

248:3

9950

11

Library of the Museum
OF
COMPARATIVE ZOÖLOGY,

AT HARVARD COLLEGE, CAMBRIDGE, MASS.

Founded by private subscription, in 1861.



No. 303.

July 18. 1882 - Mar. 5. 1883.

ANNALES

DES

SCIENCES NATURELLES

SIXIÈME SÉRIE

ZOOLOGIE

ET

PALEONTOLOGIE

COMPRENANT

L'ANATOMIE, LA PHYSIOLOGIE, LA CLASSIFICATION
ET L'HISTOIRE NATURELLE DES ANIMAUX

PUBLIÉES SOUS LA DIRECTION DE

MM. H. ET ALPH. MILNE EDWARDS

TOME VI

1156755
1156755
1156755

PARIS

G. MASSON, ÉDITEUR

LIBRAIRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE DE PARIS

Boulevard Saint-Germain, en face de l'École de médecine

1877

1885

REPORT OF THE

COMMISSIONERS

OF THE

LAND OFFICE

FOR THE YEAR 1885

ALBANY
AND
SARATOGA
COUNTIES

11-4
990

ANNALES
DES
SCIENCES NATURELLES

SIXIÈME SÉRIE

ZOOLOGIE

ET

PALÉONTOLOGIE

PARIS. — IMPRIMERIE DE E. MARTINET, RUE MIGNON, 2

APPLICATION DE LA MÉTHODE GRAPHIQUE

A L'ÉTUDE

DU MÉCANISME DE LA DÉGLUTITION CHEZ LES MAMMIFÈRES ET LES OISEAUX

Par M. S. ARLOING.

INTRODUCTION.

Anatomistes, physiologistes et médecins ont apporté leur tribut à l'étude de la question que nous abordons.

Le mécanisme de la déglutition a donné lieu à un grand nombre d'écrits; mais, malgré tant d'efforts, il est loin d'être parfaitement connu.

A l'appui de cette assertion, nous citerons les divergences des auteurs sur plusieurs des actes de la déglutition, divergences qui se poursuivent jusque dans les plus récents travaux.

Cette question appelait donc de nouvelles études, nous les avons entreprises. Toutefois, éclairé par l'expérience de nos devanciers, nous avons voulu employer des procédés plus sûrs que ceux qu'ils avaient suivis, et qui, entre des mains incontestablement toutes très-habiles, avaient conduit à des résultats très-différents.

Avant d'exposer la méthode expérimentale que nous avons adoptée, racontons brièvement les phases diverses qu'a parcourues l'étude de la déglutition.

Tout d'abord c'est par l'anatomie et l'observation de soi-même que l'on chercha à expliquer le mécanisme de la déglutition. De la position et des attaches des muscles de la langue, du voile du palais, du pharynx et de l'œsophage, on concluait à l'action que ces muscles pouvaient exercer sur le bol alimentaire.

Ce procédé fut suivi par les anatomistes et les physiologistes

du siècle dernier : Bœcler (1705), Walther (1737), Albinus Sigfridius (*Historie musculorum*, 1734), Schulze (1737), Albinus Fridericus (*De deglutitione*, 1740), Boerhaave et Haller. Il fut adopté aussi par la plupart des physiologistes de la première moitié de ce siècle, à commencer par Sandifort, Bichat, Gerdy, Dzondi, Bidder, Bérard, etc., etc. Mais il était défectueux, parce qu'il laissait une trop large part aux considérations théoriques ainsi qu'à l'imagination des auteurs.

Il est vrai que l'expérimentation vint de bonne heure s'associer à l'anatomie pour corroborer ou modifier les raisonnements basés sur l'observation directe de la nature vivante. Haller parle déjà d'expériences entreprises par Ferrein (1741) sur la fermeture de la glotte pendant la déglutition. Mais, à part ce fait isolé, il faut arriver jusqu'à Magendie pour voir l'expérimentation prendre une large part dans la détermination du rôle de l'épiglotte, de la glotte, de l'œsophage, etc., pendant la déglutition. C'est encore par des vivisections que Longet, MM. Cl. Bernard, Wild, Chauveau, Schiff, Fiaux, s'attachèrent aussi à démontrer, soit le rôle des organes de la déglutition, soit la source nerveuse d'où ces organes tirent le principe de leur sensibilité et de leurs mouvements.

L'expérimentation prit une autre forme entre les mains de Maissiat et de Debrou. Opérant sur eux-mêmes, ces auteurs cherchèrent à se rendre compte de l'état des pressions qui règnent dans l'appareil naso-pharyngien (Maissiat), ou du mouvement des parois pharyngiennes (Debrou), par l'exploration des cavités nasales avec des appareils simples (*manomètre, stylet mobile*) dont les indications étaient visibles au dehors.

Depuis qu'elle s'était débarrassée du joug des raisonnements purement anatomiques, l'étude de la déglutition avait fait un grand pas. Elle gagna encore en accueillant les faits cliniques, sorte d'expériences préparées accidentellement sur l'Homme, observés par Mercklin, Th. Bonnet, Pelletan, Larrey, Percy, Reichel, Rudolphi, Louis, Kobelt, etc.

Jusqu'en 1861, les physiologistes employèrent seulement les moyens que nous venons d'indiquer pour démêler les phé-

nomènes de la déglutition. A cette date, M. Moura eut l'idée d'appliquer le laryngoscope à l'étude de la *déglutition pharyngienne*. Il fut suivi dans cette voie par M. Guimier et par M. Krishaber.

Au premier abord on pourrait croire que l'autolaryngoscopie dût permettre de découvrir tous les secrets de la déglutition. Malheureusement il n'en est rien. Le laryngoscope ne peut lever toutes les difficultés, parce que, pour voir dans la cavité pharyngienne déglutissant, il faut maintenir la bouche ouverte, et qu'il y a loin de la déglutition opérée dans ces conditions à la déglutition normale, qui entraîne toujours l'occlusion de la cavité buccale. Au surplus, la laryngoscopie ne donne que des renseignements limités. Si elle permet de suivre le trajet des bols colorés avec des produits dont la teinte laisse une trace durable sur les muqueuses, elle ne nous dit rien sur les pressions qui règnent dans les voies respiratoires et les premières voies digestives pendant les déglutitions, rien non plus sur la marche du bol alimentaire dans l'œsophage. Du reste, le promoteur de l'autolaryngoscopie a été obligé de déclarer, à la fin de l'un de ses mémoires, que la plus grande partie du mécanisme de la déglutition reste toujours en question.

En résumé, les procédés usités jusqu'à ce jour pour découvrir le mécanisme de la déglutition se sont montrés souvent insuffisants et n'ont donné que des résultats incertains. Nous étions donc autorisé à chercher un moyen d'étude qui n'aurait pas les inconvénients des précédents, et qui, de plus, fournirait des indications que les autres étaient incapables de donner. La méthode graphique nous a paru satisfaire à ces *desiderata*.

En effet, les actes nombreux, mécaniques ou physiques, qui, par leur enchaînement, constituent la déglutition, se passent dans des cavités où il est impossible de plonger le regard sans modifier les conditions de la fonction, et la plupart avec une rapidité presque vertigineuse qui laisse l'observateur dans une grande perplexité. La méthode graphique, qui permet d'apprécier les modifications qui se passent dans une cavité en explorant seulement son entrée, ou en portant sans inconvénient des

ampoules élastiques dans sa profondeur ; la méthode graphique, qui laisse une trace persistante des moindres phénomènes, qui permet de juger de la durée, de l'énergie, de la simultanéité ou de la succession d'actes associés, surmonte les difficultés de l'expérimentation et présente de grands avantages pour étudier la déglutition.

L'Homme a été un de nos sujets d'expérience ; mais comme il était impossible de procéder sur lui à toutes les explorations qui étaient nécessaires, force a été de recourir aux animaux.

Le Bœuf et le Chien reçurent nos appareils ; mais la timidité de ces espèces nous les fit abandonner pour le Cheval. Cet animal est d'ordinaire tellement indifférent qu'en face de l'expérimentateur et en dépit des plaies qu'il peut avoir et des appareils qui obstruent plus ou moins ses voies digestives, il mange et boit avec avidité, pourvu qu'il ait faim et soif et qu'on lui donne des aliments appétissants. Sans les qualités de ce sujet dont nous disposions facilement, il nous eût été certainement impossible de pousser nos recherches bien loin. Nous le recommanderons donc tout particulièrement aux personnes qui voudraient nous suivre ou contrôler nos résultats.

Quant aux appareils qui nous ont servi, nous en dirons fort peu de chose, attendu qu'ils n'offrent rien de particulier. L'enregistreur universel, avec un système de tambours à levier écrivant, formaient la partie *indicatrice* de notre instrumentation ; des ampoules élastiques montées sur des tiges rigides ou flexibles, ou même, dans quelques cas, de simples trocars introduits dans les cavités digestives ou respiratoires, en constituaient la partie *exploratrice*. Nous avons aussi enregistré la respiration avec le pneumographe primitif ou perfectionné de M. Marey (1).

(1) Les résultats que nous avons obtenus par l'application de cette méthode sur l'Homme et les animaux ont été résumés dans des notes insérées aux *Comptes rendus de l'Académie des sciences* (2 novembre 1874 et 24 mai 1875). A la même époque, M. Carlet eut aussi l'idée de se servir des appareils enregistreurs pour étudier la déglutition bucco-pharyngienne ; mais il expérimenta seulement sur lui-même, et se contenta d'enregistrer les pressions de la cavité buccale et les déplacements du larynx.

Pour compléter notre travail, nous y avons ajouté des expériences sur la déglutition des Oiseaux, faites selon des procédés analogues.

PREMIÈRE PARTIE.

MÉCANISME DE LA DÉGLUTITION CHEZ LES MAMMIFÈRES.

CHAPITRE PREMIER.

DIVISIONS DE LA DÉGLUTITION. — DÉGLUTITIONS ISOLÉES ET DÉGLUTITIONS ASSOCIÉES.

§ 1.

Dans le but de faciliter l'étude de la déglutition, les auteurs se sont attachés à la diviser en périodes ou temps distincts. La plupart, s'inspirant du trajet que suivent les aliments, ont divisé cette fonction en trois temps : 1° *temps buccal* ; 2° *temps pharyngien* ; 3° *temps œsophagien*.

Mais si presque tous les physiologistes sont d'accord sur le nombre des temps, ils sont loin de s'entendre sur les limites de chacun d'eux. Ainsi, dans le *premier temps*, Albinus, Gerdy, Maissiat, Bérard, Longet, Müller, etc., conduisent les aliments jusqu'à l'isthme du gosier, en avant du voile du palais, tandis que Haller, Magendie, Dzondi, Chaussier, Adelon, les conduisent au delà de cette cloison. Il est évident que, pour ces auteurs, le *deuxième temps* ne commence pas au même instant ; quant au moment où il se terminera pour faire place au *troisième*, on ne s'accorde pas davantage : les uns le faisant se terminer avec l'entrée des aliments dans l'œsophage ; les autres avec l'introduction de ceux-ci à une profondeur variable dans ce conduit.

En 1866, dans un mémoire *Sur l'acte de la déglutition*, M. Moura chercha à faire prévaloir une division en *deux temps*. Pour lui, cet acte ne commence qu'au moment où les organes destinés à opérer le transport du bol de la bouche à l'estomac se mettent en mouvement. Par conséquent, laissant de côté la préparation du bol sur le dos de la langue, il fait commencer

le *premier temps* à l'arrivée des aliments dans l'arrière-bouche, le *second* à l'entrée des aliments dans l'œsophage.

Cette division nous paraît préférable à l'ancienne. En effet, pourquoi considérer l'arrangement des aliments sur le dos de la langue comme un acte de la déglutition? A ce compte, la déglutition des boissons aurait un temps de moins que celle des solides. Nous savons bien que, dans quelques cas, la formation du bol est un temps préparatoire de la déglutition : ainsi il arrive que la mastication se suspende et que la langue, les joues procèdent au rassemblement des particules éparses dans la bouche avant la déglutition ; mais, le plus souvent, cette opération se fait sans suspension de la mastication. Nous croyons donc rationnel de regarder la formation du bol comme la fin de la mastication.

De plus, nous jugeons inutile de séparer le passage du bol à travers le fond de la bouche du passage à travers le pharynx. Il faut bien savoir que la vraie déglutition, celle qui s'accomplit fatalement dès qu'elle a commencé, pendant laquelle la respiration se modifie, ne débute réellement que lorsque le dos de la langue, fortement appliqué contre la voûte palatine, ne peut s'en détacher avant que le bol ait disparu dans l'œsophage. Or, dans ce moment, le fond de la bouche se confond avec le pharynx ; les aliments se trouvent à l'entrée d'une cavité bornée, en haut, par la voûte palatine et le velum staphylin ; en arrière, par la paroi postérieure du pharynx ; en bas, par le dos de la langue, la face supérieure de l'épiglotte et l'origine de l'œsophage, cavité qu'ils franchiront avec une très-grande rapidité.

En conséquence, nous diviserons la déglutition en deux temps seulement : un *premier*, ou *bucco-pharyngien*, caractérisé par l'ascension du larynx et le passage des aliments du fond de la bouche à l'entrée de l'œsophage ; un *second*, ou *temps œsophagien*, débutant avec la chute du larynx.

§ 2.

Jusqu'à ce jour, les physiologistes ont pris le soin de distinguer la *déglutition des solides* de la *déglutition des liquides* et

des boissons, et ils nous ont appris que ces deux sortes de déglutitions s'opéraient d'après des modes à peine différents.

Nous n'adoptons pas cette distinction, car nous prouverons plus loin que la déglutition de la salive ou d'une gorgée de liquide s'accomplit de la même manière que celle d'un bol de pain. Si donc le mécanisme de la déglutition présente des différences, celles-ci ne reposent pas sur l'état physique des bols, mais bien sur le mode d'après lequel les déglutitions succèdent les unes aux autres. Ces différences apparaissent lorsque les gorgées de boissons sont abondantes et se suivent pour ainsi dire sans interruption. En nous basant sur ce fait, nous décrivons des *déglutitions isolées* et des *déglutitions associées*, à la place des déglutitions de solides et des déglutitions de boissons.

Après ces détails préliminaires, entrons dans le cœur de notre sujet. Étudions les deux temps de la déglutition dans les principaux Mammifères terrestres.

CHAPITRE II.

PREMIER TEMPS, OU TEMPS BUCCO-PHARYNGIEN, DE LA DÉGLUTITION DES MAMMIFÈRES.

On sait ce que nous entendons par temps bucco-pharyngien. Nous ne nous arrêterons pas à justifier de nouveau notre division; bornons-nous à dire que nous examinerons cette première partie de la déglutition dans deux articles, comprenant, l'un le mécanisme des déglutitions isolées, l'autre le mécanisme des déglutitions associées.

§ 1. — Déglutitions isolées.

L'Homme et les animaux font des déglutitions isolées lorsqu'ils ingèrent des aliments solides ou demi-liquides, lorsqu'ils avalent la salive sécrétée pendant l'abstinence, et quand ils prennent des boissons gorgée par gorgée.

Dans ces trois circonstances, aliments, boissons ou salive rassemblés sur le dos de la langue, en avant de l'épiglotte, dans les points nettement déterminés par les examens laryn-

goscopiques, sont brusquement et rapidement entraînés à l'entrée de l'œsophage dès que l'excitation spéciale, qui devient le point de départ des réflexes de la déglutition, s'est fait sentir.

Nous n'avons pas l'intention d'insister sur la sensation particulière du besoin de déglutir ; nous nous occuperons immédiatement des *agents de la déglutition bucco-pharyngienne*. Quels sont ces agents dont l'influence fait disparaître le bol de la cavité bucco-pharyngienne ?

La plupart des physiologistes ne font intervenir que la contraction des muscles, c'est-à-dire un agent d'ordre mécanique. Maissiat, au contraire, expliqua la déglutition par l'intervention d'agents purement physiques. Pour lui, la contraction des muscles de l'appareil laryngo-pharyngien n'avait pas d'autre but que de produire un vide que les aliments venaient aussitôt remplir. Haller s'était montré moins exclusif, car il regardait les muscles de la langue, du pharynx, etc., comme des agents importants, et faisait jouer aussi un rôle notable à la dilatation de l'arrière-bouche, et, par conséquent, aux agents physiques. Récemment, M. Guinier a exposé une opinion qui, sans être très-nette, peut néanmoins se ranger à côté de celle de Haller.

Quant à nous, nous croyons que les agents mécaniques et physiques concourent à la déglutition. On connaîtra au fur et à mesure les motifs qui servent de base à notre opinion. Nous espérons prouver que si Maissiat a eu tort de se séparer trop nettement du plus grand nombre des physiologistes, il a mis en évidence des faits incontestablement vrais, et qu'en élaguant de sa théorie ce qu'elle contient d'excessif, on peut, avec elle, compléter heureusement les théories mécaniques.

Nous aurons donc à décrire des phénomènes mécaniques et des phénomènes physiques. Les premiers sont ou extérieurs (mouvements des mâchoires, déplacement du larynx, mouvements respiratoires), ou intérieurs (mouvements de la langue, du voile du palais, du pharynx, de la glotte et du diaphragme). Les seconds sont tous intérieurs ; ils consistent en des changements de pression qui s'établissent, soit dans l'appareil respiratoire, soit dans la cavité bucco-pharyngienne.

I. *Du mécanisme des déglutitions isolées bucco-pharyngiennes.* — Nos prédécesseurs nous ont appris que, pendant le premier temps de la déglutition, la mâchoire inférieure se maintient au contact de la supérieure; que la langue s'applique sur la voûte palatine, que le larynx se porte en haut et en avant en changeant légèrement de direction; que le voile du palais se soulève, que le pharynx se raccourcit et va pour ainsi dire au devant du bol; que la glotte se ferme, que l'épiglotte s'abaisse, et que les constricteurs, pressant le bol d'avant en arrière, poussent brusquement celui-ci vers le fond du pharynx.

Le début de tous ces actes réflexes est indiqué par l'ascension du larynx; la fin, par la chute de cet organe, par une certaine aspiration qui se fait sentir jusqu'à l'orifice des fosses nasales, le repos de la langue, la liberté des mâchoires; en un mot, par le retour de toutes les pièces de l'appareil pharyngo-laryngien à leur position primitive.

Tels seraient, brièvement énumérés, les actes qui se superposent ou se succèdent dans le premier temps de la déglutition. Nous allons les examiner en particulier, tout en glissant rapidement sur ceux qui ne soulèvent aucune contestation entre physiologistes, et en insistant davantage sur ceux qui laissent encore un champ libre à la discussion ou qui n'avaient pas été signalés avant nos recherches.

A. *Du rapprochement des mâchoires.* — Tous les auteurs ont signalé le rapprochement des mâchoires comme l'acte initial de la déglutition. Son but est de fixer le maxillaire, qui doit offrir un point d'appui immobile aux muscles éleveurs du larynx, génio-hyoïdiens, mylo-hyoïdiens et digastriques, et de permettre à la langue de s'appliquer avec facilité contre la voûte palatine. Il ne faut pas croire, ainsi que certaines théories physiques tendraient à le faire admettre, que le rapprochement des mâchoires est destiné à parfaire l'occlusion de la bouche, car la déglutition s'accomplit très-bien en dépit de l'écartement des lèvres et même des mâchoires. La difficulté à déglutir est d'autant plus grande, que l'écartement des mâchoires est plus considérable et le maxillaire plus mobile. Si le maxillaire est

peu écarté, et surtout s'il est maintenu en situation fixe (conditions réalisées par l'introduction entre les incisives d'un corps résistant, tel qu'un crayon ou le manche d'un canif), on réussit à avaler à peu près aussi bien que dans les conditions normales. Durant cette petite expérience, on sent très-bien que la difficulté que l'on éprouve à déglutir provient d'une certaine gêne à étaler la langue sur la voûte palatine. Il est évident que l'élévation et l'immobilisation de la mâchoire inférieure font disparaître cette difficulté.

M. Colin pense que le rapprochement des mâchoires et l'arrêt de la mastication appartiennent seulement aux animaux qui, ainsi que les carnivores, avalent de gros morceaux et en une seule fois tout ce qu'ils ont dans la bouche. Nous nous sommes assuré, par l'expérimentation, que l'arrêt de la mastication avait lieu aussi chez le Cheval.

En plaçant une ampoule élastique entre le masséter et la peau de la joue, une autre sous la gorge, pour enregistrer la

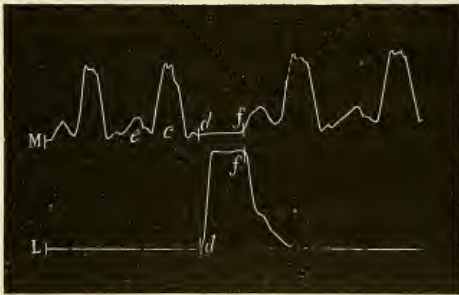


FIG. 1. — Montrant les rapports d'une déglutition isolée avec la mastication : M, tracé des mouvements de mastication ; L, tracé de l'ascension du larynx au début d'une déglutition (Cheval).

mastication et les déplacements du larynx, on obtient les tracés ci-joints (fig. 1) :

M nous donne les mouvements de mastication indiqués par deux accidents : l'un (*e*) produit par l'écartement des mâchoires ; l'autre (*c*) par la contraction du masséter.

L est le graphique fourni par l'ampoule sous-laryngienne, sur lequel on voit la courbe *df* indiquant l'ascension et la chute du larynx. Or, en comparant ces deux tracés, on s'aperçoit que la pression dans l'ampoule massétélerine reste à peu près uniformément à son minimum pendant toute la durée (*df*) de la déglutition bucco-pharyngienne. D'où l'on peut conclure : 1° que la mastication se suspend, chez les Herbivores, pendant le premier

temps des déglutitions isolées; 2° que la mâchoire inférieure est rapprochée de la supérieure par l'élasticité et la tonicité du muscle masséter et des autres muscles rapprocheurs. Le muscle temporal, exploré de la même manière, nous a donné des résultats semblables.

Si les bols sont peu volumineux, les masséters se contractent pendant la déglutition. Nous avons constaté ce fait sur les animaux, et il suffit de s'observer soi-même, d'appliquer attentivement la main sur la joue ou la tempe au moment d'une déglutition pour le vérifier. On comprendra aisément cette différence, si l'on songe que les muscles qui agissent dans la déglutition bucco-pharyngienne doivent trouver sur la mâchoire inférieure un point d'appui d'autant plus solide, qu'ils éprouvent plus de difficulté à remplir leur rôle, c'est-à-dire à entraîner les parcelles alimentaires.

B. *Ascension du larynx*. — La translation du larynx de bas en haut et de haut en bas est une des manifestations extérieures les plus frappantes de la déglutition. On ne saurait être en désaccord sur son existence; mais il n'en est pas de même sur l'instant où elle s'accomplit.

Pour les auteurs classiques, l'ascension du larynx est un phénomène qui coïncide avec le début du deuxième temps. « Les mâchoires étant fixées, dit Haller, les digastriques, les génio-hyoïdiens et les génio-glosses *tirent le larynx en haut* et le renversent. » C'est donc immédiatement après la fermeture de la bouche que Haller place l'ascension du larynx. Magendie a professé cette opinion, car on lit dans sa *Physiologie* la description suivante : « Le bol alimentaire n'a pas plutôt touché le pharynx que tout entre en mouvement : d'abord le pharynx se contracte.....; d'un autre côté, *et toujours dans le même instant, la base de la langue, l'os hyoïde, le larynx, sont élevés et portés en avant* ». Pour Gerdy, Dzondi, Maissiat et Longet, le soulèvement de l'hyoïde, de la base de la langue et du larynx est simultané avec la contraction des muscles du voile du palais et du pharynx.

M. Carlet pense au contraire que l'ascension du larynx ne

s'accomplit pas au début de la déglutition. « Tout au début de la déglutition, dit-il dans une note récente (1), avant que le larynx ait commencé son mouvement ascensionnel et même que le bol alimentaire ait cheminé dans la cavité buccale, un abaissement de pression a lieu dans la cavité pharyngienne. »

Nous ne pouvons pas nous ranger à cette opinion. En effet, l'abaissement de pression dont parle M. Carlet ne se conçoit que par un déplacement du voile du palais ou un agrandissement du pharynx, dont les muscles viennent se fixer sur le larynx. Par conséquent, la plus petite modification de l'appareil pharyngien se fera sentir sur le larynx. De plus, comme la diminution de pression dont parle M. Carlet ne peut se produire qu'à la condition que le pharynx soit isolé de la partie antérieure de la bouche, il faut pour cela que la langue s'applique contre la voûte palatine. Or, ce mouvement étant produit par des muscles qui élèvent l'hyoïde, ceux-ci élèveront forcément le larynx.

Outre ces considérations purement théoriques, nous alléguons les graphiques des mouvements du larynx et des pressions intrabuccales.

Il ne faut pas oublier qu'il y a deux périodes dans le déplacement du larynx : 1° ascension lente et insignifiante de tout l'appareil laryngien coïncidant avec l'application de la langue sur le plafond de la bouche ; 2° introduction brusque du larynx dans la fourche hyoïdienne coïncidant avec le début de la déglutition du bol. Ce dernier mouvement est le seul qu'il importe de considérer en ce moment.

Cela étant établi, si l'on applique sous la gorge une ampoule de caoutchouc à parois assez épaisses pour qu'elle se maintienne toujours au contact de la région laryngienne, et si l'on introduit une autre ampoule dans le fond de la bouche, aussi loin que

(1) La communication de M. Carlet est parvenue à l'Académie des sciences le même jour que notre première note. Voy. *Comptes rendus de l'Académie des sciences*, 2 novembre 1874, *Sur le mécanisme de la déglutition* (Carlet), et *Application de la méthode graphique à l'étude de quelques points de la déglutition* (Arloing).

possible, sans provoquer toutefois des efforts de vomissement, on obtient des tracés comme ceux-ci (fig. 2) :

B indique les pressions que subit l'ampoule à l'intérieur de la bouche ; L, les mouvements du thyroïde. En examinant ces deux tracés, on constate que l'ampoule qui représente le bol commence à être comprimée par la langue, en *c* ; cette compression atteint brusquement son maximum, et c'est à l'instant où elle y arrive que l'on voit se produire une première diminution de pression (*a*) dans la bouche, et la brusque ascension du larynx (*a'*). Nous en concluons donc que l'ascension du larynx commence en même temps que le déplacement du voile du palais, alors que la langue est fortement appliquée contre cette cloison et la voûte palatine.

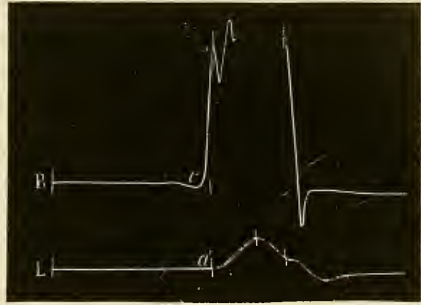


FIG. 2. — Montrant les rapports des changements de la pression intra-buccale B avec le déplacement du larynx L (Homme).

Ultimeurement, nous entourerons nos conclusions de preuves plus nombreuses (voy. *Pression dans l'isthme du gosier et les cavités nasales*). Ici nous tenons simplement à bien préciser l'instant où s'opère le déplacement du larynx, car cet acte devient la clé de la déglutition tout entière. Nous craignons que notre désaccord avec M. Carlet ne provienne de l'intervention de la respiration dans son tracé de la pression intrapharyngienne. On ne peut réussir à se débarrasser de l'influence de la respiration qu'en expérimentant sur les animaux.

C. *Rôle de la langue, du voile du palais et de l'isthme du gosier.* — Lorsque la langue s'est étalée sur le palais, le bol est séparé de la partie antérieure de la bouche et situé à l'entrée d'une gouttière aplatie, limitée en arrière par le palais et le velum staphylin, en bas par l'isthme du gosier, en avant par la langue. Le bol doit parcourir cette gouttière qui, au moment décisif, s'allonge en arrière jusqu'à l'origine de l'œsophage. Ce

moment est celui de la véritable intervention de la langue, du voile du palais et de l'isthme. Quelle est la part qui revient à chacun de ces organes ?

Tout le monde admet que la langue se gonfle, s'applique d'avant en arrière sur la voûte palatine et comprime le bol. Mais on est loin de s'entendre sur le rôle du voile. Les physiologistes, sur ce point, se partagent en trois camps : les uns, avec Albinus, Haller, Sandifort, Gerdy, Dzondi, Müller, etc., pensent que le voile se tend et s'abaisse sous l'influence de ses piliers, presse le bol contre la langue et le projette dans le fond du pharynx. Une imposante majorité, ayant à sa tête Valsalva, Boerhaave, Bichat, Magendie, Chaussier, Maissiat, Debrou, admet l'élévation primitive et active du voile, qui ainsi prolongerait la voûte palatine jusqu'à la paroi postérieure du pharynx. Viennent maintenant les physiologistes qui professent une opinion en quelque sorte éclectique, tels que Bérard, Longet, Oré et ceux qui, tout en admettant le soulèvement du voile, croient, à l'exemple de Brachet, à un soulèvement passif dont l'agent serait le bol alimentaire.

Quant à l'isthme du gosier, son rôle doit changer singulièrement, selon le jeu que l'on attribue au voile du palais. Si l'on admet le soulèvement primitif du voile, l'isthme doit primitivement s'agrandir, puis se resserrer sur le bol et en arrière du bol. Si l'on pense, avec Gerdy, Dzondi, que le voile, tendu par ses piliers qui se rapprochent, s'abaisse sur le bol, l'isthme doit se fermer et interrompre toute communication entre la bouche et le pharynx. Cette disposition de l'isthme plaide fort peu, on le devine, en faveur de la théorie de l'abaissement.

Pour trouver la vérité au milieu de ces idées contradictoires, il vaut mieux supprimer toute discussion et s'adresser tout de suite à l'expérimentation.

On sait déjà que Maissiat, en fixant un petit manomètre dans une narine, que Debrou et Menière, en introduisant un stylet sur le plancher des cavités nasales, ont observé le soulèvement du voile du palais au début de la déglutition. Les cas cliniques de Bidder, Kobelt, Maisonneuve, ont permis de

constater ce fait *de visu*. Nous avons cherché à étudier plus complètement le phénomène en explorant simultanément avec des appareils graphiques le fond de la bouche et l'entrée des cavités nasales de l'*Homme*, la base de la langue et le voile, les cavités nasales et la partie supérieure du pharynx du *Cheval*, en plaçant les sujets dans des conditions presque physiologiques.

En se reportant au tracé B (fig. 2), on voit que l'ampoule placée dans la bouche de l'Homme est constamment pressée de *c* en *f*, c'est-à-dire depuis l'application de la langue sur le palais jusqu'à la chute du larynx; mais la pression qu'elle supporte éprouve plusieurs diminutions, dont la principale se produit en *d*. Celle-ci est due au soulèvement du voile du palais. On peut le démontrer en prenant en même temps un tracé des pressions intrabuccales et un tracé de la pression des cavités nasales. Nous

enregistrons cette dernière au moyen d'un nez de plomb dont les bords flexibles se mourent exactement sur la lèvre supérieure, les joues et la racine du nez, et dont la cavité communique avec un tambour à levier. Par ce moyen on obtient les graphiques de la figure 3.

La courbe B, fournie par une ampoule élastique engagée dans la bouche (1), indique que le bol commence par être comprimé énergiquement (de

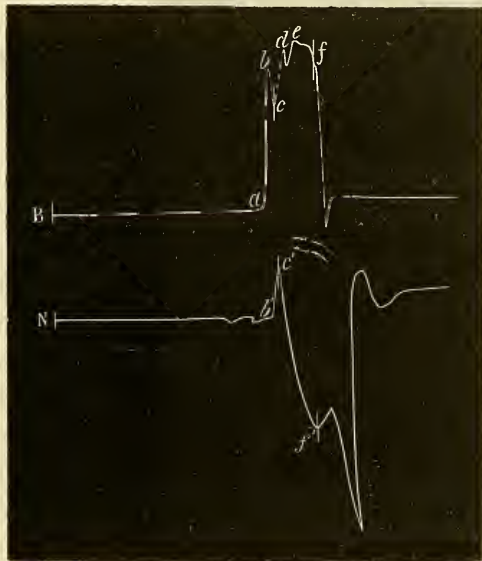


FIG. 3. — B, pression dans la bouche; N, pression dans les cavités nasales pendant la déglutition (Homme).

(1) L'ampoule élastique est préférable au tube rigide introduit au fond de la bouche, attendu que ce tube non dépressible ne peut donner que les pressions négatives.

a à *b*); qu'à ce moment une diminution de pression (*bc*) s'établit au-dessous de lui, puis qu'il subit une série de com-

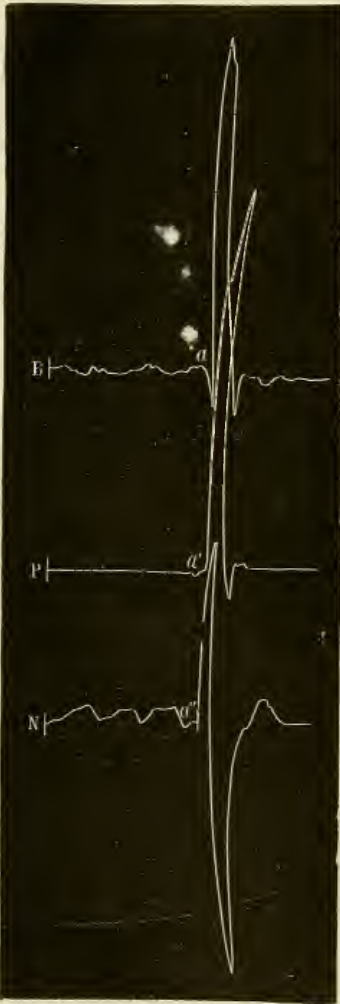


FIG. 4. — Indiquant les relations qui existent entre les changements de pression dans l'isthme du gosier, B; dans le pharynx, P; dans les cavités nasales, N (Cheval).

pressions et d'aspirations (*d*, *e*) jusqu'en *f*, où survient le relâchement de la région. Si on la compare à la courbe de la pression dans les cavités nasales N, on s'aperçoit que la pression s'élève dans les narines (*b'c'*) pendant qu'elle baisse au fond de la bouche (*bc*), puis qu'elle diminue (*c'f'*) pendant qu'elle monte, tout en éprouvant des oscillations, à l'intérieur de la bouche (*cf*).

Nous avons mesuré les changements de la pression des cavités nasales. Pour cela, nous avons fait communiquer la cavité de notre nez de plomb avec un manomètre enregistreur, c'est-à-dire que nous avons reproduit avec quelques perfectionnements l'expérience de Maissiat. En opérant ainsi, nous avons observé que l'augmentation de la pression faisait équilibre à 1 ou 2 millimètres de mercure, et la diminution à 8 ou 9 millimètres.

En expérimentant sur le *Cheval*, nous avons obtenu les graphiques de la figure 4 : B répond à une ampoule élastique, montée

jusque sur la face postérieure du voile du palais. N indique la pression des cavités nasales, grâce à un tube métallique implanté sur le méat supérieur et mis en communication avec un tambour à levier. En étudiant ces trois courbes on voit : 1° qu'en *a* la pression s'abaisse légèrement en avant du voile, et qu'au même instant elle s'élève en arrière de cette même cloison (*a'*) et dans les cavités nasales (*a''*); 2° qu'à la suite de cette dépression, l'ampoule de l'isthme et celle du pharynx sont vivement comprimées, tandis que la pression baisse dans les cavités nasales.

Nous croyons pouvoir conclure de ces résultats : 1° que le voile du palais se soulève pendant que la langue presse les aliments contre la voûte palatine, et qu'en se soulevant pour aller à la rencontre du pharynx, il détermine au devant du bol une sorte d'aspiration qui doit contribuer à faire glisser celui-ci vers l'œsophage; 2° que le voile, toujours soulevé, est ramené en avant et en bas par la contraction des parois pharyngiennes, et qu'en s'opposant à la langue, qui se vousse de plus en plus, il force le bol à prendre le chemin de l'arrière-bouche.

Dans cette interprétation de nos tracés, nous nous trouvons d'accord avec M. Carlet, car ce physiologiste admet également l'existence d'une aspiration produite par le soulèvement du voile. Nous nous trouvons d'accord aussi avec M. Moura et avec M. Fiaux (1). Ce dernier a vu directement sur le Chien, par l'ablation des sus-nasaux, le voile se soulever, faire gros dos et fermer la cavité naso-pharyngienne.

Il nous paraît donc démontré, par les raisonnements anatomiques, les examens laryngoscopiques, les faits cliniques et l'expérimentation, que le voile du palais se soulève au début de la déglutition et ferme l'espace compris entre la voûte osseuse palatine et la paroi spinale du pharynx. Reste à savoir s'il se soulève activement ou passivement. Pour nous, le voile est soulevé activement, car il change de position, quels que soient

(1) *Thèses de la Faculté de médecine de Paris*, août 1875.

le volume et la consistance du bol. De plus, si le soulèvement était passif, notre ampoule qui représente le bol devrait être constamment comprimée. Or, il y a un instant où cette ampoule accuse une diminution de pression. Comment cette diminution pourrait-elle se produire, si le voile ne quittait pas la surface du bol ?

Le voile est donc soulevé par les muscles péristaphylins internes, tendus par les péristaphylins externes, aidés par les pharyngo-staphylins ou muscles des piliers postérieurs, dont la contraction élève en même temps le pharynx.

Cette manière d'envisager le rôle du *velum staphylinum* diffère complètement de l'opinion d'Albinus et de Gerdy. Elle réfute du même coup la théorie de l'abaissement primitif du voile et la théorie dite *du rideau*, dans laquelle les piliers, se contractant, marcheraient à la rencontre l'un de l'autre, de manière à ne laisser entre la bouche et le pharynx qu'une fente de plus en plus étroite et à la fin linéaire.

Le soulèvement du voile du palais, très-court dans la déglutition, peut être prolongé ou provoqué à volonté et rendre des services à la thérapeutique (douches de Weber, douches de Politzer). Dans tous les cas, le mécanisme est le même.

Il résulte de ce qui précède, qu'à un moment donné, le pharynx est divisé plus ou moins obliquement selon les espèces, en deux parties : l'une, supérieure ou nasale, qui habituellement s'agrandit peu à peu de haut en bas pendant que la déglutition pharyngienne s'accomplit ; l'autre, inférieure, qui diminue dans le même sens.

Ces phénomènes modifient l'isthme du gosier. En effet, lorsque le voile est au repos, l'isthme est limité en haut par le bord inférieur de la cloison staphyline, sur les côtés, par l'espace compris entre les piliers antérieurs et postérieurs. Lorsque le voile se soulève, il oscille autour de son bord supérieur, et sa face inférieure, devenant horizontale ou fortement oblique, convertit l'isthme en un canal dont il forme la voûte et dont les piliers constituent les parois latérales. C'est dans ce canal nouveau et temporaire que s'engage le bol. Il y est énergiquement

comprimé entre le voile, tendu par les péristaphylins externes et les piliers postérieurs, et la base de la langue qui est attirée en arrière et en haut par les piliers antérieurs (muscles glosso-staphylins), dont l'insertion fixe est sur le voile préalablement relevé.

On voit donc que l'isthme du gosier se transforme, qu'il s'efface en quelque sorte pour faire partie du canal bucco-pharyngo-staphylin dans lequel cheminent les aliments. Aussi est-ce une raison de plus pour que nous rejetions la séparation que plusieurs auteurs voulurent établir entre le passage du bol à travers le fond de la bouche et le passage à travers l'isthme du gosier.

La méthode graphique nous a livré les faits que nous venons d'exposer sur le rôle de la langue, du voile et de l'isthme du gosier. Elle a tranché l'indécision dans laquelle nous nous trouvions en face de la plupart des opinions dissidentes des physiologistes. Mais quelques opinions particulières ont échappé jusqu'à présent à notre examen. Telle est celle de Maissiat, qui veut que le bol, élevé au-dessus du pharynx par l'action combinée de la base de la langue et du voile, tombe dans l'arrière-bouche par le fait du vide qui s'y produit. Nous verrons bientôt ce qu'il faut penser de la théorie de Maissiat.

Telle est encore l'hypothèse de M. Moura dans laquelle l'auteur admet bien le soulèvement du voile, mais prétend que le bol n'est pas habituellement comprimé par la langue contre le voile. Celui-ci passerait dans le pharynx parce que la base de la langue agirait sur lui à la manière d'un piston.

Nous nous inscrivons contre cette hypothèse, attendu que M. Moura est à peu près la seule personne qui ait pu avaler des bols imprégnés d'encre sans se noircir la face antérieure du voile du palais, et que sur les animaux, chez lesquels la déglutition est absolument dépourvue d'artifice, les ampoules que l'on place entre la base de la langue et la face antérieure du voile sont toujours très-fortement aplaties (voy. fig. 4).

Devrons-nous admettre encore avec M. Moura que le voile du palais est plus ou moins utile à la déglutition suivant les

espèces : par exemple, qu'il soit indispensable à l'Homme, indifférent au Chien ? Non. De ce qu'un Chien sans voile ni piliers parvient quelquefois à déglutir seulement avec *un peu de difficulté* les gros morceaux sans que *ni aliments, ni boissons reviennent par les fosses nasales* (1), faut-il conclure à l'inutilité du voile ? S'il en était ainsi, nous pourrions répondre qu'il est également inutile à l'Homme, puisqu'il est notoire que par suite de l'habitude et de l'éducation des organes, des personnes mangent assez facilement avec de larges perforations du voile du palais, sans que les aliments ou les liquides sortent par le nez. D'ailleurs, si le voile du palais est utile à l'Homme, chez qui il est réduit à de minimales dimensions, il nous paraît juste de proclamer son utilité dans les espèces où il présente plus d'étendue, comme dans l'espèce canine.

Le voile du palais de l'Homme est pourvu d'un appendice médian, la *luette*, sur le rôle duquel on a émis des idées fort différentes. Quelques physiologistes sont allés jusqu'à attribuer à la luette une sorte d'intelligence qui lui permettrait d'apprécier le degré de mastication nécessaire pour une bonne déglutition.

Nous ne supposons pas que la luette doive jouer un rôle spécial dans la déglutition. S'il en était autrement, elle existerait chez tous les grands Mammifères terrestres, dont la déglutition s'opère d'après le même mécanisme que chez l'Homme. Peut-être que le rôle de la luette pourrait se déduire de la nature de cet organe ? Si l'on compare le voile du palais de l'Homme à celui des Carnassiers, des Solipèdes et des Ruminants, on s'aperçoit que la luette est le reste d'une double échancrure faite dans la partie inférieure du voile ; elle répète, sur les parties molles qui concourent à séparer les voies digestives des voies respiratoires, l'épine nasale qui existe sur les parties osseuses. Que faudrait-il faire pour convertir le voile du palais de l'Homme en un voile de palais du Chien ? Simplement en étendre les parties latérales jusqu'au sommet de la luette. La luette est donc bien le reste d'un organe légèrement atrophié,

(1) *Mémoire sur l'acte de la déglutition*, p. 13.

et comme tel, elle doit remplir les mêmes usages que l'organe tout entier. Elle concourra donc, dans la mesure du possible, à séparer l'arrière-bouche de la cavité naso-pharyngienne.

D. *Pharynx*. — Le rôle du pharynx comme agent mécanique de propulsion du bol avait été très-bien décrit déjà par les Albinus, Hewermann, Haller, Sandifort. Magendie, et surtout Gerdy et Dzondi ont ajouté aux descriptions de leurs devanciers quelques détails importants admis à peu près par tous les physiologistes.

Dès que le voile du palais se soulève, on sait que le pharynx se raccourcit sous l'influence des muscles releveurs du larynx, les *génio-hyoïdiens*, *mylo-hyoïdiens*, *stylo-hyoïdiens*, *hyo-thyroïdiens*, auxquels il faut ajouter une paire de muscles propres du pharynx, les *stylo-pharyngiens*. Dans ce premier mouvement, le pharynx va en quelque sorte au-devant du bol, le reçoit, puis l'entraîne par l'action non interrompue des constricteurs. D'après Gerdy, « ceux-ci se contractent, embrassent le voile par sa face supérieure et son bord libre, puis le compriment de haut en bas, et l'entraînent dans ce dernier sens avec le bol qui est au-dessous. Dans ce mouvement, le pharynx tend à avaler le voile, et l'avalerait si celui-ci n'était solidement fixé à la voûte osseuse. »

Cette interprétation du rôle mécanique du pharynx, tirée principalement de l'anatomie et de l'observation de soi-même, fut acceptée par quelques-uns, vivement critiquée par d'autres. Pour notre compte, nous la trouvons exacte. En effet, les ampoules que nous avons introduites sur les animaux, entre la face postérieure du voile et la paroi spinale du pharynx, en passant à travers les cavités nasales, ont toujours été vivement comprimées pendant la déglutition; preuve que le pharynx se contracte sur le voile. De plus, nous eûmes plus d'une fois à souffrir de sa tendance à avaler le voile avec les aliments, car quelques-unes de nos ampoules furent arrachées de leur sonde et entraînées dans l'œsophage. En face de ces contre-temps de l'expérimentation, on devine ce qu'il adviendrait du voile s'il n'était pas plus solidement fixé que nos ampoules.

Mais est-ce là tout le rôle du pharynx dans la déglutition ? La contraction de ses muscles est-elle l'unique force qui fasse glisser le bol vers l'œsophage ?

Haller admet une dilatation du pharynx au deuxième temps : « Les mêmes causes qui élèvent le larynx, écrivait Haller, ne peuvent pas ne pas tirer aussi le pharynx en haut ; or, tiré en haut, il se dilate, d'autant plus que le larynx, éloigné des vertèbres et porté en avant, augmente cet espace, dont une dimension est la distance des vertèbres du cou à la paroi antérieure du pharynx, et encore la langue avec sa racine, étant portée un peu en avant, augmente la cavité du pharynx (1). »

Et plus loin :

« Les ptérygo-pharyngiens, et de concert les buccinateurs, les mylo-pharyngiens et les glosso-pharyngiens, appliquent le pharynx contre la langue qui résiste, en même temps qu'un sac rendu plus ample attend le bol derrière le larynx. »

Cette assertion du célèbre Haller ne paraît pas avoir beaucoup frappé les physiologistes qui vinrent immédiatement après lui, car elle ne fut reprise qu'en 1838 par Maissiat, qui en a exagéré l'importance (2). « Une conséquence évidente du transport en avant de l'os hyoïde et du larynx, dit Maissiat, c'est l'ampliation du pharynx derrière eux : il devra donc s'y faire ventouse. » Pourvu qu'il ne puisse être satisfait à cette ventouse que par le haut, où est le bol, l'auteur s'explique la déglutition pharyngienne : « Ainsi l'atmosphère me suffit, ajoute-t-il, et je ne puis accepter plus grande force, force active de contraction des piliers postérieurs du voile. »

Telles sont les paroles de Maissiat. Pour lui, on le voit, la descente du bol dans le pharynx est la conséquence physique de la dilatation de cet organe.

En 1865, M. Guinier, s'exerçant à déglutir un bol captif, s'aperçut : 1° que la déglutition du bol n'était complète qu'à la condition « d'emmagasiner préalablement une longueur assez grande de lien dans la bouche » ; et 2° que « quelque

(1) *Éléments de physiologie*, t. IV, p. 90.

(2) *Thèse de médecine*. Paris, 1838.

promptitude avec laquelle il retirait ce bol alimentaire solide et captif, il était déjà profondément engagé à plus d'un décimètre dans l'œsophage (1). » M. Guinier conclut de ces faits, qu'au moment de la déglutition, l'œsophage s'entr'ouvre, agit sur le bol alimentaire à la manière d'une ventouse et l'aspire brusquement de façon à l'entraîner instantanément jusqu'à une certaine profondeur.

Cette courte analyse suffit pour démontrer que M. Guinier partage à peu près l'opinion de Maissiat. Aussi se trompe-t-il quand il croit « que cet acte d'aspiration de l'œsophage agissant sur le bol à la manière d'une ventouse, dans l'acte normal de la déglutition, n'a été signalé par aucun physiologiste (2). »

La dilatation d'un point du pharynx, ou l'influence qu'elle peut exercer sur le bol a été combattue par Debrou, Bérard, Longet, Moura. Pourtant cette dilatation existe et son influence est réelle. Nous avons mis l'une et l'autre en évidence par le procédé suivant.

Après avoir pratiqué sur le Cheval une œsophagotomie au lieu d'élection, on introduit de bas en haut, dans l'œsophage, une sonde assez rigide munie à son extrémité supérieure d'un doigt de gant moyennement distendu par des fragments d'éponge. On s'arrête quand on sent la résistance considérable qu'opposent à la sonde les piliers postérieurs du voile du palais, qui viennent se réunir en arcade au-dessus de l'entrée de l'œsophage.

Lorsque l'ampoule est placée dans de bonnes conditions, elle fournit à chaque déglutition un tracé semblable à celui que l'on voit en O (fig. 5). Ici l'animal mâche de l'avoine; aussi les mouvements de mastication se traduisent-ils par les courbes *m*, *m*. En *d*, survient une déglutition; le tracé s'abaisse brusquement au-dessous du zéro, puis remonte assez rapidement au niveau primitif, qu'il dépasse même beaucoup, pour revenir enfin au zéro où l'on voit réapparaître les mouvements de mastication *m'*, *m'*.

(1) Voy. *Gazette hebdomadaire*, 1865, p. 436.

(2) Guinier, *Étude sur le gargarisme laryngien*, p. 73. Montpellier, 1868

Il est donc évident, d'après ce tracé, qu'une ampoule située au fond du pharynx, à l'entrée de l'œsophage, se trouve tout à coup au milieu d'une cavité dont les parois cessent de la comprimer, c'est-à-dire au milieu d'une cavité qui s'agrandit.

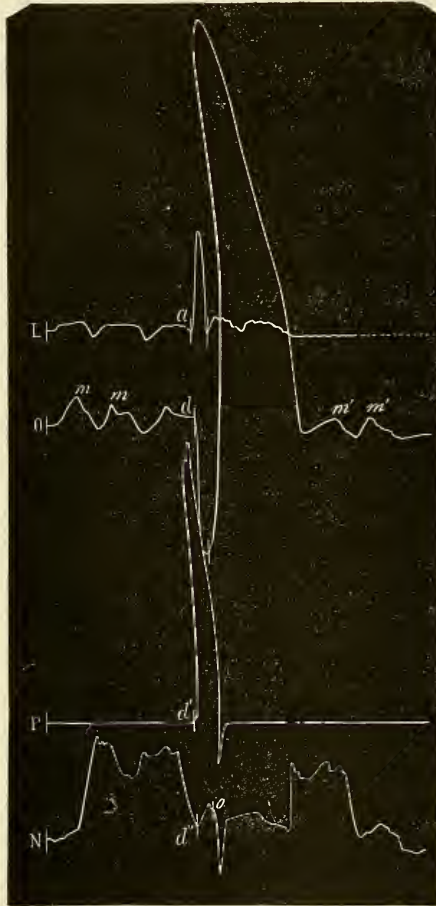


FIG. 5. — Montrant les rapports entre les mouvements du larynx L, et les pressions à l'entrée de l'œsophage O; † dans la partie moyenne du pharynx P; dans les cavités nasales N (Cheval).

Si l'on compare le tracé O aux tracés L, P et N (fig. 5), qui ont été pris en même temps, on constate que la dilatation du pharynx (d) débute avec l'ascension du larynx (a), le soulèvement du voile du palais (d') et le refoulement de l'air dans les cavités nasales (d''). D'où l'on peut conclure : 1° que l'aspiration pharyngienne (d) se fait sentir pendant que le pharynx se raccourcit, que le thyroïde entre dans la fourche hyoïdienne, et que le voile du palais soulevé atteint la paroi postérieure du pharynx; 2° qu'elle dure autant que la compression de l'air dans les cavités nasales, et qu'elle cesse quand le larynx

opère sa descente. On peut se rendre compte *de tactu* de l'existence et du siège de cette dilatation en essayant d'introduire le doigt dans le pharynx par une plaie faite à l'œsophage. Dans l'intervalle des déglutitions, tous les efforts seront à peu près infructueux; la pointe du doigt, étroitement pincée entre

le larynx et la voûte de l'anneau œsophagien, vient s'arrêter contre les piliers postérieurs du voile du palais. Mais l'animal fait-il une déglutition, on se sent tout à coup à l'aise, et le doigt glisse brusquement vers la cavité pharyngienne, d'où il ne tarde pas à être chassé lorsque les constricteurs entrent en action.

Maintenant que nous avons mis en évidence la dilatation du fond de l'arrière-bouche et l'aspiration qu'elle doit produire, nous pouvons examiner l'opinion de M. Carlet sur le vide de Maissiat. Ce physiologiste reconnaît une diminution de la pression intrapharyngienne pendant les déglutitions, mais il ne croit pas, avec Maissiat, qu'elle soit due au pharynx; il en place la cause dans le soulèvement du voile, et par conséquent le siège entre la base de la langue et le voile du palais. On peut faire à cette manière de voir une grave objection, étant connu le procédé expérimental de l'auteur. En effet, M. Carlet se contente d'explorer la cavité buccale. Or, peut-il savoir si la diminution de pression qu'il enregistre au moment de la déglutition a son point de départ dans le fond de la bouche, dans l'isthme du gosier ou dans le pharynx. Évidemment non. Quant à nous, après avoir placé des ampoules *in loco*, nous avons observé deux aspirations successives : une première, faible, qui se produit entre la base de la langue et le voile; une deuxième, beaucoup plus forte, qui commence à l'instant où la première va atteindre son maximum et dont le siège est au fond du pharynx, ou mieux à l'origine de l'œsophage.

Nous admettons donc, avec Haller, Maissiat et M. Guinier une aspiration pharyngienne dont les agents sont les muscles chargés de soulever le pharynx, de faire basculer le larynx en avant et en haut, et de produire le gonflement de la base de la langue, auxquels il faut ajouter une certaine dépression intrathoracique, que nous étudierons bientôt. Mais est-ce à dire que nous considérons l'aspiration pharyngienne comme l'agent unique du passage du bol dans l'œsophage, à l'exemple de Maissiat et peut-être de M. Guinier? Non. La théorie exclusive et exagérée de Maissiat tendrait à nier l'utilité des constricteurs

du pharynx. Or, l'expérience a démontré que la section des pneumogastriques au-dessus du plexus gangliforme de Willis apporte les difficultés les plus grandes à la déglutition. De plus, nous n'ignorons pas que les muscles du pharynx et du voile du palais peuvent, au besoin, se passer de l'intervention de la pression atmosphérique. Debrou a montré que l'on pouvait déglutir après avoir hermétiquement fermé la bouche et les narines. Nous avons répété cette expérience plusieurs fois; nous l'avons même réalisée sur les animaux, après avoir pratiqué une trachéotomie, et la déglutition a paru se faire sans difficulté. Pourtant, sur l'Homme, l'occlusion de la bouche et des narines n'est pas toujours absolument sans inconvénient. Lorsque le bol est très-fluide, on sent quelquefois des parcelles alimentaires se projeter dans les cavités nasales au moment où le voile du palais se détache de la paroi postérieure du pharynx.

Nous croyons donc sage de regarder l'aspiration pharyngienne comme un adjuvant des organes contractiles qui agissent directement sur le bol, adjuvant précieux qui attire le bol, règle sa descente et ajoute à la rapidité de sa marche.

E. *Rôle de l'appareil respiratoire.* — Les auteurs sont dans l'habitude de rattacher à la description du temps pharyngien de la déglutition l'examen de la question suivante : Comment le bol alimentaire, en traversant le pharynx, évite-t-il les cavités nasales et l'entrée des voies respiratoires ?

La première partie de cette question a été jugée incidemment à propos du voile du palais. Nous avons démontré que cet organe, activement tendu, touchait le pharynx par son bord postérieur, que le pharynx lui-même l'embrassait étroitement : il n'en faut pas davantage pour empêcher au bol de prendre la voie des cavités nasales. Quant à la deuxième partie, elle nous arrêtera davantage. D'ailleurs, loin de nous borner, comme nos devanciers, à étudier seulement le rôle du larynx, nous porterons aussi notre attention sur les parties profondes de l'appareil respiratoire. Cette étude sera l'un des points les plus neufs de notre travail. Nous commencerons par elle, car dans l'ordre d'évolution des phénomènes de la déglutition, ceux qui ont leur

point de départ dans le thorax précèdent les modifications qui ont leur siège au larynx.

1° *Dépression intrathoracique.* — Dans une note assez récente sur le mécanisme de la rumination (1), M. Toussaint a décrit des relations fort intéressantes entre le jeu du thorax et la réjection des aliments. A part ce travail, il ne paraît pas que les rapports de la respiration avec les premiers actes digestifs aient jamais attiré sérieusement l'attention. Pourtant ceux qu'il entretient avec la déglutition sont fort remarquables.

Voici par quelle circonstance nous avons été amené à les étudier. Un jour, nous avons fait une trachéotomie sur un Cheval. Reconduit à l'écurie, celui-ci se mit à manger comme d'habitude, seulement il faisait entendre à chaque déglutition un bruit sec que nous attribuâmes tout de suite à un abaissement brusque de la pression intrathoracique qui entraînait l'introduction de l'air extérieur dans l'arbre trachéo-bronchique. Pour juger la valeur de cette hypothèse, nous plongeâmes un trocart dans la trachée d'un autre Cheval; nous fîmes communiquer la canule avec un tambour à levier, et nous constatâmes que le levier du tambour s'abaissait brusquement à chaque déglutition.

L'existence d'une dépression trachéo-bronchique étant indéniable, il fallait déterminer les agents de ce phénomène, l'instant précis où il se produit, et l'influence qu'il peut avoir dans la déglutition pharyngienne.

a. La chute de la pression intrabronchique qui accompagne la déglutition n'est pas due à un mouvement inspiratoire ordinaire; car si l'on cherche à enregistrer les déplacements de l'air dans la trachée à l'aide de l'appareil qui a été construit par M. Toussaint, sur le principe de l'hémodynamographe Chauveau (2), on s'aperçoit que l'air qui remplit l'appareil respiratoire est en repos absolu. Elle se produit donc après l'occlusion

(1) *Comptes rendus de l'Académie des sciences*, 24 août 1874.

(2) *Application de la méthode graphique à la détermination du mécanisme de la réjection dans la rumination (Archives de physiologie normale et pathologique, mars-avril 1875).*

du canal pharyngo-laryngien, soit par la dilatation de la partie supérieure de la trachée au moment de l'ascension du larynx, soit par la dilatation du thorax.

La première de ces causes peut être vite écartée, car s'il est vrai que la dépression trachéale coïncide avec l'ascension du larynx, l'on s'aperçoit aussi qu'elle diminue de bas en haut. De plus, si on isole la partie supérieure de la trachée de telle sorte qu'elle ne communique qu'avec le pharynx, on constate que la pression y augmente, tandis qu'elle diminue du côté de la poitrine.

Il faut donc se rattacher à la seconde hypothèse.

Si l'on enregistre simultanément la pression intra-trachéale (T), les mouvements du thorax (P) et de l'abdomen (F) à l'aide de

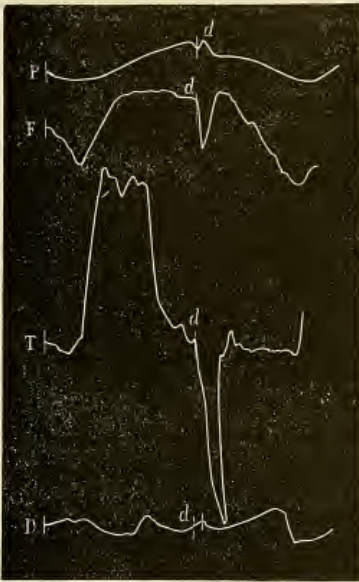


FIG. 6. — Montrant les rapports qui existent entre la dépression thoracique T, et les mouvements des côtes P, du flanc F, et du diaphragme D, au moment d'une déglutition.

ceintures pneumographiques et les déplacements du diaphragme (D), en introduisant une ampoule élastique entre le cæcum du Cheval et cette cloison contractile, on obtient les graphiques de la figure 6.

En jetant les yeux sur ces tracés, on observe qu'au moment d'une déglutition (*d*), toutes les courbes sont modifiées. Parmi les modifications, celle qui frappe le plus appartient à la pression trachéale qui subit une brusque et forte diminution. Au même instant le thorax s'abaisse; le flanc, au contraire, se soulève, et le diaphragme se contracte; d'où

l'on peut conclure que la dépression trachéo-bronchique reconnaît pour cause une dilatation de la cavité thoracique dont l'agent presque exclusif, chez le Cheval, est le diaphragme. Dans le Chien et l'Homme, les parois costales prennent une part plus importante à la production de ce phénomène.

b. Si l'on rapproche les tracés de la pression intra-trachéale et de la pression dans les cavités nasales (T, N, fig. 7), on voit que la pression baisse dans la trachée pendant qu'elle s'élève dans les cavités nasales (*d*, *d*); ce qui prouve que la dépression thoraco-diaphragmatique coïncide avec le début de la déglutition, c'est-à-dire avec l'ascension du larynx, le soulèvement et la tension du voile du palais. On constate même, expérimentalement, qu'elle débute avant la fermeture de la glotte, car ses effets se font sentir un court instant sur l'air du vestibule laryngien et du pharynx (voy. fig. 8). Quant à sa durée, elle est égale à celle de la contraction du pharynx : la dépression thoracique cesse lorsque cet organe est sur le point d'entrer en relâchement.

c. Maintenant que nous sommes fixés sur les causes et la durée de

la dépression thoraco-diaphragmatique, nous pouvons examiner son influence sur la déglutition pharyngienne. Elle nous paraît fort importante, car elle facilite la déglutition en fixant le fond du pharynx et en raréfiant l'air au-devant des bols, et protège les voies respiratoires en assurant l'occlusion du larynx.

La dépression thoracique fixe le fond du pharynx par l'intermédiaire de l'œsophage. Effectivement, ce conduit est jeté comme un lien du pharynx au diaphragme; si ce dernier se contracte, l'œsophage sera tendu, tirera sur le fond de l'arrière-bouche et l'empêchera de suivre le larynx dans son mouvement de bascule. Par conséquent, au moment où le larynx est porté en avant et en haut, l'entrée de l'œsophage, soumise à l'action de deux forces opposées, se dilate nécessairement et appelle le bol à son intérieur. L'immobilisation relative de l'arrière-bouche a paru aussi très-importante à Schiff, car ce physiolo-



FIG. 7. — Montrant les relations de la dépression thoracique T, et de la pression dans les cavités nasales N (Cheval).

giste a remarqué que si l'on élève le larynx sans fixer le pharynx, la glotte reste entr'ouverte.

2° *Fonctions du larynx.* — Le larynx fait partie du plancher de la cavité traversée par le bol. Il est néanmoins protégé, contre l'introduction des aliments, par la position qu'il prend au moment d'une déglutition et par l'occlusion de la glotte.

Les auteurs admettent que, en se soulevant, le larynx s'abrite sous le plan incliné formé par la base de la langue qui se gonfle de plus en plus au fur et à mesure que s'accomplit le mouvement de déglutition. Ils admettent aussi que l'épiglotte se renverse sur l'entrée du larynx, et que les lèvres de la glotte se rapprochent de manière à achever la séparation des voies digestives et des voies respiratoires.

Nous n'avons rien à objecter à ce mécanisme; toutefois nous devons examiner si les actes que l'on décrit sont simultanés ou successifs, et si tous ont une égale importance.

a. Haller, Magendie, Maissiat, Longet, etc., ont cru que la glotte se fermait au début du deuxième temps.

Cette opinion n'est pas rigoureusement exacte.

Si l'on enregistre en même temps : la pression intra-trachéale T, d'après le procédé connu; la pression vestibulaire, en plongeant un trocart à travers le cartilage thyroïde dans l'angle formé par la veine faciale et la racine temporale de la jugulaire, et la pression intrapharyngienne en engageant profondément une ampoule dans le pharynx en passant par les cavités nasales, on obtient trois tracés superposés, dont l'étude est fort instructive (voy. fig. 8).

Dans l'intervalle de deux déglutitions, les courbes qui donnent la pression intra-trachéale (T) et intralaryngienne (L) subissent des modifications identiques. Survient une déglutition : on voit aussitôt une brusque dépression trachéale (*a*), et celle-ci se fait sentir sur le tracé du vestibule (*a'*) et même sur l'ampoule pharyngienne (*a''*). Donc, à ce moment-là, la glotte et l'orifice supérieur du larynx sont encore entr'ouverts. Si le vide thoracique n'est pas immédiatement comblé, c'est parce que le pharynx est absolument clos, d'un côté, par le voile du palais qui

s'est soulevé; de l'autre, par la langue, qui est étalée sur la voûte palatine.

En conséquence, la dépression thoracique pourra contribuer à raréfier l'air du fond du pharynx et à attirer le bol dans cette région. La béance de la glotte, au début de la déglutition, est une circonstance favorable à la production d'un vide pharyngien. Il est certain que si Maissiat avait connu ce fait, il n'aurait pas réclamé si expressément l'occlusion immédiate de la glotte pour asseoir sa théorie de l'aspiration pharyngienne.

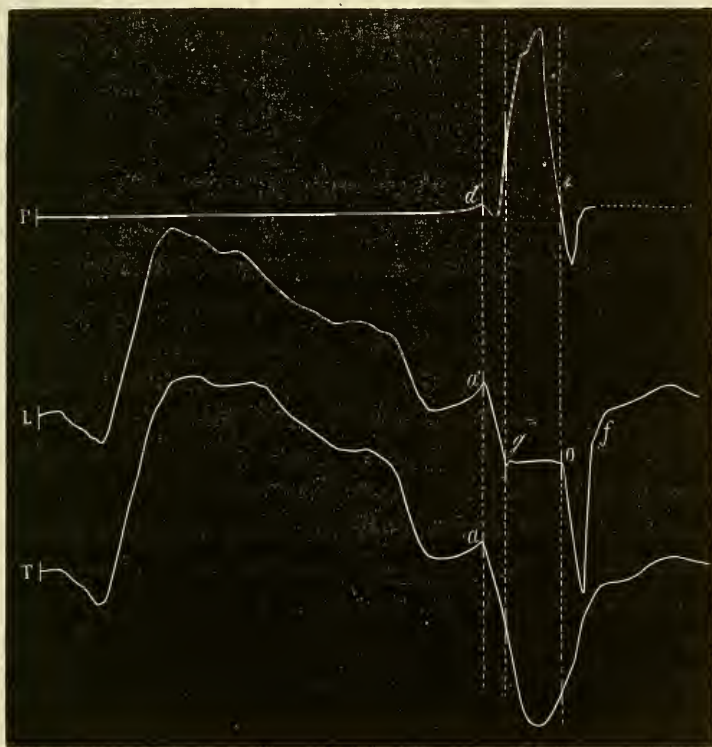


FIG. 8. — Rapports entre la pression intra-trachéale T, la pression dans le vestibule laryngien L, et la pression dans le fond du pharynx P (Cheval).

b. Nous venons de prouver que le larynx est encore entr'ouvert au commencement de la dépression thoracique qui signale, on le sait, le début d'une déglutition. Il faut chercher maintenant à quel instant et de quelle manière s'établit son occlusion.

Si l'on jette les yeux sur le tracé L (fig. 8), on s'aperçoit que

la plume qui répond au vestibule laryngien reste horizontale de *g* en *o*, après s'être abaissée sous l'influence de la dépression thoraco-diaphragmatique *a*. La pression reste donc uniforme dans le vestibule, tandis qu'elle se modifie dans les cavités voisines, ce qui implique l'occlusion parfaite du vestibule du larynx.

Nous avons mesuré, sur le Cheval, le temps qui s'écoule entre le début d'une déglutition et la fermeture de la glotte. Nous l'avons trouvé égal à $\frac{3}{37}$ de seconde en moyenne. Il est certain que l'occlusion du larynx commence avec l'ascension de cet organe; mais elle n'est complète qu'au moment où le bol arrive au-dessus des voies respiratoires.

Nous ne parlerons pas des muscles qui déterminent l'occlusion du larynx. Nous rappellerons seulement que Haller, Magendie, Maissiat, Longet, ont pensé que la glotte se fermait d'abord passivement sous l'influence des muscles du pharynx, puis activement par la contraction de ses propres muscles. Le dernier de ces physiologistes a irréfutablement démontré, par la section des nerfs laryngés, que les agents qui peuvent fermer la glotte dans la déglutition ne sont pas forcément les mêmes que ceux qui entrent en jeu dans la respiration et la phonation.

Nous insisterons, au contraire, sur le rôle des parties qui ferment la cavité du larynx à ses deux extrémités.

Presque tous les physiologistes croient que l'entrée du larynx se ferme par les aryténoïdes et les cordes vocales supérieures, qui se rapprochent du plan médian, et par l'épiglotte, qui se renverse en arrière sur l'orifice préalablement rétréci. Quelques-uns ont pensé que l'épiglotte ne se renversait pas quand les bols étaient fluides, et d'autres, que l'épiglotte ne fermait jamais hermétiquement l'entrée du larynx.

A propos de la première dissidence, nous pouvons affirmer que nous avons constaté maintes fois, par le toucher ou à l'aide des appareils enregistreurs, que l'épiglotte se renverse toujours, quel que soit l'état physique des bols déglutis.

Quant à la seconde, M. Moura s'appuie sur des faits expérimentaux pour avancer que l'épiglotte laisse passer des liquides.

Après avoir introduit entre l'hyoïde et le thyroïde d'un Chien de taille moyenne « un trocart, de manière à faire pénétrer l'extrémité de sa canule *au-dessus des replis sus-glottiques* », M. Moura versa de l'eau dans la gueule de l'animal, et vit, à chaque déglutition, une gouttelette sortir brusquement avec des bulles d'air par l'orifice externe. Dans une autre expérience, il relia l'extrémité extérieure de la canule à un manomètre avec un tube de caoutchouc; aussitôt que le Chien buvait, on voyait la colonne mercurielle s'élever à 7 et 8 millimètres dans la branche graduée.

Nous objecterons, à la première expérience de M. Moura, une trop grande incertitude sur le point où aboutissait l'extrémité de la canule. Peut-être que celle-ci était engagée trop profondément vers le pharynx et empêchait l'épiglotte de s'abaisser sur l'entrée du larynx. Au surplus, M. Moura reconnaît lui-même que l'introduction du trocart est difficile sur le Chien, et qu'on n'est pas toujours sûr du lieu où aboutit l'instrument. En expérimentant sur des animaux plus volumineux, et par conséquent dans de meilleures conditions, nous avons constaté qu'à un certain moment, le vestibule est toujours absolument clos (voy. *go*, fig. 8).

A la seconde expérience de M. Moura, nous répondrons qu'elle ne s'applique pas au fait qu'il a voulu démontrer. En effet, rien ne prouve que l'élévation de la colonne manométrique soit due à l'introduction des boissons dans le vestibule. L'augmentation de la pression dans cette cavité pourrait être due à une autre cause. Du reste, à supposer que la conclusion de M. Moura soit exacte, elle ne s'appliquerait pas à la déglutition des solides.

Nous devons donc soumettre l'assertion de M. Moura à un contrôle expérimental rigoureux.

Le vestibule laryngien, étant placé entre la trachée et le larynx, peut être modifié par des causes qui procèdent de haut en bas et de bas en haut. Si l'on veut bien étudier les modifications qui se passent dans le vestibule sous l'influence du pharynx seulement, il faut mettre de côté l'influence du thorax.

Pour y arriver, nous avons institué l'expérience suivante : On fait une large trachéotomie au tiers supérieur du cou d'un cheval ; un tube cylindrique de métal, fermé à son fond par une plaque munie d'une petite tubulure, est fixé solidement et étroitement dans le segment supérieur de la trachée. L'animal respire aisément par l'ouverture faite à la trachée, mais les changements de la pression intrathoracique ne peuvent se faire sentir sur l'air du vestibule. Cela étant, on met en communi-

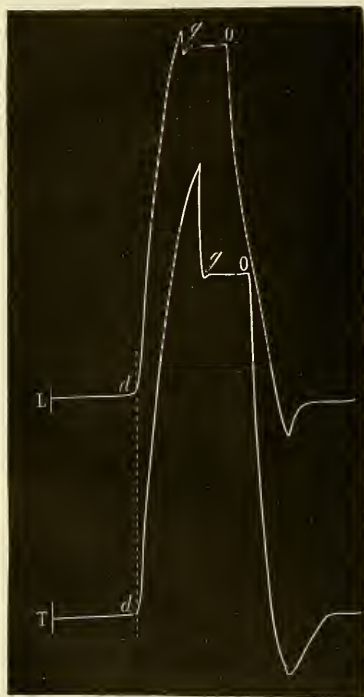


FIG. 9. — L, pression dans le vestibule laryngien ; T, pression dans la partie supérieure de la trachée.

cation, avec des tambours à levier, la cavité du vestibule laryngien et celle du segment supérieur de la trachée. On obtient alors les graphiques de la figure 9, au moment d'une déglutition.

Le tracé L indique les changements de la pression intralaryngienne, et le tracé T, les changements de la pression intra-trachéale. On s'aperçoit qu'au moment d'une déglutition, la pression s'élève brusquement dans les deux cavités (*d, g*) ; bientôt la pression cesse de s'accroître ; les plumes retombent même légèrement (ce qui tient à la vitesse acquise par les leviers et à l'élasticité du caoutchouc des tambours), restent ensuite un instant au

même niveau (*go*), puis s'abaissent rapidement jusqu'au-dessous du zéro. Si l'on compare ces tracés à ceux de la figure 8, on constate que l'isolement de la partie supérieure de la trachée a eu pour effet de convertir, dans le vestibule laryngien, une pression négative (*a'g*, fig. 8) en une pression positive (*dg*, fig. 9), beaucoup plus prononcée. Par conséquent,

dans le cas où la trachée est libre, la pression qui règne dans le larynx au début d'une déglutition est égale à la différence qui existe entre une dépression qui procède du thorax et une compression de l'air, qui procède au contraire de haut en bas. Dans le Cheval, cette différence est négative ; mais, à la rigueur, on comprend, par l'expérience qui vient d'être exposée, que M. Moura ait observé une augmentation de la pression dans le larynx du Chien. Où nous nous séparons absolument de M. Moura, c'est sur la cause de cette augmentation. Est-elle produite, comme il le pense, par l'introduction de l'air du pharynx et d'une partie du bol dans le larynx au moment où les aliments sont poussés dans l'œsophage ? Évidemment non, puisque à l'instant où les aliments passent au-dessus du larynx, celui-ci est absolument clos, ainsi que le prouvent les lignes horizontales *go* dans les tracés de la figure 8 et de la figure 9. Il nous est donc impossible d'admettre, avec M. Moura, que le vestibule communique avec le pharynx pendant le passage du bol au-dessus des voies respiratoires. D'ailleurs, qu'arriverait-il à la fin d'une déglutition, si les aliments s'engageaient si facilement dans le vestibule ? On conçoit que le Chien serait constamment menacé de suffocation lorsque les cordes vocales s'écarteraient l'une de l'autre. Or, cet accident n'est pas plus fréquent sur le Chien que sur les autres espèces. L'expérience de M. Moura a donc dû pécher par quelque côté. Dans tous les cas, elle était incomplète, car elle ne donnait aucun renseignement sur les rapports qui existent entre la marche du bol et la compression de l'air dans le larynx.

L'occlusion du larynx par le rapprochement des cordes vocales ne fait aucun doute pour personne. Le tracé L, fig. 8, démontre que la fermeture de la glotte est parfaite, puisqu'elle soustrait complètement la cavité du larynx à l'influence du thorax. Mais on n'est plus d'accord sur son importance.

La fermeture de la glotte a été considérée, tantôt comme un acte capital dans la déglutition, tantôt comme un acte simplement utile et dont l'absence n'entraîne pas fatalement l'introduction des aliments dans les voies respiratoires.

