausgebildeten Schließzellen war der osmotische Wert in der Sonne nicht höher als 0,35 GM NaCl, er fiel im Dunkeln auf 0,30, beim Welken auf 0,25, aber recht langsam. Ausgewachsene Schließzellen hatten osmotische Werte gleich 0,40 GM NaCl, im Dunkeln 0,35, in welchem Zustand 0,25. Der Kochsalzwert der Epidermis wurde im Licht und im Dunkeln immer zu 0,25 GM bestimmt, nach dem Welken zu 0,30. Dem trägen Spiel des stomataren Apparats entspricht also langsame und geringfügige Änderung des Turgordrucks.

V. Die Bedeutung der Nebenzellen.

Viel umstritten ist bis in die neueste Zeit die Rolle, die den Nebenzellen, besonders wenn sie typisch differenziert sind, bei der Bewegungstätigkeit der Spaltöffnungsapparate zukommt. Die Literatur ist bei Hagen referiert (S. 284 ff.; Benecke, Botan. Zeit. 1892, fehlt). Hagen selber findet bei gewissen wintergrünen Blättern im Winter mehr Zucker in den Neben- als in den Schließzellen und folgert daraus eine aktive Mitwirkung der Nebenzellen beim dichten Schluß der Spalten. Die Bestimmung des osmotischen Werts ist ihm aber nicht geglückt und ein zwingender Beweis für seine Annahme fehlt deshalb. Die sichere Entscheidung kann eben nur die Ermittlung der Verhältnisse des Turgordrucks bringen; alle früheren Ausführungen beruhen auf Vermutungen.

Zebrina pendula. Bei unserem ersten Objekt sind 2 Paar Nebenzellen ausgebildet; sie unterscheiden sich in der Größe nicht viel von den übrigen Epidermiszellen und schließen sich an diese auch in bezug auf die Unveränderlichkeit des osmotischen Werts an.

Plumbaginaceen. Bei *Armeria latifolia* war der osmotische Wert der Schließzellen 9 Uhr morgens bei sonnigem Wetter 0,70 GM NaCl, fiel beim Welken in $\frac{1}{4}$ Std. auf 0,55, bei Verdunklung in mehreren Stunden auf 0,30 GM. Die Nebenzellen verhielten sich ganz und gar wie die übrigen Epidermiszellen; in beiden war der Kochsalzwert in der Sonne 0,35, nach dem Welken 0,45, nach langer Verdunklung 0,30 GM.

Statice tatarica, genau gleich behandelt. Schließzellen 0,90 GM, welk 0,55, verdunkelt 0,35. Neben- und Epidermiszellen 0,35, welk 0,45, verdunkelt 0,30 GM.

Crassulaceen. Bei warmem sonnigem Juliwetter waren an *Sedum spectabile* und *Sempervivum tectorum* um 7 Uhr 30 Min. a. m. und um 11 Uhr a. m. nur fast geschlossene Spalten zu finden, der osmotische Wert in allen Zellen der Epidermis 0,20 GM NaCl. Bei kühlem regnerischem Wetter waren die Spalten um 7 Uhr 30 Min. a. m. teilweise weit geöffnet, ihr osmotischer Wert schwankte je nach dem Alter der Stomata zwischen 0,80 und 0,25 GM, in den Nebenzellen und der übrigen Epidermis war der plasmolytische Wert 0,20 GM.

Sedum Selskianum. Kochsalzwert im Freien morgens in den Schließzellen 0,45—0,25 GM, in der Epidermis 0,15. Nach 14 tägigem

Aufenthalt unter der feuchten Glocke morgens in der Sonne etwas über 1 bzw. 0,15 GM; dieselben Blätter nach 1 Std. Welken 0,25 bzw. 0,15 GM.

Auffällig ist, daß bei heiterem warmem Wetter die Spalten auch morgens 7 Uhr 30 Min. kaum geöffnet sind; Besonderheiten der Spaltöffnungstätigkeit sind ja bei den Sukkulenten mit ihrer nächtlichen Säurebildung nicht neu.

Potamogeton natans. Von dieser Pflanze ist schon berichtet, daß, wie schon Leitgeb beobachtet hat, beim raschen Welken des Schwimmblattes die Stomata sich weit öffnen; sie bleiben so, bis das Blatt vertrocknet. Die schmalen Nebenzellen haben zarte Wände und scheinen sehr empfindlich gegen starken Wasserverlust zu sein, denn an gewelkten Blättern war Plasmolyse in ihnen nicht festzustellen. Solange das Blatt frisch ist, besitzen Nebenzellen und übrige Epidermiszellen denselben osmotischen Wert, gleich 0,30—0,35 GM NaCl, während die Schließzellen erst bei 0,70—0,65 GM im Licht, bei 0,60 GM nach 1 stündigem Welken, bei 0,55 GM nach längerer Verdunklung plasmolysiert werden. Das ungewöhnliche Verhalten beim Welken ist also jetzt verständlich: die Schließzellen behalten ihren hohen Turgordruck, die Nebenzellen sterben ab, und so muß die Spalte klaffen.

In den untersuchten Fällen ist also von einer aktiven Beteiligung der Nebenzellen am Spiel der Stomata nichts zu finden gewesen. Die Nebenzellen verhalten sich durchaus passiv, wie die übrigen Epidermiszellen; höchstens am welkenden Organ hilft die Epidermis beim Spaltenschluß durch Überdruck mit.

VI. Saccharophylle: Arten von *Allium*.

Unter den Saccharophyllen, die im Chlorophyllparenchym des Blattes keine Stärke bilden, gibt es verschiedene, die trotzdem in den Schließzellen der Stomata Stärke führen. Diese, wie *Tulipa Gesneriana*, *Colchicum autumnale*, *Cypripedium calceolus*, haben im Mechanismus der Spaltöffnungsapparate keine Besonderheiten. Vollkommen stärkefrei fand ich, wie Hagen (S. 270), die Schließzellen bei *Allium schoenoprasum*, *A. ursinum*, *A. porrum*. Die Stomata sind normal beweglich, der osmotische Wert der Schließzellen ist höher bei geöffneter als bei geschlossener Spalte. Bei sonnigem Wetter im Garten gepflückte Blätter zeigten bei allen 3 Arten ziemlich niedrige plasmolytische Werte, 0,35, 0,35, 0,40 GM NaCl in den Schließzellen der wenig geöffneten Stomata, 0,25, 0,20, 0,25 GM in der Epidermis; beim Welken und bei Verdunklung sank der osmotische Wert der Schließzellen auf 0,20, 0,20, 0,30 GM. Durch 14 tägige Kultur unter einer Glocke bei sehr guter Bewässerung konnte aber bei *A. schoenoprasum* der osmotische Wert in den Schließzellen im hellen Licht auf 1 GM NaCl und darüber hinaufgetrieben werden; bei Verdunklung der Blätter an der Pflanze und beim Welken abgeschnittener Blätter fiel der Kochsalzwert auf 0,40—0,25 GM, ebenso beim Einlegen von Schnitten in Wasser. Stärke war auch hier in den Schließzellen der geschlossenen Stomata nicht zu finden. In der Epi-

dermis war die plasmolytische Grenzkonzentration nicht höher als bei den Freilandpflanzen.

Auf welche Weise hier, beim Fehlen von Stärke, der Turgordruck der Schließzellen erhöht wird, wenn die Spalten sich öffnen, ist ganz unklar. Übergang von Disaccharid in Monosaccharid, woran Linsbauer denkt (1918, S. 100) könnte den Turgordruck nur verdoppeln, wenn dieser ganz und gar durch Zucker zustande käme; aber Hagen (S. 270) will Glukose schon in geschlossenen Spalten gefunden haben!

VII. Wasserspalten.

Von den Wasserspalten ist bekannt, daß sie teilweise ebensowohl verschlußfähig sind wie die Luftspalten, teilweise ganz unbeweglich, und daß alle Übergänge zwischen den Extremen vorkommen (vgl. z. B. Neumann-Reichardt). Für mich handelte es sich darum bei gut beweglichen Typen die Art der Reizbarkeit und etwaige Schwankungen des osmotischen Werts festzustellen.

Untersucht wurden *Alchemilla vulgaris*, *Impatiens Holstii*, *Impatiens noli tangere*, *Tropaeolum majus*, meist an Freilandexemplaren, nur *Impatiens Holstii* ganz und *Tropaeolum* teilweise an Topfpflanzen. Bei *Tropaeolum* sind die Wasserspalten größer als die Luftspalten und liegen zu wenigen in den Kerben des Blattrands, bei *Alchemilla* und *Impatiens* sind sie sehr klein und in größerer Zahl auf den Blättzähnen untergebracht. Gemeinsam ist allen 4 Typen der Schluß der Hydathoden beim Welken abgeschnittener Blätter. Der osmotische Wert der Schließzellen wird dabei herabgesetzt, z. B. bei *Impatiens Holstii* von 1,15 GM NaCl in $\frac{1}{4}$ Std. auf 0,60, von 0,70 auf 0,20, bei *Tropaeolum* von 0,75 auf 0,25 GM. Schon Verminderung der Wasserzufuhr veranlaßt bewurzelte Pflanzen zur Senkung des Turgordrucks in den Schließzellen der Wasserspalten; während z. B. bei *Tropaeolum* der osmotische Wert an einer unter der Glocke gehaltenen Pflanze 0,90—1,0 GM NaCl betrug, zeigte eine daneben ziemlich trocken kultivierte Pflanze 0,35 GM; *Impatiens noli tangere* hatte am frühen Morgen, bei schwacher Guttation, einen Kochsalzwert von 0,50, am Nachmittag, nach Aufhören der Guttation, 0,35 GM; bei *Alchemilla* sank der osmotische Wert schon zwischen 7 Uhr 30 Min. und 9 Uhr a. m. von 0,50 auf 0,30 GM.

Auf Wasserinjektion des Blattes reagierten offene Hydathoden von *Tropaeolum* (die anderen Objekte wurden nicht geprüft) nicht mit Schluß, und dementsprechend war auch keine Erniedrigung des osmotischen Werts zu finden: unter der Glocke im Licht guttierende Spalten geben Werte von 1,0—0,5 GM NaCl, nach Wasserinjektion 1,0—0,3; die niedrigen Werte wurden an kleineren Spalten mit geringer Öffnungsweite gefunden. Daß sehr reichliche Wasserzufuhr, wie sie zur Zeit der Tätigkeit der Wasserspalten immer gegeben ist, hier keinen Schluß herbeiführt, anders als bei den Luftspalten — in dem Versuch mit *Tropaeolum* sank der osmotische Wert in den Schließzellen der Luftspalten bei Injektion des Blattes von 0,60 auf 0,30 GM

NaCl —, erscheint als zweckmäßige Abweichung des Verhaltens der Wasser- von dem der Luftspalten. Durch Welken zum Schluß gebrachte Spalten öffneten sich aber nicht wieder, als die Schnitte in Wasser eingelegt wurden.

Dem Lichtwechsel gegenüber verhielten sich die 4 Objekte ungleich. Bei *Tropaeolum* antworteten die großen Wasserspalten über den Nervenendigungen des Blattrandes auf Verdunklung nicht mit Herabsetzung des osmotischen Werts und Verengung; an unter der Glocke gehaltenen, guttierenden Blättern war der Wert im Licht 0,75 GM NaCl, dunkel 0,85; im hellen Licht 0,90, dunkel 1,0 GM; im hellen Licht im Freien unter der Glocke 0,9, über Nacht verdunkelt 0,9 GM. Die Luftspalten derselben Blätter dagegen waren durch Verdunklung normal reizbar; der Kochsalzwert fiel in einem Fall von 1,0 auf 0,30 GM. Die kleineren Nebenhydathoden schließen sich in ihrem Verhalten mehr an die Luftspalten an, setzen den osmotischen Wert im Dunkeln deutlich herunter, z. B. von 0,6 auf 0,4 GM NaCl.

Bei den 3 übrigen Pflanzen wirkte Verdunklung auf die Wasserspalten ebenso wie auf die Luftspalten: die Spaltweite wird vermindert, der Turgordruck erniedrigt. Bei *Alchemilla* war an einem trüben regnerischen Tag morgens 7 Uhr 30 Min. der osmotische Wert der mäßig weit geöffneten, guttierenden Hydathoden 0,70 GM, nach 2½ stündiger Verdunklung waren die Spalten fast geschlossen, ohne daß die Guttation aufgehört hätte, und der osmotische Wert auf 0,30 GM gefallen; um 5 Uhr nachmittags, bei Sonnenschein, lag der osmotische Wert im Licht wieder höher, bei 0,40 GM, die Guttation hatte aufgehört. Ein paar Tage später wurde die Pflanze am Morgen dunkel gehalten, um 8 Uhr wurde der osmotische Wert zu 0,40 GM bestimmt, dann nach 2stündigem Aufenthalt im trüben Licht des regnerischen Tages, bei dauernder Guttation, zu 0,50 GM.

Impatiens Holstii. Pflanze über Nacht unter Dunkelsturz gehalten, Spalten 8 Uhr a. m. fast geschlossen, osmotischer Wert 0,30 GM; jetzt unter der Glocke hell gestellt, 3 Uhr 15 Min. p. m. Spalten weit auf, osmotischer Wert 0,80 GM; wieder verdunkelt, nach 1 Std. die Spalten fast geschlossen, osmotischer Wert 0,40 GM.

Impatiens nobil tangere. 2 Pflanzen über Nacht unter Glocken gehalten, die eine noch mit Dunkelsturz überdeckt. Am Morgen die Spalten der vom Licht getroffenen Pflanze gut geöffnet, mit einem osmotischen Wert von 0,70—0,50 GM, die Spalten der dunkel gehaltenen enger, ihr osmotischer Wert 0,40—0,30 GM NaCl.

Andere Versuche hatten ganz entsprechende Ergebnisse. Was die höchsten und die niedrigsten osmotischen Werte betrifft, so verhielten sich Luft- und Wasserspalten ziemlich gleich. Schwankungen des Stärkegehalts waren in beiden mitunter, aber nicht immer deutlich.

Daß bewegliche Wasserspalten sich bei schlechter Wasserversorgung der Gewebe schließen, wie die Luftspalten, erscheint durchaus zweckmäßig; diese Art der Reaktionsfähigkeit war auch bei allen 4 Ob-

jekten anzutreffen. Lichtreizbarkeit der Wasserspalten dagegen, in dem Sinn, daß die größte Spaltweite in hellem Licht erreicht wird und im Dunkeln der Porus sich verengert, ist ein überflüssiges, von den Luftspalten her überkommenes Erbstück. Tatsächlich ist diese Eigenschaft auch nur bei *Alchemilla* und *Impatiens* erhalten, während bei *Tropaeolum* die großen Wasserspalten, gute Wasserversorgung vorausgesetzt, Tag und Nacht weit geöffnet stehen. Als schädlich kann die Verengung der Spalten zur Nachtzeit, also zu der Zeit, in der sie hauptsächlich funktionieren, nicht betrachtet werden, weil auch die verengerten Poren augenscheinlich genügen, die geringen aus den Gefäßen austretenden Wassermengen abzuführen.

Die größten Wasserspalten von *Tropaeolum* haben manchmal einen mächtig weiten, fast kreisrunden Porus und vermögen sich dann auch beim Welken nicht mehr zu schließen. Ähnliches ist von vielen anderen Pflanzen bekannt. Das Bild erinnert an die überlebenden Spaltöffnungen in abgestorbenen Blumenblattepidermen, und Neumann-Reichardt vergleicht die beiden Erscheinungen auch miteinander. Gemeinsam ist tatsächlich die Überdehnung der Membranen und die Fixierung dieser Dehnung durch Wachstum. Aber die Schließzellen der Wasserspalten vermögen sich innerhalb der lebenden Epidermis so breit zu machen, weil sie ihren osmotischen Wert dauernd sehr hoch halten, weit über dem der Nachbarzellen; in Epidermen dagegen, die in Wasser liegend absterben, ist der osmotische Wert der Schließzellen auf seinen tiefsten Stand gesunken und die Ausdehnung trotzdem möglich, weil jeder Gegendruck fehlt. Ob die starr gewordenen Schließzellen der verzerrten Wasserspalten den hohen Turgordruck beibehalten, ist nicht geprüft worden.

Zusammenfassung der Ergebnisse.

Die von Iljin an Steppenpflanzen gemachte Beobachtung, daß mit dem Öffnen und Schließen der Spaltöffnungen beträchtliche Veränderungen des osmotischen Werts der Schließzellen einhergehen, wird für eine größere Zahl im Garten kultivierter Pflanzen bestätigt.

Die höchsten osmotischen Werte sind in hellem Licht und bei guter Wasserversorgung zu finden; die plasmolytischen Grenzkonzentrationen entsprechen nicht selten einer Normallösung von NaCl (= 45 Atm.), so bei *Paeonia*, *Betula*, *Syringa*, *Forsythia*, *Hedera*, *Vinca*, und bei *Zebrina pendula* sind unter Glasglocken sogar Werte gleich 2 GM NaCl (90 Atm.) beobachtet worden. In den Epidermiszellen liegt der osmotische Wert beträchtlich tiefer; bei *Zebrina* z. B. entspricht er 0,15 GM NaCl (7 Atm.).

Wenn auf Verdunklung hin Verengung und zuletzt Schluß der Spalten eintritt, so geht damit Hand in Hand eine Herabsetzung des osmotischen Werts der Schließzellen.

Ebenso wie Verdunklung wirkt Wasserentziehung, wie sie durch Welkenlassen abgetrennter Blätter oder durch Behandlung von Schnitten mit Zuckerlösung herbeigeführt wird. Am natürlichen Standort tritt in den Mittagstunden warmer Sommertage oft eine vorübergehende Sen-

kung des osmotischen Werts ein, die zu der seit lange bekannten Erniedrigung der relativen Transpiration führt. Der Spaltenschluß bei Wassermangel ist also ebenso ein Reizvorgang wie die Reaktion auf Verdunklung.

Das Minimum des osmotischen Werts der Schließzellen ist im Dunkeln bei guter Wasserversorgung gleich dem osmotischen Wert der Epidermiszellen. Bei längerem Welksein liegt der osmotische Wert der Schließzellen etwas unter dem der Epidermiszellen, weil diese ihren osmotischen Wert etwas erhöhen.

zufälligerweise antworten die Schließzellen auch auf übermäßige Wasserzufuhr — Einlegen von Schnitten in Wasser, Injektion der Blätter mit Wasser — mit einer Senkung des osmotischen Werts auf das Minimum.

Wenn an Schnitten, die tagelang in Wasser liegen, die Stomata sich nachträglich öffnen, so beruht das nicht auf einer Wiedererhöhung des osmotischen Druckes der Schließzellen, sondern auf der Aufhebung des Gegendrucks der absterbenden Epidermiszellen.

Bei den Amylophyllen geht mit dem Steigen des osmotischen Werts eine Auflösung der Schließzellenstärke Hand in Hand, eine Regeneration der Stärke mit jeder Herabsetzung des osmotischen Werts. Bei den saccharophyllen *Allium*-Arten erfolgen fast ebenso beträchtliche Schwankungen des osmotischen Werts ohne Auftreten und Verschwinden von Stärke auf noch ganz unbekanntem Weg.

Durch geringere Geschwindigkeit der Reaktion unterscheiden sich vom gewöhnlichen Typus die Spaltöffnungsapparate der Wasserpflanzen und der viel untersuchten *Eranthis*. Die blattsukkulente Crassulaceen zeigen am natürlichen Standort geringe stomatare Öffnungsweiten und dementsprechend geringe Schwankungen des osmotischen Werts, vermögen aber im feuchten Raum doch ansehnliche Turgordrucke in den Schließzellen zu erzeugen.

Wo typische Nebenzellen ausgebildet sind, verhalten sie sich beim Spiel der Spaltöffnungen durchaus passiv. Ihr osmotischer Wert ist nicht variabel und schließt sich an den der übrigen Epidermis an.

Die Schließzellen der untersuchten Wasserspalten antworten auf Wasserentziehung im selben Sinn wie die der Luftspalten. Dem Lichtwechsel gegenüber verhalten sich die Wasserspalten verschiedener Objekte verschieden: die von *Tropaeolum* haben die Lichtreizbarkeit eingebüßt, die von *Alchemilla* und *Impatiens* dagegen verengern sich im Dunkeln, also zur Zeit der stärksten Guttation, beträchtlich. Die Veränderungen der Spaltweite beruhen auch bei den Wasserspalten auf Veränderungen des osmotischen Werts.

Literatur-Auswahl.

- J. G. Bergen, The modifiability of transpiration in young seedlings Bot. Gaz. 1909, 48.
 F. Hagen, Zur Physiologie des Spaltöffnungsapparates. Beiträge zur allgem. Bot. 1916, I.
 W. S. Iljin, Die Regulierung der Spaltöffnungen im Zusammenhange mit der Veränderung des osmotischen Druckes. Beih. z. Bot. Cbl. 1915, 1. Abt., 32.

- W. Leitgeb, Beiträge zur Physiologie der Spaltöffnungsapparate. Mitteil. a. d. bot. Inst. Graz 1888, 1.
- K. Linsbauer, Beiträge zur Kenntnis der Spaltöffnungsbewegungen. Flora. 1916/17. 109.
- Derselbe, Über die Physiologie der Spaltöffnungen. Die Naturwissenschaften 1918. 6.
- F. E. Lloyd, The physiology of stomata. Carnegie Inst. of Washington. 1908. Publ. n. 82.
- H. Molisch, Über den Einfluß der Transpiration auf das Verschwinden der Stärke in den Blättern. Ber. d. D. Bot. Ges. 1921. 39.
- F. Neumann-Reichardt, Anatomisch-physiologische Untersuchungen über Wasserspalten. Beitr. z. allgem. Bot. 1917. 1.
- M. Rosing, Der Zucker- und Stärkegehalt in den Schließzellen offener und geschlossener Spaltöffnungen. Ber. d. D. Bot. Ges. 1908. 26a.
- R. G. Wiggans, Variations in the osmotic concentration of the guard cells during the opening and closing of stomata. Americ. Journ. of Bot. 1921. 8. Ref. Zeitschr. für Bot. 1921. 13.

Studien über organische Regulation. II.

Die Einschmelzung des Schwanzes der Froschlarven.

Von H. C. van der Heyde.

Aus der Abteilung für Physiologie und physiologische Chemie der West Virginia University Medical School. Morgantown. W. Va. U. S. A.

Einleitung. Die Lösung des Problems der Involution des Kaulquappenschwanzes ist von sehr verschiedenen Gesichtspunkten aus versucht worden. Wie in den meisten biologischen Problemen hat man die anatomische Seite der Frage ausführlicher studiert als die physiologische. Die Annahme, daß diese besondere Stufe der Entwicklung des Frosches eine Rekapitulation darstellt der fischähnlichen Vorfahren der Amphibien und das histologische Studium des Schwanzes während der Resorption, können uns keinerlei Aufschluß geben über die dynamische Frage, über die Art, in der das Material resorbiert wird und was aus dem resorbierten Materiale wird. Und obwohl das Vorkommen von vielen Leukozyten in dem einschmelzenden Schwanze an sich schon interessant ist, so gibt es uns doch keinen Beweis für die Annahme, daß sie der einzige oder sogar der Hauptfaktor bei der Resorption sind und keinen Aufschluß über die Rolle, die sie spielen.

Atrophie von Organen wird überall in der Natur gefunden und ein vergleichendes Studium der Resorptionsprozesse in allen diesen Fällen ist ein sehr reizendes und nahezu unberührtes Problem für den vergleichenden Physiologen. Wenn *Ascidia* sich festsetzt, resorbiert sie viele ihrer Organe, sogar Teile des Nervensystems. Dasselbe findet statt bei vielen anderen sessilen Tieren und vielen Larvenformen. Wenn, *facile princeps*, *Sacculina* parasitisch wird, werden beinahe alle Organe resorbiert.

Eine Sonderstellung nehmen die zahlreichen Fälle pathologischer Atrophie ein und es wird sehr interessant sein zu verfolgen, ob die Degeneration eines Muskels, dessen motorischer Nerv abgeschnitten ist, oder die sogenannte gelbe Atrophie des Lebers, die man künstlich kann

hervorrufen, z. B. durch exzessive Phosphorfütterung, denselben Gesetzen folgt.

Zwei Theorien sind aufgestellt worden über die Atrophie des Kaulquappenschwanzes: die der Phagozytose und die der Autolyse. Schon 1883 hat Metschnikoff (11) entdeckt, daß phagozytäre Zellen im Schwanz der Froschlärven auftreten. Er sah „ganze Stücke von Nervenfasern und Muskelprimitivbündeln“ in diesen Phagozyten und dies in Verband mit seinen anderen Arbeiten hat ihn vielleicht zu einer etwas übertriebenen Vorstellung über ihre Bedeutung verführt. Nur wenige Untersucher der Jetztzeit würden das Einziehen der Leukozyten in den Schwanz „das wesentliche und genealogisch ursprünglichste Moment“ nennen.

Die Auffassung, daß Autolyse der primäre Faktor ist im Einschmelzungsprozeß, wird vornehmlich von Loos (10) und Morse (13) vertreten. Sie glauben, daß „fundamentally and primarily a change is initiated interpretable as autolysis and that phagocytosis which unquestionably is present at a later stage, is of secondary importance“. Der aufmerksame Leser kann schon Tatsachen, die diese Auffassung stützen, in der originellen Arbeit von Metschnikoff finden, wo er sagt: „daß im Beginne der Metamorphose Zellen sich anhäufen, welche allmählich ganze Stücke von Primitivbündeln umwickeln, um sie dann vollständig aufzufressen“ — das Material muß also durch eine Art Vorverdauung schon in Stücken aufgelöst sein.

Material. Zu den Versuchen habe ich die ziemlich großen Larven von *Rana pipiens*. Gm. benutzt. Sie wurden von den dortigen Zoologen freundlichst für mich bestimmt. Für meine Zwecke habe ich sie in fünf Stadia eingeteilt. Stadium I bestand aus Larven, an denen von Metamorphose noch nichts zu verspüren war (keine Hinterbeine). Als Stadium II habe ich diejenigen Exemplare benannt, die gut entwickelte Hinterbeine hatten, bei denen aber die Vorderbeine sich noch im Kiemensack befanden; die Tiere von Stadium III hatten vier Beine, aber noch einen vollständigen Schwanz. Bei Stadium IV war der Schwanz schon halb resorbiert; Stadium V bestand aus Miniaturfröschen.

In einigen Experimenten, die ich im Marine Biological Laboratory in Woods Hole, Mass. U.S.A. ausgeführt habe, wo der Direktor, Herr Prof. Dr. Frank R. Lillie mir freundlichst einen Arbeitstisch zur Verfügung stellte, habe ich mich der Kaulquappen des Ochsenfrosches (*Rana catesbiana*) bedient. Dieselbe Einteilung wurde benützt.

Autolyse. Noch bevor man von außen am Tiere etwas von einer nahenden Metamorphose sehen kann, kann man schon histologische Verwandlungen am Schwanz sichtbar machen, wie Morse (13) gezeigt hat. Und diese Verwandlung findet, wie seine Schnitte beweisen, statt, ehe die Leukozyten in dieselbe Stelle einziehen. Dasselbe ist von anderen Forschern auch wahrgenommen; Barfurth (2) z. B. nimmt an: „so sind doch wohl alle Untersucher darüber einig, daß die weißen Blutkörperchen nur die Zerstörung schon

abgestorbener, als Fremdkörper wirkender Gewebe und Elemente befördern können, während sie mit gleicher vitaler Energie begabter Zellen nichts anzuhaben vermögen“, und Noetzel (15) sagt, daß sogar große Stücke Muskelsubstanz durch die „Körpersäfte“ gelöst werden können.

Da diese Verwandlung bekanntlich Eiweißstoffe des Schwanzes betrifft, kann man mit ziemlicher Wahrscheinlichkeit deren Abbau durch ein (intrazelluläres?) proteolytisches Enzym annehmen. Die Abbauprodukte werden dann durch das Blut aus den Geweben gespült. Da aber Aminosäuren mit einer überraschenden Geschwindigkeit dem Blute entzogen werden, nicht nur dem der Säuger, wie die Arbeiten von van Slyke u. a. dargetan haben, aber sogar, wie der Verfasser (9) gezeigt hat, aus dem der Echinodermen, die doch sehr tief stehen in der Tierwelt, ist es Morse (14) nicht gelungen, eine Zunahme in Aminosäuregehalt im Blute metamorphosierender Tiere zu zeigen.

Es fragt sich nun, ob ein ausgesprochener Unterschied in autolytischem Vermögen zwischen der Schwanzsubstanz verschiedener Stadien besteht. Um dies zu bestimmen, habe ich die Schwänze von vier Larven mit Sand zerdrückt (der Sand war, obwohl es käuflich „reiner“ Sand war, mit Säure behandelt worden, mit destilliertem Wasser lange gewaschen und gegläht). Eine gleiche Menge Wasser ward den Proben zugesetzt und Toluol; dann wurden sie in den Brutschrank bei 37° gestellt und blieben dort drei Tage.

Die Eiweißsubstanzen wurden in einem Falle mit acidum trichloraceticum präzipitiert, im andern Falle mit Folin-Wu's Wolframsäure. Der Gesamtstickstoff ward nach Folin's Methode ermittelt, die Aminosäuren mit Sörensen's Formol-Titrierungsmethode. Die Zahlen der Tabelle 1 und 2 sind Milligramm, die Titrationszahlen Kubikzentimeter 0,05 N·KOH.

Tabelle 1.

Autolyse der Schwänze von Larven der verschiedenen Stadien.

2½ Tage	Stadium I	Stadium II	Stadium III
Gesamt-Nicht-Eiweiß-Stickstoff	5.15	5.95	4.73
Sörensen Titr.	2.60	2.52	2.14

Diese Zahlen zeigen aufs deutlichste, daß keine ausgesprochene Verschiedenheit in autolytischem Vermögen zwischen Schwanzsubstanz der verschiedenen Stadien besteht, daß man ja gewissermaßen von einer Abnahme sprechen könnte. Es läßt sich diese Tatsache auf verschiedene Weise

Tabelle 2.

Autolyse der Schwänze von Larven der verschiedenen Stadien.

4 Tage	Stadium I(II)	Stadium IV
Gesamt-Nicht-Eiweiß-Stickstoff	12.93	14.62
Sörensen Titr.	3.45	3.18

interpretieren. Erstens ist es möglich, daß wirklich die Autolyse mit gleichbleibender Geschwindigkeit während der ganzen Metamorphose verläuft. Es ist aber auch möglich und sogar wahrscheinlich, daß, wie

Morse (13) angenommen hat, die Autolyse zuerst die Lösung der leichtverdaulichen Eiweißstoffe herbeigeführt hat, dabei die schwerlöslichen Verbindungen für spätere Zerstörung hinterlassend. Dann würde man schwerlich eine Zunahme des autolytischen Vermögens erwarten können, sogar wenn die „Menge“ des Enzyms oder die Azidität zunähmen.

Verschiedene Umstände könnten zu einer Zunahme des autolytischen Vermögens führen. Die „Menge“ des proteolytischen Enzyms könnte zunehmen. Dies scheint jedoch nach den neueren Untersuchungen nicht sehr wahrscheinlich. Zweitens ist es von vornherein nicht unmöglich, daß die Reaktion der Gewebe sich in der Richtung der Optimums für Autolyse, d. h. $P_H = 6,2$ (Dernby [5]) verschiebt.

Azidität des Schwanzgewebes. Die Schwänze einiger Kaulquappen wurden zerdrückt mit sorgfältig gereinigtem Sand unter Paraffinöl. Zweifach destilliertes Wasser wurde in gleicher und geringer Menge zugesetzt. Die Masse wurde jetzt in ein spitzes Zentrifugalröhrchen gegossen. Drei Schichten entstanden; das Paraffinöl ganz oben, dann eine absolut wasserhelle Flüssigkeit und schließlich die Schwanzsubstanz, fest mit dem Sand zusammengedrückt. Als Indikator benutzte ich „brom-cresol purple“ (dibromsulphonephthaleine), das von $P_H = 5,2$ bis zu $P_H = 6,8$ benutzt werden kann. Eine Reihe von Sörensens Pufferlösungen war vorher hergestellt worden aus NaOH und KH_2PO_4 , deren Wasserstoffionenkonzentration mit einem Leeds and Northrup Potentiometer (type K) kontrolliert worden war. Eine gleiche Menge Indikator ward den Pufferlösungen und dem Schwanzmateriale zugesetzt.

Für die Wasserstoffionenkonzentration der Schwanzsubstanz des Stadiums I ward der Wert $P_H = 6,6$ gefunden; für dem des Stadiums II $P_H = 6,7$ und für Stadium III (IV) $= 6,3$. Es geht hieraus hervor, erstens, daß die Gewebe eine deutlich saure Reaktion zeigen während der Metamorphose. Zweitens aber auch, daß während der eigentlichen Resorption die Reaktion dem Optimum für Autolyse sehr nahe kommt. Ich habe dasselbe Experiment dreimal wiederholen können. Ob die Azidität der Anhäufung von CO_2 oder von Säuren der unvollständigen Verbrennung zu verdanken ist, wie Morse (13) angenommen hat, konnte nicht weiter untersucht werden. Diese Hypothese ist jedoch sehr wahrscheinlich, denn gerade zu dieser Zeit fängt das Wachstum des Urostyles an, wodurch eine Okklusion des Blutstromes stattfindet. Die Obliteration der Kapillären, über die in vielen der morphologischen Arbeiten gesprochen wird (siehe z. B. Barfurth [4]), weist auch darauf hin.

Die Rolle der Leukozyten. Metschnikoff hat sich zweifelsohne in seiner ersten Arbeit eine übertriebene Vorstellung gemacht über die Bedeutung der Leukozyten. Barfurth (4) und Bataillon waren der Meinung, daß ihre einzige Funktion bestand in der „Fort-schaffung der Trümmer“. In einer späteren Arbeit ist Metschni-

koff auch ein wenig von seinen früheren Ansichten zurückgekommen und sagt, er meine „muskuläre Phagozyten-wucherndes Muskelprotoplasma“.

In Verband mit diesem Problem habe ich die Frage zu lösen versucht, ob man wahrscheinlich machen kann, daß während einer gewissen Periode der Metamorphose die Leukozyten eine mehr ausgesprochene Neigung zeigen, in die Schwanzsubstanz einzuziehen, als in einer anderen. Die Schwierigkeit der Lösung dieses Problems auf experimentellem Wege bestand vornehmlich darin, daß man nicht leicht eine genügende Menge von Kaulquappenleukozyten bekommen kann. Ich habe diese Schwierigkeit derart umgangen, daß ich defibriniertes Blut erwachsener Frösche zu den Versuchen als Quelle von Leukozyten benutzte.

Ich bin mir wohl bewußt, daß man dagegen einwenden kann, daß vielleicht eine gewisse Änderung in diesen Leukozyten stattgefunden habe; ich habe diese Methode aber als die einzig brauchbare benutzen müssen.

Schwänze von Larven von Stadium I und IV wurden zerdrückt mit gereinigtem Sand und ein wenig Wasser. Ich füllte dann ein ausgezogenes kapilläres Röhrchen bis zur Hälfte mit diesem Materiale; die andere Hälfte ward mit defibriniertem Froschblut gefüllt derart, daß beide Flüssigkeiten mit einer scharfen Linie aneinander stießen. Vor dem Versuch war eine Zählung der Leukozyten vorgenommen; nachdem die Proben 24 Stunden gestanden hatten, ward das Röhrchen gerade an der Grenzlinie abgebrochen, das Schwanzextrakt ausgeblasen und wieder eine Leukozytenzählung vorgenommen.

Ich habe eine ganze Reihe derartiger Versuche gemacht, jedoch nie gesehen, daß bei den Leukozyten eine Vorliebe für die Schwanzsubstanz irgend eines Stadiums besteht. Diese Tatsache schließt sich dem Resultat mancher Untersucher an, die in dem einschmelzenden Schwanz an Schnitten nicht mehr Leukozyten fanden auf dem c.M.² als in den anderen Stadien.

Ich gebe in der Tabelle 3 nur das Resultat eines typischen Versuches, der die schönsten Resultate ergab.

Tabelle 3.

Das Einziehen der Leukozyten in das Schwanzmaterial.

	Vor dem Versuche	Nach dem Versuche
Stadium I	2.1	3.3 und 3.2
Stadium III (IV)	2.0	3.1 und 3.3

Was mit dem Materiale geschieht und ob es in einer ökonomischen Weise benutzt wird, ist ein Problem von sehr großer Bedeutung. Daß Aminosäuren gebildet werden beim Prozeß der Einschmelzung, erscheint wahrscheinlich und wird sehr schön durch ein Experiment von Morse (13) demonstriert, der 0,5 g (Naßgewicht) Schwanzsubstanz einer metamorphosierenden und einer normalen Kaulquappe mit 1 c.c. Serum und 2 c.c. 0,7 % NaCl-Lösung in ein Dialysierröhrchen stellte. Nach 16 Stunden erhielt er eine positive Ninhydrin-

reaktion im Dialysat des ersten Experimentes, jedoch eine negative im zweiten Falle.

Ein direkter Nachweis einer Zunahme von Aminosäuren im Blute ist sehr schwierig, wenn nicht unmöglich, wie ich oben erörtert habe.

Sehr reizend ist die Frage, ob das Material, das vor unseren Augen verschwindet, benutzt wird im Aufbau oder im Stoffwechsel des Körpers oder einfach eliminiert wird in der Form einer Zunahme von stickstoffhaltigen Bestandteilen des Harns. Ein Studium der Zusammensetzung des Blutes könnte hierauf noch näheres Licht werfen.

Was den Harn betrifft, so habe ich keine Zunahme oder Abnahme konstatieren können. Die Versuche wurden folgendermaßen ausgeführt: Ich brachte vier oder fünf Larven jedes Stadiums in einen Becher mit 100 c. c. destilliertes Wasser. Der Becher ward mit einem Uhrgläschen abgedeckt, um Wasserverlust durch Verdunstung oder durch das lebhaftes Umherschwimmen der Tiere zu umgehen. Nach 14 Stunden ward die Flüssigkeit durch ein doppeltes Filter filtriert und die Menge Gesamtstickstoff, Uream und Ammoniak bestimmt nach den Methoden von Follin und Denis (6). Eine negative Jaffé-Probe beweist, daß Kreatinin nicht in diesem Harn vorkommt. Harnsäure war vorhanden; die Menge jedoch, die in 24 Stunden ausgeschieden wird, entzieht sich der quantitativen Bestimmung. Zucker war nicht vorhanden.

Die Resultate dieser Bestimmungen findet man in der Tabelle 4:

Tabelle 4.

Harnausscheidung in Milligr. von fünf Larven in 24 Stunden.

Reihe A.				
	Gesamtstickstoff	Harnstoff und Ammoniak N.	Ammoniak N.	
Stadium I	8.1	7.9	4.9	
Stadium II	8.2	8.0	4.5	
Stadium III	8.2	7.5	3.6	
Reihe B.				
	Gesamtstickstoff	Harnstoff und Ammoniak N.	Ammoniak N.	
Stadium I	7.2	7.0	3.7	
Stadium II	7.1	6.6	3.3	
Stadium IV	6.7	6.4	1.5	
Reihe C.				
	Gesamtstickstoff	Harnstoff und Ammoniak N.	Ammoniak N.	
Stadium III	6.8	5.8	2.0	
Stadium IV	7.5	4.9 (?)	1.8	
Reihe D. *)				
Stadium	I	II	III	IV
Gesamtstickstoff	14.1	12.0	12.0	12.8
Ammoniak N.	4.7	4.7	2.4	2.5

Diese Zahlen zeigen erstens deutlich, daß die Stickstoffausscheidung der Larven der verschiedenen Stadien nahezu konstant ist und demjenigen der noch nicht metamorphosierenden Larven des Stadiums I gleich.

*) Reihe D bezieht sich auf Larven von *Rana catesbiana*.

Dieses Resultat ist sehr interessant aus ökonomischen Gesichtspunkten. Es zeigt sich, daß die gewaltigen Mengen Eiweiß, die in diesem Stadium resorbiert werden, wirklich benutzt werden im Körper und nicht nutzlos weggeworfen. In diesem Zusammenhang sind die älteren Experimente von Barfurth (2 und 3) sehr bemerkenswert. Er fand, daß Hunger die Metamorphose verkürzt. Er ging dabei so weit, daß er er den Hunger ein „förderndes Prinzip in der Natur“ nannte, dabei verschiedene Tatsachen zugunsten seiner Meinung heranziehend.

Salme fressen nicht während der Periode der Resorption der Follikelmembran der Embryonen; dasselbe ist der Fall mit den *Lepidoptera*, wenn die Spindrüsen resorbiert werden; derartige Erscheinungen sind auch an *Muscidae* beobachtet worden.

Die bekannte Tatsache, daß die Kaulquappen für gewöhnlich nichts fressen während der Periode ihrer Verwandlung, macht diese Ansicht wahrscheinlicher; man fragt sich, inwieweit Aminosäuren und andere Spaltungsprodukte des Futters im Blute vielleicht als Antihormonen wirken im Prozeß der Involution.

Die zweite bedeutende Tatsache in diesen Zahlen ist der relativ sehr hohe Gehalt des Harns an Ammoniak. In Froschharn ist die Menge Ammoniakstickstoff ungefähr $\frac{1}{5}$ des Gesamtstickstoffes (8), beim Menschen $\frac{1}{4}$. Hier sieht man in einigen Experimenten, daß ungefähr die Hälfte des Gesamtstickstoffes Ammoniak-N ist oder gar mehr. Während im Falle der *pipiens*-Larven von Reihe A, B und C der absolute Wert der Ammoniakzahlen einen geringen Fehler haben kann¹⁾, bin ich von den Zahlen der Ochsenfroschlarven ganz sicher. Bemerkenswert ist es, daran zu erinnern, daß dieselbe Erscheinung — eine große Menge präformierten Ammoniaks im Harn — auch in Fällen der sogenannten gelben Atrophie des Lebers und in anderen Fällen von natürlicher Atrophie wahrgenommen ist, daß auch z. B. in den Experimenten mit Fliegenlarven Weinlands eine große Menge Ammoniak auftritt. Dies zeigt, daß eine große Ähnlichkeit zwischen allen diesen Prozessen, sowohl den pathologischen als den natürlichen besteht. Es wird wahrscheinlich, daß die Natur nur eine Methode hat, um Material zu eliminieren und daß diese Methode in vielen Fällen benutzt wird.

Eine dritte bedeutende Tatsache ist die sehr deutliche Abnahme des Ammoniakgehaltes des Harns, je mehr wir uns dem Ende der Metamorphose nähern. Die Abnahme in diesen Stadien muß wahrscheinlich ebenso erklärt werden als die Abnahme — oder die Nichtzunahme — in autolytischem Vermögen in den diesbezüglichen Experimenten. Autolyse ist der vorbereitende und bahnbrechende Prozeß und ist wirksamer in den ersten Stadien, später schaffen die Leukozyten die Trümmer fort.

An die Besprechung der Bedeutung dieser Tatsachen werden wir bald herantreten. Zunächst muß ich mitteilen, daß ich analoge

1) Eine gründliche Untersuchung der benutzten Chemikalien, die notwendig geworden war durch die abweichenden Resultate, hat mich zu der Entdeckung einiger kleiner Verunreinigungen geführt, deren eine ziemlich wichtig war, d. h. der Ammoniakgehalt des Permutits (Prof. Folin's quality). In den oben mitgeteilten Zahlen ist hierfür eine Korrektur angebracht, da ich die Menge des Permutit immer konstant gehalten hatte.

Experimente mit dem Blute ausgeführt habe. Die sehr große Menge von Larven, die man braucht für ein einziges Experiment und das Nichtvorhandensein einer genügenden Menge Larven der älteren Stadien haben mich gezwungen, diese Frage nur sehr oberflächlich zu studieren. Ich erhielt das Blut, wie im erwachsenen Frosch, aus dem Herzen (8), obwohl die Operation hier viel schwieriger war. Insofern Verf. jedoch berechtigt ist, einen Schluß aus diesen Experimenten zu ziehen, kann er mitteilen, daß in allen Stadien das Blut dieselbe Zusammensetzung hat.

Es fragt sich jetzt, wie die große Menge Ammonia im larvalen Harn und die Reduktion zur normalen Menge sich erklären läßt. Wir wissen, daß eine große Menge Aminosäuren fortwährend während der Metamorphose gebildet wird. Die Histologie hat uns gelehrt, daß große Mengen Fett im einschmelzenden Schwanze vorkommen. Diese beiden Tatsachen kombinierend und nicht imstande, eine andere, gleich einfache Erklärung zu finden, habe ich daran gedacht, ob vielleicht die Ammonia entstanden sein kann durch Desamidierung der Aminosäuren, ein Prozeß, der bekanntlich auch im normalen Organismus sehr oft stattfindet sowie umgekehrt (in der Leber).

In allen histologischen Studien des einschmelzenden Schwanzes finden wir Hinweise auf große Mengen Fett. Barfurth z. B. hat gezeigt, daß eine Anhäufung von Fett-Tröpfchen am Ende der Muskelfasern auftritt. Er hat auch darauf hingewiesen, daß die „Sarkolyten“ — d. h. Stücke Muskelgewebe im degenerierenden Muskel — sich mit Osmiumsäure viel dunkler färben als normale Muskeln. Zwischen den Epithelzellen findet er degenerierende Leukozyten voll Fett-Tröpfchen. Andere Untersucher haben Analoges gefunden und überall wird eine Vergleichung gemacht mit dem degenerierenden Säugermuskel. Die Annahme einiger Autoren, daß es sich nur um eine lokale Anhäufung von schon diffus vorhandenem Fett handle, erscheint nicht wahrscheinlich und es erklärt gewiß nicht, warum die Substanz des einschmelzenden Schwanzes als Ganzes sich so viel dunkler färbt.

Eine Zunahme des Fettgehaltes des ganzen Tieres läßt sich jedoch nicht zeigen. Ich habe Larven von Stadium I und IV (V) zerdrückt und mit Alkoholäther im Soxhlet extrahiert. Eine gravimetrische Fettbestimmung in einem Aliquot ergab für Stadium I: 0,123 g Fett, für Stadium IV (V): 0,133 g.

Dieses scheinbare Paradoxon wird jedoch genügend erklärt durch die Tatsache, daß die Larven nicht fressen während der Periode der Verwandlung; ihre große Beweglichkeit macht aber einen intensiven Stoffwechsel wahrscheinlich. Ein Teil der Aminosäuren findet vielleicht auch Verwendung beim Aufbau der neuen Organe, wie der Beine. Eine Eiweißreserve findet sich, soweit mir bekannt, bei den höheren Tieren niemals.

Die Tatsache, daß in den Autolyseversuchen der Gesamtstickstoffgehalt viel höher ist als man aus den Werten für den Amino-N erwarten dürfte, kann auch vielleicht durch meine Desamidierungshypothese erklärt werden. Vielleicht gilt hier jedoch die Erklärung, die

Morse (13) in einem derartigen Falle gegeben hat, d. h. daß der Überschuß den N-Peptonen und höheren Polypeptiden zu verdanken ist.

Zusammenfassung und Diskussion.

Das Problem der Involution des Kaulquappenschwanzes wurde vom Gesichtspunkt der ökonomischen Verwendung des resorbierten Materials aus angegriffen. Es wurde dabei auf Grund der zum Teil histologischen Angaben verschiedener Autoren für feststehend angenommen, daß beim Involutionsprozeß die Autolyse die Hauptrolle spielt. Es besteht jedoch kein deutlicher Unterschied in der autolytischen Fähigkeit zwischen den verschiedenen Entwicklungsstadien. Morse hat aber für den Fall eines ähnlichen Experimentes eine zufriedenstellende Erklärung gegeben. Die wichtige Rolle der Autolyse wird auch dadurch gezeigt, daß Noetzel feststellt, daß die Involution von Chorda, Medulla und sogar einem großen Teil der Muskeln stattfindet, wenn keine Leukozyten in diesen Geweben nachgewiesen werden können. Nach Loos und Noetzel werden große Teile des Muskelgewebes ohne Teilnahme von Leukozyten in der Körperflüssigkeit aufgelöst. Es kann nicht gezeigt werden, daß die Froschleukozyten eine Vorliebe für das in Resorption begriffene Schwanzmaterial haben. Der P_H -Wert des in Involution begriffenen Schwanzes liegt auf der Säureseite und zeigt eine Zunahme der Azidität, je näher der Zeitpunkt der Verkürzung des Schwanzes kommt. Dies mag mit einer Anhäufung von CO_2 und unvollständig verbrannten Säuren zusammenhängen (Morse), was deshalb wahrscheinlich ist, weil durch die Bildung des Urostyles eine Verminderung des Blutstromes und eine Obliteration der Kapillären hervorgerufen wird. Das ganze Material wird nicht in Form eines Zuwachses stickstoffhaltiger Ausscheidungsprodukte im Urin abgegeben. Der Urin der Kaulquappen enthält sehr viel Ammoniak. Es wird angenommen, daß dies auf eine Desamidierung des Schwanzmaterials zurückzuführen ist. Fett ist in dem Kaulquappenschwanz in großer Menge vorhanden, wofür vielleicht die Anwesenheit von Fettsäuren als Folge des Desamidierungsprozesses verantwortlich zu machen ist. Die Frage wird nicht beantwortet, wo diese Desamidierung stattfindet. Es mag in der Leber oder in den Leukozyten sein. Es wurde keine Fettzunahme beobachtet. Wahrscheinlich wird das Material beim Körperstoffwechsel während der Hungerperiode aufgelöst. In diesem Zusammenhang sind die Versuche von Barfurth über Hunger als Reiz für schnelle Metamorphose von Interesse ebenso wie die Tatsache, daß Schilddrüsensubstanz die Metamorphose beschleunigt (Gudernatsch), während es bekannt ist, daß die innere Sekretion der Schilddrüse den Stoffwechsel erhöht. Die Erklärung der Involution des Kaulquappenschwanzes durch Autolyse läßt viel Schwierigkeiten wegfallen, die andern Erklärungen anhaften. Die Entwicklung des Urostyls, der darauf folgende Verschuß des Blutstromes, die Anhäufung von Kohlensäure und anderen Säuren, die Abnahme von P_H sind eine Reihe kausal verknüpfter Erscheinungen, die zu einer Erklärung führen. Eine andere Erklärung wird von Bar-

fürth gegeben, der den trophischen Einfluß des Nervensystems in den Vordergrund stellt. Die Entwicklung und der zunehmende Gebrauch der Extremitäten soll den funktionellen Reiz (Roux) des Schwanzes und die regulatorische Tätigkeit des Zentralnervensystems beseitigen und dadurch zur Involution führen. Der Autor beantwortet aber nicht die Frage, warum dann das Gleiche nicht auch bei den Salamandern stattfindet. Diese Schwierigkeit fällt bei unserer Erklärung fort. Die Erklärung von Wintrebort, der die Anwesenheit eines Hormons annimmt, ist durch Morses Versuche unwahrscheinlich geworden, der zeigte, daß die Metamorphose nicht beschleunigt wird durch Injektion von Serum oder ausgepreßtem Schwanzsaft von Larven, deren Schwanz bereits in Resorption ist.

Am Ende dieser Arbeit möchte ich meinem hochverehrten Direktor und Freunde, Dr. Withrow Morse, für die Unterstützung und Anregung, die er mir während meines Verbleibs in Amerika immer in ausgiebiger Weise zuteil werden ließ, herzlich danken.

Literatur.

1. J. Anglas. Observations sur les métamorphoses internes des batraciens anoures. Assoc. Franç. pour l'avancement des sciences. 33me session. p. 855. 1904.
2. D. Barfurth. Versuche über die Verwandlung der Froschlarven. Arch. Micr. Anat. XXIX. p. 1. 1887.
3. D. Barfurth. Hunger als förderndes Prinzip in der Natur. Ibidem. p. 28.
4. D. Barfurth. Die Rückbildung des Froschlarvenschwanzes und die sogenannten Sarcoplasten. Ibidem. p. 55.
5. K. G. Dernby. A study on autolysis of animal tissues. J. Biol. Chem. XXXV p. 179. 1918.
6. O. Folin and W. Denis. J. Biol. Chem. XXVI. p. 473. 1916.
7. A. S. Loevenhart. Am. Journ. Physiol. VI. p. 331. 1902. H. C. Bradley. J. Biol. Chem. XIII. p. 407. 1913. M. Morse. Proc. Soc. Exp. Biol. and Med. XII. p. 46. 1914.
8. H. C. van der Heyde. Studies on organic regulation I. The composition of the urine and the blood of the hibernating frog. *Rana virescens* Kalm. (pipiens Gm.) J. Biol. Chem. XLVI. p. 421. 1921.
9. H. C. van der Heyde. On the physiology of digestion, respiration and excretion, in Echinoderms. C. de Boer. Jr. den Helder. 1922.
10. A. Loos. Über Degenerationserscheinungen im Tierreich usw. Preisschrift Fürstl. Jablonowski'schen Gesellsch. Leipzig XXXVIII. 1889. S. Hirzel Verlag. (zit. nach Morse 13.)
11. Elie Metschnikoff. Untersuchungen über die mesodermalen Phagozyten einiger Wirbeltiere. Biol. Centralbl. III. p. 560. 1883.
12. Elie Metschnikoff. Atrophie des muscles pendant la transformation des batraciens. Ann. Inst. Pasteur. 1892.
13. M. Withrow Morse. Factors involved in the atrophy of the larval frog. Biol. Bull. XXXIV. p. 149. 1918.
14. Withrow Morse. The amino-acid content of involuting frog larvae. Proc. Soc. Exp. Biol. and Med. XI. p. 184. 1914.
15. W. Noetzel. Die Rückbildung der Gewebe im Schwanz der Froschlarve. Arch. Micr. Anat. XLV. p. 475. 1895.
16. P. Wintrebort. Une demi-métamorphose expérimentale. Compt. Rendus. Paris. LII. p. 521. 1907 and LX. p. 415. 1908.

Die Durchlässigkeit des Chitins bei osmotischen Vorgängen.

Von **Dr. H. Eidmann**, München.

Mit einer Abbildung.

Die Frage, ob das Chitin der Arthropoden für osmotische Vorgänge durchlässig ist oder nicht, ist sowohl in der Physiologie der Verdauung als auch in der Physiologie der Sinnesorgane der betreffenden Tiergruppe von weittragender Bedeutung. Die meisten Forscher bejahen zwar heute die Frage und der Bau der Sinnesorgane für chemische Reizperzeption ist nur bei Annahme einer Durchlässigkeit dünner Chitinmembranen verständlich, doch fehlt es seither an experimentellen Untersuchungen, die bei der Kleinheit der Objekte naturgemäß auf große Schwierigkeiten stoßen. Es hat auch nicht an Stimmen gefehlt, die einen osmotischen Austausch von flüssigen oder gasförmigen Stoffen durch Chitinhäute bestreiten, im Hinblick auf die große Widerstandsfähigkeit des Chitins gegen chemische Einwirkungen einerseits, und das Fehlen jeglicher Poren an den in Frage kommenden Stellen andererseits. Besonders wird von manchen Autoren die Möglichkeit einer Nahrungsresorption im Vorder- und Enddarm der Insekten wegen der chitinen Intima dieser Darmabschnitte entschieden in Abrede gestellt. So schreibt Cuénot in seiner im Jahre 1895 erschienenen und von der französischen Akademie preisgekrönten Arbeit über die Verdauung der Orthopteren: „Il paraît improbable, au moins dans l'état actuel de nos idées sur l'osmose, qu'il puisse y avoir la moindre absorption dans le jabot et l'intestin terminal, revêtus tous deux d'une impénétrable cuticule chitineuse.“ Er zieht daraus den Schluß, daß die Nahrung lediglich im Mitteldarm absorbiert werden kann. Unter den neueren Autoren ist es vor allem Biedermann, der wegen der Chitinintima eine Absorptionsfähigkeit des Kropfes in Abrede stellt, „dessen histologische Struktur einer solchen Leistung allerdings wenig zu entsprechen scheint, indem seine Innenfläche von einer Chitincuticula überzogen wird“.

Für die Nahrungsresorption im Kropf und damit auch für die Durchlässigkeit der Chitincuticula erklären sich vor allem Petrunkevitch, der als Resultat seiner Untersuchung den Satz aufstellte: „Der Kropf der Insekten ist das Hauptorgan der Absorption.“ Metalnikoff stellte eine Absorption von Eisen im Enddarm fest, der seiner ectodermalen Herkunft wegen, gleichfalls mit einer Chitinintima ausgekleidet ist. Auch Deegener sieht in der Chitincuticula kein Hindernis für die Resorption: „Einige Autoren sind dafür eingetreten, daß schon im Kropfe eine teilweise Resorption stattfindet, wogegen die wohl zweifellos oft für Flüssigkeiten durchlässige dünne Intima nicht sprechen würde.“

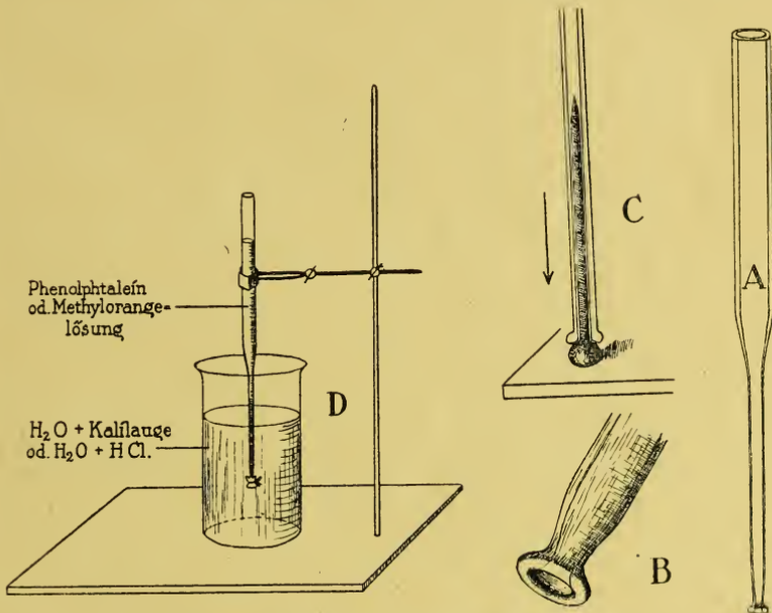
Was die Sinnesorgane betrifft, so sind es die Organe für chemische Reizperzeption, also die Geruchs- und Geschmacksorgane, bei denen eine Nervenreizung auf chemischem Wege, durch Chitinmembranen hin-

durch, erfolgen muß. Während frühere Autoren, Hauser, Kräpelin und vom Rath an vielen chemischen Organen eine Öffnung vermuteten oder sogar direkt festgestellt haben wollen, durch die eine direkte Berührung der Nervenendigung mit dem zu prüfenden Stoff möglich ist, haben mit der Verfeinerung der Methoden die neueren Untersuchungen nachgewiesen, daß alle Geruchs- und Geschmacksorgane vollkommen geschlossen sind. Allerdings finden sich hier Chitinmembranen von so außerordentlicher Feinheit, wie nirgends sonst am Insektenkörper; ja die geringe Dicke des Chitinüberzugs ist sogar häufig ein Unterscheidungsmerkmal dafür, ob man ein Sinneshaar als Tast- oder chemisches Organ anzusprechen hat.

Ich habe nun versucht, auf experimentellem Wege durch Osmoseversuche die Frage nach der Durchlässigkeit des Chitins einer Lösung näher zu bringen. Dünne Chitinmembranen lieferte mir der Vorder- und Enddarm der Küchenschabe, *Periplaneta orientalis*, des klassischen Objektes für die Untersuchung der Verdauungsvorgänge bei den Insekten, an dem auch Cuénot und Petrunkevitch ihre Experimente ausgeführt haben. Der Weg, den ich dabei einschlug, war folgender: Zwei Flüssigkeiten, die bei ihrer Mischung eine deutlich sichtbare chemische Reaktion ergeben, sollten diesseits und jenseits der Membran gebracht werden, so daß ein Austausch und eine Mischung von beiden nur durch die Membran hindurch erfolgen konnte. Es kam dabei darauf an, die Chitinmembran über die Öffnung einer Glasröhre zu spannen. Die Glasröhre muß natürlich von sehr kleinem Kaliber sein. Ich stellte sie mir her, indem ich Glasröhren bis zur gewünschten Stärke auszog, so daß ich die Röhre einer Pipette mit langem, dünnem Endstück erhielt. Nun mußte die Mündung der Röhre mit einem Wulst versehen werden, damit das darübergebundene Darmstück nicht heruntergleiten und die scharfen Glasränder die zarte Haut nicht verletzen konnten. Ich erreichte dies nach vielen vergeblichen Versuchen in folgender Weise. Zunächst steckt man eine Nadel, deren Durchmesser etwa dem Kaliber der Röhre entspricht, von der Mündung her in diese hinein. Der Kopf der Nadel, der dicker als die Röhre sein muß, hindert ein Weitergleiten. Dann erhitzt man die Mündung der Röhre mit dem darauf sitzenden Nadelkopf in der Spitze einer Gasflamme bis zur Rotglut und drückt den Nadelkopf schnell auf einen bereit gehaltenen festen Gegenstand, etwa eine Glasplatte. Dadurch wird das weiche Glas in der Richtung der Röhre in sich zusammengedrückt und gleichzeitig durch die starre Nadel verhindert, daß sich die Röhre verbiegt und man erhält den gewünschten rundkantigen Wulst.

Zuerst versuchte ich, die durch Kalilauge isolierte Intima des Vorder- oder Enddarms über die Mündung der Röhre zu binden. Dies gelang nicht, die Membran für sich allein ist so fein, daß sie bei der geringsten Berührung zerreißt oder verletzt wird. Ich benutzte daher die ganze Darmwand zu meinen Versuchen. Der durch Chloroform getöteten Schabe wurde zunächst in physiologischer Kochsalzlösung die Rückendecke abpräpariert und der ganze Darmkanal vor-

sichtig herausgenommen. Dann wurde mit der Schere der Mitteldarm vom Kaumagen bis zum Beginn des Colons entfernt. Soweit kann man die Präparation mit unbewaffnetem Auge vornehmen. Bei den weiteren Manipulationen ist jedoch die binokulare Lupe unentbehrlich, die bei allen derartigen Versuchen unschätzbare Dienste leistet. Man schneidet zunächst in einer Uhrschale mit physiologischer Kochsalzlösung den Kropf, an dem man vorteilhafterweise den Kaumagen hängen läßt, vom Ösophagus her einige Millimeter weit auf und spült den Inhalt mit einer Pipette heraus. Dann zieht man mit einer feinen aber stumpfen Pinzette den Kropf über die Mündung der Glasröhre, so



Darstellung der Osmoseversuche.

- A. Gesamtansicht der Glasröhre.
- B. Unteres Ende der Glasröhre, vergrößert.
- C. Herstellung des Wulstes am unteren Ende.
- D. Anordnung des Versuchs.

daß ein Teil der Kropfwand über die Öffnung zu liegen kommt. Dann legt man eine Schlinge aus feinsten Seide, wie sie in der Chirurgie zum Vernähen von Wunden gebraucht wird, über den kappenartig übergestülpten Teil der Membran, zieht sie hinter dem Wulst fest zu und verknotet sie. Dann prüft man unter dem Binokular genau, ob die Schlinge überall gefaßt hat und ob der Darm nicht verletzt ist. Bei dem Enddarm verfährt man genau in der gleichen Weise.

Zunächst wollte ich die Durchlässigkeit für alkalische Lösungen prüfen und verwendete als Reagens auf Alkali Phenolphthalein in einer wässrigen Lösung von etwa 1 pro Mille. Die Lösung ist farblos und färbt sich bei Zusatz von Alkali rotviolett, dabei eine sehr empfindliche Reaktion ergebend. Die Phenolphthaleinlösung wurde zunächst mit einer Pipette in die Glasröhre gefüllt und alle Luftblasen mit einer

fein ausgezogenen Glaskanüle entfernt. Dann wurde die Glasröhre in einem Stativ festgeklemmt und das untere, zugebundene Ende einige Zentimeter weit in ein Becherglas mit alkalischer Lösung getaucht. Diese bestand aus destilliertem Wasser mit Zusatz von einigen Tropfen Kalilauge.

Ich hatte vorher einen Kontrollversuch mit einer Schwimmblase angesetzt. Es war die gleiche Versuchsanordnung, nur an Stelle des Schabendarms ein Stück der Schwimmblase einer Schleie verwendet worden. Nach einigen Stunden trat in der Röhre die violette Färbung auf, die unten anfang und allmählich nach oben fortschritt.

Das Resultat meines Versuches mit der Chitinmembran war folgendes: In der Röhre mit dem Enddarm trat nach etwa 10 Minuten die violette Färbung auf, während die Röhre mit der Kropfwand erst nach etwa 24 Stunden eine schwache Färbung aufwies. Ich wiederholte den Versuch öfters, immer mit dem gleichen Resultat. Um den Faktor einer möglichen, verschieden starken Konzentration der Lösungen auszuschalten, benutzte ich stets in beiden Röhren und Bechergläsern die gleiche Lösung. Damit ist erwiesen, daß die Chitinintima des Enddarms der Schabe für alkalische Lösungen gut durchlässig ist, die des Vorderdarms jedoch nur in geringem Grade.

Um die Durchlässigkeit für saure Lösungen zu untersuchen, benutzte ich als Reagens auf Säure eine wässrige Lösung von Methyloorange. Diese färbt sich bei Zusatz von Säure intensiv rot. Der Versuch hatte die gleiche Anordnung wie der erste, nur daß die Glasröhre eine MethyloorangeLösung enthielt und in ein Becherglas mit Wasser eintauchte, das mit einigen Tropfen Salzsäure angesäuert war. Das Resultat war ähnlich wie bei dem ersten Versuch. In der Röhre mit dem Enddarm trat nach etwa 15 Minuten die Rotfärbung auf, während in der andern die Reaktion erst nach einigen Stunden sichtbar wurde.

Die beiden Versuche zeigen, daß die Chitincuticula des Kropfes und Enddarmes der Schabe für osmotische Vorgänge durchlässig ist, die des Enddarmes jedoch weit besser als die Chitinintima der Kropfwand.

Aus dem Ergebnis läßt sich zunächst die wichtige Tatsache feststellen, daß dünne Chitinmembranen kein Hindernis für osmotische Vorgänge zu sein brauchen, auch wenn sie keine Poren besitzen. Die Chitinintima des Kropfes und Enddarmes der Schabe ist nämlich vollkommen homogen. Selbst mit den stärksten Systemen lassen sich keine Poren nachweisen, höchstens sieht man eine Schichtung parallel zur Oberfläche angedeutet. An der Kropfwand unterscheidet Petrunkevitch zwei Schichten, eine innere, die „grob porös“ ist und Farbstoffe gut aufnimmt und eine äußere, die auf Schnitten homogen aussieht, ohne jede Spur von Poren. Ich glaube, daß Petrunkevitch als innere, dem Lumen zugewendete Schicht die zwischen den kurzen Borsten der Intima, deren Existenz er auch bestreitet, hängenden Nahrungspartikelchen gehalten hat, die

in ihrer Gesamtheit allerdings in gleichmäßiger, stark färbbarer Schicht die eigentliche Intima überziehen. In dieser, die er als untere Schicht betrachtet, hat auch er histologisch keine Spur von Poren nachweisen können. „Dennoch“, schreibt er, „habe ich viele Präparate, wo Fett-Tröpfchen in der Intima stecken und zwar in verschiedenen Schichten derselben.“ Diese Angabe erscheint mir höchst unwahrscheinlich, einmal deshalb, weil das Fett wahrscheinlich überhaupt nicht als solches in Form einer Emulsion resorbiert wird, sondern in den betreffenden Darmepithelien aus den Spaltungsprodukten, die durch hydrolytische Zerlegung des Fettes im Darm entstehen, synthetisch wieder aufgebaut wird, und dann, weil der Kropf der Schabe nach neueren Autoren überhaupt keine Nahrung absorbiert. Ich erkläre mir die Bilder, die Petrunkewitsch erhielt, so, daß Fett-Tröpfchen aus dem Kropfinhalt bei der Behandlung der Schnitte über das Präparat geschwemmt wurden und so die Täuschung hervorriefen.

Die Chitincuticula des Kropfes hat eine Dicke von etwa 5—8 μ , während die Intima des Enddarms nur etwa 2 μ dick ist. Hieraus erklärt sich die größere und schnellere Durchlässigkeit des Enddarms gegenüber dem Kropf, eine Tatsache, die eine logische Folge der physikalischen Gesetze über die Osmose ist. An Orten, wo es auf eine möglichst schnelle Durchdringung von Chitinmembranen ankommt, müssen diese also möglichst dünn sein. Das ist der Fall bei den chemischen Sinnesorganen, speziell bei den Geruchsorganen. Nach Vogel beträgt die Dicke der Chitinmembran an den antennalen Geruchsorganen der Wespen nur 0,5 μ , während sie bei anderen Hymenopteren nach Angaben von Wacker so dünn sein kann, daß sie selbst mit den stärksten Vergrößerungen keine doppelte Kontur zeigt, also überhaupt nicht mehr meßbar ist. Diese Membranen werden überdies noch von innen her durch das Sekret akzessorischer Zellen feucht gehalten, so daß es keinem Zweifel unterliegt, daß hier eine fast augenblickliche, osmotische Durchdringung und Nervenreizung durch Geruchsstoffe erfolgen kann.

Kehren wir wieder zu den Folgerungen zurück, die sich für die Verdauung ergeben. Nach Petrunkewitsch soll der Kropf das Hauptorgan der Nahrungsresorption sein. Ganz abgesehen von den Einwänden, die von anderen Autoren, speziell Schlüter, gemacht worden sind, erscheint es sonderbar, daß gerade der Kropf als Hauptstätte der Absorption, mit einer dicken und, wie die Versuche beweisen, schwer durchlässigen Intima ausgestattet ist, während die Verhältnisse beim Enddarm gerade umgekehrt liegen. Es erscheint daher auch von diesem Gesichtspunkte aus unwahrscheinlich, daß der Kropf das Hauptorgan der Nahrungsresorption sein soll.

Petrunkewitsch erwähnt ferner in seiner Arbeit einige Fütterungsversuche mit Karmin, nach denen er im Protoplasma der Epithelzellen der Kropfwand die Karminkörnchen in feiner Verteilung wiedergefunden haben will. Auch hier scheint Petrunkewitsch derselbe Fehler unterlaufen zu sein, wie bei dem Nachweis der Fett-

Tröpfchen in der Intima. Bei der Behandlung der Schnitte sind wahrscheinlich die Karminkörnchen über das Gewebe geschwemmt worden und täuschten so die Resorption vor, ein Fehler, auf den schon Schlüter hinwies, der die Karminfütterungsversuche von Petrunkewitsch mit negativem Erfolg nachprüfte. Auch Sinéty hatte bei seinen Experimenten dasselbe negative Resultat.

Die Fetteinschlüsse, die Petrunkewitsch in den Kropfepithelzellen fand, sind nach Schlüter dort abgelagerte Reservestoffe, ähnlich wie wir sie in den Zellen des Fettkörpers finden.

Ich glaube, auf Grund meiner Osmoseversuche behaupten zu können, daß der mit einer dicken, schwer durchlässigen Intima versehene Kropf der Schabe überhaupt als Resorptionsorgan kaum in Betracht kommt.

Es drängt sich nun ohne weiteres die Frage auf, wie es mit der Nahrungsabsorption im Enddarm steht. Wie die Experimente beweisen, bildet die Intima des Enddarms, entgegen der Behauptung Cuénots, durchaus kein Hindernis für eine solche. Damit ist natürlich nicht gesagt, daß deshalb hier die Resorption der Nahrung stattfinden müßte. Die Entscheidung darüber könnten auch hier nur Fütterungsversuche bringen, die aber, soviel mir bekannt ist, mit Rücksicht auf den Enddarm noch kaum ausgeführt worden sind. Nur Metalnikoff veröffentlichte 1896 eine Arbeit „Über Absorption des Eisens im Verdauungskanal von *Blatta orientalis*“. Er behauptet, daß diese ausschließlich im Enddarm stattfindet. Cuénot wies wenige Jahre später (1899) nach, daß der Enddarm der Schabe normalerweise Eisen enthält, da er stets die Eisenreaktion ergibt. Er erhielt bei Tieren, die, wie er beobachtete, Eisen zu sich genommen hatten, die Reaktion nur im Mitteldarm. Die Tiere Metalnikoffs hätten demnach wahrscheinlich überhaupt nicht von dem eisenhaltigen Brot gefressen.

Damit bleibt die Frage der Nahrungsresorption im Enddarm vorläufig noch offen, und erst weitere experimentelle Untersuchungen haben hierüber zu entscheiden.

Ich stelle im Folgenden nochmals kurz die Ergebnisse meiner Versuche zusammen.

1. Dünne Chitinmembranen können, auch wenn sie keine Spur von Poren aufweisen, für osmotische Vorgänge durchlässig sein.
2. Je dünner die Chitinhaut ist, desto größer ist ihre Durchlässigkeit.
3. Daraus folgt, daß die Chitinintima des Vorder- und Enddarms kein Hindernis für die Nahrungsresorption zu sein braucht.
4. Der Kropf von *Periplaneta orientalis* ist mit einer dicken und schwer durchlässigen Intima ausgekleidet, kommt also als Resorptionsorgan wahrscheinlich überhaupt nicht in Betracht.
5. Die Organe des chemischen Sinnes der Insekten, speziell die Geruchsorgane, brauchen keine Öffnung zu haben, damit die Nervenendigung direkt mit dem zu prüfenden Stoff in Berührung kommen kann, denn die äußerst dünne Chitinmembran dieser Organe bildet kein Hindernis für eine Nervenreizung auf osmotischem Wege.

Literatur.

1. Biedermann, W., Die Aufnahme, Verarbeitung und Assimilation der Nahrung. in: Winterstein, Handbuch der vergl. Physiologie, Bd. 2. Jena 1911.
2. Cuénot, L., Etudes physiologiques sur les orthoptères. *Archive de Biologie*, Bd. 14. 1896.
3. —, La région absorbante dans l'intestin de la Blatte. *Arch. de Zoologie expér.*, Bd. 6. 1899.
4. Deegener, P., Der Darmtractus und seine Anhänge in: Schröder, Handbuch der Entomologie, Bd. 1. Jena 1913.
5. Hauser, G., Physiol. und histologische Untersuchungen über die Geruchsorgane der Insekten. *Zeitschr. f. wiss. Zoologie*, Bd. 34. 1880.
6. Kräpelin, Über die Geruchsorgane der Gliedertiere. Hamburg 1883.
7. Metalnikoff, Über Absorption des Eisens im Verdauungskanal von *Blatta orientalis*. *Bull. d. K. Akad. d. Wissensch. zu St. Petersburg*, Bd. 4. 1896 (russisch.)
8. Petrunkevitch, A., Die Verdauungsorgane von *Periplaneta orientalis* und *Blatta germanica*. *Zool. Jahrb. Abt. Anat.*, Bd. 13. 1900.
9. vom Rath, O., Über die Hautsinnesorgane der Insekten. *Zeitschr. f. wiss. Zoologie*, Bd. 46. 1888.
10. Schlüter, C., Beiträge zur Physiologie und Morphologie des Verdauungsapparates der Insekten. *Dissert. Leipzig* 1911 und *Zeitschr. f. allg. Physiologie*, Bd. 13.
11. de Sinéty, R., Prétendue absorption de graisse par le jabot chez les Blattes. *Bull. Soc. Entomol. de France*. 1901.
12. Vogel, R., Zur Kenntnis der Geruchsorgane der Wespen und Bienen. *Zoologischer Anzeiger*, Bd. 53. 1921.

Quantitative Ameisenbiologie.

Von Dipl.-Ing. Robert Stumper, Luxemburg.

Jegliche Naturforschung strebt nach einem Maximum von Genauigkeit. Diese Tendenz findet ihren Ausdruck in der quantitativen Methodik, die in allen Teilgebieten der Naturwissenschaften mit größtem Erfolg die qualitative Darstellung ergänzt und vertieft. Es erübrigt sich, hier auf das erkenntnis-theoretisch wichtige Kapitel des Wertes dieser Methode einzugehen: jeder Gebildete kann sich leicht einen Begriff davon machen, wenn er die Entwicklung der Naturwissenschaften speziell der Chemie, überblickt.

Wir haben nun in den letzten Jahren versucht, das quantitative Denken in das enge Fachgebiet der Ameisenbiologie einzuführen. Der Nachweis, daß auch hier eine konsequente Durchführung dieser Methode von vollem Erfolg gekrönt ist, soll der nähere Zweck dieser Zeilen sein. Jedenfalls steht es fest, daß viele Fragen und Probleme der Myrmekologie nur durch meßbare Beobachtung und Experimente geklärt werden können.

Es ist daher auch leicht verständlich, daß eine quantitative Durcharbeitung einzelner Kapitel geradezu eine Notwendigkeit ist und daß sie m. a. W. sozusagen in der Luft liegt.

Wir geben im folgenden einige unserer Resultate wieder und glauben damit die Fruchtbarkeit der exakteren zahlenmäßigen Untersuchungsmethode genügend darlegen zu können. Wir greifen aus

unseren reichhaltigen Daten nur diejenigen heraus, die allgemeineres Interesse beanspruchen können und die auch ein einigermaßen abgeschlossenes Ganze bilden. Es werden folgende Kapitel summarisch behandelt werden:

1. Die Giftsekretion der Ameisen.
2. Die Temperaturabhängigkeit einiger Lebensäußerungen der Ameisen.
3. Der Mechanismus der Raumorientierung.

1. Die Giftsekretion der Ameisen.

Gemeinlich wird angenommen die toxische Wirkung des Ameisenstiches und -bisses sei auf die Gegenwart von Ameisensäure zurückzuführen. Diese volkstümliche Auffassung macht sich auch in wissenschaftlichen Kreisen breit und wird erhärtet durch den Umstand, daß auch Ameisensäure in den Brennhaaren der Brennessel und der Prozessionsspinnerraupe vorgefunden wird. Ein oberflächliches Studium läßt jedoch schon ahnen, daß die Verhältnisse viel verwickelter liegen und daß die Giftwirkung des Stiches mancher tropischen Arten keineswegs genügend durch den H·COOH-Gehalt zu erklären ist. Diese Schlußfolgerung wird denn auch von den vorsichtigeren Physiologen v. Fürth, Faust, Kobert u. a. m. gezogen und sie hat sich experimentell als richtig erwiesen. Ich habe dieses Problem in den letzten 2 Jahren qualitativ und quantitativ durchforscht, und die wichtigsten bisher errungenen Resultate in folgenden Sätzen übersichtlich zusammengestellt:

Zuerst sei auf die morphologisch-anatomischen Tatsachen hingewiesen, die bekanntlich am meisten von Forel geklärt wurden. Nach den Untersuchungen dieses Autors hat man grundsätzlich zwei Typen von Giftapparaten zu unterscheiden und zwar die „Giftdrüse mit Knopf“ (*glande à bourrelet*) und die „Giftdrüse mit Kissen“. Außerdem gibt es noch eine dritte Art: der „anale Giftapparat“, den man nur — neben dem anderen Typus — bei den *Dolichoderinae* vorfindet. Der Giftapparat s. str. besteht ursprünglich aus dem Stachel und der zugehörigen Giftdrüse. Jedoch verkümmert der Stachel bei den höher entwickelten Ameisen. Diese Tatsachen kann man folgendermaßen zusammenstellen:

1. Unterfamilie: *Ponerinae*, Stachel u. Giftapparat mit Knopf.
2. „ : *Dorylinae*, „ „ „ „ „ „ „
3. „ : *Myrmicinae*, „ „ „ „ „ „ „
4. „ : *Dolichoderinae*, „ „ „ „ „ „ „
aber verkümmert, außerdem Analdrüsen,
5. „ : *Camponotinae*, kein Stachel, Giftapparat mit Kissen; Spritzapparat!

Meine chemischen Untersuchungen werden aus diesen Tatsachen ohne weiteres klar:

- a) Ameisensäure kommt konstant nur bei den *Camponotinae* vor;
- b) die von mir untersuchten *Myrmicinae* und *Dolichoderinae* sekretieren keine Ameisensäure;

c) die Männchen aller Ameisen besitzen keinen Giftapparat, sie scheiden auch keine H·COOH aus;

d) neben Ameisensäure kommt im Giftbehälter der *Camponotinae* keine andere freie Säure vor. Es ist aber theoretisch aus der elektrolytischen Dissoziationslehre abzuleiten, daß bei Gegenwart von anderen Anionen, z. B. Cl⁻, SO₄⁴⁻, PO₄³⁻ die aus Salzen herstammenden, auch die zugehörigen Säuren in freiem Zustande vorkommen. Jedoch sind diese Säuren praktisch nicht sicher nachweisbar. Die volumetrische Methode von J. Duclaux zeigt nur die Gegenwart von H·COOH in der Sekretion von *Formica rufa* und *Cataglyphis bicolor* an.

e) Die Konzentration der Ameisensäure im Gift der *Formica rufa* schwankt zwischen den Werten von 21,50 bis 72,30 %. Als eine Ursache dieser Tatsache ließ sich der Temperatureinfluß nachweisen: die Sekretionsgeschwindigkeit der H·COOH befolgt die R.G.T-Regel ($Q_{10} = 2.16$). Andererseits ist auf den physiologisch wichtigen Umstand hinzuweisen, daß die Gewebe der Ameise einer solch konzentrierten Säure mittlerer Stärke widersteht. Es wäre interessant zu erfahren, welche Schutzwirkung gegen die korrosiven H⁺-Ionen hier vorliegt!

f) In nachfolgender Tabelle werden die Ergebnisse quantitativer Bestimmungen der H·COOH bei verschiedenen Arten resümiert:

Art	H·COOH pro Ameise	H·COOH pro 100 g Körpergewicht
<i>Camponotus ligniperda</i> ♀	0.0017 g	7 g
<i>Formica rufa</i> ♀	0.002 "	18 "
" <i>pratensis</i> ♀	0.0012 "	12.5 "
" <i>truncicola</i> ♀	0.0004 "	3.8 "
" <i>sanguinea</i> ♀	0.00035 "	3.6 "
" <i>rufibarbis</i> ♀	0.00017 "	2.8 "
" <i>fusca</i> ♀	0.00014 "	3.6 "
<i>Lasius flavus</i> ♀	0.00012 "	7.8 "
<i>Cataglyphis bicolor</i> ♀	0.0007 "	3.9 "

Die Myrmicinen *Myrmica*, *Tetramorium*, *Messor* und *Acantholepis* sekretieren in praktisch nachweisbaren Mengen keine Ameisensäure.

g) Vergleichen wir unsere Resultate mit den morphologischen Ergebnissen und fassen wir diesen Vergleich summarisch zusammen, so ergibt sich folgende tabellarische Übersicht:

Formicinae: 236 Gattungen = 100 %.