Pour Magendie, l'occlusion de la glotte aurait un haut degré d'importance, car « c'est la raison pour laquelle aucune parcelle d'aliment ne s'introduit dans le larynx au moment où l'on avale (1) ». Maissiat a accepté sans réserve l'opinion de Magendie; au reste, le rapprochement des cordes vocales lui paraissait nécessaire « pour qu'il ne soit pas satisfait au vide (indispensable dans sa théorie) qui tend à s'établir dans le pharynx, par l'air de la trachée » (2). M^r P. Bérard a nié que la régularité de la déglutition soit due à la contraction de la glotte. Pour qu'il en soit ainsi, dit-il, « il faudrait que cette ouverture occupât l'extrémité supérieure du larynx. Or, elle est située au-dessous de la partie moyenne, et surmontée d'une cavité dans laquelle les aliments ne descendent certainement pas lorsqu'ils ont franchi l'isthme du gosier. La contraction de la glotte n'en est pas moins, pour Bérard, un phénomène important à constater, car c'est par elle que la nature met obstacle à l'introduction des aliments dans la trachée, lorsqu'ils se sont accidentellement introduits dans le larynx » (3). Longet, à son tour, n'a pas cru à l'absolue nécessité de l'occlusion de la glotte, car sur deux Moutons et deux Chiens, des aliments solides, enfoncés assez avant, furent facilement déglutis, sans jamais tomber dans la trachée, malgré l'écartement artificiel des *lèvres de la glotte*; il en fut de même des liquides versés dans la bouche de ces animaux (4).

Les tracés de la pression intralaryngienne que nous avons déjà étudiés nous permettent de partager, sans hésitation, l'opinion de Bérard et de Longet. Nous avons vu que, dans les conditions ordinaires, le vestibule laryngien est exactement séparé du pharynx. Peu importe alors que la glotte soit ouverte ou fermée, l'entrée de la trachée n'en sera pas moins protégée contre les parcelles alimentaires.

Ces dernières expériences de Longet furent opposées, bien

(1) *Précis de physiologie*, t. II, p. 66.

(2) Thèse citée, p. 66.

(3) *Addition aux éléments de physiologie* de Richerand, 10^e édit., t. I, p. 232.

(4) *Traité de physiologie*, 2^e édit., t. I, p. 110.

à tort, à la théorie de Maissiat. En effet, puisque le larynx est fermé sans l'intervention des cordes vocales, il ne peut être satisfait au vide pharyngien par l'air de la trachée, lorsqu'on entretient la béance de la glotte. Au demeurant, avec les connaissances que nous avons aujourd'hui sur le rôle du thorax dans la déglutition, si la béance de la glotte devait exercer quelque influence sur le vide pharyngien, elle serait plutôt favorable que nuisible.

En résumé, plusieurs parties de l'appareil respiratoire concourent à l'exécution des déglutitions isolées. Les côtes, et surtout le diaphragme, déterminent, en se soulevant, une tension de l'œsophage favorable à la dilatation du fond de l'arrière-bouche et à l'occlusion passive du larynx ; ils déterminent aussi cette dépression trachéo-bronchique qui, après avoir contribué à raréfier l'air du pharynx, maintient les lèvres de la glotte appliquées l'une contre l'autre et tend à attirer en bas l'épiglotte et les aryténoïdes. Lorsque la déglutition est normale, cette aspiration ne constitue jamais un danger, car elle cesse d'agir sur les aliments lorsqu'ils arrivent au-dessus de l'entrée du larynx. Elle agirait comme une force attractive qui se déroberait aussitôt que le corps qu'elle a appelé arrive jusqu'à elle.

Les agents chargés de supprimer tout à coup l'action du thorax sont : les cordes vocales supérieures ; les aryténoïdes et l'épiglotte, qui se rapprochent de plus en plus au fur et à mesure que le larynx se soulève, et les lèvres de la glotte, qui se comportent de la même manière, et qui, à un moment donné, isolent la trachée du pharynx.

F. *Relâchement du pharynx.* — Lorsque le bol s'est engagé dans l'origine de l'œsophage, les muscles qui s'étaient contractés cessent d'agir : la langue entre en repos, le larynx revient à sa position naturelle ; le pharynx, qui s'était raccourci et resserré, reprend ses diamètres habituels ; le voile du palais, relâché, quitte la paroi postérieure de l'arrière-bouche ; l'épiglotte se redresse, le vestibule laryngien et la glotte s'entr'ouvrent. Tels sont les phénomènes qui débent au même

instant, comme par le jeu d'une détente, à la fin des déglutitions pharyngiennes isolées.

Le retour brusque du pharynx à ses dimensions premières est le phénomène qui domine cet ensemble. Il s'accuse par l'aspiration qu'il exerce sur l'air des cavités voisines qui se trouvent tout à coup en communication avec l'arrière-bouche. Cette aspiration se fait sentir sur une ampoule intrapharyngienne (voy. P, fig. 8); elle se propage, en bas au vestibule laryngien (voy. L, *of*, fig. 8), en haut aux cavités nasales (voy. N, fig. 4 et 5), au fond de la bouche, et jusqu'à l'oreille moyenne, ainsi que nous l'avons constaté en enregistrant sur le Cheval la pression qui règne dans les poches gutturales.

L'influence du retour du pharynx à ses dimensions premières ne se fait sentir sur l'air des cavités nasales qu'à la condition que le pharynx ait cessé d'embrasser le bord inférieur

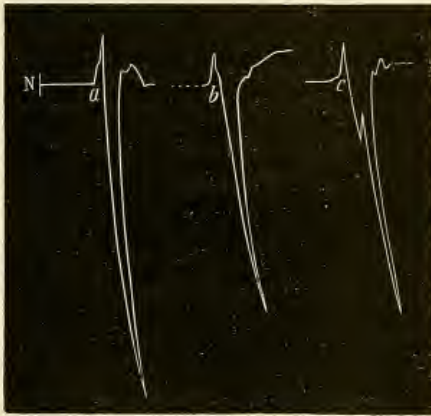


FIG. 10. — *a*, *b*, *c*, différentes formes de la pression dans les cavités nasales de l'Homme pendant les déglutitions.

et la face postérieure du voile du palais. La séparation de ces deux organes se fait plus ou moins brusquement et plus ou moins nettement. Si elle est brusque et rapide, l'aspiration pharyngienne s'ajoute à la dépression qui s'établit dans les cavités nasales pendant la descente du voile et la contraction du pharynx. On obtient alors une pression

négative continue, comme on le voit en *a* et *b* (fig. 10), où l'on a enregistré la pression des cavités nasales de l'Homme. Si, au contraire, elle est moins brusque et moins nette, l'aspiration ne suivra pas immédiatement la descente du voile; aussi le tracé que l'on obtiendra sera entrecoupé par un soubresaut (voy. *c*, fig. 10).

Il résulte, de ce que nous venons de dire, que la fin de la

déglutition coïncide avec une deuxième aspiration pharyngienne. Celle-ci est consécutive au passage du bol, et elle sera d'autant plus grande, que le pharynx aura éprouvé plus de difficulté à agir sur les matières à avaler. C'est elle que Maissiat mettait en évidence en fixant un petit manomètre sur une narine. Par conséquent cet auteur se trompait en lui attribuant la descente du bol dans l'œsophage. Les déductions de Maissiat étaient donc mauvaises ; mais le fait qu'il avançait était vrai. Nous avons démontré plus haut que le fond du pharynx se dilate réellement au début de la déglutition.

G. *Durée des périodes de la déglutition bucco-pharyngienne.*

— Tous les phénomènes que nous avons décrits constituent, par leur association, la déglutition bucco-pharyngienne isolée. Étudiés avec les moyens que nous avons employés, on acquiert la certitude qu'ils sont : les uns, de l'ordre physique ; les autres, de l'ordre mécanique. Si l'on étudie leur enchaînement, on parvient à distinguer, dans la déglutition bucco-pharyngienne isolée, trois périodes. Elles sont indiquées sur le tracé du vestibule laryngien (L, fig. 8). La première (*a'g*) correspond à l'aspiration trachéale, à la dilatation du pharynx et au passage du bol du fond de la bouche jusqu'au-dessus du larynx ; la seconde (*go*) répond à l'occlusion de la glotte et du vestibule laryngien, à l'activité des constricteurs et au passage du bol au devant du larynx ; la troisième (*of*) coïncide avec la chute du larynx, l'allongement du pharynx et l'ouverture de la glotte.

La moyenne de plusieurs expériences nous a donné quinze trente-septièmes de seconde pour la durée d'une déglutition isolée. Les trois périodes se partagent ce très-court instant d'après les chiffres 3, 9, 3 ; de sorte que le temps qui s'écoule entre l'occlusion et l'ouverture de la glotte, temps qui exprime la durée réelle de la déglutition, est en moyenne un quart de seconde. Ce serait donc pendant un quart de seconde seulement que la respiration serait suspendue à chaque déglutition. Mais, comme ce quart de seconde est occupé par une forte dépression thoraco-diaphragmatique, il s'ensuit que les parois thoraciques ne sont jamais au repos pendant les déglutitions isolées.

§ 2. — Déglutitions associées.

Nous avons dit ailleurs ce que nous entendons par déglutitions associées, et nous avons montré qu'elles ne pouvaient s'exercer que sur les substances liquides.

I. *Historique.* — Les physiologistes établissent tous, dans l'étude de la déglutition, une division basée sur l'état liquide ou solide des substances alimentaires ; mais ils disent fort peu de chose sur les différences que l'état physique des bols entraîne dans le mécanisme de la fonction. Quelques-uns sont même absolument muets sur ces différences. Il en est cependant un certain nombre qui ont exprimé leur opinion sur ce sujet. Tel est Magendie, qui pense que nous avalons les liquides par le même mécanisme que les aliments solides. « Mais, ajoute-t-il, comme les boissons glissent plus aisément à la surface de la membrane muqueuse du palais, de la langue, du pharynx, etc. ; comme elles cèdent sans difficulté à la moindre pression, et qu'elles présentent toujours les qualités requises pour traverser le pharynx, elles sont, en général, avalées avec moins de difficulté que les aliments solides. Je ne sais pourquoi l'opinion contraire est généralement répandue (1). » Tels sont aussi les auteurs du *Dictionnaire de médecine* (2), qui, après avoir exposé le mécanisme de la déglutition des solides d'après Gerdy, disent que « les aliments liquides et les boissons sont introduits dans l'œsophage par un mécanisme absolument semblable. Il est à remarquer, toutefois, ajoutent-ils, que le peu de cohésion de leurs parties, qui favorise d'un côté leur passage, nécessite de l'autre une précision et une exactitude plus grandes dans les mouvements de la déglutition pour qu'ils ne s'éloignent pas de la route qu'ils doivent suivre. »

Citons encore Longet, qui, après avoir écrit dans la première édition de son livre que l'épiglotte restait dressée pendant la déglutition des boissons, et que ces liquides suivaient les rigoles qui se trouvent sur les côtés de l'orifice supérieur du larynx,

(1) *Précis élémentaire de physiologie*, t. II.

(2) *Dictionnaire de médecine*, 1835, article DIGESTION.

reconnaît qu'il s'était trompé, car il a fait disparaître ce passage des éditions ultérieures. D'autres, enfin, parmi lesquels se trouve M. G. Colin, annoncent de très-légères différences que l'on cherche ensuite vainement dans la description détaillée qu'ils donnent de la déglutition des boissons.

En résumé, on observe dans les écrits des physiologistes une indécision qui s'explique, à notre avis, par l'importance qu'ils attachaient à l'état physique des bols plutôt qu'au mode selon lequel les déglutitions se succèdent. La question méritait donc d'être reprise avec soin. En l'étudiant de nouveau, nous avons observé des différences dont la cause appartient à l'association et à la rapidité des déglutitions.

II. *Du mécanisme des déglutitions associées bucco-pharyngiennes.* — Dans ce paragraphe, nous nous bornerons à comparer le mécanisme des déglutitions associées à celui des déglutitions isolées. Nous suivrons, par conséquent, le même ordre que dans l'article précédent.

A. *Mouvements des mâchoires.* — La déglutition des boissons peut débiter à n'importe quelle période d'un mouvement respiratoire, tandis que les déglutitions isolées coïncident à peu près toujours avec la fin de l'inspiration.

Dès le commencement des déglutitions associées, les mâchoires se placent dans un état d'écartement moyen, qu'elles exagèrent un peu à l'introduction de chaque nouvelle gorgée. On se rend compte de ces mouvements en introduisant une ampoule élastique entre le masséter et la peau. Cette ampoule fournit le tracé de la figure 11, sur lequel les *minima* s'élèvent



FIG. 11. — Tracé des mouvements des mâchoires dans les déglutitions associées.

immédiatement au-dessus de zéro et s'y maintiennent jusqu'à la fin (*f*) de la déglutition des boissons à gorgées successives. En outre, la courbe s'élève deux fois à chaque déglutition : une

première fois (*e*) sous l'influence de l'écartement des mâchoires ; une deuxième fois (*e*) sous l'influence de la contraction et du gonflement du masséter, qui compriment légèrement l'ampoule exploratrice.

Le caractère principal du jeu des mâchoires dans les déglutitions associées consiste donc dans la persistance de l'écartement moyen des maxillaires. On conçoit aisément, du reste, la nécessité de cet écartement moyen et de sa légère exagération à chaque déglutition, car il faut que les boissons puissent entrer et trouver une place dans la bouche. Quant à la légère contraction des masséters, qui accompagne les mouvements de déglutition, elle a pour but de fixer la mâchoire inférieure, afin que les muscles élévateurs du larynx puissent trouver sur elle un point d'appui solide. Il est digne de remarque que la contraction des masséters atteint son maximum lorsque l'animal déglutit les gouttes de liquide qui s'amassent au fond de la bouche à la fin de la préhension des boissons, comme on le voit en *c'*, fig. 11. Ce fait vient à l'appui de l'une de nos assertions antérieures, à savoir : que les bols petits et fluides demandent, pour être déglutis, une somme d'efforts plus considérable que les bols plus volumineux et d'une consistance moyenne.

B. *Ascension du larynx*. — Elle s'opère par le même mécanisme et au même instant que dans le cas des déglutitions isolées. Toutefois on constate que le larynx *tend* à se fixer dans une position intermédiaire entre la plus basse et la plus élevée, et qu'il exécute autour de cette position moyenne des mouvements d'ascension et de descente. Sur un tracé des déplacements du larynx, on observe que les *minima* déterminent une courbe convexe qui s'élève tant que le sujet boit avec précipitation, et décroît ensuite, au fur et à mesure que les gorgées s'éloignent les unes des autres. La rapidité avec laquelle les gorgées se succèdent ne permet pas au larynx d'accomplir toute sa course à chaque déglutition.

C. *Rôle de la langue, du voile du palais et de l'isthme du gosier*. — Nous avons déterminé le rôle de ces organes en

explorant le fond de la bouche et les cavités nasales, sur l'Homme; l'isthme du gosier, le pharynx et les cavités nasales, sur le Cheval.

1° *Homme*. — L'Homme prend habituellement ses boissons par deux modes différents : elles arrivent dans la bouche par le jeu de la langue qui fait office de piston (exemple : lorsque nous buvons avec une pipette ou dans un verre presque vide) ; ou bien elles sont comme versées dans la bouche sous la forme d'une nappe liquide étendue du récipient au fond de la cavité buccale (exemple : lorsque nous buvons d'un *trait* dans un verre exactement rempli, en renversant un peu la tête).

Dans le premier cas, les tracés de la pression qui règne dans le fond de la bouche et dans les cavités nasales ressemblent beaucoup à ceux que l'on obtient pendant les déglutitions isolées. Il faut signaler pourtant, sur le tracé du fond de la bouche, une légère courbe positive entre le passage de deux gorgées. Elle correspond à l'accumulation graduelle des boissons dans la cavité buccale, sous l'influence de la langue qui manœuvre comme un piston. Le jeu du voile du palais et de l'isthme n'offre rien de particulier.

Dans le second cas, on observe que la pression des cavités nasales s'élève légèrement au début, puis reste uniforme jusqu'à ce que le mode de déglutition soit modifié.

Le tracé manométrique de la figure 12 montre les changements que subit la pression des cavités nasales dans l'un et l'autre mode.



FIG. 12. — Tracé de la pression dans les cavités nasales de l'Homme pendant les déglutitions associées.

Après avoir mis en communication l'intérieur de notre appareil explorateur (nez de plomb) avec la cavité d'un tambour à levier, si l'on boit rapidement dans un verre exactement rempli, le tracé N s'élève immédiatement en *a* et se main-

tient à ce niveau jusqu'en *b*. A ce moment, le niveau du liquide s'étant notablement abaissé dans le verre, les déglutitions s'éloignent les unes des autres; aussitôt le graphique présente une suite d'oscillations dans lesquelles les pressions négatives l'emportent sur les pressions positives. Ce résultat nous démontre que, dans la déglutition des boissons d'un seul trait, le voile du palais se soulève et se fixe dans cette position, tandis que dans la déglutition suivant l'autre mode, le voile oscille comme dans les déglutitions isolées, sans toutefois s'abaisser autant.

2° *Cheval*. — Cet animal prend toujours ses boissons par pompement; aussi les déglutitions associées se font-elles chez lui d'après le premier mode que nous avons reconnu dans notre espèce.

Si l'on prend, sur le Cheval, le tracé de la pression des cavités nasales, on constate qu'à chaque gorgée, la pression s'élève et s'abaisse dans ces cavités; ce qui prouve que le voile du palais se soulève et s'abaisse alternativement à chacune des déglutitions associées.

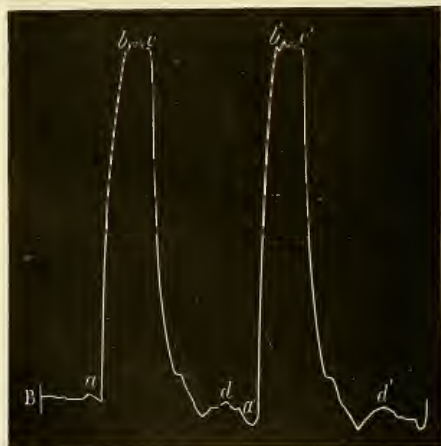


FIG. 13. — Pression dans l'isthme du gosier du Cheval pendant les déglutitions associées.

Si l'on enregistre les changements de pression qui se produisent dans l'isthme du gosier, on obtient des courbes comme celles de la figure 13. On remarque, sur ces tracés, que l'isthme commence par se dilater légèrement à l'arrivée d'une gorgée de liquide (*a*, *a'*). La dilatation est produite par le soulèvement du voile du palais, comme dans les déglutitions isolées. Les quelques différences que l'on observe, dans le cas particulier qui nous occupe, portent sur les caractères du resserrement de l'isthme qui suit la dilatation,

et sur l'accumulation du liquide qui se fait au fond de la bouche dans l'intervalle des déglutitions. Le resserrement s'opère d'une façon soutenue, comme l'indique la forme des sommets des courbes *abc* et *a'b'c'*, probablement dans le but d'empêcher le reflux des boissons vers la bouche. Quant à l'accumulation des boissons entre la base de la langue et la face antérieure du voile, elle est prouvée par les courbes *d* et *d'*, qui accusent une compression de l'ampoule exploratrice.

En résumé, le rôle de l'isthme du gosier, de la langue et du voile du palais est plus ou moins modifié dans la déglutition des liquides; les modifications ne sont jamais déterminées exclusivement par l'état physique des bols.

D. *Pharynx*. — Généralement le passage des boissons dans cet organe se fait en deux temps, ou, pour mieux dire, les liquides éprouvent dans cet organe deux impulsions successives. Une ampoule introduite dans le pharynx pendant une série de déglutitions associées donne le graphique ci-joint (P, fig. 14). Chaque courbe de déglutition se compose de deux parties *r* et *r'*. On peut en inférer que le liquide

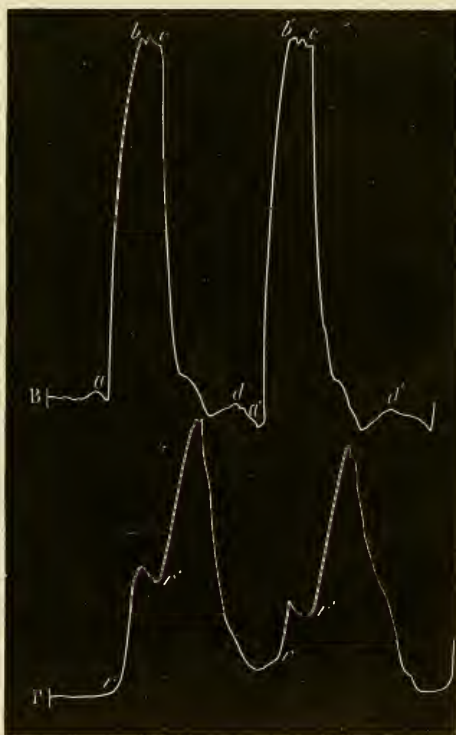


FIG. 14. — Montrant les pressions que subissent les boissons dans l'isthme du gosier B, et dans le pharynx du Cheval P, pendant les déglutitions associées.

dans lequel est plongée l'ampoule exploratrice subit deux compressions successives. Si l'on compare le tracé du pharynx à celui de l'isthme, on s'aperçoit que la première impulsion (*r*)

est communiquée au liquide par le resserrement de l'isthme, et la seconde (r') par l'action des constricteurs du pharynx.

Quelquefois les deux temps sont moins accusés; la première ascension, brusque dans le tracé ci-joint, peut être remplacée par une courbe graduellement ascendante. Ce caractère dénote que, dans certains cas, l'isthme agit sur les liquides avec plus de lenteur.

La progression du bol en deux temps appartient aussi aux déglutitions isolées; mais, comme elle est incomparablement plus accentuée dans les déglutitions associées, nous n'hésitons pas à en faire l'un des caractères différentiels de ces dernières. Ajoutons que la fin des contractions pharyngiennes dans les déglutitions associées n'est pas suivie de l'aspiration parfois très-marquée que l'on observe sur le tracé des déglutitions isolées. Cette différence tient à ce que le pharynx ne rentre pas complètement en repos après le passage de chaque ondée.

Ce n'est pas tout. Si l'on introduit une ampoule élastique dans la région moyenne du pharynx, on verra, comme dans le

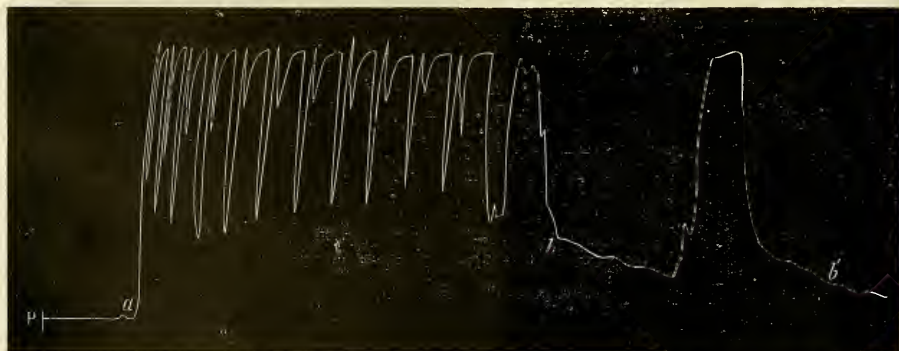


FIG. 15. — Montrant que la pression s'élève graduellement dans le pharynx pendant une série de déglutitions associées.

tracé figure 15, qu'elle restera comprimée pendant toute la durée de la préhension des boissons. Ainsi, sur notre tracé, on voit la courbe P s'élever brusquement en a , au moment de la première déglutition, et ses *minima* rester toujours au-dessus de zéro, jusqu'à ce que l'animal cesse de boire, en b . Dès lors la courbe s'abaisse graduellement, pendant que l'animal avale, en b et b' , les gouttes de liquide qui sont restées dans sa bouche.

Si l'on place l'ampoule dans l'arrière-fond du pharynx, on obtiendra au contraire un tracé dont les *minima* s'abaisseront au fur et à mesure que le nombre des déglutitions associées deviendra plus considérable. Le tracé *o* (fig. 16) a été obtenu dans ces conditions.

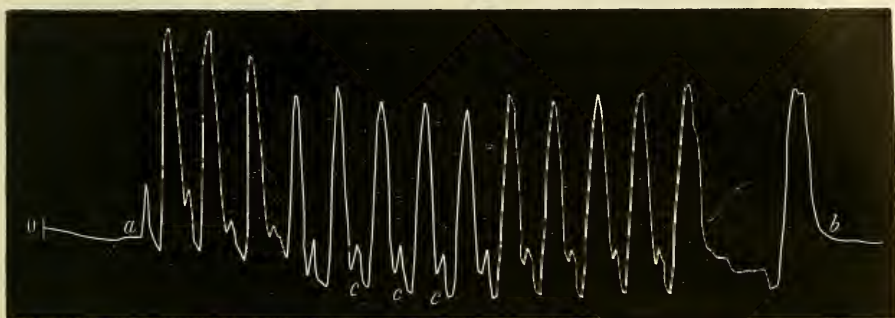


FIG. 16. — Montrant que la pression baisse à l'origine de l'œsophage pendant une série de déglutitions associées.

En rapprochant les tracés 15 et 16, on acquiert la certitude que, pendant les déglutitions associées, le pharynx se place dans un état de constriction et de raccourcissement moyen, qui augmente à chaque déglutition ; tandis que la partie initiale de l'œsophage se dilate peu à peu, tout en présentant, à l'arrivée d'une nouvelle ondée, une nouvelle dilatation (*c, c', c''*) qui s'ajoute à la dilatation permanente.

Ces deux phénomènes appartiennent aux déglutitions associées. Ils sont la conséquence l'un de l'autre, et tous les deux la conséquence de la rapidité avec laquelle les déglutitions se succèdent. En effet, les déglutitions se succèdent à de très-courts intervalles, les organes pharyngo-laryngiens n'ont pas le temps de revenir, après chaque gorgée, dans leur position de repos. Les muscles qui raccourcissent le pharynx et qui élèvent le voile du palais et le larynx doivent donc rester dans un état de contraction moyenne. Or, ces muscles sont précisément ceux qui resserrent le pharynx et qui dilatent l'origine de l'œsophage. Par conséquent il est rationnel de voir coexister ces phénomènes.

Quoi qu'il en soit, les modifications du pharynx sont très-

favorables à la prompté disparition des liquides, car ceux-ci arrivent dans des organes préparés tout à la fois à les recevoir et à les chasser dans l'œsophage.

E. *Rôle de l'appareil respiratoire.* — Presque tous les auteurs sont muets sur le jeu de l'appareil respiratoire dans les déglutitions associées. Disons toutefois que tous ont fait une exception en faveur de l'épiglotte, sur le compte de laquelle ils s'étendent avec complaisance.

Nous ne reproduirons pas les nombreuses discussions qui éclatèrent à propos de ce cartilage. Les effets de la déformation ou des ulcérations de cet organe appartiennent plutôt à la pathologie qu'à la physiologie. Au surplus, l'épiglotte était très-difficile à explorer à l'aide de la méthode expérimentale que nous avons adoptée. Nous parlerons donc principalement du jeu du thorax.

1° *Cavité thoracique.* — A notre connaissance, M. Colin est le seul auteur qui ait parlé des mouvements du thorax pendant la déglutition des boissons. Il s'exprime en ces termes : « Lorsque les liquides sont déglutis en quantité un peu considérable, ils passent sous forme d'ondées par-dessus l'orifice du larynx incliné antérieurement et fermé, ondées qui se succèdent rapidement, et dans les intervalles desquelles la glotte s'ouvre pour donner passage à l'air inspiré ou expiré (1). »

Il est vrai que, dans la plupart des cas, la respiration continue de s'accomplir pendant la déglutition des boissons ; mais parfois elle est suspendue. Nous avons observé cet arrêt sur l'Homme, quand il boit d'un *trait* avec une grande rapidité, et sur le Cheval, quand il prend ses boissons avec une avidité extraordinaire, ou lorsqu'il est gêné par la présence d'un corps étranger dans le vestibule laryngien.

En enregistrant les mouvements du thorax, on obtient, dans les cas où la respiration n'est pas suspendue, des courbes très-curieuses dont on voit un spécimen sur la figure 17. Ces courbes ont moins d'amplitude et plus de longueur que celles des respi-

(1) *Traité de physiologie*, 2^e édition.

ractions ordinaires, ce qui démontre que, durant les déglutitions associées, les mouvements respiratoires sont plus lents et moins étendus qu'à l'état ordinaire (1); en outre, elles sont hérissées de soubresauts en nombre égal à celui des déglutitions.



FIG. 17. — Mouvements respiratoires thoraciques pendant les déglutitions associées.

Pour déterminer la nature des soubresauts qui hérissent les courbes respiratoires, il faut enregistrer les mouvements du thorax sur un cylindre qui tourne avec une assez grande vitesse (axe moyen ou rapide de l'enregistreur universel), et comparer les tracés avec ceux du flanc et de la pression intra-trachéale.

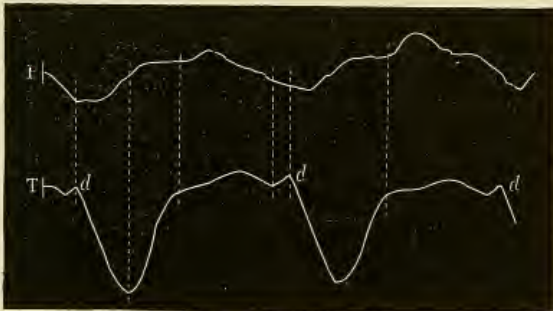


FIG. 18. — P, mouvements du thorax; T, pression intra-trachéale pendant les déglutitions associées (Cheval).

Si l'on étudie les tracés simultanés du thorax P et de la trachée T (fig. 18), on constate que la pression intra-trachéale subit à chaque déglutition (*d*, *d'*, *d''*) une chute brusque et de

(1) Au début de la préhension des boissons, la durée des mouvements respiratoires augmente pendant que leur amplitude diminue; à la fin, surtout si la préhension des boissons a été longue, on observe le contraire: la durée diminue, l'amplitude augmente.

courte durée, tandis que les parois thoraciques entrent en expiration; de sorte qu'il est impossible d'attribuer la dépression intra-trachéale à l'action des parois costales. Mais si l'on étudie de la même manière les tracés du flanc (F) et de la trachée (T, fig. 19), on s'aperçoit qu'il y a parallélisme entre les dépres-



FIG. 19. — F, mouvements du flanc; T, pression intra-trachéale pendant les déglutitions associées (Cheval).

sions (d , d' , d'') et les mouvements de l'abdomen. D'où il faut conclure que les modifications des courbes costales et trachéales sont dues à l'influence d'un organe qui agit en même temps sur les viscères abdominaux. Cet organe ne peut être que le diaphragme, qui, en se contractant, produit une forte dépression thoracique et presse sur la masse intestinale.

En résumé, le thorax agit de la même façon dans les déglutitions isolées et dans les déglutitions associées. Toutefois, pendant les déglutitions associées, son intervention revient plusieurs fois, et indifféremment, dans l'inspiration et l'expiration. Aussi ces fréquentes dépressions thoraciques, accompagnées de la fermeture de la glotte, impriment-elles aux parois costales et abdominales des ébranlements très-multipliés.

Il est inutile de dire que la contraction du diaphragme exerce ici la même influence que dans les déglutitions isolées.

2° *Larynx*. — Nous avons fort peu à dire sur le jeu de cet organe, qui reste toujours le même. Ainsi, pendant les déglutitions associées, le vestibule laryngien et la glotte se ferment, le larynx tout entier se transporte sous la base de la langue,

l'épiglotte se renverse pour laisser passer au-dessus d'elle les ondes de boissons. Une seule différence un peu importante s'observe dans les déglutitions associées, nous voulons parler de la rapidité des oscillations de l'épiglotte. Elle est telle, que l'air qui a été refoulé dans le vestibule au moment d'une déglutition n'a pas le temps de se mettre en équilibre de pression avec l'air du pharynx avant l'arrivée de la déglutition suivante. Cette particularité devient très-visible si l'on isole la partie supérieure de la trachée et si on la fait communiquer avec un tambour enregistreur. Pendant la déglutition des boissons on voit le levier décrire une série de courbes très-brusques dont les *minima* vont graduellement en s'élevant au-dessus de zéro, preuve que l'air est comprimé dans le vestibule et la trachée. Lorsque la trachée est libre, la compression de l'air est insensible, parce que le mouvement respiratoire, qui se continue entre chaque déglutition, rétablit aussitôt l'équilibre dans la cavité du larynx.

F. *Relâchement du pharynx.* — Après le passage d'une oncée, l'appareil laryngo-pharyngien tend à reprendre sa position de repos. Mais, comme nous avons montré ailleurs que le larynx reste à demi-soulevé et le pharynx à demi-contracté pendant la préhension des boissons, il en résulte que le pharynx ne s'allonge que d'une très-petite quantité après chaque déglutition associée. Le pharynx ne se relâche réellement qu'à la fin de la préhension des boissons.

Il résulte de ce fait que l'aspiration pharyngienne qui accompagne les déglutitions isolées est à peine sensible après chacune des déglutitions associées.

Nous avons terminé notre étude comparative du mécanisme de la déglutition bucco-pharyngienne, et nous croyons avoir démontré qu'il se modifie, tout simplement lorsque les liquides sont déglutis par gorgées très-rapprochées les unes des autres.

CHAPITRE III.

DEUXIÈME TEMPS OU TEMPS ŒSOPHAGIEN DE LA DÉGLUTITION
DES MAMMIFÈRES.

Lorsqu'on parcourt les écrits des physiologistes sur la déglutition, on s'aperçoit que le *temps œsophagien* a été beaucoup moins étudié que le précédent. Les auteurs justifient leur lacunisme en invoquant tantôt la simplicité du rôle du conduit œsophagien, tantôt la difficulté d'examiner cet organe dans toute sa longueur.

Ce n'est pas à dire que l'on sache rien sur la physiologie de l'œsophage. Longet, Cl. Bernard, Traube, Chauveau, se sont attachés à faire connaître les nerfs sensitifs et moteurs de l'œsophage sur plusieurs Mammifères et plusieurs Oiseaux. Wild, Chauveau, Mosso, ont décrit le péristaltisme des mouvements œsophagiens. Mais, comme agent de la déglutition, nous pouvons affirmer que l'étude de l'œsophage a été simplement ébauchée par Hallé, Magendie, et plus récemment par Schiff (1).

Des recherches ayant pour but d'étendre nos connaissances sur le mécanisme de la déglutition œsophagienne étaient donc nécessaires. Nous les avons poursuivies en mettant à profit la méthode graphique, qui devait précisément parer à la difficulté, qu'ont signalée plusieurs physiologistes, d'examiner l'œsophage dans toute sa longueur. Une ampoule promenée dans ce conduit nous dispense de le découvrir et de produire dans l'économie des désordres considérables.

Le muscle œsophagien n'ayant pas encore été étudié avec les procédés que nous nous proposons de mettre en usage, nous avons dû commencer par enregistrer la secousse et la contraction artificielles ou physiologiques de cet organe. L'étude de l'œsophage comme muscle n'appartient pas entièrement au sujet que nous traitons ici; aussi nous contenterons-nous d'en résumer les points qui serviront à éclairer plus tard le

(1) *Leçons sur la physiologie de la digestion*, t. I, p. 349 et seq.

mécanisme de la déglutition. Nous agirons de même pour quelques recherches anatomiques que nous avons entreprises sur la couche musculaire de l'origine de l'œsophage.

Ces questions préliminaires doivent être connues du lecteur. Quand nous les aurons exposées, nous examinerons le rôle de l'œsophage dans les déglutitions isolées et dans les déglutitions associées.

§ 1^{er}. — Disposition anatomique et contraction de l'œsophage.

Les recherches anatomiques ont été poursuivies sur les Solipèdes, le Chien et l'Homme; les recherches physiologiques, sur les animaux seulement.

I. *Disposition anatomique*. — Le plus grand nombre de nos expériences ayant été faites sur les Solipèdes, nous parlerons d'abord de ces animaux.

1° *Solipèdes*. — On emploie souvent le mot *infundibulum* lorsqu'on parle de l'origine du conduit œsophagien. Cependant cette épithète ne donne pas une idée exacte de la disposition intérieure de cette région. Si l'on introduit le doigt au fond du pharynx, et si l'on tente de pénétrer dans l'œsophage, on rencontre au-dessus du bec d'aiguère des aryténoïdes un obstacle difficile à vaincre. Ce dernier consiste en un cordon, étendu d'une articulation crico-thyroïdienne à l'autre, qui embrasse étroitement la face postéro-supérieure du larynx. Quand le doigt est parvenu à s'insinuer au-dessous de ce cordon, il se sent à l'aise dans une cavité qui, toutefois, ne tarde pas à se rétrécir insensiblement pour se confondre avec le conduit œsophagien.

Si l'on ouvre un pharynx durci par l'action de l'acide azotique étendu, on constate qu'au niveau où le doigt rencontrait un obstacle, existent les piliers postérieurs du voile du palais dont la saillie va en augmentant de haut en bas. Après avoir longé les replis ary-épiglottiques, ces piliers contournent les aryténoïdes et se confondent sur la ligne médiane au-dessus de ces cartilages. En avant des piliers, on voit une cavité urcéoliforme qui est continuée par celle de l'œsophage.

Envisagé à l'intérieur, le pharynx semble avoir pour limite

inférieure les piliers du voile du palais. L'examen de la surface extérieure de l'organe mène aussi à cette conclusion. La base du triangle que figure l'aponévrose pharyngée indique la séparation du pharynx et de l'œsophage. En conséquence, chez les Solipèdes, l'œsophage commence par une petite cavité urcéoliforme dont l'entrée, hormis le temps d'une déglutition, est fortement déprimée d'arrière en avant.

Les muscles de cette région offrent des dispositions intéressantes sur lesquelles on ne s'est pas assez appesanti.

Nous n'avons rien à dire d'important sur les *constricteurs supérieur et moyen du pharynx*. Le faisceau supérieur (*thyro-pharyngien*) du *constricteur inférieur* possède deux séries de fibres : les fibres antérieures se dirigent en dedans et en haut et vont s'attacher sur le bord du triangle fibreux qui occupe une partie de la face postérieure du pharynx ; les fibres postérieures se dirigent en bas et en arrière et se fixent sur le cordon fibreux qui sépare le pharynx de l'œsophage. Grâce à cette disposition, le thyro-pharyngien est un constricteur pur et simple du pharynx par ses fibres antérieures, et un constricteur et un releveur de l'entrée de l'œsophage par ses fibres postérieures (fig. 20, 5).

Le second faisceau (*crico-pharyngien*, 5') du *constricteur inférieur* est encore plus remarquable. Il se compose de deux portions en partie superposées. La portion superficielle, la plus forte, est formée de fibres dirigées de bas en haut et d'arrière en avant, qui viennent s'attacher sur le cordon fibreux déjà décrit, en face des fibres postérieures du thyro-pharyngien. La portion profonde se dirige transversalement vers le bord du renflement initial de l'œsophage, où elle se divise en deux bandelettes qui passent, l'une au-dessus, l'autre au-dessous de ce renflement en marchant à la rencontre de celles du faisceau opposé. Cette portion est disposée autour de l'origine de l'œsophage à peu près comme le muscle de Wilson autour de la portion pelvienne de l'urèthre. Par ses fibres superficielles, le *crico-pharyngien* complète l'action du faisceau profond du thyro-pharyngien ; par sa portion profonde, il comprime la dila-

tation urcéoliforme de l'œsophage. Nous proposons d'appeler cette dernière (fig. 20, 6) *crico-œsophagien transversal*.

La couche musculaire de l'origine de l'œsophage est renforcée par trois paires de faisceaux longitudinaux. Ainsi : 1° deux faisceaux supérieurs partent de la base de l'aponévrose pharyn-

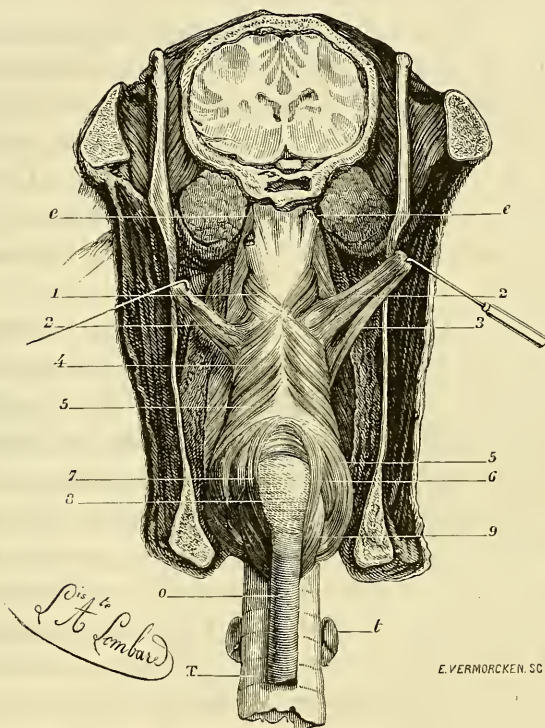


FIG. 20. — Face postérieure du pharynx et de l'origine de l'œsophage du Cheval : T, trachée; t, corps thyroïde; o, œsophage; e, e, trompes d'Eustache coupées près de leur terminaison sur le pharynx; 1, muscle pterygo-pharyngien ou constricteur supérieur; 2, 2', muscles stylo-pharyngiens; 3, grande branche de l'hyoïde; 4, hyo-pharyngien ou constricteur moyen; 5, thyro-pharyngien ou faisceau thyroïdien du constricteur inférieur; 5', crico-pharyngien ou faisceau cricoïdien du constricteur inférieur; 6, crico-œsophagien; 7, muscle œsophagien longitudinal supérieur; 8, origine de l'œsophage; 9, muscle crico-aryténoïdien postérieur.

gée, s'accolent l'un à l'autre sur une longueur de 1 à 2 centimètres, s'éloignent ensuite en décrivant une courbe à convexité externe, et se perdent enfin sur l'œsophage où leurs fibres sont rectilignes ou spiroïdes (fig. 20, 7); 2° deux autres faisceaux latéraux, plus petits, procèdent des angles postérieurs du thyroïde et s'épuisent sur la face antérieure de l'œsophage;

3° enfin les deux *aryténo-pharyngiens* (mieux nommés *aryténo-œsophagiens*), qui partent du bord inférieur des aryténoïdes et s'étalent en éventail sur la face antérieure de l'œsophage.

Tels sont les muscles qui font partie de l'extrémité inférieure du pharynx et de l'origine de l'œsophage (fig. 20). Nous verrons bientôt leur rôle dans la déglutition.

2° *Chien*. — Sur le Chien, les piliers postérieurs du voile ne contournent pas les cartilages aryténoïdes; l'anneau qu'ils forment est interrompu, de chaque côté, dans sa partie moyenne; ils sont représentés en arrière, au-dessus de l'entrée de l'œsophage par un cordon muqueux et glandulaire. L'entrée de l'œsophage est, par suite, moins nettement délimitée que dans les Solipèdes; mais l'appareil musculaire de cette région rappelle celui du Cheval.

3° *Homme*. — Chez l'Homme, les limites intérieures du pharynx et de l'œsophage ont disparu, car les piliers postérieurs du voile du palais sont déjà affaîsés lorsqu'ils arrivent en face des replis ary-épiglottiques. De simples rides de la muqueuse indiquent tout au plus l'entrée du canal œsophagien. A l'extérieur on saisit mieux l'origine de cet organe. En effet, les muscles affectent une disposition analogue à celle que nous avons décrite dans le Chien et le Cheval. Le faisceau profond du *constricteur inférieur* (*crico-œsophagien* ou *œsophagien* de Winslow et Santorini), notamment, ressemble à celui des Solipèdes. Le bord supérieur de ce faisceau indique les limites inférieures du pharynx, car, à notre avis, ce faisceau doit être rattaché à l'œsophage. Cruveilhier (1) se plaît à faire remarquer que les constricteurs du pharynx sont imbriqués de haut en bas et de dehors en dedans pour faciliter la progression du bol alimentaire et éviter l'engouement des voies digestives. Or, ce faisceau du crico-pharyngien se comporte autrement, il est engagé sous le faisceau qui le précède. Ne faut-il pas voir dans cette disposition un argument qui vient s'ajouter à ceux que nous avons déjà produits dans le but de démontrer que cet

(1) *Splanchnologie*, p. 105.

organe appartient plutôt au système musculaire de l'œsophage qu'à celui du pharynx ?

En attendant le moment où nous appliquerons les connaissances anatomiques qui précèdent au mécanisme de la déglutition œsophagienne, nous ferons remarquer que la disposition des muscles de l'origine de l'œsophage est semblable, au fond, chez l'Homme, les Carnassiers et les Solipèdes. Nous ferons encore ressortir que l'étude à laquelle nous nous sommes livré confirme les observations faites par Cuvier depuis longtemps sur le développement des piliers postérieurs du voile du palais. Le développement de ces organes paraît lié effectivement à l'attitude quadrupédale et à la direction horizontale ou oblique de bas en haut des premières voies digestives.

II. *Contraction de l'œsophage.* — Nous avons enregistré les secousses et le tétanos artificiels de l'œsophage ; mais il est plus important pour nous de connaître la forme de la contraction physiologique ou spontanée, afin de pouvoir apprécier les courbes que fournit une ampoule engagée dans l'œsophage, lorsque l'animal déglutit des aliments solides ou des boissons. Nous avons étudié cette contraction dans sa forme, dans sa durée, dans son mode de translation.

A. *Forme et durée de la contraction.* — Pour prendre un tracé de la contraction spontanée de l'œsophage, on ouvre cet organe et l'on y introduit, du côté de la tête ou du côté de l'estomac, une sonde analogue à la sonde cardiographique. On met la sonde en communication avec un tambour à levier indicateur. Puis on provoque des déglutitions en excitant le fond de la bouche, après avoir provoqué la sécrétion d'une très-petite quantité de salive.

1° On voit sur la figure ci-jointe quelques exemples de contractions spontanées de la *partie rouge* de l'œsophage. Toutes les courbes se font remarquer par la durée de la période de resserrement et par la brièveté relative de la période de relâchement. Le tableau suivant peut donner une idée de la durée de ces deux périodes. Elle est représentée en millimètres comptés sur la ligne des abscisses.

Resserrement.	Relâchement.	Contraction totale.
0 ^m ,017	0 ^m ,013	0 ^m ,030
0 ^m ,018	0 ^m ,012	0 ^m ,030
0 ^m ,019	0 ^m ,017	0 ^m ,036

Comme le cylindre sur lequel s'inscrivaient les courbes dont nous indiquons la durée tournait avec une vitesse de 0^m,042 par seconde, cette durée était de $\frac{16}{21}$ de seconde pour la contraction totale, de $\frac{9}{21}$ de seconde pour la période de resserrement, et de $\frac{7}{21}$ pour celle de relâchement.

La contraction spontanée de l'œsophage a donc pour caractère principal d'être relativement lente à atteindre son maxi-

mum. Il faut dire aussi que le resserrement du conduit s'opère en deux temps : dans le premier il est brusque, dans le second il s'achève avec lenteur.

Le resserrement augmente toujours jusqu'à l'instant où il est remplacé par un relâchement de la tunique charnue.

Par conséquent, les

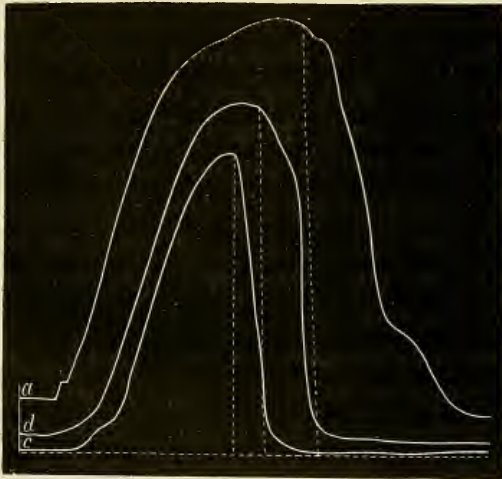


FIG. 21. — a, d, c, trois exemples de tracés de la partie rouge de l'œsophage du Cheval. (Enregistreur universel, axe moyen.)

courbes seront brusquement ascendantes à leur origine, surbaissées, mais jamais horizontales, vers leur sommet (voy. fig. 21).

2° Les tracés des contractions de la *partie blanche* diffèrent des premiers par plus de longueur et moins d'amplitude. En plaçant plusieurs fois la même ampoule, tantôt vers le tiers supérieur du cou, tantôt au delà du cœur, sur un animal donné, on obtiendra une série de tracés qui donneront une idée suffisante des caractères de la contraction dans les deux régions principales de l'œsophage. On peut en juger par les tracés de la

figure 22. L'amplitude de la contraction de la partie blanche (*c*) égale tout au plus les $\frac{4}{5}$ de l'amplitude des courbes de la partie rouge (*r*). Quant à la durée de la contraction de la partie blanche, elle est environ quatre fois plus grande que celle de la partie rouge. Elle va, du reste, légèrement en augmentant au fur et à mesure que l'on se rapproche du cardia. Au voisinage du diaphragme elle est en moyenne de trois secondes.

B. *Translation de la contraction.* — La contraction spontanée de l'œsophage est péristaltique.

1° Wild, Chauveau, Mosso, ont constaté sur des animaux dont la partie rouge de l'œsophage était mise à nu,

que l'onde contractée cheminait le long de cet organe, bien que le bol qui l'avait provoquée fût sorti par une plaie faite en arrière du pharynx (1). Chauveau a vu, en outre, que la contraction œsophagienne était solidaire de la contraction pharyngienne. « Si, dit-il, après avoir mis à nu et incisé longitudinalement l'œsophage, on y pousse artificiellement un bol alimentaire quelconque, ce bol reste immobile dans l'œsophage inerte, et n'est entraîné qu'autant qu'une déglutition pharyngienne spontanée ou provoquée vient à s'accomplir régulièrement (2). »

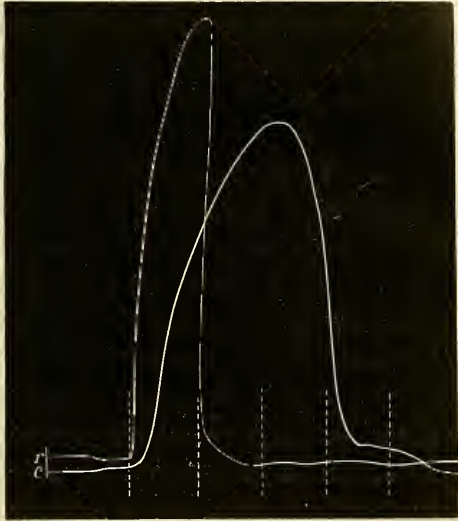


FIG. 22. — Montrant les différences d'amplitude et de durée des contractions de la partie rouge *r* et de la partie blanche *c* de l'œsophage. (Enregistreur universel, axe lent.)

(1) Wild, *Ueber die peristaltische Bewegung des OEsophagus*, etc., in *Zeitschrift f. rat. Med. h. von Henle und Pfeufer*, 1846. — Mosso, *Ricerche sperimentali sui movimenti dell' esofago*, in *Giornale della R. Accad. di medicina di Torino*.

(2) Chauveau, *Journal de médecine vétérinaire de Lyon*, 1864, p. 238.

Nous avons vérifié l'exactitude de ces faits à l'aide de la méthode graphique et sans découvrir l'œsophage sur toute sa longueur.

Cette méthode nous a permis de compléter nos connaissances sur la translation de la contraction dans la partie blanche. Nous avons observé que l'onde péristaltique ne tarde pas à s'éteindre au delà du cœur, si un bol ne descend pas dans cette partie de l'œsophage. Tout près du cardia, la contraction est toujours provoquée par le contact d'un bol alimentaire avec la muqueuse.

2° Il est intéressant et utile (nous le verrons plus tard) de déterminer la vitesse de propagation de l'onde péristaltique dans la partie rouge et dans la partie blanche de l'œsophage.

Ce calcul n'a jamais été fait. Magendie avait remarqué que le bol mettait quelquefois deux ou trois minutes avant d'arriver à l'estomac, après avoir fait une ou plusieurs stations plus ou moins longues. Mais ce fait, observé depuis par tous les physiologistes, ne peut renseigner exactement sur la marche de la contraction œsophagienne. La translation de l'onde péristaltique est tout autre que la marche du bol; car il peut arriver que le bol ne soit entraîné jusqu'à l'estomac qu'après une série de contractions péristaltiques.

Le moyen que nous avons employé pour calculer la vitesse de l'onde péristaltique est très-simple. Voici sur quelle base il repose :

Supposons deux ampoules dépressibles placées à une distance rigoureusement déterminée. Supposons que l'une et l'autre soient reliées par un tube de caoutchouc de même longueur à un tambour à levier qui inscrit les changements de pression qu'elles subissent sur un cylindre enfumé tournant avec une vitesse connue. Si l'on presse au même instant sur les deux ampoules, les deux leviers écriront simultanément une ligne ascendante. Si, au contraire, on presse successivement sur les deux ampoules, les leviers inscriront l'un après l'autre une ligne ascendante, et la distance qui séparera le début de leurs ascensions, prise sur la ligne des abscisses, représentera le temps qui se sera écoulé entre la dépression d'une ampoule et celle de

l'autre. A l'aide d'un calcul facile on pourra évaluer ce temps. Et si la cause qui agit sur les deux ampoules est unique, on connaîtra ainsi le temps qu'elle aura mis à se transporter d'une ampoule à l'autre.

Ce qui revient à déterminer le quatrième terme de la proportion suivante :

$$\frac{v}{d} = \frac{x}{\delta},$$

dans laquelle v représente la vitesse du cylindre enregistreur dans l'unité de temps ;

d , la distance qui sépare le pied des courbes ascendantes tracées sur le cylindre par les deux leviers ;

δ , la distance qui sépare les deux ampoules ;

x , la vitesse de translation de la force qui a déprimé successivement ces deux dernières. D'où l'on tire :

$$x = \frac{v\delta}{d}.$$

Pour appliquer ce principe au cas présent, nous avons introduit dans l'œsophage, par une plaie pratiquée vers le tiers inférieur du cou, une sonde à double courant munie de deux ampoules distantes de 0^m,142. Celles-ci étaient reliées à deux tambours à levier par des tubes de caoutchouc absolument égaux. Le cylindre enregistreur tournait avec une vitesse uniforme de 0^m,007 ou de 0^m,042 par seconde.

Les sondes étant engagées dans la portion cervicale de l'œsophage, nous avons obtenu des graphiques sur lesquels la distance qui séparait le pied des courbes ascensionnelles a été de 0^m,055, 0^m,027 et 0^m,023.

Si l'on remplace les lettres par leur valeur dans la formule $x = \frac{v\delta}{d}$, on obtient :

$$\text{dans le premier cas, } x = \frac{42 \times 142}{55} = 108,47$$

$$\text{dans le second cas, } x = \frac{42 \times 142}{27} = 221,11$$

$$\text{dans le troisième cas, } x = \frac{42 \times 142}{23} = 259,59$$

c'est-à-dire, pour la vitesse moyenne de propagation de l'onde péristaltique dans la partie rouge de l'œsophage, 0^m,200 par seconde.

Si l'on enfonce les sondes au delà du cœur, on s'aperçoit que la vitesse n'est pas la même dans tous les points du conduit. Cette variabilité de la vitesse est due au mélange dans des proportions inconnues de fibres striées et de fibres musculaires lisses entre le cœur et le diaphragme. Aussi est-il difficile de donner un chiffre indiquant la vitesse moyenne de l'onde péristaltique dans la partie blanche de l'œsophage. Néanmoins, en nous basant sur un bon nombre d'observations, nous avons trouvé que 0^m,050 donnaient une idée suffisamment exacte de la vitesse de l'onde par seconde.

D'après ces chiffres, si l'on admet que la longueur totale de l'œsophage du cheval est de 1^m,20 à 1^m,30 en moyenne, se répartissant ainsi : 0^m,20 à 0^m,25 pour la partie blanche, 1 mètre à 1^m,05 pour la partie rouge, on voit que la contraction qui part du pharynx arrivera au cardia au bout de dix secondes.

Ces résultats ont été obtenus sur le Cheval. Pour les appliquer à d'autres animaux, il faudra tenir compte de la nature de la tunique charnue de l'œsophage, qui peut être rouge jusqu'à sa terminaison, et de la longueur du conduit. Mais ces réserves étant faites, on peut les appliquer à nos principaux Mammifères terrestres.

§ 2. — Déglutitions œsophagiennes isolées.

Les auteurs sont extrêmement brefs sur leur compte. Ils se bornent à montrer l'œsophage saisissant les bols poussés dans sa partie initiale et les portant jusqu'à l'estomac par les contractions péristaltiques de sa couche charnue. Ils signalent encore l'influence favorable de la laxité de la muqueuse œsophagienne, de la salive, du mucus et de la respiration sur la marche du bol. Mais ils restent muets sur le mécanisme de l'introduction du bol dans l'origine du conduit et sur le phénomène qui devient comme le signal de la contraction péri-

staltique. Nous avons d'abord envisagé la question à ce point de vue.

1° Nous savons que l'entrée de l'œsophage, limitée par les piliers postérieurs du voile du palais ou les parties qui en occupent la place, et le plan postérieur des aryténoïdes, se dilate au premier temps de la déglutition et que le bol s'y engage sous l'influence de l'aspiration qui résulte de cette dilatation et de la compression qu'il éprouve de la part des parois pharyngiennes. Une fois introduit dans l'origine de l'œsophage, nous constatons sur nos tracés (voy. fig. 5) qu'il y est vivement pressé. Comment se fait-il que, sous l'influence de cette compression, il prenne plutôt le chemin de l'œsophage que celui du pharynx? Avec les notions anatomiques que nous avons exposées, on explique aisément la marche du bol alimentaire.

Par suite du raccourcissement du pharynx et du mouvement du larynx, le bol s'est engagé au-dessous des piliers postérieurs du voile du palais ou, en leur absence, au-dessous du faisceau superficiel du muscle crico-pharyngien. Quand le pharynx se relâche, le crico-pharyngien entre en contraction et tend, grâce à la direction de ses fibres, à appliquer le contour postérieur de l'entrée de l'œsophage contre la face correspondante du larynx. Ce premier mouvement ferme le fond du pharynx et rend le retour du bol dans cet organe absolument impossible. En outre, comme le crico-pharyngien tire sur la paroi postérieure du pharynx, il l'entraîne de haut en bas, en rasant la face externe des aryténoïdes, et en poussant le bol dans une région plus profonde de l'œsophage. Tel serait, d'après nous, le mécanisme de l'emprisonnement du bol dans la partie supérieure du conduit œsophagien.

2° L'action du *crico-pharyngien* devient le signal de la contraction des *crico-* et *aryténo-œsophagiens longitudinaux* et *crico-œsophagiens transversaux*. Ceux-là attirent l'œsophage au-devant du bol, tandis que ceux-ci resserrent le canal, comme le muscle de Wilson resserre l'urèthre, et poussent le bol de haut en bas. L'action des muscles que nous venons d'indiquer entraîne, à son tour, celle des plans charnus du reste de

l'œsophage, et le bol est ainsi promené de la bouche à l'estomac.

3° En étudiant de très-près la contraction de l'œsophage dans les déglutitions isolées, nous avons remarqué que son intensité variait dans certaines conditions. Ainsi, lorsque le bol est volumineux, peu ou mal insalivé, la contraction est à son maximum d'intensité. Les graphiques qu'elle fournit s'allongent beaucoup, et parfois même ils sont modifiés par l'action des muscles de l'encolure qui fléchissent et étendent brusquement la tête pour lui venir en aide. Dans les mêmes conditions, le bol s'arrête facilement dans un point du parcours, et l'on voit les contractions se succéder avec tant de rapidité pour vaincre l'obstacle, qu'elles se surajoutent et finissent par donner un graphique très-compiqué et de longue durée.

La contraction de l'œsophage présente aussi une grande énergie dans le cas opposé. Lorsque le bol est très-petit, l'œsophage est en quelque sorte obligé d'arriver à son maximum de resserrement pour atteindre le bol et agir efficacement sur lui. On peut s'assurer par l'observation de soi-même que dans ces conditions, le pharynx éprouve beaucoup de peine à saisir et à pousser le bol. L'œsophage éprouve les mêmes difficultés.

Nous tirerons de ces faits une conséquence pratique. Lorsqu'il y aura intérêt à ménager la sensibilité de l'œsophage, il faudra faire ingérer des bols mi-fluides et d'un volume moyen plutôt que des bols très-petits.

§ 3. — Déglutitions œsophagiennes associées.

Jusqu'à ce jour, on a admis que l'œsophage agit de la même manière dans la déglutition des boissons et des solides.

Dans les déglutitions isolées, la contraction ondulatoire marcherait avec lenteur; dans les déglutitions associées, elle marcherait avec une grande rapidité, « comme on peut s'en convaincre, dit Müller, chez un Cheval qui boit ».

Nous avouerons que le changement brusque et considérable de la vitesse de la contraction péristaltique qui résulte de cette croyance a fait naître dans notre esprit des soupçons sur l'iden-

tité du rôle de l'œsophage. Nous avons comparé les courbes fournies par les déglutitions isolées et par les déglutitions associées, et nous espérons prouver irréfutablement qu'elles diffèrent foncièrement les unes des autres.

1° Si l'on fait boire un Cheval après avoir introduit des ampoules dans la *portion cervicale* de son œsophage, on obtient des courbes qui diffèrent beaucoup de celles de la contraction spontanée péristaltique. On en voit des exemples sur la figure 23 : A et A' répondent à deux ampoules distantes de 0,142, dont les changements de pression s'inscrivent sur un cylindre qui tourne avec une vitesse de 0^m,042 par seconde, pendant que l'animal ingère 115 gorgées de boisson par minute. En comparant ces tracés à ceux des déglutitions isolées, on aperçoit immédiatement une différence considérable dans la forme et l'amplitude de leurs oscillations. D'où l'on peut conclure que si l'œsophage est actif pendant les déglutitions associées, son activité est évidemment particulière et toute autre que pendant les déglutitions isolées. Nous allons plus loin, nous affirmons que l'œsophage remplit purement et simplement le rôle d'un tube élastique durant la déglutition des boissons à gorgées rapprochées et associées.



FIG. 23. — A, A', tracés de la partie rouge de l'œsophage pris à 0,142 de distance l'un de l'autre pendant les déglutitions associées.

Cette assertion étonnera peut-être le lecteur; aussi allons-nous l'appuyer de plusieurs ordres de preuves.

a. Chauveau et Wild ont démontré que l'un des principaux

caractères de la contraction œsophagienne est le *péristaltisme*. La contraction, une fois établie à l'origine de l'œsophage, chemine tout le long de l'organe, malgré la sortie du bol qui l'avait produite. Ce caractère va nous servir de critérium pour déterminer la signification des courbes des tracés A et A' (fig. 23). Si ces courbes sont produites par des contractions, elles pourront être recueillies sur tous les points de la *partie rouge* de l'œsophage, même au niveau de ceux qui ne seront pas traversés par des boissons. Pour en juger, nous avons établi l'expérience suivante : On découvre l'œsophage d'un Cheval vers le milieu du cou ; on incise la tunique charnue ; on lie la membrane muqueuse, et l'on pratique une fistule au-dessus et au-dessous de la ligature. Par ces fistules, on introduit une ampoule exploratrice vers la tête, c'est-à-dire dans la partie de l'œsophage qui sera parcourue par les boissons, une autre vers l'entrée de la poitrine, en dehors de l'action de celles-ci.

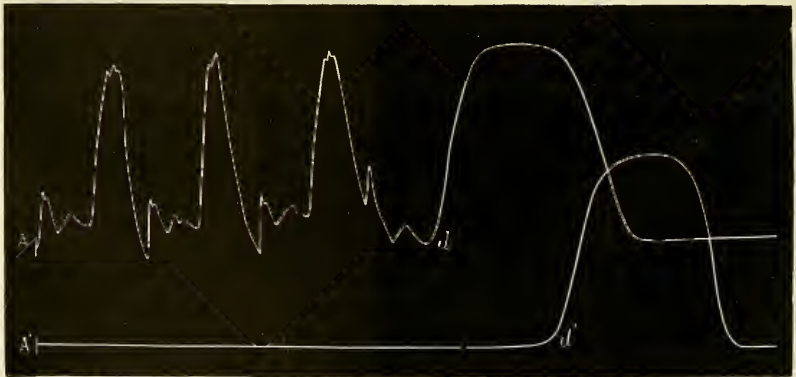


FIG. 24. — A, tracé d'une ampoule placée sur le trajet du liquide ; A', tracé d'une ampoule placée en dehors de l'action du liquide.

La première ampoule donne le tracé A ; la seconde, le tracé A', fig. 24. En A, on voit les trois dernières déglutitions que fait l'animal avant qu'on lui retire les boissons.

On constate sur ces tracés que la première ampoule seule est modifiée pendant la déglutition des boissons, tandis qu'elles le sont toutes deux successivement (*d, d'*), quand le sujet, ayant cessé de boire, fait une déglutition isolée pour se débarrasser

des gouttes de liquide qui humectent sa bouche. Les courbes *d* et *d'* accusent une véritable contraction qui s'est transmise au delà de la ligature de la muqueuse. Les trois premières, au contraire, de A à *d*, n'étant pas répétées sur le tracé A', ne sont donc pas causées par de véritables contractions.

b. Cette conclusion est encore étayée par des considérations tirées de la vitesse de l'onde péristaltique.

Nous avons vu plus haut qu'un bol solide ou liquide qui serait conduit à l'estomac par la contraction de l'œsophage mettrait dix secondes pour arriver à son but, chez le Cheval. Cette lenteur est incompatible avec la rapidité des déglutitions associées, rapidité dont on se rend compte en jetant les yeux sur la gouttière jugulaire gauche du Cheval qui prend des boissons avec avidité. Il ne faut pas oublier qu'un animal de cette espèce peut déglutir de 90 à 115 gorgées de boisson par minute; que chaque gorgée, pesant environ 200 grammes, forme, dans l'œsophage distendu, une colonne de 0^m,15 de longueur; de sorte que cet organe serait rempli d'un bout à l'autre avec moins de dix gorgées et en moins de cinq secondes.

De plus, si chacune des gorgées était accompagnée par une contraction péristaltique, en cinq secondes l'œsophage serait contracté dans toute sa longueur, et l'animal serait obligé de suspendre à tout instant la préhension des boissons pour attendre la désobstruction et le relâchement de ce conduit. Or, habituellement, on n'observe pas d'obstruction de l'œsophage ni de suspension de la fonction (1). Par conséquent, il est impossible que cet organe agisse dans les déglutitions associées de la même manière que dans les déglutitions isolées. Tout fait présager que l'œsophage reste inerte.

c. Mais on pourrait objecter que la contraction de l'œso-

(1) Pourtant l'encombrement de l'œsophage survient quelquefois lorsque nous buvons avec trop de rapidité. Tout le monde a ressenti, dans la région parotido-pharyngienne et tout le long de l'œsophage, la douleur qu'il détermine. Ce petit accident tient à ce que le liquide ne peut plus s'engager dans l'œsophage obstrué; celui-ci presse alors sur le voile du palais et exerce une traction douloureuse sur l'insertion céphalique du pharynx, sur les trompes d'Eustache et les parois œsophagiennes.

phage ne fait que changer de caractères pendant les déglutitions associées. Serait-il impossible d'admettre, par exemple, qu'elle s'arrêtât brusquement là où le liquide cesserait de circuler, et en outre qu'elle pût prendre à ce moment une vitesse beaucoup plus grande. Nous avons entrepris des expériences dont les résultats renversent cette objection. Voici sur quel principe elles sont basées : Toute partie musculaire qui se contracte présente un gonflement proportionnel à l'intensité de sa contraction. Partant de ce fait, si l'on saisit la tunique charnue de l'œsophage entre les mors d'une fine pince myographique, le tambour de cette pince sera déprimé toutes les fois que l'œsophage se contractera. Et si l'on explore en même temps l'intérieur du conduit à l'aide d'une ampoule élastique,



FIG. 25. — Montrant les rapports qui existent entre la contraction de l'œsophage et le gonflement de sa tunique charnue. — O, tracé d'une ampoule engagée dans la partie rouge ; P, pince myographique saisissant la tunique charnue en face de l'ampoule.

on aura un moyen sûr d'apprécier la nature des courbes que fournira cette dernière.

Pour juger la question pendante, il fallait donc appliquer ce procédé expérimental dans les deux sortes de déglutitions.

Commençons par les déglutitions isolées. Si l'on provoque une déglutition de salive, après avoir engagé une ampoule à l'intérieur de l'œsophage et saisi la

tunique charnue dans une pince myographique, à la hauteur de l'ampoule, on obtient les tracés reproduits dans la figure 25.

Le tracé O répond à l'ampoule ; P, à la pince. On constate

qu'au moment où le bol parvient au niveau de l'ampoule, le tracé de celle-ci s'élève légèrement, parce qu'elle est comprimée par le bol qui s'insinue entre sa surface et les parois de l'œsophage, tandis que le tracé de la pince s'abaisse parce que l'œsophage se dilate légèrement sous l'influence de la même cause. On s'aperçoit ensuite que les deux courbes s'élèvent simultanément, la première sous l'influence du resserrement de l'œsophage, la seconde sous l'influence du gonflement de la tunique charnue. Les particularités de la courbe P sont bien plus sensibles lorsqu'on les recueille sur un cylindre qui tourne moins rapidement, et lorsqu'on fait déglutir des bols plus volumineux et plus consistants.

Dans l'expérience qui a donné les tracés de la figure 26, l'animal avalait de l'avoine. A répond à une ampoule introduite dans la partie supérieure du pharynx et dont le rôle est d'indiquer simplement les déglutitions; P, à une pince myographique qui saisit la tunique charnue de l'œsophage

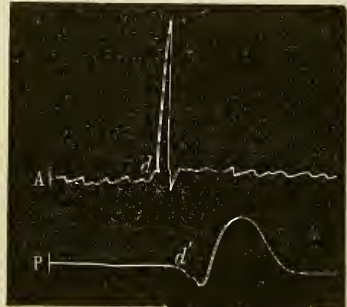


FIG. 26. — A, ampoule pharyngienne; P, pince myographique saisissant la tunique charnue de l'œsophage.

vers le milieu du cou. Quand l'animal fait une déglutition *d*, on voit le tracé de la pince s'abaisser notablement (*d'*), puis s'élever et présenter tous les caractères qui décèlent une contraction. Il n'est donc pas douteux que pendant les déglutitions isolées, l'œsophage, qui se laisse distendre par l'arrivée du bol, se contracte réellement sur lui pour le pousser plus loin.

Que se passe-t-il dans les déglutitions associées ?

Si l'on recueille le tracé d'une ampoule placée dans l'œsophage et celui d'une pince myographique saisissant la tunique charnue à la même hauteur sur un Cheval qui boit avec avidité, on obtient des courbes comme celles que nous mettons sous les yeux du lecteur dans la figure 27.

Tant que l'animal boit avec rapidité, l'ampoule engagée dans

l'œsophage fournit le tracé O (1), sur lequel le passage de chaque gorgée est indiqué par une ascension brusque (*d*) suivie d'une courbe légèrement surbaissée. En même temps le tracé de la pince P s'abaisse, et ses *maxima* restent constamment au-dessous de zéro. Ce caractère démontre que, durant le passage des boissons, l'œsophage prend un diamètre plus grand qu'à l'état de repos. Toutefois le tracé P présente au-dessous du zéro

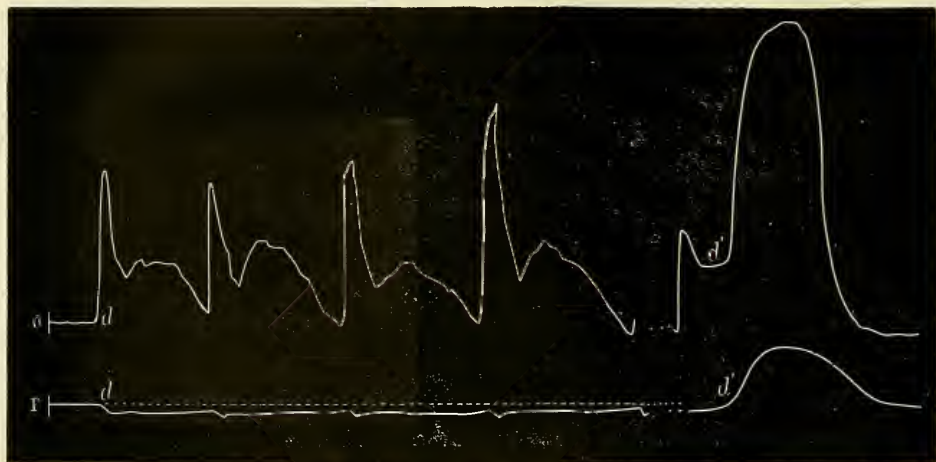


FIG. 27. — Représentant les modifications de la tunique charnue de l'œsophage pendant les déglutitions associées et isolées. — O, tracé d'une ampoule située sur le trajet du liquide (partie rouge); P, tracé d'une pince myographique saisissant la tunique charnue en face de l'ampoule précédente (Cheval).

une série d'ascensions et de descentes. Si on les examine attentivement, on constate que les descentes sont brusques et coïncident avec l'entrée d'une gorgée de boissons dans l'œsophage, et que les ascensions sont lentes et s'accomplissent pendant que les gorgées s'écoulent dans une région plus inférieure. Ces accidents traduisent donc tout simplement les modifications physiques que le passage des ondes imprime aux parois de l'œsophage. Ils sont d'ailleurs bien loin de ressembler à ceux qui résultent d'une contraction. On peut s'en convaincre en les comparant à la courbe *d'* que l'on obtient lorsque l'animal fait

(1) Dans cette expérience, l'ampoule avait peu de sensibilité dans le sens transversal.

une déglutition isolée pour se débarrasser des gouttelettes de boissons qui restent dans sa bouche quand il cesse de boire.

Les courbes O de la figure 26 et A des figures 22 et 23 ne sont donc pas déterminées par des contractions de l'œsophage. Leur production est subordonnée au passage des boissons. On peut le prouver par l'expérience suivante : On ouvre l'œsophage vers le milieu du cou ; on engage une ampoule vers la tête, une autre vers la poitrine ; on place une pince myographique en face de chaque ampoule, puis on fait boire l'animal. Si les boissons sortent par la plaie œsophagienne, l'ampoule et la pince supérieures seules seront modifiées ; si l'on rapproche avec soin les lèvres de la plaie, de manière à faire descendre les boissons jusqu'à l'estomac, l'ampoule et la pince inférieures donneront des tracés identiques à ceux de l'ampoule et de la pince supérieures.

Nous ajouterons qu'après avoir supprimé l'action de la tunique charnue sur l'ampoule par une excision incomplète de cette tunique en face de celle-ci, on obtient des tracés qui conservent néanmoins les caractères ordinaires.

Ainsi nous croyons avoir surabondamment démontré par le raisonnement et par l'expérimentation que l'œsophage se contente de remplir le rôle d'un conduit élastique pendant les déglutitions associées. Si les gorgées de liquide descendent avec tant de rapidité vers l'estomac, c'est sous l'influence du pharynx qui, par ses contractions brusques et énergiques, injecte les boissons dans l'œsophage. On peut d'ailleurs en acquérir la preuve en examinant les tracés de la pression intrapharyngienne et intra-œsophagienne. Ces tracés, en effet, se ressemblent exactement ; tous les éléments de l'un se retrouvent dans l'autre. Il est donc juste de conclure que la cause qui modifie la pression intra-œsophagienne a son point de départ dans le pharynx.

d. La direction du cou n'exerce aucune influence sur le mécanisme de la déglutition œsophagienne. Que le Cheval puise ses boissons au niveau du sol ou à la hauteur de sa tête, les tracés de l'œsophage ne changent pas. Quand l'animal boit la

tête basse, on note simplement une chute du tracé œsophagien lorsqu'il relève l'encolure, parce que l'œsophage à ce moment cesse d'être allongé et reprend en diamètre ce qu'il perd en longueur. C'est donc à tort que Rullier écrivait que si le Cheval parvient à boire dans un ruisseau, il le doit à la très-robuste organisation de son œsophage (*Dict. de méd.*, 1835).