	Giftapparat:	Sekretion:
1. Subf. <i>Ponerinae</i> — 64 Gattungen = 27.2 %	Stachel, Giftdrüse mit Kopf	keine Ameisen- säure
2. — <i>Dorylinae</i> — 6 " = 2.5 %		
3. — <i>Myrmicinae</i> — 120 " = 50.8 %		
4. — <i>Dolichoderinae</i> — 16 " = 6.8 %	Übergangsform	keine H·COOH
5. — <i>Camponotinae</i> — 30 " = 12.7 %	verkümmert Stachel Giftapparat m. Kissen	H·COOH vorhanden

Hieraus geht hervor, daß die Ameisensäure nur vom „Giftapparat mit Kissen“ sekretiert wird. Jedoch mag auch die eine oder die

andere Gattung der anderen Unterfamilien H. COOH produzieren, was noch experimentell nachzuweisen bleibt ¹⁾).

2. Die Temperaturabhängigkeit einiger Lebenserscheinungen der Ameisen.

Schon 1874 schreibt Forel bezüglich des Einflusses der Temperatur auf das Verhalten der Ameisen: „l'activité vitale des fourmis, comme celle des insectes en général, augmente et diminue avec la température.“ Seither hat die Physiologie den Nachweis erbracht, daß die Lebensvorgänge dasselbe quantitative Gesetz wie die „unbelebten“ chemischen Reaktionen befolgen. Diese Gesetzmäßigkeit wird allgemein als R.G.T.-Regel oder van't Hoff'sche Regel genannt und sie besagt, daß eine Temperaturerhöhung von 10° C. die Geschwindigkeit des Vorgangs verdoppelt bis verdreifacht. Die anfangs vertretene Meinung der Konstanz des Temperaturkoeffizienten Q_{10} ist aber falsch, vielmehr zeigen alle chemischen Reaktionen sowie alle Lebensvorgänge — letztere noch ausgesprochener — einen Gang und zwar wird der Temperaturkoeffizient mit steigender Temperatur kleiner. Heutzutage spricht man deshalb nicht mehr von der van't Hoff'schen Regel, sondern von dem Arrhenius'schen Gesetz. Da aber der Nachweis, daß dieses Gesetz auch für Lebensvorgänge gültig ist, Untersuchungen über größere Temperaturabschnitte verlangt, die nicht immer ohne spezielle Einrichtungen einzuhalten sind, so kann man sich auch mit dem Nachweis der Gültigkeit der R.G.T.-Regel begnügen. Diesen Weg haben wir eingeschlagen und haben für nachfolgende Lebenserscheinungen der Ameisen den Temperaturkoeffizienten $Q_{10} = 2-3$ gefunden.

Die numerischen Werte wurden aus den beobachteten Daten nach den bekannten Formeln 1. und 2. berechnet.

$$1. Q_{10} = 10^{10b}$$

$$2. b = \frac{\log K_2 - \log K_1}{T_2 - T_1}$$

a) Lokomotion von *Formica rufa* ♂♂.

Auf einer natürlichen Heerstraße wurde die Marschgeschwindigkeit der *rufa* ♂♂ gemessen und zwar stets unter gleichen Bedingungen, als einzige Variable wurde die Temperatur genommen. Der Temperaturkoeffizient wurde aus dem Mittel von je 75—100 Einzelmessungen berechnet. Es ergab sich

$$\text{für den Temperaturintervall } 11^{\circ}-19^{\circ}: Q_{10} = 2.17 \text{ und}$$

$$\text{für den Temperaturintervall } 19-28^{\circ}: Q_{10} = 1.63.$$

b) Lokomotion von *Messor barbarus* ♀ und ♂.

Die Messungen wurden an einem einzelnen Individuum vorgenommen und sie ergaben:

$$\text{für das Weibchen } Q_{10} = 1.95 \text{ und für den}$$

$$\text{Arbeiter } Q_{10} = 1.78.$$

1) Ich möchte bemerken, daß chemische Untersuchungen über das Ameisengift vor etlicher Zeit vom Berliner Pharmakologen Dr. Flury angestellt wurden. Jedoch war es mir trotz redlicher Mühe nicht möglich, diese Arbeiten zu Gesicht zu bekommen.

c) Sekretion der Ameisensäure von *Formica rufa*.

Es wurde die Zunahme des Ameisensäuregehalts an *Formica rufa* als Funktion der Temperatur berechnet und es ergab sich $Q_{10} = 2.16$.

d) Angriffslust und Kampfbereitschaft der *Formica rufa*-Arbeiter.

Auf einem abgemessenen Abschnitt einer *rufa*-Straße wurde der Prozentsatz „feindlicher“ Begegnungen zwischen vereinzeltten Arbeitern gezählt und dieselbe Operation bei verschiedenen Temperaturen vorgenommen. Unter „feindlichen“ Begegnungen ist folgendes zu verstehen: trifft eine Ameise eine andere derselben Kolonie, so betasten sich beide. Der bekannte Kolonieruch löst nun keinerlei feindliche Reaktion aus. Primär ist aber die Reaktion meist feindlich („mißtrauisch“), was sich in einem Zurückweichen und einem bedrohenden Öffnen der Mandibel äußert. Damit steht es fest, daß die Ameisen stets kampfbereit sind und so auch stets auf feindliche Begegnungen vorgestimmt sind. Die Kampfbereitschaft läßt sich als Funktion der Laufgeschwindigkeit auffassen: mit steigender Geschwindigkeit wächst die freie Energie des Ameisenkörpers, wird daher auch der Anprall heftiger, daher muß auch die %Zahl der feindlichen Antworten mit der Temperatur steigen. Unsere Messungen ergaben den Temperaturkoeffizienten $Q_{10} = 1.87$.

In dieser Tatsache läßt sich in einem gewissen Sinne eine regulatorische Vorrichtung für die Beseitigung der mit der Temperatur anwachsenden Giftmenge sehen.

e) Bekanntlich verläuft die äußere Tätigkeit der Ameisen innerhalb eines bestimmten Temperaturabschnitts. So fangen diese Insekten erst etwas oberhalb 0° an zu arbeiten und suchen bei zu hoch gelegenen Temperaturen auch tiefere, kühlere Orte des Nestes auf. Der betreffende Temperaturabschnitt variiert von Art zu Art, sogar von Rasse zu Rasse; er bestimmt den thermophilen oder thermofugen Charakter der Art, erklärt manche Unterschiede im Verhalten derselben Art bei verschiedener geographischer Lage u. s. w. Messungen ergaben folgende Werte:

<i>Formica rufa</i> :	$8^{\circ} - 40^{\circ}$
<i>Lasius niger</i> :	$10 - 28^{\circ}$
<i>Mymica rufra</i> :	$8^{\circ} - 26^{\circ}$.

Die Beobachtungen müssen aber noch überprüft und vor allem ergänzt werden.

3. Über den Mechanismus der Raumorientierung der Ameisen.

Das äußerst komplexe Kampfproblem der Raumorientierung der Formiciden harret noch immer seiner befriedigenden Lösung. Einen Schritt voran zu machen, gelingt uns jedenfalls mit der Einführung der quantitativen Methodik. Und zwar müssen wir uns speziell an die so wichtigen Begriffe der modernen Reizphysiologie: Intensität des Reizes und Unterschiedsempfindlichkeit wenden. Den experimentellen Untergrund liefert uns beispielsweise der bekannte Santschi'sche Spiegelversuch:

Wirft man auf die Fährte des ausgesprochenen Geruchstieres *Lasius fuliginosus* mit Hilfenahme eines schattenspendenden Rahmens und eines Spiegels das Spiegelbild der Sonne von der anderen Seite, so sieht man fast alle Ameisen beim Eintritt in die gefährdete Zone stutzig werden und umherirren. Dieser Versuch ist äußerst suggestiv: Es ist zu betonen, daß *Lasius fuliginosus* ein ausgesprochenes Geruchstier ist, das sich also hauptsächlich nach den am Boden deponierten Geruchsspuren orientieren soll. Es geht aus dem Versuch hervor, daß auch bei einem typischen Geruchstier der Lichtsinn eine Rolle spielt, d. h.: unter bestimmten Bedingungen überwiegt der Einfluß des Lichtsinns und hemmt die Reaktion auf den Geruchsstoff. Dies ist nur durch die Intensität des betreffenden Reizes zu erklären. Die Orientierung erwächst nach unserer Auffassung aus dem Zusammenwirken verschiedener Reizqualitäten und Reiz-Intensitäten, wobei jeweilig der relativ intensivste Reiz die Reaktion des Tieres bestimmt. Auf diese Weise verstehen wir, daß ein und dasselbe Tier oft unter scheinbar gleichen Bedingungen verschieden reagiert. Weitere experimentelle Nachforschungen sind hier aber noch notwendig.

Brüssel, Juni 1922.

Literaturverzeichnis.

1. Bohn, La chimie et la vie, 1921.
2. Brun, Raumorientierung der Ameise, 1914.
3. Forel, Fourmis de la Suisse, 1874.
4. — Monde Social des fourmis, 1920.
5. Kanitz, Temperatur und Lebensvorgänge, 1915.
6. Matisse, Influence de la chaleur et du froid sur les animaux, 1915.
7. Stumper, Rob., Ontogenese der Ameisenkolonien II (Arch. f. Naturgesch. 1917).
8. — Reflexions Générales sur la Psychologie animale, suivies de quelques expériences sur l'odorat des fourmis. (Annuaire de l'Assoc. Génér. des Etudiants Luxbg. 1919—1920).
9. — Untersuchungen über die Psychologie der Ameisen. (Monatsb. Gesellsch. Luxbg. Naturf. 1920.)
10. — Anomalien des Ameisenlebens. (Archiv f. Naturgesch., 1919 85. Jahrg.)
- 11./13. — Etudes sur les fourmis I, II und III. (Bulletin de la Société Entomologique de Belgique, 1921.)
14. — Kritische Untersuchungen über Ameisenpsychologie. (Archiv für Naturgesch. 1921.)
15. — Note sur la psychologie des fourmis. (Journal de Psychologie 1921.)
16. — Coefficient de Température de la locomotion des fourmis. (C. R. Soc. Biol. T. LXXX.)
17. — Coefficient thermique de la Combativité des fourmis. (C. R. Soc. Biol. T. LXXX.)
18. — Le venin des fourmis, en particulier l'acide formique. (C. R. Académie des Sciences, Nr. 1 1922.)
19. — Nouvelles observations sur le venin des fourmis. (C. R. Académie des Sciences, Nr. 6 1921.)
20. — L'acide formique. (Monatsb. G. Luxbg. Naturf. 1921.)
21. — Le Venin des fourmis. (Annales des Sciences naturelles 1922.)
22. — Influence de la Température sur l'activité des fourmis. (C. R. Soc. Biologie, T. LXXXI.)
23. — Etudes sur les fourmis IV. (Annales Soc. entomol. Belgique, 1921.)
24. — Note sur le mécanisme de l'orientation des fourmis, 1922.

Sind die Wanzen (Hemiptera heteroptera) durch Ekelgeruch geschützt?

Beobachtungen und Versuche auf dem Gebiete der Tiertrachthypothesen.

Von **Franz Heikertinger**, Wien.

Inhaltsübersicht:

- A. Ergebnisse eigener Versuche.
- B. Versuche anderer Forscher.
- C. Mageninhaltsuntersuchungen.
- D. Prüfung der Hypothesen.
- E. Zusammenfassung.

A. Ergebnisse eigener Versuche.

Zur objektiven Lösung der Frage, ob der bekannte Wanzengestank insektenfressenden Tieren gegenüber tatsächlich als ein Abwehrmittel dient, ob also die auf dieser Annahme aufgebauten Färbungshypothesen (Schutzfärbung, Warnfärbung, Mimikry) auf fester Tatsachengrundlage stehen, habe ich eine Reihe von Versuchen unternommen, die leider durch die trüben Verhältnisse der Kriegs- und Nachkriegszeit in engem Rahmen gehalten wurden. Immerhin dürften sie zur Klärung der Frage von Wert sein. Es liegt ja, soviel über diese Dinge auch theoretisiert worden ist, an exakten Experimenten fast nichts vor.

Ich erinnere daran: für oder wider die Auslesehypothese können nur solche Versuche gewertet werden, die mit Tieren der gleichen natürlichen Lebensgemeinschaft (Bionose), also mit Tieren des gleichen Gebietes, der gleichen Erscheinungszeit, des gleichen Substrats, der gleichen Aktionsstunden usw. unternommen werden. Nichts in Sachen der Selektion wird erwiesen durch Versuche, bei denen einheimische und exotische Tiere, Freilandtiere und Haustiere, Erd- und Baumtiere, Nacht- und Tagtiere usw. usw. zusammengestellt werden, denn diese Zusammenstellungen entsprechen nicht den Verhältnissen in der Natur, unter denen eine wirksame Auslese denkbar wäre.

Ich habe, wenn sich mir Gelegenheit bot, indes auch solche Zusammenstellungen nicht vermieden. Sie können zur Klärung der Frage dienen, ob, wie dies so oft angenommen wird, der Wanzengestank ein den Insektenfressern im allgemeinen Widerwärtiges ist oder nicht, oder im allgemeinen beachtet wird oder unbeachtet bleibt.

Für Unterstützung und Förderung meiner Versuche bin ich zu Dank verpflichtet Herrn Universitätsprofessor Dr. F. Werner, Herrn Menagerieinspektor A. Kraus, Herrn Dr. M. Wolf und Herrn A. Brand, sämtlich in Wien.

Ich führe die Versuchsergebnisse nach den Wanzenarten geordnet auf. Ich habe getrachtet, die Versuche nicht so sehr mit einer Fülle von Arten durchzuführen, als vielmehr mir einige wenige Arten

typischer Stinkwanzen in größerer Stückzahl zu beschaffen und so die Versuche mehr einheitlich vergleichend zu gestalten, was mir zum Teil auch gelang. Bei jeder Wanzenart gebe ich eine kurze, orientierende Charakteristik. Die zu den Versuchen verwendeten Käfigvögel waren durchaus gut gehalten und reichlich ernährt; die Versuche erfolgten zuweilen zur Zeit der normalen Fütterung, zuweilen nach stattgefundener Fütterung; niemals war ein Vogel ausgehungert.

Versuchsprotokoll.

Eurygaster maura (I) und *negrocucullata* (II) (= *hottentota*).

(*Pentatomidae*, Subfamilie *Scutelleridae*. Eirund, flach gewölbt, braungrau, seltener schwarz, ansehnlich, 9—13 mm lang. Das Schildchen ist zu einem fast den ganzen Rücken deckenden, gewölbt plattenförmigen Rückenschild vergrößert, „Schutzpanzer“. Färbung ausgesprochen unansehnlich, verbergend. Besitzen typischen Wanzengestank¹⁾.

Gallus domesticus, Haushuhn. — *E. maura* von einer Henne sofort verzehrt (4. 9. 17). Von mehreren Hühnern sofort verzehrt (24. 5. 18). Desgleichen (4. 9. 18). — *E. negrocucullata* von Hühnern, die frei in einer Wiese gingen, sofort verzehrt; nach fünf Minuten Pause das gleiche Ergebnis (2. 8. 18). Von etwa 25 Hühnern in 6 Laufkäfigen in beliebiger Anzahl gierig verzehrt; die Hühner sind nicht hungrig (4. 8. 18). — Über Versuche mit künstlich gefärbten *Eurygaster* siehe weiter unten.

Pavo cristatus, Pfau. — Nahm II unverzüglich an und verzehrte sie (16. 8. 18).

Sylvia atricapilla, Mönchsgrasmücke. — Der nicht hungrige Vogel fraß I ohne Zögern (25. 7. 17).

Gymnorhina tibicen, Flötenvogel (*Corvidae*, Australien). — Verzehrte I ohne Zögern.

Passer domesticus, Haussperling. — Die Wanzen wurden Sperlingsscharen im Stadtpark vorgeworfen. Ein Sperling schoß blindlings auf eine Wanze los, ergriff sie und flog damit fort (Fraß?). Auf ein zweites vorgeworfenes Stück fuhr die Schar gleichfalls los; diesmal aber fand der vorderste Sperling Zeit, das Tier anzusehen — er hielt inne und ließ es unbehelligt. Auch die übrigen Sperlinge beachteten weitere vorgeworfene Wanzen gar nicht (2. 8. 18)²⁾.

1) Es muß auf den Widerspruch mit den Trachthypothesen hingewiesen werden: unansehnlich gefärbte Tiere sollen wohlschmeckend sein.

2) Zu diesem Versuche ist zu erwähnen, daß Kontrollversuche erwiesen, daß Sperlinge auch andere Insekten (darunter solche, die zuverlässig keinen „Schutz“ genießen, sondern erfahrungsgemäß von insektivoren Vögeln sehr gerne genommen werden, z. B. *Forficula auricularia*, der Ohrwurm, Larven von *Locusta viridissima*, der Laubheuschrecke, von *Gryllus campestris*, der Feldgrille, öfters auch Feldheuschrecken der Gattung *Stenobothrus* u. s. w.) unberührt ließen. Der erwachsene Sperling ist eben kein eigentlicher Insektenfresser.

Lacerta agilis, Zauneidechse. — Gepackt, im Maule gequetscht, schließlich liegen gelassen³⁾. Von einer kleinen Eidechse vergeblich zu packen versucht, bezüngelt. — (Ausnahmefälle. In der Regel bleiben Wanzen dieser Konsistenz ebenso wie Käfer von Zauneidechsen unbeachtet und leben tagelang unter diesen im Terrar. Die Eidechsen sind besonders Heuschreckenjäger.)

Hyla arborea, Laubfrosch. — I sofort angenommen und verzehrt (1. 7. 17). (Der vor kurzem erworbene Frosch schien sehr hungrig; später beachtete er im allgemeinen Wanzen verschiedener Arten ebensowenig wie Käfer. Er ist vorwiegend Jäger anfliegender Beute).

Mantis religiosa, Gottesanbeterin. — I lebte tagelang unbehelligt im Käfig der Fangheuschrecke; dieser schien es nicht zu gelingen, die glatt gepanzerte Wanze mit ihren Fangbeinen fest zu fassen⁴⁾.

Araneus diadematus, Kreuzspinne. — Im Netz einer etwa 8 mm langen Spinne (sp.?) sah ich eine umspinnene, aber noch lebende *E. maura* hängen; die Spinne saß an der Wanze, die Mundteile an deren Brust gedrückt, und schien zu saugen, bezw. es zu versuchen. Ich nahm ihr die sich noch regende Wanze und hängte sie ins Netz einer Kreuzspinne; diese ergriff sie sofort, umspann sie ein wenig, versuchte vielfach an ihr zu saugen. Insbesondere beschäftigte sie sich an der Gegend der Beineinlenkungen der Wanze; wiewohl gerade dortselbst die Stinkdrüsen mündeten, bemerkte ich innerhalb der halbstündigen Beobachtung nicht, daß die Spinne von dem Geruch Notiz genommen oder von ihm abgewehrt worden wäre. Dagegen schien der feste Chitinpanzer der Spinne hinderlich zu sein.

Gesamtergebnis: Insektenfresser, in deren Normalnahrungskreis hartschalige Insekten von Größe, Gestalt und Bewegungsweise dieser Wanze fallen, verzehrten dieselben ohne Zögern oder Ekelzeichen. Eine Ablehnung, die auf Ekelgeruch bezogen werden könnte, erfolgte nicht.

Aelia acuminata.

(*Pentatomidae*; „Spitzling“; länglich rhombisch, mäßig groß, graugelblich mit schwärzlicher, verwaschener Punktzeichnung; ziemlich unansehnlich, verbergend gekleidet. Besitzt Wanzengeruch.)

Hypolaïs hypolaïs, Gartenlaubvogel. — Sofort verzehrt; Vogel nicht hungrig (31. 7. 17).

Sturnus vulgaris, Star. — Sofort verzehrt; Vogel nicht hungrig (11. 6. 18, Menagerievolière).

Carabus (Procrustes) coriaceus, Lederlaufkäfer. — Ließ diese sowie sämtliche ihm lebend gebotenen Wanzen und Käfer unbehelligt (anderer Nahrungskreis).

Ergebnis: Von den Insektenfressern ohne Beachtung des Geruches sofort verzehrt.

3) Gleiches Benehmen beobachtet bei Bienen, Wespen, Käfern.

4) Die *Mantis* bemühte sich u. a. auch vergeblich, die halbkugeligen Marienkäfer (*Coccinella septempunctata*) zu ergreifen; sie entglitten ihr stets wieder.

Carpocoris purpuripennis (nigricornis).

(*Pentatomidae*; groß, mit seitlich zahnförmig vorspringender Halschildecke. Färbung variabel, meist ockerbräunlich, oft ockerrot oder gelblich; Auffälligkeit oder Verborgensein wird von der Umgebung abhängen. Besitzt starken Wanzen gestank.)

Erinaceus europaeus, Igel. — Berochen, verschmäht (25. 7. 17)⁵. — Sofort angenommen und begierig verzehrt, 2 Stücke (soviel vorgelegt wurden) (28. 7. 17).

Gallus domesticus, Haushuhn. — Sofort gierig verzehrt (8. 8. 17). Desgleichen (30. 8. 17). Desgleichen (24. 5. 18).

Sturnus vulgaris, Star. — Ohne Zögern verzehrt (18. 7. 17). In mehreren Stücken gierig verzehrt; Vogel nicht hungrig (11. 6. 18).

Gymnorhina tibicen, Flötenvogel (Australien). — Sofort mit Behagen verzehrt (16. 8. 18).

Lacerta agilis, Zauneidechse — Unbehelligt gelassen (18. 7. 17, 21. 7. 17 u. a.).

Locusta viridissima, Laubheuschrecke. — Sofort gepackt und verzehrt; die Heuschrecke war erst kurze Zeit in Gefangenschaft (24. 7. 17).

Ergebnis: Von allen verwendeten Insektenfressern (ausgenommen die alle ähnlichen Formen verschmähende Eidechse) ohne Beachtung des Gestanks gierig verzehrt.

Dolycoris baccarum.

(*Pentatomidae*; gemeine Beerenwanze; mäßig groß, oben nicht auffällig gefärbt. Unterseite des Coriums der Hemielytren rot, eine „Kontrastrfärbung“, die beim Flug des Tieres sichtbar wird. Besitzt starken Wanzen gestank.)

Erinaceus europaeus, Igel. — Mit Behagen verzehrt (28. 7. 17).

Gallus domesticus, Haushuhn. — Sofort verzehrt (8. 8. 17). Gierig mehrere Stücke verzehrt (24. 5. 18).

Sylvia atricapilla, Mönchsgrasmücke. — Sofort angenommen, in gewohnter Weise öfters an die Sitzstange geschlagen und nach etwa halbminutenlanger Bearbeitung verschluckt (23. 7. 17). Gerne verzehrt (25. 7. 17). In zwei Stücken sofort verzehrt (13. 5. 18). In drei aufeinanderfolgenden Versuchen nicht angenommen (8. 5. 18, 9. 5. 18, 10. 5. 18)⁶.

Sylvia nisoria, Sperbergrasmücke. — Sofort verzehrt (11. 6. 18).

Hypolais hypolais, Gartenlaubsänger. — Sofort (in der bei *S. atricapilla* geschilderten Weise) verzehrt (25. 7. 17). Von dem einen Vogel nicht angenommen, von dem anderen verzehrt (31. 7. 17). Von einem — satten — Vogel nicht genommen (13. 5. 18).

Turdus iliacus, Weindrossel. — Untersuchte die Wanze mit komischer Vorsicht und verzehrte sie dann (18. 7. 17). Nach längerem Bearbeiten verzehrt (4. 9. 17). Mit Begierde sofort verzehrt (11. 6. 18).

5) Der Igel verschmähte an diesem Tage auch *Stenobothrus*, sonst eine Lieblingsnahrung; Versuch daher ohne Beweiskraft.

6) Die ersten drei Versuche mit Vögeln des H. A. Brand; nur von einem Vogel des H. Dr. Wolf wurde die Wanze ohne Prüfung nicht angenommen.

Sturnus vulgaris, Star. — Ohne Zögern verzehrt (18. 7. 17). Desgleichen, etliche Stücke (11. 6. 18).

Coturnix coturnix, Wachtel. — Einige Stücke hintereinander sofort verzehrt (8. 5. 18). Nicht angenommen (9. 5. 18). Sieben Stücke verzehrt, dann keines mehr (10. 5. 18). Von einem Vogel nicht angenommen, von einem zweiten teilweise verzehrt; Vögel gesättigt (13. 5. 18).

Lacerta serpa, Dalmatinische Eidechse. — Die Wanze blieb, gleich anderen Wanzen, Käfern u. dgl. unbeachtet und lebte tagelang im Terrar⁷⁾ (9.—27. 8. 17).

Carabus Scheidleri, Laufkäfer. — Die Wanze blieb gleich anderen Wanzen, Käfern u. dgl. trotz tagelangen Hungerns des Käfers unbehelligt (19. 7.—2. 8. 17). (Dagegen nahm der Käfer Raupen mit wilder Gier an.)

Carabus Ullrichi, Laufkäfer. — Ein ausgehungertes Pärchen des Laufkäfers erhielt eine lebende Wanze; des anderen Tags lag diese mit ausgefressenem Hinterleibe im Käfig (7. 5. 18).

Locusta viridissima, Laubheuschrecke. — Tote Wanze nicht berührt (29. 7. 17; 2. 8. 17). Lebende Wanze verzehrt (4. 8. 17).

Ergebnis: Vom Igel, allen Versuchs-Vogelarten und von der Laubheuschrecke ohne Rücksicht auf den Geruch verzehrt.

Palomena prasina.

(*Pentatomidae*. Große, fast einfarbig grüne Stinkwanze. Typisch verbergende grüne Schutzfärbung. Besitzt den Wanzengeruch.)

Gallus domesticus, Haushuhn. — Mehrere Stücke der Wanze von mehreren Hühnern sofort verzehrt (24. 5. 18). Eine große Larve sofort verzehrt (16. 8. 18). Eine Imago gierig verzehrt (4. 9. 18).

Hypolais hypolais, Gartenlaubsänger. — Eine große Larve vom Vogel mit fast auf Furcht deutbaren Geberden angenommen und verzehrt (25. 7. 17). Eine fast erwachsene Larve sofort verzehrt (31. 7. 17).

Gymnorhina tibicen, Flötenvogel (Australien). — Mit Gier verzehrt (16. 8. 18).

Rana temporaria, Taufrosch. — Ein sehr kleiner Taufrosch erschnappte eine für ihn viel zu große halberwachsene Larve (sie war fast so breit wie er selbst) und würgte sie hinab (31. 7. 17).

Tropicoris (Pentatoma) rufipes.

(*Pentatomidae*; als „rotbeinige Baumwanze“ eine der bekanntesten großen Stinkwanzen; bronzebraun, Schildchenspitze hell gelbrot; Auffälligkeit von der Umgebungsfärbung abhängig⁸⁾. Besitzt Wanzengeruch.)

Nasua socialis, Nasenbär (Brasilien). — Drei Stücke (mehr erhielt er nicht) mit sichtlichem Behagen verzehrt (15. 9. 18).

7) Die zu Versuchen verwendeten Wanzen müssen, um ihr Emporklettern an den Glaswänden zu verhindern, wenigstens zum Teil der Tarsen beraubt werden.

8) Die Wanze kann nicht als grellfarbig bezeichnet werden, ist aber gut sichtbar. Es gibt Mitteldinge zwischen grell und verbergend, die selten klar qualifizierbar sind.

Gallus domesticus, Haushuhn. — Gierig verzehrt (14. 8. 18). Desgleichen (15. 9. 18).

Turdus sp. (Amerika). — Ein Vogel beschäftigte sich mit komischer Ängstlichkeit mit der Wanze, wagte sich aber nicht recht über sie. Ein anderer verzehrte ein anderes Exemplar der Wanze sofort (15. 9. 18).

Gymnorhina tibicen, Flötenvogel (Australien). — Sofort gierig verzehrt (15. 9. 18).

Eurydema oleraceum.

(*Pentatomidae*; „Kohlwanze“; gemein auf Kruziferen, mäßig groß, stahlgrün, metallblau oder metallbraun, mit weißer, gelber oder roter Zeichnung. Färbung, in der Nähe betrachtet, auffällig, „warnend“. Larven hell mit dunkler Zeichnung, gleichfalls auffällig. Besitzt typischen Wanzengeruch.)

Gallus domesticus, Haushuhn. — Sofort verzehrt (8. 8. 17).

Lacerta agilis, Zauneidechse. — Von einer hungrigen Eidechse von der Pinzette genommen und verzehrt (6. 7. 17). Ansonsten nicht oder kaum beachtet (8. 7. 17 u. a.).

Bufo vulgaris, Erdkröte. — Larven verschiedener Größe in beliebiger Zahl verzehrt (18. 6. 17). Sofort verzehrt (9. 7. 17).

Bufo calamita, Kreuzkröte. — Larven sofort verzehrt (3. 7. 17).

Bombinator igneus, Unke. — Eine Larve erschnappt, ausgespuckt, dann nochmals genommen und verzehrt (18. 6. 17). Sofort verzehrt (3. 7. 17). Desgleichen (9. 7. 17).

Rana agilis, Springfrosch. — Sofort verzehrt (9. 7. 17).

Rana arvalis, Moorfrosch. — Mehrfach Larven sofort verzehrt (18. 6. 17). Desgleichen (3. 7. 17). Desgleichen (9. 7. 17).

Hyla arborea, Laubfrosch. — Larven von einem kürzlich erworbenen, offenbar ausgehungerten Frosch sofort verzehrt (1. 7. 17). Larven verschmäht, wiewohl sie dem Frosch unmittelbar vor den Mund gehalten wurden (8. 7. 17). In der Regel blieben Larven und Imagines dauernd unbeachtet (28. 7. 17 u. a.).

Ergebnis: Von allen Versuchstieren (mit Ausnahme der geschmacklich speziell orientierten Zauneidechse und des Laubfrosches) ohne Berücksichtigung des Geruches verzehrt.

Syromastes marginatus.

(*Coreiidae*; groß, besonders auf Ampfer gemein. Färbung unansehnlich braungrau, typisch verbergend; Gestalt gleichfalls verbergend. Hinterleibsrücken gelbrot, was erst bei der fliegenden Wanze sichtbar wird — „Kontrastfärbung“. Geruch stark, aromatisch obstartig⁹⁾).

Gallus domesticus, Haushuhn. — Sofort verzehrt (8. 8. 17). Von drei Gruppen Hühnern sofort verzehrt, und zwar lebende wie tote Stücke (24. 5. 18). Gierig verzehrt (4. 9. 18).

9) Der Geruch dieser Wanze erscheint mir nicht unangenehm und wird auch von zahlreichen anderen Forschern als nicht unangenehm bezeichnet. Bei dem Urteil spielen vielfach Vorurteile mit. Hier wie bei allen Stinkwanzen sind Exemplare, die schwach oder fast gar nicht riechen, nicht selten.

Sylvia atricapilla, Mönchsgrasmücke. — Verschmäht (8. 5. 18; 9. 5. 18; Vogel des Herrn Dr. Wolf).

Sylvia nisoria, Sperbergrasmücke. — Nach kurzer Bearbeitung liegen gelassen (11. 6. 18).

Turdus sp. (Amerika). — Eine fast erwachsene Larve sofort verzehrt (30. 8. 17).

Turdus merula, Amsel. — Sofort verzehrt (11. 6. 18).

Coturnix coturnix, Wachtel. — Sofort verzehrt (9. 5. 18).

Lacerta agilis, Zauneidechse. — Von hungrigen Tieren angenommen, aber schließlich ungefressen liegen gelassen.

Ergebnis: Von *Gallus*, *Turdus*, *Coturnix* gerne verzehrt, von *Sylvia* (und *Lacerta*) verschmäht.

Lygaeus saxatilis.

(*Lygaeidae*; auf Blüten, mäßig groß, länglich-schmal, schwarz mit tieferer Zeichnung, ausgesprochen auffällig, „warnfarbig“. Einen nennenswerten Geruch fand ich nicht.)

Erinaceus europaeus, Igel. — Larven mit Imagines in einiger Anzahl sofort verzehrt (8. 8. 17). Desgleichen (11. 8. 17).

Gallus domesticus, Haushuhn. — Gepackt, fallen gelassen (12. 8. 17). Sofort verzehrt (30. 8. 17). Desgleichen (4. 9. 17).

Penelope juncuca, Schakuhuhn (Brasilien). — Zwei Exemplare gierig verzehrt (4. 9. 17).

Turdus sp. (Amerika). — Ohne Zögern verzehrt (30. 8. 17).

Turdus iliacus, Weindrossel. — Lange bearbeitet, dann liegen gelassen; Tier satt. Derselbe Vogel fraß hierauf umständlich ein Exemplar von *Dolycoris baccarum* (übelriechend! 4. 9. 17).

Lacerta agilis, Zauneidechse. — Larve wie Imago von einer hungrigen Eidechse gepackt, doch wieder fallen gelassen (8. 8. 17). Ansonsten blieben beide unbeachtet.

Lacerta serpa, Dalmatinische Eidechse. — Larven wie Imagines unbeachtet gelassen (9. 8. 17). Desgleichen (29. 8. 17).

Hyla arborea, Laubfrosch. — Fing zweimal eine Larve und einmal eine Imago, spuckte aber alle mit deutlichen Zeichen von Unbehagen aus (6. 8. 17). Eine tote Imago fiel dem Frosch auf den Kopf, er erschnappt sie blindlings, suchte sie vergeblich etliche Male zurückzugeben (sie klebte an der Zunge) und schluckte sie schließlich (10. 8. 17). Desgleichen eine lebende Imago; ein weiteres rasch aufgeschnapptes Stück entfernte er mit Hilfe eines Vorderfußes energisch von der Zunge; nach einer halben Stunde fing er dasselbe Tier und gab es ebenso eilig wieder von sich (29. 8. 17). Einzelheiten im Benehmen des Frosches, z. B. die sofort erfolgende Rückgabe, scheinen mir darauf hinzudeuten, daß es sich nicht um eine Geruchs- oder Geschmacksempfindung (die beide nicht augenblicklich wirksam sind), sondern um eine unangenehme Tastempfindung auf der Zunge (Kantigkeit, Härte der Wanzen u. dgl.) handeln dürfte.

Ergebnis: Vom Igel und den Vögeln (mit Ausnahme einer satten Drossel) gerne verzehrt. Außerhalb des Spezialgeschmackskreises von Eidechse und Laubfrosch liegend.

Pyrrhocoris apterus.

(*Pyrrhocoridae*; die allbekannte, gemeine „Feuerwanze“; Larven rot mit sehr spärlicher schwarzer Zeichnung; Imagines schwarz mit roter Umrandung und roten Flügeldecken, die jederseits einen runden, schwarzen Fleck tragen: typische auffällige „Warnfärbung“. Larven schwach wanzenartig riechend, Imagines ohne Wanzengeruch!)

Nasua socialis, Nasenbär (Brasilien). — In beliebiger Anzahl gerne verzehrt (15. 9. 18).

Gallus domesticus, Haushuhn. — Totgepickt, besehen, liegen gelassen, schließlich von einem Hahn verzehrt (30. 8. 17). Larven genau besehen, nicht angenommen, schließlich aber doch ohne Anzeichen von Unliehagen verzehrt (30. 8. 17). Mehrere Imagines nach flüchtigem Anblick unbeachtet gelassen (17. 4. 18). Versuche in 4 verschiedenen Laufkäfigen: I. Angehackt, liegen gelassen. II. Verzehrt. III. Genau besehen, nicht berührt; kein Zeichen von Angst. IV. Angepickt, laufen gelassen, besehen, von einer heranstürzenden Henne verzehrt (24. 5. 18). Versuche in 2 Laufkäfigen: I. Von einem Huhn zwei Exemplare verzehrt, ein zweites Huhn ließ ein vorgeworfenes Exemplar liegen. II. Neun Exemplare verzehrt, manche sofort, manche nach kurzer Zeit Liegenbleiben; kein Stück blieb unverzehrt (29. 5. 18). Etwa 25 Hühner, verteilt in 5 Käfigen, verzehrten mehr als 20 Wanzen, zumeist ohne Zögern (1. 8. 18). Von frei gehenden Hühnern ohne Zögern verzehrt (2. 8. 18). Versuche in 5 Laufkäfigen: I. Larven sofort verzehrt. II. Imagines in 4 Käfigen verzehrt, in einem (von einem Huhn) verschmäht (4. 8. 18). Sofort verzehrt (16. 8. 18). Versuche in 3 Laufkäfigen: I. Angesehen, nicht angenommen. II. Desgleichen. III. Von drei Hühnern angepickt, mehrmals bearbeitet, liegen gelassen (15. 9. 18).

Pavo cristatus, Pfau. — Larve besehen, nicht angenommen (dagegen eine *Forficula auricularia*, Ohrwurm, sofort mit Eier verzehrt (16. 8. 18).

Anas domestica, Hausente. — Ins Wasser geworfene Wanzen von schwimmenden Enten unbeachtet. Eine Ente auf dem Lande verzehrte 1 Exemplar, eine andere beachtete die Wanzen nicht (9. 4. 18). Nicht beachtet (4. 9. 18).

Sylvia atricapilla, Mönchsgrasmücke. — Sofort verzehrt (25. 7. 17; Vogel des Herrn Brand). Nicht angenommen; Vogel satt (13. 5. 18; Brand). Nicht genommen (8., 10., 11., 12., 17., 18., 19. IV. 18; Dr. Wolf).

Sylvia nisoria, Sperbergrasmücke. — Zwei Exemplare mit Behagen verzehrt (11. 6. 18).

Erithacus rubecula, Rotkehlchen. — Nicht angenommen (8., 10., 11., 12. VIII. 18; Vogel des Herrn Dr. Wolf).

Hypolaïs hypolaïs, Gartenlaubsänger. — Nicht angenommen (17. 7. 17; Vogel satt). Desgleichen (13. 5. 18).

Turdus sp. (Amerika). — Sofort verzehrt (30. 8. 17). Betrachtet, dann verlassen (4. 9. 18). Nicht angenommen (15. 9. 18).

Turdus iliacus, Weindrossel. — Nicht angenommen (21. 6. 18). Angegriffen, dann einem anfliegenden anderen Vogel überlassen (11. 7. 17). Nicht beachtet; dagegen wurde eine Stubenfliege (*Musca domestica*), über und über mit dem Leibesinhalte einer *Pyrrhocoris*-Larve bestrichen, sofort gierig verzehrt (1. 8. 18). Der Geschmack letzterer kann somit nicht ekelhaft sein.

Turdus merula, Amsel. — Nicht angenommen (21. 6. 18).

Sturnus vulgaris, Star. — Sofort verzehrt (18. 7. 17). Zögernd verzehrt (11. 7. 17). Eine Larve hastig verzehrt; weitere Larven und Imagines z. T. angehackt, dann aber liegen gelassen (11. 6. 18). Verschmäht (21. 6. 18).

Gymnorhina tibicen, Flötenvogel (Australien). — Larven mit Behagen verzehrt (16. 8. 18). Imagines in beliebiger Anzahl verzehrt (15. 9. 18).

Alauda arvensis, Feldlerche¹⁰). — Nicht beachtet, dann langsam verzehrt (8. 4. 18). Angepickt, liegen gelassen; ein Mehlwurm (Larve von *Tenebrio molitor*) wurde neben die Wanze gelegt, und die Lerche fraß zuerst den Mehlwurm dann die Wanze (9. 4. 18). Unberührt gelassen (10. 4. 18). Am Morgen ein Exemplar verzehrt; mittags Mehlwürmer, doch keine Wanze genommen (11. 4. 18). Keine Wanze, doch Mehlwürmer genommen (12. 4. 18). Nicht angenommen (17. 4. 18). Nachdem die Lerche mittags kein lebendes Futter erhalten, verzehrte sie abends die Wanze sofort (18. 4. 18). Nicht angenommen (19. 4. 18).

Coturnix coturnix, Wachtel¹⁰). — Totgepickt, nicht verzehrt (8. 4. 18). Zwei Exemplare verzehrt, ein drittes nicht (10. 4. 18). Morgens 4 Exemplare, dann 2 weitere Exemplare, mittags 1 Exemplar, zusammen also 7 Exemplare verzehrt (11. 4. 18). Nicht angenommen (12. 4. 18). Sofort verzehrt (17. 4. 18). Desgleichen mittags und abends (18. 4. 18). — Versuche mit Vögeln des Herrn Brand: Ein Vogel verschmähte die Wanze, ein zweiter verzehrte 2 Exemplare (13. 5. 18).

Paroaria cucullata, Graukardinal (Südamerika). — Zuweilen verzehrt, zuweilen verschmäht.

Passer domesticus, Haussperling. — Freilebenden Sperlingen (Stadtpark) vorgeworfene Larven wie Imagines blieben dauernd unbeachtet; mehrfache Versuche (17. 6. 18; 31. 7. 18; 2. 8. 18).

Passer arcuatus, Kapsperling (Südafrika). — Ein Exemplar verzehrt (11. 6. 18). Nicht angenommen (21. 6. 18).

Lacerta agilis, Zauneidechse. — Besehen, nicht berührt (1. 7. 17). Nicht beachtet (20. 7. 17). Trotz Hungerns wochenlang nicht beachtet (29. 5. 18).

Lacerta serpa, Dalmatinische Eidechse. — Nicht beachtet (28. 8. 17).

Bufo vulgaris, Erdkröte. — 7 Imagines (soviel geboten wurden) sofort nacheinander verzehrt (24. 3. 18). Mehrere Exemplare gerne verzehrt (4. 5. 18).

10) Versuche von H. Dr. Wolf durchgeführt.

Bufo calamita, Kreuzkröte. — Sofort verzehrt (3. 7. 17).