Mais si l'œsophage n'est pour rien dans cette aptitude des Quadrupèdes à boire la tête basse, il n'en est peut-être pas ainsi de la disposition des piliers postérieurs du voile du palais et des muscles qui entourent le fond du pharynx. Ces piliers et ces muscles retiennent le bol dans l'œsophage lorsqu'il y a été introduit, et l'empêchent de retomber dans le pharynx sous l'influence de la pesanteur. Nous aurions enregistré l'action de ces piliers, s'il eût été possible de maintenir une ampoule dans l'entrée de l'œsophage; mais celle-ci détermine immédiatement une déglutition qui la porte en arrière. Néanmoins le toucher, que tout le monde peut répéter aisément, a suffi pour nous convaincre que les piliers et les crico-pharyngiens et crico-œsophagiens remplissent le rôle que nous leur attribuons.

Lorsque les piliers font défaut, la déglutition des boissons de bas en haut est plus difficile. C'est ce que nous éprouvons quand nous voulons boire la tête en bas, comme certains bateleurs. Nous parvenons à vaincre les difficultés que nous rencontrons, par un léger renversement de la tête, et surtout par l'action du crico-œsophagien, qui possède encore, chez l'Homme, une force assez considérable.

e. La forme des graphiques de la partie rouge de l'œsophage offre d'assez nombreuses variétés. On en voit des exemples sur les quelques figures que nous avons produites. Les variétés dont nous parlons n'ont pas une grande importance. Elles tiennent à l'élasticité plus ou moins grande des ampoules exploratrices, à celle des tambours à levier et au degré de liberté des leviers eux-mêmes. Les physiologistes qui se servent des appareils enregistreurs savent tous l'influence que ces causes peuvent exercer sur l'amplitude et la forme des courbes. Si l'ampoule

manque d'élasticité, quelques détails pourront disparaître; si elle en a beaucoup plus dans un sens que dans l'autre, certaines parties du tracé prendront une grande importance au détriment des autres.

Nous devons aussi avertir les personnes qui voudraient répéter nos expériences que les animaux eux-mêmes peuvent être la cause de quelques modifications dans les tracés. Ainsi, certains Chevaux avalent leurs boissons en deux temps bien marqués; cette division se fait sentir très-manifestement sur les tracés du pharynx et sur ceux de l'œsophage. Il en est d'autres qui, gênés par les appareils qu'ils portent et inquiétés par les personnes qui les entourent, promènent leurs regards sur tous les points du laboratoire et boivent avec lenteur et défiance. Dans ce cas, les courbes sont longues, sans amplitude et hérissées de nombreux accidents.

Lorsque les appareils sont très-sensibles et placés dans de bonnes conditions sur un sujet qui boit franchement, la courbe d'une déglutition prise dans une série assez longue de déglutitions associées présente la forme qui est reproduite ici en O (fig. 28).

Cette courbe, que nous regardons comme type, est formée par trois éléments : *a*, *b*, *c*, qui n'ont pas la même valeur dans le tracé. Le premier élément *a* est dû à la brusque introduction d'une nouvelle gorgée de boisson dans l'œsophage et à la traction que

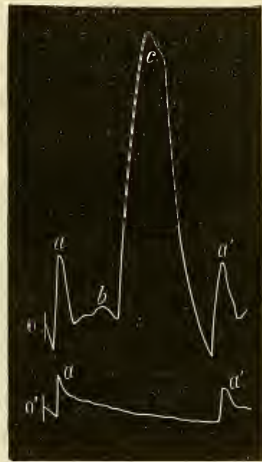


FIG. 28. — O, pression intra-œsophagienne sur le trajet des boissons; O', ampoule pincée dans une plaie de l'œsophage.

l'ascension du larynx exerce sur ce conduit. Cet accident se répète, à l'exclusion des deux autres, sur le tracé O', qui est fourni par une ampoule engagée entre les lèvres de la plaie faite à l'œsophage pour l'introduction de l'ampoule qui a donné la courbe O. On le recueille aussi quelquefois en engageant une ampoule dans l'œsophage, du côté de la poitrine, par conséquent en dehors de l'action du liquide. Ces deux derniers faits

démontrent que l'accident *a* doit recevoir l'interprétation que nous avons donnée.

L'introduction d'une nouvelle quantité de liquide dans un tube à parois élastiques et déjà plein imprime au contenu un mouvement ondulatoire qui se traduit sur la courbe par l'élément *b*. On remarque que ce deuxième élément de la courbe augmente d'amplitude au fur et à mesure que les gorgées de boissons s'éloignent davantage les unes des autres ou que l'ampoule est rapprochée de plus en plus de la plaie par laquelle s'échappent les liquides. Or, on sait que ces conditions sont celles qui favorisent les mouvements ondulatoires dans les liquides qui circulent à l'intérieur de canaux élastiques. Si l'on augmente la tension dans l'œsophage, en s'opposant au libre écoulement des boissons, l'amplitude de la courbe *b* diminue très-notablement.

Enfin, le troisième élément *c*, le plus prononcé, est dû au passage d'un flot de boisson entre l'ampoule et les parois de l'œsophage. Son amplitude sera donc en raison directe du volume des gorgées et en raison inverse de la vitesse des déglutitions. Or, on remarque précisément que, dans une longue suite de déglutitions, l'amplitude de l'élément *c* diminue au fur et à mesure que la satiété arrive, tandis que sa durée augmente dans le même sens.

Nous sommes fixés maintenant sur la signification des trois parties du tracé d'une déglutition associée. Avec ces données, il sera toujours possible d'interpréter les variétés que l'on observera et de remonter à leurs causes. Passons au rôle de la portion intrathoracique de l'œsophage.

2° La portion intrathoracique du conduit œsophagien est rouge dans toute sa longueur, ou bien les fibres musculaires lisses viennent s'associer aux fibres striées, à partir du cœur, dans une proportion variable suivant les espèces. Quelquefois cette proportion est assez forte pour faire donner à cette portion le nom de *portion blanche de l'œsophage*. Parmi nos grands Quadrupèdes, le Bœuf offre un exemple de la première disposition, le Cheval un exemple de la seconde.

a. Quand l'œsophage est rouge jusqu'au cardia, sa deuxième portion agit comme la première, c'est-à-dire qu'elle reste inerte pendant les déglutitions associées.

b. Quand la portion thoracique présente une forte proportion de fibres musculaires lisses et que son diamètre va sans cesse en diminuant jusqu'au cardia, où il peut admettre tout au plus une plume à écrire, elle se comporte d'une manière très-remarquable.

Deux cas peuvent se présenter : ou bien les boissons s'échappent de l'œsophage par une plaie pratiquée à la base du cou, ou bien elles cheminent jusqu'à l'estomac.

Dans le premier cas, la partie blanche de l'œsophage n'accuse pas de modifications. Ce fait, du reste, ne doit pas nous surprendre, puisque, règle générale, la partie blanche ne se contracte que si les bols arrivent jusqu'à elle.

Dans le deuxième cas, cette partie de l'œsophage donne des tracés très-curieux dont nous présentons deux exemples dans la figure 29, A et A'.

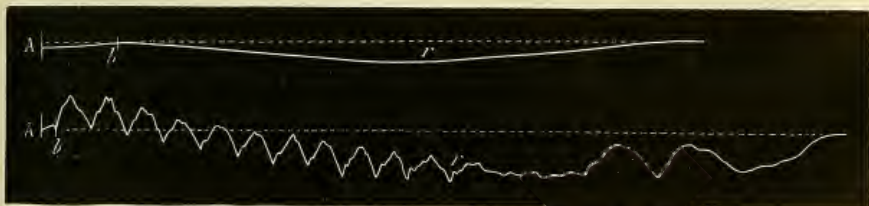


FIG. 29. — Représentant les modifications A, A' de la partie blanche de l'œsophage du Cheval pendant les déglutitions associées.

Sur ces tracés, on constate : 1° que la pression s'abaisse graduellement dans l'œsophage depuis le moment où l'animal commence à boire (*b*) jusqu'à l'instant (*r*) où l'on retire le seau qui renferme ses boissons ; 2° qu'à partir du moment où le sujet cesse de boire, la pression revient peu à peu à son état primitif ; 3° que parfois le tracé s'abaisse et s'élève, comme on le voit en A, sans présenter le moindre accident, de telle sorte que l'on ne se douterait pas, en le voyant, que les liquides ont été injectés dans cette partie de l'œsophage ; tandis que d'autres fois le tracé est, comme en A', hérissé de courbes en nombre égal à

celui des gorgées avalées et dont la forme rappelle, avec une atténuation des caractères, celle des graphiques de la partie rouge.

Il y a, sur ces tracés, un caractère qui domine tous les autres, c'est la chute qu'ils présentent tant que l'animal avale ses boissons. Cette chute peut être plus ou moins considérable, mais elle ne manque jamais sur le Cheval. Elle s'opère régulièrement, sans soubresaut, en dehors de l'influence du thorax; aussi devons-nous en chercher la cause dans l'œsophage même. Nous croyons que la partie blanche de cet organe se dilate peu à peu dès que l'animal se met à boire, afin de livrer passage aux nombreuses gorgées de liquide que le pharynx injecte dans la portion cervicale. Cette dilatation nous paraît nécessaire chez les animaux solipèdes, car sans elle la terminaison de l'œsophage serait incapable de débiter la quantité de liquide qui est admise par la portion cervicale, et le canal tout entier ne tarderait pas à être encombré par les boissons.

Si les frottements ont épuisé en route l'impulsion que les gorgées ont reçue du pharynx, et si l'ampoule exploratrice est peu sensible, on ne trouvera pas sur le graphique la trace du passage de chaque ondée; si les conditions sont différentes, le graphique portera au contraire des traces du passage de toutes les gorgées. Nous avons remarqué d'ailleurs que l'amplitude des courbes produites par le passage des ondées diminuait au fur et à mesure qu'on enfonçait l'ampoule plus près du cardia, c'est-à-dire au fur et à mesure qu'on rapprochait l'ampoule exploratrice d'un point où les frottements qu'éprouve le liquide sont plus considérables.

Après la dernière déglutition d'une longue série, la portion blanche de l'œsophage reprend son rôle ordinaire. Elle se resserre péristaltiquement sur la dernière gorgée, ainsi que sur les quelques gouttes que l'animal déglutit pour achever de débarrasser sa bouche des boissons qui y sont restées.

Tel serait le mécanisme des déglutitions œsophagiennes associées. Nous voudrions le compléter par une étude sur la nature de la dilatation que nous avons signalée; mais nous ne sommes

pas en mesure d'aborder cette question. Nous la réserverons pour un travail ultérieur où l'œsophage sera étudié comme muscle. Au surplus, elle n'est pas essentielle dans le sujet que nous traitons aujourd'hui.

3° La descente des aliments et des boissons dans la portion thoracique de l'œsophage est favorisée par le jeu de l'appareil respiratoire.

Nous avons expliqué plus haut l'influence qu'exerce la dépression thoraco-diaphragmatique qui coïncide avec le début des déglutitions isolées ou associées. Nous voulons parler maintenant de l'influence que les mouvements respiratoires exercent sur la portion intrathoracique de l'œsophage.

M. Goubaux a montré que les changements de pression qui s'établissent dans le thorax se font sentir sur l'œsophage. Il fixa un tube de verre à demi plein d'eau sur l'œsophage du Cheval, à la base du cou, et s'aperçut que le liquide baissait dans le tube pendant l'inspiration et s'y élevait pendant l'expiration. Si nous revenons sur ce fait, c'est pour compléter notre programme et mettre sous les yeux du lecteur des tracés qui en rendent l'existence indiscutable.

En plaçant un pneumographe autour de la poitrine et une

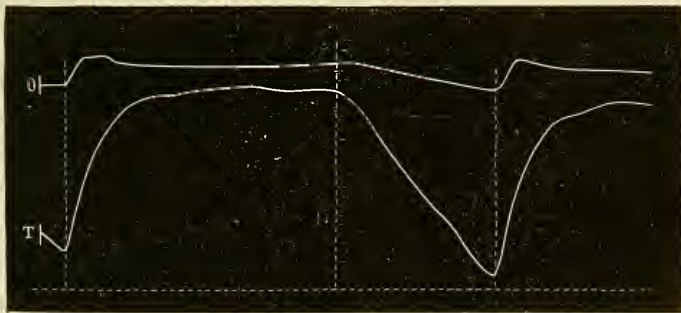


FIG. 30 — Montrant l'influence que la respiration exerce sur la portion thoracique de l'œsophage. — O, tracé d'une ampoule engagée dans la portion thoracique de l'œsophage; T, tracé pneumographique (Cheval).

ampoule dans la partie thoracique de l'œsophage, on obtient des tracés analogues à ceux de la figure 30. La courbe O répond à l'ampoule œsophagienne; la courbe T, au pneumographe. On constate, en les examinant, qu'elles s'élèvent et s'abaissent

simultanément. D'où l'on peut conclure que les substances qui seront renfermées dans l'œsophage éprouveront une suite de compressions et de décompressions qui favoriseront leur descente vers l'estomac.

L'influence des mouvements respiratoires est d'autant plus grande que les parois de l'œsophage sont plus minces et plus souples. Par conséquent, elle sera plus importante chez le Bœuf que chez le Cheval, et, sur ce dernier, elle diminuera d'avant en arrière.

CONCLUSIONS.

Arrivé à la fin de la partie principale de notre tâche, nous devons jeter un coup d'œil rétrospectif sur ce travail et résumer les faits principaux qu'il renferme.

Il nous a été impossible de faire sur l'Homme toutes les expériences que nous avons instituées pour étudier le mécanisme de la déglutition des Mammifères. Néanmoins nous croyons que les résultats que nous avons obtenus sont applicables à notre espèce.

Il y a dans les fonctions un enchaînement et une subordination incontestable des actes qui les constituent. Par conséquent, si quelques-uns des *phénomènes principaux* de la déglutition sont communs à l'Homme et aux animaux, il nous paraît certain que tous les autres seront identiques. Or il y a un acte qui appartient à l'Homme et à nos Mammifères domestiques : la dépression thoracique qui accompagne invariablement toutes les déglutitions. Cet acte domine la fonction par son importance et par l'importance des organes qui l'exécutent. Aussi croyons-nous que tous les actes de la déglutition sont les mêmes dans l'Homme et les Mammifères qui nous ont servi à poursuivre nos expériences.

Nous croyons aussi que nos résultats s'appliquent à tous les Mammifères terrestres. Nous ne pouvons nous faire à l'idée qu'une légère différence dans la forme et les dimensions d'un organe entraîne un profond changement dans une fonction. Par

exemple, M. Moura a distingué sur l'Homme cinq types d'épiglottes; faudrait-il admettre que la déglutition s'accomplit, chez l'Homme, d'après cinq modes différents? Nous ne le pensons pas. Or il n'y a pas plus de différence entre l'épiglotte des Mammifères domestiques qu'il n'y en a entre les cinq types humains. Pour ce motif, nous croyons que le mécanisme de la déglutition ne change pas d'une espèce à l'autre.

Quant aux principaux résultats auxquels nos expériences nous ont conduit, ils sont résumés dans les propositions suivantes :

1° La déglutition se divise seulement en deux temps : temps bucco-pharyngien et temps œsophagien.

2° On doit distinguer des déglutitions isolées et des déglutitions associées à la place des déglutitions de solides et des déglutitions de liquides.

3° Dans le premier temps, les aliments s'engagent dans l'œsophage sous l'influence d'agents mécaniques et physiques.

4° L'appareil respiratoire intervient au début des déglutitions pour favoriser la dilatation du fond de l'arrière-bouche, la raréfaction de l'air du pharynx et l'occlusion de la glotte.

5° Le larynx ne se ferme pas au début d'une déglutition. Quand il est fermé, toutes communications se trouvent interceptées entre le pharynx et le vestibule.

6° Les contractions du pharynx sont à leur maximum quand les bols sont ou très-petits ou très-volumineux.

7° Pendant les déglutitions associées, le pharynx se place dans un état moyen de raccourcissement autour duquel il présente une série de relâchements et de contractions.

8° Pendant les mêmes déglutitions, la respiration est simplement entrecoupée par une suite de dépressions thoraciques accompagnées chacune par une occlusion du larynx.

9° L'œsophage ne se contracte pas pendant les déglutitions associées.

10° Quand cet organe possède une partie blanche, il se dilate peu à peu, au delà du cœur, durant le passage des boissons.

SECONDE PARTIE.

MÉCANISME DE LA DÉGLUTITION CHEZ LES OISEAUX GRANIVORES.

On ne trouve pas, dans les auteurs, des données précises sur le mécanisme de la déglutition chez les Oiseaux.

Les ouvrages d'anatomie comparée renferment de simples vues théoriques émises à propos de la description des organes de la digestion. Les traités de zoologie ne fournissent pas d'autres matériaux, et les traités de physiologie comparée ne présentent rien qui soit très-rigoureux. Dugès se borne à dire « que les Oiseaux ont souvent, autour de la glotte, des denticules ou papilles demi-cornées, dirigées en arrière et propres à faciliter la descente des aliments ». Il ajoute toutefois « que la glotte se ferme alors hermétiquement, de même que dans les Reptiles, et quelquefois elle offre un rudiment d'épiglotte » (*Physiol.*, t. III, p. 347).

M. Colin fait remarquer que « la déglutition est lente, en général, chez les Oiseaux qui ont un œsophage à parois minces, bien que très-dilatables, et il termine en disant qu'« elle s'accompagne de secousses vives de la tête et même de tout le corps chez les Rapaces » (*Physiol.*, t. I^{er}, p. 631).

Cette pénurie de matériaux rendait notre étude plus longue, car nous devions examiner la fonction dans toutes ses parties; mais elle rendait notre tâche plus facile, puisque nous n'étions pas astreint à discuter des opinions parfois très-différentes, et à les soumettre au contrôle de l'expérimentation.

Il fallait d'abord faire le choix des Oiseaux sur lesquels nous étudierions la déglutition. Ce choix était forcément très-limité. Nous nous sommes arrêté de préférence sur le Coq; car, outre la facilité avec laquelle on se procure les animaux de cette espèce, leur caractère doux, leur habitude de vivre autour de nous, en font de bons sujets d'expérience. Nous avons dit ailleurs que ces qualités n'étaient pas indifférentes à une bonne étude graphique de la déglutition.

CHAPITRE PREMIER.

DISPOSITION DES ORGANES DE LA DÉGLUTITION.

Chez les Oiseaux granivores, elle se fait remarquer par sa grande simplicité.

La *bouche*, dépourvue de lèvres et de dents, communique largement avec l'arrière-bouche. Il n'y a pas d'isthme ni de voile du palais.

La *langue* est sagittée, revêtue d'un épithélium corné, et munie, à la base, de plusieurs papilles, longues, dirigées en arrière. Elle jouit d'une très-grande mobilité.

L'*arrière-bouche* présente, en haut, l'orifice guttural des cavités nasales, fente longitudinale divisée à son fond par le bord inférieur du vomer. La muqueuse de cette région possède quatre ou cinq rangées transversales de papilles récurrentes dont le développement augmente d'avant en arrière. Le reste du plafond de l'arrière-bouche, jusqu'à l'insertion des parois pharyngiennes sur la base du crâne, est garni de papilles éparses, mais toujours récurrentes. L'orifice des cavités nasales est entouré d'une épaisse couche de glandules reposant sur des fibres musculaires dont la contraction peut fermer cet orifice à un moment donné.

A l'extrémité inférieure de l'arrière-bouche, on trouve une autre fente, l'entrée du larynx, qui est dépourvue d'épiglotte. Elle est percée au milieu d'une saillie triangulaire, à base postérieure formée par le larynx. La base de cette saillie, figurant une sorte de talon transversal, est garnie de fortes papilles récurrentes.

La muqueuse de l'arrière-bouche est doublée extérieurement de deux plans de fibres musculaires dont la contraction raccourcit les deux diamètres de l'organe. Ajoutons que les muscles coniques de l'os hyoïde et le mylo-hyoïdien s'attachent sur les parois du pharynx, et peuvent, comme le dit Cuvier (*Anat. comp.*, t. IV, p. 610), leur imprimer des secousses.

L'*œsophage* est, à son origine, à peine distinct de la cavité

pharyngienne. Il présente un calibre relativement énorme et une grande dilatabilité.

Trois *nerfs* rampent à la surface de la région pharyngo-laryngienne et de l'œsophage. Ce sont : le *glosso-pharyngien*, le *vague* et l'*hypoglosse*.

Le *glosso-pharyngien* émet une branche qui se rend dans la région sous-hyoïdienne et descend ensuite le long du pharynx et de l'œsophage, après avoir reçu toutefois une branche anastomotique du nerf vague. A la hauteur de la bifurcation de la carotide primitive, le *glosso-pharyngien* fournit un rameau flexueux qui se dirige vers le larynx supérieur en mêlant ses ramuscules terminaux à ceux d'une branche de l'*hypoglosse*. Nous appellerons ce rameau nerf *pharyngo-laryngien*. Il est sensitif.

Le *nerf vague* abandonne, dans la région sous-hyoïdienne, un filet qui s'anastomose immédiatement avec le *glosso-pharyngien*. Si l'on poursuit ce filet, on constate qu'il entre dans la formation du rameau *pharyngo-laryngien* que nous avons décrit plus haut.

L'*hypoglosse* croise, en se dirigeant en avant, le *vague* et le *glosso-pharyngien*. Après avoir franchi ce dernier, il marche parallèlement au rameau *pharyngo-laryngien* dont il est séparé par un vaisseau veineux, et va se terminer avec lui dans le larynx supérieur. Avant de gagner le larynx, il fournit un ramuscule qui monte vers la langue, où il se perd.

CHAPITRE II.

DIVISIONS DE LA DÉGLUTITION.

Les quelques lignes d'anatomie qui précèdent ont simplement pour but de rappeler ou de signaler certaines dispositions organiques dont la connaissance peut aider à l'étude expérimentale de la déglutition.

La libre communication de la bouche avec l'arrière-bouche, coïncidant avec l'absence de voile du palais et d'isthme du gosier, est la disposition qui frappe le plus au premier abord.

Elle entraîne une grande simplicité dans l'acte de la déglutition. Il est impossible ici de distinguer le passage du bol à travers le pharynx du passage à travers le fond de la bouche. Aussi devient-il inutile de discuter, à propos des Oiseaux, sur les divisions en trois temps que plusieurs auteurs ont adoptées pour les Mammifères.

La déglutition s'accomplira donc en deux temps, l'un *bucco-pharyngien*, l'autre *œsophagien*. Nous les étudierons successivement, comme dans la première partie de ce travail; mais leur étude sera plus courte qu'elle ne l'a été pour les Mammifères, car il n'y a pas lieu de distinguer, chez les Oiseaux, des déglutitions isolées et des déglutitions associées, attendu que ces animaux avalent les aliments et les boissons par un mode toujours identique.

CHAPITRE III.

PREMIER TEMPS OU TEMPS BUCCO-PHARYNGIEN.

On peut chercher à démêler les actes de la déglutition bucco-pharyngienne *de visu*, ou bien à l'aide des appareils graphiques.

§ 1^{er}.

Par le procédé ordinaire des vivisections, on acquiert des notions assez nombreuses sur cette partie de la déglutition. On peut en effet observer les mouvements de l'appareil hyoïdien, du pharynx et du larynx, à l'aide d'une incision faite à la peau; on peut même voir ce qui se passe à l'intérieur de la bouche, en ouvrant le pharynx, tout en respectant les vaisseaux et les nerfs de la région.

Quand un sujet est préparé pour faire une observation, il faut provoquer des déglutitions en poussant des bols au fond de sa bouche. Il est rare qu'il prenne spontanément de la nourriture. Lorsqu'on détermine de véritables déglutitions, voici ce que l'on observe :

La bouche se ferme, le larynx monte et descend rapidement, à cinq, six, sept ou huit reprises, entre les branches du maxil-

laire inférieur; le pharynx se raccourcit et s'allonge un même nombre de fois; on voit ensuite l'origine de l'œsophage se dilater au-devant du bol, puis s'en emparer et le pousser vers un point plus éloigné.

Les déglutitions que l'on provoque en instillant quelques gouttes d'eau dans la concavité de la mandibule inférieure présentent le même mécanisme. Nous avons pourtant noté une dilatation de l'origine de l'œsophage un peu moins considérable que dans la déglutition des solides.

Si l'on incise longitudinalement les parois du pharynx et si l'on écarte les lèvres de la plaie, on aperçoit distinctement le fond de la bouche et l'entrée du larynx, et l'œil suit la phase bucco-pharyngienne des déglutitions.

On remarque, à chacune d'elles : 1° que la langue monte et s'abaisse plusieurs fois avec une grande rapidité; 2° que le larynx, d'abord caché au fond de l'arrière-bouche, se montre plusieurs fois au niveau de la plaie; 3° que la glotte se ferme pendant ces déplacements; 4° que le bol descend, accompagné de mucosités spumeuses.

Tels sont les mouvements que l'on observe à l'extérieur et à l'intérieur de la bouche et de l'arrière-bouche. Reste à faire connaître la manière dont ils entraînent les bols dans l'œsophage.

Pour la clarté de cette description, nous diviserons le chemin parcouru par le bol en deux étapes : la première s'étendant depuis l'entrée de la bouche jusqu'en arrière de l'orifice interne des narines; la seconde, depuis ce point jusqu'à l'entrée de l'œsophage.

Dans la première étape, la langue est le véritable agent de la descente du bol. Par ses mouvements de propulsion et de rétropulsion, elle presse le bol contre les papilles récurrentes de la voûte palatine et l'amène rapidement à portée des longs prolongements cornés de sa base. Ceux-ci le saisissent dans un mouvement de propulsion de la langue et l'entraînent en arrière lorsque la langue revient à sa position première.

Dans la seconde étape, le rôle principal revient au larynx.

Le bord postérieur de cet organe, disposé sous la forme d'une sorte de talon hérissé de papilles, s'élève, s'applique contre la voûte du pharynx et refoule en arrière, au moment où il retombe vers son point de départ, toutes les particules qui s'insinuent entre ses papilles et les parois pharyngiennes. Ces mouvements, se reproduisant plusieurs fois avec rapidité, parviennent bien vite à faire passer les aliments dans l'œsophage.

Il est possible d'étudier, en quelque sorte à loisir, les phénomènes que nous décrivons en excitant le rameau pharyngo-laryngien qui rampe sur le plan latéral du larynx. Si l'excitation dure un certain temps, on fixe, pour ainsi dire, la langue et le larynx dans la position qu'ils prennent pendant la déglutition. Si l'on rapproche les excitations, ces organes montent et descendent à chacune d'elles, comme ils le font dans la déglutition spontanée, et entraînent un bol vers l'œsophage par ces mouvements artificiellement provoqués.

§ 2.

Pour rester fidèle à notre programme, nous devons contrôler par la méthode graphique les faits que l'observation directe nous avait révélés, et étudier les relations que la respiration entretient avec la déglutition.

A. Dans l'étude graphique de la déglutition bucco-pharyngienne et œsophagienne, nous ne pouvions pas espérer agir sur le Poulet comme sur le Cheval, c'est-à-dire placer des ampoules ou des tubes dans les cavités parcourues par les aliments. Il n'y aurait pas eu place pour les appareils explorateurs et pour les bols alimentaires. Nous avons pensé que nous atteindrions notre but en faisant avaler aux sujets d'expérience un bol artificiel, creux, élastique, tendant toujours à prendre sa forme naturelle, dont la cavité communiquerait à l'aide d'un tube fin et souple avec un tambour à levier.

Une petite tétine de gomme, imperforée à sa grosse extrémité, nous a servi de bol; nous l'avons attachée à un tube de caoutchouc assez fin pour qu'il pût permettre à l'ampoule de

descendre dans le pharynx et l'œsophage, sans gêner notablement les mouvements de la langue et des mandibules. Un fil solide, long de 30 à 40 centimètres, était fixé sur l'ampoule et devait servir à la retirer des profondeurs de l'œsophage après chaque déglutition.

Tel est le petit appareil que nous avons employé pour recueillir l'action des parois du pharynx et de l'œsophage sur le bol alimentaire.

Si l'on entr'ouvre avec précaution les mandibules d'un Poulet convenablement maintenu, et si l'on engage le bol artificiel au fond de la bouche, on réussit de temps en temps à provoquer une véritable déglutition. Dans ce cas, la petite vessie de caoutchouc est entraînée vers l'œsophage, et le tube qui la rattache à l'appareil enregistreur disparaît peu à peu dans la bouche.

Le tracé que l'on obtient débute toujours par une série de petites courbes positives d'une très-courte durée, ainsi qu'on en juge sur la figure ci-jointe, en D, où elles sont tellement rapprochées, qu'elles se touchent presque toutes. Ce tracé a été recueilli sur un cylindre qui déroulait seulement 0^m,007 de papier par seconde.

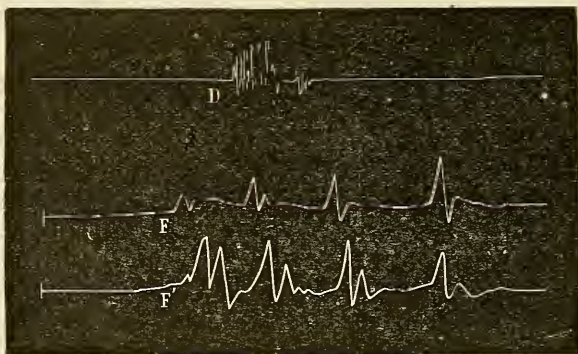


FIG. 31. — Tracés de la déglutition barco-pharyngienne du Poulet. — D, graphique obtenu sur l'axe lent de l'enregistreur universel; F et F', graphiques obtenus sur l'axe moyen.

En portant la vitesse du cylindre à 0^m,042 par seconde, on écarte les courbes les unes des autres, et les tracés que l'on obtient sont plus faciles à étudier. Nous en présentons quelques exemples (fig. 31, F et F').

On dirait, en jetant les yeux sur ces tracés, que le bol est soumis, dans la cavité pharyngienne, à une série de pressions positives suivies chacune d'une pression négative ; ce qui ferait croire à un resserrement et à une dilatation alternatifs de l'arrière-bouche. Mais il ne faut tenir aucun compte de la partie négative des courbes, car elle est due à l'élasticité de la membrane du tambour enregistreur dont le levier revient brusquement vers le zéro. En conséquence, les tracés démontrent que le bol est amené dans l'œsophage par les pressions successives qu'il subit de haut en bas et d'avant en arrière. Nous avons expliqué précédemment le mécanisme de ces pressions, nous n'y reviendrons pas. Ajoutons seulement que ces pressions déterminent la descente du bol, grâce à l'action directrice des papilles récurrentes qui garnissent la voûte palatine, la base de la langue et le bord postérieur du larynx.

En résumé, les agents de la déglutition bucco-pharyngienne, chez les Oiseaux, sont exclusivement mécaniques, tandis qu'ils sont mécaniques et physiques chez les Mammifères.

Quant aux causes qui empêchent aux aliments de pénétrer dans les fosses nasales et dans le larynx, il faut citer : 1° l'action des muscles et des papilles qui entourent l'orifice guttural des cavités nasales, qui remplace celle du voile du palais ; 2° l'occlusion de la glotte, et un acte respiratoire important sur lequel nous allons insister, qui remplacent l'occlusion du vestibule laryngien par l'épiglotte et les cordes vocales, et le mouvement de projection du larynx sous la base de la langue constatés dans les Mammifères.

B. Si l'on explore l'appareil respiratoire à l'aide de petites ceintures pneumographiques et de tubes introduits dans la trachée, on obtient des graphiques dont l'examen démontre :

1° Que les déglutitions se font rarement dans le cours d'une inspiration, à moins que l'expérimentateur ne contraigne l'animal à déglutir pendant ce mouvement. Elles ont lieu surtout au commencement des expirations, assez souvent aussi à la fin (voy. fig. 32).

2° Qu'à chaque déglutition la glotte se ferme, la pression

intrathoracique s'élève, pendant que le thorax et l'abdomen se mettent en expiration. En étudiant de près la courbe de la pression intrapulmonaire T (fig. 32), on s'aperçoit que la pression s'accroît brusquement au début d'une déglutition, et se maintient élevée, tout en éprouvant quelques variations insignifiantes, jusqu'à l'établissement de la déglutition œsophagienne. L'accroissement est considérable quand le bol est volumineux et entraîne des efforts de déglutition; il est beaucoup moindre quand le bol est petit et facile à avaler. Lorsque

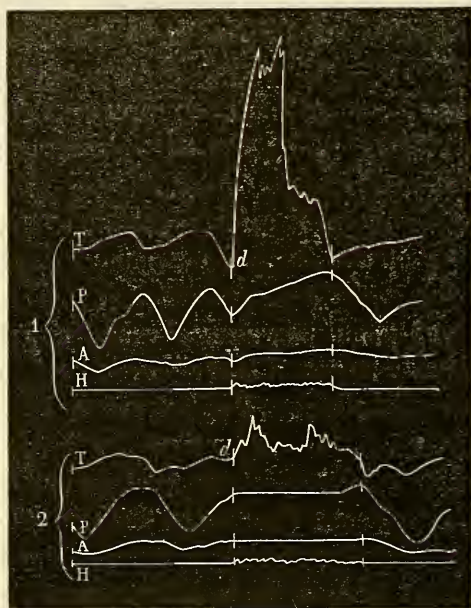


FIG. 32. — Montrant les modifications simultanées de l'appareil respiratoire et de l'appareil hyo-laryngien pendant la déglutition, chez le Poulet. — 1 et 2 : T, pression intrapulmonaire; P, tracé des mouvements des côtes (respiration); A, tracé des mouvements de l'abdomen; H, déplacement de l'hyoïde pendant une déglutition *d*.

Dans la série n° 1, la déglutition s'est produite vers la fin d'une inspiration; la déglutition a été laborieuse. Dans la série n° 2, elle est survenue à la fin d'une expiration; elle a été relativement facile.

les sujets avalaient les miettes de pain ou les gouttelettes de boisson qui leur restaient dans la bouche après des déglutitions provoquées, la courbe s'élevait à peine au-dessus des *maxima* ordinaires. Dans tous les cas, les accidents qui hérissent ces courbes sont dus aux mouvements d'ascension et de descente du larynx et de la trachée; leur nombre est égal à celui des mouvements de l'appareil hyoïdien qui furent nécessaires pour déterminer l'introduction du bol dans l'œsophage.

La courbe des mouvements du thorax P montre que les côtes

s'affaissent si l'animal est en inspiration au moment où il déglutit, et qu'elles restent en expiration si elles sont déjà dans cette position. Quand les déglutitions sont spontanées et les bols peu volumineux, la poitrine se met en expiration simple ; mais quand les déglutitions sont laborieuses, le sommet de la courbe expiratoire dépasse notablement celui des expirations ordinaires : dans ce cas, il y a donc plus qu'un simple relâchement des muscles inspireurs.

Quelles que soient leur amplitude et leur durée, les courbes expiratoires ne présentent jamais les ressauts des courbes de la pression intrapulmonaire. Nous voyons, dans ce fait, la preuve que ces ressauts ont simplement leur source dans les déplacements brusques du larynx et de la trachée.

Le tracé A, recueilli sur l'abdomen, démontre que les parois abdominales s'affaissent, comme les parois thoraciques, pendant les déglutitions.

On se rappelle que, chez les Mammifères, la pression intrathoracique diminue, tandis que le flanc se soulève et que les côtes s'abaissent ; d'où nous avons conclu à une brusque et rapide dépression d'origine diaphragmatique. Ici il se produit un véritable effort d'une assez longue durée. Par conséquent, l'intervention de l'appareil respiratoire dans la déglutition diffère totalement chez les Oiseaux et chez les Mammifères.

Ces différences s'expliqueraient, d'après nous, assez facilement.

On avait cru, et plusieurs anatomistes croient encore, que les papilles récurrentes qui hérissent plus ou moins le pourtour de la glotte suppléaient l'épiglotte absente chez les Oiseaux et protégeaient les voies aériennes contre les parcelles alimentaires. Mais Duvernoy fait remarquer, dans les *Leçons d'anatomie comparée* de G. Cuvier, que « tant de variations dans leur existence et leurs proportions relatives, ainsi que dans leur consistance, prouvent qu'elles ne remplacent pas l'épiglotte, et qu'il faut chercher dans d'autres circonstances organiques les moyens départis aux Oiseaux pour donner aux substances qu'ils avalent la direction convenable et les détourner du conduit de

la respiration ». Nous pensons que l'expiration qui accompagne toute déglutition est bien faite pour remplacer les « circonstances organiques » autres que la présence des papilles récurrentes qui doivent détourner du conduit respiratoire les substances qu'avalent les Oiseaux. Car ce mouvement rejettera au dehors de la trachée toutes les parcelles qui auraient franchi la glotte, malgré son occlusion. Quant à la durée de cet effort, elle s'explique par la manière dont le bol descend dans le pharynx. Au lieu de descendre sous l'influence d'une contraction synergique des muscles hyo-laryngiens, linguaux et pharyngiens, comme chez les Mammifères, le bol est poussé par les frottements répétés de la langue et du larynx contre le palais et le pharynx. Or, quelle que soit la rapidité avec laquelle s'exécutent ces frottements, ils demandent toujours beaucoup plus de temps pour s'accomplir que la contraction convulsive de l'appareil pharyngo-laryngien des Mammifères.

CHAPITRE IV.

DEUXIÈME TEMPS OU TEMPS ŒSOPHAGIEN.

En découvrant la portion cervicale de l'œsophage, on peut étudier *de visu* les mouvements de cet organe pendant la déglutition.

On constate qu'à l'arrivée d'un bol liquide ou solide, l'origine du canal œsophagien se dilate sur une longueur de 1 centimètre à 1 $\frac{1}{2}$ centimètre, puis se rétrécit en arrière du pharynx de façon à pousser les aliments vers le jabot. Ce mouvement péristaltique diffère peu de celui que l'on observe chez les Mammifères. Toutefois il se fait remarquer par la grande dilatation que l'œsophage présente successivement et de proche en proche, en avant de l'onde contractée, et par la lenteur avec laquelle cette dernière descend le long du conduit.

Si l'on incise les parois œsophagiennes, on s'aperçoit que les aliments sont accompagnés d'un mucus fortement spumeux, et que les gaz qui lui donnent ce caractère remontent très-fré-

quement du jabot vers la bouche à la suite de quelques déglutitions.

Les tracés confirment ces observations.

Recueillie en un point quelconque de la région cervicale, à l'aide d'une petite ampoule introduite dans l'organe, la contraction de l'œsophage de l'Oiseau se distingue de celle de l'œsophage des Mammifères par sa lenteur, et par conséquent sa durée, et par la grande différence qui existe entre la durée du resserrement et celle du relâchement. La première est environ huit fois plus longue que la deuxième.

Enfin, on constate, en faisant avaler notre petit bol artificiel, que les aliments sont conduits dans le jabot par une série de contractions qui viennent agir successivement sur eux.

Le tracé ci-joint (fig. 33) a été obtenu de cette façon.



FIG. 33. — Représentant l'action du pharynx et de l'œsophage sur un bol artificiel élastique : D, déglutition bucco-pharyngienne ; O, déglutition œsophagienne.

On y voit, à la suite des ascensions brusques D, qui sont le résultat de la compression du bol artificiel par la langue et le larynx, une longue série de courbes commençant en O, qui sont dues à l'action péristaltique de l'œsophage.

On observe habituellement que le bol est plus fortement comprimé à son entrée dans l'œsophage qu'à l'intérieur de la bouche et du pharynx. Tantôt le maximum de la compression se maintient pendant toute la durée de la déglutition ; tantôt elle diminue après le début de l'acte. Nous n'avons pu saisir la cause de cette différence.

CONCLUSIONS.

Nous résumerons dans les conclusions suivantes les faits principaux qui sont renfermés dans la deuxième partie de notre mémoire :

1° Chez les Oiseaux, la déglutition se divise naturellement en deux temps.

2° Toutes les déglutitions s'exécutent toujours d'après le même mode.

3° Dans le premier temps, les aliments sont poussés dans l'œsophage par des agents exclusivement mécaniques.

4° L'appareil respiratoire se met en expiration pendant la déglutition bucco-pharyngienne, et vient en aide à l'occlusion du larynx, pour empêcher l'introduction des aliments dans la trachée.

5° L'expiration est d'autant plus forte que la déglutition du bol est plus difficile.

6° La contraction péristaltique de l'œsophage est beaucoup plus lente que dans les Mammifères.

BIBLIOGRAPHIE.

Outre les traités classiques d'anatomie et de physiologie humaines et comparées, voyez :

BOERHAAVE. — Institut. medicæ, 1708.

BÆCLER. — Historiæ instrumentorum deglutitionis, etc., etc. Strasbourg, 1705.

ALBINUS (Sig.). — Historiæ musculorum, 1734.

WALTHER (A.). — Dissert. de deglutitione. Leipzig, 1735.

ALBINUS (Fréd.). — De deglutitione, 1740.

SCHULZE. — De deglutitione. Leyde, 1740.

HALLER. — Elementa physiologiæ, 1777.

WENTZ. — De deglutitionis mechanismo. Erlangen, 1790.

SANDIFORT (P. J.). — Deglutitionis mechanismus verticali sectione narium, oris, faucium, illustr. Lugd. Bat., 1805.

MAGENDIE. — Usage du voile du palais (thèse de doctorat). Paris, 1808.

MAGENDIE. — Mémoire sur l'usage de l'épiglotte pendant la déglutition. Paris, 1813.

MAGENDIE. — Mémoire sur la déglutition de l'air atmosphérique, lu à l'Institut, 1815.

REICHEL. — De usu epiglottidis. Berlin, 1816.

GERDY. — Note sur les mouvements de la langue et quelques mouvements du pharynx (Bulletin universel des sc. médic. de Férussac). Paris, 1830.

HEAUME (W.). — Sur le mécanisme de la déglutition (in Lond. Med. and Surg. Journal, vol. IV, 1833).

LÉLUT. — Sur les glandes du pharynx (in Journ. hebdomadaire, mai 1833).

RULLIER. — Dictionnaire de médecine, ou Répertoire des sc. médic., article DIGESTION, 2^e édition. Paris, 1835.

- MAISSIAT. — Quel est le mécanisme de la déglutition? (thèse de doctorat). Paris, 1838.
- DZONDI. — Die Funktionen des weichen Gaumens beim Athmen, Sprechen, Singen, Schlingen, etc. Halle, 1841.
- DEBROU. — Fonctions des muscles du voile du palais (thèse de doctorat). Paris, 1841.
- LONGET. — Recherches expérimentales sur les fonctions de l'épiglotte (Archives générales, t. XII, 1841).
- HUSCHKE. — Encyclopédie anatomique, Splanchnologie, p. 42, traduction de Jourdan. Paris, 1845.
- BERNARD (Cl.). — Mémoire sur le rôle de la salive dans le phénomène de la déglutition (Archives générales de médecine, 1845).
- WILD. — Ueber die peristaltische Bewegung des Oesophagus, etc. (in Zeitschrift, für ration. Medic., 1846).
- BERNARD (Cl.). — Leçons sur la physiologie et la pathologie du système nerveux, t. II. Paris, 1858.
- SCHRÖDER VAN DER KOLK. — Bau und Funktionen der Med. spinalis und oblongata. Braunschweig, 1858.
- CHAUVEAU. — Du nerf pneumogastrique considéré comme agent exciteur et coordinateur des contractions œsophagiennes dans l'acte de la déglutition (in Journal de la physiologie de l'homme et des animaux de Brown-Séguard, 1862).
- CHAUVEAU. — Mouvements péristaltiques de l'œsophage, à propos d'une observation d'asphyxie sur un Cheval à la suite de l'administration d'un breuvage (in Journ. de méd. vétér. de Lyon, 1864).
- GUINIER. — Expériences physiologiques sur la déglutition faites au moyen de l'auto-laryngoscopie (Comptes rendus de l'Académie des sciences, 1863 et 1865).
- GUINIER. — Étude sur le gargarisme laryngien. Montpellier, 1868.
- KRISHABER. — Du mécanisme de la déglutition (Union médicale, 1865).
- VULPIAN. — Rôle du système nerveux dans la déglutition (in Revue des cours scientifiques, 1866).
- MOURA. — Mémoire sur l'acte de la déglutition (in Journ. de l'anat. et de la physiol., etc., de Ch. Robin, 1867).
- SCHIFF (M.). — Leçons sur la physiologie de la digestion. Paris, 1868.
- ORÉ (G.). — Article DÉGLUTITION, in Nouveau Dictionnaire de médecine et de chirurgie pratiques, t. X, Paris, 1869.
- WALLER et PRÉVOST. — Note relative aux nerfs sensitifs qui président aux phénomènes réflexes de la digestion (Comptes rendus de l'Académie des sciences, 9 août 1869).
- COLIN (G.). — Traité de physiologie comparée des animaux domestiques, t. I. Paris, 1871.
- WUNDT. — Nouveaux Éléments de physiologie humaine, traduct. de Bouchard. Paris, 1872.
- GOLTZ. — Étude sur les mouvements de l'œsophage et de l'estomac de la Grenouille (Pflüger's Archiv, 1872, analysé in Revue des sciences médicales, t. II, p. 33).

Mosso. — Movimenti dell' œsofago. Ricerche sperimentali. Torino, 1873.

TOUSSAINT. — Application de la méthode graphique à l'étude du mécanisme de la réjection dans la rumination (Comptes rendus de l'Académie des sciences, août 1874).

CARLET. — Sur le mécanisme de la déglutition (Comptes rendus de l'Académie des sciences, 2 novembre 1874).

ARLOING. — Application de la méthode graphique à l'étude du mécanisme de la déglutition (Comptes rendus de l'Académie des sciences, 2 novembre 1874).

ARLOING. Deuxième Note (Comptes rendus, 24 mai 1875).

HISTOIRE

DES

CLAUSILIES DE FRANCE VIVANTES ET FOSSILES

Par M. J. R. BOURGUIGNAT (1).

H.

Les espèces de ce groupe, auxquelles je donne le nom de *Pyrénéïques*, sont toutes spéciales à la chaîne des Pyrénées ou à leurs dépendances, à l'exception toutefois de deux Clausilies, dont l'une, la *punicata*, étend son aire jusque dans l'Hérault, et dont l'autre, la *druidica*, n'est connue que des régions de la Bretagne. Ce dernier fait ne peut en rien changer l'appellation de *pyrénaïques* que j'attribue à ces Clausilies, attendu que l'on sait qu'il existe dans nos départements bretons un assez grand nombre d'espèces du nord de l'Espagne ou des Basses-Pyrénées, qui, sous l'influence marine, se sont propagées le long des côtes océaniques jusque dans ce pays.

CLAUSILIA FAGOTIANA.

Cette espèce, que je dédie à M. Paul Fagot, de Villefranche, habite au Frechet-d'Aure (Hautes-Pyrénées). Je la connais également des environs de Baréges (Hautes-Pyrénées). Les échantillons de Baréges sont un peu moins forts que ceux du Frechet, qui sont de la plus belle taille. Comme force et comme grandeur, il y a peu de différence entre les échantillons de cette localité et la *ventricosa* du nord de la France. C'est peut-être la grande taille de cette espèce qui est la cause que bien des

(1) Voy. tome IV, art. n° 4, et tome V, art. n° 4.

auteurs ont signalé la *ventricosa* sur un grand nombre de points des Pyrénées.

Testa parum rimata, elongato-fusiforimi, sat tumida, parum nitente, solidula, subpellucida, rubiginoso-cornea, passim prope suturam rare albo-strigillata, eleganter (supremi lævigati excepti) costulata (costæ regulares, validæ, fere rectæ, sat distantes, circa suturam validiores ac in ultimo prope aperturam lamellosæ; lamellæ strictæ, productæ, albidæ); — spira elongata, regulariter attenuata; apice corneo, lævigato, obtuso, mamillato; — anfractibus 12, convexiusculis, regulariter crescentibus, sutura (in tribus ultimis albo-filosa) sat profunda separatis; ultimo subtumidulo, vix impressiusculo, basi sulcato ac valide carinato-cristato (crista valida, arcuatim producta, sat conferte costulata, marginem attingens); — apertura verticali, piriformi, superne angulata (sinulus profundus), intus ad basin remote canaliculata ac in margine externo intus albo-callosa (callus margini parallelus, remotus, medioeris, ad partem inferiorem crassior), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, producta, cum spirali conjuncta, inferior remota, ascendens, parum producta, antice tuberculosa aut aliquando subbifurcata; *b.* plica subcolumellaris immersa, parum conspicua; *c.* palatalis unica, supera, profunda, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella crassa, brevis, fere recta, exterius vix apparens; — peristomate continuo, soluto, albido, crassiusculo, expansiusculo ac reflexiusculo.

Haut., 15 millim.; diam., 4 millim.

Var. B. MINOR. — Plus délicate dans son ensemble (haut. 14 millim.; diam. 3 millim.); costulations un peu moins fortes; ouverture plus piriforme-oblongue. — Vallée du pic du Ger, au-dessus des Eaux-Bonnes (Basses-Pyrénées). — Environs de Baréges (Hautes-Pyrénées).

CLAUSILIA SAINT-SIMONIS.

Bois de Lheris, près de Bigorre, et environs de Lourdes (Hautes-Pyrénées). — Cierp, dans la vallée de Luchon (Haute-Garonne), d'où je l'ai reçue confondue avec des *Clausilia nigricans*.

Testa rimata, cylindrico-elongata, leviter subfusiformi, parum tumidula, solida, parum nitente, subpellucida, fusco-rubiginosa, passim prope suturam rare albo-strigillata, validissime (supremi 2 lævigati excepti) striata (striæ lamellosæ, robustæ, productæ, regulares, vix obliquæ, fere rectæ, sat distantes, in ultimo albidæ, validiores ac magis distantes); — spira elongata, regulariter attenuata; apice mamillato, obtuso, lævigato, pallidiore, nitidissimo; — anfractibus 12, convexiusculis, regulariter crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo externe ad partem superiorem impressiusculo, ad partem inferiorem tumido-subgibboso, ac ad basin sulcato et carinato-cristato (crista valida, lamellata, producta, arcuata, usque ad peripheriam descendens); — apertura vix obliqua, oblongo vel ovato-subpiriformi, castanea, inferne inter lamellam inferam calli et plicam subcolumellarem profunde canaliculata, superne angulata (sinulus angustus), intus profunde in margine externo callosa (callus crassus inferne plica valida (lamellam palatalem inferam simulans) crassa, elongata, eleganter præditus), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, cum spirali conjuncta, inferior profunda, robusta, antice sæpe biramosa, ac minutissimam lamellam usque ad peripheriam mittens; *b.* plica subcolumellaris valida, conspicua; *c.* palatalis unica, supera, remotissima; *d.* plica interlamellaris unica; *e.* lunella valida, parum arcuata, exterius vix apparens; — peristomate continuo, soluto, albido, expanso ac reflexiusculo.

Haut., 12-13 millim.; diam. $2\frac{1}{2}$ millim.

Var. MINOR. — Coquille un peu plus petite, ressemblant à

première vue à la *nigricans*. — Montagne d'Arri, près de Cierp (Haute-Garonne).

Cette espèce se distingue facilement de la précédente par sa coquille plus petite, moins ventrue, moins fortement costulée; par son dernier tour pourvu à sa base d'une forte gibbosité séparée de la crête cervicale par un profond sillon (chez la *Fagotianu*, cette gibbosité n'est pas sensible); par sa callosité palatale se prolongeant à son extrémité inférieure sous la forme d'une lamelle; par sa deuxième pariétale plus épaisse, plus saillante, birameuse en avant et projetant jusqu'à la périphérie un petit pli lamelliforme, etc.

CLAUSILIA BUXORUM.

Vallée de l'Ariège entre Tarascon et Ussat-les-Bains, au pied des broussailles du côté de la caverne de Lombrives. — Peu abondante.

Testa rimata, elongato-fusiformi, in medio tumidula, superne inferneque attenuata, solidula, non nitente, fusco-cornea, circa suturam et in ultimo (praesertim prope aperturam) subcaesio-albidula, costulata (costae in medianis anfractibus crassae, regulares, sat distantes, subobsoletae, sicut evanidae, in penultimo confertiores, sat strictae et productae, in ultimo in lamellis foliaceis, strictissimis, tremulis, elegantissime erectae); — spira elongata, attenuato-acuminata; apice mamillato, obtuso, nitidissimo, corneo, laevigato; — anfractibus 13 (supremi convexi, ultimi vix convexiusculi sed superne circa suturam leviter subtumiduli), lente crescentibus, sutura sat impressa et subfusco-filosa separatis; ultimo mediocri, angustato, externe impressiusculo, ad basin sulcato ac bicristato (crista supera gibbosa, crista rimalis arcuata, valida, producta, marginem attingens); — apertura leviter obliqua, ovato-piriformi, castanea, superne angulata (sinulus profundus, angustus, erectus), intus in margine externo subcallosa (callus remotus, superne tuberculatus, mediane evanidus, inferne lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet :

a. parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, producta, cum spirali conjuncta, inferior remota, parum conspicua, antice bifurcata; *b.* plica subcolumellaris immersa, oblique modo conspicua; *c.* palatalis unica, supera, ultra lunellam paululum prolongata; *d.* lunella aperta, subarcuata, exterius parum apparens; — peristomate continuo, soluto, castaneo, expansiusculo ac reflexiusculo; margine externo ad basin sinistrorsus dilatato, margine columellari superne convexo.

Haut., 13 millim.; diam. 2 $\frac{1}{2}$ millim.

Cette Clausilie, une des plus belles espèces françaises, ne peut être confondue avec aucune que je connaisse.

CLAUSILIA BERTRONICA.

CLAUSILIA BERTRONICA, P. Fagot, in sched., 1875.

Environs d'Aulus (Ariège).

Testa breviter rimata, elongata, cylindrica, regulariter subacuminata, solida, non nitente, fusco vel corneo-rubiginosa, subtilissime (excepti 3 aut 4 supremi lævigati) striatula (striæ exiguæ, confertissimæ, circa suturam in ultimis albo-filosam ac in ultimo prope aperturam validiores); spira elongata, lente ac regulariter subacuminata; apice lævigato, pallidiore, obtuso; — anfractibus 12, convexiusculis, lente crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo externe ad insertionem labri tumidulo, infra impressiusculo, ad partem inferiorem subgibboso ac ad basin carinato-cristato (crista valida, producta, arcuata, peripheriam attingens); — apertura verticali, transverse oblique oblonga, castaneo-albida, superne angulata (sinulus profundus, sinistrorsus versus), inferne profunde subcanaliculata, intus in margine externo subcallosa (callus crassiusculus, inferne lamelliformis, lamellam palatalem inferam simulans), plicata, scilicet: — *a.* parietales duæ, quarum superior crassa vix producta, cum spirali conjuncta, inferior profunda, vix conspicua, antice lamellam exiguam

mittens; *b.* plica subcolumellaris omnino immersa, non conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera; *d.* lunella parum arcuata, exterius non apparens; *e.* plicæ interlamellares nullæ; — peristomate continuo, parum soluto, sat crasso, expansiusculo ac vix reflexiusculo.

Haut., 12 millim.; diam., 3 millim.

Cette Clausilie est facilement reconnaissable à son ouverture oblique de gauche à droite.

CLAUSILIA ABIETINA.

CLAUSILIA ABIETINA, Dupuy, *Hist. Moll. de France*, 4^e fasc., 1850, p. 358, pl. xvii, fig. 5 (médiocre).

Cette Clausilie, assez mal définie dans l'ouvrage de notre ami l'abbé Dupuy, a été mentionnée seulement en ces termes : « Diffère de la *dubia* par sa taille beaucoup plus petite et par le pli transversal inférieur du palais plus marqué que dans la *Clausilie douteuse*, quoique celle-ci, plus grande, dût, ce me semble, l'avoir plus fortement accusé. — Haut., 10-12 millim.; diam. $2\frac{1}{2}$ millim. »

Or, la *dubia* (1) des Pyrénées (*Claus. gallica*) ne possède pas de pli transversal inférieur dans l'intérieur du palais.

D'après la figure 5 (pl. xvii) de l'ouvrage de l'abbé Dupuy, l'*abietina*, contrairement à la phrase descriptive, ne montre aucun callus palatal et pas le moindre pli transversal intérieur; tandis que le dessinateur a orné la *dubia* (fig. 7) d'un beau pli transversal punctiforme. Il y a incontestablement erreur.

De l'étude de cette phrase descriptive et de l'examen de cette figure 5, il résulte que les caractères de cette *abietina* seraient : une taille de 10 à 12 millim., sur un diamètre de 2 à $2\frac{1}{2}$ millim.; un test médiocrement striolé; une ouverture avec un pli transversal à la base; enfin, une pariétale inférieure

(1) La vraie *dubia* de Draparnaud est une espèce pupoïde du Dauphiné; elle n'existe pas dans les Pyrénées (voy. ci-après à l'espèce *dubia*). La *dubia* des Pyrénées citée par l'abbé Dupuy est notre *Cl. gallica*.

très-enfoncée, très-ascendante (d'après la figure 5), presque immergée à l'instar de celle de la *pyrenaica*.

M. l'abbé Dupuy signale son espèce comme très-abondante dans la vallée de Cauterets, notamment aux alentours de la cascade du Cerisaye et vers le pont d'Espagne.

Or, en appliquant aux nombreux échantillons que j'ai recueillis dans ces mêmes localités les signes distinctifs que je viens de mentionner, j'ai pu, je crois, rétablir cette espèce.

J'adopte donc le nom de *Clausilia abietina* (1) pour une espèce caractérisée par :

Testa rimata, cylindrico-elongata, parum tumidula, regulariter attenuata, solidula, parum nitente, subpellucida, sæpe erosa, corneo vel fusco-rubiginosa, rare subalbido-strigillata, argute striatula (striæ in ultimo vix validiores); — spira elongata, regulariter subattenuata; apice mamillato, obtuso, lævigato; — anfractibus 11, convexiusculis (supremi 2 lævigati, cæteri striatuli), regulariter crescentibus, sutura impressa separatis; ultimo externe subimpressiusculo, ad partem inferiorem tumidulo ac ad basin carinato-cristato (crista arcuata, sat producta, ad peripheriam subevanescent); — apertura leviter obliqua, ovato-piriformi, inferne profunde canaliculata, intus in margine externo callosa (callus albidulus, superne crassus, in medio fere evanidus, inferne lamellam palatalem plus minusve robustam simulans), plicata, scilicet: *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis stricta, cum spirali conjuncta, inferior remota, valde ascendens, postice bifurcata; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo oblique conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera; *d.* lunella arcuata valida, exterius non apparens; *e.* plica interlamellaris unica, minutissima, sæpe obsoleta; — peristomate continuo, parum soluto, albido, expansiusculo ac subreflexiusculo.

Haut., 11 millim.; diam., 2 $\frac{1}{2}$ millim.

Cette Clausilie habite sur le tronc des Hêtres et des Sapins,

(1) Je pense que sous le nom d'*abietina* l'abbé Dupuy a dû confondre l'*abietina*, la *Saint-Simonis*, la *pumicata*, et peut-être d'autres formes.

ainsi que sur les rochers humides, dans presque toute la vallée de Cauterets, depuis cette ville jusqu'au pont d'Espagne. Elle vit également aux environs de Baréges, des Eaux-Bonnes, ainsi que dans la vallée du Lys, près de Luchon.

L'abietina ne peut être confondue ni avec la *Fagotiana*, ni avec les *buxorum* et *Bertronica*. L'espèce qui pourrait être comparée à elle est la *Saint-Simonis*; mais on la distinguera de la *Saint-Simonis* à sa taille un peu plus petite, plus fluette, à ses striations fines, délicates (celles de la *Saint-Simonis*, fortes, écartées, régulières, presque droites, ressemblent à de petites côtes, surtout celles du dernier tour, qui sont de vraies lamelles); à son sommet un peu moins mamelonné; à son dernier tour moins fortement impressionné vers la partie supérieure et pourvu à la base d'une arête cervicale plus délicate, moins large et moins saillante; à son ouverture un peu plus allongée; surtout à sa pariétale inférieure très-remontante, très-immersée et peu saillante. Celle de la *Saint-Simonis*, moins ascendante, très-robuste, non bifurquée en arrière, comme celle de *l'abietina*, birameuse au contraire en avant, s'étend en travers de l'ouverture.

CLAUSILIA CAPELLARUM.

Dans les anfractuosités des rochers, sous les détritits et sous les buissons, aux environs du Mas d'Azil (Ariège).

Testa *non* rimata, fusiformi, oblongo-elongata, superne acuminata, in medio leviter tumidula, nitente solidula, sæpe erosa et inquinata, fusco-nigrescente, argutissime striatula (striae sæpe luteolæ, confertæ, sat obliquæ, debiles sicut obsoletæ); — spira elongata, regulariter acuminata; apice exiguo, lævigato, pallidiore, acutiusculo; — anfractibus 11, convexiusculis, lente crescentibus, sutura parum impressa separatis; ultimo externe convexo, ad partem inferiorem sulcato, et ad basin cristato (crista brevis, sublævigata, margini columellari parallela, parum producta, ac peripheriam fere attingens); — apertura vix obliqua, subrotundato-ovata, castanea, superne vix

subangulata (sinulus apertus, parum profundus), intus in margine externo callosa (callus sat remotus margini parallelus, superne obsoletus, mediane crassior, inferne lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis stricta, debilis, cum spirali conjuncta, inferior remota, parum conspicua, antice subtuberculosa; *b.* plica subcolumellaris immersa; *c.* palatalis una supera, exigua, lunellam attingens; *d.* lunella recta, exterius parum apparens; — peristomate non soluto, adpresso, vix continuo, incrassato, castaneo, expanso ac vix reflexiusculo; — margine columellari recto.

Haut., 12 millim.; diam., $2\frac{1}{2}$ millim.

Par son mode de striation, cette Clausilie se distingue facilement des *Fagotiana*, *Saint-Simonis*, *buxorum* et *Bertronica*, qui sont toutes plus ou moins fortement costulées. Quant à *l'abietina*, la *capellarum* se sépare nettement de celle-ci par sa coquille plus fusiforme, par sa spire plus acuminée, par son sommet exigü et non mamelonné, par son dernier tour pourvu à sa base d'une toute petite crête parallèle au bord columellaire, etc. Enfin, la *capellarum* se distingue notamment de toutes les Clausilies de ce groupe par son manque de fente ombilicale et par son péristome non détaché, mais appliqué sur l'avant-dernier tour.

CLAUSILIA FUXUMICA.

Environs de Foix (Ariège).

Testa rimata (rima inferne punctiformis), elongato-cylindrica, mediocriter acuminata, nitida, subpellucida, solidula, fusco-rubiginosa, striatula (striæ sat regulares, rectæ, parum productæ, sicut obsoletæ, in ultimo validiores ac prope aperturam lamellosæ; lamellæ strictæ, subalbidæ); — spira elongata, regulariter ac parum acuminata; — apice obtuso, nitido, lævigato, pallidiore; — anfractibus 13, convexiusculis (in ultimis vix convexiusculi ac superne circa suturam subtu-

miduli), lente crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo externe subimpressiusculo, infra obsolete subgibboso ac ad basin subsulcato et valide carinato-cristato (crista arcuata, producta, striata (non lamellosa), marginem attingens); — apertura leviter obliqua, piriformi, castanea, superne acute angulata (sinulus profundus, angustus, suberectus), intus in margine externo callosa (callus subparallelus, remotus, superne tuberculosus, inferne lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, albida, cum spirali conjuncta, inferior exigua, sat profunda, postice biramosa; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo oblique vix conspicua; *c.* palatalis unica, supera, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella valida, crassa, patula, plicam palatalem non attingens; *e.* plica interlamellaris unica, punctiformis; — peristomate continuo, soluto, subcastaneo-albido, expansiusculo ac reflexiusculo.

Haut., 14 millim.; diam., $2\frac{1}{2}$ millim.

Cette Clausilie, remarquable par sa forme allongée-cylindrique, par son test simplement striolé, ne peut être confondue avec aucune de celles que je viens de publier, comme on peut s'en convaincre par les caractères signalés dans cette diagnose.

CLAUSILIA MAMILLATA.

Environs de Foix (Ariège).

Testa rimata, fusiformi-cylindrica, subtumidula, sat elongata, nitida, subpellucida, fusco-rubiginosa, rare circa suturam passim albo-strigillata, argutissime (supremi 3 lævigati excepti) striatula (striæ debiles, rectæ, regulares, sicut evanidæ, in ultimo validiores et lamellosæ, lamellæ sat distantes); — spira regulariter acuminata, superne valide mamillata; apice mamillato, obtuso, lævigato; — anfractibus 12 (supremi convexo-rotundati, ultimi convexiusculi), lente crescentibus, sutura impressa separatis; ultimo externe subimpressiusculo, ad basin leviter sulcato ac bicristato (crista supera parvula, obso-

leta, ante marginem evanescens; crista infera (aut rimalis) valida, arcuata, producta, striata, marginem attingens); — apertura verticali, intus pallide castanea, suboblique oblonga, superne angulata (sinulus profundus, angustus), inferne obsolete subangulata, intus in margine externo callosa (callus parallelus, mediocris, inferne lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis exigua, cum spirali conjuncta; inferior remota, antice mediocris, postice robusta; *b.* plica subcolumellaris immersa, inconspicua; *c.* palatalis unica supera, ultra lunellam non prolongata; *d.* lunella crassa, aperta, vix arcuata, plicam palatalem attingens et exterius apparens; *e.* plica interlamellaris unica mediana exigua; — peristomate continuo, parum soluto, albido, reflexiusculo.

Haut., 12 millim.; diam. $2\frac{1}{2}$ millim.

Cette Clausilie ressemble, à première vue, à la *fluxumica*, dont elle possède le brillant et à peu près le même mode de striation, mais elle s'en distingue notamment par sa coquille moins allongée-cylindrique, mais plus ventrue-fusiforme; par son dernier tour différent, etc., mais surtout par ses trois tours supérieurs excessivement globuleux-mamelonnés, qui font ressembler cette espèce à une Clausilie couronnée par une petite boule.

CLAUSILIA PEREXILIS.

CLAUSILIA PEREXILIS, P. Fagot, mss., 1875.

Environs de Foix (Ariège).

Testa rimata (rima inferne perforato-punctiformis), elongato-cylindrica, regulariter subacuminata, nitida, subpellucida, fusco-rubiginosa, argutissime (supremi lævigati excepti) striatula (striæ confertissimæ, debiles, leviter undulatæ, in ultimis validiores ac subtessellatæ, in ultimo lamellosæ); — spira elongata, regulariter acuminata; apice nitidissimo, pallidiore, lævigato, obtuso ac leviter mamillato; — anfrac-

tibus 11-12 (supremi convexi, ultimi convexiusculi), lente crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo valde soluto, externe convexiusculo, ad basin leviter sulcato ac valide carinato-cristato (crista robusta, producta, striatula, subarcuata, marginem attingens); — apertura verticali, piriformi, castanea, superne angulata (sinulus amplus, profundus, erectus), inferne intus subcanaliculata, intus in margine externo callosa (callus superne albido-tuberculosus, dentiformis, mediane evanidus, inferne lamellam validissimam candidamque simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ sat approximatae, quarum superior marginalis, stricta, producta, cum spirali conjuncta; inferior remota, postice robusta; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo obliqua, vix conspicua; *c.* palatalis unica, supera, ultra lunellam valde prolongata; *d.* lunella crassa, fere recta, palatalem vix attingens, exterius leviter apparens; *e.* plica interlamellaris minutissima, sicut evanida; — peristomate continuo, valde soluto, late expanso ac reflexiusculo.

Haut., 10 millim.; diam., 2 millim.

La *Cl. perexilis*, la plus petite des Clausilies de ce groupe, est surtout remarquable par son dernier tour très-détaché.

CLAUSILIA PYRENAICA (1).

CLAUSILIA PYRENAICA, Charpentier, mss., 1840.

CLAUSILIA RUGOSA var. PYRENAICA, Charpentier, in *Journ. Conch.*, 1852, t. III, p. 391, et A. Schmidt, *Europ. Claus.*, 1857, p. 45, fig. 107 et 203.

Cette espèce a été, selon moi, considérée à tort comme une variété de la *rugosa*, Clausilie dont je ne connais pas un seul représentant dans la chaîne des Pyrénées. La *pyrenaica* a été découverte en 1835 par notre ami feu Jean de Charpentier, aux environs de Vic-Dessos (Ariège); depuis, elle a été recueillie

(1) Non *Clausilia pyrenaica* (sans description, Boubée, in *Bull. Moll. zooph.*, p. 11, n° 17, et Boubée, in *Bull. hist. nat. de France (MOLLUSQUES)*, p. 9, n° 17, 1833, qui est le *Pupa pyrenaica* de Michaud (*Compl. à Drap.*, 1831).

dans un grand nombre de localités ariégeoises, notamment aux alentours d'Aulus, par M. P. Fagot.

Testa rimata (rima inferne subperforato-punctiformis), elongato-cylindrica, vix tumidula, regulariter subacuminata, solidula, non nitente, sæpius limo inquinata, rubiginoso-nigrescente, rare subalbidulo-strigillata, striatula (striæ debiles, confertissimæ, parum regulares, leviter undulatæ (in ultimo validiores, ac magis distantes), ac, in ultimis, striolis spiralibus minutissimis sub lente obscure tessellatæ); — spira elongata, regulariter parum acuminata; apice lævigato, obtuso, leviter mamillato; — anfractibus 12, convexiusculis (supremi 2 lævigati, cæteri striatuli), regulariter lenteque crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo externe subtumidulo, ad basin subsulcato ac cristato (crista arcuata, mediocris, marginem attingens); — apertura fere verticali, exacte oblonga, intus castanea, superne angulata (sinulus profundus, sat amplus), inferne profunde canaliculata, ac in margine externo intus subcallosa (callus superus), plicata, scilicet: *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, exigua, valde stricta, cum spirali conjuncta, inferior fere omnino immersa, modo oblique conspicua; *b.* plica subcolumellaris immersa, fere inconspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, remota, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella crassa, vix arcuata, exterius non apprens; — peristomate continuo, parum soluto, albido-castaneo, expansiusculo ac leviter subreflexo.

Haut., 13 millim.; diam., $2\frac{3}{4}$ millim.

Var. B. GARBETICA. — Même taille que le type, mais en différant par une ouverture presque arrondie et par l'absence presque absolue de callosité palatale. — Environs d'Aulus.

Var. C. MINOR. — Coquille plus petite (haut. 11 millim.), plus ventrue; spire plus fortement acuminée, onze tours; ouverture et denticulation semblables au type. Aulus, Montagne, près de la Bastide de Sérou (Ariège).

CLAUSILIA AURIGERANA.

CLAUSILIA AURIGERANA, P. Fagot, *Moll. haute vall. d'Aulus*, 1875.

Environs d'Aulus (Ariège).

Testa rimata, fusiformi, superne attenuato-acuminata, mediane tumida, inferne attenuato-subcoarctata, solidula, non nitente, fere semper erosa (tum lævigata) aut limo inquinata, fusco-nigrescente aut fusco-corneo argute striatula (striæ regulares, sat confertæ, rectæ, in ultimo validiores ac magis distantes); — spira regulariter valide acuminata; apice exiguo, acutiusculo, lævigato, pallidiore; — anfractibus 11 (supremi subconvexiusculi, ultimi planulati), regulariter crescentibus, sutura inter supremos subimpressa, inter ultimos lineari separatis; ultimo externe convexiusculo, ad basin leviter sulcato ac cristato (crista arcuata, sat producta, fere semper erosa, marginem attingens); — apertura verticali, piriformi, albido-cornea, superne angulata (sinulus profundus, amplus), inferne obscure subcanaliculata, intus in margine externo ad partem superiorem callosa (callus exiguus), plicata, scilicet: *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, producta, cum spirali conjuncta, inferior profunda, sat immersa, postice robusta; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo oblique parum conspicua; *c.* palatalis unica, supera, valida, ultra lunellam leviter prolongata; *d.* lunella patula, arcuata, exterius non apparens; — peristomate continuo, paululum soluto, crassiusculo, leviter expanso.

Haut., 11-11 $\frac{1}{2}$ millim.; diam., 2 $\frac{1}{2}$ millim.

Var. B. MAJOR. — Coquille plus grande (haut. 13 $\frac{1}{2}$ mill., diam. 3 millim.); stries un peu plus fortes et plus écartées, surtout sur le dernier tour. — Environs d'Aulus.

CLAUSILIA DRUIDICA.

CLAUSILIA DRUIDICA, Bourguignat, *Malac. Bretagne*, 1860, p. 105 et 135, pl. 2, fig. 3-6.

Sous les pierres à l'abbaye de Daoulas, près de Châteaulin,

et aux alentours de Saint-Marc, près de Brest (Finistère). Cette Clausilie, qui paraît particulière à la Bretagne, a été trouvée néanmoins (un échantillon) dans les savards d'Argentol, près de Jaulgonne (Aisne) (1), où elle est très-rare.

Je crois devoir donner une diagnose nouvelle de cette Clausilie, parce que je reconnais que ma première description laisse un peu à désirer.

Testa rimata, cylindrico-fusiformi, leviter tumida, nitida, subpellucida, corneo vel fusco-rubiginosa, rare passim albostrigillata, eleganter (supremi 3 lævigati excepti) striato-costulata (costæ validæ, crassæ (circa suturam validiores), rectæ exacte regulares ac distantes, præsertim in ultimo prope aperturam; intervallum costarum valide punctulatum, sicut mal-leatum); — spira sat velociter acuminata; apice nitido, corneo, lævigato, obtuso, mamillato; — anfractibus 13, convexiusculis, lente crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo externe impressiusculo, ad partem inferiorem subcristato-gibboso, et ad basin acute carinato-cristato (crista valida, producta, arcuata, peripheriam attingens); — apertura leviter obliqua, oblongo-piriformi, subcastanea, superne (sinulus angustus) inferneque subangulata, intus ad basin canaliculata et in margine externo callosa (callus remotus, subparallelus, crassiusculus, inferne lamelliformis, lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, mediocris, cum spirali conjuncta, inferior profunda, sat immersa, valide ascendens ac postice bifurcata; *b.* plica subcolumellaris immersa, parum conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella arcuata, exterius vix apparens; *e.* plicæ interlamellares nullæ; — peristomate continuo, soluto, albido, sat expanso ac parum reflexiusculo.

Haut., 14 millim.; diam., 3 millim.

Var. B. LÆVIOR. — Coquille un peu plus petite et moins for-

(1) Lallemand et Servain, *Catal. Moll. envir. de Jaulgonne*, 1869, p. 26.

tement striée. — Dinan, dans la vallée de la Rance, en allant du viaduc de cette ville au village de Lehon.

J'avais, dans ma description primitive, signalé à tort deux plis palataux, parce que j'avais pris pour un pli palatal la callosité lamelliforme inférieure du callus du bord externe.

CLAUSILIA PUMICATA.

CLAUSILIA PUMICATA, Paladilhe, *Descr. de quelques nouv. espèces de Moll., etc.*, in *Ann. sc. nat. de Paris*, 6^e série, 1875, t. II, pl. 21, fig. 7-8.

Colline basaltique de Mougno, près de Lieuran-Cabrières (Hérault).

Je crois devoir donner une description nouvelle de cette espèce, d'après deux échantillons que je tiens de la libéralité de l'auteur.

Testa breviter profundeque rimata, elongato-cylindrica, regulariter acuminata, solidula, sat opaca, rubiginoso-nigrescente vel corneo-rubiginosa, sæpe erosa, circa suturam passim obscure subalbido-strigillata, argute (supremi lævigati excepti) striatula (striæ minutissimæ, confertissimæ, regulares, leviter subundulato-obliquæ, circa suturam paululum validiores); — spira elongata, regulariter acuminata; apice obtusiusculo, lævigato, pallidiore; — anfractibus 12, subconvexiusculis, valde lente crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo externe impressiusculo, ad partem inferiorem subgibboso ac ad basin leviter sulcato et valide carinato-cristato (crista valida, crassa, producta, arcuata, marginem attingens); — apertura leviter obliqua, ovata, rufula, superne angulata (sinulus vix profundus, exiguus), inferne intus subcanaliculata, intus in margine externo callosa (callus remotus, superne sat crassus, in medio evanidus, inferne lamelliformis, lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet: *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, exigua, cum spirali conjuncta, inferior remota, sat immersa, postice robusta, antice biramosa; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo oblique conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam paululum prolongata;

d. lunella aperte arcuata, exterius vix apparens; *e.* plica interlamellaris unica, minutissima; — peristomate continuo, soluto, rufulo-subalbidulo, expanso ac sat reflexo.

Haut., 12 millim.; diam., $2\frac{4}{5}$ millim.

Var. B. SAXORUM. — *Clausilia saxorum*, Bourguignat, in sched. 1865.

Coquille un peu moins régulièrement cylindrique-acuminée, mais un tant soit peu fusiforme, érosée de la même façon. — Bois de l'Héris, près de Bigorre. — Environs de Barèges et de Saint-Sauveur; environs des Eaux-Bonnes.

I.

Je ne connais qu'une Clausilie de ce groupe.

Chez cette espèce, les tours, d'abord serrés vers le sommet, se développent avec rapidité vers l'ouverture; la lunelle, excessivement petite, arquée en forme de *c*, occupe seulement la moitié de la hauteur du dernier tour; enfin, le pli spiral n'est pas continu avec la pariétale supérieure, bien que ce pli touche ou semble toucher cette pariétale. Cette lamelle, en effet, se contourne à droite à son extrémité; c'est contre ce contour que vient buter le pli spiral. Comme forme extérieure, cette Clausilie a de grandes similitudes de ressemblance avec la *Clausilia thibetana* du centre asiatique, espèce publiée par notre ami le professeur Deshayes, dans les bulletins des *Nouvelles Archives du Muséum*, 1872 et 1875.

CLAUSILIA YLORA.

Dans les bois au-dessus du couvent de la Grande-Chartreuse (Isère). — Espèce peu commune.

Testa leviter rimata, exacte oblongo-fusiformi, solidula, opaca, fusco-cornea aut leviter corneo-rubiginosa, circa suturam pruinosa, in supremis sæpe erosa, eleganter striata (striae confertæ, exiguæ, regulares, in ultimo subinterruptæ ac sicut malleato-tessellatæ); — spira regulariter acuminata; apice

exiguo ; — anfractibus 12, subconvexiusculis, in ultimis rapide crescentibus, sutura sat impressa separatis ; ultimo majore, leviter ascendente, externe convexiusculo, ad basin subsulcato ac valide cristato (crista lævigata, valida, usque ad peripheriam descendens) ; — apertura verticali, oblonga, albidula, intus in margine externo subcallosa, superne angulata (sinulus profundus), inferne intus canaliculata (canalis ad peristoma evanescent), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, valde producta, inferior exigua, valde remota, postice bifurcata, antice tuberculosa ; *b.* plica subcolumellaris valida, conspicua, usque ad peristoma fere descendens ; *c.* plica spiralis, ad extremitatem parietalis superæ attingens, cum illa non conjuncta ; *d.* palatalis unica, supera, remota, lamelliformis, ultra lunellam non prolongata ; *e.* lunella valde arcuata, brevis, exterius leviter apparens ; — peristomate albido, soluto, continuo, incrassatulo, vix expansiusculo.

Haut., 15 millim. ; diam., 3 millim.

J.

Les Clausilies de cette série, au nombre de huit, sont toutes des espèces généralement ventruës, de forme obèse, à test peu brillant, souvent érosé, plus ou moins fortement strié, presque toujours strigillé de linéoles blanches ou jaunacées.

CLAUSILIA DUBIA.

CLAUSILIA DUBIA, Draparnaud, *Hist. Moll. de France*, 1805, p. 70, pl. IV, fig. 10.

— Non *Clausilia dubia* de presque tous les auteurs sans exception.

Cette espèce de Draparnaud n'a jamais, selon moi, été connue.

Il existe dans les collections, ou l'on a décrit dans les ouvrages, sous le nom erroné de *dubia*, plusieurs espèces, notamment ma *Clausilia gallica*, dont je donnerai ci-après les caractères.

La *dubia* de Draparnaud est une petite espèce *pupoïde* assez

ventrue, pourvue d'un très-fort callus palatal qui rétrécit la gorge de l'ouverture.

Voici, du reste, la description de cette Clausilie, description qui, je crois, n'a jamais été bien comprise.

« Testa cornea, fusca, striata; apertura ovata; columella bilamella, fauce subcoarctata. — Coquille un peu plus petite que la précédente (la *solida*), plus luisante, un peu plus ventrue, moins effilée vers le sommet, qui est aussi moins obtus; elle est striée. Sa couleur est d'un brun châtain foncé. Spire de 9 à 10 tours un peu bombés; suture un peu profonde. Ouverture ovale, rétrécie supérieurement, garnie à la columelle de deux lames blanchâtres; inférieurement, sur le bord latéral, il y a un autre pli transversal blanchâtre qui, avec les deux lames de la columelle, rétrécit un peu la gorge ou le fond de l'ouverture. Fente ombilicale, éminence dorsale et sillon adjacent très-prononcés. — Habite..... »

D'après cette description, on voit que la *dubia* possède une « coquille plus petite que la précédente ». La précédente est la *Cl. solida*, qui atteint au plus 13 à 14 millim. Or, la *dubia* doit donc être inférieure à 13 ou 14 millim.; la figure de cette espèce (pl. IV, fig. 8) accuse en effet 12 millimètres de hauteur sur $3\frac{1}{2}$ millim. de diamètre.

Une Clausilie mesurant $3\frac{1}{2}$ millimètres de diamètre sur 12 millim. de hauteur est nécessairement caractérisée par une forme *pupöide* très-prononcée. Aussi Draparnaud ajoute immédiatement « un peu plus ventrue que la *solida* », ce qui est juste.

Les deux lames blanchâtres sont les deux pariétales supérieure et inférieure.

Le « pli transversal blanchâtre du bord latéral » est le callus palatal, callus fort épais qui rétrécit la gorge. Ce callus est, du reste, exactement représenté à la figure 10.

En somme, d'après les caractères reconnus par Draparnaud, cette Clausilie me semble se rapprocher de la *Cl. Dupuyana*, dont elle me paraît différer notamment : par sa coquille plus petite; par sa fente ombilicale plus profonde; par des tours

plus convexes ; par une suture plus prononcée ; par une ouverture ovale non piriforme, ni aussi rétrécie-anguleuse à sa partie supérieure.

Chez la *Dupuyana*, de même que chez la *dubia*, « l'éminence dorsale (crête cervicale) et le sillon adjacent sont aussi prononcés » chez l'une que chez l'autre.

Cette espèce, à laquelle Draparnaud a attribué le nom de *dubia* parce qu'il ignorait sa provenance, vit dans les forêts dauphinoises du Vercors et du Devoluy. Il est probable que les échantillons de Draparnaud ont été recueillis aux environs de Crest, dans les alluvions de la Drôme. On sait en effet que le savant auteur de la première *Malacologie française* a passé plusieurs étés dans cette petite ville du Dauphiné.

Var. B. : CL. VOSGESIACA.

Je rapporte sous ce nom à la *dubia* de Draparnaud, jusqu'à plus ample informé, car il m'a été impossible de me procurer cette variété, une forme intéressante recueillie au sommet du Honeck (hautes Vosges), à 1250 mètres environ d'élévation, sur le tronc moussu des vieux Sapins.

Cette variété est signalée en ces termes (*Enum. des Moll. terr. fluv. viv. France contin.*, 1855, p. 47) :

« Cette variété n'a que 11 à 12 millim. de haut sur $3\frac{1}{2}$ mill. de large. L'ouverture est moins grande et moins allongée ; mais ce qui rend cette variété particulièrement remarquable, c'est sa forme pupoïde. Elle est courte, ramassée et ventrue dès le quatrième ou le cinquième tour ; cependant le sommet n'est pas obtus. Son ensemble est plutôt celui d'un *Pupa* que d'une *Clausilie*. »

CLAUSILIA DUPUYANA.

Cette *Clausilie*, que je dédie à notre cher ami l'abbé Dupuy, l'auteur de la meilleure *Malacologie française*, depuis celle de Draparnaud, habite dans les forêts de la Grande-Chartreuse, entre le couvent et le col de Bovinant (Isère).

Testa vix rimata, ventrosa, pupæformi ac fusiformi, solida,

opaca, fusco-cornea, sæpe passim erosa, argute striata; — spira sat breviter acuminata, ad supremos leviter styliformi; apice lævigato, obtusiusculo; — anfractibus 11, convexiusculis, sutura parum impressa separatis; ultimo externe convexiusculo, ad basin sulcato ac valide cristato (crista lævigata, robusta, producta, usque ad peripheriam descendens); — apertura fere verticali, albida, paululum exigua, piriformi, superne acute angulata (sinulus profundus, erectus), inferne rotundata, intus in margine externo valide albido-callosa (faux callo palatali valde coarctata); ac, basi intus canaliculata, plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis stricta, cum spirali conjuncta, inferior crassa, profunda, valde immersa, postice bifurcata; *b.* plica subcolumellaris conspicua; *c.* plicæ palatales et interlamellares nullæ; *d.* lunella fere recta, non arcuata, exterius non apparens; — peristomate continuo, leviter soluto, albido, incrassatulo ac parum expanso.

Haut., 13-14 millim.; diam., 3 $\frac{1}{2}$ -4 millim.

Var. B. MACRANEXIS. — Cette variété diffère du type par une ouverture un peu plus ample, par quelques striations légèrement strigillées et par un petit pli palatal supérieur très-enfoncé, peu visible. — Avec le type, dans les mêmes localités.

CLAUSILIA GALLICA.

Cette espèce est celle que notre ami l'abbé Dupuy, et avec lui presque tous les malacologistes, ont considérée comme la *dubia* de Draparnaud.

J'attribue à cette Clausilie le nom de *gallica*, parce que cette coquille me paraît, à cause de sa grande abondance dans notre pays, une forme essentiellement française.

On la rencontre dans les lieux frais et boisés des contrées montueuses, notamment dans les Pyrénées, aux environs de Barèges, de Cauterets, aux bois de l'Héris près de Bigorre, dans la vallée du Lys près de Luchon, au-dessus des Eaux-Bonnes, dans le vallon du pic du Gers, etc. Dans les Alpes, aux environs de la Grande-Chartreuse, au mont Cenis et dans un assez grand

nombre de localités de la Savoie. Cette espèce habite également dans le Jura et dans les Vosges.

En dehors de ces régions je la connais encore de Salignac (Haute-Loire) et des forêts de la Côte-d'Or.

Elle n'existe pas dans l'ouest et le nord-ouest de la France (1).

Testa rimata, cylindrico-subfusiformi, solidula, subpellucida, nitida, fusco-cornea vel sæpius rubiginosa, sæpe corrosa, argute striata (striæ regulares, parum distantes (prope aperturam confertiores), leviter obliquæ, subundulatæ, sæpe ramosæ ac passim circa suturam rare albo-strigillatæ; intervallum striarum in ultimo subpunctulatum); — spira regulariter subattenuata; apice lævigato, corneo, obtusiusculo; — anfractibus 11, vix convexiusculis, sutura sat impressa separatis; ultimo externe tumidulo, basi sulcato et carinato (carina valida, usque ad peripheriam descendens); — apertura vix obliqua, oblongo-piriformi, superne angulata (sinulus profundus, sat angustus), inferne intus canaliculata, intus in margine externo profunde albido-callosa (callus margini subparallelus), plicata, scilicet: *a.* parietales duæ, quarum superior stricta, cum spirali conjuncta, inferior profunda, sicut compressa, valde ascendens, antice gibbosa; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo oblique paululum conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, exigua, lamelliformis, ultra lunellam leviter prolongata; *d.* lunella aperta, subarcuata, exterius vix apparens; *e.* plicæ interlamellares nullæ; — peristomate continuo, paululum soluto, albido, expansiusculo.

Haut., 13-14 millim.; diam., 3 millim.

Var. B. CRINAGCRIA. — Coquille un tant soit peu plus fluette; ouverture canaliculée jusqu'à la périphérie. — Val du Lys, près de Luchon.

(1) Cette Clausilie habite également en Suisse, où je l'ai recueillie; elle se rencontre encore dans quelques localités allemandes, je l'ai même reçue du Danemark. Malgré tout, cette espèce est peu abondante dans ces pays, où elle est remplacée par des formes voisines et distinctes, comme les *Clausilia speciosa*, *vindobonensis*, *Schlechtii*, *obsoleta*, *transylvanica*, etc.

Var. C. EURYSTOMIA. — Ouverture plus large, subovale-arrondie. — Environs de Baréges.

Var. D. STHENAROPLEURA. — Coquille sillonnée de stries plus fortes, plus écartées, ressemblant à des côtes. — Le Jura, la Savoie et la Suisse.

Var. E. EUSTILBA. — Coquille plus grêle (haut. 12 millim., diam. $2\frac{3}{4}$ millim.), à stries très-fines, très-serrées, peu sensibles; intervalle des stries du dernier tour bien pointillé; dernier tour moins renflé; ouverture assez fortement canaliculée. — Dent du Chat, près du lac du Bourget. Cette variété existe également en Suisse.

Var. F. GERETICA. — Dernier tour offrant, au-dessus du sillon basilair qui longe la carène cervicale, un renflement subanguleux qui simule une seconde carène. — Environs de la cascade du Cerisaye, près de Cauterets (Hautes-Pyrénées).

Var. G. BIGORRIENSIS. — *Clausilia bigorriensis*, Bourguignat, in sched., 1860.

Petite variété (haut. $10\frac{3}{4}$ millim. diam. $2\frac{1}{2}$ millim.) à bouche d'une belle teinte marron, entourée d'un péristome fort épais et évasé; spire assez brusquement atténuée; sommet un peu moins obtus. — Salut, près de Bigorre.

Notre ami l'abbé Dupuy a signalé à sa *dubia* (notre *gallica*) trois plis palataux, un supérieur et deux inférieurs. J'avoue franchement que je n'ai jamais pu découvrir les deux plis inférieurs.

MM. A. Schmidt et L. Pfeiffer accusent, de leur côté, deux plis palataux, un supérieur et un inférieur, mais ce dernier pli, qui manque chez notre *gallica*, se montre chez l'*obsoleta*, la *Schlechtii*, etc., espèces que ces auteurs ont réunies sous l'appellation commune de *dubia*. La description de ces malacologistes, envisagée au point de vue de cette réunion, est donc conforme à la vérité.

CLAUSILIA FARINESIANA.

CLAUSILIA FARINESIANA, P. Fagot, in litt.

Cette espèce, dédiée au plus érudit, jusqu'à ce jour, des

malacologistes de Perpignan, M. Farines, vit aux environs de Prats-de-Mollo, dans les Pyrénées-Orientales. Cette Clausilie a été envoyée de cette localité, tantôt sous le nom de *ventricosa*, tantôt sous celui de *dubia*, et même, ce qui est fort, sous l'appellation de *laminata*.

Testa rimata, paululum pupoidea, ventroso-subfusiformi, solida, opacula, nitidula, fusco-rubiginosa, rare albo-strigilata, eleganter (supremi 2 lævigati excepti) striata (striae passim irregulares, sat distantes, fere rectæ, circa suturam validiores, prope aperturam confertiores; intervallum striarum in ultimis subpunctulatum); — spira parum elongata, sat valide attenuata; apice lævigato, pallidiore, obtuso, mamillato; — anfractibus 11, convexiusculis, sutura sat impressa ac sicut albo-filosa separatis; ultimo prope insertionem labri tumidulo, ad peripheriam impressiusculo, ad partem inferiorem tumido ac ad basin gibboso-cristato (crista brevis, valida, gibboso-producta, parum striatula, ante peripheriam evanescentis); — apertura leviter obliqua, oblonga, superne valide angulata (sinulus profundus, angustus), inferne intus profunde canaliculata, intus in margine externo profunde albo-callosa (callus margini parallelus, inferne crassior), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, producta, cum spirali conjuncta, inferior remota, parum conspicua, antice subtuberculosa; *b.* plica subcolumellaris fere immersa, oblique modo conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, lamelliformis, valida, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella brevis, crassa, parum arcuata, exterius vix apparens ac plicam palatalem non attingens; *e.* plicæ interlamellares nullæ; — peristomate continuo, sat soluto, valido, albido, incrassato, expansiusculo et reflexiusculo.

Haut., 13 millim.; diam., 3 millim.

CLAUSILIA NANSOUTYANA.

Bois des montagnes au-dessus de Baréges, dans les Hautes-Pyrénées.

Testa subrimata, ventroso-fusiforimi, solidula, opaca, atro-rubiginosa, sæpe passim corrosa, elegantissime substriatula (striæ confertissimæ, exiguæ, modo sub lente conspicuæ); — spira regulariter ac sat breviter attenuata, in supremis paululum styliciformi; apice nitido, lævigato, acutiusculo; — anfractibus 10 convexiusculis, sutura parum impressa separatis; ultimo externe convexiusculo, ad basin valide cristato (crista lævigata, valida, producta, usque ad peripheriam fere descendens); — apertura vix obliqua, oblonga (sinulus superior profundus, apertus), intus albidula ac subcanaliculata, plicata, scilicet: *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, cum spirali conjuncta, inferior valde ascendens, remota ac parum conspicua; *b.* plica subcolumellaris immersa, inconspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, elongata; *d.* lunella mediocriter arcuata, externe non apparens; *e.* plicæ interlamellares nullæ; — peristomate albido, continuo, paululum soluto, incrassatulo ac mediocriter expansiusculo.

Haut., 12 millim.; diam., 3 $\frac{1}{2}$ millim.

Cette espèce, dédiée au général Nansouty, se distingue facilement de toutes celles de cette série par son test presque lisse, orné de très-fines striations excessivement serrées les unes contre les autres, et visibles seulement à la loupe.

CLAUSILIA ENNYCHIA.

Bois des montagnes au nord de Toulon et au-dessus des gorges d'Ollioules (Var).

Testa rimata, pupæformi, ventricoso-subfusiformi, solidula, opaca, rubiginoso-cornea, eleganter striatula (striæ exiguæ, in supremis (duobus summi exceptis) leviter validiores ac paululum magis distantes, in medianis confertissimæ, modo sub lente conspicuæ, et in ultimo sicut in supremis); — spira attenuata; apice corneo, lævigato, obtuso, sat mamillato; — anfractibus 10, vix convexiusculis, circa suturam parum impressam subtumidulis; ultimo externe impresso, ad partem

inferiorem subcristato, ac ad basin cristato (crista sat valida, usque ad peripheriam descendens); — apertura fere verticali, oblonga, intus castanea, plicata, scilicet : *a.* parietales duæ marginales, quarum superior stricta, exigua, cum spirali conjuncta, inferior parvula, usque ad peristoma attingens; *b.* plica subcolumellaris immersa, vix perspicua; *c.* plicæ palatales duæ, quarum una supera elongata, altera infera, validissima, callosa, parum remota; *d.* lunella vix arcuata, exterius non apparens; *e.* plicæ interlamellares duæ, quarum inferior validior; — peristomate continuo, vix soluto, incrassatulo ac expansiusculo.

Haut., 10 millim.; diam., 3 millim.

Cette Clausilie, de petite taille, relativement ventrue, se distinguera facilement des autres de cette série par sa palatale inférieure excessivement robuste, et par son mode de striation tout à fait particulier.

CLAUSILIA OBTUSA.

CLAUSILIA OBTUSA. C. Pfeiffer, *Naturg. deutschland und süssw. Moll.*, 1821, t. I, p. 65, pl. 3, fig. 33-34.

Cette espèce, fort peu connue, réunie tantôt à la *nigricans*, tantôt à la *rugosa*, quelquefois même à la *parvula*, est une Clausilie bien caractérisée, voisine de la *gallica*, dont elle est, pour ainsi dire, un diminutif. — L'*obtusa* est surtout abondante dans le nord de la France; elle est rare dans le midi. — Je ne la connais pas de la Provence; mais je sais qu'elle existe dans les Pyrénées, d'où je l'ai reçue sous le nom de *nigricans* var. *rupestris*.

Je possède l'*obtusa* des environs de Metz (Moselle), de Nancy (Meurthe), de Jaulgonne (Aisne), du bois du Buisson-Rond, dans la forêt d'Orient (Aube), où elle est excessivement abondante; de Fontainebleau (Seine-et-Marne); des bois de Meudon, près Paris (Seine-et-Oise), où elle est peu commune; de Rennes, de Cancale (Ille-et-Vilaine), de Saint-Nazaire (Loire-

Inférieure), de Bressuire, de Fontenay-le-Comte (Vendée), et enfin de Taulhac, près du Puy en Velay.

L'*obtusa* existe en Belgique, en Angleterre, en Suisse et en Allemagne.

Voici les caractères de cette espèce, d'après des échantillons des environs de Cassel étiquetés par C. Pfeiffer, et identiques à ceux de notre pays.

Testa breviter rimata, fusiformi, tumidula, obtusa, parum nitente, sæpe passim erosa, corneo-nigrescente aut rubiginoso-cornea, passim luteolo-strigillata, argute striatula (striæ distinctæ, regulares, leviter undulatæ, in ultimo validiores ac paululum magis distantes; intervallum striarum in ultimis obscure submalleatum); — spira obtusa, regulariter attenuata; apice obtuso, lævigato; — anfractibus 11, convexiusculis, regulariter ac sat lente crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo externe sub-impressiusculo, inferne sub-gibboso (gibbus plus minusve validus) ac ad basin leviter sulcato et carinato-cristato (crista sat valida, arcuata, marginem attingens); — apertura fere verticali, ovata, superne angulata (sinulus profundus, suberectus), intus in margine externo callosa (callus remotus, margini parallelus validus, crassus, faucem angustans, inferne lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet: *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, exigua, cum spirali conjuncta, inferior remota, postice robusta, antice debilis, sæpissime lamellam minutissimam mittens; *b.* plica subcolumellaris remota, parum conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam vix prolongata; *d.* lunella valde patula, fere recta, exterius rare apparens; *e.* plica interlamellaris unica (aliquando 2), mediana, sæpe evanida; — peristomate continuo, fere adpresso, incrassatulo ac expansiusculo; margine externo superne prope sinulum leviter sinuato.

Haut., 10-12 millim.; diam., 3 millim.

Var. B. RUPESTRIS. — Coquille différant du type par une ouverture un peu plus allongée; par le callus du bord externe moins épais, presque obsolète à sa partie supérieure, seulement

nettement accusé à sa partie inférieure par une callosité ressemblant à une lamelle palatale. Pas de plis interlamellaires. — Environs d'Ax (Ariège). — Bois de Meudon, près de Paris.

Var. C. VENTROSA. — Coquille ressemblant à la variété précédente, mais plus obèse et plus ventrue. — Bois de Meudon, près de Paris.

CLAUSILIA REBOUDI.

CLAUSILIA REBOUDI, Dupuy, *Hist. Moll. de France*, 4^e fasc., 1850, p. 356, pl. XVIII, fig. 3-4.

Cette espèce, véritable miniature de l'*obtusa*, ne dépasse guère 8 millim. — Je ne connais la *Reboudi* que des environs de Saint-Marcellin (Isère). — J'ai cependant recueilli dans la forêt d'Orient (Aube) quelques échantillons que je considère comme une variété *major* de cette Clausilie. Ces échantillons ont 9 millim. de haut, sur $2\frac{3}{4}$ de diamètre.

Je renvoie, pour les caractères de cette espèce, à la description de notre ami l'abbé Dupuy.

K.

Les Clausilies de cette série sont celles que je regarde comme dépendantes du groupe de la *nigricans*. Je ne connais de notre pays que les six espèces suivantes :

CLAUSILIA CRUCIATA.

CLAUSILIA CRUCIATA, Studer, *Syst. Verz. der schw. Conch.*, 1820, p. 20; Charpentier, *Cat. Moll. Suisse*, 1837, p. 17, pl. 2, fig. 9, et A. Schmidt, *Europ. Claus.*, 1857, p. 49, fig. 116, 117 et 207.

Cette espèce a été signalée par plusieurs auteurs dans la chaîne du Jura. Bien que je n'aie pu parvenir à me procurer cette Clausilie de notre pays, je l'indique néanmoins parce que je pense qu'elle doit y vivre. En revanche, la *cruciata* est assez abondante en Suisse, notamment sur les rochers calcaires

des bains de Louèche dans le Valais (Charpentier), et aux environs de Coire, dans les Grisons, où j'ai recueilli de magnifiques échantillons de cette espèce.

Testa breviter rimata, cylindrico-fusiformi, sat tumida, subpellucida, fusco-rubiginosa, eleganter (excepti supremi lævigati) costulato-striata (striæ lamellosæ, regulares, fere rectæ, sæpe passim albidulo-strigillatæ, valde distantes, in ultimo sæpe ramosæ); — spira sat attenuato-acuminata, ad apicem leviter substyliformi; apice lævigato, corneo, obtusiusculo, paululum mamillato; — anfractibus 11, convexiusculis (supremi lente crescentes), sutura sat impressa separatis; ultimo externe ad insertionem labri tumidulo, medio impressiusculo, ad partem inferiorem subcristato-gibboso ac ad basin valide carinato-cristato (crista valida, producta, arcuata, peripheriam attingens); — apertura fere verticali, ovato-subpiriformi, intus subcastanea, inferne profunde canaliculata, intus in margine externo subcallosa (callus mediocris, superne obsoletus, medio crassus, inferne lamelliformis, lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, valde producta, stricta, cum spirali conjuncta, inferior valida, arcuatim contorto-ascendens, postice bifurcata, antice biramosa ac in lamellas exiguas prolongata; *b.* plica subcolumellaris valida, profunda, parum conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, lamelliformis; *d.* lunella exigua, parum arcuata; *e.* plicæ interlamellares sæpe obsoletæ; — peristomate continuo, parum soluto, expansiusculo, vix reflexiusculo.

Haut., 11 millim.; diam., 2 $\frac{1}{2}$ millim.

A. Schmidt, et L. Pfeiffer, d'après cet auteur, donnent à cette Clausilie un sommet un peu aigu. Pour moi, le sommet me paraît plutôt obtus qu'aigu. La palatale inférieure signalée par cet auteur est le pli inférieur lamelliforme de la callosité du bord externe.

Var. B. TRIPPLICATA. — *Clausilia triplicata*, Hartmann, in A. Schmidt, *Europ. Claus.*, 1857, p. 49, fig. 118-121, et 208.

Cette variété a été indiquée aux environs d'Aix-les-Bains, en Savoie, par M. A. Mousson (*Bemerk. ueber die naturl. Verh. die Thermen von Aix, in Neue Denkschr. der allgem. schw. Naturw.*, 1847, VII, p. 46).

La *triplicata* ne se distingue guère de la *cruciata* que par une taille un peu plus forte, un peu plus renflée, et par ses striations plus serrées et plus fines vers l'ouverture. Chez la *cruciata*, les striations du dernier tour sont presque aussi fortes et aussi écartées que sur les autres. Quant aux denticulations de son ouverture, j'y remarque à peine des différences.

CLAUSILIA MICRATRACTA.

Forêt des Éparres, de l'autre côté du Grandsom, entre la Grande-Chartreuse et Saint-Pierre d'Entremont (Isère).

Testa profunde rimata, exigua, exacte fusiformi, superne inferneque attenuata, mediane tumidula, non nitente, subpellucida, cornea, in ultimo rubella, fere semper omnino erosa (tum lævigata), rare passim integra, tum argutissime striatula; — spira elongata, regulariter acuminato-attenuata; apice obtusiusculo; — anfractibus 12 (supremi convexiusculi, cæteri planulati), lente crescentibus, sutura inter supremos impressa, inter ultimos lineari separatis; ultimo angustato, externe superne impressiusculo, ad partem inferiorem gibboso et subter sulcato ac ad basin valide carinato-cristato (crista valida, producta, subarcuata, marginem attingens); — apertura verticali, oblonga, castanea, superne angulata (sinulus profundus, erectus), inferne profunde canaliculata, intus in margine externo callosa (callus crassus, fauce angustans, superne tuberculatus, inferne plicam robustam elongatamque simulans), plicata, scilicet: *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, valida, producta, cum spirali conjuncta, inferior valde remota, parum conspicua, postice robusta, sed antice fere evanida; *b.* plica subcolumnellaris immersa, inconspicua; *c.* plica palatalis unica, valde supera, prope suturam fere prorepens ac ultra lunellam pro-

longata; *d. lunella exigua*, fere recta, exterius non apparen s;
— peristomate continuo, valde soluto, expansiusculo.

Haut., 9 millim. ; diam., 2 millim.

Cette charmante petite espèce ne peut être confondue avec aucune de ce groupe.

CLAUSILIA GRACILIS.

CLAUSILIA GRACILIS, C. Pfeiffer, *Naturg. deutschland und süßw. Moll.*, 1821, t. I, p. 65, pl. 3, fig. 32.

Il existe dans les ouvrages trois sortes de *Clausilia gracilis*. Ces trois espèces ont été tantôt confondues ensemble, tantôt réunies à d'autres formes, soit en bloc, soit séparément ; en sorte que l'on ne sait plus ce que les auteurs modernes entendent par *gracilis*.

Or, lorsqu'on se reporte aux ouvrages originaux, on reconnaît :

1° Une *Cl. gracilis* établie par C. Pfeiffer en 1821, qui paraît particulière à l'Allemagne du nord et du centre, ainsi qu'au nord de notre pays et de la Belgique.

2° Une autre *Cl. gracilis* éditée par Rossmässler en 1838.

3° Enfin d'autres *Cl. gracilis* mentionnées par les malacologistes français, et qui ne me paraissent qu'une forme un peu plus grêle de la *parvula* (1).

D'après les règles de l'antériorité, le nom de *gracilis* doit rester à l'espèce de C. Pfeiffer. Quant à l'espèce de Rossmässler, son nom doit être changé : j'adopte pour elle l'appellation de *corynodes* de Held. J'aurais préféré pour cette Clausilie le nom de *saxatilis*, proposé par Hartmann. Malheureusement ce nom ne peut être adopté, parce qu'il existe une *saxatilis* différente éditée par L. Pfeiffer en 1846.

La *Clausilia gracilis* de C. Pfeiffer (1821) est peu répandue en France. Je ne la connais guère que de quatre ou cinq loca-

(1) Je ne mentionne pas une *Clausilia gracilis* de Gray, parce que celle-ci a été reconnue pour une *Cylindrelle* de la Jamaïque.

lités, notamment des environs de Nancy (Meurthe), et de Jaulgonne (Aisne).

Cette espèce, voisine de la *nigricans* par l'ensemble de ses caractères, paraît néanmoins, par sa taille et par sa forme, très-rapprochée de notre *gallica*, dont elle semble, à première vue, un diminutif. Elle se distingue de cette Clausilie par sa coquille plus cylindrique, moins ventrue, plus fluette et plus délicate (diam. 2 $\frac{1}{2}$ millim.), tout en étant presque aussi allongée (haut. 12-13 millim.); par son test moins épais sillonné de stries moins obliques et relativement plus fortes; par l'intervalle des striations plus pointillées; par son sommet très-obtus et nettement mamelonné; par son ouverture plus piriforme, plus rétrécie dans le haut et plus élargie à la base; surtout par sa pariétale inférieure entièrement immergée et à peine perceptible.

La *gracilis* offre un certain nombre de variétés, parmi lesquelles je citerai :

Var. B. APIOSTOMA. — Ouverture piriforme, très-allongée; coquille un peu plus ventrue. — Environs de Nancy.

Var. C. GLYCA. — Ouverture subpiriforme, presque arrondie; coquille moins allongée, moins fluette, plus ventrue. — Montbéliard.

Var. D. MINOR. — Semblable au type, mais plus petite dans toutes ses proportions; ouverture un tant soit peu plus large. — Jaulgonne.

CLAUSILIA NIGRICANS.

TURBO NIGRICANS, Pulteney, *Catal. Birds, Shells, etc., of Dorsetshire*, in *Hutchin's History*, 1799, et 1813, 2^e édit., p. 48.

CLAUSILIA NIGRICANS, A. Schmidt, *Die krit. grupp. der Europ. Claus.*, 1857, p. 47, fig. 110-114 et 204-205.

Je n'indique pas dans la synonymie les auteurs anglais, parce que, selon moi, pas un seul conchyliologiste de ce pays, y compris Jeffreys, n'a connu la vraie *nigricans* de Pulteney. Le seul malacologiste qui a donné une *bonne description* et d'*excellentes figures* de cette Clausilie est Adolf Schmidt. Je

renvoie pour la connaissance de cette espèce au travail de cet auteur.

Dans notre pays, la *nigricans* est surtout abondante dans le Nord et le Centre, elle est moins commune dans le Midi. Elle paraît manquer dans le Dauphiné, la région méridionale des Alpes, la Provence, enfin dans toute la zone littorale de Nice à Narbonne, où elle est remplacée par d'autres formes que je ferai connaître.

Je possède le type de cette espèce de Quimper, de Cancale près Saint-Malo, de Rennes, de Metz, de Jaulgonne (Aisne), de Troyes, de Dijon, de Vichy, de Cusset (Allier), de Fontenay-le-Comte (Vendée), du Puy en Velay, de Privas, d'Aix-les-Bains, de Toulouse, etc.

Dans les Pyrénées, où cette Clausilie est peu répandue, je la connais néanmoins des environs de Biarritz, de Salut et de l'Héris près de Bigorre, de Barèges, d'Arri et d'Estenos près de Cierp, du val du Lys près de Luchon, de Foix, enfin d'un bois de Chênes près d'Amélie-les-Bains.

Ses variétés les plus intéressantes sont :

Var. B. SEPTENTRIONALIS, A. Schmidt, *Europ. Claus.*, 1857, p. 47, fig. 115 et 206. — Coquille plus courte, plus ventrue, ordinairement un peu moins fortement striolée (haut. $8 \frac{1}{2}$ millim., diam. $2 \frac{1}{2}$ millim.). — Troyes, Fontenay-le-Comte.

Var. C. ERASA. Moquin-Tandon, *Hist. Moll. France*, 1855, II, p. 334. — Un peu moins striée et un peu moins renflée. — Toulouse.

Var. D. GRACILIS (*Clausilia gracilis* des auteurs français). — Coquille un peu plus grêle. — Ça et là avec le type ; un peu partout.

CLAUSILIA RUGOSA.

PUPA RUGOSA (excl. var. B et C), Draparnaud, *Tabl. Moll.*, 1801, p. 63.

CLAUSILIA RUGOSA (excl. var. B), Draparnaud, *Hist. Moll. de France*, 1805, p. 73, pl. IV, fig. 19-20.

Cette Clausilie a de tout temps été méconnue par les

auteurs, qui ont confondu avec elle presque toutes les formes voisines de la *nigricans*, de la *crenulata*, etc.

Draparnaud lui-même, lorsqu'il a établi sa *rugosa*, a adjoint à son espèce la *nigricans* du Nord.

Ainsi, dans son *Tableau des Mollusques*, 1801, il attribue à sa *rugosa* des *stries élevées*, 12 à 13 tours, et il la signale sur les murs. Or ces murs sont ceux de la ville qu'il habitait, ceux de Montpellier. Cela est d'autant plus vrai, qu'à sa variété B, qu'il caractérise par une coquille plus petite, noirâtre, à stries moins marquées, à 9 ou 10 tours, il la mentionne par ces deux lettres F. S., c'est-à-dire, de la France septentrionale.

Il y a donc, dans la *rugosa* de Draparnaud, deux formes distinctes : une à stries élevées, à 12 ou 13 tours, vivant sur les murs de Montpellier, et une autre du Nord (F. S.), plus petite, noirâtre, à stries moins marquées, possédant seulement à 10 tours.

L'une est la vraie *rugosa*, l'autre (la var. B) la *nigricans*, dont je viens de parler.

Dans son ouvrage posthume de 1805, Draparnaud a fait la même confusion. La description se rapporte à la *rugosa*, la var. B. à la *nigricans*.

Voici la description de Draparnaud, description qui mérite d'être reproduite :

« Testa fusiformi, gracili, brunnea, striata; columella bilamellata; peristomate soluto, productoque. — Coquille *grêle*, fusiforme, marquée de *stries élevées*, brune, un peu transparente; 12 à 13 tours. Ouverture *ovale*, rétrécie supérieurement; columelle garnie de deux plis. La gorge est un peu rétrécie par un léger bourrelet enfoncé, placé sur le bord latéral; péristome *détaché de la spire et avancé*, blanchâtre, un peu évasé et réfléchi; éminence dorsale assez saillante. Le sillon qui se trouve à côté de cette éminence fait saillie en dedans de l'ouverture et y produit un troisième pli enfoncé. L'osselet élastique est un peu roulé en oublie. »

D'après la figure 19, la taille de la *rugosa* atteint en hauteur 14 millim., et en diamètre 2 $\frac{1}{2}$ millim.

Une espèce de 14 millim. de haut sur $2\frac{1}{2}$ millim. de diamètre dénote une coquille grêle et très-allongée. Les 12 à 13 tours indiquent une croissance spirale excessivement lente.

J'ai recueilli sur les murs de clôture des environs de Montpellier la *rugosa* de Draparnaud; elle y est peu commune. Je dois ajouter que j'ai vainement recherché cette Clausilie ailleurs (1), et qu'il m'a été impossible de la retrouver. Je crois donc que la *rugosa*, dont je vais donner les caractères, est une forme spéciale aux alentours de Montpellier. On ne peut, je pense, m'objecter que je ne connais pas les espèces de la faune française. Chacun doit savoir, au contraire, que je possède la collection la plus nombreuse d'espèces, non-seulement de France, mais encore de l'Europe. Cette notice prodromique des Clausilies, que je publie en ce moment, a été faite, pour donner un exemple de la richesse de ma collection, après examen de plus de 12 500 échantillons français provenant de près de 500 localités différentes de notre pays.

Testa breviter rimata, cylindrica, elongata, subpellucida, nitidula, brunneo-rubiginosa, eleganter (supremi 2 lævigati excepti) costulato-striata (striae strictæ, productæ, regulares, fere rectæ, valde distantes, passim rare albo-strigillatæ ac in ultimis prope suturam validiores); — spira elongata, parum acuminata; apice nitido, pallidiore, lævigato, obtuso; — anfractibus 12-13, convexiusculis (ultimi circa suturam tumiduli), lente arcteque crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo sicut bicristato ac inter cristas sulcato (anfractus prope insertionem tumidulus, medio impressiusculus, infra cristato-gibbosus ac ad basin valide carinato-cristatus (crista valida producta, ad peripheriam arcuatim descendens), inter cristas sulcatus (sulcus non peripheriam attingens); — apertura vix obliqua, oblongo-piriformi, subcastanea, superne angustata et angulata (sinulus angustus, profundus, sub-erectus), inferne intus canaliculata, intus in margine externo

(1) Notre ami Moitessier (*Hist. malac. de l'Hérault*, 1868, p. 39) l'a encore trouvée à la Valette, près de Montpellier.

fusco-callosa (callus superne subtuberculatus, inferne lamelliformis, lamellam palatalem inferam simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ sat approximatae, quarum superior marginalis stricta, cum spirali conjuncta, inferior remota, robusta, contorto-ascendens ; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo oblique conspicua ; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam prolongata ; *d.* lunella valida, vix arcuata, exterius vix apparens ; *e.* plicæ interlamellares nullæ ; — peristomate continuo, sat soluto, albidulo, expansinseculo ac vix reflexiusculo.

Haut., 13-14 millim. ; diam., $2\frac{1}{2}$ millim.

Les caractères que je viens de signaler à la Clausilie des murs de Montpellier sont bien ceux de la *rugosa* de Draparnaud.

Ainsi la columelle garnie de deux plis, ce sont les deux parietales ; le léger bourrelet enfoncé qui rétrécit l'ouverture est la callosité palatale du bord externe ; l'éminence dorsale est la carène cervicale de la base du dernier tour ; le troisième pli enfoncé du bas de l'ouverture est la callosité lamelliforme inférieure du callus palatal, etc.

CLAUSILIA VELAVIANA.

Environs du Puy en Velay (Haute-Loire).

Testa rimata, cylindrica, elongato-attenuata, crassiuscula, nitidula, subrubiginoso-cornea, ad summum pallidiore, eleganter (supremi 3 lævigati excepti) costulata (costulæ crassulæ, distantes, rectæ, regulares, in convexitate medianorum anfractuum obsoletæ, sicut evanidæ ; in ultimo validiores, productæ, strictæ, lamelliformes) ; — spira elongata, obtusa, leviter attenuato-acuminata ; apice valido, obtuso, sicut mammillato, nitidissimo ; — anfractibus 11 $\frac{1}{2}$ convexiusculis, superne circa suturam tumidulis, lente crescentibus, sutura sat impressa separatis ; ultimo bieristato ac inter cristas sulcato (scilicet, anfractus prope insertionem tumidus ; medio impressus, infra cristatus (crista non peripheriam attingens)

ac ad basin valide cristato-carinatus (crista rimalis validissima, arcuata, usque ad marginem descendens), inter cristas sulcatus (sulcus brevis); — apertura vix obliqua, piriformi, subalbida, superne angustata ac angulata (sinulus profundus, angustus), inferne intus profunde canaliculata, intus in margine externo bicallosa (callus superus subtuberculoso-lamelliformis, callus inferus lamellam palatalem inferam simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales due approximatae, equaliter productae, quarum superior marginalis, stricta, cum spirali conjuncta, inferior remota, crassior; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo oblique conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, profunda, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella mediocris, patula, exterius non apparens; *e.* plicae interlamellares nulke; — peristomate continuo, soluto, expanso ac undique reflexo.

Haut., 9 millim.; diam., 2 millim.

Cette espèce se distingue de la *rugosa* par ses costulations moins distantes, plus faibles; par son test non strigillé; par ses tours renflés, surtout à leur partie supérieure vers la région suturale; par sa spire moins acuminée et plus obtuse; par son ouverture moins large; par son callus palatal supérieur infiniment plus développé, etc.; enfin, par sa coquille bien plus petite et plus délicate.

L.

Les espèces de cette série semblent particulières à la Provence, ainsi qu'au Dauphiné; une d'elles remonte jusqu'à Nantua, où elle vit dans la région montueuse des environs de cette ville. Ces Clausilies sont presque toujours recouvertes de saletés ou de parties terreuses; elles habitent dans les anfractuosités des rochers et ne craignent pas les ardeurs du soleil.

CLAUSILIA PLEURASTHENA.

Gorges d'Ollioules, près de Toulon (var.).

Testa rimata (rima sicut perforata), elongata, cylindrica,

parum acuminata, fere semper inquinata, sat solida, nitidissima, fusco-rubiginosa, rare circa suturam passim albo-strigilata, costulato-striata (costulæ (supremi lævigati excepti) sat validæ, regulares, distantes, obliquæ ac subundulatæ; in medianis subobsoletæ; in ultimo productæ, strictæ, confertiores); — spira elongata, leviter subacuminata, ad summum obtusa; apice pallidiore, nitidissimo, obtuso, lævissimo; — anfractibus 11-12, subconvexiusculis (aut planulatis et modo circa suturam tumidulis), lente crescentibus, sutura fere lineari separatis; ultimo prope insertionem tumidulo, medio impresiusculo, infra gibboso ac ad basin valide carinato-cristato (crista valida, arcuata, peripheriam attingens), inter cristam et gibbum sulcato (sulcus brevis); — apertura fere verticali, oblongo-piriformi, castanea, superne angulata (sinulus patulus), inferne intus profunde subcanaliculata, intus in margine externo leviter callosa (callus superus obsoletus, inferus lamelliformis, lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ mediocres, quarum superior marginalis, stricta, cum spirali conjuncta, inferior remota, contorta ac valde ascendens; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo oblique conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, remota, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella arcuata, exterius vix apparens; *e.* plicæ interlamellares nullæ; — peristomate continuo, sat soluto, expanso ac undique reflexiusculo.

Haut., 10-12 millim.; diam., 2 $\frac{1}{2}$ millim.

CLAUSILIA ARROSTA.

Sur les rochers, aux environs d'Entrevaux (Basses-Alpes); rochers au-dessus de Briançonnet; cluse de Saint-Auban, dans les anfractuosités (Alpes-Maritimes).

Testa breviter rimata, elongata, cylindrica, mediocriter acuminata, sæpissime inquinata, pellucida, nitidissima, rubiginoso-cornea, lævigata (sicut malleata) et circa suturam modo striato-radiatula ac in ultimo prope aperturam argutissime striatula; — spira elongata, leviter acuminata, ad summum obtusa;

apice pallidiore, lævissimo, obtuso; — anfractibus 12-13, convexiusculis, aut fere planulatis, lente crescentibus, sutura parum impressa separatis; ultimo leviter in medio subimpressiusculo, infra subgibboso ac ad basin carinato-cristato (crista valida, arcuata, peripheriam attingens); — apertura fere verticali, ovata, castanea, superne angulata (sinulus profundus, angustus, erectus), intus in margine externo superne subcallosa, inferne lamellosa (lamella arcuata, valida, palatalem inferam simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, cum spirali conjuncta, inferior remota, contorta, crassa, antice sicut obtrita; *b.* plica subcolumellaris immersa, oblique vix conspicua; *c.* plica palatalis supera, unica, ultra lunellam valde prolongata; *d.* lunella litteræ S consimilis, exterius parum apparens; *e.* plicæ interlamellares nullæ; — peristomate continuo, soluto, expanso ac reflexiusculo.

Haut., 11 $\frac{1}{2}$ millim.; diam., 2 $\frac{1}{2}$ millim.

Les échantillons de Briançonnet et de la cluse de Saint-Auban sont généralement un peu plus petits que ceux d'Entrevaux. Je considère ces derniers comme formant le type de cette belle espèce.

CLAUSILIA NANTUACINA.

Sous les pierres, dans les anfractuosités des rochers de la gorge en amont de Nantua, et sur les bords du lac Silan, dans les détritits rejetés par les eaux (Ain).

Testa rimata, cylindrica, aliquando subfusiformi, sæpissime inquinata, nitida, subpellucida, corneo-fulva ac plerumque zonula atro-suturali eleganter circumcincta, argutissime striatula (in ultimo prope aperturam striæ validiores, strictæ, sat distantes) et sub validissimo lente in ultimis spiraliter elegantissime subsulcata; — spira regulariter subacuminata aut leviter attenuata, ad summum obtusa; apice nitidissimo, pallidiore, lævigato, submamillato, obtusissimo; — anfractibus 12-13,

(supremi convexiusculi, cæteri planulati), lente crescentibus, sutura lineari separatis; ultimo externe medio subimpresiusculo, infra gibboso, ac ad basin carinato-cristato (crista valida, arcuata, peripheriam attingens) et inter cristam et gibbum sulcato (sulcus brevis, sat profundus); — apertura verticali, oblonga, subcastanea, superne angulata (sinulus profundus, angustus, erectus), inferne intus profunde canaliculata, intus in margine externo callosa (callus superus tuberculosus, inferus lamelliformis, validissimus, arcuatus, lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, strictissima, valde producta, cum spirali (plica spiralis vix conspicua, sicut evanida) conjuncta, inferior remota, crassa, contorta, antice compressa; *b.* plica subcolumellaris immersa, oblique vix conspicua, sed exterius super cristam rimalem in albido apparens; *c.* plica palatalis unica, supera, remotissima, ultra lunellam valde prolongata; *d.* lunella arcuata, patula, exterius apparens; *e.* plicæ interlamellares nullæ; — peristomate continuo, soluto, expansiusculo ac reflexiusculo.

Haut., 10 millim.; diam., 2 millim.

Chez cette Clausilie, le pli palatal se prolonge au delà de la lunelle, autant en arrière qu'en avant, si ce n'est même un peu plus.

M.

Les espèces comprises dans ce groupe se composent de Clausilies ordinairement costulées, toujours cylindriques, grêles, allongées comme des aiguilles et pourvues d'une ou de deux arêtes cervicales excessivement prononcées. Elles paraissent affectionner les contrées montueuses et méridionales de la France. Une seule vit dans le Dauphiné.

CLAUSILIA CRENULATA.

CLAUSILIA CRENULATA (1), Risso, *Hist. nat. Eur. mérid.*, 1826, t. IV, p. 86, et Bourguignat, *Ét. syn. Moll. Alp.-Marit.*, 1861, p. 48, pl. 1, fig. 12 (2) (seulement).

Cette espèce a été découverte par Risso, dans la haute région du bassin du Paillon, à Braus, Brovis au delà de l'Escarenne, où elle vit sous les pierres, près des sources. Je l'ai recueillie dans la vallée de Cairos, près de Saorgio (Alpes-Maritimes). Cette Clausilie est peu commune et moins abondante que l'*Isseli* de Villa, qui vit dans les mêmes localités et que l'on a prise pour elle.

La *crenulata* est sillonnée (sauf sur les trois premiers tours qui sont lisses) par des costulations distantes, régulières, lamellées, qui deviennent, sur les tours médians, plus serrées, plus délicates, pour redevenir enfin, sur les deux derniers, plus fortes, plus larges, et surtout plus écartées les unes des autres. Les costulations plus saillantes vers la suture font paraître celle-ci comme crénelée; de là son nom de *crenulata*.

Tours au nombre de 12 à 13, faiblement convexes; dernier tour pourvu de deux arêtes séparées par un sillon; arête supérieure moins forte que l'inférieure, qui est arquée, élevée, et qui s'étend jusqu'au péristome. Ouverture ovale-allongée, anguleuse en haut, subcanaliculée en bas; callosité palatale presque nulle à sa partie supérieure, mais représentée à sa partie inférieure par une lamelle ressemblant à une palatale.

Un pli palatal supérieur se terminant à la lunelle, qui est très-ouverte; pariétale inférieure enfoncée, plus forte que la supérieure, qui est marginale, très-comprimée, et qui se réunit au pli spiral.

Haut., 12 millim.; diam., 2 $\frac{1}{2}$ millim.

(1) Non *Clausilia crenulata* de Rossmässler, 1836, qui est la *Clausilia thannophila*, Bourguignat, *Ét. syn. Moll. Alp.-Marit.*, 1861, p. 50.

(2) C'est par erreur que la figure 11 de cet ouvrage a été signalée comme représentant l'ouverture de cette espèce.

CLAUSILIA MOITESSIERI.

CLAUSILIA CRENULATA (pars) (1), Moitessier, *Hist. malac. de l'Hérault*, 1868, p. 38.

Cette belle espèce, que je me fais un plaisir d'appeler *Moitessieri*, pour rappeler le nom de notre regretté ami Prosper-Antoine Moitessier, habite aux environs de Saint-Gely du Fescq, au nord de Montpellier (Hérault).

Testa profunde rimata, elongata, gracili, cylindrica, leviter subfusiformi, subacuminata, crassiuscula, non nitente, corneo-nigrescente, ad summum pallidior, eleganter (supremi lævigati excepti) costulata (costulae validae, crassae, lamellosae, distantes, plus minusve regulares); — spira elongata, regulariter subacuminata, ad summum mamillata; apice pallide corneo, nitidissimo, lævissimo, obtuso ac mamillato; — anfractibus 13-14 (supremi convexiusculi, caeteri planulati), lente crescentibus, sutura parum impressa aut aliquando sublineari ac subcrenulata separatis; ultimo soluto, externe medio impressiusculo, ad partem inferiorem gibboso ac sulcato et ad basin acute carinato-cristato (crista valida, arcuata, marginem attingens); — apertura fere verticali, piriformi, castanea, superne angulata (sinulus profundus, angustus), inferne subangulata et intus profunde canaliculata; intus in margine externo bicallosa (callus superus, mediocris, tuberculosus, callus inferus lamelliformis, lamellam palatalem inferam simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duae,¹ approximatae, mediocres, quarum superior marginalis, stricta, cum spirali conjuncta, inferior remota, non ascendens, antice descendens; *b.* plica subcolumellaris immersa, modo oblique vix conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella subarcuata, valde patula, exterius vix apparens; — peristomate soluto, continuo, expanso ac reflexiusculo; margine externo sinuato.

Haut., 13 millim.; diam., 2 millim.

(1) Les *crenulata* de la provenance de Lieuran-Cabrières (Hérault) doivent se rapporter à la *Cl. pumicata* du docteur Paladilhe.

CLAUSILIA ISSELI.

CLAUSILIA ISSELI, Villa, in *Bullett. malacol. Ital.*, 1868, t. 1, p. 37, pl. 3, fig. 1-4.

Espèce abondante dans les gorges de la route de Tende, notamment à Santa-Clara, dans la vallée de Cairos, de Fontan et à la Giandola (Alpes-Maritimes).

En Italie, elle a été recueillie en grand nombre dans les défilés des Alpes liguriennes, entre Roccabruna et Voltri, par notre ami le marquis Doria, le savant directeur des *Annali del Museo civico di storia naturale di Genova*.

Cette Clausilie, que Villa a cru, par erreur, semblable à la vraie *crenulata* de Risso, se distingue de celle-ci : par ses costulations plus fines, moins larges et surtout *plus serrées*, notamment sur les derniers tours : chez la *crenulata*, les costulations, sur les deux derniers tours, sont fortes, très-distantes les unes des autres, au point que deux costulations occupent le même espace que trois chez l'*Isseli* ; de plus, les costulations de l'*Isseli* ne donnent pas à la suture une apparence crénelée, (caractère de la *crenulata*) ; par son sommet un peu moins mamelonné ; par son dernier tour offrant à sa base une forte arête cervicale et ne présentant seulement au-dessus de celle-ci qu'une légère gibbosité allongée en forme d'arête, tandis que chez la *crenulata* cette gibbosité, bien plus accentuée, séparée de l'autre par un sillon prononcé, ressemble à une seconde arête cervicale ; par le sinus supérieur de l'ouverture plus profond et moins ouvert que celui de la *crenulata* ; par sa seconde pariétale moins forte et plus enfoncée, etc.

CLAUSILIA MACEANA.

CLAUSILIA MACEANA, Bourguignat, *Descr. esp. nouv. Moll. terr. Alp.-Marit.*, 1869, p. 12, et in *Soc. sc. nat. de Cannes*, 1870, t. 1, p. 52.

Gorges de la Roya, entre la Giandola, Fontan et Saint-Dalmas (Alpes-Maritimes), où elle vit dans les anfractuosités des rochers.

Je renvoie à la description pour la connaissance de cette espèce. J'ajouterai seulement que des trois plis palataux signalés, le pli supérieur seul est palatal ; les deux autres (imitant des plis palataux) sont les plis de la callosité du bord externe.

Cette Clausilie, très-allongée, à peine acuminée, presque complètement cylindrique, possède deux arêtes cervicales parallèles.

CLAUSILIA AUBINIANA.

CLAUSILIA AUBINIANA, Bourguignat, *Descr. esp. nouv. Moll. ter. Alp.-Marit.*, 1869, p. 13, et in *Mém. Soc. nat. de Cannes*, 1870, t. I, p. 53.

Sous les détritns, dans les anfractuosités des rochers du bois de Châtaigniers au-dessous de Saorgio (Alpes-Maritimes), à droite de la route du col de Tende.

Cette singulière espèce, allongée, grêle comme une aiguille, tout à fait cylindrique, presque aussi grosse à son sommet qu'à sa base, est sillonnée de costulations écartées en forme de lamelles saillantes analogues (*en petit*) à celles des *scalaria*.

Un seul pli palatal très-enfoncé, peu distinct, et une seule callosité palato-inférieure, en regard du pli subcolumellaire, faisant fonction de seconde palatale. Ouverture contractée, anguleuse en haut, en bas et à la partie médiane du bord externe.

CLAUSILIA PENCHINATI.

Dans les anfractuosités des rochers boisés au-dessus de Banyuls-sur-mer (Pyrénées-Orientales), où elle est rare ; très-abondante en Catalogne, notamment aux alentours de Gerone, et surtout aux environs de Sarria, près de Barcelone, où elle a été recueillie par le professeur Courquin.

Testa profunde rimata, gracili, elongata, cylindrica, vix tumidula, subpellucida, corneo-rubiginosa, passim albo-stri-gillata, eleganter (supremi 3 lævigati excepti) striato-costu-lata (striæ strictæ, productæ, exacte regulares, sat distantes ; intervalla striarum in ultimis punctulata) ; — spira elongata, regulariter subacuminata ; apice obtuso, mamillato, corneo,

lævigato, nitidissimo; — anfractibus 12-13, convexiusculis, lente crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo externe prope insertionem tumido, medio impressiusculo, ad partem inferiorem obsolete subcristato, ac ad basin valide carinato-cristato (crista producta, robusta, arcuata, peripheriam attingens); — apertura leviter obliqua, oblongo-piriformi, castanea, superne inferneque subangulata, ad basin profunde canaliculata (canalis peripheriam fere attingens), intus in margine externo eleganter bicallosa (callus superus remotus, validissimus, crassus, bituberculatus, callus inferus lamelliformis, robustus, subarcuatus), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, cum spirali conjuncta, inferior remota, crassa, contorto-ascendens; *b.* plica subcollemellaris valida, subimmersa; *c.* plica palatalis unica, supera, remota, ultra lunellam valde prolongata; *d.* lunella recta, vix arcuata, exterius non apparens; — peristomate continuo, soluto, expansiusculo ac vix reflexiusculo.

Haut., 11 millim.; diam., 2 millim.

Var. B. OROPHILA. — Tubérosité supérieure de la callosité moins prononcée. — Environs de Saint-Sauveur (Hautes-Pyrénées); jardin de l'établissement Pereire, à Amélie-les-Bains (Pyrénées-Orientales). — Rare.

Cette belle espèce est dédiée à notre ami Penchinat, de Port-Vendres.

CLAUSILIA BELONIDEA.

Anfractuosités des rochers à Sassenage, près de Grenoble (Isère).

Testa rimato-perforata, gracili, elongata, cylindrica, subacuminata, nitida, subpellucida, rubiginosa, argutissime (supremi 3 lævigati excepti) striatula (striæ tenuissimæ, confertissimæ, in ultimo validiores ac leviter lamelliformes); — spira elongata, subacuminata, ad summum substyliformi ac paululum mamillata; apice obtuso, submamillato, pallidiore, lævissimo; — anfractibus 13, vix convexiusculis, lente crescen-

tibus, sutura mediocriter impressa separatis; ultimo soluto, externe medio impressiusculo, ad partem inferiorem suberistato, ac ad basin carinato-cristato (crista valida, producta, arcuata, peripheriam attingens); — apertura verticali, piri-formi, oblonga, ad partem infero-exteriorem sinistrorse dilatata, subcastanea, superne angulata (sinulus angustus, profundus, erectus), intus inferne canaliculata, intus in margine externo callosa (callus superus tuberculatus, callus inferus valide lamelliformis, plicam palatalem inferam simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis, stricta, valde producta, cum spirali conjuncta, inferior remotissima, callosa, antice descendens; *b.* plica subcolumellaris immersa, vix conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, valida, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella arcuata, litteræ C consimilis; — peristomate soluto, continuo, candido, expanso ac reflexiusculo; — columella intus recta.

Haut., 9 $\frac{1}{2}$ millim.; diam., 2 millim.

N.

J'arrive enfin au dernier groupe des Clausilies vivantes de notre pays. Ce groupe est celui de la *parvula*.

CLAUSILIA ATROSUTURALIS.

Vieux murs à Cohons, près de Langres (Haute-Marne), où se trouve le type de cette intéressante espèce; environs de Troyes (Aube) et d'Angy (Oise).

Testa brevissima rimata, oblongo-elongata et tumido-fusiformi, nitidissima, subpellucida, rubiginoso-nigrescente ac circa suturam atra zonula circumcincta, lævigata et sub validissimo lente obsolete subradiatula, in ultimo striatula; — spira attenuata, ad summum mamillata; apice lævissimo obtuso; — anfractibus 12 (supremi convexiusculi, cæteri fere planulati), lente crescentibus, sutura fere lineari submarginataque et atro-circumcincta separatis; ultimo externe medio

impresso, ad basin bicristato ac sulcato (cristæ parallelæ, quarum superior marginem non attingens et inferior rimalis, arcuata, validior, producta, usque ad peripheriam descendens); — apertura fere verticali, subrotundata, castanea, superne angulata (sinulus angustus, vix profundus), inferne rotundata, intus in margine externo callosa (callus superus, latus, tuberculosus, callus inferus remotus, lamelliformis, plicam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ mediocres, quarum superior marginalis, stricta, cum spirali conjuncta, inferior remotissima, callosa; *b.* plica subcoluellaris immersa, vix conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella plicam palatalem non attingens, inferne uncinata et dimidiæ C consimilis, exterius apparens; — peristomate continuo, soluto, subcastaneo, albido, expansiusculo ac reflexiusculo.

Haut., 9 $\frac{1}{2}$ -10 millim.; diam., 2 $\frac{1}{2}$ millim.

CLAUSILIA DILOPHIA.

CLAUSILIA DILOPHIA, J. Mabille, in sched., 1874.

Environs de Troyes (Aube); vieux murs à Cohons, près de Langres (Haute-Marne); environs d'Angy (Oise); montée de la Quarantaine à Lyon; environs d'Aix-les-Bains.

Testa rimata, elongata, fusiformi, regulariter attenuata, nitidissima, pellucida, nigrescente-rubiginosa, sublævigata aut subvalidissimo lente obsolete radiatula, in ultimo striatula; — spira regulariter attenuata, ad summum leviter submamillata; apice lævissimo, pallidiore, obtuso; — anfractibus 12 (supremi convexi, cæteri vix convexiusculi), lente crescentibus, sutura fere semper albo-filosa separatis; ultimo bicristato aut postice sicut tricristato (cristæ parallelæ, scilicet, una superior obsoleta prope insertionem, altera sat producta ad partem inferiorem, et ultima rimalis, arcuata, producta, ad basin ac peripheriam attingens) in medio impresso (aliquando planulato-recto), inter cristas inferiores sulcato; — apertura verti-

cali, sinistrorsus sat protracta, oblonga, subcastanea, superne angulata (sinulus parum profundus, exiguus), inferne intus profunde canaliculata, intus in margine externo bicallosa (callus superus tuberculosus, callus inferus lamelliformis, plicam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ quarum superior marginalis, sat valida, stricta, cum spirali conjuncta, inferior remotissima, calloso-contorta; *b.* plica subcolumellaris immersa, vix conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam medioeriter prolongata; *d.* lunella superne sicut succisa, dimidiæ C consimilis, inferne cum plica subcolumellaris conjuncta, exterius apparens; — peristomate soluto, continuo, subalbidulo, expansiusculo ac reflexiusculo.

Haut., 10 millim.; diam., 2 $\frac{1}{4}$ millim.

CLAUSILIA GIRATHROA.

Environs de Troyes (Aube). — Peu abondante.

Testa profunde rimata, elongata, cylindrico-subfusiformi, non nitente, subpellucida, antice pumicata, cinereo-cornea, sublævigata aut sub validissimo lente substriatula (striae in ultimo vix validiores); — spira elongata, regulariter subacuminata; apice levigato, pallidiore, obtusiusculo; anfractibus 13, convexiusculis, confertissime crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo circa peripheriam leviter subcoarctato, externe medio convexiusculo, retro ad partem inferiorem subgibboso ac ad basin carinato-cristato (crista arcuata, producta, peripheriam attingens); — apertura leviter obliqua, oblonga, subcastanea, superne angulata (sinulus apertus, parum profundus), inferne intus profunde canaliculata, intus in margine externo bicallosa (callus superus tuberculosus, callus inferus lamelliformis, plicam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ mediocres, quarum superior marginalis, stricta, cum spirali conjuncta, inferior remotissima, antice depressa; *b.* plica subcolumellaris immersa, vix conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella arcuata, exterius non apparens; — peristomate con-

tinuo, sat soluto, crassiusculo, subalbido, expansiusculo ac reflexiusculo.

Haut., 9 millim.; diam., 2 millim.

CLAUSILIA PARVULA.

HELIX PARVULA, Studer, *Faunul. Helvet.*, in Coxé, *Trav. Switz.*, 1789, t. III, p. 431.

CLAUSILIA PARVULA, Studer, *Kurz. Verzeichn.*, 1820, p. 89.

Cette espèce habite presque toute la France, sous les détritns au pied des vieux murs, dans les fentes des murailles ou sous les mousses. Elle est cependant beaucoup plus abondante dans le nord et dans l'est qu'au centre et dans l'ouest. Elle manque même dans certaines régions, comme les Pyrénées par exemple, les Alpes-Maritimes, la Provence. Je l'ai reçue néanmoins des environs de la Sainte-Baume, dans le Var.

Je possède la *parvula* de Troyes (Aube), d'Angy (Oise), de Jaulgonne (Aisne), de Cohons (Haute-Marne), de Fontenay-le-Comte (Vendée), d'Aix-les-Bains (Savoie), de la Grande-Chartreuse et de Sassenage (Isère), de la montée de la Quarantaine à Lyon (Rhône), du rocher de Saint-Michel au Puy en Velay (Haute-Loire), etc.

Le type de la *parvula* se trouve en Suisse, où il est très-répandu.

Il existe çà et là en notre pays une forme un peu plus grêle de cette espèce, qui a reçu des auteurs français le nom de *gracilis*.

A. Schmidt (*Europ. Claus.*, etc.) a donné une bonne description et d'excellentes figures de la *parvula*.

CLAUSILIA CORYNODES.

CLAUSILIA CORYNODES, Held, in sched.

CLAUSILIA GRACILIS (1), Rossmässler, *Iconogr.*, VII, 1838, fig. 489, et A. — Schmidt, *Europ. Claus.*, 1857, p. 55, fig. 134-135 et 214.

Cette espèce, parfaitement décrite et figurée dans le travail

(1) Non *gracilis* de C. Pfeiffer, 1821, et des auteurs français.

de A. Schmidt, est peu abondante en France. Je ne la connais guère que de la Grande-Chartreuse, de Sassenage, près de Grenoble, et d'Aix-les-Bains.

Elle est très-répan due en Suisse, d'où je la possède d'un certain nombre de localités.

Je crois devoir avertir que la *Cl. gracilis* citée dans les ouvrages des malacologistes français n'est pas cette espèce, mais simplement une forme un peu plus grêle de la *parvula*.

CLAUSILIA TETTELBACHIANA.

CLAUSILIA TETTELBACHIANA, Rossmässler, *Iconogr.*, VII, 1838, fig. 476.

Cette Clausilie, qui n'était connue encore que des provinces autrichiennes et bava roises, vit dans notre pays. Je la connais des environs de Troyes et de Bar-sur-Aube (Aube), du bois d'Argentol, près Jaulgonne (Aisne), de Fontenay-le-Comte (Vendée), enfin d'Aix-les-Bains, en Savoie.

Les échantillons de ces localités sont identiques en tous points à ceux typiques que j'ai reçus d'Autriche.

Je renvoie, pour la connaissance de cette espèce, à l'ouvrage de A. Schmidt (*Europ. Claus.* 1857, p. 35, fig. 80-85 et 192), où cette Clausilie qui, à première vue, ressemble à une *parvula* très-ventrue et plus obtuse, est bien décrite et parfaitement figurée.

CLAUSILIA COMPANYOI.

CLAUSILIA NANA (1), Kuster (Chemnitz, 2^e édit.), *Gatt. Claus.*, 1850? p. 156, pl. 17, fig. 27-29 (médiocres), et L. Pfeiffer, *Monogr. Hel. viv.*, 1859, t. IV, p. 773.

CLAUSILIA COMPANYOI, Bourguignat, in sched., 1868.

Cette petite espèce, que je dédie à notre regretté ami Louis Companyo, vit aux environs de Perpignan (Pyrénées-Orientales).

Testa punctiformi-rimata, minima, oblongo-fusiformi, sat

(1) Non *Cl. nana*, de Parreyss, in Anton, *Verzeichn. der Conch.*, 1839, p. 45, qui est une espèce différente.

attenuata, nitida, pellucida, rufescenti-cornea, elegantissime (supremi lævigati excepti) radiatulo-subcostulata (costulæ tenuissimæ, regulares confertæ, circa suturam validiores ac passim rare albo-strigillatæ; in ultimo prope aperturam costulato-lamellosæ); — spira attenuata, ad summum mamillata; apice pallidiore, nitidissimo, lævissimo, obtuso; — anfractibus 9-10, convexiusculis, regulariter crescentibus, sutura sat impressa ac leviter submarginata separatis; ultimo externe medio subimpressiusculo, ad basin late sulcato (sulcus latus, parum profundus) et obtuse carinato-cristato (crista obtusa, parum producta, arcuata, peripheriam attingens); — apertura fere verticali, piriformi, subcastanea, superne angulata (sinulus patulus, parum profundus), inferne intus profunde canaliculata, intus in margine externo bicallosa (callus superus evanidus, callus inferus lamelliformis, plicam palatalem inferam simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum superior marginalis stricta, cum spirali conjuncta; inferior remotissima, lamellosa, antice ad basin tuberculosa; *b.* plica subcolumnellaris subimmersa, leviter conspicua; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam prolongata; *d.* lunella litteræ S paululum consimilis, inferne præsertim curvata; — peristomate continuo, soluto, albido, expanso ac reflexiusculo.

Haut., 7 millim.; diam., 2 millim.

CLAUSILIA EUMICRA.

CLAUSILIA EUMICRA, J. Mabille, in sched., 1875.

Cette très-petite Clausilie (haut. 7 millim., diam. 2 millim.) est répandue çà et là dans le nord de la France. Je la possède des environs de Troyes et de Bar-sur-Aube.

Il ne faut pas confondre cette espèce avec la *Clausilia minima* de C. Pfeiffer, 1821, coquille qui n'est autre chose que la *parvula* de Studer, ainsi que j'ai pu m'en convaincre.

L'*eumicra* de Mabille, dont ce malacologiste se réserve de publier prochainement la diagnose, à peu près de la forme et de la taille de la *Companyoi* de Perpignan, se distingue aisé-

ment de celle-ci à son test peu brillant, presque terne ; à sa coquille presque lisse ; à sa spire atténuée-obtuse ; à son ouverture ovulaire ; à sa suture non marginée ; à ses plis aperturaux différents, etc.

CLAUSILIA MICROLENA.

CLAUSILIA MICROLENA, Bourguignat, in sched., 1868.

Cette espèce vit sous les pierres, dans les campagnes entre Prades et Perpignan (Pyrénées-Orientales).

Testa breviter rimata, minima, ventrosa, tumido-fusiformi, sat breviter attenuata, non nitente, subpellucida, rubiginoso-nigrescente, sublævigata aut sub validissimo lente argutissime substriatula, in ultimo modo striata (striæ prope aperturam subevanidæ) ; — spira valide attenuata ; apice lævigato, obtusiusculo ; — anfractibus 9, convexiusculis, lente crescentibus, sutura sat impressa separatis ; ultimo externe medio subimpressiusculo, ad basin sulcato (sulcus mediocris) et obtuse carinato-cristato (crista arcuata, peripheriam attingens) ; — apertura verticali, subrotundata, fulva, superne angulata (sinulus patulus, parum profundus), inferne rotundata, intus in margine externo callosa (callus superne tuberculosus, inferne lamelliformis, lamellam palatalem simulans), plicata, scilicet : *a.* parietales duæ mediocres, quarum superior marginalis, stricta, cum spirali conjuncta, inferior remota, lamellosa ; *b.* plica subcolumellaris vix conspicua ; *c.* plica palatalis unica, supera, ultra lunellam prolongata ; *d.* lunella arcuata, litteræ C consimilis ; — peristomate parum soluto, sicut adpresso, continuo, albido, vix expansiusculo ac leviter reflexiusculo.

Haut., 6 $\frac{1}{2}$ millim. ; diam., 2 $\frac{1}{2}$ millim.

Cette Clausilie se distingue très-facilement des deux précédentes à sa forme ventrue-globuleuse, ressemblant à une petite boule allongée. — C'est la plus petite (haut. 6 $\frac{1}{2}$ millim.) des Clausilies de notre pays. — Elle est peu commune.

Telles sont les Clausilies qui vivent en France (1).

J'aurais pu, si je l'avais voulu, augmenter leur nombre déjà considérable d'une dizaine encore. Mais j'ai mieux aimé ne signaler que celles dont j'étais parfaitement sûr; d'autant plus que parmi les espèces, intentionnellement passées sous silence, quelques-unes étaient représentées dans ma collection par un trop petit nombre d'échantillons.

J'ai pris le plus grand soin dans la comparaison de nos Clausilies avec leurs analogues d'Italie, de Suisse ou d'Allemagne. J'espérais retrouver en France quelques-unes des formes décrites par les auteurs étrangers; mais je dois avouer qu'avec la meilleure volonté, il m'a été impossible d'assimiler, sauf un petit nombre, les Clausilies françaises à aucune de celles de ces pays.

J'ai constaté au contraire que la France, de même que chacune de ces contrées, possédait des formes spéciales et particulières très-faciles à distinguer *avec un peu d'étude*. J'ai

(1) J'ai laissé de côté plusieurs espèces inconnues, étrangères ou mal décrites, savoir :

1° *Clausilia foliacea*, Faure-Biguet, in Férussac, *Tabl. syst.*, 1821, n° 534, p. 63, espèce signalée sans description et sans indication de localités de France.

2° *Clausilia dozolis*, espèce mentionnée (sans caractères) du Var, par Duval-Jouve.

3° *Clausilia minuta* de Dupuy, citée sans diagnose à la page 4 du catalogue de vente du marchand Parreyss, de Vienne.

4° *Clausilia corrugata*, Draparnaud, *Hist. Moll.*, 1805, p. 70, pl. 4, fig. 11-12, espèce non de France, mais de l'île de Milo (*Clausilia Draparnaldi* de Beck, 1839).

5° *Clausilia Braunii* de Charpentier, signalée par Puton (*Moll. Vosg.*, 1847, p. 44, n° 9) dans les Vosges et en Alsace. Cette espèce n'a encore été constatée qu'aux environs d'Heidelberg.

6° Enfin, *Clausilia Marcelia* de Risso (*Hist. nat. Eur. mérid.*, 1826, t. IV, p. 86). En 1861, j'ai rapporté (*Étude syn. Moll. Alp.-Marit.*, p. 50) cette *marcelia* à la *nigricans*, d'après les échantillons de la collection de Risso. Or, depuis, après étude de la diagnose de Risso, je reste convaincu que ce pharmacien niçois, tout en collant une *nigricans* dans sa collection, a fait sa description d'après une autre espèce que je ne connais pas. Ainsi, j'ai remarqué dans la description la phrase suivante qui ne peut convenir à la *nigricans* : « Testa angusta supra ABRUPTE ACUMINATA. » J'avoue que je ne sais à quelle espèce rapporter cette coquille, qui est *abrupte acuminata*, et que Risso signale sous les cailloux des montagnes des environs de Nice.

reconnu de plus que j'aurais commis de grandes erreurs, si j'avais voulu me laisser emporter par un désir trop grand de réunion.

J'ai évité, comme on a dû en faire la remarque, de donner les rapports des Clausilies françaises avec les plus voisines des pays étrangers. Si je ne l'ai pas fait en ce mémoire, déjà trop étendu, je compte le faire dans un travail à part, où j'ai l'intention, en outre, de montrer la filiation de chacune de nos espèces, depuis notre pays jusqu'au plateau central de l'Asie, en suivant l'évolution des espèces au fur et à mesure qu'elles se sont avancées d'Orient en Occident, d'après les lois de l'acclimatation.

J'arrive maintenant aux Clausilies fossiles. Elles commencent à apparaître dans l'éocène, et elles se continuent dans toutes les autres couches tertiaires, jusque dans les plus récents dépôts, pour atteindre de nos jours leur maximum de développement.

A. — PÉRIODE ÉOCÈNE.

CLAUSILIA CONTORTA.

CLAUSILIA CONTORTA, Boissy, in *Mém. Soc. géol. de France* (2^e série), 1848, t. III, p. 278, pl. 5, fig. 24. — Deshayes, *Descr. anim. sans vert.*, 1864, t. II, p. 867, pl. 56, fig. 40-42.

Terrain lacustre inférieur de Rilly-la-Montagne, près de Reims (1).

CLAUSILIA JONCHERYENSIS.

CLAUSILIA JONCHERYENSIS, Deshayes, *Descr. anim. sans vert. du bassin de Paris*, 1864, t. II, p. 868, pl. 57, fig. 4-6.