Hyla arborea, Laubfrosch. — Vom kürzlich erworbenen, wahrscheinlich ausgehungerten Frosch erschnappt und verschluckt (1. 7. 17). Nach Verzehren einer *Vespa vulgaris*, eines *Stenobothrus*, einer weiteren *Vespa vulgaris*, einer *Adonia variegata* (Coccinellide) und zweier *Musca domestica* verzehrte der Frosch ein Exemplar *Pyrrhocoris* und hierauf eine dritte *Vespa vulgaris* (9. 9. 17). Erschnappt, loszuwerden versucht, da dies nicht rasch genug ging, verschluckt; das Schlucken schien dem Frosch Schwierigkeit zu bereiten (harter, kantiger Leib der Wanze?); die unmittelbar auf den Moment des Erschnappens folgende Abstreifbewegung scheint auf eine Tastempfindung hinzudeuten; Geruchs- und Geschmacksurteile bedürfen einer Zeitspanne, um so mehr als die Drüsen der Imago auf der Unterseite liegen, der Frosch die Wanze indes vom Rücken her fing. Der Frosch lernte nicht durch Erfahrung: eine halbe Minute später erschnappte er ein weiteres Exemplar, machte augenblicklich nach dem Fang dieselben schwachen Entledigungsversuche und schluckte es dann mit derselben Anstrengung hinunter. Eine dritte Wanze nahm er an, entledigte sich ihrer aber rechtzeitig; eine vierte nahm er nicht mehr (9. 4. 18). Ansonsten, wenn er nicht hungrig war, lebten die Wanzen tagelang unbeachtet in seinem Käfig.

Carabus Ullrichi, Laufkäfer. — Tagelang unbehelligt im Käfige (17. 4. 18).

Gesamtergebnis: Diese Wanze, deren Imago der Wanzen-gestank fehlt¹¹⁾, wird trotz ihrer „Warnfärbung“ in der Regel verzehrt, im Verhältnis aber doch öfter verschmäht als die stinkenden Pentatomiden. Über die Ursachen der Ablehnung ist aus den einander teilweise widersprechenden Ergebnissen keine völlige Klarheit zu gewinnen. Die Ablehnung erfolgt ohne Beriechen und zumeist ohne Verkosten, also nach dem Gesichtssinn (befremdendes Aussehen). Die Annahme eines Ekelgeruchs oder Ekelgeschmacks wird widersprechend durch die Tatsache, daß derselbe Vogel, der die Wanze das einamal unbeachtet ließ, sie ein andermal (zuweilen in mehreren Stücken!) gerne verzehrte¹²⁾. Eine Stubenfliege, mit dem Leibesinhalt einer Wanzenlarve bestrichen, wurde von einem Vogel, der die letztere

11) Auf Seiten der Hypothesen steht hier der Einwand bereit, das menschliche Geruchsorgan sei nicht maßgebend, *Pyrrhocoris* könne recht wohl einen für Insektenfresser ekelhaften Geruch oder Geschmack haben. Der Einwand ist treffend, vernichtet aber zugleich die Trutzfarbenlehre. Denn wenn einerseits die wirklich feinde-abwehrenden Gerüche (und Geschmäcke) für den Menschen gar nicht wahrnehmbar zu sein brauchen, andererseits aber die dem Menschen wahrnehmbaren Ekeldüfte erfahrungsgemäß von den Insektenfressern nicht beachtet werden, dann ist erwiesen, daß die menschlichen Sinnesorgane zur Beurteilung der tierischen Geruchswahrnehmungen eben nicht verwertbar sind. Und da die Hypothese vom Ekelgeruch nur auf menschlichen Sinneswahrnehmungen aufgebaut ist, bricht sie in ihren Grundlagen nieder, wird gegenstandslos.

12) Ich bemerke ausdrücklich: Hungerzwang bei den Versuchsvögeln ist stets völlig ausgeschlossen; keiner von ihnen war mein Eigentum und ihre Besitzer ließen sich durch meine Versuche nicht in der liebevollen Fürsorge für ihre Tiere stören, was ich übrigens auch nie von ihnen verlangt hätte. Freilandvögel werden zu Zeiten sicherlich weit hungriger sein.

selbst verschmäht hatte, gerne verzehrt (Unwirksamkeit von Geruch und Geschmack). Hiemit soll nicht gesagt sein, daß der Geschmack dieser Wanze dem Spezialgeschmacksempfinden jedes Insektenfressers zusagen müsse.

Nabis lativentris.

(*Reduviidae*; Larve bekannt als Ameisennachahmerin. Geruch?).

Sylvia atricapilla, Mönchsgrasmücke. — Sofort verzehrt (25. 7. 17).

Hypolaïs hypolaïs, Gartenlaubsänger. — Sofort verzehrt (31. 7. 17).

Capsidae (sp. sp.).

(Die verwendeten Blindwanzen waren zumeist verbergend ausgestattet und zeigten zumeist Geruch.)

Lacerta agilis, Zauneidechse. — Zögernd angenommen und verzehrt (1. 7. 17).

Bufo vulgaris, Erdkröte. — Sofort verzehrt (18. 6. 17).

Bombinator igneus, Unke. — Sofort verzehrt (18. 6. 17).

Bombinator pachypus, Bergunke. — Gierig verzehrt (18. 6. 17).

Rana arvalis, Moorfrosch. — Sofort verzehrt (18. 6. 17).

Dies das Protokoll meiner Versuche mit heteropteren Hemipteren und Insektenfressern.

Eine Gegenüberstellung der Färbungen und Gerüche ergibt folgendes Bild:

<i>Eurygaster maura</i> und <i>nigrocucullata</i>	schutzfarbig	—	stinkend
<i>Aelia acuminata</i>	"	—	"
<i>Carpocoris purpuripennis</i>	" ¹³⁾	—	"
<i>Dolycoris baccarum</i>	"	—	"
<i>Palomena prasina</i>	"	—	"
<i>Tropicoris rufipes</i>	" ¹³⁾	—	"
<i>Eurydema oleraceum</i>	auffällig	—	stinkend
<i>Syromastes marginatus</i>	schutzfarbig	—	obstduftend
<i>Lygaeus saxatilis</i>	auffällig	—	nicht stinkend(?)
<i>Pyrrhocoris apterus</i>	"	—	nicht stinkend
<i>Nabis lativentris</i>	schutzfarbig	—	?
<i>Capsidae</i> sp.	"	—	stinkend.

Schutzfärbung und starker Geruch treffen 8mal, Warnfärbung und starker Geruch nur 1mal zusammen. Die nicht stinkenden (auffälligen) Arten wurden im allgemeinen etwas häufiger verweigert als die typischen (meist unauffälligen) Stinkwanzen, die von Insektenfressern, welche Tiere dieser Größe und Konsistenz normal jagen, fast ausnahmslos gerne und wiederholt verzehrt wurden.

13) *Carpocoris* und *Tropicoris* könnte man in manchen Formen auf bestimmten Untergrund auch als auffällig bezeichnen. In der natürlichen Umgebung wird indes auch ihr Gelb, Rotgelb, Braun usw., das der Färbung absterbender Pflanzenteile u. dgl. entspricht, kaum herausfallen. Ich stelle die Arten daher zu den in der Natur unauffälligen Formen.

Kontrollversuche.

Zur Aufklärung der etwas geringeren Beliebtheit der grellfarbigen Wanzen wurden Kontrollversuche unternommen. Maßgebend für diese waren die Überlegungen:

1. Ist Ekelgeruch oder Ekelgeschmack die Ursache der Ablehnung, dann muß eine andere Nahrung, reichlich mit dem Drüsen- oder Leibesinhalt der Wanzen bestrichen oder vermischt, auch ekelhaft werden.

2. Ist die auffällige Färbung für sich allein die Ursache der Ablehnung, dann muß dieselbe Färbung, einem ansonsten gerne gefressenen Insekt gegeben, die gleiche Ablehnung erzeugen.

Versuchsreihe ad 1:

Eine Anzahl (etwa zehn) *Pyrrhocoris* wurde zerquetscht, mit einem Quantum Ameisenpuppen innig vermengt und das Gemisch sodann in kleinen Gaben an Hühner verfüttert. Die Hühner befanden sich hinter einem relativ engmaschigen Drahtgitter, die präparierten Ameisenpuppen konnten sehr nahe an sie herangebracht werden ohne ihren Schnäbeln erreichbar zu sein; sie hätten, falls ein Geruch in Betracht kam, diesen auf die wenigen Zentimeter Entfernung zuverlässig wahrnehmen müssen. Sie nahmen indes das Gemisch, sobald es in erreichbare Nähe gebracht wurde, gierig an und jene Hühner, die davon gefressen hatten, drängten sich von neuem heran.

Brotkrümchen, reichlich bestrichen mit dem ausgequetschten Drüseninhalte von *Pyrrhocoris*, ferner Brotkrümchen mit eingekneteten Stücken dieser Wanze (auch solchen von den stärker riechenden Larven) wurden von Sperlingen (*Passer domesticus*), die die unversehrten Wanzen ausnahmslos verschmähten, bis auf die letzten Krümchen aufgepickt.

Eine Stubenfliege (*Musca domestica*), über und über mit dem Leibesinhalt einer *Pyrrhocoris*-Larve bestrichen, wurde von einer Weindrossel (*Turdus iliacus*) gierig verzehrt; der Vogel wartete angelegentlich auf weiteres. Dieselbe Drossel verschmähte lebende Feuerwanzen.

Eine Feldheuschrecke (*Stenobothrus* sp.), über und über mit dem Leibesinhalt einer fast erwachsenen *Pyrrhocoris*-Larve bestrichen und für das menschliche Riechorgan auf etwa 4 cm Nähe deutlich einen charakteristischen Geruch ausströmend, wurde von einem kleinen Exemplare der Zauneidechse (*Lacerta agilis*) gierig angenommen und mit Behagen verspeist. Ein zweiter, größerer *Stenobothrus*, mit dem Leibesinhalt von zwei großen *Pyrrhocoris*-Larven bestrichen, wurde bald darauf derselben Eidechse geboten; er wurde, seiner Größe halber mühsam, aber sichtlich mit Behagen verzehrt. Der Geruch und Geschmack des *Pyrrhocoris* hat der Eidechse das Mahl nicht verleidet. Einen *Pyrrhocoris* selbst haben die Eidechsen nie verzehrt.

Die Versuche erweisen, daß Geruch und Geschmack nicht im allgemeinen als die Faktoren bezeichnet werden können, welche die Ablehnung der Feuerwanze bedingen.

Versuchsreihe ad 2:

Eurygaster nigrocucullata wurde von Hühnern sofort gierig angenommen (siehe oben). Dieselbe Wanze, beklebt mit den grell-schwarz-roten Flügeldecken von *Pyrrhocoris*, wurde von einem Huhn betrachtet, aber verschmäht. Bei einer anderen Hühnergruppe wurde dasselbe Stück von einer Henne nach sekundenlangem Zögern angenommen und verzehrt. Ein zweites, gleich behandeltes Exemplar dieser Wanzenart wurde von einer Hühnergruppe verschmäht, von einer zweiten angenommen.

Eurygaster nigrocucullata, lebend, oberseits mit Wasserfarbe in Färbung und Zeichnung eines *Pyrrhocoris* grell bemalt, wurde von einer Hühnergruppe betrachtet, aber nicht berührt. Bei einer zweiten Hühnergruppe dasselbe Resultat; bei einer dritten Gruppe nahm nach kurzem Zögern ein Hahn die Wanze an, ließ sie aber fallen und liegen, worauf ein Huhn sie nahm, aber wieder verlor, bis schließlich ein anderes Huhn sie erwischte und in Eile fraß. Ein zweites Stück derselben Wanzenart, gleichfalls grell mit der Zeichnung eines *Pyrrhocoris* bemalt, wurde von einer Gruppe Hühner betrachtet, aber unberührt gelassen; bei einer zweiten Gruppe nahm sie ein Hahn und fraß sie.

Das Resultat war in allen Versuchen übereinstimmend: Ein sonst bedingungslos angenommenes Tier wurde, sobald ihm ein an *Pyrrhocoris* erinnerndes Äußeres gegeben wurde, ebenso wie eine *Pyrrhocoris* behandelt, d. h. zweifelnd betrachtet, verschmäht oder zögernd angenommen. Die Ursache der Ablehnung lag also wohl in der Färbung.

Es steht die weitere Frage zur experimentellen Behandlung: Wirkt nur die Ähnlichkeit mit *Pyrrhocoris* in solcher Weise, oder kommt gleiche Wirkung jeder beliebigen grellen Färbung zu? Ist es nur das Grelle, Befremdende, Auffällige im allgemeinen, das angriffhindernd oder verzögernd wirkt?

Ich habe lebende *Eurygaster* mit Wasserfarben (die keinen für mich wahrnehmbaren Geruch hinterließen) grellrot mit schwarzen Längsstreifen bemalt. Sie ähnelten keinem *Pyrrhocoris* (eher einem *Graphosoma italicum*) und wurden beim Versuche von Hühnern dreier Gruppen verschmäht; die Hühner dreier anderer Gruppen aber, die zu den vorangeführten Versuchen stärker herangezogen worden waren und hierbei wohl die farbigen Wanzen kennen gelernt hatten, drängten sich bei Vorweisung des gestreiften Artefakts eifrig heran. Auch *Eurygaster*, grellrot quer gestreift, wurden von diesen Hühnern nach kurzem Zögern angenommen und verzehrt. (Die Hühner hatten sich anscheinend allgemach an die Fütterung mit den grellfarbigen Tieren gewöhnt.) *Eurygaster*, ganz erdgrau oder ganz grün bemalt, wurden von den ersterwähnten Hühnern, die eben die rotgezeichneten Wanzen abgelehnt hatten, angenommen und verzehrt; nur eine Hühnergruppe nahm einmal eine grünbemalte Wanze nicht an. Zwischen den Versuchen zur Kontrolle gebotene unbehandelte *Eurygaster* wurden stets mit einer von dem Zögern vor grellbemalten Stücken gut zu unterscheidenden gierigen Hast genommen.

Gleiches Ergebnis brachten Versuche mit bemalten Ameisenpuppen. Diese Puppen waren grellrot mit schwarzen Flecken, Binden oder Streifen bemalt und machten einen überaus „warnenden“ Eindruck. Die engen Käfiggitter boten Gelegenheit, den Hühnern diese Puppen aus großer Nähe mit Muße betrachten zu lassen. Während normale Ameisenpuppen nun stets mit unbedenklicher Gier angenommen wurden, zeigten sich die Hühner gegenüber den farbigen Puppen auffällig zurückhaltend. Sie betrachteten sie wie verwundert, reckten die Häuse, drehten die Köpfe, um sie besser ins Auge fassen zu können; manche Hühner gingen davon, manche ließen sich zögernd zum Picken herbei. Früher oder später wurden allerdings auch diese Puppen aufgepickt, aber die Art und der zum Verzehren benötigte Zeitraum waren wesentlich andere als bei normalen Puppen. Das Gebahren der Hühner vor diesen bemalten Puppen war das gleiche wie jenes von Feuerwanzen.

Gelb gefärbte Ameisenpuppen wurden von Hühnern genommen, blau gefärbte nur zögernd. In einem großen Flugkäfige mit Drosseln, Graukardinalen u. s. w. wurden unbehandelte Ameisenpuppen sofort verzehrt, rot gefärbte dagegen blieben lange unbeachtet liegen, bis sich gelegentlich ein Vogel zweifelnd mit ihnen beschäftigte. Von freilebenden Sperlingen wurden essigäthergetränkte, stark riechende, aber ungefärbte Ameisenpuppen sofort aufgepickt, unbehandelte, geruchlose Puppen aber, die beim Bemalen der anderen etwas Rotfärbung abbekommen hatten, blieben von den Sperlingen nach einfachen Hinsehen unbeachtet. Ein Sperling, der eine von ihnen erwischte, ließ sie ungenossen fallen.

(Ich erwähne hier, daß nach meinen Erfahrungen das Anpicken, Anhacken eines Insekts durch einen Vogel keine Geschmacksprüfung ist, sondern eine mechanische Untersuchung. Hühner verhielten sich nach dem Anpicken bemalter Ameisenpuppen ebenso unentschlossen wie vor demselben. Etwa wie ein Mensch in einer Speise, die er aus irgendwelchem Grunde nicht zu genießen gedenkt, doch noch herumstochert, wie er einen im Walde gefundenen, verdächtigen Pilz zerbricht u. dgl. Über die außerordentliche Geruchs- und Geschmacksstumpfheit der Vögel habe ich andernorts Angaben gebracht).¹⁴⁾

Die Versuchsergebnisse erweisen: Die Ursache der Ablehnung liegt in der auffälligen Färbung und ist unabhängig von Geruch oder Geschmack.

B. Versuche anderer Forscher.

Dr. J. Fahringer hat mir eine Reihe Beobachtungen mitgeteilt, welche erweisen, daß Blindschleichen (*Anguis fragilis*), größere Eidechsen (*Lacerta viridis* u. a.) Wanzen als Nahrung nicht bevorzugen, aber keinen Abscheu vor ihnen zeigen. Desgleichen wurden Stinkwanzen (*Palomena prasina*, *Eurydema oleraceum*) und *Lygaeus equestris* von Fischen (*Salmo Fario*, *Leuciscus rutilus*, *Misgurnus fossilis*, *Perca*

14) Z. B. Zoologischer Anzeiger, Bd. LIII, Nr. 11/13, S. 294—295.

fluviatilis) verzehrt. Wiewohl Wanzen nicht in den Normalnahrungskreis von Spinnen fallen, nahmen hungrige *Araneus diadematus* ohne Zeichen von Ekel *Graphosoma italicum*, *Syromastes marginatus*, *Nabis lativentris* und *Pyrrhocoris apterus* in der Regel an. Ein Weberknecht (*Phalangium opilio*), den Beobachter in einem Hotel in Jalowa (Kleinasien) unter seinem Bette fing, trug eine Bettwanze (*Cimex lectularia*), an der er saugte, zwischen seinen Kieferklauen. (Einem Briefe von C. Schrottky, Puerto Bertoni, entnehme ich, daß auch in Südamerika Baumwanzen vielfach eine Spinnenbeute bilden.)

Von Raubinsekten sah Fahringer die Asilide *Laphria flava* folgende Wanzenarten aussaugen: *Calocoris sexguttata*, *Eurydema oleraceum*, *Nexara viridula*. Die Sphegide *Tachysphex nitidus* trug stichgelähmte Larven von *Eurydema oleraceum* und *Pyrrhocoris apterus* als Larvenfutter ein. *Astata boops*, gleichfalls eine Sphegide, trug *Nexara viridula* ein (Belgrader Wald bei Konstantinopel). *Dinetus pictus* trägt vornehmlich Larven von *Nabis lativentris* (Ameisennachahmer!) ein (Cajnica, Bosnien)¹⁵).

Ausgedehnte, schöne Versuche (leider mit exotischen Insektenfressern und britischen Insekten, also vom Selektionsstandpunkte aus wegen mangelnder natürlicher Lebensgemeinschaft wertlos) hat R. J. Pocock im Zoologischen Garten in London unternommen¹⁶). Hinsichtlich Wanzen folgende:

Tropicoris (Pentatoma) rufipes.

(Charakteristik siehe oben).

Cercopithecus mona, Nonnenaffe (Meerkatze, Nigeria). — Nach langem Betasten, Beriechen und Kosten verzehrt (31. 7. 09).

„Eine auf den Boden gelegte wurde von einem Fliegenfänger (Fantailed Flycatcher, *Rhipidura tricolor*, aus Australien) gepackt und ein halbdutzendmal angepickt. Der Vogel wurde dann von einem weiblichen Black Tanager (*Tachyphonus melaleucus*, Mittel- und nördliches Südamerika) vertrieben, welcher an der Wanze mehrmals pickte und sie dann verließ. Ein Syrischer Bulbul (*Pycnonotus xanthopygus*, Nordostafrika, Syrien) fiel über sie her, versucht sie, gab sie aber auf, nachdem er sich eine Weile mit ihr beschäftigt. Dann machte der Tanager einen weiteren Angriff, verließ sie aber wieder. Ich gab sodann die verstümmelten Überreste einer „Harmonious Shrike-Thrush“ (*Collyriocincla harmonica*, Australien), welche sie nach einigen Picken verschluckte. — Eine (lebende) mit sehr wenig Verzug gefressen vom Silberfasan (Silver Pheasant, *Gennaesus nythemerus*, Südchina); aber

15) Vgl. auch: O. Schmiedeknecht, Die Hymenopteren Mitteleuropas. Jena, 1907. — F. F. Kohl, Die Gattungen der Sphegiden. Annalen nat.-hist. Hofmuseum, Wien, XI, 1896. — Daß auf Seiten räuberischer Arthropoden irgendwelche Abneigung gegen Wanzen nicht besteht, ergibt sich aus E. B. Poultons verdienstvoller Zusammenstellung: Predaceous Insects and their Prey. Trans. Ent. Soc. London, 1906.

16) On the Palatability of some British Insects, with Notes on the Significance of Mimetic Resemblances. Proceed. Zool. Soc. London, 1911. 2. p. 847.

zur Erde geworfen, als er sie aus meiner Hand genommen hatte. Eine (tote) in derselben Weise behandelt und verzehrt von dem gleichen Vogel.

Therapha hyoscyami.

(*Coreiidae*; blutrot und schwarz gezeichnet; den Geruch bezeichnet J. Gulde¹⁷) als „angenehm zimtartig“).

Liothrix luteus, Pekin-Robin (China). — Sofort genommen und nach längerer Beschäftigung damit verzehrt (20. 9. 10).

Dies sind Pockocks sämtliche Versuche mit Wanzen. Ich habe einen Teil der Schilderung P.s absichtlich ungekürzt wiedergegeben. Deutlich erhellt aus ihr die Geringwertigkeit der mit satten Volièrevögeln angestellten Versuche. Solche Vögel behandeln die ihnen vorgelegten Insekten überhaupt nicht ernstlich als Mittel zur Befriedigung eines Nahrungsbedürfnisses, sondern mehr als Gegenstand ihres Beschäftigungstriebes, als Zeitvertreib, Spielzeug; es ist ihnen nicht ernst mit dem Verzehren wollen, da sie ja gesättigt sind. (Ganz anders wird ein Freilandvogel handeln, neben dem nicht den ganzen Tag über der gefüllte Futternapf steht.) Daher die zahlreichen unbestimmten und einander oft widersprechenden Ergebnisse der Versuche mit Käfigvögeln.

Ergebnis der Pockockschen Versuche: Nicht eine einzige der vorgelegten Wanzen, auch nicht der Rest einer solchen, blieb ungefressen¹⁸).

G. Rörig¹⁹) hat Kiefernstämmchen, in deren Rinde verborgen zahlreiche Rindenwanzen, *Aradus cinnamomeus*, saßen, Meisen (*Parus*) und Goldhähnchen (*Regulus*) vorgelegt. Die Vögel hatten rasch die verborgen sitzenden Wanzen ausfindig gemacht, machten dieselben durch Loshacken der Rinde frei und verzehrten sie. Diese Wanze besitzt einen „intensiven Geruch, der dem der Bettwanze ähnelt“ (A. Krausse).

Weitere mir bekannt gewordene gleichsinnige Versuchsergebnisse anderer Forscher übergehe ich Raummangels halber. Sie stehen in Einklang mit den Ergebnissen meiner Untersuchungen.

C. Mageninhaltsuntersuchungen.

Die Hauptfeinde der im allgemeinen pflanzenbewohnenden Hemipteren sind Vögel und Insekten (Räuber und Halbparasiten). Was ein Vogel verzehrt hat, ist in seinem Kropf oder Magen, in seinem Gewöll oder Kot nachzuweisen. Was sich in seinem Magen

17) Bericht der Senckenbergischen naturforsch. Gesellsch. Frankfurt a. M., 1902, S. 123.

18) Ich kann die im Anhang zu P.s Arbeit ausgedrückte Meinung E. B. Poultons, diese Versuche bildeten eine „Bestätigung der offenbaren Unschmackhaftigkeit der Hemipteren“, nicht zutreffend finden. Das Zögernde, Spielerische beim Fraße hat seine Ursache in der Sättigkeit der Versuchstiere und nicht in einem Ekelgeschmack der Wanzen. Wäre letzteres der Fall, so müßten die Wanzen schließlich ungefressen bleiben, da ein satter Vogel keinen Grund hat, ein ihm Widerwärtiges zu verzehren.

19) Studien über die wirtschaftliche Bedeutung der insektenfressenden Vögel. Arb. Kais. Biol. Anst. Land- u. Forstwirtsch., Berlin, IV., H. 1, S. 47; 1905. — Die wirtsch. Bedeutung der Vogelwelt als Grundlage des Vogelschutzes. Mitt. Kais. Biol. Anst. f. Land- u. Forstwirtsch., Berlin, H. 9, 1910.

regelmäßig vorfindet, muß von ihm gefressen worden sein, kann vor ihm keinen Schutz genießen, kann ihm nicht ekelhaft sein.

Man könnte den folgenden Darlegungen den Einwand entgegenhalten: daß Wanzen überhaupt nie gefressen werden, wird nicht behauptet. Kein Schutz ist vollkommen. Aber der Ekelgeruch bedingt, daß die Wanzen in geringerem Ausmaße gefressen werden als sie es würden, wenn sie keinen Ekelgeruch besäßen, und dies ist der Auslesefaktor.

Ruht diese Behauptung auf Erfahrungstatsachen oder wurde sie aufgestellt ohne solche, zur theoretischen Stütze der Ekelgeruchshypothese? Prüfen wir die Tatsachen.

Das Experiment hat gezeigt, daß der „Ekelgeruch“ der Wanzen von den geruchsstumpfen Vögeln völlig unbeachtet bleibt. Aus den Versuchsergebnissen entspringt somit keine Stütze der Annahme, die Wanzen würden in irgendwie geringerem Ausmaße verzehrt als andere Insekten ähnlicher Konsistenz.

Die vergleichende Statistik der Mageninhaltsuntersuchungen zeigt, daß die Wanzen (nächst den dominierenden Käfern) ein Hauptkontingent zur Vogelernährung stellen und im Verhältnis hinter den anderen Insektengruppen nicht zurückstehen (man vergleiche die weiter unten angeführten Mitteilungen nordamerikanischer Forscher, die ihre Ergebnisse unbeeinflusst von den Trachthypothesen auf angewandt entomologischem Gebiete gewannen). Mit den Ergebnissen der Mageninhaltsuntersuchungen läßt sich die Annahme, die Wanzen würden in größerem Ausmaße verzehrt, wenn sie keinen (für den Menschen wahrnehmbaren) Geruch besäßen, nicht stützen.

Die Annahme, der Wanzengeruch sei ein auch nur bedingter Schutz, entbehrt daher der Tatsachenstütze, ist abzulehnen. Zu gleichem Ergebnis führt die einfache Überlegung: ein wirklich ekelhaftes wird verschmäht, aber nicht in geringerem Ausmaß verzehrt.

Die umfangreichsten Untersuchungen über die Mageninhalte mitteleuropäischer Vögel verdanken wir E. Csiki²⁰⁾. Es sei hier auf die Schwierigkeit der sicheren Identifizierung der Insektenreste im Vogelmafen hingewiesen. Der Vogel verdaut sehr rasch²¹⁾. Nach wenigen Stunden, oft nur nach Bruchteilen von Stunden, sind die Hartteile eines Insekts aus dem Magen verschwunden. Gut erkennbare, zur Artbestimmung geeignete Reste dürften daher in der Regel nur aus etwa der letzten halben Stunde oder Stunde des Lebens des Vogels stammen. Je nach der Art des Vogels, nach der Qualität der aufgenommenen Nahrung, nach der Sachkenntnis des Determinators u. s. w. wird ein Mageninhalt nur wenige sichere Artnamen der verzehrten Insekten (oft nur 2 bis 4, häufig gar keinen) liefern.

Die Csikischen Untersuchungen, von dem Fachentomologen eines Museums an sehr reichem Material durchgeführt, sind die entomologisch genauesten, die mir bekannt geworden sind.

20) Positive Daten über die Nahrung unserer Vögel. *Aquila*, Zeitschr. d. Ungar. Ornitholog. Zentrale, Budapest. Bd. XI.—XXI. 1904—1915.

21) Vgl. G. Rörig, Untersuchungen über die Verdauung verschiedener Nahrungstoffe im Krähenmagen. *Arb. Kais. Biol. Anst. Land- u. Forstwirtschafts., Berlin*, Bd. V., H. 5.

Csiki führt unter anderen auf:

Im Großen Würger (*Lanius excubitor*) die Wanzenarten: *Aelia acuminata*, *Pentatomidae* sp., *Harpactor iracundus*. — Im Kleinen Würger (*Lanius minor*): *Aelia acuminata*, *Tropicoris rufipes* (2 + 1), *Carpocoris nigricornis*, *verbasci*, *Eurygaster maura*, *Pentatomidarum* sp., *Lygaeidarum* sp. — Im Dorndreher (*Lanius collurio*): *Pentatomidae* sp. (3 Fälle), *Eurygaster maura* (3 Fälle), *Tropicoris rufipes* (3 Fälle), *Dolycoris baccarum* (3 Fälle), *Palomena prasina* (6 Fälle), *Aelia acuminata* (3 Fälle), *Harpactor iracundus*, *Capsidarum* sp. — Im Pirol (*Oriolus galbula*): *Pentatomidarum* sp., *Palomena prasina* (13 Fälle), *Trop. rufipes*, *Acanthosoma haemorrhoidale*. — In der Hausschwalbe (*Chelidonaria urbana*): *Aelia acuminata*. — In der Rauchschwalbe (*Hirundo rustica*): *Pentatomidarum* sp., *Eurygaster hottentotta*, *Dolycoris baccarum*, *Lygus campestris*. — Im Grauen Fliegenfänger (*Muscicapa grisola*): *Eurygaster maurus*. — Im Halsbandfliegenfänger (*Muscicapa collaris*): *Pentatomidarum* sp. — Im Kuckuck (*Cuculus canorus*): *Aelia acuminata*, *Pentatomidarum* sp. — In der Blaurake (*Coracias garrula*): *Eurygaster hottentotta*, *Eurygaster* sp. — Im Baumläufer (*Certhia familiaris*): *Capsus* sp., *Hemiptera* sp. — In der Spechtmeise (*Sitta europaea*): *Pentatomidae* sp. (3 Fälle). — In der Kohlmeise (*Parus major*): *Pentatomidae* sp. (4 Fälle), *Eurygaster maura* (2 Fälle), *Aelia acuminata*, *Eusarcoris melanocephalus*, *Capsidae* sp., *Phytocoris* sp. — In der Tannenmeise (*Parus ater*): *Aelia acuminata*. — In der Sumpfmeise (*Parus palustris*): *Pentatomidae* sp., *Rhopalotomus ater*. — Im Goldhähnchen (*Regulus regulus*): *Pentatomidae* sp., *Gastrodes abietis*, *Anthocoris nemorum*. — In der Dorngrasmücke (*Sylvia sylvia*): *Aelia acuminata*, *Pentatomidae* sp. — In der Zaungrasmücke (*Sylvia curruca*): *Pentatomidae* sp. — Im Gartensänger (*Hypolais hypolais*): *Aelia acuminata* (2 Fälle). — Im Waldlaubsänger (*Phylloscopus sibilator*): *Aelia acuminata*, *Anthocoris* sp., *Tingitidarum* sp. (3 Fälle). — Im Zaunkönig (*Troglodytes troglodytes*): *Aelia acuminata*, *Pentatomidae* sp. — In der Amsel (*Turdus merula*): *Eurygaster maura*, *Rhaphigaster nebulosa*, *Zicrona coerulea*, *Lygus pratensis*. — In der Wacholderdrossel (*Turdus pilaris*): *Pentatomidae* sp., *Aelia acuminata*, *Dolycoris baccarum*, *Sciocoris cursitans*, *Sciocoris* sp. (2 Fälle). — In der Misteldrossel (*Turdus viscivorus*): *Pentatomidae* sp., *Palomena prasina*. — In der Singdrossel (*Turdus musicus*): *Aelia acuminata*. — Im Gartenrotschwanz (*Ruticilla phoeniceus*): *Aelia acuminata*, *Eurygaster maura*, *Corixus* sp., *Nabis ferus*. — Im Rotkehlchen (*Erithacus rubecula*): *Aelia acuminata*, *Eurygaster maura* (2 Fälle), *Eusarcoris aeneus*, *Syromastes marginatus*, *Lygus pabulinus*, *Tingitidae*. Im Rotfußfalken (*Cerchneis respertinus*): *Eurygaster maura* (3 Fälle), *Aelia acuminata* (2 Fälle), *Dolycoris baccarum* (2 Fälle), *Palomena prasina*, *Rhaphigaster nebulosa* (*grisea*), *Pentatomidarum* sp., *Syromastes marginatus* (4 Fälle). — Im Nußhäher (*Nucifraga caryocatactes*): *Palomena prasina* (2 Fälle), *Pentatomidarum* sp. — Im Eichelhäher (*Garrulus glandarius*): *Eurygaster hottentota* (3 Fälle), *Aelia acuminata*

(2 Fälle), *Palomena prasina* (17 Fälle), *Dolycoris baccarum*, *Tropicoris rufipes* (8 Fälle), *Rhaphigaster nebulosa* (15 Fälle), *Pentatomidarum* sp., *Harpactor iracundus* (3 Fälle). — In der Nebelkrähe (*Corvus cornix*): *Pentatomidae* sp., *Aelia acuminata*, *Eurygaster hollentota* (2 Fälle), *Rhaphigaster nebulosa*, *Dolycoris baccarum*, *Nepa cinerea*. — Im Rebhuhn (*Perdix perdix*): *Pentatomidarum* sp., *Eurygaster maura* (4), *Cydnus nigrata* (6, 2), *Aelia acuminata* (4 Fälle), *Dolycoris baccarum* (2 Fälle), *Eurydema oleraceum* (4 Fälle), *Corixus* sp., *Lygaeidarum* sp., *Pyrhocoris apterus* (94 Stücke in einem Magen!), *Nabis ferus*.

Soweit Csiki. Der Uneingeweihte könnte die Angaben dürftig finden; der Kenner aber weiß, daß die übrigen Insektenordnungen (sofern wir von den in den Mageninhalten fast stets weitaus dominierenden Käferresten absehen)²²⁾ noch mit weit spärlicheren Angaben vertreten sind und daß die obangeführten Daten einen relativ sehr reichen Anteil der Wanzen an der normalen Vogelnahrung bezeugen. (Vgl. auch die Angaben von Beal u. a. weiter unten.) Außer den Csikischen liegen noch Arbeiten anderer Forscher (ich nenne nur A. Reichert und E. Rey, G. Rörig, W. Baer, K. Loos, W. Schuster u. a.) vor, aus denen ebenso wie aus Csikis Untersuchungen die Schutzlosigkeit der Wanzen erhellt. Die Untersuchungen erweisen sogar, daß es Vogelarten gibt, welche Wanzen mit besonderer Vorliebe jagen. Ein solcher Vogel ist beispielsweise der heimische Pirol (*Oriolus galbula*)²³⁾. Eine Mageninhaltliste seines indischen Veters *Oriolus kundoo*, die ich weiter unten gebe, wird dies augenfällig machen.

Das U. S. Department of Agriculture in Washington hat seinerzeit mit bekannter Großzügigkeit Mageninhaltsuntersuchungen nordamerikanischer Vögel (an 40000) durchführen lassen. Die Ergebnisse sind in zahlreichen Arbeiten von W. L. McAtee, F. E. L. Beal, S. Judd u. a. niedergelegt. Da eine eingehende Besprechung raumes halber hier untunlich ist, greife ich kurz einige Daten heraus.

Beal über die Nahrung nordamerikanischer Fliegenfänger²⁴⁾; einer Tabelle ist zu entnehmen, daß beim Graukehligen Fliegenfänger (*Myiarchus cinerascens*) die Hemiptera (s. l.) 20·11 %, beim Gehäubten Fliegenfänger (*M. crinitus*) 14·26 %, beim Kleinen Fliegenfänger (*Empidonax minimus*) 11·12 %, bei der Schwarzen Phoebe (*Sayornis nigricans*) 10·56 %, bei der Phoebe (*Sayornis phoebe*) 10·38 %, beim Scheerenschwänzigen Fliegenfänger (*Muscivora forficata*) 10·17 % u. s. w. ausmachen. Also ein Prozentsatz, der ihrer Bedeutung im Landschafts-

22) Das Dominieren der Käferreste mag seine Ursache teilweise im Arten- und Individuenreichtum dieser Insektengruppe, in der leichten Erbeutbarkeit, zum großen Teil sicherlich aber auch in der starken Chitinisierung der Käfer haben, welche der Verdauungsarbeit relativ länger Widerstand leisten als die Körperhüllen anderer Insekten.

23) W. Schuster, Wertschätzung unserer Vögel (Gera-Untermhans, Stuttgart, 1906, S. 55) betont, Pirole fräßen „mit Vorliebe“ Wanzen.

24) Food of our more important Flycatchers. U. S. Dept. of Agric, Biol. Surv., Bull. 44, Washington 1912, p. 6.

bilde reichlich entspricht. Beal bemerkt hierzu: „Hemiptera (Wanzen) werden von einigen in sehr großem Ausmaße verzehrt, insbesondere die größeren, fliegenden Arten . . .“

Beal über die Nahrung nordamerikanischer Schwalben²⁵). Purpurschwalbe, *Progne subis*: untersucht 205 Magen, in 70 davon Hemiptera; Anteil der Hemiptera an der Gesamtnahrung 14·58%; am häufigsten darunter Pentatomiden (stinkbugs); ein Magen enthielt 26 Stück von *Nexara hilaris*, andere je 27, 25, 11 und 8 Stück von *Myodocha serripes*; „... dies zeigt, wie diese Wanzen von der Purpurschwalbe ohne weiters verzehrt werden“. — Klippenschwalbe, *Petrochelidon lunifrons*: Hemiptera bilden 26·32% der Nahrung. — Scheunenschwalbe, *Hirundo erythrogastra*: Hemiptera bilden 15·1% der Nahrung; hauptsächlich Pentatomiden; „... aus der Regelmäßigkeit des Vorkommens in den Magen erhellt, daß sie schmackhaft sind (. . . evidently very palatable)“. — Baum- oder Weißbauschwalbe, *Iridoprocne bicolor*: „Hemiptera . . . haben in ihrem Geruch nichts Widerwärtiges für Vögel“; ein Magen enthält die Reste von 80 Exemplaren von *Blissus leucopterus*, „ein Zeichen, daß sie schmackhaft sind“. — Violettgrüne Schwalbe, *Tachycineta thalassina*: „Hemiptera bilden den Hauptanteil der Nahrung (35·96%)“; hier sind allerdings auch Homoptera stark vertreten u. s. w. Es bilden die Hemiptera im Durchschnitt 17·20% der Nahrung nordamerikanischer Schwalben.

Beal über die Nahrung nordamerikanischer Kuckucke²⁶). Pentatomiden wurden in einer größeren Anzahl von Magen gefunden, Hemiptera bilden von Mai bis August etwa 12% der Nahrung.

Raumeshalber sehe ich von der Anführung weiterer mir vorliegender Daten ab. In der Nahrung mancher Vogelgruppen bilden die Wanzen zuweilen einen geringeren Prozentsatz; daß dies indes nicht auf einen „Schutz“ der letzteren zurückzuführen ist, sondern lediglich auf besondere Eigenheiten in der Jagdweise, im Jagdorte, in der Spezialgeschmacksrichtung jener Vögel, erhellt aus der Tatsache, daß — die Hemiptera mögen reich oder spärlich in der Normalnahrung vertreten sein — in den meisten Fällen gerade die stinkendsten Arten den Hauptteil des Hemipterenanteils der Nahrung ausmachen.

Zusammenfassend sagt Beal auf Grund sehr reicher Erfahrung²⁷). „... es hat die Untersuchung der Mageninhalte zahlreicher Vögel erwiesen, . . . daß trotz schützender Färbung, trotz schützender oder nachahmender Form, ekelhafter Gerüche, scharfer Absonderungen und abwehrender Rüstungen die dergestalt geschützten Insekten von den Vögeln gefunden und gefressen werden und in vielen Fällen einen namhaften Prozentsatz deren jährlicher Durchschnittsnahrung aus-

25) Food Habits of the Swallows. U. S. Dept. Agric. Bull. Nr. 619. Washington, 1918.

26) Cuckoos and Shrikes. U. S. Dept. Agric., Biol. Surv., Bull. 9. Washington, 1898.

27) The Relation between Birds and Insects. Yearbook Dept. Agric. 1908, Washington, p. 346.

machen . . . So besitzen Pentatomiden einen äußerst widerlichen Geruch und Geschmack . . . und haben hierzulande den Namen »Stinkwanzen« (stink bugs) erhalten. Es ist indes offenkundig, daß die Vögel sie gar nicht ekelhaft oder irgendwie unangenehm finden, denn sie fressen dieselben ohne weiteres. In der Tat sind wenige Insekten in den Magen so vieler Vogelarten und Vogelindividuen gefunden worden wie diese.“

Es liegt hier das Urteil eines über reichste Tatsachenerfahrung verfügenden, vom agrikulturellen Standpunkte ausgegangen, an der Frage der Trachthypothesen also völlig unbeteiligten Forschers vor. —

C. W. Mason und H. Maxwell-Lefroy handeln über die Nahrung der Vögel Indiens²⁸). Sie stellen fest: „. . . Die Heteroptera oder Wanzen bilden eine durchaus allgemeine Nahrung der Vögel . . .“, und bringen eine ansehnliche Liste der Vögel, in denen Wanzen gefunden wurden. Über die indischen Pirole *Oriolus kundoo* und *melanocephalus* findet sich die Bemerkung, diese Vögel besäßen eine besondere Vorliebe für Wanzen. Nachfolgend eine Liste der Mageninhalte von *O. kundoo*, alles in den Magen gefundene Tierische aufführend (Heteroptera sind durch ein vorgesetztes Sternchen gekennzeichnet).