Sables inférieurs de Jonchery.

(1) Je ne donne pas les caractères des Clausilies *fossiles publiées*. Je prie les malacologistes de se reporter aux ouvrages que je signale.

CLAUSILIA EDMONDI.

CLAUSILIA STRANGULATA (1), Boissy, in *Bull. Soc. géol. de France* (2^e série), 1846, t. IV, p. 179.

CLAUSILIA EDMONDI, Boissy, in *Mém. Soc. géol. de France* (2^e série), 1848, t. IV, p. 278, pl. 5, fig. 25, et Deshayes, *Descr. anim. sans vert. du bassin de Paris*, 1864, t. II, p. 868, pl. 56, fig. 43-44.

Terrain lacustre inférieur de Rilly-la-Montagne.

CLAUSILIA NOVIGENTIENSIS.

CLAUSILIA NOVIGENTIENSIS, Deshayes, *Descr. anim. sans vert. du bassin de Paris*, 1864, t. II, p. 870, pl. 57, fig. 15-16.

Côte de Saint-Parres, près de Nogent-sur-Seine (Aube).

B. — PÉRIODE MIOCÈNE.

CLAUSILIA ARTICULATA.

CLAUSILIA ARTICULATA, Sandberger, *Conch. Mainz. tert.* (8^e fasc.), 1863, p. 393, pl. 35, fig. 15.

Calcaire d'eau douce de la vallée du Rhin.

CLAUSILIA BULIMOÏDES.

CLAUSILIA BULIMOÏDES, A. Braun, *Deutsch. naturf. Versamm.*, 1842, p. 149, et Thomæ, *Foss. Conch. tert.*, 1845, p. 149, pl. IV, fig. 6.

Coquille obèse-ventrue, à spire conique très-acuminée. — Calcaire d'eau douce de la vallée du Rhin.

CLAUSILIA BULIMIFORMIS.

CLAUSILIA BULIMIFORMIS, Sandberger, *Conch. Mainz. tert.* (2^e fasc.), 1858, p. 62, pl. 5, fig. 20, 20 A et 20 B (excl. fig. 20 C).

Espèce différente de la *Cl. bulimoides*. Coquille plus grande, plus régulièrement fusiforme, cylindrique. Spire non conique, mais obtuse, etc. — Calcaire d'eau douce de la vallée du Rhin.

(1) Non *Clausilia strangulata* de Férussac, 1821, espèce vivante de Syrie.

CLAUSILIA ARCHÆA.

CLAUSILIA BULIMIFORMIS, var. MINOR, Sandberger, *loc. supr. cit.*, pl. 5, fig. 20 C seulement.

Espèce plus petite que les deux précédentes. Coquille obèse-ventrue, à spire brièvement atténuée et très-obtuse. — Des calcaires d'eau douce de la vallée du Rhin.

C. — PÉRIODE PLIOCÈNE.

CLAUSILIA LORYI.

CLAUSILIA LORYI, Michaud, *Descr. Coq. foss. Hauterive*, 1862, p. 14, pl. 3, fig. 19.

Des marnes de Hauterive (Drôme).

CLAUSILIA BAUDONI.

CLAUSILIA BAUDONI, Michaud, *loc. supr. cit.*, 1862, p. 15, pl. 3, fig. 17.

Même localité, et marne lacustre des environs de Montpellier.

CLAUSILIA MICHELOTTI.

CLAUSILIA MICHELOTTI, Michaud, *loc. supr. cit.*, 1862, p. 16, pl. 3, fig. 20.

Même localité.

CLAUSILIA FISCHERI.

CLAUSILIA FISCHERI, Michaud, *loc. supr. cit.*, 1862, p. 17, pl. 3, fig. 18.

Même localité, et marne lacustre des environs de Montpellier.

D. — PÉRIODE QUATERNAIRE.

CLAUSILIA GADUELIANA.

Tranchée du chemin de fer, au cap Vieille, entre Roquebrune et Monaco (Alpes-Maritimes). Elle a été recueillie en

compagnie de l'*Helix Paretiana*; elle appartient donc à la phase la plus ancienne du quaternaire, à la phase éozoïque.

Testa minutissima rimata, fusiformi, sat nitente, olim cornea, obscure substriatula; — spira acuminato-turrita; apice obtusiusculo; — anfractibus 10-12, leviter convexiusculis, lente crescentibus, sutura sat impressa separatis; ultimo compresso, sat valide striatulo ac basi prope rimam carinato (carina brevis, paululum tuberculosa, ad aperturam evanescens); — apertura transverse coarctata, superne inferneque subangulata et oblique oblonga, plicata, scilicet: *a.* parietales duæ, quarum una supera marginalis, exigua, striata, altera infera validior, flexuosa; *b.* plica subcolumellaris immersa; *c.* palatales duæ, quarum supera tenuis et profunda, et altera infera validior, remota; — peristomate continuo, parum incrassato ac vix reflexiusculo.

Haut., 18 millim; diam., 5 millim.

Cette Clausilie, du groupe de la *laminata*, se distingue de celle-ci: par son dernier tour comprimé en arrière et presque aplati (celui de la *laminata* est convexe); par son arête cervicale bien prononcée (chez la *laminata* il n'existe, à la place de l'arête, qu'une petite tubérosité); par son ouverture plus étroite, anguleuse en haut et en bas, d'une forme oblongue obliquement inclinée de gauche à droite, à l'instar de celle de la *plagiostoma*; par son péristome à peine encrassé, fort peu évasé, enfin par ses plis palataux, etc.

CLAUSILIA BIZARELLINA.

Couche argileuse de la tranchée de la Bizarelle, entre Eza et Monaco (Alpes-Maritimes). — Cette espèce date de la première phase (*éozoïque*) de la période quaternaire.

Testa rimata, subfusiformi-elongata, argutissime striatulo-costulata (costæ in ultimo validiores); — spira acuminato-elongata ac regulariter attenuata; apice minuto; — anfractibus 12-14, planiusculis vel leviter convexiusculis, sutura fere

lineari separatis; ultimo ad basin bicarinato (carinæ parallelæ, quarum carina rimalis validior); — apertura verticali, ovata, superne angulata, plicata, scilicet : *a.* parietales duæ, quarum una supera marginalis stricta et mediocris, altera infera exigua, remota; *b.* plica subcolumellaris vix distincta; *c.* palatales nullæ; — peristomate soluto, continuo, subincrassato ac leviter expanso.

Haut., 14 millim.; diam., 3 millim.

Cette Clausilie appartient au groupe de la *crenulata*.

CLAUSILIA JOINVILLENSIS.

CLAUSILIA JOINVILLENSIS, Bourguignat, *Moll. terr. fluv. env. de Paris à l'époque quaternaire*, in Belgrand, *la Seine*, 1869, p. 8, pl. 3, fig. 12-15.

Alluvions des hauts niveaux (phase trizoïque) de Joinville-le-Pont, près de Vincennes.

A cette espèce se termine la liste des Clausilies qui me sont connues à l'état fossile.

Je n'ai pas admis parmi les Clausilies :

1° La *Clausilia campanica* de Michelin, in *Mém. Soc. agric. Aube*, 1832, p. 202, et de Deshayes, *Descr. anim. sans vert. du bassin de Paris*, II, 1864, p. 869, pl. 57, fig. 7-9, parce qu'elle appartient, selon moi, au genre *Balia* (1).

2° La *Clausilia Rouxi* de Noulet, *Mém. Coq. foss. sud-ouest de la France*, 1868, p. 65 (*Bulimus Rouxi* junior Noulet, in Roux, *Géol. du bassin de l'Agout*, 1859, p. 29, et Noulet, *Étude sur le bassin de l'Agout*, 1863, p. 19), des calcaires éocènes de l'Ariège et du Tarn, parce que je n'ai pu, d'après la description, parvenir à me faire une idée de ses caractères.

3° Enfin, les divers débris de Clausilies vivantes signalées, *sans description*, dans une multitude de catalogues; débris recueillis dans les alluvions quaternaires de nos fleuves et de nos

(1) Pour les caractères de ce genre, voyez ma *Monographie du genre Balia*, in Bourguignat, *Amén. Malac.*, 1857, t. II, p. 66.

rivières, parce que je n'ai pu contrôler l'exactitude des déterminations.

Quant à toutes les autres espèces classées sous les noms de *Clausilia*, espèces dont je n'ai pas encore dit un mot, elles font partie de mon nouveau genre *Milne-Edwardsia*.

III

MILNE-EDWARDSIA.

Les espèces de ce nouveau genre, que je dédie à notre ami M. le professeur Alphonse Milne Edwards, ont été jusqu'à ce jour rangées tantôt parmi les Clausilies, tantôt parmi les Bulimes. D'autres fois elles ont été regardées comme des *Pupa* ou assimilées à des Mégaspîres.

Les *Milne-Edwardsia* sont en effet des coquilles qui, tout en ressemblant à première vue à de gigantesques Clausilies, ne sont en réalité ni des Clausilies, ni des Mégaspîres, et encore moins des Bulimes ou des *Pupa*.

Elles sont caractérisées par une coquille *sénestre*, de grande taille, cylindroïde, très-faiblement fusiforme, plutôt conique-acuminée, à sommet plus ou moins obtus. Les tours sont très-nombreux, à croissance lente, régulière. L'ouverture ovale ou semi-ovale, à péristome *continu*, se distingue par un pli pariétal plus ou moins accentué (suivant les espèces), et par une COLUMELLE ORNÉE DE DEUX PLIS ÉGAUX, PARALLÈLES, QUI SE CONTINUENT, EN SUIVANT LES CONTOURS DE L'AXE, JUSQU'AU SOMMET.

Ces plis ressemblent exactement à ceux des Mégaspîres. Ce caractère, qui sépare nettement les *Milne-Edwardsia* des Clausilies, est très-important.

Les espèces de ce nouveau genre possèdent, de même que les Clausilies et les Mégaspîres (1), un *clausilium*. C'est le docteur

(1) Les *Megaspîra* sont des espèces (actuellement vivantes dans l'Amérique du Sud, notamment au Brésil) caractérisées par une coquille *dextre* très-allongée, cylindroïde, très-régulièrement convexe, possédant une très-longue spîre,

Paladilhe (1) qui est parvenu à le constater chez une espèce, la *Terveri*.

Les *Milne-Edwardsia* se composent d'un groupe de coquilles fossiles entièrement éteintes, et dont il n'existe plus d'analogues dans la faune vivante. Elles ont été constatées dans le miocène et le pliocène. Elles semblent spéciales au midi de la France. On ne les rencontre, en effet, que dans les couches tertiaires des bassins de la Garonne, de l'Adour et de l'Hérault.

MILNE-EDWARDSIA TERVERI.

CLAUSILIA TERVERI, Michaud, *Coq. foss. Hauterive*, 1855, p. 13, pl. 4, fig. 6.

Espèce assez abondante dans les couches pliocènes lacustres de Hauterive (Drôme).

obtuse au sommet, et des tours très-nombreux à croissance lente et régulière. L'ouverture, oblongue ou demi-ovale, n'a ni plis palataux, ni plis pariétaux, mais est pourvue d'une columelle droite, cylindrique, ornée de deux ou trois plis égaux parallèles, qui remontent et qui se poursuivent, toujours parallèlement, jusqu'au sommet de l'axe spiral. Ces plis sont analogues à ceux qui distinguent les *Mitres*, les *Volutes*, les *Pyramidelles*, etc.

Les *Megaspira* sont encore caractérisées par une sorte de lame proéminente qui, de la base de la columelle, parcourt le dernier tour et se prolonge dans l'intérieur jusqu'au sommet de la spire. Cette lame, par sa position près de la columelle et par sa proéminence, produit une gouttière intérieure profonde dans laquelle se loge l'appendice caudiforme d'un *clausilium* attaché à la columelle, exactement comme celui des *Clausilies*.

Ce caractère important des *Mégaspire*s, caractère qui avait échappé à la sagacité des auteurs, a été reconnu par le savant professeur Deshayes, en 1864.

On ne connaît, en France, que deux vraies *Mégaspire*s fossiles; elles proviennent des couches éocènes du bassin de la Seine.

1° La *Megaspira exarata*, Deshayes, 1864 (*Pyramidella exarata*, Michaud, 1838; — *Megaspira rillyensis*, Boissy, 1848);

2° Et la *Megaspira elongata*, Deshayes, 1864 (*Pupa elongata*, Melleville, 1843; — *Pyramidella elongata*, d'Orbigny, 1850).

Quant à la *Melania tenuicostata* de Matheron (*Cat. corps org. foss. Bouches-du-Rhône*, 1842, p. 218, pl. 36, fig. 19-22), que Pictet (*Traité de paléontologie*, 1855, t. III, p. 29) croit être une *Mégaspire*, il n'y a rien de certain à ce sujet.

Pour la *Clausilia Larteti*, que Pictet (*loc. supr. cit.*) regarde également comme une *Mégaspire*, c'est au contraire une espèce de *Milne-Edwardsia*.

(Voyez, pour la synonymie des espèces vivantes de *Megaspira*, au tome II de mes *Amenités malacologiques*, p. 81.)

(1) *Étude Coq. foss. des marnes pliocènes des environs de Montpellier*, 1873, p. 12.

Cette coquille, la plus grande de ce genre, atteint 80 à 90 millim. en hauteur et 20 à 25 millim. en diamètre.

La columelle est ornée de deux plis obliques qui s'enroulent parallèlement à l'intérieur de l'axe. « Ces plis, dit Michaud (*loc. supr. cit.*), rappellent assez exactement ceux des pyramidelles, tant par leur position que par leur mode d'obliquité. »

Le pli pariétal est peu marqué. Néanmoins il est visible.

C'est sur un échantillon de cette espèce que le docteur Paladilhe a constaté la présence d'une lame calcaire faisant fonction de *clausilium*.

MILNE-EDWARDSIA MAXIMA.

CLAUSILIA MAXIMA, Grateloup, *Tabl. Coq. foss. tert. Dax*, in *Bull. d'hist. nat. Soc. Linn. de Bordeaux*, 1827, t. II, p. 97, et *Mem. Coq. foss. tert. Adour*, in *Act. Soc. Linn. de Bordeaux*, 1838, t. X, p. 117, pl. 4, fig. 17, et *Conch. foss. tert. du bassin de l'Adour*, 1840, t. I (Univalves), pl. 1 (*Des Moll. foss. de Dax*), fig. 20.

PUPA MAXIMA, d'Orbigny, *Prodr. paléont.*, 1855, t. III, p. 29.

Couches des faluns jaunes de Mendillot, à Saint-Paul, dans le département des Landes, où le docteur Grateloup n'a pu recueillir qu'un seul échantillon incomplet.

Cet échantillon ne possède que les trois derniers tours. L'ouverture, ovale, rétrécie, anguleuse à sa partie supérieure, est caractérisée : 1° par un pli pariétal très-accentué ; 2° par deux plis columellaires égaux, parallèles, « contournés en spirale », dit Grateloup.

Le diamètre maximum de cet échantillon est de 17 millimètres ; si la coquille était intacte, il est à présumer qu'elle atteindrait au moins 60 millimètres de hauteur.

Sous le nom de *maxima*, le docteur Noulet (1) confond, il est facile de le voir rien que par les localités citées, avec la vraie *maxima* des faluns de Mendillot, les *Milne-Edwardsia*

(1) *Mém. Coq. foss. du Sud-Ouest* (1^{re} édit., 1854), p. 91, et (2^e édit., 1868) p. 252.

Larteti et *Barreri*, des couches calcaires de Sansan, et, sans aucun doute, d'autres espèces non décrites qui se trouvent dans les argiles grises à Valentine (Haute-Garonne), à Ornezan, ainsi que dans les sables de Laymont (Gers), etc.

MILNE-EDWARDSIA DESHAYESI.

CLAUSILIA MAXIMA (1), Deshayes, in *Mag. zool.*, 1^{re} année, 1830, p. 15, pl. 15, fig. 1-2.

Cette espèce, que je crois différente de la *Clausilia maxima* de Grateloup, est ainsi caractérisée par M. Deshayes :

« Cette coquille est allongée, turriculée, ventrue dans le milieu, pointue au sommet, un peu atténuée vers l'ouverture, mais généralement étroite et subulée. La spire, qui est tronquée au sommet, est composée de douze tours, et, sans cette troncature, ils auraient été au moins au nombre de 18 ou de 19. Ils sont aplatis, substriés dans leur longueur et séparés par une suture simple et superficielle. L'ouverture, qui termine le dernier tour, est allongée, évasée à la base, rétrécie au sommet; elle est oblique à l'axe de la coquille; son bord droit est simple; le bord gauche se relève dans toute sa longueur, il est sinueux et lamelleux; la columelle est chargée de trois gros plis obliques, dont le supérieur (pli pariétal) est le plus saillant. »

Cette coquille, que notre regretté ami M. Deshayes signale des faluns de Mendillot, près de Dax, a 53 millimètres de longueur sur 9 millimètres et demi de diamètre.

Cette nouvelle espèce diffère de la *maxima* de Grateloup, par son diamètre presque moitié moindre, par son ouverture plus étroite, moins dilatée surtout à sa base, plus anguleuse à son sommet, et paraissant plus portée en dehors (l'ouverture de la *maxima* est bien dans l'axe de la coquille); par son pli pariétal plus fort et plus proéminent; par sa columelle arquée et non droite comme celle de la *maxima*.

(1) Non *Cl. maxima* de Grateloup.

MILNE-EDWARDSIA SINISTRORSA.

BULIMUS SINISTRORSUS, Marcel de Serres, *Mém. terr. de transport et tertiaire mis à découvert lors des fondations du palais de justice de Montpellier*, in *Acad. sc. lettr. de Montpellier*, 1854, t. II.

Cette espèce, excessivement mal décrite (1), est identique à celle que le docteur Paladilhe a recueillie dans les marnes lacustres pliocènes de Montpellier (2), et qu'il a rapportée à la *Clausilia maxima* de Grateloup.

Je ne puis admettre, l'avenir me donnera raison, j'en suis certain, qu'une espèce miocène du bassin de l'Adour puisse se retrouver semblable, avec une climatologie différente, à l'époque pliocène, dans un autre bassin, celui du Lez.

MILNE-EDWARDSIA LARTETI.

CLAUSILIA LARTETI, Dupuy, *Descr. Coq. terr. foss. Sansan*, in *Journ. Conch.*, 1850, t. I, p. 306, pl. 15, fig. 4.

Couches miocènes des calcaires compactes de Sansan (Gers).

Testa sinistrorsa, subrimata, subcylindrico-conoidea, tenuiter regulariterque striata, sæpius truncata; — spira elongata, turrilo-subacuminata; apice obtuso, levigato; — anfractibus 12-14 (sed sæpius 5-7 propter truncaturam), planiusculis, lente ac paulatim crescentibus, sutura fere lineari ac bene distincta separatis; ultimo vix majore, subtus rotundato; — apertura leviter obliqua, ovato-piriformi, superne angulata, inferne rotundata, tribus lamellis munita, scilicet: *a.* parietalis unica in medio convexitatis penultimi; *b.* columellares duæ (quarum supera validior, infera remota, parum conspicua) parallelæ ac in columella usque ad apicem ascendentes; — peristomate obtuso, crassulo, vix dilatato, continuo, ac leviter (e penultimo) soluto.

Haut., 50-55 millim.; diam., 11-12 millim.

(1) « Voici cette description : *Testa sinistrorsa, cylindrico-turrila, longitudinaliter et tenuissime striata; anfract. 7.* — Long. 45 millim. »

(2) *Étude Coq. foss. marn. plioc. Montp.*, 1873, p. 11.

MILNE-EDWARDSIA BARRERI.

Couche des calcaires compactes de Sansan (Gers).

Testa sinistrorsa, subrimata, fusiformi ac subcylindrico ventricosa, regulariter valideque striata ac in ultimo prope aperturam costulata; — spira fusiformi, acuminata, sæpius truncata; apice obtuso et levigato; — anfractibus 14 (sæpius 9 propter truncaturam), convexusculis, lente crescentibus, sutura fimbriata, fere lineari ac bene distincta separatis; ultimo vix majore, convexo, subtus rotundato ac prope rimam subangulato; — apertura obliqua, ovato-piriformi, tribus lamellis munita, scilicet : *a.* parietalis unica in medio convexitatis penultimi; *b.* columellares duæ, æquales, parallelæ, in columella usque ad apicem ascendentes; — peristomate obtusiusculo, crassulo, vix dilatato, continuo ac soluto.

Haut., 45-50 mill. ; diam., 10-11 millim.

Cette espèce, que je me fais un plaisir de dédier à madame Édouard Lartet, née Barrère, se distingue de la *Larteti* par sa taille plus petite; par son test plus fortement strié, notamment sur le dernier tour et vers la suture (puisque celle-ci est dentelée); par sa forme renflée à sa partie médiane (fusiforme), et non conique turrulée, comme la *Larteti*; par ses tours non plans, mais un peu convexes; par son accroissement plus lent, par son dernier tour convexe, subanguleux vers la fente ombilicale; par son ouverture plus oblique et moins large; par ses deux plis columellaires égaux, également visibles (chez la *Larteti*, le pli columellaire inférieur est plus rentrant); par son péristome un tant soit peu moins épais et moins encrassé, etc.

Quant aux *Bulimus lævo-longus* (Boubée), *subcylindricus* (Matheron), etc., que dans le premier moment j'avais cru des *Milne-Edwardsia*, j'ai pu acquérir la certitude, par suite d'une étude approfondie, que ces espèces ne pouvaient rentrer dans ce genre et encore moins dans celui des *Bulimus*. Aussi ai-je

créé pour ces fossiles une nouvelle coupe générique, sous le nom de *FILHOLIA* (1), en l'honneur de nos amis MM. E. Filhol, directeur de l'École de médecine de Toulouse, et Henri Filhol fils, le savant explorateur de l'île Campbell et de la Nouvelle-Zélande.

NOTE COMPLÉMENTAIRE.

Depuis l'époque où j'ai composé cette *Histoire des Clausilies françaises*, jusqu'à celle où je revois la dernière épreuve, il a été signalé plusieurs espèces nouvelles et diverses indications intéressantes de localités.

Je crois nécessaire de faire connaître ces espèces et ces indications, pour rendre aussi complet que possible ce mémoire sur les Clausilies de notre pays.

Ainsi :

1° La *Clausilia hispanica*, décrite en juillet 1876 (p. 26), dans mes *Species novissimæ Molluscorum in Europæo systemati detectæ*, a été découverte dernièrement dans les Pyrénées-Orientales, aux environs de Prats-de-Mollo.

2° Notre ami le conseiller Letourneux vient de signaler (*Catal. Moll. des environs de Lamalou*, in *Rev. et Mag. zool.*, 1877) une forme nouvelle, sous l'appellation de *Clausilia lamalouensis*. Cette même espèce a été retrouvée tout récemment par M. Pons d'Hauterive aux environs d'Estaing (Aveyron). Seulement les échantillons d'Estaing sont un peu moins fortement striés que ceux de Lamalou.

3° M. Paul Fagot, de Villefranche, a décrit (*Cat. Moll. petites Pyrénées de la Haute-Garonne*, 1877, p. 11), une Clausilie sous le nom d'*Audreana*. Cette espèce, qui vit à Martres (Haute-Garonne), est identique à la variété *minor* de ma *Clausilia Saint-Simonis*.

4° La *Clausilia laminata*, inconnue des Pyrénées, a été

(1) Sous presse, la *Monographie du nouveau genre Filholia*, in-8°, avec une planche.

découverte dans cette chaîne de montagnes : 1° par MM. Fagot et Nansouty (*Moll. Hautes-Pyrénées*, 1875, p. 15), aux environs de Bigorre, à la région moyenne (1300 à 1500 mètres d'alt.) des Hêtres; 2° par M. de Saint-Simon (*Moll. Pyrénées de la Haute-Gar.*, 1875, p. 15), ainsi que par M. P. Fagot (*Cat. Moll. petites Pyr.*, 1877, p. 10), à la montagne de Cagire.

5° La *Clausilia nana* de Kuster, signalée à Montpezat dans la Haute-Garonne, par M. P. Fagot (*Cat. Moll. petites Pyrén.*, 1877, p. 12), n'est pas la *nana* de Kuster, mais bien la *parvula* de Studer, espèce que je ne connaissais pas des Pyrénées.

6° La *Clausilia micratracta* de la Grande-Chartreuse, décrite dans ce mémoire, vient d'être découverte par M. Pons d'Hauterive aux environs d'Estaing, dans l'Aveyron.

7° Enfin, M. P. Fagot (*Moll. rég. Toulouse*, 1875, p. 19) a mentionné à la *Clausilia nigricans* une variété spéciale à la région pyrénéenne, sous le nom de var. *meridionalis*.

MÉMOIRE

SUR

L'EMBRYOLOGIE DES NÉMERTES

Par M. Jules BARROIS.

Le but de ce travail est de donner d'une manière aussi complète que possible la série régulière du développement normal du groupe des Némertes. Jusqu'ici l'embryologie des différents types est loin d'avoir mené à des résultats concordants : les seules analogies qu'on a pu découvrir entre eux concernent de vagues rapports de formes larvaires que personne n'a encore cherché à contrôler par l'étude suivie des phénomènes internes; il est indispensable, avant de songer à établir en détail la marche régulière de l'embryogénie, de soumettre au contrôle d'observations nouvelles la réalité du lien théorique établi jusqu'ici entre les différentes formes, afin de le détruire, ou de lui donner une base plus certaine, d'après la connaissance des phénomènes internes. Cette étude constituera la première partie du travail, la recherche du *cycle embryonnaire*.

La marche générale une fois bien connue, il devient généralement facile d'en déduire tout de suite la série complète du développement. Mais chez les Némertes nous rencontrons encore une difficulté : la structure du Némerte, telle que nous arrivons à l'établir par l'embryogénie, s'écarte en plusieurs points essentiels de l'organisation admise chez l'adulte; il est indispensable, avant de rien conclure, d'étudier en détail ces parties discordantes. C'est ce qui nous oblige à ajouter au travail une seconde partie : *l'étude du plan de structure du Némerte adulte*. Dans cette partie nous déterminons avec plus de soin les points d'organisation dont l'embryogénie nous a révélé l'importance,

et nous réduisons, par la comparaison des formes principales, l'organisme tout entier à un type idéal plus simple, facilement comparable avec les embryons.

Ce n'est qu'à la suite de ces deux parties : 1° cycle embryonnaire ; 2° plan de structure, que nous nous occupons d'établir la série complète d'embryogénie avec les conclusions qui en sont la suite. Chacune des deux parties précédemment indiquées comprend, outre les conclusions partielles spéciales à chacune d'elles, la première, l'étude des types d'embryogénie : 1° *Pilidium* et *type de Desor* ; 2° *développement direct* et *Planule* ; la seconde : 1° *l'étude de la paroi du corps*, et 2° *celle des cavités internes*. A la première nous avons ajouté un historique des travaux relatifs à l'embryogénie. Mes recherches ont eu lieu sur les côtes de la Manche : à Roscoff, Wimereux et Saint-Waast ; j'ai été guidé dans cette dernière localité par les beaux travaux de MM. de Quatrefages et Milne Edwards : ce dernier surtout m'a donné, pour l'exploration de la localité, d'excellents conseils qui m'y ont été d'un précieux secours.

PREMIÈRE PARTIE.

DU CYCLE EMBRYONNAIRE.

HISTORIQUE.

BIBLIOGRAPHIE.

1847. — J. MÜLLER, *Archiv. für Anat. und Physiol.*, p. 159, pl. 7.
 1848. — DESOR, *Archiv. für Anat. und Physiol.*, p. 511, ou *Boston Journal of Nat. Hist.*, vol. VI, p. 1.
 1851. — BUSCH, *Beobachtungen über Anat. und Entwickel. wirbelloser Thiere*.
 1851. — MAX SCHULTZE, *Beiträge zur Naturgeschichte der Turbellarien*, p. 60, pl. 6.
 1853. — MAX SCHULTZE, *Zeitschrift für wissensch. Zoologie*, vol. IV, p. 179.
 1854. — GEGENBAUR, *Zeitschrift für wissensch. Zoologie*, vol. V, p. 345.
 1854. — J. MULLER, *Archiv. für Anat. und Physiol.*, p. 75-78, pl. 4.
 1858. — KROHN, *Archiv. für Anat. und Physiol.*, p. 293.
 1858. — LEUCKART et PAGENSTECHER, *Archiv. für Anat. und Physiol.*
 1861. — VAN BENEDEN, *Mém. Acad. de Belgique*, t. XXXII.
 1862. — KEFERSTEIN, *Zeitschrift für wissensch. Zoologie*, t. XXII, fascicule 1.

1863. — CLAPARÈDE, Beobachtungen über Anatomie und Entwickel. wirbelloser Thiere.
1870. — ULJANIN, Reischnetschnie (Turbellaria) Sevastopoliskoï bouxti (Moscou).
1870. — METSCHNIKOFF, Mém. Acad. de Saint-Pétersbourg, 7^e série, t. XIV.
1873. — RUTSCHLI, Archiv. für Naturgeschichte, 39^e année, 3^e livraison.
- 1873-74. — MAC-INTOSH, Ray Society.
1874. — MARION, Annales des sciences naturelles, 5^e série, t. XVII, et Hautes Études, t. X.
1874. — DIECK, Jenaïsche Zeitschrift, vol. VIII, p. 500.
1874. — HUBBRECHT, Aanteekeningen over de Anat. Hist. und Ontwickkelings-geschiedenis van eenige Nemertinen.

Je renvoie au début de l'étude de chacune des formes, pour l'examen détaillé des opinions des auteurs sur les faits détaillés du développement; je me bornerai ici à jeter un coup d'œil d'ensemble sur les divers travaux, en résumant à la fin l'état actuel des connaissances à ce sujet.

J. Müller, 1847. — Le fait le plus ancien que l'on puisse trouver sur le sujet qui nous occupe est la découverte du *Pilidium* : ce fut *J. Müller* qui en donna le premier une description. Il reconnut très-bien sa nature de larve et en fit connaître la structure exacte; mais son travail, ne déterminant pas les relations de cette forme, ne touche en réalité que d'une manière indirecte au développement du groupe des Némertes. Peu après, *Siebold* (1) émettait l'opinion que le *Pilidium* n'était qu'une larve d'Échinoderme.

Desor, 1848. — Les premières notions positives nous sont donc fournies seulement par le travail de *Desor* sur l'embryogénie du *Borlasia obscura*. D'après cet auteur, la segmentation donne naissance à une *Morula*; on voit ensuite apparaître dans cette *Morula* deux, puis trois zones concentriques; au bout d'un mois, la plus externe de ces zones tombe et met en liberté un jeune Némerte composé essentiellement des deux zones internes. *Desor* commet de fortes erreurs, rectifiées plus tard par *Max Schultze*, sur la correspondance des organes larvaires avec ceux de l'adulte, mais sa description se distingue de celles de ses successeurs par un fait essentiel dont on doit lui

(1) *Compte rendu des travaux de 1847*, dans *Archiv für Naturgeschichte*, 1850, t. II, p. 407.

savoir gré, la description de la formation du Némerte à la suite de l'apparition des trois zones concentriques.

Busch, 1854. — Il cherche à reconnaître la nature des *Pilidium* : il voit ces larves perdre leurs appendices et se concentrer en une sphère irrégulièrement ciliée, dans laquelle les organes internes sont en dégénérescence. La présence, peu après la disparition de ces sphères, de larves d'Échinodermes dans le même bocal, suggéra de nouveau à Busch (quoique d'une manière très-dubitative) l'idée d'un rapprochement du *Pilidium* au groupe des Échinodermes.

A côté de cette tentative infructueuse basée tout entière sur des stades anormaux, le travail de Busch contient certains faits utiles à la science, par exemple : 1° la découverte (à tort attribuée à Müller) des plaques discoïdes du *Pilidium* qu'il désigne sous le nom de *ohrformige Körper*, et 2° la description de l'*Alardus caudatus* trouvé en même temps que le *Pilidium*, et dont il figure les organes latéraux et la queue segmentée.

Max Schultze, 1851 (*Tetrastemma obscurum*). — Ne commence sa description que sur de jeunes Némertes déjà tout formés, qu'il décrit avec soin en étudiant surtout la formation des stylets. — Malgré l'absence complète des stades antérieurs, Max Schultze reconnaît que le développement est *sans métamorphose*, et l'oppose comme mode plus simple au développement décrit par Desor.

1853, *Nemertes olivacea*. — A propos de cette espèce, il confirme la description donnée par Desor pour le *B. obscura*, et ramène le mode à la métamorphose : le développement consiste, d'après lui, dans le développement d'embryons ciliés très-peu contractiles d'où sort à un moment donné un animal très-mobile qui possède tous les caractères d'un jeune Némertien. C'est, dit-il, « un mode particulier de métamorphose dont le premier anneau, la larve, ne dépasse pas le type embryonnaire. »

Max Schultze établit mieux que son devancier les relations entre les parties du jeune Némerte et celles de l'adulte ; mais il a le tort de ne voir dans les zones concentriques que l'indication des différents organes du jeune Némerte. « Je n'ai, dit-il,

» jamais pu envisager de la même façon que Desor l'ensemble
 » des diverses couches concentriques dessinées par lui; je ne
 » puis voir dans leur alternance qu'une indication de la for-
 » mation des organes internes. » Plus haut, il rapporte la couche
 moyenne aux cordons nerveux; la partie interne, plus sombre,
 au tube digestif, le reste à la peau. Le développement n'est
 donc, selon lui, qu'une apparition directe et sur place des diffé-
 rents organes.

Gegenbaur, 1854. — Reconnaît pour le *Pilidium* la nature anormale des stades décrits par Busch, et met sur la voie du développement véritable par la description de deux *Pilidium* assez avancés, chez lesquels les cils s'étaient disposés en une frange ciliaire comparable à celle des auriculaires. Ces *Pilidium* contenaient un jeune Némerte incomplètement formé, mais déjà reconnaissable. *Gegenbaur* se demande d'abord si cet animal inclus n'est pas un parasite, mais il finit par répondre d'une manière négative et le considère comme un animal de seconde génération greffé sur le premier.

J. Müller, 1854. — Donne connaissance d'une lettre écrite par Krohn en 1851, et dans laquelle cet observateur déclare que l'amas obscur situé autour de la bouche du *Pilidium*, et décrit par Müller dès 1847 comme n'étant qu'un simple épaissement labial (*Wulst, der den Eingang in die Mundhöhle umgiebt*), représente en réalité un jeune Turbellarié en voie de formation qu'il suppose produit par génération alternante aux dépens du *Pilidium*. Müller fait ensuite suivre cette importante citation par trois observations qui la confirment et l'étendent.

1° Il annonce avoir souvent trouvé en 1851, avec Max Müller, de semblables Turbellariés dans l'intérieur du *Pilidium* et il en donne plusieurs figures.

2° L'étude plus attentive de ces Turbellariés lui a montré qu'ils se rapportaient au groupe des Némertes, et devaient être identifiés à l'*Alardus caudatus* décrit par Busch en 1851.

3° L'examen des caractères de cette dernière espèce permet de la considérer comme une forme jeune du genre *Micrura* d'Ehrenberg.

Ainsi se trouvaient établies les relations complètes du *Pilidium*; mais, ajoute Müller, il importe, avant d'adopter la série ainsi établie, de bien en démontrer le point de départ, à savoir : que le Némerte est le produit du bourgeonnement du *Pilidium*. Cette dernière assertion est encore douteuse; il rappelle à ce sujet l'objection de parasitisme, et décrit à cette occasion, comme constituant un phénomène de développement étranger au Némerte, le nombre et la disposition exacte de ses quatre disques.

Krohn, 1858. — Il combat les derniers scrupules de Müller en faisant remarquer l'absence complète d'ouvertures pour l'introduction du parasite dans la cavité générale; il signale de plus entre le *Pilidium* et le jeune Némerte la présence de connexions intimes; fait remarquer, en troisième lieu, la grande concordance qui subsiste au sujet du cycle d'alternance entre le *Pilidium* et le type de Desor. Cette dernière observation est le point de départ de la réunion des différents types par le lien d'alternance. Max Schultze avait cru devoir rapporter le type de Desor, au point de vue de l'ensemble des phénomènes internes, au développement simple constaté par lui chez le *Tetrastemma* (développement direct); l'observation de Krohn montre que, d'un autre côté, la succession des formes embryonnaires est la même que celle du *Pilidium*. La déduction légitime à tirer de ces faits est d'admettre que le type de Desor est un intermédiaire voisin des formes simples (*Tetrastemma*) par les phénomènes internes, et des formes complexes (*Pilidium*) par la succession des formes externes. On en vient donc à établir entre les trois types la série suivante :

Développement direct.

|

Type de Desor.

|

Pilidium.

exprimant une simplification graduelle du cycle d'alternance du *Pilidium* au développement direct.

Leuckärt et Pagenstecher, 1858. — Retracent le processus

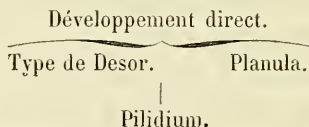
complet de formation du Némerte à l'intérieur du *Pilidium* et nous font connaître ces faits importants : 1° que l'évolution du Némerte à l'intérieur du *Pilidium* consiste, dans son ensemble, dans l'enveloppement du tube digestif par une plaque ventrale entourant la bouche; et 2° que c'est l'ensemble constitué par cette peau de seconde formation avec l'intestin du *Pilidium* qui constitue entièrement le jeune Némertien. Ces auteurs décrivent le développement d'une manière complète et nous donnent de bons renseignements sur la formation des différents organes (trompe, organes latéraux, système nerveux, etc.); ils signalent aussi la présence de l'amnios, mais sans rien pouvoir dire de sa formation. Le fait que le tube digestif du *Pilidium* passe au jeune Némerte les empêche d'adopter d'une manière complète les idées de Krohn sur l'alternance : ils aiment mieux voir dans ce mode d'embryogénie un phénomène mixte intermédiaire entre l'alternance et la métamorphose, quoique plus voisin de cette dernière et comparable à ce qui existe chez les Échinodermes. En ce qui concerne l'origine de la plaque ventrale, ces auteurs restent muets; ils semblent la considérer comme dérivant de deux espèces de bandes embryonnaires et paraissent n'avoir pas bien vu les deux paires de disques.

Van Beneden, 1861, Polia involuta. — Jusqu'en 1861 le *Pilidium* était la seule larve connue des Némertes; à cette époque, Van Beneden fit la découverte d'une nouvelle larve en forme de Planule et munie à son extrémité d'un plumet de cils. Cette découverte modifia encore la théorie du développement. Van Beneden s'en sert pour insister de nouveau sur le cycle d'alternance; il généralise la série admise par ses prédécesseurs, et admet que le développement consiste essentiellement dans l'évolution successive de deux formes distinctes : la larve et l'adulte, qui représentent, la première le *Scolex*, la seconde le *Proglottis*. La *Planula* du *Polia involuta* représentait ainsi le cycle complet, mais avec une simplification de structure du *Scolex*. Cet état de *Scolex* libre, mais moins compliqué que le *Pilidium*, se réunit ainsi au type de Desor (*Scolex* resté à l'état embryonnaire) pour former une seconde forme

intermédiaire entre les modes extrêmes (*Pilidium* et *développement direct*). A l'appui de cette idée, Van Beneden décrit chez son *Polia* une chute de la peau comparable à celle du type de Desor; ce dernier point, nié par Mac-Intosh, est plus que contestable.

Les phénomènes du développement interne du *Polia involuta* semblent être, d'après Van Beneden, un peu plus graduels que dans la description du développement direct donnée par Max Schultze. Après la segmentation, les sphères vitellines se condensent à la périphérie, tandis que la masse vitelline se retire au centre; puis a lieu l'éclosion: le blastoderme se délimite ensuite mieux pour former la peau, tandis que la masse vitelline, « qui a cédé toute sa quintessence pour la formation des tissus », se concentre en arrière pour former le tube digestif.

En résumé, la série complète des différents modes serait augmentée, d'après l'auteur belge, d'une forme nouvelle; elle acquiert dès lors la disposition suivante :



Le développement de la nouvelle forme (*Planula*) consisterait surtout dans une séparation en portion interne et couche périphérique, la première donnant naissance au tube digestif, la seconde à la peau.

Nemertes communis. — Le même auteur dit aussi quelques mots du développement de cette espèce (identique au *Nemertes olivacea*); mais ce qu'il dit à ce sujet mérite peu d'attention: il se borne à signaler la transformation du vitellus en embryon cilié, sans y insister d'une autre manière. Sa description est bonne tout au plus à confirmer l'idée émise par Max Schultze de la simplicité du développement du type de Desor.

Kesferstein, 1862, *Prosoochmus Claparedii*. — *Claparède*, 1863, *id.* — *Uljanin*, 1870, *Borlasia vivipara*, *Polia aurita*. — Nous donnent, surtout le premier, de bonnes descriptions du

Némerte récemment éclos, mais possédant déjà tous les caractères qui distinguent l'adulte; bien que faites avec soin, ces observations, commencées trop tard, ne nous apprennent rien en ce qui concerne les phénomènes de développement, et nous n'avons pas à nous en occuper plus longtemps. Seul, Claparède décrit des états moins âgés rencontrés dans la cavité du corps du *Prosochmus*. La segmentation est totale et régulière, et donne directement naissance, après la *Morula*, à un jeune Némerte déjà tout formé. Bien que cette description soit très-superficielle, elle n'en constitue pas moins une confirmation importante du fait déjà entrevu par Max Schultze, de l'extrême simplicité de l'embryogénie dans le développement direct. Claparède est le premier qui semble avoir suivi, dans ce mode de développement, la série complète, et qui l'ait rapportée à la différenciation de la *Morula*.

Metschnikoff, 1870. — 1. *Pilidium*. — Décrit la formation du *Pilidium* aux dépens de l'œuf et découvre le rôle des disques de Müller; il suit leur formation par invagination de l'exoderme de la *Gastrula*, et leur soudure les uns aux autres pour donner naissance à la plaque ventrale; il découvre aussi l'origine de l'amnios formé par la lame externe des mêmes rudiments, et établit en somme l'ensemble du développement du *Pilidium* tel qu'on le conçoit encore aujourd'hui.

De même que Leuckärt et Pagenstecher, *Metschnikoff* considère le passage partiel du *Pilidium* au Némerte adulte comme un rapprochement vers la métamorphose; mais l'évolution des disques qu'il rapproche ici des bourgeons internes (*Brutkapsel des Cestods*) constitue, d'après lui, un rapprochement important vers l'alternance dont les auteurs allemands n'avaient pu tenir compte. Sans quitter l'opinion de ces deux auteurs sur la nature mixte du phénomène, *Metschnikoff* le déclare plus voisin de l'alternance; de plus, au lieu de se contenter d'un rapprochement vague avec les Échinodermes, il établit, pour préciser la place qu'il lui assigne, le tableau suivant, qui explique, selon lui, le passage graduel de la métamorphose à l'alternance :

Métamorphose.	}	1. Transformation totale de la larve en adulte.	<i>Auriculaires.</i>
		2. Destruction des organes de natation.....	<i>Pluteus.</i>
		3. Destruction de toute une partie de la peau.	<i>Echinides.</i>
		4. Destruction de la peau entière.....	<i>Pilidium.</i>
Alternance :		5. Destruction de l'organisme larvaire entier.	<i>Cestodes.</i>

Il demeure donc acquis que l'auteur russe voit dans les quatre disques des *bourgeons internes*, et s'en sert pour rapprocher le *Pilidium* plus de l'alternance que ne l'avaient fait Leuckärt et Pagenstecher.

2. *Planula*. — A ces belles études sur le *Pilidium* Metschnikoff ajoute quelques mots sur le développement de la *Planula*. Sa description, faite d'après un *Tetrastemma* indéterminé, se rapproche assez de celle de Van Beneden; mais, au lieu d'y avoir « refoulement à la périphérie des sphères vitellines et condensation au centre des éléments nutritifs », il y a stratification directe de la *Morula* en couche externe et masse interne. Metschnikoff n'a pas suivi le développement ultérieur.

Butschli, 1876. — Confirme les descriptions de Metschnikoff sur le rôle des disques et donne d'intéressants détails sur les processus détaillés de formation du Némerte (voyez plus loin). D'après lui comme d'après ses prédécesseurs, le développement consiste essentiellement dans la formation par bourgeonnement interne d'une peau nouvelle destinée à remplacer la peau primitive du *Pilidium*.

Mac-Intosh, 1873-1874 : *Lineus Gesserensis*, *Amphiporus lactifloreus*, *Nemertes carcinophila*, *Tetrastemma dorsalis*, *Cephalothrix linearis*. — Il étudie tous les types, excepté le *Pilidium*; nous allons voir ses conclusions sur chacun d'eux.

1. *Développement direct*. — Il donne de très-bonnes figures du développement, qui peuvent être d'une grande utilité pour montrer les différents aspects de différenciation de la *Morula*; les phénomènes sont retracés d'une manière infiniment plus détaillée, très-supérieure à celle de ses prédécesseurs, mais la conception du développement reste cependant la même : après les premières divisions, *les sphères glissent les unes sur les autres* de manière à donner naissance à une masse solide qui se différencie.

2. *Type de Desor.* — Après la *Morula*, semblable à celle du développement direct, s'écoule un long espace de temps pendant lequel Mac-Intosh ne décrit aucun phénomène; cette période se termine par la chute de la peau et la sortie du jeune Némerte. D'après sa description, le type de Desor se rapporte entièrement, pour les phénomènes internes, à la différenciation de la *Morula*.

3. *Planula.* — S'écarte un peu de Van Beneden et de Metschnikoff par la ressemblance plus grande qu'il semble admettre entre ce mode d'embryogénie et le développement direct : beaucoup de ces larves ciliées ne différeraient que peu, d'après ses figures, de la *Morula* (*Tetrastemma dorsalis*, *Cephalothrix linearis*), et la différenciation de ces *Morula* en Némertes adultes se ferait tout à fait de la même manière que dans le développement direct. Quelques-unes de ses figures semblent aussi indiquer, comme dans les descriptions de Metschnikoff et Van Beneden, une division avant l'apparition des autres parties, en couche externe (*cutaneous texture*), et portion interne (*opaque, granular matter*); mais ces deux parties constituent beaucoup moins, d'après ses figures, des couches bien distinctes dont on puisse suivre l'évolution séparée, que des alternances de coloration dues à la marche même de la différenciation. Le peu de développement du texte sur ce sujet rend fort difficile l'appréciation exacte des idées de l'auteur; néanmoins il me semble ressortir clairement de ses descriptions et de ses dessins, que l'embryogénie est fondamentalement la même que celle du développement direct : la seule différence est que la différenciation histologique, au lieu de s'effectuer simultanément dans toute la masse, peut commencer par laisser apparaître d'une manière plus distincte d'abord la peau externe, puis le tube digestif.

En somme, la conclusion du travail de Mac-Intosh est de ramener trois types d'embryogénie au type schématique simple de différenciation de la *Morula*. Ce développement simple paraît être la règle chez les Némertiens, et le *Pilidium* est un cas exceptionnel sans autre exemple dans le groupe; les gradua-

tions successives que l'on a établies entre les différentes formes embryonnaires ne se retrouvent donc plus en ce qui concerne les phénomènes internes, mais les trois derniers types se ramènent à un seul, tandis que le *Pilidium* demeure isolé.

Marion, 1874. — Donne une bonne figure d'un jeune Némerte éclos du *Borlasia Keferstenii*.

Dieck, 1874, *Cephalothrix Galatææ*. — Décrit la *Planula* et donne une embryogénie complète de cette espèce; sa description ressemble beaucoup à celle de Van Beneden : les cellules de la *Morula* vont former à la surface une couche continue, tandis qu'il reste au centre une masse plus obscure qui se concentre en arrière pour former l'intestin. La larve éclôt à cette période, et acquiert graduellement la structure complète d'un Némerte adulte. La couche périphérique donne naissance à la peau.

Dieck signale aussi une chute de la peau, mais sans autres preuves ni meilleures figures que Van Beneden pour le *Polia*; il termine en donnant une phylogénie qui n'est que la répétition, sous une forme plus neuve, du cycle établi par Van Beneden (1).

Un fait intéressant annoncé dans ce travail mérite cependant une mention spéciale : c'est la présence, à un stade de la *Morula*, d'une dépression profonde rappelant l'invagination du tube digestif du *Pilidium*.

Hubrecht. — Cet état de *Morula* portant en un de ses points une dépression profonde est une indication de la forme *Gas-*

(1) *Dieck* ne paraît pas avoir eu connaissance du travail de l'auteur belge. Sa phylogénie ne diffère de celle de ce dernier que par l'intervention d'un caractère nouveau, la présence ou l'absence de cavité du corps; mais je ne puis ajouter foi à ce caractère, car l'absence de cavité du corps, très-douteuse aujourd'hui même chez les Turbellariés les plus inférieurs, n'existe certes jamais chez aucun Némertien. Je dois de plus prémunir ici contre une erreur qui pourrait, si elle était propagée, jeter dans ce sujet une grande confusion : *Dieck* place le *Pilidium* parmi les *Enopla*. Or, il est depuis longtemps parfaitement prouvé que cette forme larvaire est exclusive aux *Anopla*. Cela résulte des observations de J. Müller, Metschnikoff, et même Leuckärt et Pagenstecher, car le mot *Borlasia* dont se servent ces derniers désignait, à l'époque où ils l'employaient, un type d'*Anopla* et non d'*Enopla*.

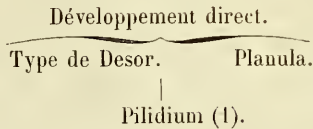
trula. Hubrecht l'a retrouvé la même année chez une forme voisine du *Borlasia olivacea*; mais ni lui ni Dieck ne suivent le rôle de cette *Gastrula* dans l'embryogénie, et les renseignements sur sa structure exacte font tout à fait défaut dans leurs descriptions. Pour Dieck, elle constitue un stade transitoire, dernier reste de l'état de *Pilidium*, mais n'a pas d'influence sur la marche générale du développement. Hubrecht (dont la *Gastrula* me semble, comme on le verra plus tard, devoir se rapporter au *Pilidium*) ne l'a pas suivi au delà.

RÉSUMÉ. — 1. *Pilidium* (J. Müller, 1847). — Déterminé, à la suite des travaux de J. Müller (1847-1854), Busch (1851), Gegenbaur (1854) et Krohn (1858), comme forme larvaire du groupe des Némertes, il est étudié, au point de vue des phénomènes internes, par Leuckärt et Pagenstecher (1858), Metschnikoff (1870) et Butschli (1873), qui découvrent les phénomènes complexes du développement et le ramènent à la formation par bourgeonnement interne d'une peau nouvelle destinée à remplacer la peau du *Scolex*. Le cycle général est, après discussion, rapporté à l'alternance.

2. *Type de Desor*. — Desor (1848) fait connaître la chute de la peau et décrit la présence de trois zones concentriques. — Max Schultze (1853) ramène le développement interne à la formation directe du Némerte par différenciation de la *Morula*. — Krohn (1858) fait remarquer l'analogie des phénomènes externes avec ceux du *Pilidium*. — Van Beneden (1861) et Mac-Intosh (1873) confirment l'assertion de Max Schultze sur la simplicité du développement interne.

3. *Développement direct* (Max Schultze, 1851). — Décrit par Max Schultze, et ensuite (1863) plus complètement par Claparède comme consistant dans la différenciation directe de la *Morula*. — En 1862, 1870 et 1874, description d'embryons par Keferstein, Uljanin et Marion. — En 1874, étude détaillée du développement par Mac-Intosh, qui confirme sa grande simplicité et donne de bons dessins des aspects graduels de différenciation de la *Morula*. Les rapports établis, d'une part par Max Schultze entre le développement simple et les phénomènes internes du

type de Desor, de l'autre entre les formes embryonnaires de ce dernier type et le *Pilidium*, permettent de considérer le type de Desor comme un intermédiaire auquel s'ajoutera bientôt la *Planula* (Van Beneden), de manière à former la série suivante basée sur l'alternance :



4. *Planula* (Van Beneden, 1861). — Regardée par Van Beneden (1861), et plus récemment par Dieck (1874), comme constituant un *Scolex* (*Pilidium*) simplifié, qu'ils placent à côté du type de Desor, entre les deux modes extrêmes.

Pour les phénomènes internes, Metschnikoff (1870) voit une stratification directe de la *Morula* en deux portions concentriques dont il ne suit pas l'évolution ultérieure. Van Beneden et Dieck décrivent une différenciation en couche périphérique qui devient la peau, et en masse interne qui se concentre en arrière pour former l'intestin. Bien que différant un peu pour la forme, leur description ne s'éloigne, en réalité, en rien de la différenciation directe de la *Morula*. Mac-Intosh, qui paraît avoir mieux suivi les couches musculaires, la ramène complètement à ce mode si simple.

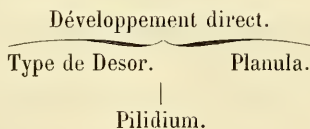
5. Enfin, des *Gastrula* ont été signalées, mais dans des con-

(1) Ce cycle, qui fait du *Pilidium* la forme primitive du groupe des Némertes, a donné lieu à diverses tentatives de comparaison avec les groupes voisins : l'une des plus remarquables est celle de Schneider (*Untersuchungen über Plathelminthen*, 1873). Cet auteur compare le *Pilidium* à une Planaire adulte ; il s'appuie, pour cela, sur la disposition de la trompe de ces animaux. D'après lui, la peau d'une Planaire adulte (1), la peau qui tapisse le vestibule qui contient la trompe (2), le feuillet externe de la trompe (3), enfin son feuillet interne avec l'intestin (4), sont respectivement homologues à la peau du *Pilidium* (1), à l'amnios (2), à la couche des disques (3) et à l'intestin (4). On s'est servi aussi de la ressemblance du *Pilidium* avec les larves d'Échinodermes, de *Balanoglossus* et de certains Annélides pour conclure à un rapprochement direct entre ces groupes ; on a aussi souvent comparé la *Planula* aux larves d'Annélides. Nous reviendrons plus tard sur ces rapprochements.

ditions encore trop imparfaites, pour permettre de rien conclure de nouveau.

Un fait à remarquer dans ces divers travaux, c'est l'absence complète, dans les trois derniers modes, de tout phénomène interne autre qu'une simple différenciation de la *Morula*. On a bien cherché, Desor pour le *Borlusia obscura*, Van Beneden et Dieck pour la *Planula*, à trouver une marche plus graduelle ; ils y ont décrit la présence de zones successives, au lieu d'une différenciation brusque de tout l'ensemble. Mais, outre que le mode qu'ils tendent à établir fait encore partie de la différenciation de la *Morula*, ces zones délimitées par eux d'une manière trop vague ont été attribuées par tous les autres auteurs à des différences de coloration produites par la différenciation de la peau, de l'intestin et des cordons nerveux, ce qui identifie ce processus à celui de la différenciation immédiate des organes.

Cette présence exclusive chez les trois derniers types, d'un développement extrêmement simple, par différenciation directe de la *Morula*, ne peut se concilier avec la série si complexe des phénomènes internes du *Pilidium*. Ce dernier paraît donc une forme toute spéciale égarée au milieu d'un mode général d'une grande simplicité, et qui ne peut offrir avec les autres types aucun élément de comparaison. Le lien sériaire si bien établi entre les quatre formes sur la seule inspection des phénomènes externes ne peut se soutenir du moment que l'on passe aux phénomènes internes ; à côté du cycle basé sur le lien d'alternance et exprimé par la série



on se trouve obligé d'admettre un mode de développement général extrêmement simple basé sur la différenciation directe de la *Morula* et comprenant les trois dernières formes ; tandis qu'au contraire le *Pilidium* demeure isolé, présentant une série anormale de phénomènes complexes et formant, au milieu d'un

cycle général très-simple, un cas aberrant comparable aux formes les plus différenciées.

Tel était l'état de la question quand je fis paraître, en 1874, une communication à l'Académie, dans laquelle je décrivais un intermédiaire entre ces deux modes : j'annonçai que le type de Desor, regardé jusqu'ici comme faisant partie du mode le plus simple, n'avait été placé dans cette division que par suite de l'insuffisance des observations, et qu'il présentait, bien que sous une forme plus simple, les mêmes phénomènes de développement interne que le *Pilidium* (évolution des disques, etc.). Cette découverte des phénomènes internes restreints jusque-là au *Pilidium*, chez un type rangé dans le cas ordinaire de différenciation de la *Morula*, montrait la possibilité de la réunion entre les deux, et faisait par cela même disparaître en partie l'aspect anormal du *Pilidium*. Néanmoins cette réunion n'était encore, par ce fait, que très-grossièrement indiquée, et le développement demeurait encore scindé en deux divisions bien tranchées : 1° les types à phénomènes internes plus complexes (*Pilidium*, *type de Desor*) ; 2° les types chez lesquels la simplicité demeurait constante (*développement direct*, *Planula*). Reste à étudier avec plus de détail ces deux divisions, de façon à tâcher d'arriver à une réunion plus complète : c'est ce que nous allons essayer de faire.

PILIDIUM ET TYPE DE DESOR.

1. PILIDIUM.

1848 à 1858, J. Müller, Busch, Gegenbaur, Krohn.

1858, Leuckärt et Pagenstecher.

1870, Metschnikoff.

1873, Butschli.

Avant d'entreprendre nos descriptions, nous devons étudier plusieurs points spéciaux pour lesquels les auteurs sont en désaccord, et dont nous n'avons pu parler dans l'historique général.

Ainsi que nous l'avons dit dans ce qui précède, les recherches

jusqu'à l'année 1858 apprirent très-peu de chose sur le développement interne du *Pilidium*; cependant, dès l'année 1851, Busch avait signalé les corps vésiculaires (*ohrformige Körper*) désignés plus tard sous le nom de disques (*Napfen*), et dont J. Müller fit connaître avec soin, en 1854, le nombre et la disposition exacte. Le rôle de ces rudiments demeura inconnu pendant longtemps encore, et ce fut Metschnikoff qui découvrit leur rôle dans la formation de la peau.

Leuckärt et Pagenstecher (1). — Ils prennent pour point de départ de leurs observations un stade dans lequel les rudiments du Némerte ne sont encore représentés que par deux bandes cellulaires (*Keimstreifen*) situées du côté ventral et placées symétriquement à droite et à gauche de l'intestin : de chaque côté de l'œsophage se trouvaient, au même stade, deux organes vésiculaires qui semblaient dérivés d'un bourgeonnement de ses parois. En suivant le cours du développement, les auteurs virent les deux bandes ventrales se réunir pour constituer une plaque ventrale, et cette dernière, s'étendant graduellement vers le haut en contournant l'intestin, finissait par envelopper les organes internes et former un sac continu qui devenait la peau du Némerte futur; ils suivirent en outre le développement des deux poches situées de chaque côté de l'œsophage et les reconnurent comme les rudiments des organes latéraux; ils virent se former l'invagination de la peau qui donne naissance à la trompe, et constatèrent la naissance des ganglions nerveux sous forme d'un épaissement de la peau du Némerte à la partie antérieure des organes latéraux; enfin, ils découvrirent que tout autour du corps du jeune Némerte se distinguait, à l'intérieur de la peau du *Pilidium*, une seconde membrane plus mince, destinée à être entraînée avec elle dans la chute, et qui fut désignée sous le nom d'*amnios*. La série des figures qui accompagnent leur mémoire nous rend parfaitement compte de l'environnement graduel des organes internes par les deux bandes embryonnaires, et c'est là, sans contredit, le

(1) *Müller's Archiv*, 1858.

résultat le plus important de tout leur travail. Mais quelle est l'origine de ces bandes cellulaires? Là se trouve une lacune que ces deux auteurs n'ont pas pu combler : les plus jeunes exemplaires qu'ils ont pu étudier présentaient, selon eux, une seule paire de rudiments arrondis, qu'ils rapportent aux organes latéraux, dont la naissance serait ainsi antérieure à celle des rudiments de la peau du Némerte.

Metschnikoff. — Les recherches de Metschnikoff (1), qui vinrent ensuite, furent, comme nous l'a dit l'auteur lui-même, entreprises dans le but de rechercher l'origine des bandes embryonnaires décrites par Leuckärt et Pagenstecher. Ses recherches, confirmées depuis par celles de Butschli, nous donnent sur la question : une solution complète ; il montra que la plaque ventrale décrite par les auteurs résultait de la soudure de quatre rudiments, dont il reconnut l'identité avec les plaques discoïdes vues la première fois par Busch et décrites plus tard avec soin par Joh. Müller. On put, à partir de cette découverte importante, considérer le développement du Némerte à l'intérieur du *Pilidium* comme résultant, dans son ensemble, de l'environnement des organes internes par quatre bourgeons nés de la peau du *Pilidium*, et qui arrivent graduellement à se souder entre eux pour donner naissance à un revêtement continu qui environne complètement les organes internes. A côté de ce résultat fondamental, Metschnikoff nous fournit aussi quelques renseignements d'une importance moindre : il reconnaît que l'amnios résulte, comme la peau du Némerte, de la confluence des quatre disques ; les vésicules aplaties qui constituent ces disques offrent une paroi interne tournée en dedans, et une paroi externe tournée en dehors. C'est la paroi interne seule qui, par son accroissement, donne naissance à la peau du Némerte ; la paroi externe produit, de la même façon, l'amnios. La description de la formation du *Pilidium* à partir de l'œuf est encore

(1) Metschnikoff, *Studien über die Entwicklung der Echinodermen und Nemertinen* (Mémoires de l'Académie des sciences de Saint-Petersbourg, 7^e série, 1870. t. XIV).

un résultat dû au même auteur : Metschnikoff démontre, d'après des matériaux fournis par Kowalevsky, que le *Pilidium* dérive directement du stade *Gastrula* produit par invagination de la blastosphère.

Telle est l'histoire générale du développement du *Pilidium* ; mais, à côté de ces résultats aujourd'hui incontestés, et qui semblent définitivement acquis à la science, s'en trouvent d'autres qui sont encore douteux, et sur lesquels nous devons nous appesantir avec plus de soin. De ce nombre sont surtout deux points très-importants : l'origine de la musculature du Némerte adulte, et le mode d'évolution des organes latéraux. Ces deux points, auxquels j'accorde, comme on le verra par la suite, une importance fondamentale, ont été étudiés par les auteurs qui précèdent d'une manière incomplète et souvent erronée ; l'analogie, je dirai presque l'identité, qui existe entre les phénomènes observés par moi chez le *Lineus obscurus* et le développement du *Pilidium* me permet, bien que je n'aie pu étudier de *Pilidium*, de juger ici en connaissance de cause et d'indiquer les vues que je crois les meilleures.

1. *Formation des muscles.* — D'après Leuckärt et Pagenstecher, la peau formée par l'accroissement de la plaque ventrale est d'abord composée d'une couche unique et se différencie ensuite en enveloppes musculaire et épithéliale. Metschnikoff paraît être d'un avis contraire : cet auteur indique, au commencement de l'évolution des quatre disques, une différenciation de leur paroi interne (celle qui formera la peau du Némerte) en deux couches ou feuilletés : une, interne, qui reste plus mince et constituera la paroi musculaire du corps ; l'autre, externe, qui demeure plus épaisse et devient l'épiderme. Plus loin il revient encore sur la même question, et ajoute : « En ce qui concerne la paroi musculaire, j'ai pu me convaincre, à diverses reprises, qu'elle dérive directement du feuillet interne des rudiments du jeune Némerte. » Enfin, dans l'énumération finale de ses résultats, il revient encore sur le même sujet, et dit : « Die vier aus einem Theile der Hauteinstülpungen entstandenen Scheiben, welche den künftigen Keimstreif repräsen-

» tiren, erscheinen aus zwei Blättern zusammengesetzt. Von
 » diesen bildet das äussere Blatt ausser der Epidermis, noch
 » das centrale Nervensystem, während das innere, dünnere
 » Blatt zum Muskelschlauche wird (1). » Il est impossible de
 se montrer plus affirmatif.

Butschli (2) ne trouve jamais la paroi interne des quatre disques composée de deux couches, mais il décrit de bonne heure, appliquées contre la paroi épaisse de chacun de ces rudiments, un petit nombre de cellules étoilées de la même espèce que celles qu'on rencontre en grand nombre dans la cavité générale, mais dont il n'indique pas la provenance. Pour Butschli comme pour Metschnikoff, cet amas constitue le point de départ de la musculature. Dans la suite du développement, ces amas prennent un accroissement assez considérable, en même temps qu'il s'amasse autour de l'intestin des cellules semblables; la réunion de ces dernières avec celles qui tapissent la face interne des disques constitue, lors de l'environnement complet des organes internes, un *feuillelet moyen* d'où dérive la musculature.

En ce qui concerne le fait de la présence à la partie interne des disques de deux feuilletts distincts, mes observations s'écartent peu de celles des deux auteurs précédents; elles se rattachent plutôt, pour le détail, à celles de Metschnikoff. J'ai constamment vu, en effet, la paroi interne de ces disques éprouver, chez le *Lineus obscurus*, un commencement de dégénérescence grasseuse qui produit un amas de globules gras représentant sans doute le feuillet interne des auteurs précédents. La formation de deux feuilletts à la face interne de chacun des disques me semble donc plutôt due à une délamination, comme le dit Metschnikoff, qu'à une accumulation d'éléments étrangers, comme le dit Butschli. Néanmoins je dois dire que ces globules gras ne restent pas disposés en couche con-

(1) Metschnikoff, *Mém. Acad. de Saint-Petersbourg*, 1870, p. 57.

(2) Butschli, *Einige Bemerkungen über Metamorphose des Piliidium* (*Archiv für Naturgeschichte*, 39^e année, 3^e livraison, p. 266).

tinue, mais se disséminent irrégulièrement dans la cavité du corps.

En ce qui concerne le point sur lequel les deux auteurs précédents semblent se trouver d'accord, la destinée ultérieure de ces deux feuilletts, je m'écarte d'une manière beaucoup plus notable ; mon opinion ne se rattache ni à leur manière de voir, ni aux vues opposées de Leuckärt, Pagenstecher et Desor (*Nemertes obscura*), d'après lesquels la différenciation en couches ne se ferait qu'après la soudure complète des quatre disques. Je suis convaincu que chacun de ces auteurs n'a vu, en réalité, qu'une moitié des phénomènes ; je les ai tous deux retrouvés successivement chez le *Lineus obscurus*. Il y a d'abord, comme le disent les premiers auteurs, séparation de la paroi interne des quatre disques en deux couches distinctes ; ensuite, ainsi que le disent les seconds auteurs, différenciation de la couche externe en éléments musculaires et épithéliaux.

Cette vue est confirmée, du reste, par l'examen des travaux mêmes de Metschnikoff et Butschli : tous deux, bien que soutenant que le feuillet externe ne donne naissance qu'à l'épithélium, figurent cette couche comme ayant une épaisseur très-considérable. Butschli la figure même, sans rien dire sur ce fait dans le texte, comme divisée, chez le jeune Némerte, en deux couches distinctes, et Metschnikoff déclare que vers la fin de la réunion des quatre disques, « le feuillet externe augmente beaucoup en épaisseur, tandis que l'interne n'est *plus qu'un amas de cellules arrondies traversé par la trompe* ». Ce dernier fait de dégénérescence grasseuse de la couche interne prouve bien l'identité de ce feuillet avec la couche grasseuse (*gl*, fig. 23, pl. 2) du *Lineus obscurus*. Nous voyons, par ces espèces de contradictions, que toute la différence tient à une erreur d'interprétation ainsi qu'au peu d'attention qu'ils ont accordé à l'étude du Némerte éclos, plutôt qu'à une différence réelle.

Le fait de la présence de trois couches au lieu de deux nous empêche d'ajouter aux deux feuilletts de la face interne de chaque disque la même signification que Metschnikoff et Butschli. Des trois couches, c'est la moyenne, celle qui résulte

de la différenciation de la couche épaisse des disques en éléments musculaires, qui est de beaucoup la plus importante ; c'est elle qui constitue la partie essentielle (quoique non la totalité) de la musculature ; en dehors elle est bordée par l'enveloppe épithéliale, en dedans elle se trouve superposée aux éléments graisseux de la couche interne. Les observations de Butschli sont très-instructives en ce qui a rapport au rôle des éléments de cette couche interne ; elles nous montrent qu'ils sont destinés à former une *mince couche* musculaire comprise entre la couche importante et le tube digestif, et qui constitue très-probablement *le réticulum connectif de la cavité du corps*. Je conclurai donc en regardant le feuillet interne des disques comme représentant le *reticulum connectif* dans lequel se développeront plus tard les organes circulatoires, et le feuillet externe comme représentant l'épithélium, plus le tube musculaire de la paroi du corps.

La formation des organes latéraux a été suivie avec soin par Leuckärt et Pagenstecher ; ces auteurs les ont vus naître sous forme de deux vésicules arrondies adhérentes aux parois de l'œsophage et dont la cavité centrale, fortement ciliée, était mise plus tard en communication avec l'extérieur par un canal cilié partant de l'extrémité inférieure des fentes céphaliques. Leuckärt et Pagenstecher nous donnent à ce propos d'excellentes figures ; leur description est demeurée la meilleure que nous possédions encore aujourd'hui, mais ils n'indiquent pas comment les organes latéraux se détachent de l'œsophage.

Metschnikoff a assisté à la naissance des organes latéraux aux dépens de l'œsophage ; il les a vus naître peu après les quatre disques, sous forme de deux petites vésicules placées symétriquement. Leur destinée ultérieure est décrite de la même manière, mais moins complètement que dans le travail de Leuckärt et Pagenstecher ; il indique aussi le canal cilié, mais sans pouvoir dire s'il constitue bien la communication de l'organe latéral avec l'extérieur.

Butschli seul a élevé des doutes sur la naissance des organes latéraux aux dépens de l'œsophage ; mais, comme ces doutes

reposent sur de simples aspects, et qu'il avoue lui-même n'avoir pas suivi leur formation, sa manière de voir n'a que peu de valeur contre les assertions précises de ses devanciers. Il arrive du reste, chez certaines espèces, comme je l'ai vu à propos du *Lineus obscurus*, que les organes latéraux, au lieu de se mettre en communication avec l'extérieur par un long canal cilié, se mettent en communication par un tube court et largement ouvert au dehors : le *Pilidium* étudié par Butschli semble se rapporter à ce dernier cas ; or, dans ces circonstances, on obtient des aspects (voy. fig. 38, pl. 3) qui feraient certainement croire à une formation de l'organe latéral par invagination de la peau. Les doutes de Butschli reposent sur l'observation d'aspects analogues ; or on verra plus loin, sur le *Lineus obscurus*, que, dans ce dernier cas, les organes latéraux n'en dérivent pas moins de l'œsophage.

Un fait plus intéressant, découvert par Butschli à propos de cette même question, est la présence de deux poches ciliées distinctes des organes latéraux et situées, chez le jeune Némerte, à l'endroit où se trouvait l'œsophage du *Pilidium*. Ces poches ciliées, dont la signification semblait très-obscur, me paraissent analogues à deux taches blanches qui existent, au même stade et à la même place, dans le jeune Némerte du *Lineus obscurus*, et qui correspondent au point d'insertion des organes latéraux à la paroi de l'œsophage. Chez le *Lineus*, les organes latéraux restent pendant longtemps en communication avec cet organe par deux courts pédoncules ; à l'époque de la chute de la peau de la larve, l'œsophage est complètement emporté avec cette membrane ; il n'en reste que les deux points d'insertion des organes latéraux, qui apparaissent alors comme deux taches blanches : ce sont ces deux taches blanches, seules restées, compris à l'intérieur du jeune Némertien, de l'œsophage primitif, qui vont s'accroître pour se souder l'un à l'autre et former un épaissement qui devient le point de départ de l'œsophage définitif.

Chez le *Pilidium*, l'œsophage est toujours fortement cilié ; la transparence des tissus rend le mouvement de ces cils très-

apparents. Il n'y a absolument rien d'étonnant que les restes de l'œsophage qui, dans le *Lineus*, se présentaient sous forme de deux taches blanches, apparaissent ici sous forme de deux poches ciliées.

RÉSUMÉ. — A la suite des observations de Busch, J. Müller, Leuckärt et Pagenstecher, Metschnikoff et Butschli, on est arrivé à savoir d'une manière positive que l'évolution du *Pilidium* consistait dans la confluence, autour du tube digestif, de quatre doubles disques nés de l'exoderme, et formant par leur réunion deux membranes concentriques (amnios qui tombe avec la peau du *Pilidium* et peau du Némerte).

En ce qui concerne la formation des différentes parties du jeune Némertien (musculature, organes latéraux, système nerveux), rien de positif.

1° ORGANES LATÉRAUX. — *Leuckärt et Pagenstecher*. — D'abord adhérents seulement à l'œsophage, ils se mettent plus tard en communication, par un canal, avec l'extérieur; ces auteurs n'indiquent pas la suite du développement.

Metschnikoff. — Ils naissent de l'œsophage et se prolongent plus tard en un long canal cilié dirigé vers le dehors, mais dont le parcours n'est pas suivi jusqu'au bout.

Butschli. — Met en doute la naissance aux dépens de l'œsophage, et décrit à l'éclosion la présence, outre les organes latéraux, de deux poches ciliées suspendues à l'œsophage.

D'après moi, les organes latéraux naissent de l'œsophage, comme le dit Metschnikoff, et se mettent ensuite en relation avec l'extérieur, comme le disent Leuckärt et Pagenstecher. Les poches ciliées décrites par Butschli, de chaque côté de l'œsophage, ne constituent pas des organes spéciaux, mais n'indiquent que les points d'insertion des organes latéraux à la paroi de l'œsophage.

2° MUSCLES. — *Desor, Leuckärt et Pagenstecher*. — La division de la peau du Némerte en couche musculaire et couche épithéliale se fait tard et par simple délamination en deux couches à l'époque de la destruction du *Pilidium*.

Metschnikoff, Butschli. — La division se fait de bonne heure,

très-peu après la naissance des disques ; ces derniers montrent très-tôt leur lame interne composée de deux couches, dont l'externe, plus épaisse, formera l'épithélium, et l'interne, plus mince, la couche musculaire (*Hautmuskelschlauch*).

Pour Metschnikoff, la couche interne est formée par délamination de la lame interne des disques ; elle se compose de cellules arrondies graisseuses et disposées en une couche qui passe directement à la couche musculaire. Pour Butschli, elle résulte d'une accumulation irrégulière des corpuscules étoilés de la cavité du corps ; il se produit des amas analogues de ces corpuscules le long de l'intestin ; la musculature résulte de l'union de tous ces amas en couche continue après l'union des disques.

D'après moi, les deux modes (1° Desor, Leuckärt et Pagensteher ; 2° Metschnikoff et Butschli) existent en même temps ; il y a division de la couche interne des disques peu après leur formation, et nouvelle scission de la plus externe des deux couches ainsi produite à l'époque de la destruction du *Pilidium*. La scission qui s'opère au moment de la sortie du jeune Némerte a pour but la division de la couche externe (que Metschnikoff et Butschli rapportent tout entière à l'épithélium) en épiderme et couche musculaire de la peau (*Hautmuskelschlauch*). Les éléments de la couche interne des disques, que j'ai vus dériver, comme Metschnikoff, de délamination, se disséminent ensuite, comme le dit Butschli, irrégulièrement dans la cavité du corps, et constituent, d'après moi, le *reticulum connectif* ; il y a ainsi deux délaminations successives, la première divisant les disques en *reticulum connectif* et *couche cutanée*, la seconde divisant la couche cutanée en *épiderme* et *muscles de la paroi du corps*.

3° SYSTÈME NERVEUX. — La fausse interprétation donnée par Metschnikoff à la couche cutanée doit faire concevoir des doutes très-sérieux sur la réalité du fait qu'il indique de la naissance des masses ganglionnaires aux dépens de l'épithélium ; comme il y a erreur dans la détermination de ce dernier, il est naturel de penser que l'erreur se répète pour le système nerveux. Tout ce que nous pouvons conclure des observations de

l'auteur russe, est que les ganglions dérivent du *feuillet cutané*, ce qui revient au cas déjà décrit par Leuckärt et Pagenstecher. Le système nerveux chez les Némertiens à *Pilidium* ne dériverait donc point du feuillet externe, mais simplement du mésoderme (1), et la formation des masses ganglionnaires ne différencierait, chez ce même type, de ce que l'on a dans les modes plus simples, que par ce fait que chez le premier ils *bourgeonnent* aux dépens du mésoderme, tandis que chez les seconds il y a différenciation directe de la masse.