- 7. 1. 08. 1 kleiner Carabide. *1 *Lygaeus hospes*. 1 Nematode.
- 8. 2. 07. *4 *Dysdercus cingulatus*. *3 *Lyg. hospes*. *2 *Lygaeus* sp.
- 20. 2. 07. *2 *Dysdercus cingulatus*.
- 13. 3. 07. 2 Rüsselkäfer. *1 *Dysd. cingulatus*. *1 *Nexara viridula?*
(*Pentatomidae*). *2 Schildchen von Hemipteren.
- 20. 3. 07. 3 *Myloccerus* sp. (Rüsselkäfer).
- 11. 4. 09. 1 *Camponotus compressus* (Ameise). 3 *Myloccerus discolor*
- 15. 4. 07. *3 *Dysdercus cingulatus*. 2 Geometridenraupen?
- 20. 5. 07. 4 Larven (*Ocinara varians?*).
- 16. 5. 08. 1 großer Rüsselkäfer. 4 *Myloccerus* sp. *1 Hemipterenschildchen.
- 13. 6. 08. *6 *Dysdercus cingulatus*. 2 Spinnen.
- 7. 9. 08. 4 *Myloccerus maculosus*. *1 Hemipterenschildchen.

Ein ähnliches Bild bietet *O. melanocephalus*.

F. Dahl zeichnet ein Bild des Lebens der Vögel auf den Bismarckinseln²⁹). Er findet eine große Aradide in einem Falconiden; 11 Stück Pyrrhocoriden in den Magen von 4 Exemplaren von *Cacomantis insperatus*, einem kleinen Kuckuck; 2 bunte Pentatomiden, eine große und zahlreiche kleine rot und schwarz gefärbte Pyrrhocoriden in 3 Magen von *Lamprocoeyx plagosus*, einem anderen kleinen Kuckuck; eine Pentatomide in einer Nachtschwalbe, *Caprimulgus macrurus*; 2 Pentatomiden, 8 Köpfe von solchen (*Agapophyta*) und eine Scutelleride in 4 Magen eines Seglers, *Macropteryx mystacea*; eine Reduviide,

28) The Food of Birds in India. Mem. Dept. Agric. India. Calcutta. 1912. III. 343.

29) Das Leben der Vögel auf den Bismarckinseln. Mitt. a. d. Zool. Sammlg. d. Mus. f. Naturk., I., Berlin, 1899.

eine Pyrrhocoride und eine Scutelleride in 4 Magen eines Drongos, *Dicrurus laemostictus*; 5 Heteropterenköpfe und 2 Pentatomidenköpfe in 3 Magen eines Schwalbenstars, *Artamus insignis*; in anderen Vögeln noch Pentatomiden, Scutelleriden, Tingiden u. s. w.

G. A. K. Marshall, der Studien (in geringerem Umfange) in Südafrika anstellte³⁰), verzeichnet Pentatomiden aus den Magen von *Geocichla litsitsirupa*, *Laniarius guttatus*, *Irrisor erythrorhynchus*, *Cerchneis amurensis*, *Coccytes glandarius*, ferner Reduviiden aus *Macronyx capensis* und *Rhinopomastus cyanomelas*.

E. B. Poulton, Anreger der Marshallschen Forschungen und führender Vertreter der Trachthypothesen, bemerkt hierzu, die Zahl der Vögel, welche Pentatomiden fräßen, sei „remarkable“³¹).

Die angeführten Daten erweisen, daß die *Hemiptera heteroptera*, speziell die übelriechenden Pentatomiden, auch in den Tropen keinerlei wirksamen Schutz vor ihren Feinden aus der Vogelwelt genießen.

D. Prüfung der Hypothesen.

Messen wir die Trachthypothesen an den Untersuchungsergebnissen, so ergibt sich:

1. In den Trachthypothesen gilt der Wanzengestank als Abwehrmittel gegen Feinde (Ekelgeruch). Die Träger solcher Gerüche sollen im allgemeinen von Insektenfressern unberührt bleiben. — Die Versuche erweisen das Gegenteil: Der Wanzengestank hindert Insektenfresser nicht am Fraße, er wird von ihnen nicht beachtet.

2. Nach den Trachthypothesen sollen die genießbaren Insekten verbergend, unansehnlich ausgestattet, die ekelhaften dagegen grellfarbig, warnend sein. — Das Versuchsmaterial erweist im allgemeinen das Gegenteil: die ekelhaft stinkenden Arten waren zumeist verbergend ausgestattet, einige nicht stinkende Arten dagegen grell.

Es ergibt sich: ad 1. Der Wanzengestank ist kein Abwehrmittel gegen wirkliche, natürliche Feinde, und ad 2. Geruch und Färbung stehen nachweislich nicht in jenem Zusammenhange, den die Trachthypothesen fordern und behaupten. Damit brechen die Trachthypothesen (hinsichtlich der *Hemiptera heteroptera*) in den Grundlagen nieder.

3. Dem Zusammenbrechen der Ekelgeruchs- und Ekelgeschmackshypothesen Rechnung tragend hat F. Dahl ein neues Grundprinzip, das der „Bekömmlichkeit“ aufgestellt³²). Er setzt: Ekelgeruch oder -Geschmack brauchen nicht mit Grellfärbung verbunden zu sein (Aufgeben des Warntucht- und Mimikryprinzips). Maßgebend ist allein die „Bekömmlichkeit“, d. h. die Ver-

30) Five Year's Observations and Experiments (1896—1901) on the Bionomics of South African Insects, chiefly directed to the Investigation of Mimicry and Warning Colours. Trans. Ent. Soc. London 1902, p. 351.

31) l. c. p. 353.

32) Zoolog. Anzeiger. Bd. LIII., Nr. 11/13, S. 266—273; 1921.

daulichkeit der Nahrung im Magen. Das Tier erkennt die Verdaulichkeit einer Nahrung mit Hilfe eines von Dahl angenommenen Instinktes; dieser Instinkt entscheidet allein, unbeirrt durch Färbung, Geruch oder Geschmack³³⁾ für Annahme oder Ablehnung. — Dieses Prinzip ist zur Stütze der Trachthypothesen unverwendbar, da es die Grundlagen der letzteren (Färbung, die mit Ekelgeruch und Ekelgeschmack in steter ursächlicher Beziehung steht) verwirft. Versuche wie Mageninhaltsuntersuchungen zeigen, daß ebensowohl grellfarbige wie unansehnliche, ebensowohl übelriechende wie geruchlose Wanzen dauernd verzehrt werden, somit zweifellos bekömmlich und verdaulich sind. Ein Zusammenhang zwischen Färbung und Verdaulichkeit einerseits und zwischen Ekelgeruch und Verdaulichkeit andererseits ist nicht nachweisbar, die Hilfshypothese von der Bekömmlichkeit ist daher hier ohne Arbeitswert.

4. Der aus Erfahrungstatsachen abgeleitete Begriff der Ungewohnttracht, des Misoneismus, besagt: Jedes geistig auf gewisser Höhe stehende Tier bringt ihm Unbekanntem, Auffälligem ein zögerndes Mißtrauen entgegen, welches so lange währt, bis Gewöhnung eintritt. — Die in den Versuchen ermittelte Tatsache, daß die Ablehnung in der Regel auf den bloßen Anblick hin, ohne Beriechen oder Verkosten erfolgt, daß bei erfolgreichem Angriff aber das Tier in der Regel auch verzehrt wird (also nicht ekelhaft sein kann), steht in vollem Einklang mit dem Satze von der Ungewohnttracht.

E. Zusammenfassung.

1. Zahlreiche Hemipterenarten sondern ein Sekret ab. Die Begriffe „ekelhaft“, „widerwärtig“ für den Geruch dieses Sekrets sind Anthropodoxismen, gelten für den Menschen allein und auch für ihn nicht allgemein³⁴⁾. Die Annahme, ein dem Kulturmenschen unangenehmer Geruch³⁵⁾ müsse auch insektenfressenden Tieren ekelhaft sein und sie abwehren, entbehrt wissenschaftlicher Berechtigung. Nur Beobachtung und Versuch können entscheiden, ob ein Geruch ein Tier abwehrt oder nicht.

2. Die Hauptfeinde der Wanzen sind Vögel. Mageninhaltsuntersuchungen freilebend erlegter Vögel (Csiki, Rörig, Baer, Reichert, Beal, Mc Atee, Mason und Maxwell-Lefroy, Dahl, Marshall u. a.) ergaben, daß die Wanzen einen sehr wesentlichen Be-

33) Dahl läßt den Ekelgeschmack als für sich abwehrend nebenbei aufrecht („Kontrolle“ des Instinkts).

34) Nicht wenige Wanzenarten werden von unbefangenen Autoren (ich nenne Fallén, De Geer, Snellen van Vollenhoven, Heymons, Gulde, Loey, Schumacher u. a.) geradezu als angenehm duftend bezeichnet. Nähere Angaben unterdrücke ich aus Gründen der Kürze des Aufsatzes.

35) Der Begriff „unangenehm“ gilt hier nur für zivilisierte Völker. Minder kultivierte und Naturvölker verwenden stark riechende Wanzen öfter als Nahrung oder Nahrungswürze (z. B. in Hinterindien, auf den indomalaischen Inseln).

standteil normaler Vogelnahrung ausmachen, daß sie weder einen absoluten noch einen relativen Schutz genießen.

3. In den Versuchsreihen wurden die Wanzen von allen verwendeten Insektenfressern, welche auf Insekten solcher Größe, Gestalt und Körperbedeckung Jagd machen, angenommen und verzehrt (mehr als 200 Versuche). Eine Schutzwirkung der Stinkdrüsen trat nie in Erscheinung.

4. Selektionshypothetisch, d. h. zur Stütze der Anschauung, die Stinkdrüsen seien das Ergebnis natürlicher Auslese, könnten nur Versuche mit Wanzen und Insektenfressern, die in gleicher Lebensgemeinschaft (Biozönose) leben, in Betracht kommen. Nur ein Feind, der der Wanze im Freileben unablässig begegnet, kann ein wirksamer Auslesefaktor für dieselbe sein.

5. Nach der Hypothese sollten Wanzen ohne Schutzgestank verbergend, Wanzen mit Schutzgestank warnend gefärbt sein. Die Tatsachen stehen im Gegensatz zu dieser Forderung.

6. Relativ am meisten verschont blieben die grellfarbigen, wenn auch nicht stinkenden Wanzen. Es findet keine Auswahl nach Geruch oder Geschmack, wohl aber eine (schwache) nach der Färbung statt.

7. Die Färbung der Feuerwanze (*Pyrrhocoris apterus*) ist keine Schreckfärbung, da die Feinde im Experiment weder Furcht noch Erschrecken zeigen. Sie ist keine Warnfärbung, da die Wanze als für die Vögel genießbar erwiesen ist. Sie ist keine Mimikry, da kein geschütztes Modell vorliegt.

8. Das Benehmen der Vögel deutet meist auf Erstaunen, Mißtrauen, Befremden gegenüber dem auffälligen Unbekannten. Das Prinzip der Ungewohnttracht, des Misoneismus ersetzt die komplizierten Prinzipien der Schreck-, Warn- und Scheinwartracht (Mimikry). Das Prinzip ist die zwanglose Erklärung für eine Ablehnung, sofern eine Ablehnung überhaupt nachgewiesen ist. In der Mehrzahl der Fälle aber stellt Grellfärbung erfahrungsgemäß gar keinen Anlaß zur Ablehnung dar.

Die ohne Tatsachengrundlagen auf anthropodoxischer Basis aufgestellte und vertrauensvoll fortgeführte Lehre von einem Schutzgeruch der Wanzen und einem Zusammenhang zwischen Schutzgeruch und Färbung muß somit — so unmittelbar einleuchtend sie auch scheinen mag — endgültig aufgegeben werden. Die exakt vorgehende, vorurteilsfreie Wissenschaft weiß bis zur Stunde nichts über die Bedeutung der Stinkdrüsen der *Hemiptera heteroptera* und deren Werdebedingungen.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band.

Dezember 1922.

Nr. 12

ausgegeben am 15. Dezember 1922

Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Den Herren Mitarbeitern stehen von ihren Beiträgen 30 Sonderabdrucke kostenlos zur Verfügung; weitere Abzüge werden gegen Erstattung der Herstellungskosten geliefert.

Inhalt: C. Correns, Geschlechtsbestimmung und Zahlenverhältnis der Geschlechter beim Sauerampfer (*Rumex Acetosa*). Mit 1 Abb. S. 465.
R. Goldschmidt, Über Vererbung im Y-Chromosom. S. 481.
W. Ziegelmayer, Einige biologische Notizen zu *Cyclops viridis* Jurine bezw. *Cyclops vulgaris* Koch. Mit 2 Abb. u. 8 Kurven. S. 488.
M. Dingler, Eine Schutz Einrichtung bei *Arcia caia*. S. 495.
Berichtigung. S. 496.

Geschlechtsbestimmung und Zahlenverhältnis der Geschlechter beim Sauerampfer (*Rumex Acetosa*).

Von C. Correns,

Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.

Mit 2 Abbildungen.

Die ersten Angaben über das Geschlechtsverhältnis des Sauerampfers hat H. Hoffmann (1885, Sp. 152) veröffentlicht, der im Freien nach 5 Zählungen an sehr verschiedenen Stellen bei Gießen unter 584 Pflanzen 454 Weibchen und 130, also 23,26 Prozent Männchen feststellen konnte. Die Pflanzen wurden beim Weiterschreiten nach 1—3 Schritten auf Geratewohl aufgenommen und eingetragen. Eine Aussaat ins freie Land gab nach und nach unter 127 Pflanzen 37,8 Prozent Männchen. Auch F. Roth (1907) gibt an, „wenigstens an manchen Stellen“ bedeutend mehr Weibchen gefunden zu haben.

A. Sprecher (1913) ermittelte bei seinen Aussaaten, die einen dichten, regelmäßigen Rasen bildeten, unter 6049 Pflanzen 29,33 \pm 0,585 Prozent Männchen. Auf den einzelnen, verschieden gedüngten Feldern, die 607 bis 847 Individuen trugen, schwankte die Zahl der Männchen zwischen 32,79 und 22,22 Prozent. Die Herkunft des Saatgutes finde ich nicht angegeben. Eine Sortierung der (einsamigen) Früchte in große,

mittlere und kleine hatte keinen Einfluß auf das Geschlechtsverhältnis. — Eine Zählung im Freien (auf einem Wege am Ostabhang der Kurfürsten) gab auf 1437 Weibchen 702 Männchen, also $32,82 \pm 1,015$ Prozent. Die 7 einzelnen Gruppen (von 204 bis 396 Individuen) schwankten zwischen 20,59 und 35,55 Prozent Männchen.

Rumex Acetosa ist eine sehr vielförmige Art (vergl. die Zusammenstellung der bekannten Unterarten und Formen bei Ascherson und Graebner 1913), und weder Hoffmann noch Sprecher haben ihr Material in dieser Hinsicht genauer untersucht¹⁾. C. Raunkjær hält dagegen (1918) *Rumex Acetosa* und *R. thyrsiflorus* scharf auseinander. Ob die von ihm eingangs erwähnten Zählungen an der zuerst genannten Art veröffentlicht sind, weiß ich nicht. Für die zweite gibt er nach Aufnahmen in der Umgebung von Logstor vom Jahre 1897 auf 6000 Individuen 9,56 Prozent Männchen (also 90,44 Prozent Weibchen!) an. Bei den einzelnen Tausenden schwankte die Prozentzahl der Männchen zwischen 7,7 und 10,9, bei den einzelnen Hunderten zwischen 3 und 24, doch fiel sie bei 50 von den 60 Hunderten zwischen 4 und 13.

Aussaaten der Früchtchen von 7 Weibchen des *R. thyrsiflorus* aus einer anderen Gegend Dänemarks (Jonstrup) ergaben zwar alle ein starkes numerisches Überwiegen der Weibchen, dazu aber zwischen den einzelnen Nachkommenschaften große Differenzen. Zwei, eine besonders reich an Weibchen von Pflanze „A“, und eine verhältnismäßig arm daran von Pflanze „B“, wurden näher untersucht, indem je 5 halbierte Weibchen mit je einem Männchen aus der Nachkommenschaft von A und aus der von B bestäubt wurden. Die Weibchen aus A gaben zusammen wieder viel mehr Weibchen — 95,6 Prozent — als die aus B — 74,5 Prozent. Der Einfluß der Männchen — ob aus A oder B stammend — war gering oder fehlte ganz.

Raunkjær kommt zu dem Schluß, daß es sich dabei um Sippenmerkmale handelt, und daß das Zahlenverhältnis der Geschlechter ausschließlich oder doch wesentlich von der Mutterpflanze abhängt. Er sucht das Verhalten unter der Annahme zu erklären, daß das weibliche Geschlecht heterogametisch sei (weiblich und männlich bestimmte Eizellen hervorbringe), während das männliche homogametisch sei (nur einerlei Keimzellen bilde).

Auch ich habe seit längerer Zeit mit *Rumex Acetosa* gelegentlich experimentiert, so von 1915 ab über die Ursache, weshalb die Weibchen so sehr an Zahl überwiegen. Einige Ergebnisse sollen im folgenden auch mitgeteilt werden. Zunächst möchte ich aber über Versuche berichten, die nach dem Erscheinen der oben besprochenen Abhandlung Raunkjær's angestellt wurden, um die Frage zu entscheiden, welches Geschlecht bei *Rumex* das heterogametische sei. Bei den genauer bekannten zweihäusigen Blütenpflanzen hat sich sonst stets das männliche Geschlecht als heterogametisch herausgestellt und das weibliche als homo-

1) Bei dem Standort Sprechers am Ostabhang der Kurfürsten könnte man z. B. an *Rumex arifolius* All. denken.

gametisch, so bei *Bryonia* (Correns 1907), *Melandrium* (Correns 1907, E. Baur 1912, Shull 1914, Correns 1917), *Cirsium arvense* (Correns 1916), wohl auch *Vitis* (Hendrick and Anthony, nach Rasmuson 1917). Damit ist natürlich nicht gesagt, daß das in allen Verwandtschaftskreisen der Blütenpflanzen so sein müsse. Wir dürfen uns vorstellen, daß die Getrenntgeschlechtigkeit in den verschiedensten Familien unabhängig voneinander aufgetreten sei, und wenn wir im Tierreich innerhalb derselben Klasse (Insekten) bald das weibliche Geschlecht (Lepidopteren), bald das männliche (Hemipteren) heterogametisch finden, so ist etwas derartiges innerhalb der Blütenpflanzen noch viel eher möglich.

A. Die Geschlechtsbestimmung.

Es gibt zurzeit vier Wege, auf denen sich zeigen läßt, welches Geschlecht heterogametisch ist: 1. Unterschiede im Chromosomenbestand der Männchen und der Weibchen, 2. geschlechtsbedingte Vererbung, 3. Bastardierung der getrenntgeschlechtigen Sippe mit einer gemischtgeschlechtigen und 4. der Konkurrenz-(Zertations-)Versuch mit möglicher Steigerung und Herabsetzung des Wettbewerbes der Pollenschläuche um die Samenanlagen resp. Eizellen (*Melandrium*-Versuche 1917; vergl. die Zusammenstellung 1921).

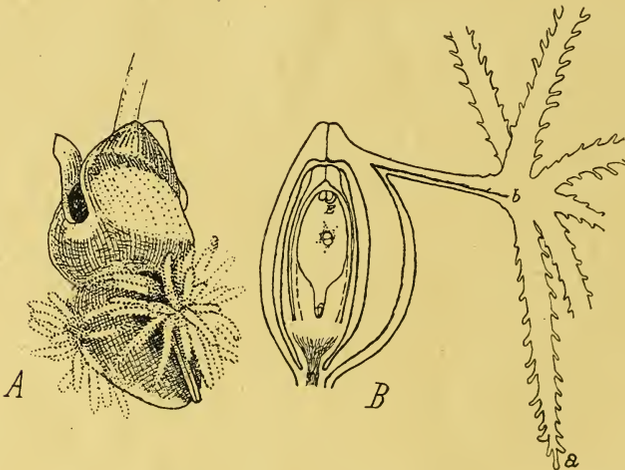
Der erste und zweite Weg scheidet für *Rumex*, wenigstens zurzeit, ganz aus. Den dritten habe ich vergeblich eingeschlagen. Es ist zwar nach Angaben in der Literatur im Freien der Bastard zwischen *Rumex Acetosa* und dem zwittrig polygamen²⁾ *R. alpinus* (von Zapalowitz 1907) gefunden worden, und ebenso schon früher der zwischen *Rumex arifolius* (der mit *R. Acetosa* nahe verwandt ist) und *R. alpinus* (von Brügger 1880). Ascherson und Graebner nehmen auch wenigstens die erste Angabe ernst (1913, S. 787). Mir schlugen alle Versuche fehl, *R. Acetosa*, *arifolius* und *Acetosa* + *arifolius* als Weibchen mit *R. alpinus* als Männchen zu kreuzen; der Ansatz war entweder ganz null oder gab einzelne ganz der Mutter entsprechende Pflanzen.

Es blieb also nur der vierte Weg übrig, der sich ja überall versuchen läßt, wenn man genügend große Individuenmengen aufziehen kann, nämlich *Rumex Acetosa* mit möglichst viel und möglichst wenig arteigenem Pollen zu bestäuben und die so erzielten Nachkommenschaften zu vergleichen. Gibt die größere Pollenmenge (also die gesteigerte Konkurrenz um die Eizellen) ein Zahlenverhältnis der Geschlechter, das von dem mechanischen 1:1 mehr abweicht, als das, welches die kleinere Pollenmenge gibt, so muß das männliche Geschlecht das heterogametische sein. Ein negatives Resultat — gleiches Verhalten in beiden Fällen — wäre dagegen noch kein Beweis, daß das weibliche Ge-

2) Neben den zwittrigen Blüten kommen auf derselben Pflanze männliche und (mehr) weibliche vor, wie schon A. Schulz (1890) richtig angibt. Für *Rumex crispus* vergl. Winfield Dudgeon, 1918.

schlecht heterogametisch ist. Es hätte ebensogut jener physiologische Unterschied zwischen männchenbestimmenden und weibchenbestimmenden Pollenkörnern hier fehlen können, auf dem bei *Melandrium* der Erfolg bei Änderung der Pollenmenge beruht. Es reizte mich, die Methode, die ich bei dieser Versuchspflanze ausgearbeitet hatte, an einem ganz anderen Objekt zu prüfen.

Den Transport des Pollens der Männchen auf die Narben der Weibchen besorgt bei *Rumex* der Wind, und die Blüten beider Geschlechter sind in ausgesprochenster Weise hieran angepaßt. Bei der hängenden Blüte des Weibchens (Abb. A) sind die drei äußeren Perigonblätter zurückgeschlagen; die drei inneren schließen aufgerichtet mit ihren



A. Weibliche Blüte von *Rumex Acetosa* (¹⁴, gez. Dr. O. Römer). B. Längsschnitt durch eine der drei Symmetrieebenen eines Fruchtknoten, der auch einen Griffel mit der Narbe halbiert, E die Eizelle. (Halbschematisch, stärker vergrößert.)

Rändern zu einem dreiseitigen Gehäuse zusammen. Aus jeder der drei so gebildeten Spalten tritt eine pinselförmige Narbe mit ihren spreizenden Ästen hervor. Entfernt man das Perigon, so findet man den dreikantigen Fruchtknoten, von dessen Spitze die drei kurzen Griffel etwa wagrecht abgehen. Im Fruchtknoten steht eine einzige, aufrechte Samenanlage (Abb. B). Aus dem befruchteten Fruchtknoten wird eine dreikantige, einsamige Schließfrucht, ein Nüßchen.

Für die Versuche wurden im Frühjahr 1920 5 kräftige Pflanzen aus dem Freiland, 3 Weibchen und 2 Männchen, eingetopft, die aus der Aussaat vom Jahre 1916 stammten (Versuch 11 B „wirsingblättriger, dunkelgrüner Sauerampfer“ von Benary, Erfurt, wohl *R. Acetosa pratensis* Wallr.: ♀ A, und Versuch 12 B „deutscher großblättriger

Sauerampfer⁶⁶, ebenfalls von Benary, wohl *R. Acetosa hortensis* Dierbach: ♀ B, C und ♂ D, E). Die Weibchen waren halbiert worden, wie das schon Raunkjær getan hatte. Jedes sollte mit einem Männchen, D oder E, bestäubt werden; die eine Hälfte mit möglichst viel, die andere mit möglichst wenig Pollen. Die Stöcke wurden in verschiedenen Häusern isoliert, einzeln oder zum Teil, die Hälften der Weibchen, die für dasselbe Männchen bestimmt waren, zusammen. Sobald die Weibchen gut in Blüte standen, und von den Männchen genug Pollen zu erhalten war, wurde mit dem Bestäuben begonnen. Die einen Hälften wurden horizontal gelegt und mit dem durch Schütteln gewonnenen, ganz losen Pollen überschüttet, wobei der nicht haftende auf Papier aufgefangen und wiederholt benutzt wurde, bis die Narben ganz dick bepudert waren, wie die Besichtigung mit der Lupe lehrte. Dann wurde der überflüssige Pollen abgeschüttelt oder abgeblasen. Die anderen Hälften wurden aus 1 bis 1,5 m Entfernung mit etwas Pollen von einem Blatt Papier angeblasen. Die reichliche Bestäubung wurde nach einigen Tagen einmal wiederholt, die spärliche zwei- bis dreimal. Der Unterschied zwischen den verschieden behandelten Hälften — der vorzügliche Ansatz bei den einen, der schwache bei den anderen — war auffällig genug und bewies, daß im letzteren Falle die angeblasene Pollenmenge wirklich zu gering war, alle Blüten zu befruchten, daß also, bei der ganz lockeren Beschaffenheit des Pollens, auf eine Blüte zumeist nur ein taugliches Pollenkorn gekommen war.

Aus der Ernte wurden gute Früchtchen ausgesucht und im Frühjahr 1921 nach und nach ausgesät, immer 250 in einen Topf mit steriler Erde: Am 8. I. resp. 12. II. von jedem Versuch 500, am 2. II. nochmals je 500 und am 9. IV. je 250. Es gingen zwischen 100 und 85 Prozent in jedem Saattopf auf, ohne die letzte Aussaat (für die die Auswahl des Saatgutes zum Teil weniger streng sein mußte) zwischen 100 und 94 Prozent (vergl. Tabelle 9, S. 478). Die drei Weibchen verhielten sich darin gleich. Bei zweien keimten die mit viel Pollen erzeugten Früchtchen etwas besser als die mit wenig erzeugten (98,7 gegen 95,8 und 97,4 gegen 95,4 Prozent), beim dritten etwas schlechter (94,0 gegen 97,5 Prozent). Ich hatte für die Früchtchen, die ohne Konkurrenz unter den Pollenkörnern entstanden waren, durchgängig schlechtere Resultate erwartet. Belichtung beschleunigte die Keimung nur sehr wenig.

Die Keimlinge wurden in Kisten pikiert und von April ab ausgepflanzt. Für die Aufnahme wurden die einzelnen Saattöpfe getrennt gehalten und ihr Inhalt nochmals (annähernd) geteilt, sodaß also jeder der 6 Versuche in 10 Teilversuche zerlegt war.

Bei jeder Aufnahme wurden die untersuchten Pflanzen ausgegraben und beseitigt. Das Ausgraben mußte gründlich geschehen, da stärkere im Boden bleibende Wurzeln sehr leicht Adventivsprosse bildeten (wie das für *Rumex Acetosella* längst bekannt ist). Es bestand sonst die Möglichkeit, dieselbe Pflanze zweimal aufzunehmen, was, so lange nicht für beide Geschlechter gleiche Regenerationsfähigkeit nachgewiesen ist,

zu Fehlern hätte Anlaß geben können.

Da ein großer Teil der Pflanzen, vor allem aus der 1. und 2. Aussaat, schon im ersten Jahre blühte, wurde schon in diesem mit der Aufnahme begonnen; der Rest wurde 1922 untersucht. Es blieben noch eine Anzahl Pflanzen übrig, die nicht zum Blühen gekommen waren und

Tabelle 1.

Vers. ♀ ♂	Pollen	Vers. Nr.	Ausgesäte Früchte	Keimlinge	E s b l ü h t e n												noch steril
					1921				1922				1921 u. 1922				
					n	♀	♂	% ♂	n	♀	♂	% ♂	n	♀	♂	% ♂	
A+D	viel	21 A, B	500	499	277	255	22	7,9	179	137	42	23,5	456	392	64	14,0	—
		21 C, D, E	750	735	379	353	26	6,9	340	282	58	17,1	719	635	84	11,7	—
	wenig	21 zus.	1250	1234	656	608	48	7,32	519	419	100	19,27	1175	1027	148	12,60	—
		22 A, B	500	493	381	226	55	14,4	198	104	94	47,5	479	330	149	31,1	—
		22 C, D, E	750	705	210	265	45	21,4	363	223	140	38,6	673	488	185	27,5	—
22 zus.	1250	1198	591	491	100	16,92	561	327	234	41,71	1152	818	334	28,99	—		
B+E	viel	23	1250	1218	475	460	15	3,16	670	597	73	10,9	1145	1057	88	7,68	11
	wenig	24	1250	1192	444	364	80	18,0	674	389	285	42,3	1118	753	365	32,65	15
C+E	viel	25	1250	1175	416	407	9	2,2	693	632	61	8,8	1109	1039	70	6,31	17
	wenig	26	1250	1219	394	340	54	13,71	746	446	300	40,19	1140	786	354	31,05	21

Tabelle 2.

Versuch	I. Viel Pollen					II. Wenig Pollen					Diff. II—I	m d. Diff.
	Nr.	n	♂	% ♂	m	Nr.	n	♂	% ♂	m		
A ♀ + D ♂	21	1175	148	12,60	± 0,97	22	1152	334	28,99	± 1,34	16,39	± 1,65
B ♀ + E ♂	23	1145	88	7,68	± 0,79	24	1118	365	32,65	± 1,42	24,97	± 1,61
C ♀ + E ♂	25	1109	70	6,31	± 0,65	26	1140	354	31,05	± 1,39	24,74	± 1,52

hier unberücksichtigt bleiben müssen, im ganzen 64, noch nicht 1 Prozent und ganz ohne Einfluß auf das Ergebnis.

Tabelle 1 und 2 bringen die Resultate, 1 etwas ausführlicher, 2 möglichst zusammengedrängt.

Man sieht sofort, daß eine Konkurrenz der männchenbestimmenden und weibchenbestimmenden Pollenkörner vorliegt, also das männliche

Geschlecht heterogametisch ist. Die Konkurrenz ist die gleiche wie bei *Melandrium*, die Weibchenbestimmer sind im Vorteil³⁾, nur noch viel auffälliger: Die Prozentzahl der Männchen ist nach der Aufhebung des Wettbewerbes mehr als zweimal ($A \text{♀} + D \text{♂}$) bis fast viermal ($C \text{♀} + E \text{♂}$) so groß als bei möglichst scharfem Wettbewerb. Die beobachteten Differenzen zwischen den Prozentzahlen der Männchen, 16,39 bis 24,97, sind 10 mal bis 16 mal größer als ihre mittleren Fehler, also jenseits allen Zweifels. — Es ist auch bei jedem der 30 Teilversuche mit sehr viel Pollen die Zahl der Männchen geringer gewesen (Maximum 23 ♂ unter 133 Individuen, Minimum 4 ♂ unter 115) als bei irgendeinem Teilversuch mit sehr wenig Pollen (Maximum 50 ♂ unter 125 Individuen, Minimum 26 ♂ unter 104).

Rumex Acetosa eignet sich — in den untersuchten Sippen — also noch besser als *Melandrium*, um den Einfluß der „Zertation“ auf das Geschlechtsverhältnis zu zeigen.

Der Weg, den die Pollenschläuche zurückzulegen haben, zerfällt ganz allgemein in zwei Abschnitte (vergl. Abb. B). Der zweite ist für alle gemeinsam, also gleich lang, er geht hier vom oberen Ende des Griffels (*b*) bis zu der Mikropyle der einzigen Samenanlage. Der erste ist variabel; er reicht hier von der Stelle, wo das Pollenkorn an der Narbe festhaftet, bis zu dem oberen Ende des Griffels (*b*), wo der zweite Abschnitt anfängt. Auch im ungünstigsten Fall, wenn das Pollenkorn an der Spitze des längsten Narbenastes sitzt (bei *a*), ist der zweite Abschnitt noch ungefähr so lang als der erste (etwa 0,7 mm). Hierin liegt ein wesentlicher Unterschied gegenüber *Melandrium*. Bei diesem ist die Strecke, die jeder Pollenschlauch durchwachsen muß — von der Griffelbasis bis zur Spitze der Plazenta (vergl. Abb. 1, 1921, S. 6) — gegenüber der möglichen längsten Gesamtstrecke — von der Griffelspitze bis zur Basis der Plazenta — fast verschwindend gering und macht auch vom durchschnittlichen Weg nur ein kleines Stück aus. Wenn, wie bei reicher Bestäubung, die Pollenkörner die Narben bedecken, ist die Konkurrenz nicht von der absoluten Weglänge, sondern von dem Verhältnis der beiden Teilstrecken untereinander abhängig; sie ist um so stärker, je länger die zweite Strecke im Verhältnis zu der

3) Die Begünstigung der Weibchenbestimmer wirkt, wenn das männliche Geschlecht heterogametisch ist, wenigstens theoretisch als Korrektionsmittel, um extreme Verhältniszahlen der Geschlechter zu verhindern: Je geringer die Zahl der Männchen auf einem Standort ist, gegenüber der Zahl der Weibchen, desto weniger Pollenkörner kommen auf die Narben der Weibchen, desto geringer ist die Konkurrenz und desto mehr männliche Embryonen werden entstehen. Je größer aber die Zahl der Männchen auf dem Standort ist, desto mehr Pollenkörner sind vorhanden, desto schärfer ist die Konkurrenz, und desto mehr weibliche Embryonen werden gebildet. Wären die Männchenbestimmer im Vorteil, so würde, wenn schon viel Männchen vorhanden sind, die Zahl derselben auf einem Maximum (das durch die Größe des Vorteils bedingt ist) bleiben. Im Freien spielt bei *Rumex Acetosa* die Konkurrenz wahrscheinlich keine große Rolle (S. 473).

ganzen Weglänge ist. Deshalb muß, *ceteris paribus*, bei *Rumex* die Konkurrenz schärfer sein.

Auch der Umstand, daß bei *Rumex* der Fruchtknoten nur eine Samenanlage enthält, wird ebenfalls die Wirkung der Bestäubung mit sehr viel Pollen steigern, gegenüber *Melandrium* mit seinen 300 bis 400 Samenanlagen im Fruchtknoten. Es kann nur der erste, schnellste Pollenschlauch eine Befruchtung ausführen und auf seine geschlechtliche Tendenz geprüft werden, während bei *Melandrium* die Pollenschläuche die Samenanlagen nicht genau in ihrer Reihenfolge in der Plazenta von oben nach unten befruchten (1921, S. 13), und also selbst die getrennte Ernte des obersten Samens hier nicht sicher die Tendenz des schnellsten Schlauches zeigen würde. Die Zahl der Pollenkörner, die um eine Samenanlage konkurrieren, läßt sich endlich bei *Rumex* viel größer machen als bei *Melandrium*, weil die Narbenoberfläche, die auf eine Samenanlage kommt, sehr viel größer ist.

Auf der anderen Seite ist freilich bei *Rumex* durch die Einzahl der Samenanlagen die völlige Aufhebung der Konkurrenz erschwert. Es sollte immer nur ein Pollenkorn auf eine Samenanlage, also auf eine von den drei Narben der weiblichen Blüte kommen, eine Bedingung, die sich nicht scharf erfüllen läßt, weil die Pollenkörner nicht einzeln übertragen werden können. So ist ganz sicher auch bei meinen Versuchen mit sehr wenig Pollen die Konkurrenz nicht immer ganz ausgeschlossen gewesen, trotzdem lange nicht alle Blüten des Weibchens befruchtet wurden. Es werden manche auch zwei und mehr Pollenkörner erhalten haben, so gut wie andere gar keine. Das Zahlenverhältnis der beiden Geschlechter hätte also bei völligem Ausschluß der Konkurrenz noch etwas günstiger für die Männchen gefunden werden müssen.

Die Versuchsanordnung war auch insofern etwas roh, als dabei weibliche Blüten aller Altersstufen bestäubt wurden, und der Pollen selbst nicht aus lauter gleichzeitig entleerten Antheren stammte. Der erste Umstand war wohl ohne Bedeutung; der zweite konnte, nach dem für *Melandrium* Ermittelten (1921, S. 17), Einfluß auf das numerische Verhältnis der Geschlechter haben. Es war aber anzunehmen, daß beide Bestäubungsweisen, die mit viel und die mit wenig Pollen, unter diesem Umstand in annähernd gleicher Weise litten.

Einflußreicher mag eine andere Fehlerquelle gewesen sein. Nach der reichlichen Bestäubung ließen sich die überflüssigen (nicht an der Narbe haftenden) Pollenkörner von den weiblichen Blütenständen nicht vollständig entfernen, und von den neu sich öffnenden Blüten werden manche durch eines dieser überflüssigen Körner befruchtet worden sein, ohne oder mit sehr geringer Konkurrenz. So entstandene Früchtchen, mit den durch sehr viel Pollen entstandenen zusammen geerntet, müssen den Erfolg der Konkurrenz etwas herabgedrückt haben.

Nach allem hätte die Differenz also noch größer ausfallen können, wenn die Versuchsanstellung hätte verfeinert werden können.

Um einen kurzen Ausdruck zu haben, nennen wir das Zahlenverhältnis der Geschlechter, das nach möglichstem Ausschluß der Konkurrenz unter den Keimzellen gefunden wird, das *proximale* (weil es dem „mechanischen“ 1:1 am nächsten liegt) und das nach möglichster Steigerung der Konkurrenz zu beobachtende das *distale* (weil es sich von dem mechanischen am weitesten entfernt). Dazwischen liegt das *spontane* Verhältnis, welches man für eine gegebene Sippe im Freien beim Auszählen erhält, oder das eine Aussaat von Samen ergibt, deren Entstehungsweise, wenigstens hinsichtlich der Konkurrenzverhältnisse, unbekannt ist.

Bei *Rumex Acetosa* steht dies spontane Geschlechtsverhältnis dem proximalen offenbar sehr viel näher als dem distalen. Die Gartensorte von Versuch 12 gab z. B. (Tab. 7) aus gekauftem Saatgut 27,3 Prozent Männchen, während die daraus isolierten Weibchen B und C mit dem Männchen E gleicher Herkunft als proximales Verhältnis 28,99 und 32,65 Prozent Männchen und als distales 7,7 und 6,3 Prozent gaben. Trotz der entleerten Pollenmengen und der Riesennarben kommen also im Freien offenbar auf einmal nur einzelne Pollenkörner auf die Narben, und die Möglichkeit einer sich oftmals wiederholenden Bestäubung hat für die einzelnen weiblichen Blüten wenig Bedeutung, weil Schlauchbildung und Befruchtung hier offenbar sehr rasch vor sich gehen. Wenigstens enthielt ein Fruchtknoten, der 2 mal 24 Stunden nach der künstlichen Befruchtung fixiert und geschnitten wurde, einen noch kugligen, aber doch schon auffallend großen Embryo (von etwa 40 Zellen auf dem medianen Längsschnitt).

Die von mir untersuchten Pflanzen entsprachen offenbar den relativ männchenreichen *Raukiärs*.

B. Die Abweichung vom mechanischen Zahlenverhältnis der Geschlechter.

Die voranstehenden Versuche haben gezeigt, daß das männliche Geschlecht heterogametisch ist, und daß sich — bei den untersuchten Sippen — durch möglichsten Ausschluß der Konkurrenz das Zahlenverhältnis der Geschlechter so weit verschieben läßt, daß etwas mehr als 30 Prozent Männchen entstehen. Dann fehlen aber immer noch 20 Prozent zu dem mechanischen Verhältnis 50 Männchen:50 Weibchen. Denn daran, daß dieses auch hier ursprünglich vorliegt, ist nicht zu zweifeln. Es fragt sich nur, wodurch die fehlenden 20 Prozent verursacht sind.

Zunächst sei aber bemerkt, daß ich bei anderen Sippen und unter etwas anderen Bedingungen eine weitere Annäherung der Prozentzahl der Männchen an 50 beobachten konnte.

1912 wurde ein Weibchen aus der Umgebung von Münster i. Westf. mit dem Pollen eines rein weißen Astes eines weißbunten Männchens von einer anderen Stelle bei Münster bestäubt. Von der reingrünen Nachkommenschaft zog ich leider nur 9 Sämlinge auf, die sich alle als Weibchen herausstellten. 5 davon wurden 1914 in meinem Haus-

garten in Münster isoliert, wo sie nur ganz spärlich ansetzten. Die Ernte wurde 1915 vollständig ausgesät und gab, wie Tabelle 3 zeigt, zwischen 39 und 45, im Durchschnitt 42,1 Prozent Männchen. Die Be-

Tabelle 3.