2. TYPE DE DESOR.

1. Historique.

Desor, 1848, *Borlasia obscura*.

Max Schultze, 1853, *Nemertes olivacea*.

Van Beneden, 1861, *Nemertes communis*.

Mac-Intosh, 1873, *Lineus Gesserensis*.

Hübrecht, 1874, *Borlasia olivacea*.

Nous avons déjà vu que, contrairement au *Pilidium*, le type de Desor avait été ramené par les derniers auteurs à une grande simplicité en ce qui concernait les phénomènes internes. Le premier qui se soit occupé de la question, Desor est le seul qui ait fait quelques tentatives pour distinguer dans l'œuf différents feuillettes; néanmoins, d'après lui, l'embryogénie prend pour point de départ une simple *Morula*; l'œuf se convertit après une segmentation irrégulière en une masse pleine de cellules à éléments de plus en plus petits, et qui au quatorzième jour devient ciliée sur toute sa périphérie: le développement, dans son ensemble, consiste dans la différenciation de cette *Morula* ciliée. On voit d'abord apparaître un peu au-dessous du centre de l'œuf une tache claire en forme de fer à cheval; puis la masse cellulaire qui compose l'œuf se divise en deux couches nettement séparées, l'externe plus transparente, l'interne chargée au contraire de matières nutritives et qui

(1) Nous verrons en effet, plus loin, que ce *feuillet externe* représente le mésoderme.

forme un noyau opaque au centre de l'œuf. Quelques jours plus tard on constate par compression l'apparition entre les deux précédentes d'une troisième couche d'une couleur plus claire que les autres et dont l'auteur n'indique pas la provenance.

Tel était l'état de l'œuf, quand, dit Desor, un nouveau phénomène est venu tout à coup jeter une lumière imprévue sur le développement tout entier, et me faire saisir en un clin d'œil la signification de ces diverses couches : la plus externe se détruit, tombe en diffluence, et il en sort un animal semblable à un jeune Turbellarié dont la peau est constituée par la couche moyenne, transparente, et dont l'intérieur est rempli par le noyau opaque qui formait la masse interne de l'œuf.

Dans le jeune Némerte ainsi formé, Desor figure ensuite la différenciation de la couche externe en deux parties distinctes, l'épithélium et les muscles; il indique aussi la trompe d'une manière fort nette, et donne de tous ces stades de bonnes figures parfaitement reconnaissables. Une de ses erreurs capitales consiste en ce qu'il prend la trompe (dérivée d'après lui de la tache en forme de croissant mentionnée plus haut) *pour un tube digestif*, et la masse grasseuse qui doit constituer le tube digestif pour un amas de vitellus nutritif destiné à être résorbé sans donner naissance à aucun organe. Malgré ces erreurs, il est juste de reconnaître que Desor avait, dès l'année 1848, indiqué et noté avec un grand soin la présence chez ce type de trois feuilletts distincts, fait capital qui ne fut pas également compris par ses successeurs.

Max Schultze. — Max Schultze (1), en effet, tout en rectifiant les vues de Desor sur l'irrégularité de la segmentation, la destinée réelle de la tache claire en fer à cheval (ouverture buccale), la signification de la trompe et la destinée de l'amas grasseux, tombe dans d'autres erreurs pour l'interprétation de la couche moyenne décrite par Desor; il la considère comme représentant les cordons nerveux, et parallélise d'une

(1) Max Schultze, *Nemertes olivacea* (*Zoologische Skissen*, dans *Zeitschrift für wissensch Zoologie*, 1853, Bd IV, p. 179).

manière complète le développement au mode direct observé par lui chez le *Tetrastemma*.

Dans une note complémentaire publiée dans le même travail, Max Schultze revient ensuite sur sa première opinion : il déclare avoir vu le fait, qui lui avait d'abord échappé, du changement de peau, et n'hésite plus dès lors à voir, dans le développement du *Nemertes olivacea*, un mode spécial d'embryogénie qu'il rapproche sans hésiter de la métamorphose ; la correction qu'il donne n'est cependant que partielle, il semble maintenir le mode de développement qu'il venait de décrire, et dit en toutes lettres que « la transformation s'effectue sans que les embryons présentent d'autres changements qu'une séparation plus complète d'une membrane externe ».

Au lieu de chercher, comme son prédécesseur, à se rendre compte de la formation du Némerte par une série de délaminations successives, par la production de feuillets concentriques dont il fallait suivre l'évolution, Max Schultze semble en revenir à une différenciation directe, et sur place, de tous les organes : pour lui, le développement du *Nemertes olivacea* est un développement analogue à celui du *Tetrastemma*, dans lequel, à un moment donné, se sépare une membrane externe.

Van Beneden (1) prétend avoir vu se développer des embryons dans le corps même de la mère. Ce fait, qui n'est pas rare chez d'autres espèces, même à sexes séparés (*Polia carcinophila*), n'a pas été revu depuis chez le *Lineus obscurus*, et je doute de son existence dans ce cas spécial. Van Beneden ne s'occupe de ces embryons que d'une manière très-rapide ; il ne doit être cité ici que pour mémoire : d'après lui, la vésicule germinative disparaît, le vitellus s'organise, et l'on voit bientôt les embryons couverts de cils vibratiles et prenant une forme plus ou moins allongée. L'auteur belge ne parle, ni de la segmentation, ni de la chute de la membrane périphérique ; les quelques mots qu'il nous dit ne permettent pas de rattacher son développement à autre chose qu'à une simple différenciation de la *Morula*.

(1) Van Beneden, *Mémoires de l'Académie de Bruxelles*, 1861, t. XXXII.

Mac-Intosh (1) a suivi d'une manière complète la marche entière des phénomènes, et ses vues se rapprochent de celles de Max Schultze : « La segmentation, dit-il, mène dès le » sixième ou septième jour à une *Morula*, dans laquelle on dis- » tingue bientôt, comme l'indique Desor, une tache claire et » des granules libres contenus dans l'intérieur : bientôt, par » suite des progrès de la segmentation, les sphères vitellines » deviennent très-petites, l'œuf reprend sa forme arrondie et » se couvre de cils vibratiles (12^e jour). Il s'écoule alors un » mois sans aucun changement; à la fin de cette époque, une » légère compression montre le Némerte tout formé à l'intérieur » de la peau qui le renferme. » Tous les phénomènes semblent se borner, d'après cette description, à de simples modifications dans la disposition des granules vitellins au milieu de l'œuf; les éléments nutritifs se rendent au centre, la périphérie s'éclaircit, et dessine bientôt l'ensemble des organes du jeune Némerte; enfin sa partie superficielle se détache pour former la membrane caduque. Le tout se réduit, comme semble également le penser Max Schultze, à une *différenciation directe de la Morula*; les figures que donne Mac-Intosh confirment, comme son texte, cette manière de voir.

En résumé, tous les auteurs s'accordent à considérer la *Morula* comme point de départ du développement; le seul point en question réside dans le mode de différenciation de cette *Morula*. Desor tend à y voir une séparation en feuillets distincts, dont naîtront ensuite les divers organes. Ce mode d'embryogénie présentait ainsi une marche spéciale, plus instructive au point de vue de la formation des organes que le développement direct; mais cette vue est contredite par tous ses successeurs, qui décrivent ces phénomènes comme consistant dans la différenciation directe et simultanée de tous les organes, et rapportent complètement, au point de vue de la formation du Némerte, cette embryogénie au type si simple du développement direct.

(1) Mac-Intosh, *A Monograph of the British Annelids, Part I: Nemerteans* (Ray Society, ann. 1873 et 1874).

Hubrecht. — La description d'Hubrecht s'écarte de toutes celles de ses prédécesseurs par l'éclosion prématurée de la *Morula*, qui se transforme en larve du type de la *Planula*. Cette larve porte en un de ses points un enfoncement pareil à celui de la *Morula* du *Cephalothrix* (Dieck), que Hubrecht rapporte à la *Gastrula*. Nous avons évidemment ici un type différent de ceux qui précèdent, et dont il n'est guère possible de déterminer la nature avant de nouvelles observations; néanmoins on doit supposer, s'il n'y a pas erreur de détermination, qu'il s'agit ici d'un mode voisin un peu moins simplifié, et dans lequel l'état de *Pilidium*, disparu comme larve dans les cas précédents, existerait encore ici en liberté. La figure de Hubrecht, qui place le plumet ciliaire au pôle opposé à la dépression, est assez favorable à cette manière de voir.

2. Embryologie du *Lineus obscurus*.

Les différents types sur lesquels a été étudié le mode de développement qui nous occupe ont été réunis par Mac-Intosh en deux espèces distinctes : les *Lineus sanguineus* et *Gesserensis*. L'espèce que j'ai étudiée à Wimereux, et sur laquelle a été faite l'embryologie qui va suivre, possède très-nettement les caractères de ces deux espèces, et il est impossible de la rapporter plutôt à l'une qu'à l'autre. La plupart des exemplaires de cette localité appartiennent au type du *Lineus Gesserensis*, mais il en est aussi dans le nombre qui présentent la coloration caractéristique du *sanguineus* : ces deux espèces se trouvent du reste toujours associées, et l'on observe entre elles tous les passages possibles. J'ai pu également les observer dans d'autres localités, et ai constaté leur présence tout le long des côtes de la Manche, depuis Ostende jusqu'à Brest (à Ostende, Wimereux, Saint-Waast et Roscoff). En certains points, le *Lineus Gesserensis*, si commun à Wimereux, devient beaucoup plus rare que le *sanguineus*, ce dernier constitue alors la forme la plus répandue; mais jamais il ne m'est arrivé de ne trouver en un point que des *sanguineus*, ou que des *Gesserensis* dans un

autre; toujours j'ai rencontré ces deux espèces associées et accompagnées de nombreux types intermédiaires. Ces circonstances m'obligent à réunir en une seule ces deux espèces distinguées par l'auteur anglais, et j'adopte pour cette espèce unique le nom d'*obscurus* déjà donné à la même espèce par Desor, et qui me semble avoir des droits à la priorité à cause du nom donné par Pallas (*Species Lumbrici marini tota atra*). Les *L. sanguineus* et *Gesserensis* sont deux variétés principales à côté desquelles on en rencontre beaucoup d'autres passant au noir, au jaune, mais en général moins bien caractérisées. Une des formes les plus communes sous laquelle se trouve le *Lineus obscurus* est celle d'un Némerte blanchâtre de petite taille, qui abonde toujours dans les endroits habités par cette espèce; ces individus sont, comme j'ai pu m'en assurer par l'observation directe, des jeunes nés l'hiver précédent et sur lesquels le dépôt de pigment ne s'est pas encore effectué.

Le temps nécessaire au développement du *Lineus obscurus* est extrêmement variable : la température en modifie beaucoup la durée; aussi serait-il tout à fait illusoire de décrire jour par jour la marche des phénomènes. Je me bornerai donc, comme mes devanciers, à indiquer l'époque approximative des principaux stades. J'ajouterai seulement ici que le développement est, chez cette espèce, excessivement lent; il s'écoule ordinairement deux mois entiers entre la ponte et la formation tout à fait complète du jeune Némerte; le passage d'un stade à un autre exige environ deux heures dans les premiers temps de développement (segmentation). Lors de la formation des principaux feuilletts, on ne constate plus de changements appréciables que de jour en jour; enfin, après la formation de la *Gastrula*, il suffit, pour continuer à suivre la marche graduelle, sans crainte de laisser passer aucun stade, d'examiner l'embryon toutes les quarante-huit heures.

Pour suivre le développement avec plus de facilité, nous en diviserons l'étude en deux périodes : 1° développement de l'embryon; 2° développement de l'adulte.

Première période : développement de l'embryon.

A. *Feuillets primitifs*. — La ponte du *Lineus obscurus*, le mode de formation du cordon gélatineux dans lequel sont contenus les œufs du Némerte, enfin la sortie de ces œufs à travers la double série d'orifices placés de chaque côté du corps, ont déjà été décrits avec trop de soin pour qu'il soit bien utile d'y revenir ici; je me bornerai à ajouter une simple confirmation aux descriptions si complètes qu'en a données Max Schultze. La coque, qui existe d'une manière certaine avant la ponte chez quelques espèces (*Amphiporus lactiflorens*), m'a également paru toute formée dans le corps du *Lineus obscurus*, et je la crois produite par la sécrétion de l'épithélium qui tapisse les chambres génitales. Chacun des paquets d'un ou plusieurs œufs contenus dans le cordon de mucus correspond ainsi au contenu d'une de ces chambres.

La fécondation avait déjà été étudiée par Van Beneden, mais cet observateur ne semble l'avoir observée que d'une manière artificielle : « Elle doit, dit-il, avoir lieu pendant la ponte ou » immédiatement après, lorsque les œufs flottent dans une » atmosphère de spermatozoïdes : des œufs mis en contact avec » des spermatozoïdes sont enveloppés par ceux-ci en quelques » secondes et se couvrent d'un nuage de filaments fécondateurs. » Je me suis efforcé de saisir la marche naturelle du phénomène, et voici ce que j'ai observé. Un mâle se réunit généralement à une femelle pour sécréter le cordon muqueux qui enveloppe les œufs; puis, chaque individu décharge au milieu de la masse glaireuse le produit génital dont il est porteur, le mâle avant la femelle. Quand on prend un cordon immédiatement après la ponte, avant même que la femelle ait eu le temps de s'en dégager, on constate qu'en certains points de la masse glaireuse se trouvent des amas de spermatozoïdes : un petit nombre seulement de ces filaments fécondateurs réussit à se dégager de la masse visqueuse pour pénétrer jusqu'à l'œuf, le reste y demeure emprisonné; ils y forment par leur réunion des traînées plus ou moins compactes dont les

mouvements se ralentissent et cessent rapidement. Les spermatozoïdes qui ont réussi à pénétrer jusqu'à l'œuf s'aperçoivent à cette époque, renfermés dans le liquide qui remplit la coque, où on les voit encore s'agiter pendant très-longtemps. Ces spermatozoïdes sont fusiformes, mais l'une de leurs extrémités est moins effilée que l'autre : en examinant avec attention les coques qui contiennent des spermatozoïdes, on voit qu'à côté d'un grand nombre qui continuent à se mouvoir librement, quelques-uns se sont fixés au vitellus par leur extrémité la moins effilée et font subir à leur extrémité libre un mouvement oscillatoire. Ce mouvement dure environ deux heures, après quoi les spermatozoïdes se flétrissent et disparaissent sans laisser de traces. Je ne puis dire de quelle façon ils réussissent à pénétrer à l'intérieur de la coque.

Ce mode d'adhérence d'un petit nombre de spermatozoïdes à l'œuf s'accorde assez bien avec les observations de Hertwig (1) sur le *Toxopneustes*, et de Ed. Van Beneden sur le Lapin (2); malheureusement j'ai dû négliger la partie la plus intéressante du phénomène, l'opacité de l'œuf ne m'ayant pas permis d'étudier d'une manière suivie les modifications internes qui correspondent à l'acte de la fécondation.

Examinés après la sortie du corps de la mère, les œufs (fig. 1, pl. 1) m'ont paru posséder à peu près la même structure que celle qu'ils avaient dans son intérieur; le vitellus est formé d'un protoplasma transparent dans lequel sont plongés en grande quantité des granules vitellins. La vésicule germinative est transparente et sans tache germinative; mais au lieu d'être située comme avant la ponte, au milieu de l'œuf, elle occupe une position un peu excentrique : l'écartement du centre augmente de plus en plus dans les stades qui suivent; la vésicule germinative finit par venir se placer à la périphérie (fig. 2, pl. 1),

(1) Oscar Hertwig, *Beiträge zur Kenntniss der Bildung, Befruchtung und Theilung des thierischen Eies*, dans *Gegenbaur Morphologisches Jahrbuch*, 1875, t. I, fasc. 3, p. 348.

(2) Ed. Van Beneden, *Maturation de l'œuf, fécondation et premiers phénomènes du développement embryonnaire des Mammifères* (Bull. Acad. Belgique, 2^e série, 1875, t. XL, n^o 12).

où elle éprouve rapidement une réduction considérable et disparaît bientôt sans laisser de traces.

Pendant les vingt-quatre heures qui suivent la ponte, on voit l'œuf présenter de lents mouvements amœboïdes qui en altèrent légèrement le contour extérieur; puis commence la segmentation. Contrairement aux assertions de Desor, déjà rectifiées par Max Schultze, cette dernière s'effectue avec régularité; les stades 2, 4 et 8 se produisent comme de coutume par deux plans méridiens perpendiculaires l'un à l'autre et coupés par un plan équatorial: les deux premiers divisent la sphère vitelline en quatre côtes égales, et le troisième divise chacune de ces côtes en deux moitiés semblables qui restent superposées immédiatement l'une à l'autre.

Examiné avec soin peu après la segmentation en huit sphères vitellines, l'œuf se montre composé de deux moitiés semblables séparées l'une de l'autre par l'équateur, et exactement superposées l'une à l'autre (pl. 1, fig. 3). Mais cette coïncidence entre les deux portions n'est pas de longue durée: si l'on reprend l'œuf environ une heure après le stade (fig. 3), on constate qu'il y a eu un déplacement; il n'y a plus correspondance entre les éléments cellulaires et les sillons de séparation, mais chacune des moitiés semble occuper par rapport à l'autre une position arbitraire. Ce changement est dû à une rotation l'une sur l'autre de ces deux parties: cette rotation continue jusqu'à ce que les sphères vitellines de l'une soient venues se superposer aux sillons de séparation de l'autre; les cellules de chacune d'elles s'engrènent alors dans les intervalles qui leur correspondent, et l'on obtient un stade (fig. 4) dans lequel les cellules de chaque moitié alternent régulièrement avec celles de l'autre et où l'équateur est représenté par une ligne brisée. Ce stade est produit par une rotation de 45 degrés de l'une des portions de l'œuf sur l'autre portion.

Ce n'est que lorsque l'alternance s'est définitivement produite (fig. 4) que commence la nouvelle segmentation qui donnera naissance au stade 16.

J'ai réussi à saisir sur le fait l'acte de la nouvelle segmen-

tation; je l'ai représenté dans les deux figures 5 et 61 des planches 4 et 5. Chacune des cellules se segmente par un nouveau plan parallèle au plan équatorial en deux cellules superposées; l'œuf se compose alors de huit séries de deux cellules engrenées les unes dans les autres, de la même manière que l'étaient auparavant les huit cellules simples. La figure 5, pl. 4, fera bien saisir la marche de la segmentation: on voit que les cellules nouvellement produites correspondent aux deux groupes de quatre qui occuperont chaque pôle de l'œuf. Dans la figure 61 (pl. 5), les cellules laissées en blanc appartiennent à la moitié supérieure de l'œuf; celles colorées en noir, à l'inférieure. L'œuf est vu de trois quarts et par le pôle supérieur; les quatre cellules en croix qui occupent ce pôle y sont toutes visibles.

A partir du stade 16, les cellules qui forment chacune des rangées de deux continuent à se segmenter dans le sens transversal et glissent ensuite les unes sur les autres de façon à venir alterner entre elles. Le stade le plus voisin du stade 16 que j'aie pu observer chez l'espèce qui nous occupe est représenté fig. 6, pl. 1. On voit à chacun des pôles un groupe de quatre cellules disposées en croix, et, entre ces deux groupes, une large zone composée de cellules qui alternent entre elles: les deux groupes de quatre cellules correspondent évidemment aux deux groupes de quatre cellules qui déjà, au stade précédent (fig. 61, pl. 5), occupaient chaque pôle. La zone à cellules alternantes correspond aux huit cellules situées au stade 16, entre les quatre de chaque extrémité. Le passage d'un stade à l'autre, ainsi que la disposition plus précise des cellules du stade (fig. 6), ne m'est pas bien connu pour cette espèce; je l'ai étudié avec plus de détail à propos de *Amnhiporus lactifloreus*. Ce qui vient d'être dit suffit néanmoins pour montrer l'identité des phénomènes chez les deux espèces.

En même temps que les sphères vitellines viennent se disposer, comme il vient d'être dit, à la surface de l'œuf, s'effectuent à son intérieur des modifications non moins importantes. L'acide acétique facilite beaucoup l'étude de ces phénomènes; il donne aux œufs une grande transparence, et

c'est au moyen de ce réactif que j'ai pu étudier en détail, à ce stade et à ceux qui suivent, les divers phénomènes d'embryogénie que n'avaient pu aborder mes prédécesseurs. Examiné par transparence après addition d'acide acétique, le stade 8 de la figure 3 (pl. 1) montre que les sphères vitellines n'arrivent pas vers le centre en contact immédiat, mais qu'elles comprennent entre elles une petite cavité. Cette cavité est le premier rudiment de la cavité de segmentation ; elle persiste dans les jours suivants sans changer sensiblement ses faibles dimensions, mais prend dans la suite un développement beaucoup plus rapide ; le huitième jour, elle forme une spacieuse cavité (fig. 10) autour de laquelle les sphères vitellines constituent une simple membrane blastodermique ; l'accroissement graduel de cette cavité et la diminution qui l'accompagne des sphères vitellines en longueur occasionnent une série d'aspects dont les figures 7, 8, 9 et 10 donneront une idée. Au début (fig. 7), la cavité est petite, les cellules qui l'entourent sont grandes et très-allongées ; l'œuf a l'aspect d'une sphère pleine à cellules disposées radialement autour d'un point central. La figure 8 nous montre la cavité déjà un peu plus grande et les cellules moins allongées ; la figure 9 constitue un état intermédiaire ; enfin, au stade fig. 10, l'œuf n'est plus une masse solide, c'est une vésicule à paroi formée d'un seul rang de cellules : c'est le stade connu sous le nom de *Blastula*.

Cette *Blastula* est à l'origine parfaitement sphérique ; mais elle prend bientôt une forme allongée, puis elle se déprime d'un côté, et une grande portion de sa paroi s'invagine à l'intérieur : on arrive au stade de la *Gastrula*. La cavité de segmentation est réduite à une simple fente, future cavité générale du Némerte ; la cavité d'invagination devient le tube digestif. L'ouverture d'invagination, d'abord largement ouverte (fig. 11), se referme ensuite graduellement (fig. 12 et 13), et l'œuf reprend bientôt (fig. 13) l'aspect régulièrement arrondi qu'il avait avant l'invagination. Rien de tout cela ne s'écarte du processus, déjà tant de fois décrit, du mode de formation typique de la *Gastrula*, et il me semble inutile d'y insister davantage. Une chose néan-

moins doit être notée avec plus de soin : l'invagination qui donne naissance au tube digestif ne se dirige pas, dans l'intérieur de l'œuf, concentriquement à la paroi, comme c'est le cas ordinaire, mais se trouve au contraire incurvée d'un côté; elle est *dirigée obliquement* dans l'intérieur de la *Blastula*, et donne naissance, dès le début, à une poche dont la cavité se trouve entièrement rejetée d'un seul côté de l'ouverture buccale (fig. 13). Cette particularité, en apparence de faible importance, est le point de départ de la structure bilatérale; on peut dès cet instant distinguer dans l'embryon une face dorsale et une face ventrale, une partie antérieure et une partie postérieure : la première, située tout entière en avant de la bouche et ne contenant aucune portion du tube digestif, le *prostomium*; la seconde, située derrière l'ouverture buccale et contenant le tube digestif tout entier, le *metastomium*. C'est au même stade qu'il faut remonter pour saisir le premier indice de différenciation du tube digestif en œsophage et en intestin : dès le stade fig. 13, le tube digestif se trouve composé d'une portion renflée (*f*) située tout entière dans la partie postérieure de l'embryon, et d'une portion étranglée (*æ*) qui va de cette portion à l'ouverture buccale : cette dernière est destinée à former l'œsophage.

L'achèvement complet de la *Gastrula* ainsi constituée et portant déjà les traces évidentes de la division en face dorsale et face ventrale, région prostomiale et métastomiale, œsophage et intestin (fig. 13), marque la fin de la première période de développement. Nous y avons trouvé successivement trois stades fondamentaux : la *sphère à cellules radiaires*, la *Blastula*, et la *Gastrula*. J'insiste sur le premier de ces trois états plus qu'on a coutume de le faire, pour des raisons dont on se rendra compte plus loin à propos des autres modes de développement du groupe.

B. *Développement des disques*. — A peine la *Gastrula* se trouve-t-elle produite, que commence la série de phénomènes qui donnera naissance au feuillet moyen. Si l'on examine de *face* un embryon arrivé au stade fig. 13, on voit (fig. 14) que

l'œuf présente, à cette époque, une forme arrondie ; au pourtour se voient les deux feuillet primitifs *end*, *ex*, séparés par la fente de la cavité générale *cs*, au centre la cavité digestive C D, enfin au dedans de cette dernière l'ouverture buccale B. Bientôt après l'achèvement de la *Gastrula*, cet aspect commence à se modifier. L'œuf change un peu sa forme : son contour, d'arrondi, devient pentagonal (fig. 15), puis les quatre côtés antérieurs du pentagone commencent à s'enfoncer en dedans (pl. 2, fig. 19), et il se forme ainsi quatre dépressions situées comme l'indique la figure 19. D'abord largement ouvertes, ces dépressions ne tardent pas à être recouvertes par l'accroissement des bords qui les limitent ; les portions d'exoderme qui constituaient le fond de ces dépressions se trouvent ainsi refoulées dans l'intérieur de l'œuf, où elles constituent quatre lames cellulaires dont nous suivrons tout à l'heure la destinée. Tout cela se rapproche beaucoup, au premier coup d'œil, de la formation des quatre poches latérales du *Pilidium* par invagination. Néanmoins le processus que nous rencontrons chez le *Lineus* s'écarte de l'invagination proprement dite d'une manière assez importante pour qu'il soit nécessaire d'y insister ici avec quelques détails. Dans l'invagination véritable, le pourtour, d'abord largement ouvert, de la dépression primitive se rétrécit ensuite avec régularité par le simple rapprochement des bords de cette dépression ; sur toute la circonférence de cette dernière, l'exoderme se soulève en constituant un bourrelet saillant composé de deux lames cellulaires adossées l'une à l'autre. C'est par le développement centripète de ce bourrelet saillant que s'effectue la fermeture de l'ouverture d'invagination ; chacune des deux lames cellulaires qui le constituent devient, après cette fermeture, un feuillet continu qui s'étend sans interruption au-dessus de ce qui était auparavant le fond de la dépression : le feuillet supérieur vient former la continuation de l'exoderme au-dessus de la vésicule invaginée ; l'inférieur constitue la paroi supérieure de cette vésicule, la portion qui, chez le *Pilidium*, formera l'amnios.

Chez notre *Lineus*, le bourrelet saillant qui se soulève sur le

pourtour de la dépression ne se développe plus avec la même régularité que nous venons de décrire : deux modifications concernant, 1° le mode de fermeture, 2° la structure du bourrelet saillant qui s'étend au-dessus de la dépression, viennent altérer la marche des phénomènes :

1° Les bords des dépressions ne se soulèvent plus d'une manière uniforme sur toute la circonférence, mais ne donnent naissance au bourrelet saillant que sur l'une de leurs moitiés. Le bourrelet a ici la forme d'un demi-cercle qui entoure la dépression d'un seul côté (fig. 19), et c'est par l'extension progressive de ce demi-cercle tout autour de chaque dépression que s'effectuera sa fermeture complète. Les figures 16, 17, 18 représentent des coupes transversales à travers les dépressions antérieures à différents stades de leur fermeture. Les figures 19, 20, 21 sont des vues de face de l'œuf aux mêmes stades.

Dans la paire antérieure, l'environnement de chaque dépression par le demi-cercle que constitue le bourrelet se fait d'une manière assez régulière ; les deux extrémités de ce demi-cercle s'incurvent l'une vers l'autre en fer à cheval, à peu près avec la même rapidité ; l'ouverture d'invagination se rétrécit sans changement de forme bien notable : elle se présente sous l'aspect d'un demi-cercle qui se rétrécit de plus en plus (fig. 19, 20, 21), jusqu'à occlusion complète.

La paire postérieure se referme avec moins de régularité : au lieu de s'incurver l'une vers l'autre, les extrémités de chacun des arcs de cercle qui forment le bourrelet se recourbent tous deux dans une même direction (en dedans) ; leur marche parallèle rend impossible leur rencontre au-dessus de l'ouverture de la dépression, aussi n'est-ce pas par ce processus que se fait la fermeture de cette dernière. Les extrémités inférieures de chacun des arcs, incurvées toutes deux vers le dedans, ne tardent pas (fig. 20) à se rejoindre l'une à l'autre sur la ligne médiane, de manière à former par leur réunion une ligne continue *cr* qui forme la lèvre supérieure commune des dépressions postérieures ; les extrémités supérieures des mêmes arcs contournent vers le haut chacune des dépressions et s'ac-

croissent vers le bas sur toute leur longueur, pour arriver enfin à rejoindre sur la ligne médiane celle du côté opposé : elles forment ainsi une seconde ligne continue, opposée à la première *cr*, et qui constitue la lèvre inférieure commune des deux dépressions. La figure 19 représente l'extrémité supérieure du bourrelet saillant en train de contourner l'extrémité correspondante de la dépression ; la figure 20 la montre au moment où elle s'est déjà prolongée d'une manière assez notable sur son pourtour externe. Au stade (fig. 21) ce processus est achevé ; la lèvre externe est venue se juxtaposer à la lèvre interne, réduisant l'ouverture de chaque dépression à une simple fente. Cette différence dans le mode de fermeture des deux paires de dépressions influe sur leur forme d'une manière assez importante : les postérieures sont allongées comme le représentent les figures 21, 22 ; les antérieures sont arrondies.

2° La seconde modification, plus importante que celle qui concerne le mode d'extension du bourrelet saillant autour de l'ouverture, a rapport à la structure de ce bourrelet. Au début, le bourrelet résulte d'un soulèvement des bords de la dépression ; il est donc composé de deux lames cellulaires adossées l'une à l'autre. Cette structure se reconnaît dans les premiers stades et même dans les premiers moments de l'accroissement au-dessus de la dépression (fig. 16 et 17 *cr*) ; mais bientôt elle disparaît, et l'on ne retrouve plus au-dessus de la cavité qu'une seule lame cellulaire (fig. 18 *cr*). Le feuillet supérieur du bourrelet n'entraîne plus dans son développement le feuillet qui tapisse sa face interne ; mais, par suite de son accroissement beaucoup plus rapide, il se détache de ce feuillet inférieur, chevauche au-dessus de lui, et s'étend seul au-dessus de la dépression. Un processus en tout point semblable a déjà été décrit par Kowalewsky (1) à propos de la formation du feuillet moyen de l'Hydrophile ; il a pour résultat la disparition de l'une des deux lames situées au-dessus du fond de la dépression. La plaque cellulaire invaginée n'est plus recouverte,

(1) Kowalewsky, *Embryologische Studien an Wurmer und Arthropoden* (Mémoires de l'Académie de Saint-Petersbourg, 7^e série, t. VI).

chez le *Lineus obscurus*, que par l'exoderme; le feuillet qui tapissait la face interne de cette portion de l'exoderme manque ici d'une manière complète: ce feuillet, chez le *Pilidium*, formait l'amnios; son absence, dans le cas actuel, peut nous faire prévoir dès à présent la disparition de cette membrane, et c'est en effet ce qui a lieu.

La constatation des différents faits que nous venons de décrire exige, pour donner un degré suffisant de certitude, une étude ininterrompue du développement. L'œuf n'offre pendant ces stades, à l'observateur, aucun point de repère d'une observation facile auquel on puisse réussir à se guider d'une manière certaine; aussi n'est-ce qu'après de longues études que je suis parvenu à me faire une idée complète des phénomènes. Rien n'est plus facile à constater que la présence des invaginations, mais rien n'est, par contre, plus difficile à déterminer que leur nombre et leur disposition exacte. Le moyen d'observation a été, comme dans les stades précédents, l'emploi de l'acide acétique, après lequel je faisais agir quelquefois le carmin.

Pendant ces différents changements, l'œuf a graduellement perdu la forme régulièrement sphérique qu'il possédait jusqu'alors; il s'est allongé et aplati (comparez les figures 13 et 31), et ce changement de forme a amené des modifications dans les vues de face représentées (fig. 14 à 21). L'œsophage et la bouche, au lieu de se projeter sur la poche arrondie qui forme l'intestin, se projettent en dehors, et apparaissent par suite d'une manière distincte dans les figures 20 et 21. Dans la dernière, l'œsophage se présente sous forme d'une portion plus étroite, située à la partie antérieure, et l'ensemble du tube digestif, au lieu d'apparaître simplement comme une masse arrondie (fig. 14, 15, 17), s'y montre avec ses deux divisions. Cet aspect, ne l'oublions pas, n'est dû en aucune façon à une modification de structure, mais à un simple changement de forme qui amène sur deux plans différents des parties qui se projetaient l'une sur l'autre dans les vues de face; la division en œsophage et en estomac résulte du mode de formation même de la *Gastrula*: elle est déjà indiquée au stade (fig. 13).

C'est à peu près à l'époque de la fermeture des dépressions latérales qu'apparaît le revêtement général de cils vibratiles (fig. 21), et que l'embryon commence à tourner à l'intérieur de l'œuf.

Examiné immédiatement après la fermeture des dépressions latérales, l'œuf ne présente encore qu'une étroite cavité du corps; les feuilletts primitifs sont encore directement accolés l'un contre l'autre, et les nouvelles parties formées par l'exoderme (disques) n'apparaissent que difficilement comme organes internes au milieu de la masse compacte (fig. 21) qui résulte de l'accolement de ces différentes parties. Mais bientôt (fig. 22) la cavité générale prend un accroissement rapide, l'embryon s'éclaircit d'une manière notable, et l'on aperçoit alors, au milieu de l'espace vide laissé entre la peau et le tube digestif, ces portions apparaître sous forme de lames cellulaires qui correspondent exactement aux disques de Müller.

La destinée ultérieure de ces rudiments est assez difficile à suivre. Bien que nous présentant, par l'acide acétique, une netteté assez grande, les embryons de *Lineus obscurus* sont bien loin cependant de nous offrir une transparence qui approche de celle que l'on rencontre chez les animaux nageurs, comme le *Pilidium*. Les divers processus qui, chez ce dernier, apparaissent sans trop d'efforts, ne peuvent se suivre ici qu'avec les plus grandes difficultés : les deux disques antérieurs sont, en ce qui concerne le simple fait de leur présence, d'une constatation facile; ils se montrent de profil, isolés sur le fond transparent de la cavité générale, et apparaissent comme deux lames cellulaires très-nettes qui occupent de chaque côté la partie antérieure du corps de l'embryon; leur situation, exceptionnellement favorable pour l'observation, les fait distinguer sans difficulté. Il est également aisé de suivre leur évolution graduelle toujours de profil; mais les choses changent de face quand il s'agit de se rendre compte de leur accroissement total : autant leur accroissement en longueur est facile à suivre sur les vues de profil, autant est difficile leur accroissement en largeur; vues de face à travers l'exoderme, tandis qu'elles se

projettent sur le fond opaque constitué par l'œsophage, les lames cellulaires qui constituent ces disques sont à peine visibles, et ce n'est qu'avec la plus grande persévérance qu'on peut arriver à distinguer leurs limites.

Les disques postérieurs placés au-dessous du tube digestif et projetés tout entiers sur le fond opaque formé par cet organe sont, même en ce qui concerne leur simple constatation, extrêmement difficiles à apercevoir, et pendant longtemps je ne réussissais à les découvrir qu'à partir du moment (fig. 27) où, à la suite de leur accroissement, ils arrivent à déborder l'intestin et à apparaître de profil de chaque côté. Ce n'est qu'après de longues observations infructueuses que je suis arrivé, à l'aide du carmin employé après l'acide acétique, à voir d'une manière constante ces disques postérieurs, dont j'ai même pu, dans plusieurs préparations heureuses, tracer les limites avec précision. Une série de recherches poursuivies sans interruption pendant deux hivers m'a enfin permis de me rendre compte d'une manière assez complète de l'accroissement des quatre disques : les figures 22 à 33 représentent la série des aspects que je suis parvenu à voir d'une manière bien nette. La figure 22 représente l'embryon au moment où les parties formées aux dépens des dépressions latérales commencent, comme je l'ai dit, à apparaître à l'intérieur sous forme de plaques discoïdes (disques de Müller); les figures 23-24, 25-26, 27-28 et 29-30 montrent les stades successifs de l'accroissement de ces quatre disques vus alternativement des côtés dorsal et ventral.

Au stade 23-24, les plaques antérieures n'ont déjà plus, dans les vues de profil, la forme de demi-vésicules suspendues à l'exoderme, mais apparaissent au contraire comme deux larges bandes cellulaires qui s'étendent sur toute la moitié antérieure du corps de l'embryon jusqu'à la ligne de séparation de l'œsophage et de l'intestin; leur cavité d'invagination (fig. 23 et 24 *ci*) apparaît sous l'aspect d'une fente allongée située entre l'exoderme et la lame cellulaire du disque. En ajoutant une goutte de carmin à l'embryon déjà traité par l'acide acétique, on voit

(fig. 23) que chacun des disques se prolonge du côté ventral en deux lames qui viennent recouvrir les organes situés dans cette partie du corps, mais je n'ai pu distinguer le point précis où s'arrêtaient ces lames. Les disques antérieurs ne se prolongent pas encore (fig. 24) du côté dorsal.

Les disques postérieurs se sont, comme les autres, agrandis d'une manière assez considérable et recouvrent maintenant l'intestin en très-grande partie (fig. 23); ils se sont fortement accrus du côté interne, se sont rapprochés tous deux de la ligne médiane et ne demeurent plus séparés l'un de l'autre que par un espace très-peu étendu. Du côté externe l'accroissement a été moins considérable, leurs limites extrêmes sont simplement un peu plus avancées vers la partie antérieure; du côté dorsal (fig. 24) on n'aperçoit encore aucune trace des disques postérieurs encore complètement cachés par l'intestin.

Outre les changements de dimension des quatre plaques discoïdes que nous venons de décrire, le stade des figures 23-24 nous offre encore quelques petites modifications : l'œsophage et l'intestin, qui, bien que distincts, passaient jusqu'ici insensiblement de l'un à l'autre, se trouvent maintenant séparés par l'apparition d'un étranglement (fig. 23), qui les délimite l'un de l'autre d'une manière précise; la bouche s'élargit un peu, et change l'aspect arrondi qu'elle possédait jusqu'alors pour prendre la forme élargie représentée dans les figures 23 et 24; enfin, et ceci est plus important, les cellules qui composent les quatre disques subissent à leur partie interne une dégénérescence, et donnent naissance à un amas de globules graisseux (*gl*) qui demeurent quelque temps accumulés à la partie interne de chacun des disques, mais se disséminent ensuite irrégulièrement dans la cavité générale. Cette délamination en couche graisseuse interne et couche cellulaire externe, qui demeure la partie essentielle des disques, correspond à la délamination décrite par Metschnikoff, ainsi qu'à l'accumulation des cellules étoilées décrite par Butschli. Ces globules de graisse me semblent destinés à donner naissance au reticulum connectif, et la délamination des disques que nous observons

à cette époque correspond, pour moi, à une division en *reticulum connectif* représenté par les globules, et *couche stratifiée* qui formera plus tard le tube musculaire de la paroi du corps. Nous reviendrons d'ailleurs plus loin sur ce sujet important.

Le stade qui suit celui que nous venons de décrire (fig. 25-26) est caractérisé par un développement plus avancé des quatre disques : les deux antérieurs se sont rejoints du côté ventral ; les deux lignes qui en indiquaient la limite postérieure, et que nous n'avions pu suivre précédemment que d'une manière incomplète, peuvent maintenant se suivre jusqu'à leur rencontre ; elles forment, par leur réunion (fig. 25), un arc à convexité dirigée du côté postérieur, et qui passe derrière l'ouverture buccale, juste au-dessous de la ligne de séparation de l'œsophage et de l'intestin : toute la partie antérieure du corps de l'embryon est maintenant recouverte, sur la partie ventrale, d'une lame continue située directement au-dessous de l'exoderme. Je n'ai jamais pu réussir à voir la ligne de soudure complète des deux disques antérieurs, néanmoins les traces de réunion que nous venons de constater à leur extrémité postérieure se rencontrent de la même façon à leur extrémité opposée. Si nous regardons ces lames vues de profil, sur les bords de l'embryon, nous voyons que depuis le stade précédent elles se sont encore allongées vers l'extrémité antérieure, se sont recourbées l'une vers l'autre en contournant cette extrémité, et sont venues, comme on peut le voir par la figure, se souder l'une à l'autre d'une manière intime. Malgré cette soudure, qui montre que les deux plaques ont dû se rejoindre sur toute leur étendue, on constate qu'elles n'ont pas encore perdu leur adhérence primitive avec l'exoderme, de sorte que les deux cavités d'invagination (*ci*), réduites maintenant à de simples fentes, sont encore maintenues distinctes l'une de l'autre.

Dès le moment où la soudure s'est effectuée, et avant même que les disques aient quitté leur adhérence avec l'exoderme, la lame cellulaire issue de la réunion des disques antérieurs commence à émettre au point de soudure un bourgeon très-petit (fig. 25 *tr*) qui formera la trompe. La trompe ne naît plus

ici, comme chez le *Pilidium*, sous forme d'une invagination aux dépens de la partie antérieure du Némerte futur; elle naît à la même place sous forme d'un bourgeon solide qui donne d'abord naissance à un cordon cellulaire plein. La cavité de la trompe n'apparaît que plus tard au milieu de ce tube solide.

Les disques postérieurs ont éprouvé cette fois un accroissement tout à fait différent de celui que nous avons constaté au stade précédent : ils se sont surtout accrus vers la partie antérieure de l'embryon, et ne paraissent pas s'être rapprochés davantage l'un de l'autre qu'ils ne l'étaient déjà. Par contre, l'espace qui les séparait de la paire antérieure, maintenant réunie en une plaque impaire, a considérablement diminué : au stade (fig. 25-26) la face ventrale paraît recouverte déjà presque tout entière par les lames cellulaires dérivées de l'accroissement des quatre disques; les points non recouverts forment une figure en forme d'*y* qu'on reconnaîtra facilement à la seule inspection de la figure 25. Du côté dorsal (fig. 26) on ne constate encore aucune extension des lames cellulaires; on voit seulement que les disques postérieurs commencent à déborder l'intestin et à apparaître sur les bords. La soudure des disques antérieurs sur la ligne médiane modifie beaucoup l'aspect de cette portion de l'embryon : au lieu d'être occupée par deux plaques cellulaires, elle se trouve formée d'une couche continue qui commence à s'arrondir d'une manière régulière; au même stade, les globules graisseux (*gl*) de la cavité générale paraissent plus nombreux, l'ouverture buccale devient plus large et se recourbe de plus en plus en fer à cheval.

Les différentes modifications que nous constatons au stade suivant (fig. 27-28) se réduisent, en somme, à une simple exagération des changements déjà produits : les plaques postérieures (fig. 27) sont encore un peu plus voisines que précédemment, elles se sont surtout rapprochées de la plaque antérieure impaire; elles n'en sont, maintenant, pas plus éloignées qu'elles ne le sont l'une de l'autre, et les trois branches de l'*y* ont toutes la même largeur. La cloison qui séparait encore les deux cavités d'invagination des disques antérieurs commence

à se détacher nettement de l'exoderme, et les deux cavités *ci* se réunissent en une seule, en même temps que la plaque antérieure perd de plus en plus les traces de sa division primitive en deux parties.

Au même stade, l'œsophage a pris la forme représentée (fig. 27), et qui paraît se reproduire constamment à cette même époque; la bouche s'est réduite à une fente transverse d'un aspect caractéristique (fig. 27) et qui paraît être le terme ultime de l'élargissement en fer à cheval dont nous avons parlé.

Ces aspects successifs de l'ouverture buccale sont d'une constatation assez délicate : la plus petite cause suffit en effet pour en altérer la forme d'une manière notable, et j'ai souvent vu, par simple effet de la contractilité des tissus, cette ouverture se rétrécir et se dilater comme dans les figures 27 et 25, suivant le degré de concentration du réactif employé. Malgré cette circonstance qui doit nous empêcher d'attacher à ce fait une importance trop grande, la succession des aspects des figures 23-27 m'a paru se reproduire avec assez de constance sur les embryons frais pour m'engager à accorder à ce sujet une attention soutenue. Leur étude attentive, jointe à celle des stades qui suivent immédiatement, m'a amené à penser qu'ils résultent de la formation de l'*épaississement labial*; les degrés successifs de rétrécissement jusqu'au stade (fig. 27) correspondent à l'extension sur le pourtour de la bouche de la soudure qui s'effectue entre les deux disques antérieurs. En environnant ainsi l'ouverture buccale, la plaque antérieure impaire contracte une adhérence intime avec l'œsophage à son point de jonction avec l'exoderme, et ainsi se forme un épaissement (correspondant au point de soudure de l'œsophage, de l'exoderme et de la couche des disques) qui se circonscrit de plus en plus nettement dans les stades qui suivent (fig. 28 à 30), et finit par donner naissance à deux bourrelets arrondis qui, au stade 34, forment autour de la bouche deux lèvres épaisses.

Les disques postérieurs ont, au stade 27-28, débordé de toutes parts au delà de l'intestin, et sont maintenant parfaitement visibles sur toute l'étroite portion de cavité générale com-

prise entre l'exoderme et la partie renflée du tube digestif. La plaque antérieure apparaît aussi avec netteté ; jointe aux deux postérieures, elle paraît constituer une plaque unique visible en entier (fig. 28) du côté dorsal. La même figure 28 montre aussi l'état de la trompe et de l'amas graisseux à cette même époque : la trompe s'est accrue vers le bas, elle se présente toujours sous forme d'un cordon cellulaire plein encore assez court ; l'amas graisseux (*gl*) est devenu de plus en plus important.

Les figures 29-30 représentent le dernier stade de la réunion des quatre disques. La bouche a repris sa forme en fer à cheval, seulement ses bords sont épaissis ; la réunion des plaques cellulaires en une grande lame ventrale se trouve effectuée d'une manière complète (fig. 29), mais les bords seuls de ces plaques se sont réunis ; ils sont encore adhérents à l'exoderme et continuent à maintenir visible, par cette adhérence, une trace en forme d'*y* qui représente le dernier vestige de la réunion ; les cavités d'invagination (*ci*) de ces trois plaques ne sont pas encore réunies en une seule.

Le changement le plus important de ce même stade est l'extension rapide, vers la partie dorsale, de la lame ventrale continue qui vient de se former. Nous avons vu que jusqu'ici l'accroissement des plaques dérivées des disques s'était limité au côté ventral. Au stade actuel, l'empiétement du côté dorsal commence à s'effectuer avec une grande rapidité : la lame continue qui, dès le stade fig. 28, avait atteint les limites de la face ventrale, éprouve du côté opposé un accroissement considérable ; toute sa portion postérieure s'incurve au-dessus de l'intestin et gagne vers le haut en se recourbant au-dessus de lui : elle recouvre ainsi d'arrière en avant toute la partie dorsale. Les parties latérales suivent le même processus (fig. 30). Bientôt la plus grande partie de la surface se trouve recouverte, et il ne reste plus (fig. 33) qu'une lacune circulaire située un peu en avant du corps de l'embryon et qui sera bouchée par un simple rapprochement graduel des bords qui le limitent. La figure 30 montre ce processus du côté dorsal ; la figure 33, de profil.

Pendant que s'effectuaient ces différents phénomènes d'accroissement des disques, de formation de la masse grasseuse qui remplit la cavité du corps, et d'apparition de l'épaississement labial, la partie renflée du tube digestif éprouvait également des modifications. Au début (fig. 19, 24, 26, etc.), sa cavité interne était demeurée bien nette, et la paroi se composait toujours d'une rangée bien circonscrite de cellules cylindriques; mais bientôt les cellules de cette paroi s'accroissent en longueur et pénètrent peu à peu jusqu'au centre de la cavité qu'elles limitaient. Cette dernière se trouve réduite presque à rien; les cellules qui l'entourent ont pris la forme (fig. 28-29) de longues cellules radiaires dont les limites se perdent en approchant du centre; un peu plus tard (fig. 34) on les voit subir, vers leur partie interne, une dégénérescence qui donne naissance à un amas de globules gras (g \dot{i}).

A côté des descriptions qui précèdent et qui nous rendent compte des différents phénomènes internes, j'ai figuré (fig. 13, 31-32, 33, 40-41) un certain nombre d'embryons vus de profil et destinés à donner une idée des aspects d'ensemble que présente l'embryon aux différentes époques de son évolution. Ces figures ont été dessinées de manière à rendre aussi exactement que possible la forme et l'aspect général que présente l'œuf aux différentes époques; je les ai obtenues en immobilisant les embryons à l'aide de quelques traces d'acide acétique et en les maintenant dans la position voulue sous le microscope à l'aide d'une aiguille à dilacérer. Les figures 31, 32 et 33 font partie de la période que nous venons de décrire: la première correspond au stade de la figure 20; la seconde, à celui des figures 25-26; enfin, la troisième, à celui des figures 29-30. On peut voir, d'après la figure 31, que l'embryon arrivé au stade fig. 20 ne diffère guère de la *Gastrula*, en ce qui concerne la forme générale, que par un simple allongement, comme nous l'avons du reste expliqué plus haut. Dans les stades qui suivent (fig. 32-33), l'embryon continue toujours à s'allonger et à s'aplatir, mais sans changer d'aspect d'une manière sensible; un étranglement apparaît aussi à peu près au milieu du corps,

de façon à séparer l'embryon en deux parties (antérieure et postérieure). Les figures 40 et 41 correspondent à des stades qui nous sont encore inconnus : la première au stade fig. 34, et la seconde au stade fig. 37. La figure 40 nous montre qu'entre les deux stades fig. 30 et 34, il se produit un aplatissement assez considérable ; la figure 41 nous fait voir la partie postérieure primitivement arrondie, s'allongeant de manière à donner à l'ensemble du corps un aspect vermiforme.

Cette série de figures, beaucoup plus propre que les vues de face à nous donner une idée de l'ensemble des phénomènes, montre que chez le *Lineus obscurus* il y a passage graduel de la *Gastrula* arrondie (fig. 43) à l'aspect vermiforme (fig. 41), sans qu'elle paraisse éprouver à l'extérieur de changement plus notable : c'est, contrairement aux phénomènes internes qui rappellent le *Pilidium*, une marche de développement qui se rattache tout à fait au développement direct.

C. *Évolution des feuillets.* — Jusqu'à ce moment l'exoderme a conservé les caractères qu'il possédait d'abord ; mais, à partir de la réunion complète des plaques discoïdes, il diminue d'épaisseur et ne semble bientôt plus constituer qu'une simple membrane de revêtement. Tous les stades que nous allons maintenant passer en revue présentent comme partie essentielle l'épaisse couche continue qui dérive des disques ; au dehors se trouve le revêtement formé par l'exoderme, et au dedans le tube digestif et les organes internes. Le premier stade (fig. 34) nous présente un aplatissement assez considérable exprimé par les vues de profil (fig. 33-40), et qui change la forme de l'embryon de manière à lui faire prendre sur les vues de face l'aspect arrondi représenté dans la figure 34. La cavité du corps s'est par suite aussi un peu élargie. La surface de la couche des disques présente encore la trace en *y* qui résulte du détachement encore incomplet de l'exoderme et de la ligne de soudure des trois plaques ventrales. A la partie antérieure de cette même couche se trouve suspendue la trompe, qui gagne en longueur et en largeur et s'apprête déjà à passer au-dessus de l'œsophage ; elle constitue toujours un cordon solide. L'épaississement labial, encore

vaguement circonscrit au stade précédent (fig. 29), constitue maintenant une partie très-nette ; il se montre composé d'une lèvre supérieure en forme de fer à cheval, et d'une lèvre inférieure qui résulte de la soudure avec l'exoderme de presque toute l'extrémité inférieure de la plaque antérieure (fig. 34). La portion renflée du tube digestif a accentué les modifications commencées déjà à l'époque précédente ; toutes les cellules de sa paroi paraissent se prolonger vaguement jusqu'au centre, où la dégénérescence de leur portion interne a déjà commencé à donner naissance à un petit amas de globules graisseux (*gi*). Enfin si, à ce stade, on examine avec attention les parties qui entourent l'œsophage, on verra que cet organe porte deux vésicules symétriques, arrondies (*ol*), qui représentent deux bourgeons, futurs rudiments des organes latéraux. Plongés au milieu de la masse graisseuse qui remplit la cavité générale, ces bourgeons sont difficiles à apercevoir, et ce n'est qu'après le léger accroissement de cette cavité qu'on remarque au stade fig. 34 qu'ils deviennent bien visibles. Je ne puis déterminer au juste le moment précis de leur apparition, qui sans doute précède la soudure complète des quatre disques ; mais je ne conserve aucun doute sur leur provenance directe de l'œsophage : les stades fig. 34 et 35 les montrent adhérents encore, par leur extrémité effilée, à sa portion dorsale, tandis que leur cavité interne et la paroi qui l'entoure passent encore directement à la cavité et à la paroi de l'œsophage. Par l'autre extrémité, ces organes sont arrondis et suspendus librement dans la cavité générale.

Au stade suivant (fig. 35), la trace en *y* a complètement disparu, et la couche des disques apparaît sous l'aspect d'un feuillet uniforme complètement séparé des parties voisines ; on continue néanmoins toujours à distinguer sur les côtés (fig. 35) les portions dérivées des paires de disques antérieure et postérieure ; l'embryon a éprouvé un changement de forme, il est devenu allongé, et a pris dans son ensemble un aspect piriforme. L'intestin a également pris part à ce changement ; il se trouve, comme tout le reste, aminci vers sa partie postérieure, tandis

qu'à son intérieur la masse centrale (*gi*) fournie par la dégénérescence de la partie interne des cellules de la paroi se trouve déjà augmentée. Les bourgeons formateurs des organes latéraux se sont fortement allongés ; ils arrivent presque déjà au contact de la couche des disques, mais n'ont pas encore commencé à y adhérer. Rien n'est encore changé dans les connexions que nous leur avons décrites au stade précédent ; ils figurent encore deux masses suspendues librement par leur extrémité renflée dans la cavité générale, et adhérentes par leur portion effilée à la partie dorsale de l'œsophage ; néanmoins la cavité du pédoncule qui les reliait à cet organe s'est oblitérée, et, au lieu d'y avoir, comme auparavant, passage complet des parois d'une partie à l'autre, il n'y a plus maintenant que simple adhérence.

Pendant les stades qui suivent, jusqu'à celui représenté pl. 3, fig. 36, il y a simple continuation des mêmes phénomènes : l'embryon s'accroît encore en longueur et diminue en largeur ; la trompe s'allonge graduellement au-dessus de l'œsophage, et l'amas graisseux de la partie centrale du tube digestif s'accroît de plus en plus. Arrivé à l'état représenté fig. 36, on commence à constater des phénomènes nouveaux : la formation des fentes céphaliques et la soudure des organes latéraux avec la couche des disques.

Outre les mêmes processus d'allongement qui continuent toujours, tout en restreignant proportionnellement la cavité du corps, le stade fig. 36 nous montre de plus une nouvelle modification de forme qui vraisemblablement correspond à la formation des fentes céphaliques ; de chaque côté de la partie antérieure apparaît une dépression, sensible surtout par le changement de forme qu'elle produit dans l'ensemble de l'embryon, qui devient pentagonal (fig. 36). Cet aspect ne peut, comme cela arrive plus tard (fig. 43), être attribué ici à la contractilité ; force est donc d'y voir un processus de formation d'organe ; les stades suivants confirment cette manière de voir. Nous voyons qu'à partir du moment où la transparence, devenue plus grande (fig. 42), permet de contrôler la présence ou l'absence des fentes céphaliques, ces dernières

se montrent déjà complètement formées (quoique moins profondes que plus tard). Il faut donc admettre qu'elles prennent naissance avant les phénomènes de différenciation des tissus, et dès lors on ne peut douter que les figures 36-37 ne se rapportent à leur formation.

Les organes latéraux, qui ont continué à s'accroître de plus en plus, sont venus, au stade fig. 36, se souder à la couche des disques; leur extrémité renflée, auparavant libre au milieu de la cavité du corps, s'est différenciée peu à peu de la portion rétrécie qui la reliait avec l'œsophage: elle consiste maintenant en une vésicule avec cavité close de toutes parts (fig. 36 *ol*), et dont la paroi est venue se souder à la couche des disques *juste au point de réunion des paires de disques antérieure et postérieure.*

La portion plus étroite, dont nous avons déjà, au stade précédent, constaté le rétrécissement, s'est définitivement transformée en un cordon plein (*fun*) qui continue de relier la vésicule à l'œsophage. Ainsi disposés, les organes latéraux forment une cloison complète dont les points d'adhérence donnent lieu à une division des plus remarquables. Par leur adhérence à l'œsophage juste au-dessus de la bouche, ils séparent nettement les portions situées en avant et en arrière de cet orifice, et délimitent maintenant d'une manière précise les deux parties du corps auparavant confondues: le *prostomium* et le *metastomium*; par leur adhérence au feuillet moyen, ils séparent les parties dérivées des disques antérieurs de celles qui proviennent des postérieurs, et l'on obtient ainsi une division de l'embryon tout entier en *cavité prostomiale* (*cp*) limitée par la membrane dérivée des *disques antérieurs* (DP), et en *cavité métastomiale* (*cm*) limitée par la membrane dérivée des *disques postérieurs* (DM). La première (*cavité prostomiale*) est spacieuse et ne contient que la trompe. La seconde (*cavité métastomiale*) renferme le tube digestif; elle se trouve réduite à une simple fente, sauf au point de jonction de l'intestin et de l'œsophage, où elle forme une légère cavité triangulaire (*ct*) limitée en avant par les organes latéraux. Cette portion constitue la partie la

plus étendue de la cavité métastomiale, elle est très-constante : nous la désignerons sous le nom de partie triangulaire de la cavité métastomiale. Nous voyons ici qu'en même temps que les organes latéraux viennent délimiter d'une manière plus nette les cavités prostomiale et métastomiale, ils divisent la paroi en portions correspondantes à chacune de ces divisions (lames prostomiales et métastomiales), et que ces dernières correspondent précisément aux deux paires de disques.

Nous avons déjà vu, à propos du développement étudié de profil (fig. 31 à 33, 40-41), que l'embryon présente de bonne heure une division en partie céphalique (*cap*) et partie postérieure (*ter*), qui, au stade fig. 41, s'allonge de manière à produire l'aspect vermiforme. La division qu'on voit s'effectuer ainsi graduellement sur les vues d'ensemble n'apparaît que plus tard, et d'une manière assez brusque sur les vues de face. Jusqu'au stade fig. 37, l'embryon a toujours, à quelques petites modifications près, conservé un aspect à peu près arrondi, dans lequel on ne pouvait distinguer aucune division. Au stade fig. 37, il n'en est plus de même : la division en portion céphalique courte et massive, et en partie postérieure à forme rubanée, si caractéristique de l'adulte, s'y est effectuée ; l'animal a pris l'aspect vermiforme, et ressemble déjà à un jeune Némerte (fig. 37 et 41). Le rétrécissement graduel, dont nous avons constaté l'apparition à partir du stade fig. 34, est arrivé à son maximum ; il a transformé la partie postérieure en un tube étroit, allongé, dans lequel la paroi du corps est étroitement appliquée contre l'intestin ; la partie antérieure, moins modifiée, se présente au contraire sous l'aspect d'un renflement assez étendu en forme de fer de lance (fig. 37). Ces deux divisions répondent exactement aux parties prostomiale et métastomiale ; elles se font sentir d'une manière très-frappante sur le feuillet moyen : la portion dérivée des disques postérieurs s'est allongée et amincie de manière à former le long tube étiré qui constitue, comme nous l'avons vu, la partie postérieure ; celle qui vient au contraire des disques antérieurs, s'épaissit tout autour de la cavité du prostomium pour former le renflement dont nous

avons parlé. Les deux grandes divisions de la couche des disques (disques antérieurs et postérieurs) qui, au stade fig. 35, se distinguaient encore par des traces de soudure, au stade 36 par la délimitation opérée au moyen des organes latéraux, arrivent donc jusqu'à la transformation en jeune Némerte sans cesser d'être bien distinctes. Au stade fig. 37, chacune d'elles commence à se développer dans un sens spécial : l'antérieure (disques antérieurs) s'épaissit pour donner naissance à un feuillet très-épais qui entoure le prostomium (lames prostomiales) ; la postérieure s'amincit pour former la lame mince qui limite la partie métastomiale (lames métastomiales).

Les organes latéraux se montrent encore au même stade, sous forme de deux cordons situés entre les deux grandes divisions de la couche des disques et adhérents à l'œsophage ; le rétrécissement de la cavité du corps, qui accumule autour d'eux tous les globules graisseux et réduit la portion triangulaire (*ct*) elle-même de la cavité métastomiale à une simple fente, rend l'étude plus détaillée de ces organes à ce stade extrêmement difficile.

En résumé, le stade représenté dans la figure 37 offre déjà l'aspect d'un jeune Némerte dont l'exoderme est devenu l'épithélium, tandis qu'à la division en renflement céphalique et en corps allongé vermiforme correspond une division tout à fait caractéristique du feuillet moyen formée par la soudure, en un point commun, des trois paires de rudiments qui le constituent (disques antérieurs, disques postérieurs, organes latéraux). Cet état constitue le dernier stade qui ait rapport aux phénomènes de formation des organes ; tous ceux-ci se sont effectués avant qu'on aperçoive encore de traces d'alternance. L'embryogénie consiste, dans son ensemble, dans *l'évolution directe du jeune Némerte par évolution de trois feuillets embryonnaires*, comme nous l'avons décrit.

D. *Apparition des phénomènes d'alternance.* — Avec la différenciation histologique (fig. 38, 39, 42) commence une nouvelle série de phénomènes : l'exoderme, qui jusqu'alors avait conservé les caractères d'un feuillet épithélial, commence à

s'écarter du feuillet sous-jacent ; en peu de temps il s'en éloigne à un tel point, que bientôt il ne paraît plus constituer qu'une espèce de sac qui renferme l'ensemble formé par la réunion des deux feuillets internes : les figures 38, 39 et 42 nous montrent ce changement. A la figure 39, la séparation est déjà complète ; la surface de l'ancien feuillet moyen (couche des disques) s'est de plus différenciée en épithélium et porte un revêtement de cils vibratiles. Au stade 42, l'embryon a repris l'aspect si connu, chez le *Pilidium*, d'une nourrice (ancien exoderme) contenant dans son intérieur un animal de seconde génération ; un peu plus tard, la membrane externe se détruit pour mettre l'animal en liberté.

Pendant que s'effectuait ce changement de peau, les différents organes à la formation desquels nous avons assisté ont continué à se développer ; la trompe s'est encore allongée, et l'on constate dans les organes latéraux de nouveaux changements. Rien, comme le montre la figure 38, n'est sensiblement modifié en ce qui a rapport à la disposition générale de la figure 36, mais la cavité interne de chaque vésicule est venue se mettre en communication avec l'extérieur par une large ouverture ; il en résulte que ses parois semblent passer directement à celles de la couche des disques, et que les organes latéraux semblent tout à fait produits par une invagination de ce feuillet. C'est un aspect analogue à celui déjà décrit par Butschli chez le *Pilidium*, et qui lui avait fait croire à une véritable invagination ; nous avons vu qu'il n'en était rien. Quelque temps après cet état, les parois des mêmes vésicules se renflent en une masse sphérique pleine et massive (fig. 39, 42), suspendue à la couche des disques, et qui demeure toujours reliée à l'œsophage par un cordon plein (*fun*). Les figures 39 et 42 nous montrent l'aspect que présentent ces masses ; au stade fig. 42, on voit par transparence le point d'insertion (*h*) des cordons à la paroi de l'œsophage.

Pendant la même époque l'embryon s'accroît et continue à éprouver des modifications dans sa forme générale. La portion céphalique perd l'aspect en fer de lance qu'elle possédait au

stade précédent. Les deux dépressions latérales signalées naguère disparaissent, et la tête reprend son aspect arrondi (fig. 38). Chacune des deux moitiés de l'embryon commence alors à se renfler : l'antérieure par augmentation en épaisseur des lames prostomiales ; la postérieure par accroissement du tube digestif (fig. 39 et 42), tandis qu'au contraire la partie moyenne, au niveau des organes latéraux, reste inaltérée. Il en résulte que bientôt l'embryon (fig. 42) paraît composé de deux portions d'égal volume, toutes deux fortement renflées et séparées l'une de l'autre par un étranglement. L'accroissement du tube digestif surtout est considérable ; par suite, le tube étroit qui, au stade fig. 37, constituait la région métastomiale, arrive graduellement, sans se raccourcir, à être distendu par l'accroissement en volume des parties internes, de façon à présenter de nouveau une forme arrondie.

Au stade fig. 39 on voit bien l'accroissement de la partie céphalique et l'épaississement de toute la portion de la couche des disques (lames prostomiales) qui en forme la paroi ; la division du corps en deux parties renflées d'égal volume, et séparées par l'étranglement placé au niveau des organes latéraux, se trouve exprimée avec le plus de netteté vers le stade fig. 42.

Ces divers changements se constatent par l'étude directe, sans réactifs : l'acide acétique, qui, jusqu'à ce moment, nous avait rendu de si grands services, perd dès le début de la différenciation histologique presque tout son effet ; il devient impuissant à éclaircir les œufs. Le mieux, à partir du stade fig. 37, est d'examiner l'embryon par simple compression et sans réactif, ou, si l'on aime mieux, avec une faible quantité de glycérine très-diluée. Un mélange d'acides acétique et azotique en proportions égales rend les éléments cellulaires plus nets ; joint à la compression, il peut rendre pour l'étude des processus de différenciation histologique de très-bons services. L'observation directe, sans compression, d'embryons qu'on laisse tomber lentement en diffuence est également instructive ; mais, quel que soit le moyen employé, il est nécessaire, dans tous les cas, de commencer par sortir l'embryon de la coque qui entoure les œufs.

La différenciation histologique s'effectue sur toute la masse de l'embryon ; mais c'est surtout la couche des disques, composée d'un seul rang de longues cellules cylindriques, qui éprouve les changements les plus remarquables.

Examiné au stade fig. 42, l'exoderme présente des traces visibles de dégénérescence : on ne distingue plus les limites des cellules ; dans chacune d'elles il s'est accumulé une grande quantité de globules graisseux, et l'ensemble de cette couche paraît constitué d'une substance homogène remplie d'une quantité de globules graisseux. Une goutte de chlorure d'or, ou mieux de nitrate d'argent, qu'on fait agir après avoir passé l'embryon à l'eau douce, fait apparaître d'une manière très-nette le contour des cellules ; au lieu de se présenter, comme au début du développement, sous une forme cylindrique allongée, elles apparaissent comme de larges cellules plates remplies d'une quantité de globules graisseux (fig. 42).

La dégénérescence graisseuse du tube digestif, déjà commencée aux stades précédents, a pris, avec le processus général de différenciation, une nouvelle activité : du centre elle a gagné la périphérie ; la paroi tout entière se résout rapidement en globules graisseux (fig. 39), et bientôt on n'a plus dans l'intestin qu'une masse graisseuse (*gi*) qui remplit toute la cavité métastomiale : c'est par l'augmentation et la prolifération de ces globules graisseux que s'effectue l'accroissement du tube digestif, et, par suite, de toute la région métastomiale dont nous avons parlé. Chose curieuse, ces globules ne paraissent pas irrégulièrement disséminés au milieu de l'animal, mais restent très-distincts de ceux qui proviennent des quatre disques (*gl*) ; ils demeurent limités à l'espace occupé auparavant par le tube digestif, et sont séparés de la portion triangulaire de la cavité métastomiale par une membrane mince peu visible à l'observation directe, mais qui les empêche de s'épancher au dehors de la cavité qui les renferme. Cet amas graisseux constitue la partie dont se formera plus tard le tube digestif. A ce propos, nous avons à constater un rapprochement qui n'est pas sans intérêt : chez le *Pilidium*, le tube digestif de la

larve passe immédiatement, d'après les descriptions de tous les auteurs, au tube digestif du Némerte adulte. Dans le développement simple, il y a apparition directe d'une masse grasseuse qui remplit toute la cavité centrale de l'embryon, et aux dépens de laquelle se différencie le tube digestif. Le *Lineus obscurus* constitue l'intermédiaire entre ces deux processus; son tube digestif est identique, dans les premiers temps du développement, avec celui du *Pilidium*, et possède des parois propres parfaitement bien circonscrites; puis il entre en dégénérescence et fournit une masse grasseuse identique à celle du développement par différenciation de la *Morula*. La première partie de ce développement se rapporte au premier type d'embryogénie (*Pilidium*), tandis que la dernière se rapporte au second. Il y a production d'une masse grasseuse et différenciation de cette masse grasseuse en tube digestif; mais au lieu de se produire d'une manière directe aux dépens de l'œuf, cette masse se produit par dégénérescence d'un tube digestif d'abord nettement circonscrit. Les éléments provenant de ce développement rétrograde ne se mélangent pas avec les autres globules gras de la cavité du corps, de sorte que l'intestin définitif est, malgré tout, exclusivement formé d'éléments endodermiques. Ce fait constitue un point de liaison qui n'est certes pas sans importance entre le développement complexe du *Pilidium* et le développement simple des autres Némertes.

La différenciation de la couche des disques s'observe bien à l'aide du mélange d'acides acétique et azotique. Si, peu après le stade fig. 37, on vient à examiner un embryon après addition d'une goutte de ce mélange, on constate que les cellules qui constituent l'épaisse paroi de ce feuillet ne présentent plus, comme auparavant, des contours bien nets; elles se ramollissent, deviennent ondulées (fig. 38), et chaque cellule prend un aspect plus ou moins variqueux (fig. 38): il semble qu'elles s'apprêtent à tomber en morceaux. Bientôt, en effet, on les voit se résoudre en un assez grand nombre de petits fragments; ces fragments, assez mous et irréguliers, demeurent d'abord placés bout à bout, et conservent ainsi un

moment leur orientation primitive ; ils constituent, par leur réunion, des éléments cylindriques qui ont encore la forme des cellules primitives. Mais bientôt cette orientation primitive disparaît, les fragments perdent leur aspect irrégulier : ils s'arrondissent, changent de nature, prennent un aspect plus réfringent, puis glissent les uns sur les autres de manière à produire une disposition irrégulière, une espèce de blastème (fig. 39) composé d'une grande quantité de petits globules réfringents juxtaposés au hasard. Seuls, les fragments qui se trouvaient placés à la surface conservent les rapports qu'ils possédaient au début ; ils continuent à former (fig. 39) une membrane continue composée de petits éléments régulièrement juxtaposés (fig. 39 *ep*) et qui constituent l'épithélium définitif du Némerte futur.

C'est aux dépens de la masse de globules disposés sans ordre qui forme la partie essentielle des disques que se différencie le tissu musculaire ; les petits éléments disposés sans ordre qui proviennent du morcellement des cellules cylindriques se disposent bientôt en longues traînées continues, et c'est de leur union suivant cette direction nouvelle que résultent les fibres musculaires. A cette orientation nouvelle des éléments qui formaient cette portion du feuillet (*me*) correspond un nouveau changement dans la composition chimique de ces éléments : de globules inertes, réfringents, qu'ils étaient d'abord, ils se convertissent en éléments contractiles très-transparents. Par suite de ce changement de composition, la masse tout entière de la couche (*me*) s'éclaircit en peu de temps d'une manière notable, et l'on obtient bientôt l'aspect représenté figure 42 et suivantes, dans lesquelles les parties musculaires se distinguent très-nettement, par leur grande transparence, de l'épithélium superficiel, qui conserve beaucoup mieux son caractère primitif. Le tout se réduit, en somme, à la suite du morcellement des cellules de la figure 38, à un changement dans l'orientation des fragments.

C'est dès le début de la formation de l'épithélium définitif (fig. 39) que commence à apparaître, à la surface de la couche

des disques, le revêtement général de cils vibratiles qui passera au Némerte; c'est aussi l'époque où l'exoderme primitif commence à acquérir une indépendance très-apparente et à prendre les caractères d'un sac renfermant dans son intérieur un animal de seconde génération. Le revêtement de cils vibratiles qui se forme à la surface de la couche des disques diffère de celui que possède l'exoderme par la longueur un peu plus grande et par la direction des cils; oblique par rapport à la paroi chez le jeune Némerte, au lieu de lui être perpendiculaire, comme chez l'embryon (fig. 42); leurs mouvements paraissent aussi plus ondulés dans le premier cas que dans le second.

E. *Rapports et différences de cette première partie.* — Ainsi qu'il a été dit dès le début de ce travail, cette embryogénie diffère de toutes les autres par un point essentiel: la persistance des phénomènes de développement interne du *Pilidium*; sauf ce point essentiel, l'embryogénie est exactement la même que celle souvent décrite par mes prédécesseurs. Les phénomènes externes ne nous offrent, bien que j'aie cherché à en retracer la marche d'une manière plus graduelle (fig. 31 à 33, 40-41), rien qui s'écarte d'une manière sensible des faits déjà connus, et, de même que tous mes prédécesseurs, je m'accorde à ramener le type de Desor à un *Pilidium simplifié*.

Mais cette persistance des phénomènes internes modifie tout à fait l'interprétation du développement. La grande simplicité du développement interne et la formation du jeune Némerte par différenciation directe de la *Morula* indiquaient, dans cet ordre de phénomènes, l'existence d'une simplification beaucoup plus grande encore que celle qui frappait l'état du *Pilidium*. Des deux ordres de phénomènes embryogéniques, le second, celui qui avait rapport à l'état du scolex, était, malgré la réduction éprouvée, encore moins modifié que ne l'était le premier. On vit donc, et avec raison, dans le développement du type de Desor, une *simplification totale* de l'embryogénie, et l'on considéra la chute de la peau comme un dernier reste de l'état du scolex qui apparaît dès lors comme le dernier vestige, comme le fait essentiel demeuré seul constant au milieu de la

disparition des autres phénomènes, et constitue un précieux indice pour la réunion au cycle normal.

La persistance complète chez le type de Desor des phénomènes internes qu'on y croyait absents bouleverse complètement cette manière de voir. Du moment que l'ensemble des phénomènes internes qu'on croyait disparus d'une manière complète persiste en entier, il devient impossible de rapporter plus longtemps la réduction constatée chez le *Pilidium* à une cause étrangère, à la *simplification totale* du développement s'exerçant *seulement en dernier lieu* sur l'état du scolex, mais on est forcé de l'attribuer directement à elle-même et à sa propre inconstance. Ainsi l'état du *Pilidium*, réputé d'abord comme le plus constant et le dernier atteint dans la simplification de l'embryogénie, devient, par le seul fait de la persistance des phénomènes internes, le plus et même le seul variable; aussi devons-nous lui ôter toute son importance et ne plus le considérer que comme constituant un fait accessoire du développement, subordonné, comme on le verra plus loin, à un autre ensemble de phénomènes essentiels basés sur le cycle constant des phénomènes internes, et dont l'état du *Pilidium* ne doit être regardé que comme une aberration.

Cette assertion, que les faits relatifs à l'état du *Pilidium* sont non-seulement les premiers, mais *les seuls* atteints dans la simplification qui produit le type de Desor, est bien confirmée par l'examen critique des modifications constatées dans ce qui précède; l'œil le plus scrupuleux ne peut trouver entre le développement précédemment donné et le *Pilidium* plus des trois différences que j'énumère ici, et qui les résument toutes d'une manière complète :

- 1° Absence de forme larvaire;
- 2° Aspect des embryons;
- 3° Structure des disques et absence d'amnios.

1. Nous avons vu que le développement s'effectuait en entier à l'intérieur de l'œuf, et que l'embryon ne sortait qu'à l'état de Némerte.