Versuch	Insgesamt					Peronospora-krank				
	n	♀	±♀	♂	% ♂	n	♀	♂	% ♀	% ♂
5	113	63	—	50	44	33	19	14	30	28
6	87	48	1	38	45	31	18	13	37,5	34
7	119	73	—	46	39	54	36	18	49	39
8	75	45	1	29	40	18	14	4	40	14
9	36	20	—	16	44	10	5	5	25	31
zus.	430	249	2	179	42,1	146	92	54	36,9	30,2

stäubung war offenbar durch einzelne angeflogene Pollenkörner, unter weitgehendstem Ausschluß aller Konkurrenz, erfolgt. Wie weit der Zufall und wie weit eine Sippeneigentümlichkeit an der hohen Männchenzahl schuld war, kann ich zurzeit nicht mehr entscheiden.

Es liegt nahe, zur Erklärung der Differenz anzunehmen, daß unter den (im Durchschnitt sicher trägeren) männchenbestimmenden Pollenkörnern ein größerer Teil irgendwie untauglich sei, als unter den (durchschnittlich aktiveren) weibchenbestimmenden. Zu sehen ist von untauglichen Körnern aber nicht viel. Bei 10 Männchen, I—X, die aus den Versuchen 21—26 beliebig herausgegriffen worden waren, wurde der Gehalt an sichtlich untauglichen Pollenkörnern bestimmt, gewöhnlich von je einer Anthere, bei I aber von vier. Er war zum Teil auffallend gering (1,2 Prozent), zum Teil nicht groß (15,8 Prozent); im übrigen sei auf Tabelle 4 verwiesen.

Tabelle 4.

♂	n	taub	% taub	♂	n	taub	% taub	♂	n	taub	♂ taub
I 1	1001	72	7,2	II	1000	122	12,2	VII	1001	61	6,1
I 2	1003	84	8,4	III	1000	12	1,2	VIII	1503	237	15,8
I 3	2002	163	8,2	IV	1000	43	4,3	IX	1000	66	6,6
I 4	1023	85	8,5	V	1001	33	3,3	X	1010	102	10,1
I zus.	5029	494	8,03	VI	1610	239	14,8	I—X zus.	15154	919	6,06

Daß die Werte für die vier Antheren des Männchen I so nahe beinander liegen, spricht dafür, daß diejenigen der anderen Männchen für diese charakteristisch sind⁴⁾.

Selbst wenn man annehmen dürfte, daß alle tauben Pollenkörner ausschließlich Männchenbestimmer wären — was gewiß nicht zutrifft —, würde die mittlere Menge, 6 Prozent, den Fehlbetrag von 20 Prozent Männchen noch lange nicht decken.

Man kann die Ursache auch in einer größeren Sterblichkeit der männlichen Keime und Sämlinge während der Entwicklung bis zum bestimmungsfähigen, blühenden Zustand suchen.

Prüft man Weibchen, die nur einmal und dabei nur schwach (durch Anblasen mit etwas Pollen) bestäubt worden waren, so zeigt sich, daß zur Zeit der Fruchtreife neben den guten Früchtchen auch taube auf allen Entwicklungsstadien, bis zu den unverändert eingetrockneten Blüten, vorhanden sind. Bei den tauben war der Embryo zum Teil in den herauspräparierten, kollabierten Samenanlagen in den verschiedensten Größen ohne weiteres nachzuweisen; bei den übrigen wäre er mit feineren Methoden wohl meist auch noch zu finden gewesen. Ich habe verschiedene Äste untersucht, gebe aber in der Tabelle 5 nur die Resultate für den größten (mit 1212 Blüten).

Tabelle 5.

Gute Früchtchen		632 (73 %)	} 862			
Taube Früchtchen	<table> <tbody> <tr> <td>{ mit deutlichen Embryonen</td> <td>108</td> </tr> <tr> <td>{ ohne deutliche Embryonen</td> <td>122</td> </tr> </tbody> </table>	{ mit deutlichen Embryonen		108	{ ohne deutliche Embryonen	122
{ mit deutlichen Embryonen	108					
{ ohne deutliche Embryonen	122					
Unbefruchtete Blüten		332				
Monströse Blüten, wohl durch Befall von Läusen		18				

Selbst wenn man annehmen dürfte — was kaum zutreffen wird —, daß die tauben Früchtchen alle männliche Embryonen enthielten, so würden sie noch nicht ganz die fehlenden 20 Prozent auffüllen, wie eine kurze Überlegung zeigt⁵⁾.

Für die Zählungen wurden schwach bestäubte Fruchstäbe gewählt, um eine möglichst große Zahl männlicher Keime zu haben. Man könnte überhaupt versuchen, durch die Bestäubung mit sehr viel und sehr wenig Pollen zu zeigen, daß die männlichen Embryonen leichter absterben als die weiblichen. Tun sie es, so muß die Prozentzahl der tauben Früchtchen nach spärlicher Bestäubung größer sein als nach reicher, weil ja

4) Zur Technik sei bemerkt, daß ganz reife Antheren einzeln auf Objektträger gelegt wurden. Nachdem sie aufgesprungen waren, wurden die leeren Beutel entfernt, und der ausgefallene Pollen gleich an Ort und Stelle in Glyzeringelatine eingebettet. Gezählt wurde mit Hilfe des Kreuztisches.

5) Von 100 befruchteten Blüten gaben 27 taube und 73 gute Früchtchen. Von diesen 73 guten enthielten $\frac{7}{10} = 51$ weibliche und $\frac{3}{10} = 22$ männliche Embryonen. Kommen dazu noch die 27 tauben Früchtchen, so stehen den 51 weiblichen erst 49 männliche gegenüber.

überhaupt mehr männliche Keime entstehen⁶). Gehen die männlichen und weiblichen gleich leicht ein, so ist nach beiden Bestäubungsweisen die gleiche Prozentzahl tauber Früchtchen zu erwarten. Es könnten aber auch „konstitutionelle“ Unterschiede zwischen den Pollenkörnern vorkommen, die nichts mit ihrer geschlechtlichen Tendenz zu tun, aber auf die Lebensfähigkeit der Nachkommen Einfluß hätten. Dann würden sowieso nach Ausschluß der Konkurrenz mehr Embryonen absterben.

Die Annahme einer geringeren Lebensfähigkeit der männlichen Embryonen läßt sich durch die merklich größere Sterblichkeit der erwachsenen männlichen Pflanzen stützen. Ich habe einen einschlägigen Versuch seit 1916 im Gang. Auf demselben Versuchsfeld wurden als Versuch 11 B („wirsingblättriger, dunkelgrüner Sauerampfer“ von Benary) und 12 B („deutscher, großblättriger Sauerampfer“, ebendaher) Sämlinge zu 4 und 3 im Verband in gleichen Abständen (25 cm in der

Tabelle 6 (Aussaat 1916).

Vers.				A b g e s t o r b e n														
				1916 u. 1917			1917		1918		1919		1920		1921		1922	
				n	♀	♂	♀	♂	♀	♂	♀	♂	♀	♂	♀	♂	♀	♂
11	278	170	108	1	·	1	1	4	2	7	10	62	59	87	76			
	zusammen			1		2		6		17		121		163				
	in Prozent			0,4		0,8		2,2		6,1		43,2		58,6				
12	494	359	135	3	1	6	2	16	7	24	13	114	69	198	93			
				4		8		23		37		183		291				
	in Prozent			0,8		1,6		4,7		7,5		37,0		58,9				

Reihe und 25 cm zwischen je zwei Reihen) ausgepflanzt, nachdem sie aus den Saattöpfen möglichst vollständig, also ohne Wahl, in Kisten pikiert worden waren. Noch 1916 und dann 1917 kamen 772 Pflanzen zur Blüte. In den folgenden Jahren wurde immer zur Blütezeit der Bestand revidiert, und jede zugrunde gegangene Pflanze in ein Verzeichnis eingetragen. Dann wurde das ganze Feld vor der Fruchtreife abgeschnitten, eventuell ein zweites Mal, um ein spontanes Sichaussäen und damit den Ersatz einer abgestorbenen Pflanze durch einen Sämling zu

6) Nehmen wir als Extrem an, die Hälfte der männlichen Embryonen sterbe ab und kein weiblicher. Von 100 mit viel Pollen erzeugten seien zunächst 90 ♀ und 10 ♂, so bleiben nach dem Absterben 90 ♀ und 5 ♂ übrig; 5 % stürben ab. Von 100 mit wenig Pollen erzeugten seien zunächst 70 ♀ und 30 ♂, dann sind später 70 ♀ und 15 ♂ übrig; 15 % stürben ab.

verhindern⁷⁾. Tabelle 6 gibt die Zahl der Abgestorbenen und zugleich ihr Geschlecht an. Man sieht, daß die Sterblichkeit von Jahr zu Jahr zunimmt, aber erst mit dem 6. Lebensjahre beträchtlich wird.

Tabelle 7 bezieht sich auf die Zahl der lebenden Pflanzen. Sie zeigt, daß sich nach 6 Jahren das Zahlenverhältnis der Geschlechter entschieden zugunsten der Weibchen verschoben hat, bei Versuch 11 B um 11,1 Prozent, bei Versuch 12 B um 6,6 Prozent, im Durchschnitt um 8,2 Prozent. Groß ist der Unterschied freilich nicht: der mittlere Fehler der Differenz beträgt $\pm 2,90$ Prozent; sein Dreifaches (8,7) ist etwas größer als die Differenz selbst (8,2). Trotzdem scheint sie mir ganz sicher. In Tabelle 7 sind die einzelnen 5 Beete, auf denen die

Tabelle 7 (Aussaat 1916).

Versuch	I. 1916 u. 1917				II. 1922					Diff. I—II Proz. ♂
	n	♂	♀	Proz. ♂	n	Proz. lebend	♂	♀	Proz. ♂	
11 I	141	51	90	36	53	38	14	39	26	+ 10
11 II	137	57	80	42	62	45	18	44	29	+ 13
11 I u. II	278	108	170	38,9	115	41,4	32	83	27,8	+ 11,1
12 I	156	42	114	27	52	33	10	42	19	+ 8
12 II	171	51	120	30	91	53	21	70	23	+ 7
12 III	167	42	125	25	60	36	11	49	18	+ 7
12 I—III	494	135	359	27,3	203	41,1	42	161	20,7	+ 6,6
11 u. 12	772	243	529	31,5	318	41,2	74	244	23,3	+ 8,2
				$\pm 1,67$					$\pm 2,37$	$\pm 2,90$

Versuchspflanzen ausgepflanzt worden waren, getrennt aufgeführt. Jedes für sich allein gibt schon, wie die letzte Spalte zeigt, annähernd die gleiche Differenz zwischen 1916/17 und 1922, wie alle zusammen.

Eine zweite Versuchsreihe, 1917 mit Saatgut von Versuch 11 B und 12 B begonnen und schon 1920 abgebrochen, gab kein deutliches Resultat. Die Sterblichkeit war viel größer — im 4. Lebensjahr waren schon fast die Hälfte der Pflanzen abgestorben, während auf dieser Altersstufe bei den früheren Versuchen erst 6 und 7 Prozent tot waren —, und es überwogen auch hier die Männchen. Aber der Unterschied betrug kaum 1 Prozent. Das Absterben war wohl hier auf eine andere Ursache, die beide Geschlechter gleich stark angriff, zurückzuführen⁸⁾.

7) Durch das Abschneiden wurden die Weibchen — die dann keine Früchte zu reifen brauchten — mehr beeinflußt als die Männchen, verglichen mit unberührten Pflanzen. Doch schien mir dieser Fehler gegenüber der Selbstaussaat geringer.

8) Die Witterung kann nicht daran schuld gewesen sein, denn bei den neuen Versuchen war schon nach dem Winter 19 auf 20 mehr als die Hälfte der Pflanzen abgestorben, bei den alten begann das starke Eingehen erst im Winter 20 auf 21; bis dahin waren nur 6 % abgestorben.

1916 hatte ich auch Gelegenheit, die Pflanzen von Versuch 5— zum Teil von *Peronospora Rumicis* befallen zu sehen. Die Daten sind schon in der rechten Hälfte der Tabelle 3 (S. 474) mitgeteilt wurden. Von den 179 Männchen waren 54, also 30,2 Prozent erkrankt, von den 249 Weibchen dagegen 92, also 36,9 Prozent. Es waren demnach auch relativ mehr Weibchen als Männchen erkrankt; doch ist bei dem geringen Umfang des Versuches hierauf kaum viel Gewicht zu legen.

Daß die Männchen bei *Rumex Acetosa* im Durchschnitt kleiner (kürzer) sind als die Weibchen, hat schon Sprecher (1913) festgestellt, und konnte ich an den Pflanzen von Versuch 11 B und 12 B bestätigen.

Tabelle 8.
Rumex Acetosa, Größe der Männchen und Weibchen in cm.

Versuch	♂					♀				
	11	12	12 a	12 b	12 c	11	12	12 a	12 b	12 c
n	65	135	30	83	22	93	335	91	195	69
Max.	104	98	98	90	85	133	142	118	142	119
Mittel	77	71,2	71	71	71	104	94,4	91	93	95
Min.	25	42	55	42	50	81	40	40	49	61

Tabelle 9.

Versuch	Von den Früchten		Von den Keimlingen blühen in %	Von den zur Blüte gelangten Pflanzen blühen erst im 2. Jah.			
	keimten in %	blühen in %		♀ + ♂ in %	von allen ♀ %	von allen ♂ %	
	D	21 v	98,7	94,0	95,2	44,2	40,8
A	22 w	95,8	92,2	96,1	48,7	40,0	70,1
E	23 v	97,4	91,6	94,0	58,5	56,5	82,9
B	24 w	95,4	89,4	94,0	60,3	51,7	78,1
E	25 v	94,0	88,7	91,8	62,5	60,8	87,1
C	26 w	97,5	91,2	93,5	64,4	56,7	84,7
zus.		96,4	91,2	94,5	56,48	51,28	77,48

v = viel, w = wenig Pollen.

Setzt man die durchschnittliche Länge der Männchen (77 und 71 cm) gleich 100, so messen die Weibchen bei Versuch 11 B im Mittel (104 cm) 135, bei Versuch 12 B (94,4 cm) 123, während Sprecher das Verhältnis 100:122 fand. Gemessen wurde zur Zeit der vollen Blüte vom Erdboden bis zur Spitze des längsten Triebes. — Sprecher

fand auch (mit der kryoskopischen Methode) den osmotischen Druck bei den Männchen um eine halbe Atmosphäre höher als bei den Weibchen zur gleichen Zeit (7,67 statt 7,21 Atmosphären).

Raunkiär konnte für sein Material zeigen, daß die Männchen später blühreif werden als die Weibchen. Auch mir war das aufgefallen. Ich stelle aber nur für die letzten Versuche (21—26) die Beobachtungen in Tab. 9 zusammen, weil sie viel umfangreicher als diejenigen Raunkiärs sind. Es sind hier Prozente angegeben; die gefundenen Zahlen selbst sind schon in Tabelle 1 aufgenommen worden und können dort nachgesehen werden.

Im ersten Jahre kam also schon mehr als die Hälfte der Weibchen zur Blüte, aber noch nicht einmal der vierte Teil der Männchen. Im übrigen verhalten sich die drei Kombinationen (A + D, B + E, C + E) etwas verschieden. — Man wird auch in dieser Eigenschaft der Männchen keine Bevorzugung sehen dürfen.

Nach den Nachteilen der erwachsenen Männchen des *Rumex Acetosa*, wie sie sich in verschiedenen Eigenschaften verraten, ist es sehr wahrscheinlich, daß schon die männlichen Embryonen eine größere Sterblichkeit aufweisen als die weiblichen, ja daß auch bereits die männchenbestimmenden Pollenkörner häufiger taub oder untauglich sind. Diese verschiedenen Ursachen, zusammen mit der größeren Geschwindigkeit, mit der die weibchenbestimmenden Pollenschläuche zu den Eizellen gelangen, reichen vielleicht aus, das starke Überwiegen der Weibchen zu deuten.

Auf eine weitere Möglichkeit, dieses Verhalten zu erklären, kann hier nur noch hingewiesen werden. F. Roth (1907) sucht es wahrscheinlich zu machen, daß wenigstens ein Teil der Embryonen apogam entsteht. Nach allem, was wir sonst wissen, müßten sie dann weiblichen Geschlechtes sein, woraus sich wiederum ein Überwiegen der weiblichen Nachkommen ergeben würde. Der starke Erfolg, den die Bestäubung mit sehr viel Pollen hat, beweist aber jedenfalls, daß (bei meinen Versuchspflanzen) die Apogamie keine bedeutende Rolle spielen kann, denn ihre Folgen — prozentische Zunahme der Weibchen — müßten sich um so bemerkbarer machen, je weniger Blüten in einer Infloreszenz bestäubt und befruchtet werden. Die sichere Feststellung der Apogamie ist hier, wie auch Roth angibt, durch allerlei Eigenschaften der Pflanze sehr erschwert; meine eigenen Versuche befriedigen mich noch nicht.

Zusammenstellung der Hauptergebnisse.

1. Es ist ein sehr beträchtlicher Unterschied vorhanden in der Schnelligkeit, mit der die männchenbestimmenden und weibchenbestimmenden Spermakerne zu den Eizellen gelangen.

2. Bei *Rumex Acetosa* ist also das männliche Geschlecht das heterogametische.

3. Die Konkurrenz der beiderlei Pollenkörner hat hier auf das Geschlechtsverhältnis noch mehr Einfluß als bei *Melandrium*. Beim

„proximalen“ Verhältnis (nach der Aufhebung der Konkurrenz) sind mehr als doppelt bis fast viermal so viel Männchen vorhanden als beim „distalen“ (nach höchster Konkurrenz).

4. Zum Teil ist der Bau der Blüte daran schuld, der die Herstellung einer besonders scharfen Konkurrenz ermöglicht.

5. Das „spontane“ Zahlenverhältnis der Geschlechter (im Freien) ist offenbar dem proximalen ähnlich.

6. Das mechanische Geschlechtsverhältnis 1:1 wird auch bei Ausschluß der Konkurrenz lange nicht erreicht; je nach der Sippe fehlten bis 20 Prozent daran.

7. Der Blütenstaub der Männchen ist gut bis sehr gut. Je nach dem Individuum enthielt er 15,8 bis 1,2 Prozent untauglicher Körner.

8. Es sterben nach spärlicher Befruchtung ziemlich viel Embryonen ab (festgestellt wurden z. B. 27 Prozent).

9. Die erwachsenen Männchen zeigen eine merklich höhere Sterblichkeit als die erwachsenen Weibchen. Wahrscheinlich überwiegen unter den absterbenden Embryonen die Männchen noch mehr.

10. Die Männchen sind, wie schon Sprecher fand, im Durchschnitt wesentlich kleiner (niedriger) als die Weibchen.

11. Die Weibchen kommen (wie schon Raunkiär feststellte) viel häufiger im ersten Jahr zur Blüte als die Männchen.

Zum Schlusse danke ich Allen, die mir bei den Versuchen geholfen haben, vor allem Herrn Dr. Fr. von Wettstein, Fräulein E. Lau und Frau Dr. Belar.

Literatur.

- H. Hoffmann, 1885. Über Sexualität. Botan. Ztg. Bd. 43, Sp. 145.
 F. Roth, 1907. Die Fortpflanzungsverhältnisse bei der Gattung *Rumex*. Diss. Bonn.
 A. Sprecher, 1913. Recherches sur la variabilité des sexes chez *Cannabis sativa* L. et *Rumex Acetosa* L. Ann. des Sc. Nat. Bot. 9^e série, XVII, S. 254.
 C. Raunkiär, 1918. Über die verhältnismäßige Anzahl männlicher und weiblicher Individuen bei *Rumex thyrsiflorus* Fingerh. Kgl. Danske Videnskab. Selskab. Biol. Meddelelser, I. 7. Kopenhagen.
-
- P. Ascherson und P. Graebner, 1908—1913. Synopsis der Mitteleurop. Flora Bd. IV.
 E. Baur, 1912. Ein Fall von geschlechtsbegrenzter Vererbung bei *Melandrium album*. Zeitschr. f. ind. Abst. u. Vererb.-Lehre, Bd. 8, S. 335.
 Brügger, 1880. Jahrb. d. Naturf. Ges. Graubündens, XXIV, 115.
 C. Correns, 1907. Die Bestimmung und Vererbung des Geschlechtes. Berlin.
 — 1916. Untersuchungen über Geschlechtsbestimmung bei Distelarten. Sitzb. d. königl. preuß. Akad. d. Wiss. Berlin, 6. April.
 — 1917. Ein Fall experim. Verschiebung des Geschlechtsverhältnisses. Ebenda, 13. Dez.
 — 1921. Versuche, bei Pflanzen das Geschlechtsverhältnis zu verschieben. Hereditas, II. Bd.
- Winfield Dudgeon, 1918. Morphology of *Rumex crispus*. Bot. Gaz. LXVI, 393.
 H. Rasmuson, 1916. Kreuzungsuntersuchungen bei Reben. Zeitschr. f. ind. Abst. u. Vererb.-Lehre. Bd. 17, S. 1.
 A. Schulz, 1890. Beitr. z. Kenntn. d. Bestäubungseinrichtungen und Geschlechtsverteilung b. d. Pflanzen. II. Bibl. Botan. Heft 17.
 G. H. Shull, 1914. Sex-limited inheritance in *Lychnis dioica*. Zeitschr. f. ind. Abst. u. Vererb.-Lehre. Bd. 12, S. 265.
 Zapalowiez, 1907. Bull. intern. Acad. Sc. Galic. Cracovie IX.

Über Vererbung im Y-Chromosom.

Von **Richard Goldschmidt**, Berlin-Dahlem.

Bis vor Kurzem galt das Y-Chromosom, der Partner des X-Chromosoms im heterozygoten Geschlecht, als „leer“, d. h. es waren keinerlei Erbfaktoren bekannt geworden, die, nach ihrem Erbmodus zu schließen, im Y-Chromosom gelegen sein müßten, wie ja auch in den Kopplungsexperimenten niemals bei *Drosophila* ein Faktorenaustausch zwischen X- und Y-Chromosom aufgetreten war. Auf der anderen Seite hatte sich aber in den Versuchen von Bridges gezeigt, daß trotzdem dem Y-Chromosom eine Funktion zukommen muß, da $X-O-\sigma$ von *Drosophila* (ohne Y-Chromosom) steril sind. Ich konnte es nun als erster wahrscheinlich machen (1919), daß auch im Y-Chromosom bestimmte Qualitäten vererbt werden. Bei den Versuchen über Intersexualität hatte es sich gezeigt, daß der Weiblichkeitsfaktor F rein mütterlich vererbt wurde, was, bei Heterozygotie des weiblichen Geschlechts, Vererbung im Plasma oder im Y-Chromosom bedeuten konnte. Bestimmte Experimentalergebnisse, die dann 1920 genauer mitgeteilt wurden, sprechen aber sehr dafür, daß es sich um Vererbung im Y-Chromosom handelt. Im gleichen Jahr (1920) erschien nun eine Arbeit von Johs. Schmidt, in der gezeigt wurde, daß bei Bastarden von *Lebistes*, einem tropischen Fisch, rein väterliche Vererbung eines Färbungscharakters vorkommt, was nur so erklärt werden kann, daß das männliche Geschlecht heterozygot ist und der betreffende Charakter im Y-Chromosom übertragen wird. In diesem Jahr (1922) erschienen nun zwei weitere Arbeiten, die sich auf das Y-Chromosom beziehen. Federley untersuchte Speziesbastarde von *Pygaera*arten und kommt bei der Analyse einer zu Triploidie führenden Rückkreuzung zur Überzeugung, daß das Y-Chromosom etwas enthalten muß, was mit der Bestimmung der Weiblichkeit zu tun hat, schließt sich also meiner Anschauung an. Endlich erschien kürzlich eine Arbeit von Aida, wieder über Fischkreuzungen. Und hier wird nun wieder, wie auch von Schmidt, der Nachweis geführt, daß ein geschlechtsgekoppelter Farbcharakter im Y-Chromosom vererbt wird, und auch zum ersten Male der Nachweis eines Faktorenaustausches zwischen X- und Y-Chromosom erbracht.

In diesem Jahr erhielt ich nun ein in meinen früheren Mitteilungen fehlendes Experiment zum Beweis der Übertragung des Weiblichkeitsfaktors F im Y-Chromosom von *Lymantria dispar* und will nun die betreffenden Tatsachen hier im Zusammenhang darstellen, um so mehr, als die genannten Autoren, ebenso wie Castle (1921), der über Schmidts Befunde schrieb, meine Befunde nicht erwähnen.

In den genannten Untersuchungen habe ich gezeigt, daß das Geschlecht — es handelt sich bei den Schmetterlingen ja um weibliche Heterogametie — durch die rivalisierende Aktion weiblicher und männlicher, gleichzeitig vorhandener Faktoren bestimmt wird, eine

Annahme, die sich ja jetzt immer mehr Bahn bricht, und der sich nun ja auch als erster der Drosophilaforscher Bridges angeschlossen hat. Der Männlichkeitsbestimmer wird bei weiblicher Heterozygotie im X-Chromosom übertragen; der Weiblichkeitsbestimmer F aber wird bei *Lymantria dispar* rein mütterlich vererbt, wie die ganze Fülle der Experimente unwiderleglich beweist. Die Geschlechtsformeln sind also $\boxed{F}Mm = \text{♀}$ $\boxed{F}MM = \text{♂}$, wobei die Einrahmung des F seine rein mütterliche Vererbung kennzeichnen soll. Mütterliche Vererbung kann nun Vererbung im Cytoplasma des Eies sein. Es kann aber bei weiblicher Heterozygotie auch Vererbung im Y-Chromosom sein, das ja immer nur von Mutter durch weiblich determiniertes Ei auf Tochter übertragen wird. Zunächst scheint nur dann eine Entscheidung zwischen beiden Möglichkeiten getroffen werden zu können, wenn es gelingt, einen geschlechtsgekoppelten Faktor zu finden und einen Faktorenaustausch zwischen X- und Y-Chromosom nachzuweisen. In den Intersexualitätsexperimenten bot sich aber auch eine andere Probe.

Zunächst ist da eine scheinbare Schwierigkeit zu beheben; die Eier, die sich zu Männchen entwickeln, besitzen ja nach den Reifeteilungen kein Y-Chromosom. Trotzdem müssen sie, wie die Intersexualitätsexperimente zeigen, den Weiblichkeitsfaktor enthalten, resp. in Wirksamkeit sehen. Falls also F im Y-Chromosom gelagert ist, muß seine Wirkung eine derartige sein, daß es bereits vor der Reifeteilung irgendwie in Tätigkeit tritt. Nun findet ja vor der Reifeteilung das ganze Wachstum des Eies statt, und in dieser Zeit müssen ja alle die Prozesse stattfinden, die bei einem determinierten Ei die spezifische Organisation des Eiplasmas hervorrufen, auf der bekanntlich die determinierte Entwicklung beruht. Da auch diese Prozesse zum Erbgut gehören, so ist die Annahme selbstverständlich, daß die Bildung spezifischer Eiorganisation (organbildende Keimbezirke etc.) von den in Chromosomen gelegenen Erbfaktoren bedingt wird. Unter solchen Umständen bereitet auch die Annahme keinerlei Schwierigkeiten, daß das Y-Chromosom seine Tätigkeit bereits während der Wachstumsperiode des Eies durch Hervorrufung irgendeiner Spezifität im Eiprotoplasma entfaltet. Alles in allem wäre übrigens dann eine Vererbung im Y-Chromosom auch indirekt eine Art plasmatischer Vererbung; natürlich nur bei weiblicher Heterozygotie

Die Möglichkeit, die Lage des Faktors F im Y-Chromosom zu prüfen, ist nun durch das Auftreten von Fällen von Nichtauseinanderweichen der Geschlechtschromosomen (non-disjunction von Bridges) gegeben. Wenn in einem Ei die XY-Gruppe bei der Reifeteilung beisammen bleibt (primäres N.), so können durch die Befruchtung $XXY \text{ ♂}$ gebildet werden. In deren Geschlechtszellen können dann die Chromosomenkombinationen $X - XX - XY - Y$ gebildet werden. Kommt also ein solches ♂ zur Befruchtung, so sind Abweichungen im Erbverhalten zu erwarten. In den Intersexualitätsexperimenten findet sich nun die Kombination, daß bei Kreuzung von ♀ mit quantitativ

schwachen Geschlechtsfaktoren mit ♂ mit quantitativ starken Geschlechtsfaktoren, alle genetischen ♀♀ in ♂♂ umgewandelt werden, weil das vom Vater stammende starke M über das mütterliche schwache F auch im heterozygoten Zustand gewinnt, wie dies in meinen Arbeiten ausgeführt ist. Also wenn die „starken“ Faktoren durch das Suffix S bezeichnet sind

$$\text{♀ } \boxed{F}Mm \times \text{♂ } \boxed{F_s}M_sM_s = \text{♂ (aus genet. ♀) } \boxed{F}M_{sm} + \text{♂ } \boxed{F}MM_s.$$

In solchen Zuchten findet sich gelegentlich einmal ein einzelnes ♀ und dies kann, wie in früheren Arbeiten ausgeführt wurde, nur so erklärt werden, daß der Vater ein solches non-disjunction ♂ war, das auch einzelne Geschlechtszellen mit einem Y-Chromosom erzeugt, die mit einem X-Ei ein ♀ ergeben. Ob diese Erklärung für die „Extraweibchen“ richtig ist, kann im Augenblick nicht experimentell bewiesen werden, da bisher keine geschlechtsgekoppelten Faktoren bei *Lymantria* bekannt sind, ohne die sich bekanntlich der experimentelle Beweis für non-disjunction nicht erbringen läßt; der Schluß ist also bis jetzt nur ein solcher per exclusionem. Mit seiner Richtigkeit steht und fällt natürlich das Folgende.

Kommen also die Extraweibchen auf diese Weise zustande, so ist folgendes die genetische Situation in Bezug auf Geschlechtsfaktoren und Chromosomen: In der Formel entspricht dem Y-Chromosom der rezessive Faktor m. Die abnorme Spermie wäre also mit m zu bezeichnen. Das Ei, das sie befruchtet, heißt $\boxed{F}M$, und das Resultat ist $\boxed{F}Mm = \text{♀}$. Liegt nun F im Protoplasma, dann ist es also in den aus obiger Kreuzung hervorgegangenen Individuen das gleiche schwache F wie das ihrer Mutter, d. h. das Extraweibchen hat, da auch das M von der Mutter kam, genau die gleiche genetische Beschaffenheit wie seine Mutter und muß sich also bei weiteren Kreuzungen genau wie ein typisches „schwaches“ ♀ der betreffenden Rasse verhalten. Anders nun, wenn F im Y-Chromosom vererbt wird. Das Y-Chromosom des Extraweibchens stammt ja ausnahmsweise vom Vater. Wenn nun der F-Faktor darin liegt, so ist dies ja der starke Faktor F_s . Das Extraweibchen wäre also in diesem Fall zu schreiben $\boxed{F_s}Mm$; dies ist aber die Formel eines $F_1 - \text{♀}$ aus der reziproken Kreuzung „starkes“ Weibchen \times „schwaches“ Männchen:

$$\text{♀ } \boxed{F_s}M_{sm} \times \text{♂ } \boxed{F}MM = \text{♀ } \boxed{F_s}Mm + \text{♂ } \boxed{F_s}MM_s.$$

Daraus folgt also, daß für den Fall, daß F im Y-Chromosom vererbt wird, das Extraweibchen sich in der weiteren Vererbung genau verhalten muß wie ein gewöhnliches $F_1 - \text{♀}$ der Kreuzung stark ♀ \times schwach ♂, also ganz anders als im Fall der Annahme der plasmatischen Vererbung.

Bisher liegen nun drei Proben vor, die mit solchen Extraweibchen angestellt wurden:

1. Wenn die „schwache“ Rasse, die zur Kreuzung verwandt wurde, der Rasse Hokkaido und die „starke“ der Rasse Tokyo angehört, dann haben wir die folgende Situation. (Wir setzen den Geschlechtsfaktoren das Suffix T resp. H zu, um ihre Rassenherkunft zu bezeichnen):

$$\text{♀ Tokyo } \boxed{F_T}M_Tm \times \text{♂ Hokkaido } \boxed{F_H}M_HM_H$$

$$F_1 \text{♀} = \boxed{F_T}M_Hm \text{♂} = \boxed{F_T}M_HM_T$$

$$F_2 \text{♀} = \frac{1}{2} \boxed{F_T}M_Hm + \frac{1}{2} \boxed{F_T}M_Tm$$

$$\text{♂} = \frac{1}{2} \boxed{F_T}M_HM_T + \frac{1}{2} \boxed{F_T}M_HM_H \text{ (Umwandlungs-♀).}$$

Wie in unserer früheren Arbeit ausführlich dargelegt, werden genetische ♂, bei denen die zwei sehr schwachen M_H -Faktoren dem sehr starken F_T gegenüberstehen, in ♀ umgewandelt, also ist das Resultat 3 ♀ : 1 ♂. Wenn also F im Y-Chromosom liegt, muß F_2 aus einem „Extraweibchen“, das durch non-disjunction entstand, das genannte Resultat geben. Wäre aber F im Plasma gelegen, so hätten wir ja beim Extraweibchen ein schwaches F_H . Bei Kreuzung mit einem $F_1 = \text{♂}$ erhielten wir deshalb die weiblichen Kombinationen $\frac{1}{2} \boxed{F_H}M_Tm + \frac{1}{2} \boxed{F_H}M_Hm$. Ersteres wären aber wieder die Umwandlungsmännchen, d. h. wir erhielten hier 3 ♂ : 1 ♀. Diese Probe ist, wie bereits früher berichtet, zweimal ausgeführt und das Resultat nähert sich der ersteren Erwartung, ja entspricht ihr ziemlich genau, wenn wir die in unserer früheren Arbeit diskutierten Fehlerquellen berücksichtigen. In diesem Fall fanden sich auch die Konsequenzen für F_3 verwirklicht, wie in den „Untersuchungen über Intersexualität“ p. 72 näher ausgeführt ist.

2. Wenn die schwache Rasse eine der deutschen Rassen z. B. Schneidemühl ist und die starke Rasse die japanische Rasse Tokyo oder Aomori, so ist die Situation etwas anders. Die Formeln für die Kreuzung stark ♀ \times schwach ♂ und F_2 hieraus sind natürlich die gleichen wie in Fall 1, nur daß für F_H und M_H , F_S und M_S geschrieben werden muß. M_S ist nun nicht so schwach wie M_H und infolgedessen werden ♂ der Formel $\boxed{F_T}M_SM_S$ nicht in ♀ umgewandelt, sondern bleiben ♂. Nur ein Teil von ihnen wird, wie ebenfalls früher genau abgeleitet, zu intersexuellen ♂. Das Auftreten dieser intersexuellen ♂ in F_2 der Kreuzung stark ♀ \times schwach ♂ ist überaus charakteristisch und niemals wurden solche bisher gefunden, wenn die „mütterliche“ Linie schwach war. Nach den vorhergehenden Erörterungen muß nun das Resultat der Zucht von F_2 aus einem Extraweibchen der Kreuzung Schneidemühl ♀ \times Tokyo ♂ im Fall plasmatischer Vererbung von F wieder sein: 3 ♂ : 1 ♀; im Fall der Vererbung im Y-Chromosom aber das eben abgeleitete, also Auftreten intersexueller Männchen. Auch diese Probe wurde zweimal ausgeführt und zwar einmal von Schweitzer und einmal von mir und in beiden Fällen traten die intersexuellen ♂ auf, das F des Extraweibchens mußte also F_T gewesen sein.

3. Wenn F im Plasma liegt, das Extraweibchen also wie seine Mutter F_s oder F_H ist, muß dieses mit einem gewöhnlichen homozygoten ♂ der starken Rassen gekreuzt nur ♂ liefern. Liegt dagegen F im Y-Chromosom, dann verhält sich, wie abgeleitet, das Extraweibchen wie ein starkes ♀ (durch den Besitz von F_T) und muß daher mit einem starken ♂ normale Geschlechter erzeugen. Diese Probe konnte in diesem Jahre ausgeführt werden und ergab das letztere Resultat, nämlich:

1922, 227 (Hok × Ao) Extra ♀ × Ao ♂ 22 ♀ 22 ♂.

Somit stimmen alle mit den Extraweibchen ausgeführten Proben zu der Annahme, daß F im Y-Chromosom vererbt wird.

Nun gibt es noch eine ganz andere Möglichkeit, diesen Punkt zu prüfen. Wir sahen soeben, daß die Kombination $[F_T]M_HM_H$ trotz der männlichen Formel Weibchen liefert (Umwandlungsweibchen). Wenn wir also ein $F_1 : ♀$ der Kreuzung Tokyo ♀ × Hokkaido ♂ mit dem reinen Hokkaido ♂ rückkreuzen, erhalten wir ausschließlich ♀, von denen die Hälfte genetische sind, die andere Hälfte Umwandlungsweibchen, nämlich:

$$\begin{aligned} F_1 - ♀ [F_T]M_Hm &\times \text{Hok } ♂ [F_H]M_HM_H \\ &= ♀ [F_T]M_Hm + \text{Umwandlungs } ♀ [F_T]M_HM_H. \end{aligned}$$

Diese Umwandlungsweibchen besitzen nun die männliche genetische Beschaffenheit, haben also zwei X-Chromosomen und kein Y-Chromosom. Ihre Eier bilden sich also ohne die Tätigkeit eines Y-Chromosoms. Wenn F im Y-Chromosom liegt, dann können diese Weibchen also überhaupt keinen Weiblichkeitsfaktor übertragen, also nur ♂ erzeugen, dies allerdings auch nur, wenn eine männliche Entwicklung oder überhaupt eine Entwicklung ohne den Faktor F im Ei möglich ist. Leider ist bis jetzt eine Entscheidung noch nicht möglich gewesen, da diese Kombinationen immer von einem besonderen Mißgeschick verfolgt waren. Wenn Nachkommenschaft aus solchen Zuchten erhalten wurde, war sie normal. Ein auffallend hoher Prozentsatz der Gelege, allerdings nicht die Hälfte, kam überhaupt nicht zur Entwicklung, trotz normaler Befruchtung und Eiablage, sodaß es fast so aussieht, als ob die Eier von Umwandlungsweibchen nicht entwicklungsfähig wären. Vielleicht bringt ein angesetzter neuer Versuch die Entscheidung.

Wir betrachten es somit als höchst wahrscheinlich, ja fast sicher, daß bei *Lymantria dispar* der mütterlich vererbte Weiblichkeitsfaktor F im Y-Chromosom gelegen ist. Wenn wir nun noch einmal auf die Entdeckung eines im Y-Chromosom gelegenen Pigmentierungsfaktors, der Faktorenaustausch mit dem X-Chromosom zeigt (Aida), zurückkommen, so veranlaßt diese wichtige Entdeckung, alle jene Fälle eines unerwarteten Erbganges nochmals kritisch zu betrachten, in denen auf das Vorhandensein von „non-disjunction“ geschlossen worden war, ohne daß der experimentelle wie cytologische Beweis dafür

erbracht wurde. Denn nunmehr besteht auch die Möglichkeit, daß die betreffenden Ausnahmsindividuen (es handelt sich ja um Fälle geschlechtsgekoppelter Vererbung) durch Faktorenaustausch zwischen X- und Y-Chromosom zustandekommen. In meinen Untersuchungen über den Melanismus der Nonne *Lymantria monacha* hatte ich gezeigt, daß der Melanismus auf dem polymeren Zusammenarbeiten autosomaler mit einem geschlechtsgekoppelten Faktor C beruht. Wenn wir hier nur den geschlechtsgekoppelten Faktor berücksichtigen, so bedingt seine Anwesenheit die höheren Stufen des Melanismus. Werden nun dunkle ♀, die C im X-Chromosom enthalten, mit hellen ♂, also ohne C, gekreuzt, so müssen wir die typische Übers-Kreuz-Vererbung erhalten. Alle Söhne, die ihr eines X mit C von der Mutter erhalten, sind dunkel, alle Töchter, deren einziges X ohne C vom Vater kommt, sind hell. In einer ganzen Reihe von Fällen wurden nun außer den typischen Individuen einzelne dunkle Weibchen und helle Männchen erhalten. Sie wurden analog dem Fall von Bridges durch non-disjunction erklärt: Bei einer abnormen Reifeteilung einer Samenzelle blieben die beiden X-Chromosomen zusammen, und es wurden Spermien mit 2 X und solche ohne X gebildet. Erstere erzeugen auch mit einem Y-Ei ein ♂, das nun beide X vom Vater hat, also nicht die Übers-Kreuz-Vererbung zeigen kann, letztere erzeugen auch mit einem X-Ei ein ♀, das also sein X von der Mutter hat und damit deren geschlechtsgekoppelte Eigenschaft. Es ist nun klar, daß das gleiche Resultat zustande käme, wenn ein Faktorenaustausch $C \xleftrightarrow{c}$ zwischen X- und Y-Chromosom vorkäme: denn dann erhielten wir männchenbestimmende X-Eier ohne C und weibchenbestimmende Y-Eier mit C. Leider wurde niemals von den Ausnahmsindividuen Nachzucht erhalten, sodaß keine Möglichkeit einer Entscheidung vorliegt. Nunmehr würde sich eine Analyse wohl verlohnen; denn die weitere Untersuchung über Vererbung im Y-Chromosom könnte uns einmal wichtige Aufschlüsse über das Verhältnis des X—Y-Mechanismus und dessen mutmaßliche phylogenetische Entstehung liefern. Castle hat bereits einige diesbezügliche Gedanken zum Ausdruck gebracht, doch scheint uns der Augenblick für solche Spekulationen noch nicht gekommen.