2. Cette absence de larve cause des différences dans l'aspect

général du développement : les embryons n'ont plus l'aspect si remarquable du *Pilidium*, mais conservent pendant toute la durée du développement une apparence très-simple, excessivement opaque, et qui, jusqu'à l'éclosion, ne diffère de l'œuf que par un simple changement de forme qui fait passer l'embryon très-graduellement de la forme arrondie à celle de jeune Némerte (fig. 13, 31 à 33, 40-41). L'absence de la spacieuse cavité du corps du *Pilidium* empêche les quatre disques de s'écarter de l'exoderme pour venir s'appliquer contre l'intestin en formant avec lui un noyau obscur qui paraît distinct du sac enveloppant formé par l'exoderme, et produit l'aspect des deux formes emboîtées (nourrice et Némerte). Ici la couche des disques, ressermée dans l'étroite cavité du corps, reste, jusqu'à l'époque de la chute de la peau, à égale distance des deux feuilletts primitifs, de sorte que jusqu'à la sortie du jeune Némerte, l'embryon a, à l'intérieur (fig. 22 à 37) comme à l'extérieur (fig. 31 à 33, 40-41), l'aspect d'une *forme simple* à trois feuilletts : l'endoderme, l'exoderme, et le mésoderme formé par les disques dont l'évolution semble tendre à la formation directe du jeune Némerte.

3. Les deux paires de dépressions latérales, au lieu de se transformer en vésicules aplaties qui, par leur réunion, donnent naissance à deux couches répondant à chacune des faces de la vésicule (peau et amnios), se détachent à l'état de lames simples qui, par leur réunion, ne forment plus qu'une seule couche.

De ces trois différences qui résument toutes celles que nous avons pu trouver chez le type de Desor (1), les deux premières se rapportent, au premier coup d'œil, au fait de la disparition de l'état larvaire ; il est facile de montrer qu'il en est de même pour la troisième. Ray Lankester (2) a déjà attiré l'attention sur l'influence des conditions physiques dans le remplacement l'un par l'autre (si fréquent dans tout le règne animal) des deux

(1) J'en excepte la dégénérescence du tube digestif comme ne changeant rien à la marche du développement, puisqu'il se reforme après des mêmes éléments.

(2) Ray Lankester, *On the primitive cell-layers of the Embryon*, etc. (*Annals and Mag. of Nat. Hist.*, 4^e série, 1873, vol. XI, p. 321).

processus d'invagination (*Pilidium*) et de délamination (type de Desor). Or, il est évident que, parmi ces conditions physiques, nulle ne peut avoir d'influence plus grande que la disposition réciproque des différents feuilletts. La présence, sous une lame cellulaire uniforme, d'une cavité spacieuse (*Pilidium*) tend naturellement à produire l'invagination, tandis que l'accrolement immédiat des différents feuilletts (type de Desor) doit tendre à la restreindre dans une égale mesure. Nous voyons que le développement de la cavité du corps et l'écartement des deux feuilletts primitifs sont sous la dépendance de l'état larvaire. Il est donc naturel de conclure aussi que la formation des plaques discoïdes par invagination ou délamination se trouve également sous la même dépendance, de même que la présence ou l'absence d'amnios qui en est la suite.

Nous pouvons donc conclure que dans les phénomènes essentiels d'embryogénie, ceux-là seuls sont modifiés qui ont des relations avec l'état larvaire (*Pilidium*); les autres restent inaltérés.

Deuxième période : développement de l'adulte.

A. *Sortie du Némerte*. — Le passage du stade représenté fig. 42, dans lequel le Némerte, formé de deux parties égales, est encore adhérent au sac exodermique qui l'enveloppe de toutes parts, au stade de la figure 45, dans lequel on voit déjà le jeune Némerte, à partie postérieure beaucoup plus allongée, se mouvoir librement autour de la masse glaireuse qu'il s'efforce de quitter, est difficile à suivre à cause de son extrême rapidité. Il arrive souvent, quand on prend un paquet d'œufs voisins de l'éclosion, de trouver en même temps des embryons arrivés à l'état de la figure 42, à côté de jeunes Némertes éclos et déjà semblables à ceux de la figure 45. Néanmoins les intermédiaires entre les deux stades sont extrêmement rares : il semble que le jeune Némerte passe immédiatement de l'un à l'autre, et c'est qu'en effet la grande rapidité avec laquelle s'effectue cette transformation la rend difficile à saisir d'une manière graduelle. J'ai cependant réussi, en partie par la rencontre heureuse de

quelques rares états de passage, en partie en provoquant moi-même artificiellement, à l'aide d'aiguilles à dilacérer, la chute de la peau, à me rendre compte de la marche insensible des phénomènes. Je ramène le passage de l'un à l'autre à deux faits principaux : la formation de l'œsophage définitif, et le passage de l'état ovale-arrondi à l'état rubané.

Formation de l'œsophage définitif. — L'épaississement labial formé aux stades précédents par la soudure de la couche des disques à l'exoderme et à l'œsophage réduit d'une manière considérable la longueur de ce dernier organe; il ne constitue plus, à partir du stade fig. 34, qu'une portion très-courte à laquelle s'attachent les cordons latéraux (*fun*). L'épaississement labial intimement adhérent à l'ancien exoderme est entraîné dans la chute de cette membrane, et il ne reste plus de l'œsophage primitif que la partie (*h*) à laquelle s'attachaient les deux cordons solides des organes latéraux; c'est cette portion (*h*) qui, en s'accroissant de nouveau, donnera naissance à l'œsophage définitif (fig. 44 *ø*). Si, au stade fig. 42, on regarde l'embryon sans réactif et sous une légère pression, on voit apparaître les deux points d'insertion des cordons cellulaires *fun* sous forme de deux taches blanches (*h*) placées symétriquement de chaque côté de la ligne médiane. Après la chute de l'exoderme, soit naturelle, soit produite artificiellement à l'aide d'aiguilles, on constate que ces taches blanches n'ont pas disparu, mais qu'elles ont persisté à la même place. Bientôt après on les voit prendre de l'accroissement, se rapprocher l'une de l'autre, et finir par se réunir (fig. 44) sur la ligne médiane, en une seule tache blanche située à la partie antérieure de l'amas graisseux qui doit former l'intestin. C'est cette tache blanche dérivée directement de l'œsophage primitif qui s'accroît ensuite, et se creuse d'une cavité centrale pour donner naissance à l'œsophage définitif : elle conserve encore, même après la formation en son milieu (fig. 45) de la nouvelle ouverture buccale, ses relations primitives avec les organes latéraux, et jusqu'au stade fig. 45 le rudiment solide du nouvel œsophage demeure relié à ces organes de la même manière que l'ancien.

Accroissement du tube digestif. — L'accroissement général du tube digestif et la multiplication des globules graisseux qui le constituent (déjà constaté dans ce qui précède), ne s'effectuent jamais avec tant de rapidité qu'au moment précis où a lieu la chute de la peau. Si l'on examine un jeune Némerte peu de temps après sa sortie de l'œuf, on constate que dans la partie postérieure (fig. 44) l'amas se trouve composé de gros globules graisseux qui renferment dans leur intérieur une quantité de globules plus petits; plus en avant, ces gros globules sont remplacés par un nombre beaucoup plus grand de globules moins volumineux, serrés les uns contre les autres, mais qui n'en contiennent plus d'autres dans leur intérieur: ces derniers proviennent de la destruction des gros globules mettant en liberté les petits qu'ils renfermaient. Il semble qu'à ce stade les globules graisseux sont le siège, par formation endogène, d'une multiplication rapide. Cette multiplication si active arrive en très-peu de temps à distendre la partie postérieure d'une manière considérable: cette dernière, qui, au stade figure 42, avait un volume à peu près égal à celui de la partie céphalique, commence maintenant à la dépasser de taille; elle figure une masse fortement renflée qui fait au-dessus du corps de l'embryon une saillie considérable (fig. 44).

Ce développement rapide de la partie postérieure réduit bientôt la portion céphalique, qui auparavant constituait la moitié du corps du Némerte (fig. 43), à n'en plus former qu'une petite portion, et c'est ce changement qui cause la modification essentielle qu'on remarque dans l'aspect général du Némerte entre les figures 42-43 et les suivantes. Le passage de la forme arrondie à la forme rubanée ne consiste plus, après cet accroissement de l'extrémité postérieure (fig. 44), qu'en un simple changement de forme placé sous la dépendance complète de l'animal et qui résulte simplement de sa contractilité. Les figures 44 et 45 représentent toutes deux l'embryon au même stade: 44 à l'état de retrait, 45 à l'état d'extension. La figure 43 représente l'embryon du stade 42, mais débarrassé de la membrane caduque qui l'environne: le changement de forme qu'on re-

marque dans la partie céphalique est dû également aux mouvements du Némerte.

B. *Perfectionnement graduel du jeune Némerte.* — La série des perfectionnements graduels postérieurs à l'éclosion, et par lesquels le Némerte passe de l'aspect représenté figure 44 à celui qu'il possède au terme de son évolution (fig. 50), est assez complexe. Pour en simplifier l'étude, nous examinerons isolément le développement de chacun des systèmes d'organes les plus importants; nous commencerons par l'étude de la musculature, qui constitue le point essentiel que nous ayons à traiter, et que nous reprendrons tout d'abord au point où nous l'avons laissée, c'est-à-dire au moment où le feuillet moyen, complètement formé, se trouvait divisé en trois portions distinctes (lames prostomiales et métastomiales, organes latéraux), réunies en deux points communs et correspondant à trois rudiments distincts dès le début : les disques antérieurs et postérieurs, nés de l'exoderme, les organes latéraux nés de l'endoderme. Après l'étude de cette partie essentielle de l'embryologie, nous examinerons : 2° la différenciation de l'épithélium définitif; 3° la différenciation du tube digestif; 4° la formation du réticulum connectif de la cavité générale.

Évolution de la musculature. — Dans toutes les descriptions données jusqu'à ce jour chez le *Pilidium*, on a négligé d'une manière complète l'étude des phénomènes qui suivent l'éclosion, et la sortie du Némerte du corps de sa nourrice. Une fois démontré que la couche des disques était destinée à former la peau, on a admis simplement sans autre examen (quand encore on ne la rapportait pas à une simple couche épithéliale) qu'il y avait renflement direct de sa partie antérieure en masse céphalique (Leuckärt et Pagenstecher), tandis que le reste restait à l'état d'une couche uniforme (*Hautmuskelschlauch*); il n'y a, d'après cela, aucun fait bien saillant dans l'étude de la formation de la paroi musculaire, et l'on comprend sans peine le peu d'importance que l'on a jusqu'ici attribué à cet objet.

Mes observations m'amènent, à ce sujet, à ces conclusions tout à fait différentes. Nous avons vu en effet, que la couche des

disques ne constituait pas une couche uniforme, mais était divisée par les organes latéraux en lames prostomiales et métastomiales correspondant chacune à une paire de disques. Plus tard, à l'époque de la chute de l'exoderme, cette disposition n'est nullement troublée; nous voyons en effet (voy. pl. 3) qu'il n'y a pas du tout remplacement complet de la peau caduque par la couche des disques (Metschnikoff), ni même scission de cette dernière en deux parties d'égale valeur (Leuckärt et Pagenstecher), dont l'interne se renfle à la partie antérieure, mais qu'il se différencie sur toute sa surface une mince couche épidermique, qui est seule employée au remplacement de l'exoderme caduc, tandis que sa presque totalité demeure sans subir de modifications, et conserve la division caractéristique en lames prostomiales et métastomiales. Ces deux parties dérivées, comme nous l'avons dit, des deux paires de disques, subissent chacune, à partir du stade figure 36, une évolution dans un sens spécial, et cette évolution n'est nullement troublée par les phénomènes de chute de la peau du *Pilidium*, mais continue au contraire sans interruption depuis le stade figure 36 jusqu'à la formation du Némerte complet: c'est cette évolution, qui n'est en somme que la suite, jusqu'ici complètement inconnue, du *développement des plaques discoïdes*, qu'il reste à retracer, et c'est cette étude que nous allons exposer ici sous le nom de *développement de la musculature*.

Examinée au stade figure 36, la couche des disques est encore uniforme dans toute son étendue, et ses deux parties constituantes, les lames prostomiales et métastomiales, possèdent à très-peu de chose près la même épaisseur. Mais cette ressemblance n'est pas de longue durée: les lames prostomiales s'accroissent en effet bientôt beaucoup en épaisseur (fig. 37, 38 et 39), tandis qu'au contraire les lames métastomiales s'aminçissent par suite de l'allongement de la partie postérieure précédemment constaté. Jusqu'à l'achèvement de la différenciation des tissus, l'ensemble constitué par les lames prostomiales continue à former un feuillet continu sans séparation en moitiés de droite et de gauche, et qui tapisse d'une manière uniforme toute

la portion antérieure. Mais au stade qui suit cette différenciation (fig. 42), il n'en est plus de même : il s'y produit un rétrécissement général de la partie céphalique ; les moitiés de droite et de gauche de l'embryon se rapprochent l'une de l'autre de manière à rétrécir la cavité qu'elles comprennent et à accuser d'une manière beaucoup plus visible la structure bilatérale de cette partie ; l'épaisse membrane qui limitait la cavité du prostomium se trouve par suite divisée en deux parties symétriques, qui, dans les vues de profil, paraissent constituer deux masses musculaires fortement renflées situées à droite et à gauche de la tête, et venant se rejoindre (fig. 42) à la partie antérieure par deux extrémités effilées, entre lesquelles se prolonge la cavité du prostomium. Ce nouvel aspect de deux masses légèrement renflées convergeant chacune (fig. 43) vers le sommet du corps, et qui succède à celui d'un arc continu régulièrement arrondi (fig. 39), ne correspond en réalité à aucune différence dans la structure de cette région, qui continue à être bordée par une épaisse couche continue qui entoure le prostomium : la seule modification réelle qui ait été produite est que cette couche continue a passé de la forme de dôme arrondi de la figure 39 à la forme acuminée de la figure 43. Néanmoins, comme dans les vues de face, nous ne voyons que les parties latérales (de profil) de cette couche, et que ses parties latérales paraissent former deux moitiés distinctes (fig. 43), nous pouvons, à partir du stade figure 42, considérer les lames prostomiales comme formées de deux moitiés symétriques qu'on peut, si l'on veut, considérer comme représentant chacune l'un des deux disques antérieurs. Ces deux lames ont pris la structure musculaire, et chacune des parties dérivées des disques se trouve dès lors transformée en une plaque musculaire.

Au début de leur formation (fig. 42), les extrémités antérieures de chacune des deux lames prostomiales viennent simplement se juxtaposer à la partie antérieure sans se confondre entre elles (fig. 42), et le point d'insertion de la trompe située en ce lieu ne se trouve séparé de la surface du corps que par une faible étendue ; mais bientôt ces masses prostomiales com-

mencent à se souder entre elles à la partie antérieure, de manière à former par leur réunion une masse commune impaire située entre la surface du corps et le point d'insertion de la trompe (fig. 42, 44 *mi*).

Ces deux processus : 1° rapprochement des parois de droite et de gauche du corps du Némerte, et 2° soudure des masses prostomiales en une masse impaire *mi* (1) située au devant du point d'insertion apparent (2) de la trompe, continuent sans interruption pendant tous les stades qui suivent. Le premier cause le rétrécissement graduel du Némerte entier et le fait passer, de l'aspect renflé qu'il possède encore au stade 45, à l'aspect plus allongé qu'il a acquis à la fin du développement (fig. 50); le même processus a également pour suite naturelle la diminution en largeur des différentes cavités, et en particulier de la cavité du prostomium. La série des figures 39 à 50 nous montre le rétrécissement progressif de cette cavité : dans la figure 39 elle est plus large que longue; au stade fig. 42, elle est devenue subitement plus longue que large, et a, comme nous l'avons vu, changé sa forme arrondie en une forme anguleuse; aux stades figure 43, 44, 45, il en est de même. Un peu plus tard (fig. 46 et 47) nous constatons une nouvelle diminution de largeur; ce rétrécissement est même devenu très-considérable : de plus, nous voyons que le cordon solide (*fun*) qui

(1) Ce processus correspond, en réalité, à une augmentation en épaisseur du tissu des lames prostomiales sur toute la périphérie, par suite duquel cette portion de la cavité du prostomium acquiert un volume presque nul (fig. 53). Ces légères corrections sont nécessaires pour déduire, des aspects représentés, les phénomènes réels; mais, comme elles sont faciles à faire, et que les vues d'ensemble sont surtout nécessaires pour bien saisir la suite du développement, je continuerai à parler des faits visibles dans les vues de face comme si elles exprimaient la marche normale; le lecteur suppléera aisément à ce qui manquera, en pensant que les différents feuilletés représentés en coupe optique font, en réalité, tout le tour de la tête.

(2) Je fais cette restriction parce que la formation de l'épaississement impair en *mi* est dû, en réalité, non à une réunion des lames prostomiales au devant du point d'insertion réel de la trompe (situé au sommet du corps), mais à la soudure de la couche continue qui forme ces lames à sa paroi sur une étendue qui formera plus tard la portion indévaginable de la trompe. Le point d'insertion apparent de la trompe correspond à l'extrémité inférieure de cette soudure.

reliait les renflements latéraux (*ol*) à l'œsophage s'est atrophié et a disparu, de sorte que cette cavité de prostomium, maintenant longue et étroite, se trouve réunie avec la portion triangulaire (*tr*) de la cavité métastomiale : les figures 48 et 49 nous la montrent encore de plus en plus étroite ; enfin au stade figure 50 elle se trouve réduite à une simple fente.

La masse musculaire impaire (*mi*) formée par la soudure des deux masses céphaliques s'accroît graduellement jusqu'au stade figure 46 : à ce stade on la retrouve déjà beaucoup plus développée, et de plus on constate que deux points oculiformes se sont formés à sa surface. Ces deux points oculiformes consistent dans un dépôt de granules pigmentaires à la surface, mais dans la substance même de la couche musculaire ; ils sont d'abord seulement vaguement indiqués, mais deviennent peu après très-apparents. Les figures 48, 49 et 50 nous montrent cette masse musculaire de plus en plus développée ; on la retrouve chez l'adulte (fig. 52), où elle a encore les mêmes caractères et forme la masse antérieure compacte (masse céphalique) à la base de laquelle vient s'insérer la trompe.

Par suite du rapprochement graduel des parois latérales du corps du Némerte, les deux lames prostomiales ont changé leur position oblique par rapport à la ligne médiane (fig. 39-45), pour prendre de chaque côté de la cavité étroite du prostomium une position verticale (fig. 47 à 50) ; en même temps elles se sont également accrues en épaisseur, et ont ainsi concouru pour une certaine part au rétrécissement de cette cavité. Cependant le rapprochement des masses prostomiales et leur accroissement en épaisseur ne sont pas les seuls processus qui concourent à ce but ; il se forme de plus à leur partie interne un *épaississement de second ordre* (*ms*), qui prend également une part très-active à la diminution en largeur de la cavité. Cet épaississement spécial prend pour origine le point d'insertion de la trompe ; il naît tout autour de ce point (fig. 45) et gagne ensuite d'une manière très-graduelle vers le bas, jusqu'à la rencontre (fig. 47 à 50) du point d'insertion des organes latéraux. La figure 53 est une coupe théorique à ce stade du milieu de la cavité du prostomium ;

tout autour se trouve l'épaisse couche continue des lames prostomiales (DP). Au dedans de cette dernière, la portion (*ms*) portant des hachures indique l'épaississement de second ordre dont nous venons de parler ; au centre se trouve enfin le reste de la cavité du prostomium (*cp*). Cet épaississement secondaire ne se propage pas de haut en bas d'une manière uniforme ; ses deux extrémités se prolongent tout d'abord avec une rapidité beaucoup plus grande que sa partie moyenne : au stade fig. 46, elles ont déjà atteint le point d'insertion des organes latéraux, tandis qu'au contraire la partie moyenne est encore très-voisine du point de naissance (1). Il en résulte que le bord inférieur de cet épaississement forme une ligne fortement concave ; dans la suite, les deux extrémités déjà parvenues au point d'insertion des organes latéraux restent stationnaires, tandis qu'au contraire la portion moyenne s'accroît vers le bas. Ce processus rétablit peu à peu la régularité ; la concavité du bord inférieur diminue peu à peu pour se rapprocher de la ligne droite : aux stades 49 et 50, la portion moyenne a atteint le même niveau que les extrémités ; l'épaississement a gagné sur toute l'étendue des masses prostomiales, et son bord inférieur forme une ligne droite située à la partie inférieure de ces masses entre les points d'insertion des organes latéraux (fig. 50).

Quelle est la signification de cet épaississement ? On pourrait se demander s'il n'a aucun rapport avec la formation des masses ganglionnaires du système nerveux ; ces masses se forment en effet sur les bords de la cavité du prostomium, juste à la place où nous avons vu naître l'épaississement, et le fait énoncé par Leuckärt et Pagenstecher, que les masses ganglionnaires bourgeonnent chez le *Pilidium* aux dépens des parois qui limitent la portion céphalique, semble donner de la vraisemblance à cette manière de voir ; néanmoins je ne crois pas pouvoir l'accepter. L'étude directe de la formation du système nerveux central chez notre *Lineus* nous montre qu'il ne se forme pas ici par bourgeonnement, mais qu'il résulte sim-

(1) En d'autres termes (en tenant compte du phénomène complet), l'épaississement arrive plus rapidement à son maximum en haut qu'en bas.

plement d'une *différenciation* qui s'effectue dans l'épaisseur des masses prostomiales : les figures 47 à 50 nous montrent son apparition d'abord vaguement indiquée et comme diffuse ; il se circonscrit de mieux en mieux à mesure qu'on avance dans le développement, et apparaît au stade figure 50 d'une manière bien nette. Le mode de formation de cet épaissement ne ressemble d'ailleurs en rien à ce que pourrait produire le bourgeonnement de deux masses ganglionnaires ; il semble apparaître sous forme d'une mince couche continue qui naît d'abord sur tout le pourtour du point d'insertion de la trompe, c'est-à-dire à la partie antérieure de la cavité du prostomium, et gagne ensuite graduellement sur tout le pourtour des lames prostomiales jusqu'à leur extrémité inférieure. La seule interprétation qui me semble raisonnable est d'admettre dans ce processus une continuation en arrière du processus de soudure des lames prostomiales en une seule portion, telle que nous le voyons pour la formation de la masse musculaire impaire (*mi*). Ce serait peut-être le même phénomène qui, d'abord confiné en avant du point d'insertion de la trompe, s'étendrait ensuite au delà jusqu'aux organes latéraux, c'est-à-dire tout le long des lames prostomiales.

Enfin l'évolution des lames prostomiales à partir du stade figure 39 se résume en ces mots : tendance à *la fusion* en une masse cohérente d'un faible volume comparativement au reste du corps (fig. 52), et qui constitue la masse *céphalique* du Némerte adulte, supposée jusqu'ici comme simplement produite par renflement direct (sans signification morphologique) d'un tube musculo-dermique continu. Ce processus, favorisé par le rétrécissement général du corps du Némerte, est produit en somme par l'accroissement en épaisseur des parties dérivées des disques antérieurs (lames prostomiales) et consiste : 1° dans leur soudure en une masse impaire située au devant de la trompe ; 2° dans leur épaissement direct, et 3° la formation à leur intérieur d'un épaissement secondaire, continuation probable du processus de soudure de deux lames en une seule.

Les parties qui dérivent des disques postérieurs (lames métastomiales) subissent une évolution beaucoup moins compliquée. Nous avons vu plus haut que, tandis que les lames prostomiales s'accroissaient en épaisseur, les autres s'amincissaient par suite de l'allongement de la région postérieure (fig. 37). Cet amincissement s'accroît encore bien davantage à l'époque de l'accroissement du tube digestif et du renflement de toute la partie postérieure (fig. 42 à 45), et elles en viennent bientôt à constituer une mince membrane uniforme qui tapisse tout le corps au-dessous de l'œsophage; elle suit l'accroissement du corps en un long cordon rubané, et finit par constituer elle-même un long tube rubané de dimensions démesurées par rapport aux lames prostomiales soudées en une masse céphalique compacte, qu'elles égalaient pourtant primitivement en volume (fig. 45 à 52). C'est aux dépens d'une portion du tissu de ces lames métastomiales que se différencient les cordons nerveux, exactement de la même manière que nous avons vu les masses ganglionnaires se différencier aux dépens du tissu des lames prostomiales; ils y apparaissent à la même époque vers les stades figures 45, 47: je ne les ai pas représentés pour simplifier les figures.

La formation du système nerveux central par différenciation directe du tissu des masses prostomiales me semble constituer, comme le développement du tube digestif, un nouveau rapprochement partiel vers le développement simple. La présence, chez un type qui se rapporte en définitive au *Pilidium*, de faits analogues à ceux du développement simple, a de l'importance pour relier entre eux ces deux modes si différents, et il n'est pas inutile de les mentionner avec soin.

Épithélium. — Après avoir décrit l'évolution de la couche musculaire, passons à l'étude de l'épithélium. La couche cellulaire continue dont nous avons vu, à l'époque de la différenciation, la production directe aux dépens de la partie externe des grandes cellules cylindriques de la couche des disques (fig. 39 *ep*), ne conserve pas longtemps la disposition primitive à éléments étroitement serrés les uns contre les autres; les

portions de cellules qui la constituent secrètent bientôt entre elles une substance intercellulaire très-abondante, elles s'écartent les unes des autres et se réduisent en même temps à des dimensions plus étroites (fig. 42). Au stade figure 45, la couche cellulaire qu'elles constituent ne présente plus l'aspect épithélial, mais paraît composée d'une couche amorphe au milieu de laquelle sont disséminés en grande quantité de petits corpuscules en forme de bâtonnets réfringents qui dérivent des cellules du stade figure 39. Les figures 45, 46, représentent sur les bords l'aspect que présente cette couche vue de profil : on y voit la disposition en bâtonnets des éléments cellulaires ; à la partie antérieure de l'animal, j'ai dessiné dans ces figures, ainsi que dans les suivantes, l'aspect que présentent ces éléments vus de face.

Dans les stades qui suivent, ces éléments cellulaires éprouvent au bout de peu de temps des changements inverses de ceux qui précèdent ; ils s'accroissent, s'emplissent d'un protoplasma transparent, et changent rapidement leur aspect de bâtonnets pour prendre celui de grandes cellules disposées comme l'indique la figure 50, et qui constituent les grandes cellules à glaires de la peau du Némerte. Ce processus se suit d'une manière graduelle : entre les éléments en forme de bâtonnets et les cellules à glaires caractéristiques (fig. 50), se trouvent une foule d'intermédiaires qui établissent le passage d'une manière très-nette. Un moyen, qui n'est du reste pas sans avantages, pour reconnaître l'identité de ces éléments, est l'addition d'une goutte d'acide acétique : ce réactif éclaircit les éléments cellulaires et obscurcit au contraire la substance intercellulaire ; cette dernière apparaît nettement sous forme d'un réseau régulier qui comprend des mailles occupées par les cellules (fig. 54). L'aspect toujours identique de ce réseau rend très-frappante l'identité des éléments cellulaires qui en remplissent les mailles.

Cette description nous montre que les cellules à glaires de la peau des Némertes sont les véritables éléments constitutifs de la couche superficielle ; elles ne forment pas, comme l'ont dit

quelques d'auteurs, des cellules sécrétantes spéciales disséminées au milieu d'une couche à structure propre; elles représentent l'épithélium, et la couche au milieu de laquelle elles sont plongées est une couche anhiste qui résulte de leur sécrétion: la provenance directe des cellules à glaires des sphères de segmentation se constate du reste avec la même netteté pour le développement simple (voy. *Amphiporus lactiflorens*).

Le mode de formation de cet épithélium définitif, et la présence dans le cours du développement de stades où la substance intercellulaire joue le rôle prédominant (fig. 45-46), peuvent nous servir de guide pour l'explication de certains épidermes anormaux, comme celui du *Lineus longissimus*. Le développement exagéré de cette couche intercellulaire à une certaine époque de l'évolution rend assez vraisemblable l'hypothèse de la formation de parties spéciales uniquement à ses dépens. Dans les cas ordinaires, la substance intercellulaire ne s'étend pas au delà de la région des bâtonnets, et quand ceux-ci s'accroissent pour donner naissance aux cellules à glaires, elle se trouve de nouveau complètement réduite et restreinte aux étroits espaces qui restent situés entre ces derniers; mais on conçoit très-bien que cette substance intercellulaire puisse, à l'époque de son développement maximum, aller jusqu'à se prolonger au-dessous de la région des bâtonnets. Cette portion inférieure aux éléments cellulaires n'éprouve plus la réduction qui correspond à l'accroissement en cellules à glaires, et ainsi se conçoit très-bien la production d'une seconde couche sarcodique plus ou moins épaisse à la base de la couche épithéliale. Cette couche peut éprouver une division en fibrilles, des vacuoles peuvent se former dans son intérieur; et ainsi se produiraient des couches analogues à la couche connective, de structure si bizarre, qu'on remarque à la base du mince épithélium du *Lineus longissimus*. Sans rien prouver encore, puisque ce qui précède ne repose que sur une conception idéale, cette vue me semble au moins montrer la possibilité de rattacher, au point de vue morphologique, cette couche connective à l'épiderme.

Tube digestif. — Avant d'entrer dans la description du mode

de différenciation du tube digestif aux dépens de la masse grasseuse qui remplit la portion postérieure du corps, il est indispensable de donner quelques détails sur la structure histologique de sa paroi chez l'adulte. Examinée dans des coupes faites d'après le procédé de Stricker, et rendues transparentes par l'essence de girofle ou la glycérine, la paroi du tube digestif se montre très-distinctement composée chez l'adulte de cellules minces, allongées (fig. 135, 136, etc.), serrées les unes contre les autres, de manière à former un épithélium ; ces cellules sont formées d'un protoplasme transparent qui contient dans son intérieur une grande quantité de granules opaques. Ces derniers semblent jouer un grand rôle dans la digestion ; on en trouve ordinairement aussi une grande quantité flottant librement dans la cavité du tube digestif : je les désignerai sous le nom de *granules hépatiques*. Sur les coupes on voit presque toujours très-bien la division de l'épaisse paroi de l'intestin en cellules séparées ; mais sur les vues de face de l'animal vivant étudié par transparence, il n'en est pas de même : les granules hépatiques sont tellement abondants, qu'ils font disparaître d'une manière complète les limites de différentes cellules de la paroi ; et cette dernière paraît composée seulement d'une masse amorphe de parenchyme brunâtre formée uniquement de granules hépatiques. C'est cette masse que certains auteurs semblent avoir hésité à considérer comme formant réellement la paroi épithéliale du tube digestif, et que Marion (1) a désignée sous le nom de couche hépatique. C'est cet aspect caractéristique de couche hépatique qui se présente généralement sous les yeux de l'observateur dans l'observation par transparence des embryons (fig. 49, 50, 51) aussi bien que des adultes (fig. 52) ; néanmoins il est des cas où la division de cette couche hépatique en cellules séparées, si nette dans les coupes, devient aussi visible à l'observation directe : ces cas sont très-précieux pour l'étude de la différenciation du tube digestif chez les embryons, et c'est pourquoi j'y insiste ici avec quelque détail. La grande abondance

(1) Marion, *Annales des sciences naturelles*.

des granules hépatiques correspond à un état de grande activité physiologique. Lorsqu'on retient le Némerte en captivité pendant assez longtemps, ou même qu'on se borne à ramasser des exemplaires peu de temps après la ponte et à une époque où ils sont épuisés par la formation des produits généraux, on constate que ces granules hépatiques sont en général beaucoup moins abondants : au lieu d'être disséminés et de remplir complètement l'intérieur des cellules (fig. 98 C), on remarque qu'ils se réduisent, en se concentrant vers le centre de ces cellules, en un petit nombre de corpuscules plus volumineux (fig. 98 B) ; et si le dépérissement est poussé assez loin, on voit qu'ils finissent par se réunir en une seule concrétion d'aspect irrégulier (fig. 98 A), qui paraît située au centre de la cellule : ces dernières ne se composent plus dès lors que d'un contenu clair et transparent, contenant au milieu une grosse concrétion. Rien n'empêche plus alors de reconnaître à l'observation directe, avec un peu d'attention, les limites des différentes cellules entre elles, et la répartition régulière des concrétions suffit d'ailleurs à elle seule pour montrer la division de la paroi de l'intestin en éléments séparés. Le tube digestif possède une structure tout à fait identique à celle qu'on remarque chez la plupart des Rhabdocèles (1) et présente un aspect qu'on ne peut mieux comparer qu'à celui du tissu de l'organe de Bojanus des Gastéropodes. Il devient très-facile, dans ce cas, de voir, même à l'observation directe, la structure épithéliale du tube digestif ; et comme le fait se présente aussi pour les embryons, nous avons là une ressource précieuse pour suivre les derniers phénomènes de son développement.

Malgré les anciennes erreurs, sans cesse reproduites (2) sur la formation du tube digestif, il n'est plus permis aujourd'hui

(1) Voy. Max Schultze, *Beiträge zur Naturg. der Turbellarien*, et Hallez, *Observations sur le Prostomium lineare* (*Archives de zoologie expérimentale*, t. II, p. 559).

(2) Voy. Dieck, *Jenaische Zeitschrift*, 1874, vol. VII, p. 514, où l'auteur semble encore considérer la masse grasseuse comme destinée à être résorbée, tandis que le tube digestif se forme plus haut sous forme d'une bande pâle (cette dernière n'est vraisemblablement que la gaine de la trompe).

de révoquer en doute la différenciation directe de la masse grasseuse qui remplit le corps en paroi de l'intestin. Cette différenciation se fait de la même manière chez tous les Némertes, et consiste dans son ensemble en trois processus : 1° assemblage des globules en couche continue venant tapisser la paroi du corps ; 2° apparition d'un protoplasme transparent entre ces globules ; 3° division de la couche sarcodique ainsi formée en éléments cellulaires, tandis que les globules gras qu'elle contient se fragmentent en granules hépatiques ; enfin séparation de la couche ainsi formée de la paroi du corps.

L'assemblage des globules gras en couche continue directement accolée à la paroi du corps se voit dès le stade fig. 45, presque aussitôt après la sortie de la peau larvaire ; au lieu d'être comme précédemment de taille inégale, et disséminés au hasard dans la cavité du corps, ils viennent se condenser à la périphérie en une couche continue ; un petit nombre seulement des globules gras demeure situé dans la cavité : ceux-là restent compris dans l'intérieur de la couche qui formera l'intestin et finissent par être expulsés sous forme de méconium.

Au début, les globules gras qui constituent cette couche sont étroitement serrés les uns contre les autres ; mais bientôt on remarque l'apparition entre eux d'un protoplasme transparent qui les écarte les uns des autres (fig. 46, 47, 48, etc.) et donne à l'ensemble de la couche la structure d'une lame de protoplasme continue tapissant directement la paroi du corps, et contenant dans son intérieur des globules gras. Je ne puis déterminer d'une manière exacte quelle est l'origine de ce protoplasme ; quoi qu'il en soit, il est certain que nous avons ici affaire à un processus tout à fait analogue à celui que Kowalewsky a décrit et figuré dans ses excellentes coupes à propos de l'*Euares* (1) ; la différenciation générale de la masse grasseuse des Némertes en tube digestif se ramène en somme à ce même processus.

(1) *Mémoires de l'Académie de Saint-Petersbourg*, 7^e série, 1871, t. XVI.

Dans les stades qui suivent, le protoplasme augmente d'une manière graduelle, et en même temps les globules graisseux se divisent en éléments de plus en plus petits (fig. 47 à 50) qui demeurent empâtés dans la couche de protoplasme et finissent par former les granules hépatiques (fig. 50). Dans les cas ordinaires (fig. 45 à 50), on ne voit pas d'autres changements que ceux qui viennent d'être dits, et la séparation de la couche ainsi formée d'avec la paroi musculaire du corps (fig. 51) se fait avant qu'on ait pu distinguer aucun autre phénomène que celui du morcellement de plus en plus avancé des globules graisseux en granules hépatiques; mais si l'on examine des embryons placés dans des conditions moins avantageuses (1), et dont le développement n'a pu s'effectuer d'une manière aussi rapide, on peut suivre, à partir du stade fig. 48, à l'aide de la distribution des globules graisseux déjà très-petits, la différenciation graduelle de la couche sarcodique en éléments cellulaires. On voit en effet ces globules graisseux se concentrer, à mesure que la différenciation s'achève, en amas différents, régulièrement espacés, et qui donneront chacun naissance à une des concrétions dont nous avons parlé. On voit de cette façon qu'il se fait, avant le morcellement complet des globules graisseux en granules hépatiques, une division de la couche sarcodique, d'abord continue, en champs séparés contenant chacun un certain nombre de granules, et que ce n'est qu'après ce phénomène important qui constitue la différenciation de l'épithélium que se fait la séparation de la paroi du corps. — Ce dernier phénomène de séparation nous indique la fin du processus de différenciation de la masse graisseuse; il se reforme dès lors, par prolongation de la cavité métastomiale, réduite un moment à ses deux portions triangulaires, une nouvelle cavité générale définitive, et en même

(1) Cette réunion en concrétions hépatiques ne paraît pas se faire avec la même facilité chez toutes les espèces; elle constitue le cas général chez l'*Amphiporus lactifloreus* (fig. 95), mais n'apparaît que rarement chez le *Lineus obscurus*. Elle peut néanmoins se produire chez toutes les espèces, et je l'ai aussi, quoique plus rarement, rencontrée chez cette dernière: cette différence tient probablement à la plus ou moins grande facilité avec laquelle les différentes espèces supportent la captivité.

temps la couche dérivée de globules graisseux passe à l'état d'une véritable paroi propre qui constitue l'ensemble du tube digestif définitif.

Pendant que le tube digestif proprement dit se différencie de l'amas graisseux, le renflement blanchâtre qui représente l'œsophage (fig. 46, *oe*) s'accroît également avec rapidité : les figures 47, 48, nous montrent son accroissement graduel. Il se creuse bientôt d'une cavité, tandis que sa paroi se différencie également en une couche épithéliale formée de grosses cellules réfringentes faciles à distinguer sur les embryons : au stade figure 49, il constitue déjà une poche assez volumineuse ; au stade figure 50, il a acquis tous les caractères qu'il possède chez l'adulte. La bouche apparaît de très-bonne heure (fig. 45) ; elle s'agrandit ensuite, et acquiert graduellement (fig. 49-50) l'aspect d'une large ouverture très-visible au dehors, qu'elle possède chez l'adulte.

Reticulum connectif. — Nous avons déjà vu, dans la première partie du développement, quelle était l'origine probable des fibres connectives du reticulum ; nous avons montré que la délamination, observée par Metschnikoff, du feuillet interne des disques en deux couches distinctes, ne pouvait être rapportée à la différenciation en feuillets musculaire et épithélial, mais que la portion délaminée se réduisait de bonne heure en éléments isolés (graisseux dans le *Pilidium* de Metschnikoff et le type de Desor), disséminés au milieu de la cavité du corps, et que nous ne pouvions comparer plus justement qu'aux cellules étoilées décrites par Butschli comme se rejoignant en une couche continue formée à l'intérieur même de la cavité du corps, et que nous avons rapportée au reticulum. L'extrême simplification d'embryogénie, que nous présente déjà le *Lineus obscurus* rend ici très-difficile le contrôle de ces vues sur la destinée de ces éléments ; néanmoins il est de fait que c'est à peu près à l'époque de la disparition des globules graisseux ainsi produits, c'est-à-dire un peu après l'éclosion du Némerte, que se voit la première apparition des fibres connectives du reticulum ; il n'y a par conséquent, chez le *Lineus obscurus*, rien que

de favorable à l'opinion précédemment émise, que la première dilamination des plaques discoïdes correspond à une division en couche cutanée et reticulum.

Le premier phénomène qui indique la présence des fibres connectives qui tapissent plus tard les cavités internes est l'apparition sur tout le pourtour de la cavité du prostomium (fig. 43-44) d'une couche connective très-mince et qui échappe aisément aux regards. Cette couche se voit surtout en profitant des mouvements produits à l'intérieur du corps par le refoulement du liquide qui remplit toutes les cavités ; elle n'est que peu distante de la paroi musculaire et constitue la portion antérieure de la gaine de la trompe. Plus en arrière, on trouve que la portion antérieure de la masse grasseuse est aussi limitée par une membrane semblable, qui paraît entourer de tous les côtés la masse blanche médiane qui forme l'œsophage, et empêche l'amas de globules gras de s'épancher au dehors. En résumé, on voit apparaître, vers le stade fig. 44, une couche continue de tissu connectif, qui tapisse tout le système des cavités laissées libres au devant de la masse grasseuse qui formera l'intestin ; cette couche forme d'abord la gaine de la trompe, ensuite une membrane située au devant de cette masse grasseuse et qui l'empêche de s'épancher dans la cavité du prostomium. Ces deux parties sont d'abord restreintes à la partie antérieure ; mais plus tard la trompe, en s'accroissant vers la partie postérieure, entraîne avec elle la gaine qui l'entoure, traverse ou refoule dans son accroissement la cloison connective qui limite les globules, et pénètre dans la masse qui constitue ces derniers (fig. 45, 46, 47, 48, etc.). L'étude des embryons examinés à ce stade (fig. 45, 46) paraît montrer la trompe située librement au milieu des globules ; mais l'observation plus attentive montre qu'elle en est séparée par la couche connective (gaine de la trompe) qu'elle a entraînée dans son accroissement. Cette dernière constitue autour d'elle un tube qui apparaît très-bien sous forme d'une traînée blanche, lorsque le liquide se trouve refoulé dans son intérieur ; la gaine de la trompe paraît donc se former primitivement au moyen d'une couche continue de

reticulum, qui se forme tout autour de la cavité du prostomium et est ensuite entraîné vers la partie postérieure.

Cette formation directe d'une couche connective sur tout le pourtour des cavités libres constitue un premier ensemble de phénomènes relatif à la formation du reticulum; la séparation du tube digestif de la paroi du corps, que nous avons vue s'effectuer après la différenciation de la masse grasseuse, constitue pour ainsi dire un second processus, qui produit tout le reste du reticulum. La paroi de l'intestin ne se sépare pas de la couche musculaire, au point de ne plus présenter avec elle aucune adhérence, mais elle demeure encore en relation avec elle par un système complet de fibres rayonnantes. Ces fibres constituent la portion du reticulum qui traverse chez l'adulte tout l'espace compris entre la peau et l'intestin; c'est le reticulum de la cavité générale disposé d'abord irrégulièrement (fig. 135 et 178), mais qui plus tard se condense en couche continue, qui subit à son tour des différenciations dont nous aurons l'occasion de parler dans la suite. Nous pouvons supposer que ce reticulum provient en réalité des globules des disques, qui paraissent, aux stades fig. 37, 42, pénétrer profondément entre la couche musculaire et le tube digestif; ces globules resteraient enfermés à peu près à cette place, et donneraient ensuite directement naissance aux fibres connectives. Nous pourrions de la sorte ramener encore l'ensemble tout entier du reticulum à une différenciation des globules des disques (1).

C. *Accroissement du Némerte.* — Arrivé au stade de la figure 50, l'embryon a atteint, à très-peu de chose près, le terme ultime du développement, mais il est loin encore d'avoir

(1) Rien ne prouve, il est vrai, qu'au lieu d'en être ainsi, il n'y ait pas formation directe des fibres aux dépens de la paroi du corps; néanmoins la disposition générale des globules des disques, et leur disparition, qui coïncide avec la formation du reticulum, me font encore pencher pour la première opinion. Les deux modes ne sont, du reste, pas inconciliables, et il pourrait se faire que, chez certaines espèces, le reticulum se forme entre la paroi et les globules venus se disposer contre elle: la première fournissant les éléments figurés; la seconde servant au développement de ces éléments.

acquis l'aspect du Némerte adulte : il se présente sous forme d'un très-petit Ver blanc, grêle, et qui, à l'œil nu, n'offre pas une taille sensiblement plus grande que celle de l'œuf, dont il ne paraît différer (A et B de la figure 55) que par son aspect allongé.

En examinant les adultes qu'on ramasse sur la plage, on constate qu'il existe, outre les deux variétés (*sanguineus* et *gesserensis*) que présente le Némerte adulte (fig. 55 F), une grande quantité de Némertes beaucoup plus petits, dans lesquels le pigment ne s'est pas encore bien développé et qui sont encore de couleur blanchâtre (fig. 55 E). Entre ces deux états E et F se trouvent en très-grand nombre tous les passages possibles. Les Némertes à l'état E sont des exemplaires plus jeunes ; ils ont néanmoins acquis leur organisation complète, et sont susceptibles, aussi bien que ceux de l'état F, de se reproduire. J'en ai également obtenu des œufs ; leur embryologie est tout à fait la même, mais est moins commode à suivre à cause du volume un peu moins grand des œufs.

Entre les états A, B obtenus au moyen des pontes, et les états E, F, obtenus par l'examen des adultes sur la plage, il est fort difficile de trouver des intermédiaires : malgré les recherches les plus attentives au bord de la mer, je n'ai jamais pu réussir à trouver d'état antérieur à l'état E ; d'un autre côté, les jeunes Némertes arrivés à l'état B (stade fig. 50) ne se développent généralement plus en captivité. Arrivés à ce stade, ils meurent par centaines et disparaissent bientôt d'une manière complète.

Une seule fois j'ai réussi à conserver quelques embryons au delà de ce stade ; les quelques exemplaires que j'ai vus continuer leur développement ont néanmoins suffi pour me fournir les états intermédiaires qui me manquaient et pour me permettre d'achever complètement l'étude de l'embryologie du *Lineus obscurus*. Le moyen qui m'a réussi pour obtenir ces stades intermédiaires est de placer dans les meilleures conditions possibles une très-grande quantité d'œufs de *Lineus*. La plupart des jeunes Némertes meurent, comme d'habitude, après le stade fig. 50 ; mais, sur le nombre, quelques-uns arrivent à

dépasser cet état critique et continuent ensuite à subir un développement régulier. J'avais, au milieu de février, placé dans un assez grand volume d'eau de mer (4 à 5 litres) une trentaine de paquets d'œufs de *Lineus*. Quand je revins, vers le milieu de mai, visiter le vase dans lequel ils étaient placés, je constatai que, malgré la disparition du plus grand nombre des Némertes, quelques-uns avaient résisté, et se trouvaient en ce moment à des stades intermédiaires (C, D) entre les états que j'avais obtenus par l'embryologie (A, B) et ceux que je trouvais au bord de la mer (E, F).

Placés sous le microscope, les jeunes Némertes à l'état C ne me présentèrent aucune différence sensible avec ceux du stade fig. 50 : les points oculiformes étaient encore au nombre de deux, et la cavité générale n'avait pas changé ; on constatait seulement un commencement de division du tube digestif en parties alternativement étroites et renflées, analogue à celle que nous avons représentée figure 96 ; mais là se bornaient tous les changements. Le stade D, au contraire, était très-instructif ; on pouvait déjà reconnaître son identité avec l'état E. Le Némerte commençait à acquérir autour du système nerveux des traces du pigment rougeâtre dans lequel Hubrecht a reconnu la présence de l'hœmoglobine (1) ; de plus, les deux points oculiformes n'étaient plus, comme précédemment, nettement circonscrits, mais étaient devenus diffus ; à leur place on constatait sur les bords de la tête de nouvelles taches pigmentaires encore vagues et disposées irrégulièrement (fig. 51). Ce stade constitue évidemment le passage de l'état caractérisé (fig. 50) par la présence de deux gros points oculiformes à l'état caractérisé (fig. 52) par la présence de deux rangées de petites taches pigmentaires disposées de chaque côté de la tête. Le dernier changement, celui qui présente le plus d'intérêt, est relatif à la disposition de la cavité générale ; nous y remarquons le cloisonnement de cette cavité par suite des différenciations du tube digestif. Les portions renflées dont nous avons constaté l'apparition au stade précédent se sont accusées de plus en plus et sont venues se

(1) Hubrecht, *Niederländisches Archiv für Zoologie*, 1874-75 Bd II, p. 99.

souder à la paroi du corps; la cavité générale se trouve ainsi divisée en compartiments séparés qui correspondent aux rétrécissements du tube digestif (fig. 51): ce sont les *chambres génitales*. Les portions renflées du tube digestif ne se présentent pas sous forme d'un soulèvement annulaire continu venant se souder sur toute son étendue à la paroi du corps; trois places au niveau desquelles la soudure avec la paroi du corps ne s'effectue pas, trois vides produits sans doute par le mouvement du liquide d'un bout à l'autre du corps, restent ménagés entre l'intestin et cette paroi; ils font communiquer entre elles les chambres génitales et constituent les vaisseaux longitudinaux dont la place se trouve indiquée sur nos figures de coupes. Les fibres enlacées qui traversaient irrégulièrement la cavité générale viennent, à la suite de ce cloisonnement, se condenser en une couche cohérente autour de chacune de ces chambres et de ces vaisseaux, qui se trouvent ainsi circonscrits d'une manière plus nette. Les glandes génitales et vaisseaux longitudinaux ne constituent donc pas des organes spéciaux, mais ne sont que des portions cloisonnées, communiquant entre elles, de cavité du corps, et le long desquelles le reticulum, d'abord irrégulièrement disséminé, est venu se condenser en une couche cohérente.

C'est aux dépens de la paroi connective ainsi déposée tout autour de la portion de cavité du corps qui a donné naissance aux chambres génitales que se développeront les produits génitaux. On les voit apparaître chez l'adulte sous forme de lambeaux d'épithélium (fig. 154 et 155) formés aux dépens de la paroi connective, et dont les éléments sont destinés à donner naissance, par développement ultérieur, aux œufs et aux cellules mères des spermatozoïdes. Nous avons vu déjà que ce reticulum aux dépens duquel naît l'épithélium génital paraissait provenir en entier de la couche des disques, qui elle-même dérive toujours directement de l'exoderme. Il me paraît donc difficile d'admettre pour les Némertes la théorie de Van Beneden sur la naissance différente des deux sortes de produits; tous deux me semblent plutôt dériver ici du feuillet externe.

A cette division en cæcums du tube digestif correspond, chez les Némertiens, une véritable division en zoonites; leur répétition constante à la suite les uns des autres, celle des poches génitales et des pores de sortie qui leur correspondent, justifient parfaitement l'opinion qui tend à regarder ces animaux comme constituant une colonie au même titre que les Annélides ou que les Cestodes. Néanmoins cette comparaison ne peut se maintenir qu'au sens physiologique; elle est complètement fautive si l'on veut en tirer, comme on l'a déjà fait, des preuves d'une relation morphologique avec les Annélides.

Cette métamérisation qui explique le volume parfois si allongé que peut acquérir la portion postérieure du corps des Némertes n'a rien de commun avec le processus de scission, mais se rattache au contraire, d'une manière intime, à la ramification du tube digestif et à la disposition dendrocèle des Planariés régularisée chez les Némertiens. La division en zoonites chez ces animaux a une signification morphologique tout autre que dans le cas typique, rattaché jusqu'ici aux phénomènes de scission.

La structure de l'adulte (comparez les figures 51 et 52) ne diffère pas de celle du stade fig. 51. La circulation s'établit d'une manière normale très-peu après ce stade à travers le système de cavités cloisonnées dont nous venons de décrire le mode de formation. Les chambres génitales restent en communication avec les troncs longitudinaux et constituent, chez l'adulte, les vaisseaux transverses (fig. 52). C'est aussi seulement au stade 52 que commence à se former l'épithélium génital dont certaines cellules se transforment directement en produits génitaux, tandis que les autres paraissent destinées à former les coques qu'on trouve chez plusieurs espèces. Les ouvertures de sortie se forment en même temps par de petites invaginations de la peau, qui correspondent peut-être, comme le pense Gegenbaur, à l'état primitif des organes segmentaires.

D. *Rapports et différences.* — Ainsi que nous l'avons vu dans ce qui précède, la couche des disques semble avoir été généralement mal ou incomplètement comprise par les auteurs;

seuls Leuckärt et Pagenstecher ont clairement indiqué sa division en deux strates, l'une épithéliale et l'autre musculaire. Néanmoins, même pour les auteurs qui ont le mieux observé ce phénomène, la couche des disques n'en restait pas moins, quelle que fût sa complexité de structure, un simple tégument, une simple peau de formation secondaire destinée à prendre la place de la peau primitive. Jamais on n'a cessé pendant un seul instant de considérer la couche des disques comme correspondant dans sa totalité à la peau du *Pilidium*, et le développement consistant, dans son ensemble, dans la formation par bourgeonnement interne d'un tégument définitif au-dessous du premier.

Malgré l'opinion unanime de tous les auteurs, je suis obligé de venir critiquer pour la première fois cette manière de voir ; il me semble impossible, d'après mes observations, de maintenir plus longtemps la correspondance de la couche des disques tout entière avec la peau du *Pilidium*. Pour moi, la seule partie qui corresponde à cette peau est la mince couche épithéliale qui se sépare, pendant la différenciation des tissus, de toute la surface de la couche des disques ; la presque totalité de cette dernière passe sans changement de l'embryon (fig. 37) au jeune Némerte (fig. 43), où elle continue de former un feuillet très-épais à disposition caractéristique (organes latéraux, lames prostomiales et métastomiales), situé entre les deux feuillets épithéliaux. Personne ne songera, en jetant les yeux sur les figures 37 et 43, à maintenir la correspondance des deux couches *me* et *ep* de la figure 43 avec la couche *ex* de la figure 37, mais on sera porté, au premier coup d'œil, à rapporter la couche *ex* de la figure 37 à la couche *ep* de la figure 43, et la couche DP-DM de la figure 37 à la couche *me* de la figure 43. Le remplacement de la peau du *Pilidium* ne consiste en aucune façon dans la formation de la couche des disques, mais seulement dans la différenciation de l'épithélium *ep* (fig. 43).

Du moment que l'évolution des plaques discoïdes n'a pas pour objet la formation d'une peau nouvelle, leur rôle véritable nous reste à découvrir. Bien qu'il y ait dans l'embryogénie une

époque à laquelle les disques sont confondus en une peau continue, nous avons, en signalant la coïncidence du point de soudure des organes latéraux avec la ligne de rencontre des deux paires de disques, montré que ces deux paires correspondaient exactement aux cavités prostomiale et métastomiale, et ce fait nous a permis de suivre, sous le nom de lames prostomiales et métastomiales, leur destinée complète jusqu'à l'état adulte. Nous avons vu ainsi que les disques antérieurs forment la masse musculaire de la tête du Némerte (masse céphalique), tandis que les postérieurs s'accroissent pour former le long tube musculaire qui constitue la presque totalité du corps du Némerte. La division primitive de chacune de ces deux parties (renflement céphalique et tube musculaire du corps) en deux portions symétriques (disques) se trouve à son tour rappelée chez l'adulte par la structure bilatérale du groupe des Némertes : ainsi, les quatre disques correspondent à quatre divisions essentielles de la musculature persistantes pendant toute la vie du Némerte adulte. Une telle concordance ne peut s'expliquer qu'en admettant entre ces parties des liaisons intimes ; nous devons admettre que ces disques sont en réalité les rudiments des quatre portions essentielles de la musculature (les deux renflements céphaliques, *masses céphaliques*, et les deux moitiés symétriques du tube musculaire du corps, *lames cutanées*), et que le développement consiste, dans son ensemble, dans le simple rapprochement de ces quatre rudiments.

Nous avons déjà vu dans la première partie du développement que la naissance des disques par invagination, et par suite leur aspect de bourgeons internes, n'était qu'une conséquence de l'état larvaire ; elle cesse par disparition de ce dernier, et tend à revenir à la séparation d'un simple épaissement directement formé aux dépens de l'exoderme : l'évolution des disques se ramène dès lors à la naissance directe d'un mésoderme par des épaisissements exodermiques correspondant aux quatre divisions de la musculature. Nous sommes ainsi ramenés, avec addition d'importants détails, à l'idée déjà exprimée à la suite de la première partie du développement : que l'embryogénie du *Pili-*

dium consiste dans l'évolution d'une forme unique à trois feuillets embryonnaires, et dont la couche des disques forme le mésoderme, tandis que l'état même de *Pilidium* n'est qu'un état larvaire sans aucune importance, qui résulte simplement d'un développement adaptatif produit à la suite d'une éclosion prématurée de la *Gastrula*, et constituant une simple aberration du développement normal qui repose sur l'évolution du mésoderme; la chute de la peau du *Pilidium* correspond à la chute de l'épithélium normal (exoderme) pour le remplacer; la surface du feuillet moyen se différencie en une mince couche épithéliale produite par adaptation, par suite de l'absence d'épithélium normal, mais à la production de laquelle la couche des disques n'a aucune part originelle; l'amnios lui-même doit être placé au nombre des parties issues du développement adaptatif qui a produit le *Pilidium*.

Résumé.

A. *Feuillets primitifs* (fig. 1 à 15). — 1. L'œuf présente une segmentation caractéristique étudiée en détail et qui représente le mode de segmentation typique de la *blastula*. La cavité centrale apparaît au stade 8, mais conserve longtemps de faibles dimensions, de sorte qu'on obtient d'abord un stade à longues cellules radiaires disposées régulièrement autour d'une très-faible cavité centrale (fig. 7-8).

2. A ce stade succède la *blastula* par accroissement de la cavité et réduction des longues cellules radiaires en simples éléments épithéliaux rangés en feuillet continu (fig. 9-10).

3. L'invagination de la *gastrula* se dirige obliquement à l'intérieur de l'œuf, de sorte que l'endoderme se trouve dès le début rejeté entièrement d'un côté de l'ouverture d'invagination (fig. 11, 12, 13). L'embryon ne possède jamais de structure rayonnée (symétrique par rapport à un axe passant par les pôles oral et aboral), mais présente dès le début une incurvation d'un côté qui donne lieu à la structure bilatérale, avec indication des faces *dorsale* et *ventrale*, ainsi que d'une portion prostomiale (au devant de la bouche) et métastomiale (en

arrière de la bouche et contenant tout l'intestin). L'œsophage est aussi indiqué dès ce stade par le rétrécissement qui résulte de la fermeture de la *gastrula*. Dans la suite ces particularités s'accroissent et deviennent plus nettes (fig. 19 à 23), mais leur première apparition date du début même de l'invagination de la *gastrula*.

B. *Développement des disques* (fig. 16 à 33). — 1. A peine la *gastrula* est-elle formée, que commence le processus qui donnera naissance aux plaques discoïdes. Ces disques se forment à la même place et de la même façon que chez le *Pilidium*, mais les invaginations, au lieu de se fermer par rapprochement régulier du repli de la peau qui en forme les bords, se ferment par accroissement d'une lame simple au-dessus de leur ouverture; de sorte qu'au lieu de se produire des vésicules dont l'aplatissement donnera naissance à des doubles disques (d'où formation de deux couches : peau du Némerte et amnios), il se forme d'emblée quatre disques simples (d'où l'absence d'amnios).

2. Peu après la fermeture des invaginations, la cavité du corps s'agrandit un peu, et l'on voit apparaître dans son intérieur les plaques discoïdes toutes formées (fig. 22). Ces dernières commencent à s'accroître pour se souder, comme chez le *Pilidium*, en une couche unique entourant l'intestin. La soudure se fait tout à fait dans le même ordre : 1° soudure des deux disques antérieurs; 2° soudure des quatre disques en une plaque ventrale; 3° extension de cette plaque du côté dorsal. Le processus le plus remarquable de cette période consiste dans la délamination des disques en deux couches : l'intérieure, composée de globules graisseux *gl* qui se disséminent dans la cavité du corps et qui représentent le reticulum connectif; l'externe, qui formera la peau du Némerte. La trompe apparaît à cette époque sous forme d'un bourgeon solide (et non d'un tube né par invagination, comme dans le *Pilidium*) né au point de réunion des disques antérieurs, et dont l'accroissement se fait dans la suite par allongement graduel avec formation d'une cavité centrale qui crève à l'extérieur. La for-

mation de l'épaississement labial par soudure de la couche des disques au pourtour de la bouche se fait aussi à cette même époque.

C. *Évolution des feuillets* (fig. 34 à 41). — A peine la couche des disques s'est-elle réunie en feuillet continu, qu'on voit faire saillie, des parois de l'œsophage, deux vésicules *ol* qui forment les organes latéraux; ces vésicules s'accroissent vers le dehors et se détachent bientôt de l'œsophage, auquel elles ne restent plus réunies que par un cordon solide *fun* (fig. 36). Un peu plus tard on les voit se souder à la couche des disques, au point de réunion des paires antérieure et postérieure (fig. 36-37), et former ainsi une cloison qui divise la cavité du corps en portion correspondant au prostomium, qui se trouve limité par les disques antérieurs (lames céphaliques ou prostomiales), et portion correspondant au metastomium limité par les disques postérieurs (lames cutanées ou métastomiales). Grâce à cette position des organes latéraux, on peut suivre jusqu'à l'adulte la destinée des disques.

2. En même temps l'embryon, qui s'est d'abord aplati en s'élargissant (fig. 34), prend l'aspect vermiforme (fig. 37) par allongement graduel de la partie postérieure, tandis que la partie située en avant prend une forme en fer de lance par suite de la formation des fentes céphaliques (fig. 37). L'embryon a déjà alors l'aspect d'un jeune Némerte (fig. 37) dont l'intestin, la musculature et l'épiderme seraient formés par l'endoderme, la couche des disques et l'exoderme. Les figures de profil (13, 30-32, 40-41) expriment bien le caractère simple du développement jusqu'à cette époque.

D. *Apparition des phénomènes d'alternance* (fig. 38, 39, 42). — C'est alors seulement qu'apparaissent les phénomènes d'alternance : l'exoderme cesse de demeurer appliqué contre la couche des disques; il s'en écarte et se transforme en un vaste sac qui renferme tout le reste de l'embryon (fig. 42). En même temps la couche des disques éprouve une différenciation histologique (fig. 38, 39) à la suite de laquelle une mince couche épidermique se forme à sa surface, tandis que sa presque tota-

lité passe directement à la musculature du jeune Némertien et conserve une grande épaisseur, ainsi que la division caractéristique en lames prostomiales (disques antérieurs) et lames métastomiales (disques postérieurs) séparées par les organes latéraux qui se sont renflés en deux masses arrondies suspendues à la peau et toujours reliées à l'œsophage par des cordons solides. A la même époque, l'endoderme qui, depuis longtemps, a commencé à éprouver des dégénérescences à sa partie centrale (fig. 34-37), se transforme entièrement, sauf l'œsophage, en une masse cohérente de globules graisseux qui, en s'accroissant par multiplication rapide de ces globules, cause le renflement de toute la partie postérieure auparavant amincie (fig. 37) et qui reprend un volume égal à celui de la tête (fig. 42).

A. *Sortie du Némerte* (fig. 42 à 45). — Après la chute de l'exoderme, qui tombe en entraînant l'épaississement labial, l'œsophage n'est plus visible que par les points d'insertion (*h*) des deux cordons (*fun*) à sa paroi (fig. 43). Ces derniers apparaissent sous forme de deux taches blanches (*h*) (correspondant aux deux poches ciliées de Butschli) qu'on voit bientôt s'étendre et se souder en une seule (fig. 44) dont l'accroissement ultérieur forme l'œsophage définitif. Pendant cette période, l'amas de globules graisseux du tube digestif continue à s'accroître et à se renfler, de sorte que la partie métastomiale commence à dépasser l'antérieure en volume (voy. fig. 44, dans le retrait, et 45, dans l'extension).

B. *Perfectionnement du jeune Némerte*. — Quatre choses à étudier : évolution de la musculature, différenciation de l'épithélium, tube digestif, reticulum connectif.

Musculature. — Réunion des lames prostomiales en une masse continue : 1° par soudure en une portion pleine impaire (*mi*), située tout entière au devant de la trompe (épaississement impair) ; 2° par épaississement (*ms*) d'apparition plus tardive, se prolongeant graduellement jusqu'à la base des organes latéraux (épaississement secondaire). Pendant ce temps, les lames métastomiales s'amincissent et s'étendent en un tube musculaire mince et allongé.

Épithélium. — Apparition d'une abondante substance intercellulaire avec réduction des éléments cellulaires en corpuscules semblables à des bâtonnets, puis renflement de ces bâtonnets en cellules à glaires.

Tube digestif. — Les globules graisseux (qui sont restés depuis la dégénérescence sans se mélanger avec ceux qui formeront le reticulum) vont s'arranger à la périphérie en une couche continue qui tapisse immédiatement la couche musculaire, puis du protoplasme apparaît entre les éléments graisseux ainsi assemblés; le reste consiste dans un morcellement des globules graisseux en granules hépatiques, tandis que le protoplasme qui les retient unis se différencie en un véritable épithélium. L'intestin acquiert ainsi, par un processus analogue à celui que Kowalewsky a décrit chez l'*Euaxes*, une nouvelle paroi propre qui, après formation complète, s'écarte de nouveau de la paroi du corps, laissant ainsi réapparaître la cavité générale un moment disparue.

Reticulum. — Les portions triangulaires de cavité métastomiale qui, avant la chute de la peau, s'étendaient vers le bas, le long de l'intestin, se trouvent réduites à leur plus mince volume vers le stade fig. 44 par l'accroissement de la masse graisseuse du tube digestif. Les globules graisseux de la cavité du corps se trouvent tous refoulés (excepté les plus postérieurs, qui ont pu peut-être se confondre avec ceux de l'intestin) vers la partie antérieure, où ils commencent à se rendre à la périphérie pour former le reticulum. Une mince membrane connective se forme de cette façon sur tout le pourtour de la cavité du prostomium, et on la voit bientôt, à mesure que les globules graisseux diminuent en nombre, apparaître d'une manière plus distincte de la paroi; elle constitue la gaine de la trompe et accompagne cet organe dans son accroissement vers la partie postérieure.

Une autre membrane de structure analogue s'est formée, à l'époque de la chute de la peau, à la partie antérieure du tube digestif et empêche les globules graisseux qui le constituent de s'épancher au dehors dans la cavité générale. Enfin, à l'époque où l'intestin définitif s'écarte de la peau, une troisième portion

de reticulum se forme entre les deux ; on pourrait peut-être faire remonter cette dernière aux globules graisseux qui, aux stades 39 et 42, occupaient les portions les plus postérieures des cavités triangulaires, et qui, à l'époque de la dégénérescence complète du tube digestif, ne se distinguent plus de l'amas graisseux formé par l'intestin et appliqué directement à la paroi du corps.

C. *Accroissement du Némerte.* — Les deux états (fig. 55) C et D, obtenus à grand'peine en sacrifiant un grand nombre d'œufs, m'ont fourni le passage entre les embryons les plus développés qu'on ait ordinairement (fig. 55, B) et les plus jeunes qu'on puisse rencontrer sur la plage (fig. 55, E). L'état C ne se distingue du précédent (B) que par l'apparition de la division de l'intestin en cæcums réguliers. Dans l'état D, les deux points oculiformes commencent à disparaître pour faire place à deux rangées de points situés de chaque côté ; de plus, les cæcums du tube digestif se sont accrus au point de venir se souder à la paroi du corps, divisant ainsi la cavité générale en chambres séparées (chambres génitales) communiquant entre elles par trois espaces ménagés entre chacun des cæcums et la paroi du corps, et qui, par leur réunion, forment les trois vaisseaux longitudinaux. La cavité générale est ainsi cloisonnée en un système complexe de cavités toutes communiquant entre elles, et autour desquelles le reticulum vient se disposer en couche continue.

3. CONCLUSION.

Nous voyons, pour résumer en quelques mots tout ce qui précède :

1° *Pour le Pilidium.* — Qu'il y a toujours, après la soudure des plaques discoïdes, une division de la couche ainsi formée en couches musculaire et épithéliale, et que c'est à tort que l'on avait confondu cette division avec une autre qui a lieu plus tôt.

2° *Pour le type de Desor.* — 1° Que l'état larvaire est le seul modifié, et que par conséquent il devient impossible de lui conserver plus longtemps son importance fondamentale.

3° Que, dans la division de la couche des disques qui s'effectue chez les deux types, après soudure complète des quatre rudiments, l'externe seule (épithéliale) est employée au remplacement de la peau caduque, l'interne continuant à former un feuillet très-épais compris entre les deux couches épithéliales de la peau et de l'intestin.

Ces faits établis, nous avons étudié avec plus de détail quelle était la nature de ce second feuillet dérivé de la division de la couche des disques : nous avons reconnu qu'il conservait, pendant toute la durée du développement, l'épaisseur et la division caractéristique de la couche des disques (lames prostomiales et métastomiales séparées par les organes latéraux), et finissait enfin par donner naissance à la musculature complète de l'adulte avec ses grandes divisions (masse céphalique et tube musculaire du corps), dont nous avons montré la formation graduelle aux dépens des deux paires de disques. Ces rapports remarquables entre les grandes divisions de la musculature de l'adulte et les plaques discoïdes nous ont forcé d'admettre que le feuillet interne de la couche des disques représente en réalité un véritable mésoderme formé des rudiments de la musculature (lames prostomiales et métastomiales), et que le développement du *Némerte* dans son ensemble consiste dans la naissance et le rapprochement de ces quatre rudiments. Le développement régulier de ce premier mode d'embryogénie, qui comprend le *Pilidium* et le *type de Desor*, est donc un et direct, et se compose, dans ses grands traits, des phases suivantes : 1° formation de deux feuillets primitifs (*gastrula*) ; 2° formation aux dépens de l'exoderme d'un feuillet moyen composé de quatre rudiments caractéristiques, et 3° rapprochement de ces quatre rudiments pour former les parties essentielles de la musculature.

Seulement, la présence des états larvaires (nous avons vu que le *Pilidium* devrait être réduit à cette simple signification) vient troubler la régularité d'un mode si simple : l'éclosion prématurée de la *gastrula* est suivie d'un développement adaptatif qui produit une quantité de complications accessoires et obscur-

cit beaucoup la suite naturelle des phénomènes normaux. Parmi ces circonstances perturbatrices résultant de l'état larvaire, il faut compter : 1° l'aspect spécial que prend la *gastrula* transformée en *Pilidium*, avec sa transparence, ses franges ciliaires, ses lobes natatoires, et sa spacieuse cavité du corps ; 2° le mode de naissance des disques par invagination, leur aspect de bourgeons internes, suite de l'écartement forcé de l'exoderme, et l'aspect caractéristique qui en résulte, de deux formes alternantes emboîtées l'une dans l'autre ; enfin, la présence d'un annios, résultat immédiat de la formation des disques par invagination ; 3° la chute de l'exoderme primitif, trop différencié pour venir, après le retour au cycle normal, se réappliquer contre le mésoderme, et la différenciation, qui en est la suite, de la surface du feuillet moyen en une mince couche épithéliale, produite également par simple adaptation et destinée à remplacer l'épithélium normal (exoderme) qui a disparu.

DÉVELOPPEMENT DIRECT ET PLANULA.

I. DÉVELOPPEMENT DIRECT.

1. Historique.

Tetrastemma obscurum, Max Schultze, 1851.

Prosorhochmus Claparedii, Keferstein, 1862 ; Claparède, 1863.

Borlasia vivipara, Uljanin, 1870.

Amphiporus lactiflorens, Mac-Intosh, 1873.

Borlasia Kefersteinii, Marion, 1874.

Les premiers observateurs qui s'occupèrent de ce mode de développement ne purent fournir à son sujet que des renseignements extrêmement incomplets : Max Schultze et Keferstein, qui, les premiers, eurent à étudier une embryogénie de ce genre, trouvèrent les Némertes remplis d'embryons déjà parvenus à une période avancée du développement, mais ne contenant plus aucun œuf.

Max Schultze. — Figure deux embryons : le premier possède déjà tous les caractères de l'adulte ; le second ne présente encore, suivant l'auteur, qu'une différenciation en enveloppe

externe et masse centrale représentant le tube digestif. A la partie antérieure de ce dernier embryon, Max Schultze figure deux taches plus claires qu'il désigne comme représentant les ganglions nerveux, et derrière ces deux taches un tube déjà assez gros qui constitue la trompe. Il est très-probable que ce second stade représente déjà lui-même un Némerte tout formé, dans lequel Max Schultze n'a pas bien reconnu la disposition générale des différentes couches. Quoi qu'il en soit, Max Schultze a, malgré l'insuffisance de ces observations, parfaitement reconnu la simplicité de nature du développement : il insiste sur l'absence de métamorphose, et l'oppose même au mode de développement décrit par Desor.

Keferstejn. — Nous a donné de bonnes figures d'embryons de *Prosorhochmus Claparedii*. Rien de tout ce qu'il indique ne peut donner lieu à des critiques sérieuses, et les différentes parties du jeune Némerte y sont représentées avec exactitude ; malheureusement, les stades qu'il nous donne sont, comme ceux de son prédécesseur, beaucoup trop avancés, ils n'ont déjà plus droit au nom d'embryons : ce sont de jeunes Némertes complètement formés. Ce fait rend ces observations d'une faible valeur au point de vue qui nous occupe.

Uljanin. — Figure le système nerveux et la trompe à peu près de la même manière que Max Schultze : il ne paraît pas avoir vu d'autres stades que ses devanciers. Ce sont des dessins de Max Schultze que ces figures se rapprochent le plus, cependant il a mieux distingué l'intestin de la couche musculaire de la paroi du corps.

Claparède. — A été plus heureux que son devancier dans l'étude du développement du *Prosorhochmus* : les exemplaires qu'il a eus à sa disposition contenaient des œufs à tous les stades. A côté de jeunes Némertes analogues à ceux que Keferstejn avait dessinés, Claparède en figure un à un stade moins avancé, et déclare avoir pu facilement suivre les états antérieurs. Malheureusement, cet observateur n'a pas cru devoir s'arrêter beaucoup sur cette embryologie ; il indique dans son embryon les enveloppes musculaires comme tube digestif, et l'amas grésseux du

tube digestif comme l'origine de la trompe ; il se borne à dire que la segmentation est totale, et aboutit bientôt, « *sans offrir du reste rien de remarquable* » au stade qu'il représente. Malgré cette insuffisance dans la description, Claparède semble néanmoins être le premier qui ait décrit la marche entière du développement, ainsi que la formation du Némerte par simple différenciation de la *morula*.

Mac-Intosh. — Les observations de Mac-Intosh constituent sur les précédentes un progrès sensible, et ses descriptions sont sans contredit les meilleures que nous possédions jusqu'ici sur ce mode de développement. L'auteur anglais a suivi en détail chez l'*Amphiporus lactifloreus* la marche entière des phénomènes. La segmentation aboutit, dès le second jour, à une *morula* à petits éléments ; le sixième ou septième jour, cette *morula* devient ciliée, puis s'effectue dans sa masse un travail interne qui dure plusieurs jours, sans modifications apparentes à l'extérieur. Si l'on vient à comprimer sous le porte-objet un œuf vers le quinzième jour, on constate que la sphère ciliée n'offre plus la structure homogène qu'elle possédait d'abord. On y reconnaît déjà d'une manière vague les différents organes du jeune Némertien : au centre, un espace blanc qui figure la trompe ; de chaque côté, des masses opaques de granules vitellins et deglobules graisseux ; tout autour, une épaisse zone claire dans laquelle se formeront les cordons nerveux ; enfin l'épithélium.

Au quinzième jour a lieu l'éclosion ; le reste du développement consiste d'abord dans le changement de forme de la sphère ciliée, qui s'allonge et prend rapidement un aspect vermiforme, puis en une différenciation plus prononcée des organes internes déjà existants. Toutes les figures qui accompagnent cette description sont excellentes, et expriment d'une manière excessivement exacte les différents aspects qu'on voit dans la nature : elles nous montrent le Némerte naissant aux dépens de la *morula* d'une manière infiniment plus graduelle que les travaux des auteurs cités dans ce qui précède, et sont très-propres à donner une idée des différents aspects de ce mode de développement.

Marion. — Plus récemment enfin Marion a donné une bonne figure de l'embryon de *Borlasia Kefersteinii* : les jeunes Némertes qu'il figure ressemblent tout à fait à ceux décrits par Mac-Intosh, et permettent de rapporter avec sécurité l'embryon de cette espèce au développement direct.