Schließlich sollte noch auf einen interessanten Punkt hingewiesen werden. Bei Schmetterlingen kommt bekanntlich die Erscheinung der geschlechtskontrollierten Vererbung vor. Die Analyse solcher Fälle (*Colias*-Gerould, *Papilio*-de Meijere, Fryer, *Argynnis*-Goldschmidt und Fischer) hat nun ergeben, daß es sich um das Vorhandensein und Mendelsche Rekombination von 1 oder 2 Faktoren handelt, die in beiden Geschlechtern gleichmäßig mendeln, aber im männlichen Geschlecht keinen phänotypischen Effekt hervorzurufen vermögen. Dies ist, wie wir näher ausführten, bedingt durch eine Reaktion zwischen den betreffenden Faktoren und den Hormonen der geschlechtlichen Differenzierung. Nach den neuen Entdeckungen über

Faktoren im Y-Chromosom ist aber noch eine andere Erklärung möglich. Das polymorphe Geschlecht war in den analysierten Fällen das heterogamete Geschlecht (φ), das je eine X—Y-Gruppe besitzt. Wenn sich nun im Y-Chromosom ein Pigmentierungsfaktor fände, der nach Art bekannter Mendelfälle mit dem autosomalen Faktor so zusammenarbeitete, daß die betreffende Färbung nur bei Anwesenheit beider auftritt, dann könnte tatsächlich die Färbung auch nur beim Weibchen erscheinen, das allein das Y-Chromosom besitzt. Ein Beweis für die Richtigkeit dieser Darstellung könnte erhalten werden, wenn gelegentlich ein Faktorenaustausch zwischen X- und Y-Chromosom einträte. Dann wären auch Männchen der besonderen Form möglich, deren Erbverhalten dann leicht abzuleiten ist. Bei dem erwähnten *Colias* sind in der Tat gelegentlich auch weiße ♂ beobachtet worden (Gerould), ihre gametische Analyse wäre von entscheidendem Interesse.

Zitierte Literatur.

- Aida, Tatuo, On the inheritance of color in a freshwater fish *Aplocheilichthys latipes* Temmick und Schlegel with special reference to sex-linked inheritance. *Genetics* 6. 1921.
- Bridges, C. B., Non-disjunction as a proof of the chromosome theory of heredity. *Genetics* 1. 1916.
- Bridges, C. B., The origin of variations in sexual and sexlimited characters. *Amer. Natur.* 56. 1922.
- Castle, W. E., A new type of inheritance, *Science* 53. 1921.
- Federley, H., Über einen Fall von criss-cross-Vererbung bei einer Artkreuzung, *Hereditas* III. 1922.
- Fryer, J. C. J., An Investigation by Pedigree breeding into the polymorphism of *Papilio polytes* Linn. *Phil. Trans. R. Soc.* 204. 1913.
- Gerould, J. H., The Inheritance of Polymorphism and sex in *Colias philodice*. *Amer. Natur.* 45, 1911.
- Goldschmidt, R. u. Fischer, E., *Argynnis paphia-valesina*, ein Fall geschlechtskontrollierter Vererbung, *Genetica* 1922.
- Goldschmidt, R., Intersexualität und Geschlechtsbestimmung, *Biol. Zentralblatt* 39. 1919.
- , Untersuchungen über Intersexualität, *Ztschr. f. indukt. Abstammungs- und Vererbungslehre* 23. 1920.
- , Erblichkeitsstudien an Schmetterlingen III. *Ebenda* 25. 1921.
- De Meijere, J. C. H., Über Jacobsens Züchtungsversuche usw. *Zeitschr. ind. Abst.* 3, 1910. — Über getrennte Vererbung der Geschlechter. *Arch. Rass. Gesellschaftsbiol.* S. 1911.
- Schmidt, Johs., Racial investigations IV. The genetic behavior of a secondary sexual character. *C. R. Laboratoire Carlsberg* 14, Nr. 8. 1920.

Einige biologische Notizen zu *Cyclops viridis* Jurine bezw. *Cyclops vulgaris* Koch.

Von W. Zieglmayer, Saarbrücken.

Mit 2 Abbildungen u. 8 Kurven.

An die verschiedenartige Bezeichnung in der Überschrift anknüpfend, möchte ich daran erinnern, daß augenblicklich ein kleines Chaos in bezug auf die Systematik der Gattung *Cyclops* herrscht. Nach den neueren Arbeiten G. O. Sars' hätten wir bei *Cyclops* nämlich *C. viridis* Jurine als *C. vulgaris* Koch zu führen. Man muß W. Klie recht geben, wenn er sagt¹⁾: „So zweckmäßig und glücklich die Aufstellung und Begründung der neuen Familien und Gattungen²⁾ ist, so bedenklich muß die Umbenennung von Arten erscheinen, deren Bezeichnung allgemein eingebürgert war, und die unter den von Schmeil gebrauchten Namen in zahlreichen Faunenlisten übergegangen sind.“

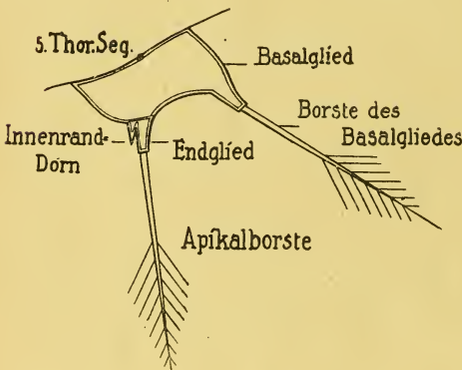


Abb. 1. 5. Füßchen von *C. viridis* Jurine. Normal.

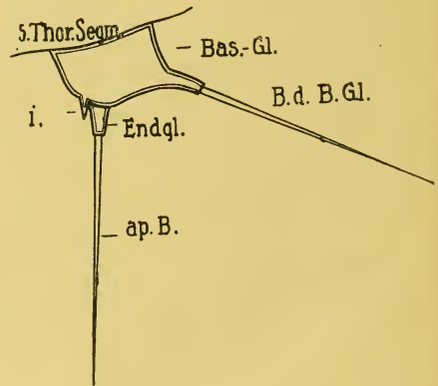


Abb. 2. Lokalvariation von *C. viridis* Jurine ohne Fiederung an den Borsten.

Jurine's Name „viridis“ ist übrigens (nach Sven Ekman) 18 Jahre älter als Koch's Bezeichnung „vulgaris“.

„Viridis“ ist eine sehr labile Form.

Ekman stellt Beziehungen fest zwischen der *viridis*-Form und *C. gigas* Claus, veranlaßt durch den Vergleich der Größe und (nach Lilljeborg 1901, Sars 1913) der Struktur der Furka (nach Lilljeborg *gigas* = 2,5 mm und *viridis* = 1,9 mm). Schmeil geht noch weiter: *C. gigas* ist große Form von *C. viridis*, *C. clausi* Jugendstadium von *viridis*.

Sven Ekman findet im Vättern den „Unterschied der beiden (ersten) „Arten“ völlig verwischt und kann nichts anderes sehen, als

1) Bd. VIII der Internat. Revue.

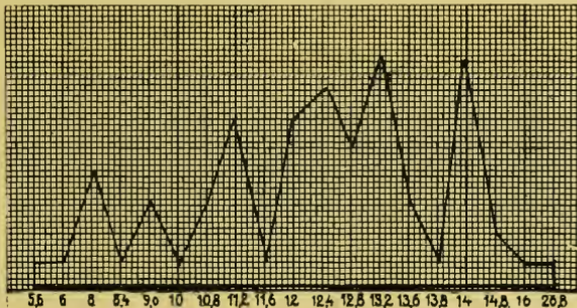
2) Es sind die marinen Gattungen *Euryte* u. *Halicyclops* u. die Süßwassergattungen *Cyclops*, *Meso-Pachy-Lepto-* u. *Platyecyclops*.

daß wir hier eine einzige, obgleich stark variierende Art haben“.

Schmaßmann (1920) bestätigt durch dieselben Beobachtungen profund lebender Tiere aus der Bodenfauna hochalpiner Seen „diese stark variierende Art“, „dies um so mehr, als nach eigenen Beobachtungen sogar linkes und rechtes Bein des 5. Paares in ihrer Form oft verschieden sind“.

Zuletzt möchte ich an die Ausführungen F. Alverdes an diesem Orte erinnern³⁾, die so trefflich an Hand der überzählig auftretenden Borste am 5. Füßchen und sonstiger Anomalien, Plus- und Minusvariationen, bei Versuchen an *viridis* die „labilere“ Reaktionsweise vor Augen führen.

Vor kurzem gelang es mir, gelegentlich eines Aufenthaltes an der Plöner Anstalt, im Ostteile des Gr. Plöner Sees an Hand von Minusvariationen bei *C. viridis* Jurine weiterhin die sehr starke Labilität dieser Formen nachzuweisen. Es handelt sich um Bodenfauna aus der litoralen Zone zwischen *Chara*-Arten und *Potamogeton*. Äußerlich



5. Füßchen. Apikalborste.
Wechselnde Größe bei gleichgroßen „*Viridis*“-Exemplaren.

sind alle Tiere auffallend durch die unverhältnismäßig große Anzahl sessiler Protisten und Flagellaten. In akzidentiellm Symphorismus oder irreziproker Assoziation sind meist auf ein und demselben *Cyclops*-Substrat Vorticellen (oft 70 Stück!) *Epistylis*, *Vampyrella spirogyra* (an der 1. Antenne!) angesiedelt, ferner durchschnittlich 100—150 *Collatium vesiculosum* über den ganzen Körper verbreitet. Dazu tritt noch eine Belastung durch zahlreiche Pilz-(Schimmel?)Fäden, die an den zerstörten Furkalborsten saßen und bei deren Auftreten ich nicht festzustellen in der Lage war, ob dieser Borstenschwund eine primäre oder sekundäre Rolle spielt.

Bei sämtlichen durchgesehenen Exemplaren macht sich am 5. Füßchen ein Schwund der bis heute typisch auftretenden feinen⁴⁾ Fieder-

3) Über das Manifestwerden der ererbten Anlage einer Abnormität bei *C. viridis* Jurine 1920. *Biolog. Zentralblatt*.

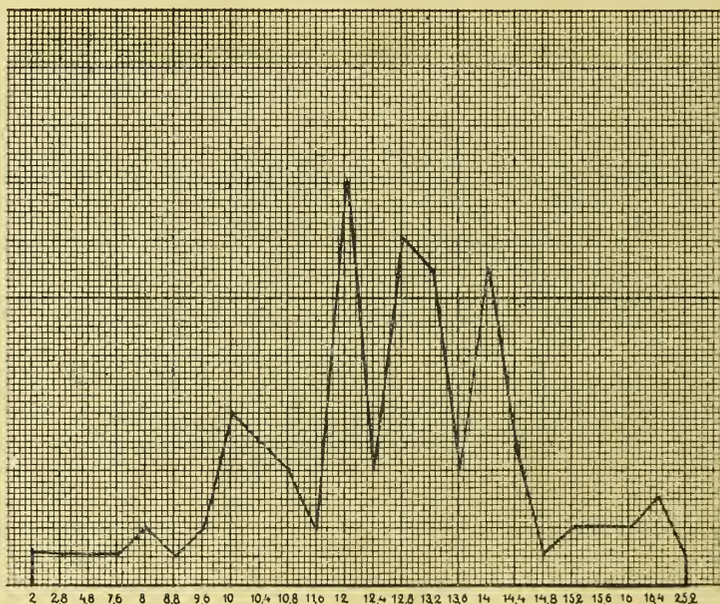
4) Man läuft oft Gefahr, diese feinste Fiederung zu übersehen. Strengste Prüfung mit Leitz: Periplanet 25 u. $\frac{1}{16}$ J. (3000 fachl).

härchen der Apikalborste und Borste des Basalgliedes bemerkbar.

Offenbar handelt es sich hier um eine Lokalvariation mit auftretender Reduktion der Fiederung, um eine relativ einfache Aberration, wie sie in Abb. 2 gezeigt ist.

Auffallend waren die Unregelmäßigkeiten in der Struktur der beiden 5. Fußpaare an ein und demselben Exemplar. Der nicht eingelenkte Chitinfortsatz des Endgliedes, der Innenranddorn, besitzt eine außerordentlich große Variationsbreite. Meist reicht dieser Dorn nicht über das Endglied hinaus. Oft bleibt er weit zurück. Stellenweise ragt er dann wieder weit über dieses hinaus.

Ich habe nun versucht, diese fluktuierende Variabilität sowie die Formen derselben bei der Lokalvariation von „*viridis*“ festzustellen.

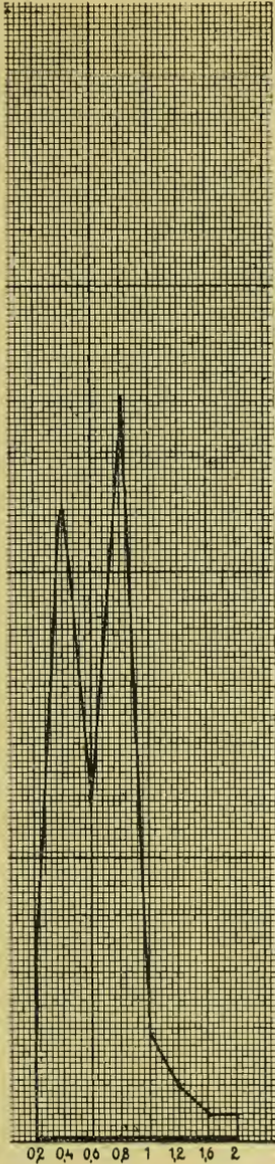


5. Füßchen. Borste des Basalgliedes.
Wechselnde Länge bei gleichgroßen „*Viridis*“-Exemplaren.

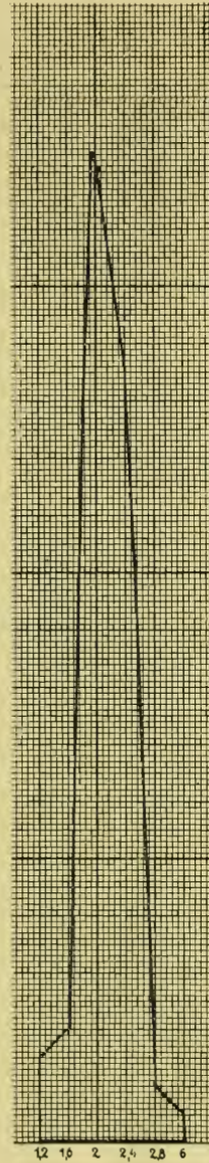
Mit Hilfe der Reihenbildung gewann ich ein Variationspolygon und erhielt damit eine besondere Größen-Kurve, deren Bild hier wiederzugeben kein weiteres Interesse hat; auf deren Ergebnisse wurde dann aufgebaut. Bei 2000 durchgezählten, zu einer Reihe angeordneten und gemessenen Lokalvarianten ergab sich eine eingipfelige Kurve, deren Ordinate in der Zahl 96 ihren Höhepunkt fanden — also von 2000 *viridis*-Exemplaren hatten 96 die gleiche Größe.

Diesen 96 Copepoden, die alle ♀♀ Tiere waren, wurden die verschiedenen Organe gemessen, Reihen darüber aufgestellt und die Verteilung der Größenverhältnisse verglichen. Vor allem legte ich Wert auf die Feststellung der Varia-

beitsgröße und ihrer Schwankung bei den labilsten Organen, den 5. Füßchen; und zwar wurde Messung sowohl der apikalen Borste als auch der Borste des Basalgliedes, des Endgliedes sowie des Innenrand-



Kurve des Innenranddornes
apik. Borste des 5. Füßchens.



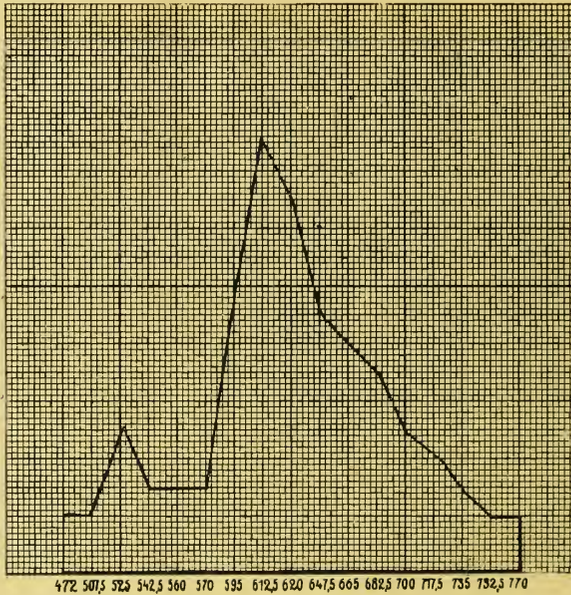
5. Fußpaar.
Endglied des Basalglieds.

dornes im einzelnen vorgenommen. Daraus entsprangen die nachfolgenden Variationskurven. Die Zahlen geben die Größe des betreffenden

Organes in Mikronen an, die Anzahl der Quadrate die Zahl der Exemplare.

Zur Vervollständigung stellte ich auch Reihen und Variationspolygone über die 1. Antenne, über die mittlere Borste des Endglieds der 1. Antenne, ferner über die Länge des 1. Thoraxsegments und der Furkalborste auf.

Sehr gerne hätte ich umfangreicheres Material benützt, aber nicht immer gelang es mir, selbst die Zahl 96 durchzuführen, da bei Vor-



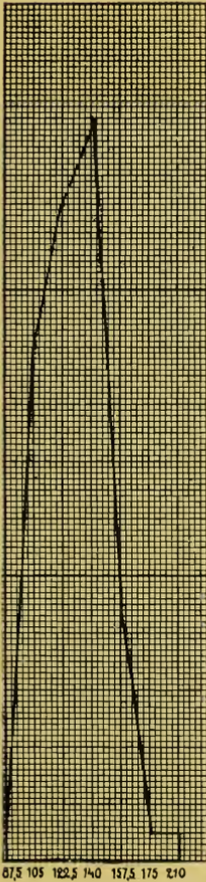
Länge der 1. Antenne.
Wechselnde Größe bei gleichgroßen „*Viridis*“-Exemplaren.

nahme der Organe der einzelnen Tiere es sich ergab, daß manche beschädigt waren (mechanische Verletzungen oder Schwund durch Schimmelpilze!) oder sonstwie fehlten.

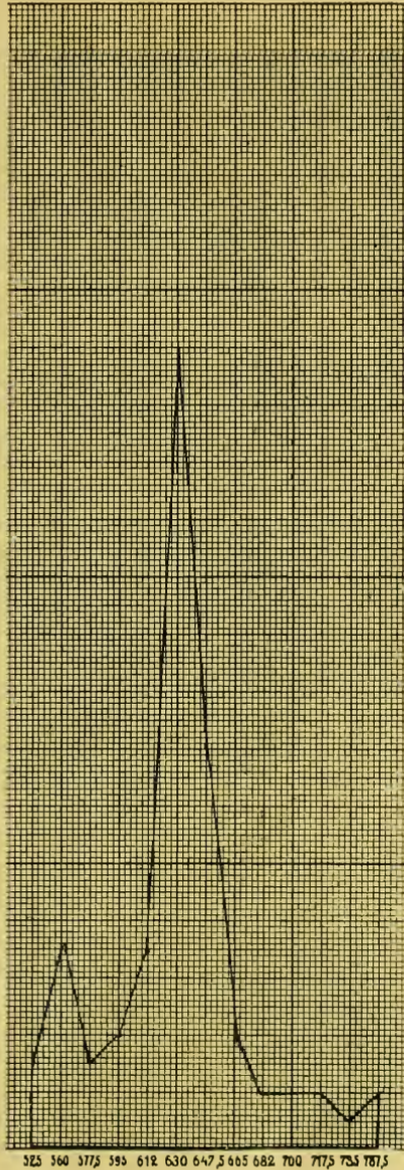
Es konnte nun nicht eine Wahrscheinlichkeitskurve erwartet werden, die zudem eingipfelig sein müßte, und man mußte bei den 5. Füßchen und ihren Borsten infolge ihrer Labilität auf eine erhebliche Schwankung gefaßt sein.

Die 5. Füßchen zeigen nun auch, wie die Kurven der apikalen Borste, der Borste des Basalglieds und des Dorns beweisen, eine unverhältnismäßig große Variationsbreite. Man muß sich vor Augen stellen, daß alle Exemplare dieselbe streng ausgesuchte Größe besitzen. Ich vermute, daß die „*viridis*“-Exemplare, die bei den Kurven nur durch einen Vertreter ausgezeichnet sind, Zufallsgrößen darstellen. So muß man wenigstens so lange annehmen, als nur solch relativ geringes Zahl- und Messungsmaterial vorliegt.

Durch eine große „Ruhe“ zeichnet sich beim 5. Fußpaar das Endglied aus, das, wie die eingipfelige Kurve ausführt, geringen Schwankungen unterworfen ist.



Wechselnde Länge der großen Sinnesborste. 1. Antenne.

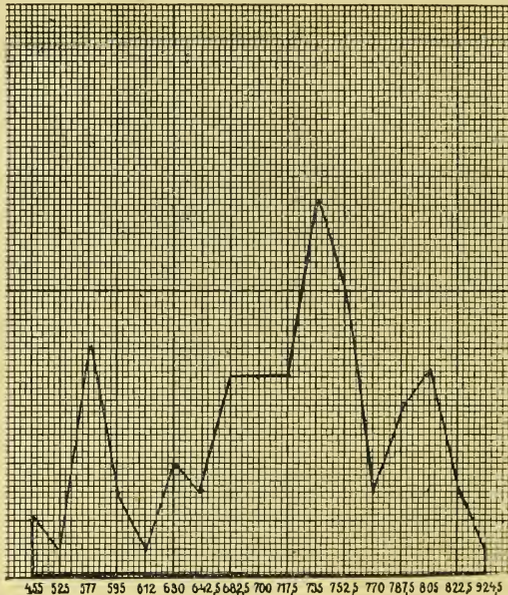


Wechselnde Länge des Cephalothoraxsegmentes bei „*Viridis*“-Exemplaren von gleicher Größe.

Die 1. Antenne fällt durch ihre Zweigipfeligkeit auf; die Ordinaten finden ihren Höhepunkt bei 525 μ und 612,5 μ . Eine sehr

geringe Variationsbreite weist die 3. Sinnesborste der 1. Antenne auf, deren Größe sich um 140μ bewegt. Durch Zweigipfel- bzw. Dreigipfeligkeit zeichnen sich auch die Thoraxsegmente und die große Furkalborste aus.

Auf Grund dieser Ergebnisse dürfte es vielleicht nicht allzu schwer sein, die kausalen Zusammenhänge für diese verschiedenartigste Gestaltung unserer Kurven zu ergründen. Gute oder schlechte Lebenslage als auslösender Faktor dürfte hier wohl in Wegfall kommen, da dasselbe Characeen- und Potamogeton-Milieu vorliegt und somit keine ver-



Wechselnde Größe der großen Furkalborste von gleichgroßen „*Viridis*“-Tieren.

schiedenartige Lebensbedingungen vorherrschen, — die Tiere entstammen alle ein und derselben Umwelt von der Größe einiger Quadratmeter.

So kämen für die Mehrgipfeligkeit eigentlich nur noch die Wirkung mehrerer erblicher Rassen oder aber Zwischenrassen in Betracht.

Für die Annahme der Zwischenrassen spräche, daß bei gleicher Größe der einzelnen Individuen eine normale oder anormale Gestaltung der einzelnen Organe auftritt.

Die Kurven sprechen aber auch durch ihre Mehrgipfeligkeit für verschiedene erbliche Rassen, die in der „*viridis*“-Form liegen, ein Faktum, dem durch Schmeil's, Lilljeborg's, Ekman's, Sars' und Schmaßmann's Annahme, es handle sich um eine einzige, wenn auch stark variierende Art, widersprochen wird.

Eine Schutz Einrichtung bei *Arctia caia*.

Von Dr. Max Dingler, München.

Eine im Biologischen Zentralblatt, Heft 3, Jahrgang 1922, erschienene Mitteilung von Aue über die vermeintlichen Leuchtorgane am Thorax des braunen Bären *Arctia caia* L. veranlaßte mich, bei gegebener Gelegenheit auf diese Erscheinung mein Augenmerk zu richten. Doch stand mir fürs erste kein Zuchtmaterial zur Verfügung; erst am 10. Juni 1922 brachte ich von einem mit Himbeeren dicht bestandenen Hang am Heimgarten (Bayrische Alpen) neben einer Anzahl Raupen von *Rhypparia purpurata* L. auch eine solche von *Arctia caia* heim. Das Tier verpuppte sich bald darauf in einem Zuchtkasten und schlüpfte am 7. August. Es war ein normal gezeichnetes Männchen.

Als ich mir das fertig entwickelte Tier innerhalb des Zuchtkastens auf den Finger kriechen lassen wollte, bewegte es die Flügel in wenigen kleinen Schlägen und senkte den Kopf, sodaß die lebhaft rote Kragenlinie am Prothorax deutlich sichtbar wurde. Auf diesem Kragensaum traten gleichzeitig zwei helle, stark glänzende Tropfen links und rechts der Medianlinie hervor, welche etwa $\frac{3}{4}$ mm Durchmesser hatten und 2 mm voneinander entfernt waren. Der Eindruck eines Leuchtens war in dem Dämmer des Zuchtkastens für das nicht akkommodierte Auge tatsächlich vorhanden. Bei genauerer Betrachtung der Tropfen überzeugte ich mich aber, daß es sich nur um eine sehr starke Lichtbrechung der wasserklaren Flüssigkeit handelte, welche für Sekunden ein Eigenleuchten vortäuschte. Der Widerspruch in den Ansichten der bisherigen Beobachter über die Leuchtfähigkeit der Tropfen scheint mir dadurch befriedigend aufgeklärt; von den zufälligen Lichtverhältnissen der Umgebung hing es eben jeweils ab, ob ein vermeintliches Leuchten gesehen wurde oder nicht.

Die beiden Tropfen wurden von dem Tier, als ich es ungestört ließ, ein wenig, aber nicht vollständig zurückgezogen. Bei erneutem Reizen — an den Fühlern oder Beinen, nicht an der Austrittsstelle der Tropfen — traten sie wieder stärker hervor. Nachdem ich sie abgehoben hatte, wurden sie nicht mehr erneuert. Ihr Geruch erschien mir schwach und, wie auch Aue feststellt, ähnlich dem von *Coccinella*. Dagegen fand ich ihren Geschmack scharf harzig und das Brenngefühl, das er auf der Zunge hervorrief, etwa 10 Minuten anhaltend.

Zweifellos handelt es sich in den beiden Sekrettropfen um eine Schutz Einrichtung, wie dies ja auch durch den Versuch Aue's mit dem Rotkehlchen bestätigt wird; ein Analogon also zu den Vorrichtungen mancher Raupen, wie der Kopfgabel der Schwalbenschwanzraupe, den Gabelfäden der Ceruraraupen. Auch die Analröhrensekrete der Blattläuse wären hier zu nennen. Eine Einrichtung, welche noch mehr derjenigen bei *Arctia caia* entspricht, findet sich

bei gewissen Cocciden. So lassen die Weibchen der *Pseudococcus*-Arten auf Reize hin zwischen dem vorletzten und letzten Abdominalsegment auf beiden Seiten je einen Tropfen austreten. Bei dem Weibchen von *Pseudococcus citri* habe ich beobachtet, daß, wenn man es weiter reizt, außer den beiden Tropfen am Abdomen auch noch zwei Tropfen zwischen Kopf und Thorax austreten.

Da die Tropfen bisher nie an älteren, z. B. im Freiland gefangenen Faltern von *Arctia caia* beobachtet worden sind, möchte ich vermuten, es handle sich hier um eine Schutz Einrichtung, welche lediglich der Abhaltung von Feinden in dem hilflosen Zustande zwischen dem Auskriechen und der Flugfähigkeit dient. Aue hat zwar das Austreten der Tropfen bei seinen Tieren beliebig oft hervorrufen können, aber, soviel ich seiner Mitteilung entnehme, auch nicht an geflogenen Faltern.

Berichtigung.

In meiner Arbeit: Beziehungen zwischen pflanzlichen und tierischen Skelettsubstanzen etc. in Nr. 8/9 sind 2 sinnstörende Fehler stehen geblieben, die ich zu berichtigen bitte. Auf p. 389 10. Zeile von unten muß es statt 2 % Schwefelsäure 2 % iger Schwefelsäure heißen und auf p. 394 6. Zeile von oben aufhellt statt verstärkt. P. Schulze.

Der völlige Stabilitätsverlust der deutschen Markwährung hat eine ungeheure, sprunghaft fortschreitende Verteuerung aller Herstellungskosten mit sich gebracht und vollkommen unsichere Verhältnisse für die Preisbildung geschaffen. Angesichts dieser Sachlage ist es erklärlich, daß auch die Bücher- und Zeitschriftenpreise wie die aller anderen Waren nur noch gleitende sein können. Der Verlag ist nicht mehr in der Lage, den Abonnementspreis für das „Biologische Zentralblatt“ wie bisher auf längere Zeit im voraus festzusetzen; es muß vielmehr die **Berechnung für jedes einzelne Heft** Platz greifen, denn nur so ist eine Anpassung an die jeweiligen Herstellungskosten möglich. Die am Kopfe angegebenen Auslandspreise sind für den ganzen Jahrgang 1923 feststehend, bleiben also von den Valutaschwankungen unberührt.

Aus Gründen der Ersparnis erfährt die Erscheinungsweise vom 1. Januar 1923 ab eine Änderung. Es werden hinfort in Abständen von zwei Monaten **Doppelhefte** herausgegeben, deren Zahl im Jahre 1923 je nach Entwicklung der Verhältnisse 5 oder 6 betragen soll.

Trotz der schier unüberwindlichen Schwierigkeiten hoffen Redaktion und Verlag, den Fortbestand des Zentralblattes sichern zu können, was jedoch nur möglich sein wird, wenn unsere Leser den veränderten Zeitläuften volles Verständnis entgegenbringen und uns auch weiterhin treu bleiben.

Leipzig, im Dezember 1922.

Antonstraße 15.

Georg Thieme, Verlag.

Alphabetisches Namenregister.

- A**berhalden 30. 333.
Abel 312.
Adair 177.
Agar, W. E. 47.
Aida 481. 485.
Alvêrdes 143. 218. 489.
Ambronn 393.
Aristoteles 125.
Arrhenius 438.
Ascherson 466 f.
Aue 141. 495 f.
- B**aer 382 f. 459. 463.
Baglioni 127. 135.
Barfurth 420. 422. 425 ff.
Bataillon 151. 165. 167. 171.
422.
Bauch 9.
Bateson 310.
Baur 113. 116. 467.
Beal 459 f. 463.
Beaufort 129.
Bechhold 180.
Bechstein 90.
Beijerinck 46. 146.
Bélar 369.
Benecke 413.
Bergen 409.
Betz 253.
Beyerinck 7.
Biedermann 382. 386 f. 429.
Bier 147.
Blackman 337. 339. 341. 353.
Blakeman 260.
Blakeslee 35.
Bloch 119. 121 f. 124.
Blochmann 168.
Böcker 278 ff.
Böker 87.
Bongardt 2 ff. 138 f.
Bonnet 325.
Borelli 125 ff.
Boveri 169.
Boysen-Jensen 343.
Brand 441. 444.
Brandt 213.
Brauer 168.
Braun 312 f.
Braunsdorf 391.
Braus 303. 307.
Brecher 297.
Brefeld 10. 12 f. 18.
Brehm (Vater) 87. 291.
Bretscher 401 ff.
- Bridge and Haddon 129.
132.
Bridges 116. 301. 481 f. 486.
Brown 338. 344 f.
Brügger 467.
Bubanovic 177.
Buchner 38. 44. 47 f. 93.
139. 286 f. 328.
v. Buddenbrock 197. 221.
359 f.
Buder 220. 222.
Burgeff 41. 51.
Burgerstein 287.
Bütschli 328.
- C**alkins 60. 62. 278.
Calleja 207.
Castle 481.
Caullery 287.
Child 366.
Claus 488.
Claußen 10. 20.
Cohnheim 28.
Colditz 80. 84.
Colias-Gerould 486.
Collier 253.
Correns 112. 114. 116 f. 164.
288. 465. 467.
Cori 83.
Corning 129 ff. 134.
Coulter 167.
Csiki 457 ff. 463.
Cuénot 429 f. 434.
Cunningham 157.
- D**ahl 461 ff.
Dallinger 51 f.
Darwin 412.
Darwin-Häckel 213.
Dawson 58.
Deegener 241. 429.
De Geer 463.
Degeer 142.
Deineka 128. 135.
Deinneka 129.
Delafield 120. 129.
Delage 171.
Demoore 6.
Denis 424.
Deruby 422.
Dieffenbach 80 f.
Digby 168.
Dingler 495.
Doflein 193. 286.
- Dubois 4. 9.
Duclaux 437.
Dudgeon 467.
Duerst 87 ff.
Duncker 253. 268.
Duysen 388.
- E**ckstein 300.
Eidmann 97. 429.
Eißebe 125.
Ekman 488. 495.
Enriques 51.
Erndmann 49. 57.
Ernst 164.
Escombe 338. 344 f.
Exner 214. 253.
Eycleshymmer 319.
- F**ahringer 454 f.
Fallen 463.
Farmer 168.
Faust 436.
Federley 481.
Fiek 168. 346.
Fischer 486.
Fitting 163.
Flury 438.
Folin 421. 424 f.
Folin-Wu 421.
Foot 168.
Forel 436. 438.
Franz 48.
Frémy 391.
Friderich 87. 90.
Friedenthal 213.
Friedländer 199.
Frischholz 279 f.
Fruwirth 288.
Fryer 486.
v. Fürth 177. 298 f. 436.
- G**anong 158.
Gegenbauer 309. 311. 313.
Gerould 487.
Gerretsen 1. 8.
Giesenhagen 144.
Goetsch 231. 238. 278 f. 366.
369 f.
Goette 232. 364. 366
Goldschmidt 117. 253. 301.
481.
Graebner 466 f.
Groß 369.
Gudernatsch 427.

Gulde 456. 463.

Guyénot 127.

Haberland 145.

Haeckel 194.

Hagen 406. 409f. 413 ff.

Hammarsten 6.

Hance 58.

Hansen 287.

Hansteen 184. 188.

Harder 341.

Harms 111.

Hartmann 284. 364.

Harvey 8.

Hase 280. 283 ff.

Haß 390.

Hauser 430.

Heck 129.

Hegelmaier 158.

Hegner 54 ff.

Heidenhain 120.

Heider 168.

Heikertinger 441.

Heilbrunn 171.

Heinemann 5.

Hendrich and Anthony 467.

Henking 168.

Herlant 167.

Hermann 401.

Hertwig, O. 163, 165, 311 f.
314f. 325.Hertwig, Rich. 97 ff. 106.
108. 163. 278. 325. 366.

van Herwerden 109.

Heß 246.

Hesse 128. 193.

Hesselman 356.

van der Heyde 419.

Heymons 463.

Hilzheimer 87.

Hintzelmann 293.

Hirschler 303.

Höber 176. 180.

Hoffmann, H. 465 f.

Hoffmann, R. W. 333.

Hofmeister 179.

Honing 231.

Horn 118.

Huschke 118.

Jaffé 424.

Jäger 127 ff. 134f.

Jahn 366.

Jakobs 120 f. 123. 129. 134.

Jakobson 318. 320 ff.

Janson 128.

Jaquet 129. 132.

Jegen 143.

Jennings 50 ff. 63. 218 ff.

Ikeno 166.

Iljin 405 ff. 410. 412. 417.

Johannsen 50. 56. 253. 266.

Jollos 57 f. 64.

Jones 177.

Isaak 141 ff.

Judd 459.

Juel 159.

Jurine 488 f.

Just 65. 142.

Kappert 223.

Kapteyn 404.

Karrer 392.

Keibel 321.

Kerb 76.

Kirchner 159.

Klason 391.

Klatt 330.

Klebs 10. 17. 20. 183. 188.
369.

Klie 488.

Knip 9 ff. 18. 20 ff. 36.

Knoche 139 f.

Kobelt 291.

Kobert 436.

Koch 278 f. 488.

Köhler 179.

Kölliker 138 f.

Kohl 455.

Konsuloff 188.

Korschelt 168.

Kotte 170.

Kräpelin 430.

Krapfenbauer 232. 237. 279.

Kräl 11.

Kraus 441.

Krause 328.

Krauß 456.

Krawkow 390.

Krueger 169.

Külpe 194.

Kunicke 390.

Kuntzen 391.

Kurzweily 185.

Kuschakewitsch 97.

Küster 96. 147. 288. 329.

Lalanne 215.

Lamprecht 146.

Land 167.

Landis 58.

Lang 253.

Lantzsch 72 ff. 80. 82. 84 f.

Lawson 168.

Leitgeb 409 f. 412. 414.

Leydig 118 f. 121. 126. 129.

Lieske 144.

Lillie 168. 171. 420.

Lilljeborg 488. 495.

Lindner 41. 91.

Lindstedt 72.

Linsbauer 409 f. 415.

Lipps 402.

List 298.

Livingston 412.

Lloyd 405. 410.

Locy 463.

Loeb 171. 218 f. 245 f. 363.

Longo 158.

Loos 420. 427. 459.

Lubimenko 341.

v. Lukanus 270. 273.

Lundegårdh 337 ff. 341.

343 f. 348 f. 351. 354.

v. Luschan 216.

Lutz 139.

Mac Laurin 257.

Mangold 139.

Marshall 87. 89 f. 462 f.

Mason 461. 463.

Mast 58.

Matthaci 339.

Maxwell-Lefroy 461. 463.

Mayer, A. G. 382.

Mayer, P. 47.

Mc Atee 459. 463.

Meigen 188.

de Meijere 486.

Meisenheimer 331.

Mendel 50. 66. 486 f.

Mendelejew-Goldberg 303 f.

Menghini 51.

Metalnikoff 429. 434.

Metschnikoff 420. 422.

Mewes 166. 302.

Miche 144.

Middleton 58 ff.

Mieg 186.

Millon 295.

Mitchell 58.

Moeller 179.

Möller 172 ff. 179 ff.

Mohl 409.

Molisch 96. 144. 410.

Moreau 126 f. 129. 135 f.

Morse 420 ff. 427.

Müller 126 f. 129. 132. 134.

Musy 127.

Nachtsheim 143.

Nagel 194 ff.

Naumann 81 ff. 87. 276.

Neuberg 298.

Neumann-Reichardt 415.

417.

Nitzsch 87.

Noetzel 421. 427.

Nukada 294 ff.

Nussbaum 119. 121. 123 f.

129. 131. 283.

Öhler 74.

Oltmanns 221 f.

Oppenheimer 7.

Oppel 129.

Orban 35.

Osborn 313.

Ostenfeld 159.

Owen 309. 311.

- P**ascher 51.
 Patten 58.
 Pauly 294 f.
 Pax 327.
 Pearson 253. 257. 263.
 Peter 308.
 Peterfi 328.
 Peters 74.
 Petrunkevitch 120. 129.
 429 ff.
 Pfeffer 157. 183. 288. 409.
 Pierantoni 8. 38. 40. 42.
 46. 139.
 Plester 341.
 Pocock 455 f.
 Popoff 366. 395.
 Popta 127.
 Poulton 455. 462.
 Powers 58.
 Prenant 200.
 Pringsheim 96.
 Przibram 298.
 Pütter 72.
- R**aciborski 10. 20.
 Ranvier 213.
 Rasmuson 467.
 vom Rath 430.
 Rathke 118. 126.
 Raunkiaer 159. 466. 469.
 473. 479 f.
 Reichenow 94.
 Reichert 459. 463.
 Reis 129. 131.
 Renker 388. 393.
 Renner 231. 406.
 Rey 459.
 Rippel 133. 185. 187.
 Ritter 359.
 Robinson 213.
 Roch 359.
 Rörig 456 f. 459. 463.
 Root 53.
 Rosenberg 152. 159. 161.
 Rosenthaler 184.
 Rosing 405. 410.
 van Rossum 165.
 Roth 479.
 Roux 311. 313. 428.
 Rubner 365.
 Rückert 168.
- S**achs 157.
 Sadikoff 29.
 Sagemehl 132. 135 f.
 Saguchi 301.
 Sakamura 115.
 Sars 488. 495.
 Schanz 298.
 Schiefferdecker 200.
- Schlüter 433 f.
 Schmaßmann 489. 495.
 Schmeil 488. 495.
 Schmidt, E. 388 f. 390 f.
 Schmidt, H. 193.
 Schmidt, Johs. 481.
 Schmidt, W. J. 330.
 Schmiedeknecht 455.
 Schrank 188.
 Schroeder 172. 181.
 Schrottky 455.
 Schuhmann 185.
 Schumacher 463.
 Schull 187.
 Schultze, L. S. 363.
 Schulz, A. 467.
 Schulze, Paul 142. 232. 237.
 285. 388 ff.
 Schulze 3. 119.
 Schuster 459.
 Schweitzer 484.
 Semon 330.
 Shaw 163.
 Shull 112 ff. 173. 467.
 Sidoriak 119. 123 f.
 Siemens 143.
 de Sinéty 434.
 Smith 339.
 Snellen van Vollenhoven 463.
 Sobotta 325.
 Sörensen 421 f.
 Soldanski 142.
 Sorauer, P. 95. 288.
 Speck 390.
 Spemann 309 ff.
 Sprecher 465 f. 478. 480.
 Spuler 382 f. 387.
 Stahl 343.
 Stälfelt 341 ff.
 Stannius 129.
 Steinberger, Anna-Luise 405.
 Stoll 186. 337 f. 342. 347.
 Stolp 60 ff.
 Stolte 369.
 Strasburger 112. 115. 152.
 157 f. 163.
 Stumper 435.
 Süffert 382.
 Sulç 39, 41 f.
 van Sylke 421.
 Szymanski 241 f. 289.
- T**anaka 294 ff.
 Ternetz, Charlotte 10. 20.
 Terreil 391.
 Thilo 120. 124. 128. 132.
 136.
 Tollenaar 401 ff.
 Tracy 129.
 Traube 180.
- v. **U**bisch 112.
 Uhlenhut 305.
 Unna 204.
 van Uven 404.
- V**an Beneden 323.
 Van der Stricht 323.
 Vant Hoff 370. 381. 438.
 Verhoeff 138 f.
 Verworn 2 f. 5 f. 9.
 Virchow 325.
 Vogel 138. 433.
 Voß 167.
- W**achendorff 78.
 Wachs 270.
 Wacker 433.
 Walter 386.
 Warburg 337 f.
 Webber 167 f.
 Weber 118. 126.
 Wegener 135.
 Weinberg 65.
 Weinland 425.
 Weismann 364 f. 369. 376.
 381.
 Weitlaner 3.
 Werner 441.
 Wester 389 f. 393.
 Westermeier 357.
 Wettstein, Fritz v. 95. 288.
 Wicksell 263 f.
 Wiedersheim 319.
 Wielowiejsky 2 ff. 138.
 Wiesner 147.
 Wiggans 406. 408. 412.
 Willstätter 186. 337 f. 341 f.
 347. 357. 398.
 Wilson 319.
 Winkler 158. 165. 169 f.
 Winterstein 5.
 Wintrebort 428.
 van Wisselingh 389 f.
 Witschi 103.
 Wolda 402.
 Wolf 441. 444. 449.
 Woodruff 56 ff. 366.
- Y**agi 294.
- Z**ander 390. 393.
 Zapalowicz 467.
 Zederbauer 223. 227 ff.
 Ziegelmayer 488.
 Ziegler 325.
 Zillig 9 ff. 20. 35.
 Zimmer 327.
 Zweibaum 51.

Alphabetisches Sachregister.

- Abweichungen vom meehan. Geschlechtsverhältnis bei *Melandrium dioicum* 112.
Acantholepsis 437.
Acanthosoma haemorrhoidale 458.
Acerina cernua 254. 268.
Actinophrys 367.
Adonia variegata 450.
Adventivembryone 145. 151. 154. 156 f. 161.
Aelia acuminata 443. 451. 458 f.
Ähnlichkeit der Kuckuckseier 270 ff.
Aerobates 312.
Aesculus hippocastanum 395.
Agapophyta 461.
Alda arvensis 449.
Alburnus lucidus Heck 129. 133.
Alchemilla 415. 418.
Alchemilla vulgaris 415 f. 417.
Alisma 412.
Alisma plantago 412.
Allium 418.
Allium porrum 414.
Allium schoenoprasum 414.
Allium ursinum 414.
Allobophora 168.
Aloe Schimper 410.
Alter der zu Kreuzungen verwandten Individuen 223 ff.
Alter und Tod, botan. Betrachtungen 288.
Althaea rosea 146.
Amaryllis 409.
Ameisenbiologie, quantitative 435.
Ameisen, macedonische 286.
Amphibienmetamorphose 303.
Amphioxus 325 f.
Anaea 384.
Anas domestica 448.
Anatomie der Pflanze 144.
Anatomie, mikroskopische der Wirbeltiere 328.
Anatomie, vergleichende 328.
Anguis fragilis 454.
Anopheles bifurcatus 188. 190.
Anopheles maculipennis 188 ff.
Anthocoris 458.
Anthocoris nemorum 458.
Antipyretische Wirkung des Regenwurms 293.
Apatura 387.
Aphalara caltha 41. 45.
Aphrophora 39. 44 f.
Apis 360.
Apis mellifica 143.
Arabis alpina 411.
Aradus cinnamomeus 456.
Arcanus diadematus 443. 455.
Arcella dentata 54.
Archieracium 159. 161.
Arctia caja 141. 142. 385. 495 f.
Arenicola piscatorum 194 ff.
Argynnis 386.
Armeria latifolia 413.
Artamus insignis 462.
Ascaris megaloccephala 166.
Ascidia 419.
Ascophanus 10. 20.
Aspidium filia mas. 348.
Aspidium spinulosum 348. 352.
Astata boops 455.
Asterias 196.
Atalanta 385.
Avena sativa 411.
Acotoll 168.
Bacillus fluorescens liquefaciens 73.
Bacillus radicicola 42.
Bacterium phosphorescens 46.
Bakteroidenbildung bei Hemipterenensymbionten 38 ff.
Barbus barbatus 129. 133.
Basidiobolus ranarum 10. 20.
Befruchtung 145.
Betula 412. 417.
Betula alba 411.
Biologie des Menschengeschlechtes 200.
Biologische Arbeitsmethoden, Handbuch 333.
Biologische Notizen zu *Cyclops viridis* Jurine bezw. *Cyclops vulgaris* Koch 488 ff.
Biologische Vorträge, populäre 144.
Blattia orientalis 434.
Blissus leucopterus 460.
Bombinator 307.
Bombinator igneus 446. 451.
Bombinator pachypus 451.
Bonellia viridis 106.
Botanik, Lehrbuch 144.
Botanik, Lehrbuch für Mediziner 329.
Botanik, Taschenbuch 144.
Branchipus 168.
Brassica oleracea gongyloides 146.
Bryonia 112. 467.
Bryophyllum 146.
Bryophyllum crenatum 148.
Bufo calamita 446. 450.
Bufo vulgaris 446. 449. 451.
Bursaria 367.

- Cacomantis insperatus* 461.
Caelebogyne ilicifolia 158.
Calanus 73. 76 ff.
Calla 412.
Calla palustris 412.
Calliphora 359 f.
Calocoris seaguttata 455.
 Camponotinae 436 f.
Camponotus compressus 461.
Camponotus ligniperda 437.
Canna glauca 231.
Canna indica 230.
Caprimulgus macrurus 461.
Capsidae 451. 458.
Capsidarum 458.
Capsus 458.
Carabus (Procrustes) coriaceus 443.
Carabus Scheidleri 445.
Carabus Ullrichi 445. 450.
Carex panicea 352.
Carex vesicaria 348.
Carpocoris purpuripennis (nigricornis)
 444. 451. 458.
Carpocoris verbasci 458.
Cataglyphis bicolor 437.
Cavia cobaya 166.
Centropyxis aculeata 53.
Cephalotaxus drupacea 168.
Cerchneis amurensis 462.
Cerchneis vespertinus 458.
Cercopithecus mona 455.
Certhia familiaris 458.
Certhiidae 291.
Chara 490.
Chaetogaster 369.
Chalcoococcyx maculatus 271.
Chelidonium urticae 458.
 Chemischer Sinn einiger Polychaeten 193.
Chionodoxa Luciliae 411.
 Chitin, Durchlässigkeit 429 ff.
 Chitinreaktionen 388 ff.
Chlorohydra 285.
Cicada orni 41. 45.
Cicadomyces 42.
Cicindela 390.
Cimex lectularia 455.
Ciona 392.
Circea alpina 348.
Cirsium arvense 467.
Citrus aurantium 152. 158.
Clivia nobilis 410.
Cobitis 118 ff. 124.
Cobitis barbatula 120. 122.
Cobitis fossilis 119 ff.
Coccinella 142.
Coccinella septem punctata 443.
Coccystes glandarius 271 f. 462.
Coccystes jacobinus 271 f.
Colechicum autumnale 414.
Coleus 170.
Coleus hybridus 150.
Collatium vesiculosum 490.
Collyriocinclia harmonica 455.
Colpidium 367 f. 372. 374 f. 380.
Colpidium colpoda 74 f. 78 f. 82.
Coracias garula 458.
Coreidae 446.
Corizus sp. 458 f.
Corvidae 442.
Corvus cornix 459.
Corvus culminatus 271.
Corvus splendens 271.
Coturnix coturnix 445. 447. 449.
Crassula 146.
Crassula lactea 148.
Crateropus 271 f.
Crotophaga 271.
Cuculus canorus 275. 458.
Culex sp. 188.
Culex pipiens 189 f.
Cycas revoluta 166. 168.
Cyclocypris 76. 79.
Cyclops 488. 490.
Cyclops clausi 488.
Cyclops gigas 488.
Cyclops viridis Jurine 488.
Cyclops virus Jurine 489.
Cyclops vulgaris Koch 488.
Cyclosalpa pinnata 363.
Cydnus nigrita 459.
Cyprianus carpio 129. 133.
 Cypriniden 127 f. 133. 135.
Cypridulum calceolus 414.
Cytology 47.

Daphnia 76 ff.
Daphnia pulex 109 ff.
Dianthus carthusianorum 19.
Dianthus chinensis 35.
Dianthus deltooides 10. 19 ff. 35 f.
Dianthus superbus 19.
Dicrurus laemostictus 462.
Didinium 58.
Didinium nasutum 58.
Diffugia corona 52 f.
Dinetus pictus 455.
Distocheurus 312.
Dolichoderinae 436.
Dolycoris baccarum 444. 451. 458 f.
 Domestikationsproblem, Studien zum 330.
 Doppelatmung der Mückenlarven 188.
Dorylinae 436.
Drosophila 66. 116. 301. 481.
 Durchlässigkeit des Chitins bei osmotischen
 Vorgängen 429 ff.
Dysdercus cingulatus 461.

Echeveria secunda 148.
 Einfluß des Alters auf elterliche Merkmale
 bei den Nachkommen 223.
 Einschmelzung des Schwanzes der Frosch-
 larven 419 ff.
 Ekelgeruch der Wanzen 441 ff.
Elodea 170.
Emberiza ciopsis 271 ff.
Empidonax minimus 459.

- Epilobium* 290.
Epistylis 490.
Equus 312.
Eranthis 418.
Eranthis cilicica 412.
Erasmia pulchella 386.
 Erblichkeitsstatistik, Empirie 65.
 Erblichkeitsstatistik, Wahrscheinlichkeit 65.
Erinaceus europaeus 444. 447.
Erithacus rubecula 448. 458.
 Ernährung, parenterale der Wassertiere 72.
Eudorina 284. 369 f. 376.
Eudorina elegans 284. 367.
Eudynamis niger 271.
Euglena 221 f.
Euphorbia dulcis 158.
Euplotes longipennis 60 f.
Eurygaster 453. 458.
Eurygaster maura 442 f. 451. 458 f.
Eurygaster nigrocutellata (*hottentotta*)
 442. 451. 453. 458 f.
Eurygaster nigrocutellata 442.
Eurydema oleraceum 446. 451. 454 f. 459.
Euryte 488.
Eusarcoris aeneus 458.
Eusarcoris melanocephalus 458.
Evonymus 243. 245.
Evonymus europaeus 243.
Falter von *Arctia caja*, besitzt er Leucht-
 fähigkeit? 141.
Ficus Roxburghii 157.
 Flugmuskulatur der Insekten, Physiologie
 359.
Fontinalis 341.
Forficula auricularis 442.
Formica fusca 437.
Formica pratensis 437.
Formica rufa 437 ff.
Formica rufibardus 437.
Formica sanguinea 437.
Formica truncicola 437.
Forsythia 412. 417.
Forsythia suspensa 411.
 Fortpflanzung, ungeschlechtl., Ersatz durch
 Regenerationen 364 ff.
Frontonia 367.
 Froschlarven, Einschmelzung des Schwan-
 zes 419 ff.
Funkia ovata 158.
Galanthus Elwesii 411.
Galathea 166.
Gallus domesticus 442. 444 ff.
Garrulus glandarius 458.
Gastrocles abietis 458.
Geunaeus nyctemerus 455.
Gentiana lutea 411.
Geocichla litsitsirupa 462.
Graphosoma italicum 453. 455.
Gryllus campestris 442.
 Geschlecht und Geschlechter im Tierreiche
 331.
 Geschlechtsbestimmung bei *Apis mellifica*
 143.
 Geschlechtsbestimmung beim Sauerampfer
 465 ff.
 Geschlechtsmerkmale, sekundäre 9 f. 20.
 34 f. 37.
 Gonaden des Schwammspinners 301 ff.
Gonium 366.
Gymnobileidus 312.
Gymnorhina tibicen 442. 444 ff. 449.
Halicyclops 488.
Harpactor iracundus 458 f.
Hartwegia comosa 409.
Hedera 412. 417.
Hedera helix 411.
Hemiptera 458.
Hemiptera heteroptera 462. 464.
 Hemipterensymbionten 38. 41.
Hieracium 159.
Hieracium aurantiacum 159.
Hieracium excellens 159.
Hieracium flagellare 159. 161 f.
Hieracium umbellatum 161.
Hirudo 195.
Hirundo erythrogastra 460.
Hirundo rustica 458.
 Homologie und ihre Anwendung in der
 Embryologie 308. 317.
Horornis 271.
Hyalomma aegyptium 392.
Hydra 231 ff. 278 ff.
Hydra attenuata 235.
Hydra fusca 238. 278 f. 285.
Hydra grisea 285.
 Hydren, Depressionen 278 ff.
 Hydren, geschlechtliche Fortpflanzung 231.
 Hydren, Lebensdauer 231. 278.
Hyla arborea 443. 446 f. 450.
Hypochaeris radicata 159 ff.
Hypolaïs hypolaïs 443 ff. 448. 451. 458.
Hypomoneuta 242 ff.
Hypomoneuta cognatellus 241.
Icerya 42.
Impatiens 415. 418.
Impatiens Holstii 415 ff.
Impatiens noli tangere 415 ff.
Iphitimeria eburnea 391.
Iridoprocne bicolor 460.
Irisor erythrorhynchus 462.
Kalanchoë 146.
 Kohlensäureassimilation, Physiologie und
 Ökologie 337.
 Kopulationsbedingungen 9 ff. 18 f.
 Korrelations-theorie nach Pearson 253.
 Kuckuckseier, Ähnlichkeit 270.
 Kultur der Mikroorganismen 96.
Lacerta agilis 443 f. 446 f. 449. 451 f.
Lacerta serpa 445. 447. 449.
Lacerta viridis 454.
Lactuca perennis 159.
Lamprocoelus plagosus 461.
Lampyrus 38.

- Lampyris noctiluca* 2. 138 ff.
Lampyris splendidula 2. 4.
 Landwirtschaftliche Kulturpflanzen, Züchtungslehre 288.
Laniarius guttatus 462.
Lanius collurio 458.
Lanius excubitor 458.
Lanius minor 458.
Laphria 359 ff.
Laphrid flava 455.
Lasius flavus 437.
Lasius fuliginosus 440.
Lasius niger 439.
Lastrea Filix mas. 168.
 Lebensweise macedonischer Ameisen 286.
 Lehrbuch der Botanik 144.
Lepidoptera 425.
Leptocyclops 488.
 Leuchten des juven. Leuchtkäfers 1 ff.
 Leuchtorgane der Imagines 139.
 Leuchtorgane der Larven 138.
Leuciscus rutilus 454.
Limnaea 109.
Limnaea ovata 110.
Limnanthemum 412.
Limnanthemum nymphaeoides 412.
Limulus 363.
Liothrix luteus 456.
Locusta viridissima 442. 444 f.
 Lösungsversuche, drei, eines Problems 289.
Loxia 87. 90 ff.
 Luciferase 9.
Luciola italica 6.
Luciola vittata 1 ff. 9.
Lumbricus 195. 294 f.
Lumbricus herculeus 198. 294 f.
Lumbricus terrestris 294.
 Lumbrofebrin 295 ff.
Lyaeus sp. 461.
Lyaeus hospes 461.
Lychnis dioica 113.
Lyda 300.
Lyda erythrocephala 246.
Lygaeidae 447.
Lygaeidarum sp. 458 f.
Lygaeus equestris 454.
Lygaeus saxatilis 447. 451.
Lygus campestris 458.
Lygus pabulinus 458.
Lygus pratensis 458.
Lymantria monacha 486.
Lymantria dispar 481 ff. 485.

Macronyx capensis 462.
Macropsis microcephala 41. 45.
Macropteryx mystacea 461.
Makonia aquifolium 411.
Maja 166.
Majanthemum bifolium 352. 355.
Malacosoma castrense 244. 248.
Malacosoma neustrinum 244. 247.
Mantia religiosa 443.
Marsilia Drummondii 162 ff.

Marsilia vestita 164.
Melandrium 112. 114 f. 117. 467 f. 471 f. 479.
Melandrium album 113.
Melandrium dioicum 112.
Melandrium rubrum 343 f. 346 f. 348.
Melandrium album 19 f.
Melasoma XX punctatum 391.
 Merkmale, elterliche bei Nachkommen 223.
 Merkmale, numerische 253.
Mesocyclops 488.
Messor 437.
Messor barbarus 438.
 Metamorphosierte Amphibien 303.
 Metazoen, Unsterblichkeitsproblem 231 ff. 278 ff.
Mentha piperita 290.
Microstomum 370.
 Mikrochemie der Pflanze 96.
Mikrohydra rhyderi 232.
Mirabilis Jalapa 164.
Misgurnus fossilis 454.
 Mneme als erhaltendes Prinzip 330.
Morpho 384. 387.
Mulgedium alpinum 159.
Musca domestica 450. 452.
Muscicapa collaris 458.
Muscidae 425.
Muscivora forficata 459.
Muscicapa grisola 458.
Myiarchus cinerascens 459.
Myiarchus crinitus 459.
Myllocerus sp. 461.
Myllocerus maculosus 461.
Myodocha serripes 460.
Myrmica 437.
Myrmica rufra 439.
Myrmicinae 436.

Nabis fesus 458 f.
Nabis lativentris 451. 455.
Nais complanata 168.
Nardus stricta 352.
Nasturtium palustre 339. 343 f. 346 f.
Nasturtium palustris s. *Nasturtium palustre* 343.
Nasua socialis 445. 448.
 Nebennierenrinde des Rindes, Einfluß auf Gesundheit und Wachstum verschiedener Organismen 109.
Nectarus 319.
 Nekrohormone 158. 170.
Necornis 271.
Nepa cinerea 459.
Nephthys hombergi 194 f. 197 ff.
Nereis pelagica 194 f. 197 ff.
Nereis virens 194.
Nezara hilaris 460.
Nezara viridula 455. 461.
Nothoscordum fragrans 158.
Nucifraga caryocatactes 458.
Nyctalemon 384.

- Nymphaea* 412.
Nymphaea alba 412.
Ocinara varians 461.
Oenanthe aquatica 352.
Oenothera Lamarckiana 151 f. 154. 156 f. 161. 167.
Opuntia vulgaris 158.
 Organismen, ihre Reaktionen auf äußere Reize 218.
Oriolus galbula 458 f.
Oriolus kundoo 459. 461.
Oriolus melanocephalus 461.
Orthezia 45.
 Osmotische Untersuchungen 288.
 Osmotische Vorgänge 429 ff.
 Osmotischer Wert, Regulationen 405 ff.
Oxalis acetosella 339 f. 342 ff. 346 ff. 352 f. 355 f.
Oxytricha hymenostoma 58.
Pachycyclops 488.
Paeonia 417.
Paeonia officinalis 409. 411.
Palomena prasina 445. 451. 454. 458 f.
Papilio philenor 384.
Paramaecium 74 f. 367.
Paramaecium aurelia 219.
Paramaecium bursaria 219.
Paramaecium caudatum 218 ff.
Paramaecium aurelia 56 ff. 63; siehe auch *Paramaecium aur.*
Paramaecium caudatum 56 ff. 63; siehe auch *Paramaecium c.*
 Le Parasitisme et la Symbiose 287.
Parioaria cucullata 449.
Parthenocissus 412.
Parthenocissus radicantissima 411.
 Parthenogenesis 145. 151. 153. 156. 158. 165.
Parus 456.
Parus ater 458.
Parus coeruleus 404.
Parus major 403 f. 458.
Parus palustris 458.
Passer arcuatus 449.
Passer domesticus 442. 449. 452.
Pavo cristatus 442. 448.
Pelargonium zonale 150.
Pelmatohydra 285.
Penelope jucucaca 447.
Pentatomidae 442 ff. 458. 461.
Pentatomilarum 458 f.
Perca fluviatilis 129. 131. 455.
Perdix perdix 459.
Peripatus Novae-Zeelandiae 323.
Peronospera Rumicis 478.
Petauroides 312.
Petaurus 312.
Periplaneta orientalis 430. 434.
Petrochelidon lunifrons 460.
Pencedanum palustre 348.
 Pflanzendecke der Erde 287.
 Pflanzenkrankheiten, Handbuch 95. 288.
Phalangium opilio 455.
Phaseolus vulgaris 347.
Phausis splendidula 138 ff.
Pholas dactylus 7 f.
Phosphaenus hemipterus 138.
 Photogenase 8.
Phycomyces nitens 35.
Phycosoma Lanzarotae 111.
Phylloscopus 270. 275.
Phylloscopus sibilator 458.
 Physiologie der Flügelmuskulatur der Insekten 359.
 Physoklysten 125. 127. 129.
 Physostomen 127. 129.
Phytocoris 458.
Picea excelsa 341 f.
Pieris brassicae.
Pilosella 159.
Pinicola enucleator 92.
Pinus austriaca 229.
Pinus silvestris 229. 341 f.
Pisum sativum 223.
Platycyclops 488.
 Polychaeten 193.
Polypterus 318.
Ponerinae 436.
Potamogeton 490.
Potamogeton natans 412. 414.
Primula acaulis 229.
Primula denticulata 411.
Primula officinalis 229.
 Problem, drei Lösungsversuche 289.
Progne subis 460.
 Protisten, Art u. Artbildung 49.
Pseudochirus 312.
Pseudococcus 496.
Pseudococcus adonidum 42. 45.
Pseudococcus citri 42. 496.
 Pseudogamie 169.
Ptyelus lineatus 39. 43. 45.
Pycnonotus xanthopygus 455.
Pyocyaneus 139.
Pyrameis atalanta 384 f.
Pyronema confluens 10. 20.
Pyrrhocoridae 448.
Pyrrhocoris 450. 452 ff.
Pyrrhocoris apterus 448. 451. 455. 459. 464.
Rana agilis 446.
Rana arvalis 446. 451.
Rana catesbiana 420. 424.
Rana esculenta 99 ff. 111. 305 f.
Rana fusca 151.
Rana pipiens 420. 425.
Rana temporaria 97. 99 ff. 445.
 Rassen- und Artbildung 143.
 Rassenbildung bei Hemipterensymbionten 38.
 Reaktionen der Organismen auf äußere Reize 218.
Reduviidae 451.
 Regenerationen, fortgesetzte, Ersatz der ungeschlechtlichen Fortpflanzung 364 ff.

- Regenwurm, antipyretische Wirkung 293.
 Regressionsgleichungen numerischer Merkmale 253.
Regulus 456.
Regulus regulus 458.
Rehneltianus 150.
Rhabditis aberrans 169.
Rhaphigaster nebulosa 458 f.
Rhinopomastus cyanomelas 462.
Rhipidura tricolor 455.
Rhopalotomus ater 458.
Rhyparia purpurata 495.
Rubus idaeus 352.
Rumex 467 f. 472.
Rumex Acetosa 466 ff. 471. 473. 478 f.
Rumex Acetosa hortensis 469.
Rumex Acetosa pratensis 468.
Rumex Acetosella 469.
Rumex alpinus 467.
Rumex arifolius 467 f.
Rumex crispus 466 f.
Rumex thyrsiflorus 466.
Ruticilla phoenicurus 458.
- Sacculina* 419.
Saintpaulia ionantha 150.
Salamandra maculosa 305.
Salamis 384.
Salmo Fario 454.
Salvia verticillata 290.
Saponaria officinalis 10. 20.
Saprolegnia mixta 10.
 Sauerampfer 465 ff.
Sayornis nigricans 459.
Sayornis phoebe 459.
 Schließzellen von Luft- und Wasserspalten 405 ff.
 Schmetterlingsschuppen, Morphologie und Optik 382 ff.
 Schutzeinrichtung bei *Arotia caia* 495 f.
 Schwammspinner 301 ff.
 Schwimmblase 125 ff.
 Schwimmblasenapparat bei *Cobitis* 118.
Sciocoris sp. 458.
Sciocoris cursitans 458.
Scorpaena 73.
Scutelleridae 442.
Setum Selskianum 413.
Sedum spectabile 146. 413.
 Semipermeabilität von Zellwänden 172.
Sempervivum montanum 148.
Sempervivum tectorum 413.
Silene nutans 19.
Silurus glanis 129. 132.
Sitta europea 289 f. 458.
 Skelettsubstanzen, Beziehungen zwischen pflanzlichen und tierischen 388 ff.
Sonchus oleraceus 159.
 Soziologische Beobachtungen an *Hyponomenta cognatellus* Hb. 241.
Sphaerocarpus terrestris 112.
 Spermatozyten, Reifeteilungen 301 ff.
Sporodinia grandis 10. 17. 20.
- Statices tatarica* 413.
 Statistik und Vogelzug 401 ff.
Stellaria nemorum 339. 342. 347. 353.
Stenobothrus 442. 444. 450. 452.
Stenostomum 369 f.
Stenostomum leucops 370 ff. 381.
Stenostomum unicolor 370 ff. 381.
Stentor coeruleus 367 f. 376. 380.
 Stimulierung der Zellfunktionen 395 ff.
 Strahlenpilze, Morphologie und Biologie 144.
 Studien, histologische 125.
Sturnus vulgaris 443 ff. 449.
Stylonychia pustulata 58 f. 61.
 Süßwasserfische, Schwimmblase 125.
Sylvia atricapilla 442. 444. 447 f. 451.
Sylvia curruca 458.
Sylvia nisoria 444. 447 f.
Sylvia sylvia 458.
Syringa 412. 417.
Syringa vulgaris 395. 411.
Syromastes marginatus 446. 451. 455. 458.
Sysympaedium 245.
- Tachine* 300.
Tachycineta thalassina 460.
Tachyphonus melaleucus 455.
Tachysphex nitidus 455.
Taraxacum officinale 159 ff.
 Taschenbuch der Botanik 144.
Tetramorium 437.
Tettigonia viridis 43 ff.
Thaumatococca 243.
Theobaldia annulata 188.
Theobaldia spathipalpis, Rondani 191 f.
Therapha hyoscyami 456.
Thoterium 312.
 Tier und Pflanze in intrazellulärer Symbiose 93.
 Tierwelt Schlesiens 327.
Tinca tinca 129. 133.
Tingitidae 458.
Tingitidarum 458.
Tipula 359.
Tomaspis rubra 39. 45.
 Topographie der Leuchtorgane von *Phausis splendidula* Leconte 138.
Torreya taxifolia 167.
Tradescantia virginica 410.
Tradescantia zebrina 407. 410.
 Transpiration der Pflanzen 287.
Triton 319.
Triton alpestris 320.
Triton cristatus 305.
Troglodytes 270. 275.
Troglodytes troglodytes 458.
Tropaeolum 415. 418.
Tropaeolum majus 415 f. 417.
Tropicoris (Pentatoma) rufipes 445. 451. 455. 458 f.
Trutia iridea W. Gibb. 129.
Tulipa Gesneriana 414.
 Turbellarien 369 ff.

Turdus iliacus 444. 447 f. 452.
Turdus merula 449. 458.
Turdus musicus 458.
Turdus pilaris 458.
Turdus sp. 446 ff.
Turdus viscivorus 458.
 Tyrosin, allgemein-biologische Bedeutung
 293.
Überkreuzung der Schnabelspitzen der
 Gattung *Loxia* 87.
 Überreife, Einwirkung auf Eier von *Rana*
temporaria 97. 99.
Urania Croesus 386.
Uroleptus mobilis 60.
Ustilago maydis 20.
Ustilago violacea 9 f. 18. 20. 36.
Fampyrella spyrogyra 490.
Veltheimia viridiflora 410.
 Vererbung im Y-Chromosom 481 ff.
 Vervollkommnung in der lebenden Natur
 48.
Vespa germanica 392.
Vespa vulgaris 450.
Vinca 417.
Vinca minor 411.
Viola palustris 348. 352. 355.
Vitis 467.

Vogelzug, Statistik 401 ff.
Volcax 222.

Wanzen, sind sie durch Ekelgeruch ge-
 schützt? 441 ff.
 Weinbergsche Geschwister-Methode 65 f.
 68 ff.
 Weinbergsche Probanden-Methode 65 f.
 Wuchsenzyme 146.
 Wundendosperm 154. 161.
 Wundheilung 145.
 Wundhormone 147 ff. 153. 170.

Xanthium glabratum 173.
Xanthoxylum Bungei 158.

Y-Chromosom, Vererbung 481 ff.

Zahlenverhältnis der Geschlechter beim
 Sauerampfer 465 ff.
Zamia 167 f.
Zebrina 406 f. 409 ff. 417.
Zebrina pendula 407. 413. 417.
 Zellfunktionen, Stimulierung 395 ff.
 Zellteilungshormone 145 f.
Zicrona coerulea 458.
 Zoomikrotechnik 47.

Biologisches Zentralblatt

Begründet von J. Rosenthal

Herausgabe und Redaktion:

Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. C. Correns

Prof. Dr. R. Goldschmidt und Prof. Dr. O. Warburg

in Berlin

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Anzeigen-Annahme: Hans Pusch, Berlin SW. 48, Wilhelmstr. 28

42. Band

Januar 1922

Nr. 1

ausgegeben am 2. Januar 1922

Der jährl. Abonnementspreis (12 Hefte) beträgt innerhalb Deutschlands 50 Mk.
Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Postanstalten.

Verlag von Georg Thieme in Leipzig.

Börner

Reichs - Medizinal - Kalender 1922

Herausgegeben von Geh. San.-Rat Prof. Dr. J. Schwalbe, Berlin

Taschenbuch in Ganzleinen gebunden, 4 Quartalshefte und 1 Beiheft

Preis 30 Mark

In Deutschland völlig zuzuschlagsfrei!

Das Taschenbuch erschien in der altbewährten Form, diesmal in einem **dauerhaften Leinenband**, nachdem der durch die Materialknappheit bedingte Ersatzleinenband der letztjährigen Ausgabe sich nicht bewährt hat. Durch Verwendung von **Dünn-druckpapier** ist der Umfang vermindert, so daß das Taschenbuch ohne Kürzung des Textes handlicher gestaltet wurde. **Öse mit Bleistift** ist angebracht.

Alle Aufsätze wurden sorgfältig durchgesehen und auf den neuesten Stand gebracht. In den Daten und Tabellen für den Praktiker sind die Angaben über Ernährung, gemäß ihrer durch die Zeitverhältnisse erhöhten Bedeutung, durch Professor Ad. Löwy, Berlin, neubearbeitet.

Die Bearbeitung der Übersicht über die wichtigsten Bade- und Kurorte hat Professor Winckler, Bad Nenndorf, übernommen, die Zusammenfassung der Heil- und Kuranstalten Sanitätsrat Woelm, Peterswaldau. Auch die Übersicht der Blinden- und Taubstummenanstalten konnte auf den neuesten Stand gehoben werden.

Für das Kalendarium ist **gutes, mit Tinte schreibfähiges** Papier verwendet worden, für jeden Tag eine volle Seite.

Verlag von Georg Thieme in Leipzig

Soeben erschienen:

Medizinische Psychologie

Ein Leitfaden für Studium und Praxis

Von

Priv.-Doz. Dr. Ernst Kretschmer, Tübingen

Mit 22 Abbildungen.

M. 39.—, Geb. M. 48.—.

Pathologische Physiologie

Ein Lehrbuch für Studierende und Ärzte

Abt. I: Die Funktionsstörungen des Herzens, der
Gefäße und des Blutes

Von

Geh.-Rat Prof. Dr. H. E. Hering, Köln

M. 19.50.

Theoretische und klinische Pharmakologie

Ein Lehrbuch für Studierende und Ärzte

Von

Prof. Dr. Franz Müller, Berlin

M. 34.—, geb. M. 40.50.

Die störenden Einflüsse auf das Eintreten und die Eindeutigkeit analytischer Reaktionen

Von

Dr. W. Stadlin, Basel (1921)

Steif broschiert M. 9.90.

Vorstehende Preise sind innerhalb Deutschlands zuschlagsfrei.

Monographien

über die

Zeugung beim Menschen

Von Dr. med. Hermann Rohleder

Spezialarzt für Sexualleiden in Leipzig.

Band I:

Normale, pathologische und künstliche Zeugung beim Menschen.

2. vermehrte und verbesserte Auflage.

M. 30.—, geb. M. 36.—.

Band II:

Die Zeugung unter Blutsverwandten.

M. 12.60, geb. M. 16.—.

Band III:

Die Funktionsstörungen der Zeugung beim Manne

(Samenflüsse, Impotenz, Sterilität).

M. 16.50, geb. M. 19.—.

Band IV:

Die libidinösen Funktionsstörungen der Zeugung beim Weibe.

M. 8.40, geb. M. 10.80.

Band V:

Die Zeugung bei Hermaphroditen, Kryptorchen, Mikrorchen und Kastraten.

M. 22.20, geb. M. 29.40.

Band VI:

Künstliche Zeugung und Anthropogenie (Menschwerdung)

M. 24.—, geb. M. 30.—.

Band VII (Ergänzungsband):

Die künstliche Zeugung (Befruchtung) im Tierreich.

M. 21.60, geb. M. 28.80.

Münchener med. Wochenschrift: Das ganze Buch ist eine hochinteressante und spannende wissenschaftliche Lektüre.

Klinisch-therapeutische Wochenschrift: Rohleder hat mit dem vorliegenden Werke geradezu erschöpfend ein Gebiet behandelt, das für die Ärzte ebenso wichtig ist, wie es ihnen unbekannt zu sein pflegt.

Folia urologica: Jeder, der sich für diese Fragen interessiert, und das sollten selbstverständlich in erster Linie alle Ärzte sein, sollte dieses neue Werk Rohleders „Die Zeugung unter Blutsverwandten“ genau durchstudieren.

Deutsche Mediz. Wochenschrift: Eine Fundgrube anregenden, durch eigene Forschung befruchteten und durch Kritik gewürzten Inhalts, aus welcher der Arzt viel Belehrung zu schöpfen vermag.

Correspondenzblatt der sächs. ärztlichen Bezirksvereine: Das interessante, gedankenreiche Buch beruht auf gründlicher Forschung und ist durchaus wissenschaftlich gehalten.

Deutsche Medizinische Wochenschrift

Herausgeber: Geh. San.-Rat Prof. Dr. **Julius Schwalbe**

Literaturberichte: Prof. Dr. **R. von den Velden**

Vereinsberichte: Ober-Stabsarzt Dr. **O. Strauß**

Vierteljährlich 30 Mark

Auslandspreis ist beim Verlag zu erfragen.

Die „Deutsche Medizinische Wochenschrift“ ist das vielseitigste und lehrreichste medizinische Fachblatt deutscher Sprache. Außer sorgfältig ausgewählten Aufsätzen hervorragender Kliniker, Krankenhausärzte und praktischer Ärzte sollen die mit großem Beifall aufgenommenen

spezialärztlichen Ratschläge für den Praktiker

aus der Feder allgemein anerkannter Fachgelehrter fortgesetzt werden. Es folgen zunächst die „Gynäkologischen Ratschläge“ von Prof. W. Liepmann (Berlin), die „Speziellen chirurgischen Ratschläge“ von Geheimrat Prof. Ledderhose (München), die „Psychiatrischen Ratschläge“ von Geheimrat Prof. Henneberg (Berlin). Die besonders wichtigen Aufsätze aus dem Gebiet der Inneren Medizin werden bearbeitet von:

Geheimrat **Minkowski** (Breslau) Stoffwechselkrankheiten — Geheimrat **Goldscheider** (Berlin) Lungenkrankheiten — Geheimrat **Fleiner** (Heidelberg) Magenkrankheiten — Geheimrat **L. Kuttner** (Berlin) Darmkrankheiten — Professor **Umber** (Berlin) Nierenkrankheiten — Professor **Morawitz** (Würzburg) Blutkrankheiten — Geheimrat **Hoche** (Freiburg) Nervenkrankheiten.

Als Ergänzung hierzu erscheinen Aufsatzreihen über

spezialärztliche diagnostische und therapeutische Technik.

Der Praktiker gewinnt damit allmählich ein für seine Bedürfnisse sehr geeignetes

Kompendium der gesamten spezialärztlichen Ausbildung.

Beiträge aus der Feder berufener Fachmänner werden regelmäßig veröffentlicht über den jetzigen Stand bedeutungsvoller wissenschaftlicher Probleme.

Als zuverlässiger Wegweiser durch die therapeutische Literatur dient eine

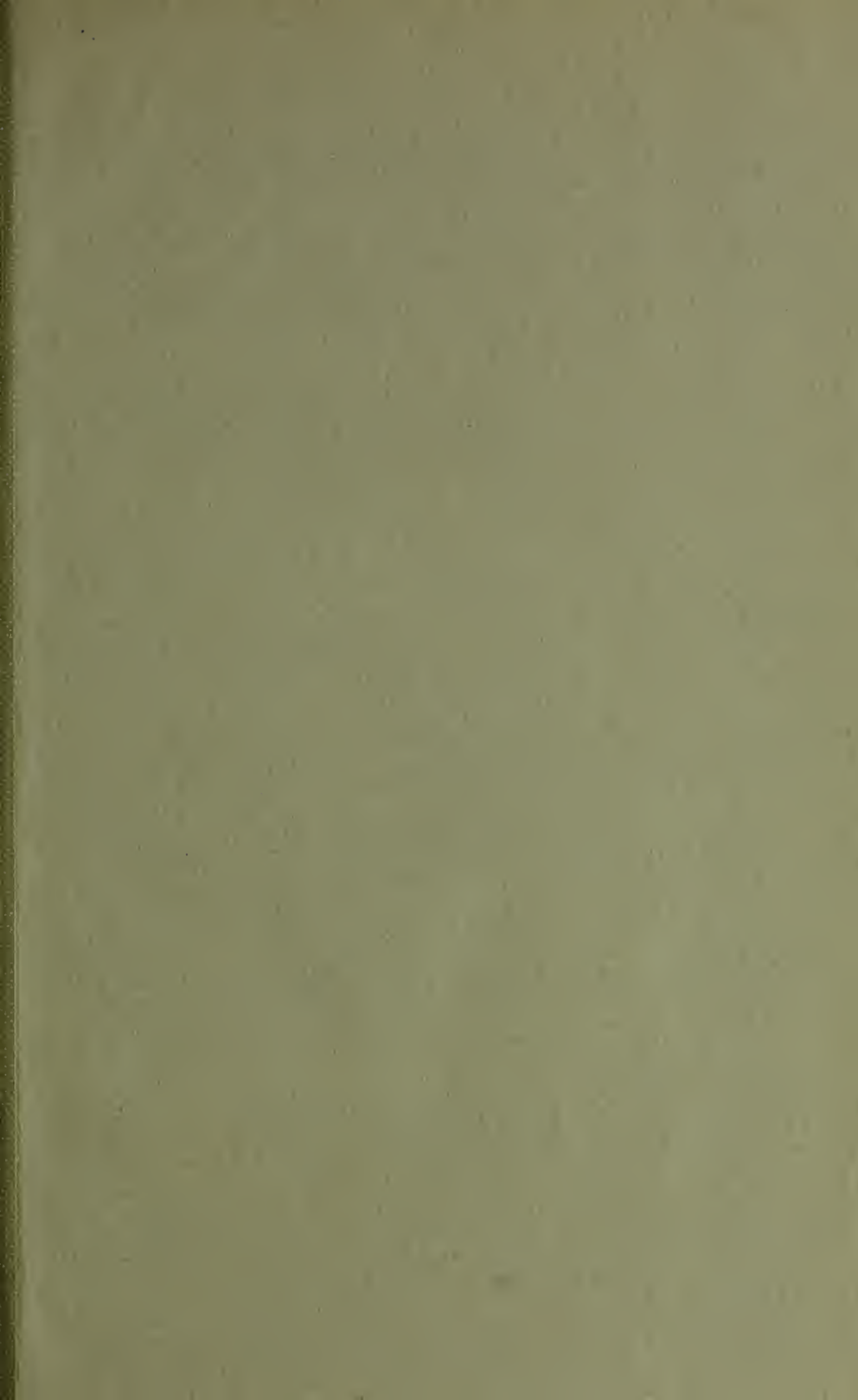
kritisch-therapeutische Rundschau.

Auch der sonstige reichhaltige Inhalt wird weiterhin eine sorgfältige Pflege erfahren. Es seien hiervon hervorgehoben:

Umfangreichste Literaturübersicht — Referate über bedeutendere Aufsätze aus der Literatur des gesamten Auslands — Standesangelegenheiten (ständiger Mitarbeiter: Geh. Sanitätsrat **S. Alexander**, Berlin) — Recht fragen aus der ärztlichen Praxis (ständiger Mitarbeiter: Oberreichsanwalt Dr. **Ebermayer**, Leipzig) — Öffentliches Gesundheitswesen — Soziale Medizin und Hygiene — Medizinalgesetzgebung — Technische Erfindungen — Berichte über Vereinsverhandlungen und Kongresse — Kleine Mitteilungen — Hochschulnachrichten — Auswärtige Briefe — Feuilletonartikel — Aufsätze aus der Geschichte der Medizin, Philosophie usw.

Probenummer unberechnet und portofrei.

Diesem Heft liegen zwei Prospekte aus dem Verlage von Gebr. Borntraeger in Berlin betr.: „**Morgan**, Die stofflichen Grundlagen der Vererbung“ und „**Baur und Goldschmidt**, Wandtafeln zur Vererbungslehre“ bei.





UNIVERSITY OF ILLINOIS-URBANA



3 0112 110950471