Les observations dont je vais maintenant présenter l'exposé ont été entreprises dans le but d'assister d'une manière plus graduelle à la formation du jeune Némerte. Mac-Intosh nous représente bien l'aspect général du développement, mais sa description ne rend compte d'aucun phénomène : je me suis attaché, dans ce développement, à suivre pas à pas la transformation de la *morula* en un jeune Némerte ; pour cela j'ai dû commencer, comme on le verra, à faire une étude détaillée de la *morula*.

2. Embryogénie de l'*Amphiporus lactifloreus*.

La grande difficulté que présente l'étude de l'*Amphiporus lactifloreus*, comme du reste de tous les Némertes à développement direct, est le manque absolu de transparence, et l'impuissance des réactifs ordinaires à produire cette transparence : l'acide acétique et la plupart des agents éclaircissants, ou bien sont sans effet, ou bien éclaircissent tout d'une manière tellement uniforme, qu'il devient impossible de bien distinguer le contour des différentes parties. Ce sont sans doute ces difficultés qui ont été cause que l'on s'est borné à retracer jusqu'ici les différents aspects du développement, sans chercher à se rendre compte de la suite continue des phénomènes. Moi-même j'ai passé une première série de recherches sans réussir à me rendre un compte suffisant de l'ensemble des phénomènes, et les résultats auxquels j'arrivais pour l'*Amphiporus* ne différaient guère de ceux de Mac-Intosh : ce résultat négatif me détermina à abandonner momentanément l'étude infructueuse des phénomènes internes, pour chercher à me rendre compte, en suivant la segmentation dans tous ses détails à la lumière réfléchie, de la structure exacte de la *morula*. J'étais arrivé à conclure de cette étude de la segmentation, qu'aucune des sphères vitellines ne quittait la surface de

l'œuf, et que par conséquent la *morula* ne pouvait être réellement une masse pleine de cellules, résultant du glissement, les unes sur les autres, de sphères vitellines de forme arrondie, avec recouvrement de certaines d'entre elles par celles situées plus à la surface, lorsqu'enfin je trouvai un réactif qui me permit de suivre en détail les phénomènes internes dont j'avais jusque-là tenté inutilement l'étude. Un mélange en proportions convenables de carmin et de glycérine produit la transparence, et en même temps délimite les contours des différents éléments d'une manière satisfaisante ; seulement il importe d'user de ce réactif avec les plus grands ménagements : employée sans précautions, la glycérine fait éprouver à l'œuf une déformation complète et l'observation devient impossible. On évite cet inconvénient en la faisant agir d'une manière graduelle, diluée dans une assez grande quantité d'eau. Ordinairement je faisais agir successivement sur un œuf trois mélanges contenant de la glycérine en proportions croissantes : le premier contenait un quart de glycérine pour trois quarts d'eau, le second la moitié, et le troisième trois quarts de glycérine ; le mélange était coloré par une dissolution de carmin. La quantité de carmin peut varier suivant les cas ; ordinairement, j'en ajoutais assez pour produire une coloration vineuse. Si après avoir fait agir ce réactif à ses différents degrés pendant le temps voulu (quelques minutes dans chaque mélange), on pose l'œuf sur le porte-objet, et qu'on lui fasse subir une compression légère, on arrive à distinguer avec netteté sa structure interne.

La marche que j'ai suivie dans l'étude de cette embryogénie m'oblige à en diviser la description en deux parties distinctes : la première partie aura surtout pour but l'étude des phénomènes externes, et aura rapport à la segmentation ; la seconde sera relative aux phénomènes internes. Je la diviserai en trois périodes : 1° formation des feuillets ; 2° formation du Némerte ; 3° achèvement du Némerte.

Les œufs de l'*Amphiporus lactifloreus* sont pondus à l'état de gros paquets blancs irréguliers, dans lesquels les œufs sont agglutinés ensemble par un mucus peu abondant ; chacun de ces œufs

possède deux enveloppes : une interne, extrêmement délicate ; l'autre externe, résistante, et qui présente un double contour. On arrive aisément, avec l'habitude, à dégager successivement les œufs de leurs deux enveloppes, et cette précaution est même souvent nécessaire pour l'étude des stades difficiles du développement. Je n'ai pas étudié le mode de formation de ces enveloppes ; tout ce que je puis dire, c'est qu'elles se trouvent toutes formées avant la ponte dans le corps de la mère. On observe généralement entre ces deux membranes un point d'adhérence déjà signalé par Mac-Intosh, et qui correspond peut-être à un micropyle ; néanmoins j'é conserve les doutes que paraît avoir Mac-Intosh à ce sujet. Les spermatozoïdes de l'*Amphiporus* ont une tête en forme de grain de millet, à laquelle fait suite un long filament mobile ; je n'ai pas eu l'occasion d'observer la fécondation chez cette espèce.

a. Segmentation : phénomènes externes.

Examiné dans le corps de la mère, ou immédiatement après la ponte, l'œuf possède la structure représentée figure 56. Le protoplasme se compose, comme chez le *Lineus*, d'une matière liquide tenant en suspension des granules vitellins ; mais ici la masse est moins visqueuse, les granules s'échappent plus facilement de la partie liquide quand on écrase l'œuf. La vésicule germinative *o* est grande, transparente, et contient dans son intérieur un amas de gros granules. Cet amas de granules, situé à la place de la tache de Wagner semble se retrouver dans l'œuf mûr des Némertes d'une manière très-constante : je l'ai vu chez presque toutes les espèces que j'ai eu l'occasion d'observer, et je m'étonne qu'aucun auteur n'en ait encore fait mention. La particularité la plus importante de l'œuf pondu de l'*Amphiporus*, est la présence, tout autour du vitellus, d'une zone plus obscure (fig. 56, 57, 58, etc., z), qui paraît assez brusquement délimitée de la masse plus pâle du vitellus sous-jacent ; cette zone s'observe d'une manière extrêmement constante : elle persiste dans l'œuf pendant très-longtemps, et se voit aussi bien par compression sur les œufs frais que sur les

œufs traités par le mélange de carmin et de glycérine. Sur ces derniers, elle se détache sous forme d'une zone plus sombre du reste du vitellus. Nous reviendrons, du reste, plus tard sur ce sujet.

Si l'on reprend l'œuf quelques instants après la ponte, on constate que la vésicule germinative a soudainement disparu sans laisser de traces ; l'œuf possède, pour le reste, la même structure qu'au stade précédent. Mais il ne reste pas longtemps à cet état ; il se reforme bientôt (fig. 57 *o'*) un petit noyau situé un peu au delà du centre, et qui ne possède plus aucun des caractères de la vésicule germinative. Ce petit noyau ne tarde pas à gagner la périphérie ; là, il va se placer à la surface de l'œuf, s'y aplatit en formant une petite éminence conique très-transparente (fig. 58), qui émet les globules polaires. Ces globules polaires semblent dérivés, chez l'*Amphiporus*, non de la vésicule germinative, mais d'une vésicule de seconde formation.

Ces divers changements s'effectuent pendant les six premières heures ; après ces phénomènes commence la segmentation. Une partie du protoplasme de l'œuf semble venir se condenser de nouveau au centre de la sphère vitelline : elle donne naissance à une place plus dense, qui se partage bientôt en deux pour donner naissance à deux nouveaux noyaux (fig. 59). Ces noyaux ne sont pas nettement délimités, mais se confondent par leur extrémité dirigée vers le dehors, avec le protoplasme qui les environne. Dans chacun d'eux on peut distinguer : 1° une tache réfringente qui apparaît nettement sous forme d'un point blanc sur un fond obscur, et qui est dirigée vers le centre de l'œuf (fig. 59 *p*) ; 2° une portion plus obscure qui fait suite à cette tache (fig. 59 *p'*), et qui a à peu près une forme triangulaire. Cette portion triangulaire est beaucoup moins visible que la tache transparente à laquelle elle fait suite ; en l'examinant avec attention, on voit qu'elle se confond, par son extrémité large dirigée vers le dehors, avec le protoplasme qui constitue l'œuf. On reconnaît ici le même phénomène que celui déjà décrit par Kowalewsky, Fol, Oellacher, Auerbach, Strasburger, Hertwig, Butschli, Van Beneden, etc., à propos

du mode de division des cellules et de la structure radiaire du protoplasme, chez un très-grand nombre de types du règne animal; seulement ici on ne distingue pas l'aspect rayonné, et le passage insensible du noyau au protoplasme de l'œuf ne paraît indiqué que par les différences de coloration. Chose curieuse et qui mérite d'attirer l'attention, la zone périphérique obscure de l'œuf ne prend pas part à cette disposition du protoplasme autour de chaque noyau; seule la partie interne de l'œuf prend part à ces mouvements: il semble qu'elle soit seule active. La figure 59 et les suivantes représentent ces phénomènes.

Cette séparation du protoplasme en couche corticale et portion centrale n'est pas un fait isolé chez les Némertiens: je l'ai également retrouvée avec des caractères beaucoup plus nets encore chez le *Tetrastemma dorsalis* (fig. 107). Chez cette dernière espèce, le fait apparaît même avec une telle netteté, qu'on croirait à la présence d'une vésicule germinative d'une taille colossale, occupant l'œuf presque entier, et réduisant tout le vitellus à une simple couche occupant la périphérie.

Ce fait de la division du vitellus en deux couches concentriques doit être rapproché des faits analogues décrits chez les Cténophores par Kowalewsky (1), chez les Géryonides par H. Fol (2), et plus récemment par Ed. Van Beneden (3). Ce dernier a émis à ce propos une théorie d'une grande importance: il compare ces deux couches à l'endoplasme et à l'ectoplasme des Infusoires, et en fait le point de départ de la *gastrula*. Il est bien difficile de juger aujourd'hui cette théorie. Le fait de la stratification en deux couches distinctes pourrait être aussi bien un fait spécial relatif aux phénomènes particuliers au groupe (4) qu'un fait général; néanmoins sa présence chez les Némertiens

(1) Kowalewsky, *Mém. Acad. de Saint-Petersbourg*, 7^e série, 1866, t. X, n^o 4.

(2) H. Fol, *Die erste Entwicklung des Geryonideneies*.

(3) Ed. Van Beneden, *Contributions à l'histoire de la vésicule germinative* (*Bull. de l'Acad. de Belgique*, n^o 1, 2^e série, t. XLI, janvier 1876).

(4) C'est ainsi que, chez certaines Ascidies, la tunique se forme aux dépens d'une couche continue qui se détache du vitellus avant la segmentation.

vient plutôt, en augmentant le nombre de cas analogues, ajouter une nouvelle probabilité à la théorie de Van Beneden.

Peu après le stade fig. 59, la division déjà exprimée par les noyaux à l'intérieur de l'œuf ne tarde pas à se produire au dehors par l'apparition du premier sillon de segmentation; ce premier sillon coïncide toujours d'une manière précise avec le point de sortie des globules polaires. Peu après la division en deux sphères de segmentation, chacun des noyaux qui existent dès le stade fig. 59 s'isole de nouveau du protoplasme qui l'environne, et reparait sous forme d'une tache claire (fig. 60) comparable au noyau déjà décrit dès le stade fig. 57. L'œuf reste pendant quelque temps à cet état, puis, environ deux heures après, commence la division en quatre sphères de segmentation; chacun des petits noyaux qui étaient restés au centre des sphères vitellines du stade fig. 60 commence à se fusionner de nouveau avec la masse de protoplasme qui l'environne, et se divise alors en deux, pour reproduire dans chacune des sphères l'aspect déjà décrit dans la figure 59. La figure 76 représente dans la partie supérieure un état un peu plus avancé que dans cette dernière; la division a déjà commencé à s'y traduire au dehors par l'apparition du second sillon de segmentation. J'ai également observé des stades intermédiaires entre les états représentés dans les figures 76 et 60; ils m'ont paru concorder d'une manière assez complète avec les figures données par Hertwig (1) à propos du *Toxopneustes*. J'ai retrouvé en particulier l'aspect figuré par cet auteur dans sa figure 26, pl. 13; mais comme l'œuf de l'*Amphiporus* est en définitive, à cause de sa grande opacité, un très-mauvais type pour l'étude de ces phénomènes, je ne me suis pas appesanti davantage sur ce sujet: le point essentiel est d'avoir reconnu dans ce groupe l'existence des phénomènes si bien étudiés dans ces derniers temps par Hertwig, Van Beneden et Butschli (2); les études

(1) O. Hertwig, *Gegenbaur Morphologische Jahrbuch*, 1^{er} vol., 3^e livraison.

(2) Voyez l'important travail récemment publié par Butschli sur ces questions: *Studien über die ersten Entwicklungsvorgänge der Eizelle und Zelltheilung und die Conjugation der Infusorien*.

détaillées sont mieux placées chez des types plus favorables à l'observation.

Je n'ai plus suivi le mode de division de la vésicule germinative après le stade 4, mais il est probable qu'elle continue à s'effectuer de la même façon ; mes études ont porté plus particulièrement, à la suite de ce stade, sur la disposition des sphères de segmentation à la surface de l'œuf.

Le stade 8 se produit régulièrement par la formation d'un sillon équatorial ; puis on voit s'effectuer la rotation de l'une des moitiés de l'œuf sur l'autre moitié ; les cellules précédemment opposées viennent alterner entre elles, les supérieures s'emboîtent dans les intervalles des inférieures, et l'on obtient l'aspect représenté figure 4, pl. 1 ; bientôt après, on voit (fig. 5) se détacher du sommet des sphères de chaque moitié une nouvelle cellule, et l'on passe ainsi au stade 16 (fig. 61). Ces divers changements ont déjà été décrits à propos du *Lineus*, et il est inutile d'y revenir ici plus longtemps ; je passerai donc immédiatement à l'étude des états plus avancés que je n'avais pu suivre d'une manière suffisante chez le *Lineus*.

Nous avons vu dans ce dernier cas que le stade qui succédait au stade fig. 61 était caractérisé par la présence, entre les deux pôles de l'œuf, d'une épaisse zone de cellules disposées de manière à alterner régulièrement les unes avec les autres : à chaque pôle se trouvait, comme dans l'état précédent, un groupe de quatre cellules disposées en croix, et la ceinture située entre les deux groupes, au lieu d'être composée, comme au stade fig. 61, de huit cellules pentagonales disposées alternativement en sens inverse, consistait en un nombre beaucoup plus grand de cellules hexagonales. Je n'avais pu me rendre compte de la manière dont cette disposition dérivait de celle du stade 16. J'ai été plus heureux chez l'*Amphiporus* ; j'ai pu constater qu'il se formait par l'apparition (fig. 62), dans chacune des cellules du stade 16, d'un nouveau sillon de segmentation parallèle à l'équateur de l'œuf : chacune de ces cellules se partage donc en deux cellules superposées, et chacune des huit côtes dont l'œuf est formé se compose alors de quatre cellules ; le stade ainsi

produit correspond exactement, comme on le verra du reste d'après la comparaison des figures, au stade déjà observé chez le *Lineus*. Le stade 32 est donc comparable à un stade 8 à cellules alternantes (pl. 1, fig. 4), dans lequel chacune des cellules serait remplacée par une série de quatre cellules; les huit côtes dont se compose l'œuf sont beaucoup plus allongées qu'au stade précédent, et la ligne brisée qui dérive du sillon équatorial parcourt maintenant l'œuf dans presque toute sa longueur. La comparaison des figures fera comprendre mieux que toute description ces divers phénomènes. Au stade 16, chacune des sphères de segmentation était, en raison de la disposition même de l'ensemble, de forme pentagonale; mais au stade 32 il n'en est plus ainsi : seules les cellules placées à chacune des extrémités de chaque côte ont conservé la forme pentagonale, les autres sont hexagonales. Le stade 32 se compose de 16 cellules d'une espèce et de 16 de l'autre.

Après le stade 32 (fig. 62), on constate l'apparition d'un nouvel ordre de phénomènes : dans les différentes cellules qui composent ce stade, seules les cellules pentagonales, plus voisines des pôles, ont conservé une forme à peu près arrondie; les autres, plus rapprochées de l'équateur se sont allongées dans le sens transversal. Cet allongement augmente à mesure que les segmentations parallèles à l'équateur deviennent plus nombreuses, et il en résulte que bientôt ces cellules étant trop élargies, se segmentent par un sillon perpendiculaire à l'équateur pour produire deux nouvelles cellules juxtaposées. Cette nouvelle espèce de segmentation se fait d'abord sentir là où l'élargissement est le plus considérable, c'est-à-dire à égale distance entre les deux pôles au milieu de l'œuf, puis remonte insensiblement vers chacun de ces pôles. Les figures 63, 64 et 65, qui montrent chacune une même moitié de l'œuf vue de face par l'un des pôles, sont destinées à représenter tout ce processus; les cellules colorées en noir correspondent exactement à l'une des moitiés de l'œuf, les cellules laissées en blanc à l'autre moitié. Des 16 cellules représentées, quatre appartiennent au premier système de côtes, et quatre autres au second système

(comparez les figures 62 et 63); au centre se trouvent huit cellules pentagonales, et autour de celles-ci une couronne composée de 8 hexagonales alternantes : ces dernières montrent seules l'aspect allongé transversalement, bien visible sur la figure et dont nous avons parlé, et ce sont les seules qui se segmentent. La figure 64 nous montre cette segmentation. A peine produites, chacune des deux cellules juxtaposées qui remplacent la grande cellule allongée glissent l'une sur l'autre de manière à alterner ensemble : les figures 64 et 65 feront bien comprendre ce phénomène. Dès le moment où s'est réalisée cette nouvelle segmentation suivie de l'alternance, l'œuf a pris un aspect qui rappelle, à s'y méprendre, celui d'une *morula*; des solides construits d'après ces principes, montrent le même aspect d'irrégularité que celle que présente la *Morula*. J'ai représenté dans la figure 66 une *morula* dessinée de manière à rendre le plus exactement que possible ce qui se voit sur la nature; la ressemblance est si frappante, que dans cette figure dessinée de manière à reproduire simplement l'aspect, on peut retrouver la concordance de cellules à une ou deux près. Les chiffres 1, 1, 2, 2 de ces deux figures montrent cette concordance.

Sur la nature, les choses ne se passent pas aussi graduellement que je viens de le décrire, mais le déplacement des cellules allongées dans le sens transversal et leur segmentation se font en même temps; on ne rencontre jamais le stade fig. 64, mais le passage se fait sans interruption entre les stades fig. 63 et 65. On rencontre souvent entre ces deux stades des œufs dans lesquels les cellules de l'équateur ont un aspect allongé dans un sens oblique, comme si deux des cellules (2, 2) du stade fig. 65 étaient encore reliées ensemble, tout en ayant acquis leur place définitive; dans d'autres cellules, la segmentation se fait plus vite, et ces variations sont pour beaucoup dans l'irrégularité apparente qu'on remarque à cette époque du développement.

Les stades fig. 61 et 62 s'obtiennent ordinairement au bout de douze heures : pour observer les phénomènes qui suivent le

stade 32, il est indispensable, sous peine d'observer pendant la nuit, de s'adresser à une autre ponte. Quand le stade fig. 65 s'est enfin produit, l'œuf continue à se segmenter en suivant simultanément les deux processus principaux que nous avons distingués : 1° multiplication des cellules dans le sens longitudinal au moyen de plans parallèles à l'équateur; 2° multiplication dans le sens transversal au moyen de la division des cellules allongées. Plus on avance, du reste, dans le développement, plus l'irrégularité se prononce; néanmoins ces deux processus continuent à constituer la tendance dominante qui préside à la marche de la segmentation.

A côté du mode de groupement véritable tiré du mode de segmentation des cellules en huit séries régulièrement emboîtées les unes dans les autres (fig. 62), on peut imaginer des arrangements fictifs basés sur de simples aspects présentés par l'œuf. De ce nombre est la disposition spiralée : cette dernière peut être utilisée avec avantage pour se faire une idée schématique de la disposition des différentes cellules à la surface de la sphère; on peut, en se plaçant à ce point de vue, opposer cette disposition comme produite (fig. 75) par la rencontre de deux séries de plans spiralés dirigés en sens inverse, à la disposition que j'ai déjà décrite chez les Bryozoaires chilostomes (1) et formée par la rencontre de deux séries de plans droits perpendiculaires l'un à l'autre (fig. 75). Nous avons déjà vu que le *Lineus obscurus* présentait le même mode de segmentation que l'*Amphiporus*; or le *Lineus* possède une blastosphère des plus typiques : le mode de segmentation précédemment décrit est donc le *mode de segmentation de la blastosphère*. Ce fait permettra de juger avec plus de précision qu'on n'aurait pu le faire, jusqu'à quel point les modes de développements analogues à celui des Bryozoaires chilostomes (*Cténophores*, etc.) s'écartent du mode de formation typique de la *gastrula*.

Cette conception tout idéale des plans spiralés est surtout commode en ce qu'elle a l'avantage de rappeler, en même temps

(1) Voy. *Comptes rendus de l'Académie de Paris*, août 1875.

que l'arrangement des cellules à la surface, leur disposition à l'intérieur autour d'un point central : dans la blastosphère il n'y a que les *sillons* de segmentation qui soient parallèles ou perpendiculaires à l'équateur ; tous les plans de segmentation passent pas le centre de l'œuf. Dans les Bryozoaires chilostomes, au contraire, les plans eux-mêmes sont tout entiers parallèles ou perpendiculaires à l'équateur et ne passent pas tous par le centre de l'œuf. Il résulte de là deux dispositions toutes différentes et qui se trouvent exprimées d'une manière schématique par les conceptions des plans droits respectivement parallèles les uns aux autres et des deux séries de plans spiralés dirigés en sens contraire (fig. 74-75). Le mode de segmentation décrit par Van Beneden chez le *Gammarus Locusta* (1) se rapproche du second mode (blastosphère typique) par le mode d'apparition des sillons de segmentation et la disposition des cellules à la surface ; il s'en écarte par l'absence de rotation après le stade 8, et par le fait que les plans de segmentation sont tout entiers parallèles ou perpendiculaires à l'équateur : il peut donc, dans une certaine mesure, être considéré comme intermédiaire entre les deux modes.

Néanmoins il ne faut pas perdre de vue que ce qui vient d'être dit constitue simplement un moyen d'exprimer sous une forme brève et frappante, les deux dispositions essentielles que présente la Blastosphère (*blastosphère typique*, fig. 74, et *blastosphère des Bryozoaires chilostomes*, fig. 75), et nullement comme correspondant à quelque chose de réel : à ce point de vue, il faudrait combattre au contraire la disposition spiralée. Pringsheim (2) avait déjà décrit, à propos des végétaux, des cas dans lesquels la disposition spiralée des cellules de la tige ne correspondait nullement avec l'arrangement véritable déduit du mode de segmentation ; mes observations sur le mode de formation de la blastosphère viennent appuyer cette manière de voir, et montrent un des exemples les plus frappants, et pro-

(1) Ed. Van Beneden, *Recherches sur le blastoderme des Crustacés*.

(2) *Zur Morphologie der Salvinia natans* (*Jahrb. für wiss. Botanik*, III, 1863).

bablement des plus généraux (1) qu'on puisse rencontrer, de disposition spiralée produite par segmentation de quatre séries alternantes.

En ce qui concerne l'étude spéciale de l'embryologie des Némertiens, nous voyons que le mode de formation de la *morula* chez ces animaux modifie forcément l'idée qu'on doit se faire de ce stade. D'après les idées exprimées explicitement par Metschnikoff et Mac-Intosh, et admises implicitement par tous les auteurs, les éléments qui résultent de la segmentation *s'arrondissent*, glissent les uns sur les autres, et s'arrangent en une masse compacte dans laquelle certaines cellules occupent le centre, et d'autres la périphérie, sans qu'il y ait entre elles aucune limite nettement tranchée. La segmentation sans cesse répétée de ces premières sphères vitellines donne bientôt naissance à une masse cellulaire homogène qui est la *morula* : on aurait ainsi une véritable pénétration d'éléments cellulaires à l'intérieur de l'œuf, comme dans l'épibolie, avec cette seule différence que les éléments invaginés, au lieu de former un feuillet spécial, ne sont pas distincts des cellules superficielles.

Mes observations montrent que chez les Némertes (et probablement dans le règne animal tout entier) il n'en est pas ainsi : les cellules qui composent le stade 8 forment les huit faces d'un octaèdre, et le reste de la segmentation consiste simplement dans la division des faces de cet octaèdre. Il y a multiplication des faces du solide, mais jamais aucune de ces faces, ou des cellules qui en tiennent la place, ne quitte la surface pour s'enfoncer à l'intérieur ; il ne peut y avoir par conséquent (et l'observation directe m'a confirmé ce résultat) aucune cellule incluse dans l'intérieur de l'œuf, si ce n'est par un processus de délamination, amenant la division en deux de toutes les cellules à la fois et produisant ainsi une *perigastrula*. Pour moi, l'ancien stade *morula* des Némertes correspond simplement à une blastosphère. Dernièrement, Van Beneden a ramené la *morula* des

(1) Presque toutes les fois qu'il se forme une sphère ou un corps ellipsoïde, comme un cône de Pin, etc., aussi bien dans le règne végétal que dans le règne animal, la même disposition se reproduit.

Mammifères (1) à l'épibolie ; il me semble douteux, en présence de ces faits, que des cas analogues à ceux que décrivent Metschnikoff et Mac-Intosh existent dans aucun groupe du règne animal, et il est probable que l'ancienne *morula* ainsi entendue ne se trouve en réalité jamais réalisée.

Reprenons la segmentation au point où nous l'avions laissée. La continuation des phénomènes décrits amène bientôt la formation d'un nombre indéfini de cellules, et l'on en arrive aux *morula* à éléments de plus en plus petits. Pendant longtemps on peut encore réussir avec de l'attention à découvrir (fig. 66, 67, 68) à chaque pôle quatre cellules en croix assez distinctes des autres, et entre ces deux groupes une série de plus en plus nombreuse de cellules alternantes ; enfin ces cellules disposées en croix finissent par se perdre elles-mêmes dans la quantité, et l'on ne distingue plus alors qu'une multitude de cellules de plus en plus petites, étroitement serrées les unes contre les autres. La figure 67 représente l'état auquel est arrivé l'œuf après vingt-quatre heures.

La première moitié du second jour est occupé tout entière par un processus d'une grande importance et dont les quatre figures 69, 70, 71, 72, nous représentent des états plus ou moins avancés. Il se forme à la surface de l'œuf une dépression peu étendue qui s'approfondit bientôt de plus en plus, et se transforme en une ouverture largement béante à contours irréguliers et qui présente l'aspect figuré fig. 69 et 70. Cette invagination n'est jamais bien profonde ; elle n'a qu'une faible étendue, et se reconnaît sans aucun doute comme un reste de l'invagination si nette de la *gastrula* décrite chez le *Lineus*.

Dieck et Hubrecht sont les seuls auteurs qui aient jamais fait mention d'une semblable invagination chez un type à développement simple (*Cephalothrix*) ; l'aspect qu'ils figurent concorde assez bien avec celui que je représente, mais l'interprétation ainsi que la description de l'évolution intérieure de cette inva-

(1) Ed. Van Beneden, *La maturation, la fécondation et les premières phases du développement embryonnaire des Mammifères, d'après le Lapin* (Bulletin de l'Académie de Belgique, 2^e série, 1875, t. XL, n^o 12).

gination différent d'une manière fondamentale. Hubrecht ne la suit pas au delà de sa formation. Dieck ne la considère que comme une simple invagination transitoire qui ne donne naissance à aucun des organes du Némerte futur ; selon lui, elle ne se referme pas, mais disparaît en s'atténuant de plus en plus, jusqu'à ce qu'elle soit venue se remettre au même niveau que le reste de la peau. D'après lui, cette invagination est peut-être un reste de l'invagination du *Pilidium*, mais elle ne joue plus le même rôle.

Mes observations m'empêchent d'admettre cette manière de voir. Dans l'*Amphiporus*, j'ai toujours vu l'invagination se rétrécir peu à peu (fig. 71, 72) et finir (fig. 73) par se refermer au-dessus de la portion invaginée, ne laissant apparaître à l'extérieur qu'un point sombre (fig. 73) qui deviendra la bouche du Némerte futur. La série de figures déjà citée indique les états successifs présentés par la *gastrula* ; la figure 71 montre la forme de l'œuf vu de profil à ce stade. Selon moi, l'invagination n'a qu'une faible étendue ; elle est très-peu profonde et la portion invaginée ne peut être que très-petite, mais je ne puis conserver de doutes relativement à son existence.

Ces différents aspects que j'ai représentés (fig. 69 à 73) ne sont bien visibles qu'à la lumière réfléchie. On peut, pour rendre l'étude moins difficile, user du procédé déjà mis en usage pour la segmentation, et ajouter à l'eau dans laquelle se trouve placé l'œuf quelques traces de glycérine ; cette dernière, ajoutée en très-faible proportion, contracte légèrement les cellules et rend les interstices beaucoup plus nets. C'est là le moyen dont je me servais généralement pour étudier les phénomènes à la lumière réfléchie ; l'addition de très-faibles quantités de glycérine ne peut avoir aucun résultat fâcheux. Néanmoins j'ai tenu à vérifier par l'observation directe sans réactifs, sur des œufs bien frais, tout ce que j'avais appris de cette façon ; les résultats se sont toujours montrés parfaitement concordants. Tous les œufs que j'ai examinés entre la vingt-quatrième et la trente-sixième heure, quelle que fût la ponte à laquelle ils appartenaient, m'ont constamment montré cette invagination

avec les mêmes caractères, et l'on ne peut manquer de la revoir en se conformant exactement à ces indications de temps.

Pendant que s'effectuait cette invagination, l'œuf continuait à se segmenter, et les sphères vitellines devenaient graduellement de plus en plus petites. Dans la seconde moitié du deuxième jour (fig. 73), elles étaient devenues assez petites pour présenter l'aspect d'un *épithélium*; l'œuf avait repris son aspect presque lisse et ressemblait déjà, à l'observation superficielle, à ce qu'il était au moment de la ponte : c'est à ce moment que j'ai vu apparaître les cils vibratiles, et la rotation commencer à l'intérieur de l'œuf.

À la fin du second jour, l'œuf s'est transformé en une sphère ciliée à paroi composée de petits éléments (fig. 73); les phénomènes qui s'effectuent ensuite à partir de ce stade concernent uniquement les parties internes; l'œuf ne subit plus dans son aspect extérieur aucun changement et reste semblable au stade représenté figure 73. Vers le septième jour on commence à en voir changer visiblement la forme : il devient allongé, puis les mouvements cessent de s'opérer uniquement par l'intermédiaire des cils vibratiles; la substance du corps devient contractile, et l'embryon commence à éprouver des mouvements amœboïdes. Enfin le huitième jour, sans que l'embryon paraisse s'être accru d'une manière sensible, on commence à reconnaître, à sa forme allongée, à ses mouvements de reptation, un jeune Némerte presque formé. Le neuvième jour a lieu l'éclosion. Cette dernière partie de la description est, comme on le voit, très-peu instructive : c'est qu'en effet, à partir du second jour, l'étude des phénomènes externes ne peut plus être d'aucun secours à l'embryologie; nous n'insisterons donc pas davantage sur ce sujet, nous en viendrons tout de suite aux phénomènes internes.

b. Formation des feuilletts.

L'étude de la segmentation vient de nous apprendre qu'aucun des éléments cellulaires de l'œuf ne quitte la surface, et que, par conséquent, nous ne devons pas nous attendre à trouver

dans son intérieur de sphères vitellines recouvertes par celles de la périphérie; l'observation directe confirme ce résultat. L'étude par transparence au moyen du mélange de carmin et de glycérine nous montre que chacun des éléments dont nous avons dans ce qui précède étudié la disposition à la périphérie constitue la base d'une longue pyramide dont le sommet se trouve au centre de l'œuf; dès le stade huit (fig. 76), les cellules ont acquis cet aspect de pyramides vitellines, et les segmentations ont, à partir de ce stade, pour unique effet, d'augmenter le nombre de ces pyramides. C'est par une suite naturelle de ce processus que se trouve produit l'aspect radiaire que j'ai représenté dans les diverses figures de la planche 6.

Les trois figures 77, 78, 79, montrent des coupes optiques, faites d'après le procédé indiqué plus haut, des stades fig. 65, 67 et 68 de la planche précédente. On voit que toutes les cellules dont nous avons étudié la disposition à la périphérie ont leur sommet au centre, et que, bien loin de constituer, comme on l'avait cru jusqu'ici, des *masses pleines de cellules arrondies disposées au hasard*, les œufs sont composés d'une seule couche de cellules allongées à disposition radiaire. Il arrive souvent qu'entre les trois stades (fig. 77, 78 et 79), on constate l'apparition, au point de réunion de toutes les cellules, d'une petite cavité centrale (fig. 78 *cs*). Cette cavité correspond évidemment à la cavité centrale de la blastosphère, et il suffira de se reporter aux premiers stades du *Lineus* et même du *Pilidium*, pour rencontrer un état complètement identique. La figure 7, pl. 1, nous montre un stade du *Lineus obscurus* entièrement comparable à ceux que nous trouvons chez notre *Amphiporus*; nous pouvons donc admettre l'identité dans le point de départ du développement.

Les phénomènes qui suivent ne concordent plus de la même manière: tandis que, chez le *Lineus*, la cavité centrale située au point de convergence de toutes les cellules s'accroît rapidement et finit par devenir (pl. 1, fig. 9 et 10) une spacieuse cavité autour de laquelle les pyramides vitellines ne sont plus réduites qu'à de petites cellules constituant par leur réunion

une simple lame cellulaire, la même cavité demeure au contraire, chez l'*Amphiporus*, à l'état rudimentaire, et pendant ce temps il s'effectue un phénomène d'une autre nature : les cellules radiaires conservent leur volume primitif, mais leur partie interne se charge peu à peu d'éléments deutoplasmiques ; la cavité de segmentation, qui d'abord a existé à l'état rudimentaire, ne persiste jamais, mais se trouve rapidement comblée par ces éléments deutoplasmiques. Si l'on examine l'œuf un peu près au stade 8 (fig. 76), après l'avoir traité par le mélange de carmin et de glycérine, on constate que les pyramides vitellines (fig. 76) possèdent encore dans leur partie interne un aspect homogène ; à la périphérie on distingue toujours l'enveloppe plus sombre, qui, sous l'action du réactif, se détache souvent en une couche continue fortement colorée. Au dedans de cette enveloppe plus sombre la partie protoplasmique proprement dite des cellules contenant le noyau a encore un aspect parfaitement homogène. Au stade 32 (fig. 77), on commence à constater l'apparition du phénomène important : la partie interne des cellules radiaires éprouve graduellement un changement de nature ; elle se ramollit et devient plus pâle, les limites des pyramides vitellines se confondent entre elles, et il se forme ainsi une tache blanche d'aspect homogène, située au centre de l'œuf et provenant de la dégénérescence de la portion interne des cellules radiaires. Au stade suivant (fig. 78), cette modification est devenue très-visible, chaque cellule se montre distinctement composée de trois parties concentriques : l'externe, plus obscure, qui fait partie de l'enveloppe obscure de l'œuf ; la moyenne, plus pâle, qui provient de la portion essentielle, protoplasmique de la cellule ; enfin l'interne, qui présente un aspect blanchâtre, et provient de la modification de la précédente. En ajoutant au mélange de glycérine une assez forte proportion de teinture de carmin, on peut arriver à obtenir cet aspect sans que les noyaux cessent d'être visibles, et alors on constate qu'ils se trouvent situés dans la partie moyenne (fig. 78) de chacune des cellules. Cette structure des pyramides vitellines produit dans l'ensemble de l'œuf une alternance de

zones de plus en plus foncées à mesure qu'on s'approche de la périphérie ; la masse interne résultant de la dégénérescence de la portion interne des cellules radiaires apparaît constamment comme une tache blanchâtre *mes*, dans laquelle ne se prolongent plus les lignes de séparation des pyramides entre elles, mais qui néanmoins n'est encore séparée de ces pyramides par aucune ligne de démarcation nettement tranchée. Au stade fig. 79, cette masse blanche interne a gagné en étendue, mais sans changer en rien ses différents caractères. Nous avons évidemment ici un processus identique à celui qui a déjà été décrit tant de fois dans diverses classes du règne animal : c'est la *periblastula* de Hæckel, résultant, comme Van Beneden l'a si bien décrit chez les Crustacés (1), d'une accumulation des éléments deutoplasmiques à l'intérieur de l'œuf. Mais ici ces éléments deutoplasmiques ont un caractère tout à fait spécial : au lieu de se présenter, comme d'ordinaire, sous forme d'une masse *opaque* et réfringente de globules gras, facilement visible à travers les parties périphériques plus pâles, ils se présentent au contraire sous forme d'une tache blanche *extrêmement homogène*, et dans laquelle on ne peut même distinguer aucune granulation ; elle forme la partie la moins opaque de l'œuf et se trouve recouverte par deux couches beaucoup plus obscures. Ce fait que les éléments sont de plus en plus opaques à mesure qu'on s'approche de la périphérie, diffère de ce qui se voit ordinairement, et entre pour beaucoup dans les grandes difficultés que présente l'étude de ces stades : le mélange de carmin et de glycérine fait cependant apparaître la masse interne avec netteté ; on peut même l'isoler par compression, et alors elle se présente sous forme d'une masse assez consistante, légèrement visqueuse, et qu'on ne peut mieux comparer, pour l'aspect et la consistance, qu'au vitellus nutritif des jeunes Céphalopodes.

Les quatre figures dont je viens de parler (fig. 76 à 79) représentent, sauf la dernière, des stades appartenant au premier

(1) Ed. Van Beneden, *Recherches sur le blastoderme des Crustacés*.

jour du développement : les deux premiers s'accomplissent pendant les douze premières heures, le troisième pendant les douze secondes, et le quatrième un peu après, au début du second jour. La figure 80 représente l'aspect que présente l'œuf vu par transparence à une époque un peu plus avancée de la première moitié du second jour : les cellules radiaires ont augmenté en nombre ; la masse blanche centrale a encore gagné en étendue ; enfin, la cavité de segmentation, dont on pouvait parfois, dans les stades qui précèdent (fig. 78), distinguer des traces, a maintenant disparu d'une manière complète par suite du développement de la masse deutoplasmique et de l'invagination de la *gastrula*. Cette dernière, bien que toujours présente à ce stade, est difficile à voir en coupe optique ; elle se manifeste néanmoins quelquefois par la présence d'éléments figurés spéciaux (fig. 80 *end*), visibles au milieu de la masse de deutoplasme, et qui représentent les cellules invaginées. Au début de l'invagination de la *gastrula*, la portion invaginée qui représente l'endoderme n'est d'abord visible, dans une coupe optique, que par les éléments cellulaires qui la composent (fig. 80) ; mais plus tard, à mesure que l'invagination se circonscrit davantage, on commence à la distinguer de mieux en mieux sous forme d'une cavité à contours plus prononcés (fig. 81 *end*), et qui apparaît comme une tache opaque au milieu de la substance plus pâle du deutoplasme, tandis qu'au contraire les éléments cellulaires qui en composent la paroi deviennent graduellement de moins en moins visibles. Vers le troisième jour, toute trace des éléments cellulaires endodermiques a disparu : ils se sont confondus avec le deutoplasme ; seule la cavité d'invagination CD demeure encore visible, mais réduite à des dimensions extrêmement petites, qui rappellent celles de la cavité de segmentation du stade fig. 78. Enfin, cette cavité disparaît elle-même, et l'embryon revient tout à fait à sa structure primitive, celle que représente la figure 79, avec couche externe et masse interne ; seulement la signification de cette dernière est entièrement changée.

La figure 81 représente un œuf arrivé au stade de la figure 72 :

les cellules radiaires sont maintenant, par suite de la multiplication cellulaire, devenues très-étroites, sans cesser de conserver leur forme allongée; leur ensemble prend davantage l'aspect d'une couche cellulaire d'une très-grande épaisseur; enfin, la masse blanche interne, plus visible encore qu'aux stades précédents, commence à prendre un aspect de plus en plus nettement circonscrit. Au troisième jour (fig. 82), on constate la séparation entre la masse de deutoplasme et les cellules radiaires par une ligne de démarcation plus nettement accusée; l'œuf se compose alors d'une masse interne (fig. 82 *mes*) renfermant dans son milieu la petite cavité (C D), et d'une couche périphérique composée d'un grand nombre de cellules allongées, et possédant encore une épaisseur considérable. La zone obscure de l'œuf est toujours visible (fig. 82-83) et divise l'épaisse couche cellulaire périphérique en deux parties distinctes, mais elle commence déjà à devenir moins nette que précédemment et manifeste une tendance à la fusion complète avec la zone suivante; cette fusion s'accroît ensuite de plus en plus, et bientôt, à mesure que la couche cellulaire périphérique diminue en épaisseur, ces deux zones arrivent à se confondre en une seule.

Il arrive fréquemment, dans le cours de ces phénomènes, que les trois zones de l'œuf (enveloppe externe opaque, zone moyenne à noyaux, et masse blanche interne) n'apparaissent que successivement sous l'influence du réactif; souvent la zone périphérique se sépare d'abord, et la portion interne n'apparaît que plus tard, quand le réactif a suffisamment pénétré dans l'intérieur de l'œuf. Ces couches, qui s'isolent successivement, prennent, vers les stades 82 et 83, l'aspect d'autant de couches réellement distinctes, et feraient croire à la présence de véritables feuillettes; il importe de se prémunir contre ces chances d'erreurs et de bien veiller à laisser agir le réactif d'une manière complète, avant de se livrer à l'observation. Les seules parties réellement nées par délamination ne sont en somme qu'au nombre de deux: le feuillet externe (exoderme, *ex*) et la masse interne de deutoplasme (*mes*). Il n'est pas sans intérêt de

faire la remarque que, bien qu'il y ait ici une véritable *perigastrula* dans le sens de Hæckel, la masse interne formée ne correspond pas du tout au feuillet interne (endoderme), mais bien plutôt au mésoderme.

A côté des figures précédemment expliquées, dessinées la plupart à la chambre claire, et qui expriment les aspects que présente la nature, j'ai ajouté (fig. 88 à 91) des figures théoriques destinées à bien faire comprendre la manière dont je conçois l'arrangement des feuillets dans l'embryologie de l'*Amphiporus*; j'y ai négligé à dessein la zone opaque périphérique, qui n'a pas d'importance à ce point de vue. La figure 88 serait une coupe de profil de la *gastrula* des figures 69 à 72; la figure 89, la même *gastrula*, après pénétration complète des éléments superficiels au centre de l'œuf; enfin, la figure 90, le stade résultant de la fusion des éléments invaginés avec la masse de deutoplasme. La fente située dans les deux premières figures, au milieu de la masse blanche interne, indique la place où avait commencé à se former la cavité de segmentation. Un simple coup d'œil jeté sur ces figures suffira pour montrer la signification que l'on doit ajouter aux différentes parties jusqu'ici décrites: le tout se ramène à la *gastrula* par invagination, dont nous avons constaté la présence d'une manière bien nette. La masse de deutoplasme née par délamination de la couche externe sur tout son pourtour représente le feuillet moyen; l'épaisse couche épithéliale qui l'entoure, l'exoderme; enfin, la petite portion invaginée, l'endoderme. Le feuillet moyen et l'endoderme, d'abord bien distincts, se confondent ensuite en une masse unique (fig. 83 et 90 M) qui occupe d'une manière complète tout le centre de l'œuf. L'embryon, arrivé à la fin de cette période, doit être considéré comme formé d'une couche périphérique, qui est l'exoderme, et d'une masse interne, qui représente la réunion de l'endoderme et du mésoderme. Ce stade important indique la fin de la période de formation des feuillets. La masse interne a conservé, après sa fusion avec l'endoderme, les mêmes caractères; elle est toujours remarquable par sa transparence et par son

homogénéité parfaites. Lorsqu'on examine l'œuf à ce stade sous simple pression et sans réactifs, cette masse se laisse traverser en tous sens par l'œil de l'observateur, et l'œuf paraît composé d'une épaisse couche de cellules allongées (exoderme) qui entourent un espace hyalin vaguement délimité. Seul, le mélange de carmin et de glycérine peut faire apparaître cette masse interne avec netteté.

c. Formation du Némerte.

Les phénomènes qui, à partir du stade fig. 83, amènent la production du jeune Némerte, consistent simplement en une différenciation de la masse interne qu'accompagne l'amincissement graduel de la membrane exodermique. On ne tarde pas à découvrir, en examinant l'embryon à l'aide du mélange de carmin et de glycérine pendant les jours qui suivent la formation complète des feuillettes, que cette masse interne, jusqu'ici parfaitement homogène, commence à éprouver des modifications : il se dépose vers le centre des granules opaques nés dans l'intérieur même du deutoplasme, et qui forment deux taches sombres au milieu de la masse blanche. Dans le cours du cinquième jour on obtient l'aspect représenté dans la figure 85. Le jour suivant (fig. 86), les granules opaques ont augmenté en nombre et se sont disposés de manière à esquisser déjà au milieu d'une masse encore complètement amorphe tous les traits principaux de l'organisation ; on remarque à la partie antérieure une tache obscure, et vers la partie postérieure deux traînées obscures allongées, qui séparent des parties latérales restées blanches un espace médian (*tr*) qui deviendra la trompe.

Jusqu'ici les modifications éprouvées par la masse centrale de deutoplasme ne consistent encore que dans la formation des granules opaques ; les différentes parties déjà indiquées dans la figure 86 par la disposition de ces granules ne subsistent pas encore à l'état d'organes bien circonscrits, mais l'ensemble consiste encore en une masse continue, semi-liquide, transparente, au milieu de laquelle les granules gras ne font qu'in-

diquer une disposition non encore réalisée. Le septième jour (fig. 87) paraît plus spécialement employé à la division de cette masse blanche homogène en organes distincts ; elle vient pour ainsi dire se condenser autour de chacun des organes indiqués au stade précédent par la disposition des granules opaques, de façon à transformer chacun d'eux en une partie spéciale, distincte des parties voisines. Les granules opaques augmentent en grosseur et en quantité ; ils constituent bientôt à la partie postérieure du corps un amas considérable *gi*, qui entoure la trompe et donnera naissance au tube digestif ; de plus, la tache sombre qu'ils constituaient à la partie antérieure est devenue plus nette et peut se reconnaître avec certitude (fig. 87 *cp*). Les parties claires peuvent enfin se répartir en différents systèmes d'organes. En un mot, la masse blanche qui résultait de la fusion de l'endoderme et du mésoderme s'est de nouveau différenciée pendant les différents stades que nous venons de passer en revue, en éléments grassemment opaques, destinés à former le tube digestif, et en éléments plus clairs qui donneront naissance à la musculature. Les deux feuillets un moment réunis se sont de nouveau séparés ; les parties plus claires paraissent, au septième jour (fig. 87), composées de deux épaissements (*rf*) assez considérables placés entre les deux amas de granules opaques. Ces épaissements se prolongent en une mince couche tout le long de la paroi interne du feuillet épithélial ; derrière eux se trouve le tube renflé qui formera la trompe (*tr*). Ces mêmes parties claires, dont la disposition accuse déjà, vers le septième jour, la formation des différentes parties de la musculature, éprouvent à leur tour, pendant le huitième jour, de très-grands changements dans leur structure histologique : au milieu de la masse blanche homogène commencent à apparaître (fig. 87) des noyaux qui bientôt s'accroissent, deviennent plus nombreux, s'entourent de protoplasme, et finissent (fig. 84) par transformer les portions primitivement homogènes en tissus formés d'une multitude de petites cellules réfringentes assez peu régulières et disposées sans ordre les unes à côté des autres, à peu près comme au stade fig. 39 de l'em-

bryologie du *Lineus obscurus*. Cette modification de structure donne aux différentes parties ainsi constituées un aspect plus opaque que précédemment : ce sont ces petites cellules, analogues à celles qui, chez le *Lineus*, résultaient du morcellement des cellules du blastoderme qui, en se réunissant entre elles et en changeant de nature, donneront naissance aux fibres musculaires. Il n'est pas douteux qu'à partir du stade fig. 83, ces différents éléments histologiques se forment directement aux dépens de la masse interne de protoplasme (1).

Aussitôt que les organes d'abord vaguement indiqués par le dépôt des granules opaques ont commencé (fig. 87) à se condenser en organes nettement circonscrits (sixième et septième jour), et que débute la différenciation histologique que nous venons de décrire, commencent à apparaître au milieu de la masse protoplasmique qui constitue ces organes les granules pigmentaires qui donnent naissance aux points oculiformes : ils existent déjà très-faiblement marqués au stade fig. 87. Les diverses parties de la musculature, dont nous avons déjà expliqué la disposition générale au stade fig. 87, deviennent plus nettes après la différenciation histologique de leur tissu (fig. 84) ; les deux taches opaques formées par les granules opaques apparaissent distinctement (surtout la postérieure) comme deux cavités (*cp* et *cm*) remplies de globules graisseux *gi* et séparées par les deux renflements *rf* qui se prolongent en avant et en arrière en une lame mince qui constituera la couche musculaire de la paroi du corps et entoure les deux cavités *cp* et *cm* : au milieu des globules graisseux *gi* de la partie postérieure se trouve la trompe, plus nettement délimitée qu'au stade précédent.

L'apparition graduelle de ces différentes parties montre que la trompe et les deux renflements *rf* semblent constituer ici les parties essentielles de la musculature : ce sont celles qui appa-

(1) Ainsi que je l'ai déjà dit dans ce qui précède, cette masse interne n'offre pas du tout les caractères ordinaires d'un amas de deutoplasme ; je ne l'ai souvent désignée ainsi, dans ce qui précède, que pour faire allusion à son mode de formation.

raissent tout d'abord dans l'embryologie. Un coup d'œil jeté sur les stades des figures 86 et 87 fera en outre reconnaître sans difficulté chacune des cavités remplies de granules et de globules graisseux, séparées l'une de l'autre par les deux renflements (*rf*), comme constituant : l'antérieure (*cp*), la *cavité prostomiale* ; l'autre (*em*), la *cavité métastomiale* ; les renflements qui les séparent constituent une cloison analogue à celle que formaient, chez le *Lineus*, les organes latéraux réunis, d'une part à l'œsophage, et de l'autre à la peau. La suite du développement apportera, du reste, à cet aperçu, d'importants compléments.

La figure 84 (8^e jour) représente le dernier stade avant l'éclosion. Nous avons déjà décrit, dans ce qui précède, la plupart des changements qui s'y sont produits. Ils consistent surtout dans l'aspect de mieux en mieux circonscrit des différents organes, et dans la structure devenue cellulaire des portions qui formeront les parties musculaires ; la trompe y est déjà creusée d'une cavité, et de plus, la couche musculaire qui, au stade précédent (fig. 86), se trouvait réduite à de simples prolongements en avant et en arrière des renflements (*rf*), apparaît maintenant sous forme d'une couche continue mieux circonscrite que précédemment. Les points oculiformes sont aussi devenus beaucoup plus visibles.

A mesure qu'on s'approche du stade représenté dans la figure 84, l'action du réactif devient (par suite de la différenciation histologique) de moins en moins utile : la masse interne, auparavant complètement transparente, s'est chargée, comme nous l'avons vu, d'éléments opaques ; ces derniers sont visibles à travers la couche externe, et il devient alors possible, entre le septième et le huitième jour, de distinguer quelque chose par simple compression. Mais, d'un autre côté, l'œuf commence à perdre l'aspect arrondi qu'il possédait jusqu'alors, et il devient indispensable, pour bien l'étudier, de le débarrasser des membranes anhistes qui l'entourent. Mes dernières figures ont toutes été faites sur des embryons ainsi dégagés.

En même temps que s'effectuent ces phénomènes dans la

masse interne du stade fig. 83, l'épaisse couche périphérique qui représente l'exoderme continue à s'amincir d'une manière graduelle (fig. 83, 85, 86, 87) ; elle s'amoindrit de plus en plus à mesure que la masse interne gagne en importance : au stade fig. 84, elle n'apparaît plus que comme une simple couche de revêtement recouvrant le Némerte formé à son intérieur, et prend déjà très-visiblement tous les caractères d'un épithélium. Cet aspect s'accroît encore dans les stades qui suivent (fig. 92, 93) ; la couche de longues cellules radiaires, si épaisse encore fig. 82, est simplement destinée à fournir l'épiderme du Némerte. A mesure que cette couche entière perd en épaisseur, les deux zones claire et obscure qui la constituaient se fusionnent entre elles, et bientôt on n'en découvre plus aucune espèce de trace. Il arrive souvent que vers les stades fig. 86, 87, c'est-à-dire à l'époque où s'effectue cette fusion, on remarque un commencement de dégénérescence de la partie superficielle de quelques-unes des cellules de la paroi ; il se produit entre l'embryon et la membrane vitelline un amas d'éléments irréguliers, opaques, analogues à ceux que Dieck a décrits chez le *Cephalothrix* comme résultant de la segmentation du globule polaire. Il arrive parfois que cette dégénérescence se fait sur une surface assez étendue, et rappelle alors jusqu'à un certain point le phénomène de la chute de la peau. On pourrait considérer ce phénomène comme lié à la disparition de la zone obscure externe de l'œuf, et rapporter l'un et l'autre à un dernier reste de l'alternance ; néanmoins je ne puis m'arrêter à cette opinion. Bien que se présentant assez fréquemment, ce phénomène me semble être simplement pathologique. Un grand nombre d'embryons le présentent, il est vrai, sans que leur développement ultérieur en paraisse altéré ; mais les embryons dont le développement est le plus rapide, c'est-à-dire ceux chez lesquels il semble s'effectuer avec la plus grande régularité, ne nous montrent jamais rien de semblable : la disparition de la division en deux zones s'y effectue simplement par fusion graduelle, accompagnant la diminution en épaisseur de la couche entière.

Le fait essentiel de cette période de formation du Némerte

consiste surtout (fig. 91) dans la différenciation de la masse interne. L'ensemble du développement interne de l'œuf se résume donc à trois faits : 1° formation des trois feuillettes (fig. 88 et 89) ; 2° fusion des feuillettes interne et moyen en une masse unique (fig. 90) ; 3° enfin, différenciation nouvelle de cette masse unique en éléments musculaires et en éléments graisseux qui forment l'intestin (fig. 91).

d. Achèvement du Némerte.

L'époque que je viens d'assigner pour l'éclosion du Némerte (8^e jour) diffère sensiblement de celle indiquée par Mac-Intosh (12^e au 14^e jour) ; cela tient à ce que ce dernier a pris la moyenne, tandis que j'ai basé ici ma description sur les exemplaires dont le développement est le plus rapide. L'époque de la sortie de l'œuf varie en effet beaucoup pour les embryons d'une même ponte : le développement peut se faire avec plus ou moins de rapidité, la rupture de la membrane vitelline s'effectuer plus ou moins vite, et sur une seule ponte on peut ordinairement constater des éclosions pendant plusieurs jours (du 8^e au 15^e environ). On saura, pour l'étude des différents stades, que mes descriptions ont toujours eu rapport aux embryons dont le développement est le plus rapide.

Peu de temps après l'éclosion, la masse de petites cellules qui constituait les rudiments de la musculature se différencie en éléments musculaires ; toute la masse s'éclaircit d'une manière sensible, et les tissus commencent à acquérir leur aspect définitif (fig. 92). Le stade fig. 92 constitue, comme les stades fig. 43, 44, 45 du *Lineus obscurus*, un Némerte déjà tout formé, avec éléments histologiques aptes à exercer leurs fonctions physiologiques, et qui n'a plus besoin, pour arriver à l'état adulte, que de subir un perfectionnement insensible de ses différentes parties.

La structure du Némerte au stade fig. 92 est à peu près la même qu'au stade décrit fig. 84, mais les différentes parties y sont, par suite de l'achèvement de la différenciation histologique, devenues beaucoup plus nettes. La tache sombre anté-

rière se montre maintenant distinctement sous forme d'une large cavité ; la cavité céphalique ou prostomiale, et les parois musculaires du corps, se sont épaissies en avant de cette cavité, sous les points oculiformes, en deux petits renflements DP (lames prostomiales), qui s'étendent de chaque côté jusqu'aux fossettes latérales (*fl*) récemment formées par invagination de l'épithélium. A la partie postérieure se trouve la spacieuse cavité métastomiale remplie d'une masse compacte de globules graisseux (*gi*) destinés à donner naissance à l'intestin, et au milieu desquels se trouve suspendue la trompe fortement renflée : cette cavité métastomiale est limitée, sur tout son pourtour, par une mince paroi musculaire (lames métastomiales) ; enfin, entre les deux cavités (prostomiale et métastomiale) se trouve l'épaisse cloison constituée par les deux renflements musculaires (*rf*) dont nous avons décrit la formation précoce, et qui portent déjà une seconde paire de points oculiformes. En examinant avec attention, on constate déjà dès ce stade des traces d'une différenciation de cette épaisse cloison en différentes parties (ganglions nerveux, organes latéraux), mais ces divisions n'apparaissent avec netteté qu'au stade suivant. La trompe, qui, dans toute la partie métastomiale, possède une largeur si considérable, diminue brusquement de volume en approchant de la cloison constituée par les renflements musculaires *rf* ; elle se réduit à un mince filet qui pénètre dans cette cloison, traverse toute la cavité prostomiale, et va s'attacher à la partie antérieure de la tête, entre les deux petits renflements musculaires (DP). Cette disposition, maintenant fort nette, existait d'ailleurs également dans les stades qui précèdent (fig. 86, 87, 84).

La figure 93 nous montre le Némerte un peu plus avancé : il s'est accru et allongé, sa couche épithéliale a pris une épaisseur de plus en plus faible ; les deux cavités prostomiale et métastomiale sont devenues de plus en plus visibles ; la première est plus allongée qu'au stade précédent, et les deux petites masses musculaires (DP) qui la limitaient du côté antérieur se sont maintenant développées en deux renflements considérables

dans lesquels on reconnaît avec certitude les *lames prostomiales* ; entre les deux se trouve le point d'attache de la trompe, qui s'insère maintenant par une large base (*ps*). Par suite du développement des masses prostomiales, ce point d'insertion se trouve maintenant plus écarté de la paroi du corps, et il s'est formé, comme chez le *Lineus*, une masse musculaire impaire (*mi*), résultant de la fusion des masses prostomiales, et qui reste percée, au centre, d'une ouverture pour le passage de la trompe. La cloison constituée par les renflements musculaires s'est nettement différenciée en ganglions nerveux (*gn*) situés à la partie postérieure, et en organes latéraux situés au devant du système nerveux. La portion métastomiale possède les mêmes caractères qu'au stade précédent : elle constitue toujours une spacieuse cavité remplie de globules graisseux, seulement la trompe a beaucoup diminué en largeur ; elle s'est allongée dans une proportion correspondante, et ses parois ont commencé à se différencier. L'œsophage qui, au stade précédent, était complètement caché par elle, apparaît nettement sous forme d'une tache blanche située directement sous les ganglions. Nous retrouvons nettement, à partir de ce stade, toutes les grandes divisions de la musculature distinguées dans l'embryologie du *Lineus obscurus* ; nous revoyons, au milieu, notre ancienne cloison constituée par la réunion des organes latéraux avec l'œsophage (*ol, α*) et séparant la cavité du corps en deux parties distinctes : la cavité prostomiale (*cp*), limitée de chaque côté par les lames prostomiales (DP), et la cavité métastomiale (*cm*), limitée de chaque côté par les lames métastomiales (DM). Il y a dans l'ensemble identité complète ; seulement les organes latéraux, au lieu de n'être, comme chez le *Lineus*, reliés avec l'œsophage que par un mince cordon intermédiaire, le sont de chaque côté par l'épaisse masse ganglionnaire qui est venue se former en cet endroit.

Au stade fig. 93, l'épithélium du Némerte a la même structure que celle qu'il possédait au stade fig. 39 chez le *Lineus obscurus*, c'est-à-dire qu'il se compose d'une couche peu épaisse de petites cellules épithéliales étroitement serrées les unes

contre les autres. A partir de ce stade, ces cellules commencent à sécréter entre elles une substance hyaline; elles s'écartent les unes des autres, et l'épiderme ne paraît bientôt plus composé que d'une couche continue de matière transparente au milieu de laquelle se trouvent plongées, de distance en distance, des cellules grêles ayant l'apparence de bâtonnets; en un mot, nous en revenons à l'aspect déjà décrit fig. 45 et 46 chez le *Lineus obscurus*. A partir de ce point, l'épiderme subit les mêmes modifications que celles que nous lui avons déjà vues chez le type de Desor: les éléments cellulaires, réduits à l'aspect de simples bâtonnets, s'accroissent de nouveau; ils se gonflent, s'arrondissent, et finissent par constituer (fig. 96) les grosses cellules à glaire qui tapissent la peau du Némerte adulte. Ici, comme dans le premier cas, nous voyons que ces grosses cellules à glaire dérivent en droite ligne d'un feuillet d'abord nettement épithélial (fig. 84), qui provient lui-même des cellules radiaires issues de la segmentation.

A partir du moment où nous retrouvons (fig. 92, 93) d'une manière bien nette les grandes divisions de la musculature, telles que nous les avons distinguées chez le *Lineus*, nous leur voyons suivre dans les parties essentielles la même évolution que dans le premier cas: les stades représentés fig. 94, 95 et 96 nous permettent de suivre ces phénomènes d'une manière complète. Les lames prostomiales dont nous avons déjà constaté la soudure en avant du point d'insertion de la trompe, pour former une masse musculaire impaire *mi*, comme chez le *Lineus*, présentent bientôt après à leur partie interne, tout autour de ce même point d'insertion *ps*, un épaississement *ms* qui correspond aussi à l'épaississement secondaire du *Lineus*, et qui commence à restreindre d'une manière notable la cavité *prostomiale*. En même temps que se développe ce renflement secondaire, le Némerte tout entier s'allonge et s'amincit; la cavité prostomiale, de large qu'elle était d'abord, devient allongée et se rétrécit de plus en plus, par suite du rapprochement l'une de l'autre de ses parois latérales, les lames prostomiales, qui viennent graduellement occuper de chaque côté une posi-

tion verticale (fig. 96) ; en même temps ces lames s'accroissent en volume ; de plus l'épaississement secondaire s'étend rapidement sur toute leur surface interne jusqu'au point d'insertion des organes latéraux, et la cavité du prostomium se réduit rapidement, par suite de ces différents processus, à un espace restreint qui entoure la partie antérieure de la trompe. Bientôt on arrive à un stade (fig. 95) dans lequel ses dimensions sont à peu près réduites à l'état qu'elles présentent chez les *Anopla* pendant toute la vie : la portion de cavité prostomiale comprise dans l'intérieur des lames prostomiales, et sur les côtés de laquelle se développent chez ces derniers les ganglions nerveux, se trouve presque réduite à l'état de fente parcourue au milieu par la trompe, qui vient s'attacher à son extrémité antérieure. Le stade suivant nous exprime un état de différenciation extrême, qui ne se présente jamais chez les *Anopla* : à force de se rapprocher de la ligne médiane occupée par la trompe, les deux lames prostomiales sont venues s'appliquer contre sa paroi, de manière à faire disparaître complètement les derniers restes de cavité prostomiale ; la soudure en une seule masse compacte, d'abord exprimée seulement sur la partie située au devant de la trompe, *mi*, a fini par gagner complètement la partie postérieure, de sorte que les lames prostomiales ne composent bientôt plus (fig. 96 et 97) qu'une seule masse compacte (masse céphalique des *Enopla*) ; au stade fig. 96, on aperçoit encore le dernier reste de la cavité prostomiale sous forme d'une fente étroite située de chaque côté de la portion antérieure de la trompe (fig. 96 *cp*) ; un peu plus tard (fig. 97), cette séparation n'est plus visible, et il ne reste alors aucune trace de cette cavité.

Les lames métastomiales ne subissent pas d'autres changements que ceux qui résultent naturellement du rétrécissement et de l'allongement du corps tout entier ; le tube musculaire qu'elles constituent, s'allonge graduellement en un long cordon rubané qui forme la paroi du corps du Némerte. Les autres changements qui s'accomplissent dans la portion métastomiale sont

tous relatifs à la différenciation du tube digestif et à la formation du reticulum.

Le tube digestif se différencie aux dépens de l'amas graisseux, de la même manière que nous l'avons vu pour le *Lineus* : les globules viennent s'appliquer à la surface interne de la paroi du corps en une couche continue ; entre les différents éléments de cette couche apparaît ensuite un protoplasme transparent, essentiellement actif : ce dernier se divisera ensuite en cellules épithéliales, tandis que les globules graisseux se résolvent en granules hépatiques qui remplissent ces cellules ; enfin la paroi du tube digestif ainsi formé se détache (fig. 95) de la couche musculaire contre laquelle elle adhérerait d'abord, et ainsi prend naissance la cavité générale définitive.

Une petite différence existe cependant entre le mode de différenciation du tube digestif chez l'*Amphiporus* et celui que nous avons décrit chez le *Lineus* : tandis que, dans le premier cas, la formation des concrétions hépatiques, régulièrement disposées, n'arrivait tout à fait que par exception, elle se présente extrêmement souvent, et semble presque être la règle chez l'*Amphiporus*. Les éléments graisseux semblent se transformer d'abord en concrétions qui, par leur disposition régulière, donnent à l'ensemble de la couche l'aspect cellulaire si utile pour reconnaître la véritable structure du tube digestif de l'embryon (fig. 95) ; ces concrétions se résolvent ensuite elles-mêmes en granules qui se disséminent dans toute la substance des cellules. Il arrive fréquemment qu'on retrouve chez ces embryons les mêmes états de passage entre les concrétions et les granules que ceux que nous avons déjà signalés chez l'adulte (fig. 98 A, B, C).

La formation du reticulum consiste, comme chez le *Lineus*, en deux phénomènes essentiels : la formation de la gaine de la trompe, et celle des fibres qui traversent la cavité générale définitive : ces dernières se forment à l'époque à laquelle la paroi du tube digestif se détache de la couche musculaire du corps ; elles sont d'abord disposées sans beaucoup d'ordre, mais prennent un arrangement régulier à la suite de la division du tube

digestif en parties alternativement étroites et renflées (fig. 96). Je n'ai pu obtenir chez l'*Amphiporus* les mêmes passages graduels jusqu'à l'adulte, que ceux que j'ai décrits chez le *Lineus*; mais l'apparition dès le stade fig. 96 du processus essentiel (division du tube digestif en parties alternativement étroites et renflées) de cloisonnement de la cavité générale ne peut guère laisser de doute sur la grande analogie du reste des phénomènes chez ces deux types.

La gaine de la trompe semble se former ici directement dans toute la région métastomiale, aux dépens de la masse grasseuse qui donne aussi naissance au tube digestif. Jusqu'au stade fig. 93 la trompe se trouve plongée directement au milieu de la masse de globules gras qui l'entourent de toutes parts; mais bientôt on constate que le liquide de la cavité du corps, refoulé vers la partie postérieure dans les mouvements de l'animal, forme autour d'elle une ligne blanchâtre: il faut, à partir de cette époque, admettre l'existence d'une mince membrane séparant la trompe de la masse grasseuse. Cette membrane tubulaire se trouve entourée de toutes parts par l'amas grasseux, jusqu'au moment où les globules se disposent en couche continue; elle est alors rejetée tout entière sur la partie dorsale du futur tube digestif. La partie antérieure de la gaine de la trompe se forme dans la cavité prostomiale, également occupée pendant assez longtemps chez l'*Amphiporus* par des globules gras qui correspondent probablement aux globules des disques *gl* du *Lineus*. Les figures 93 et 96 montrent les aspects de la gaine de la trompe aux différents stades: le fait le plus remarquable est l'absence, chez ce type, de la mince membrane située à la partie antérieure de l'amas grasseux du *Lineus*, et la formation brusque de la gaine tout autour de la trompe, au lieu d'une formation graduelle par accroissement de cet organe, refoulant devant lui la mince membrane dont nous avons parlé. Cette différence établit jusqu'à un certain point le *Lineus* comme intermédiaire, à ce point de vue, entre le *Pilidium* et l'*Amphiporus*.

L'œsophage, que nous avons vu apparaître, au stade fig. 93,

sous forme d'une tache blanche, acquiert peu à peu, pendant les stades qui suivent, sa structure histologique définitive : on le voit, vers la partie antérieure, se perdre au milieu de l'épaisse cloison, et il est impossible chez l'embryon de le suivre jusqu'à l'ouverture buccale : l'étude de l'adulte nous apprend, comme l'a du reste très-bien dit Mac-Intosh, qu'il passe au-dessous de cette cloison pour venir déboucher dans une ouverture située plus en avant, dans la partie postérieure de la cavité prostomiale (fig. 97).

Il me reste encore, pour terminer l'étude de l'*Amphiporus*, à étudier d'une manière un peu plus spéciale la formation détaillée de la trompe, qui a toujours spécialement attiré l'attention chez les *Enopla*.

Le premier auteur qui ait tenté de suivre le développement de l'armature de la trompe est Max Schultze : dans son embryologie du *Tetrastemma obscurum*, cet auteur consacre une partie spéciale à cette question ; malheureusement il ne commence ses observations qu'après la formation complète des sacs à stylets latéraux. Dans le plus jeune stade observé par lui, ces sacs se trouvaient déjà bien formés, tandis qu'au contraire, il n'existait encore, du stylet central, que son appareil basilaire, sous forme d'un amas sphérique de granules opaques ; dans le stade suivant, cet amas de granules prenait graduellement la forme allongée qu'il possède chez l'adulte ; en même temps, Max Schultze prétendit voir des stylets se détacher des sacs latéraux et venir se placer au sommet de cet appareil basilaire. L'auteur allemand considère donc le stylet central comme résultant d'un déplacement des stylets latéraux ; ces derniers sont donc des stylets de réserve, destinés à venir remplacer le stylet central : cette vue n'a pas été généralement adoptée. Du reste, cette évolution de l'appareil à stylets a été étudiée par Max Schultze d'une manière indépendante des tissus qui l'environnent, et sa description ne nous donne en réalité sur ce dernier sujet aucun renseignement précis.

Mac-Intosh fait porter plus particulièrement ses études sur la régénération de la trompe dans les individus mutilés ; les

figures qu'il nous donne sont aussi toutes postérieures à l'apparition des sacs à stylets latéraux. Il se trouve d'accord avec Max Schultze en ce fait important que les sacs latéraux se forment avant l'appareil central, mais il n'admet pas le déplacement des stylets latéraux vers la partie centrale : d'après lui, les premiers apparaissent dans deux sacs préalablement formés, et la première trace de l'appareil central est, comme le dit Max Schultze, une tache granuleuse qui représente l'appareil basilaire du stylet central. Cet appareil basilaire communique avec la cavité de la portion antérieure dévaginable de la trompe par un étroit canal que Mac-Intosh désigne comme le futur canal du stylet central; ce stylet résulterait, d'après cela, d'une simple chitinisation des parois de ce canal. Mac-Intosh nous figure avec soin les différentes divisions et cavités de la trompe, malheureusement leur mode de formation lui a échappé; à l'époque où se trouvent formés les deux sacs latéraux, toutes ces cavités ont déjà acquis leurs dispositions définitives.

J'ai cherché chez l'*Amphiporus*, à suivre la marche des phénomènes dès l'origine. Au début, avant la différenciation histologique (fig. 87), la trompe forme un tube plein à parois d'abord vaguement délimitées; aussitôt qu'elle commence à apparaître sous forme d'un tube nettement circonscrit (fig. 84), et que la masse homogène qui la formait commence à se différencier en une masse compacte de petites cellules, on la voit se creuser d'une cavité centrale qui consiste surtout, au début dans la grande cavité de la portion dévaginable (fig. 84 c^1). Dans la partie postérieure se trouve une seconde cavité (c^2) beaucoup plus restreinte que la première, et qui communique avec elle par une portion tubulaire étroite; elle figure le rudiment commun des cavités du réservoir et de toute la portion glandulaire de la trompe : entre ces deux portions se trouve déjà le renflement (*arm*) sur lequel se développera l'armature de la trompe. Une chose à noter est le faible volume de la partie postérieure de la trompe et de la cavité qu'elle contient (c^2), surtout si on la compare au volume considérable de l'antérieure. La future portion dévaginable constitue, aux stades fig. 84 et 92,

la presque totalité de la trompe; le reste est réduit à la simple extrémité conique de la partie postérieure.

Au stade fig. 92, sans que rien soit encore notablement changé dans la disposition que nous venons de décrire, on voit apparaître les premiers stylets dans le renflement (*arm*) intermédiaire entre les deux cavités. Ces stylets ne m'ont pas paru se former de la même manière que chez les adultes. Chez l'adulte, et même chez l'embryon, *après le stade* fig. 92, chacun d'eux apparaît dans l'intérieur des sacs latéraux sous forme d'une petite pointe chitineuse née de la paroi d'une poche spéciale formée dans l'un des sacs latéraux; cette petite pointe s'accroît de plus en plus, finit par atteindre l'extrémité opposée de la poche qui la renferme et la perce au sommet; la membrane de la poche s'affaisse alors sur le stylet, qui s'est ainsi accru, et ne reste bientôt plus visible que par deux petites expansions membraneuses qu'on voit subsister un moment à la base. Les premiers stylets m'ont semblé apparaître d'une manière toute différente: ils se produisent pendant la différenciation histologique sous l'aspect de simples aiguilles chitineuses (fig. 92) situées au milieu de la masse de tissu qui constitue le renflement (*arm*); ils se forment directement aux dépens de ce tissu, absolument de la même manière que les spicules qui apparaissent d'emblée aux dépens de la masse de tissu d'un embryon d'Éponge; ce n'est que plus tard qu'une lacune prend naissance à la place occupée par chacun de ces amas de stylets pour constituer les deux sacs latéraux. Les stylets ainsi formés au stade fig. 92 sont difficiles à voir, ils échappent très-facilement à l'observateur au milieu du tissu opaque et granuleux qui les environne; il est nécessaire, pour les apercevoir, de dégager la trompe et d'étudier cette dernière, ainsi isolée, à l'aide d'une compression graduelle.

A ce même stade, la cavité qui occupait la partie postérieure de la trompe commence à se prolonger vers le bas, de façon à s'accroître en volume et à se diviser d'une manière plus distincte en réservoir et en cavité de la portion glanduleuse; cette division n'apparaît cependant avec netteté qu'au stade suivant.

La figure 93 correspond à peu près au stade auquel Max Schultze a commencé ses observations. On y voit nettement la division en réservoir et en cavité de la portion glanduleuse ; les lacunes latérales sont apparues autour des stylets, et l'on voit au milieu le commencement de la tache obscure qui doit former l'appareil basilaire du stylet central. Ce dernier se forme aux dépens d'une masse du tissu qui s'avance dans l'étroite cavité tubulaire du centre, en même temps que les parois de la portion antérieure de la même cavité tubulaire sécrètent le stylet central. La comparaison des figures schématiques 99 A et B aidera à faire saisir ce processus. Au stade 99 A, qui correspond à l'embryon de la figure 84, le renflement sur lequel naîtra l'armature se présente sous forme d'un simple renflement annulaire de la paroi de la trompe ; la cavité centrale, restreinte par ce développement exagéré de la paroi, a conservé la forme d'un tube droit reliant les deux cavités principales précédemment distinguées. Dans la figure B, on voit qu'au milieu, en *b*, le renflement annulaire s'est avancé dans l'intérieur de son canal central, dont le parcours est par suite devenu sinueux ; c'est dans cette portion *b* que se forme l'appareil basilaire, tandis que la portion antérieure du canal central sécrète le stylet qui vient se placer au sommet de cet appareil. Le reste du développement (fig. 94 à 96) est occupé par l'accroissement excessif de la courte portion conique située en arrière de l'épaississement de l'armature. Cette portion, d'abord si petite, se transforme très-rapidement en une longue portion aussi importante comme volume, à la fin du développement, que la portion dévaginable ; cette dernière, de son côté, n'a subi qu'un accroissement beaucoup moins rapide (fig. 96).

L'épaississement annulaire de la paroi de la trompe qui doit donner naissance à toute l'armature ne se forme donc pas directement à la place qu'il occupe chez l'adulte, c'est-à-dire en son milieu ; mais il apparaît tout à fait à la partie postérieure et n'arrive à occuper la partie moyenne que par suite d'un développement excessif de cette partie postérieure. Ce fait ne permet pas, ce me semble, de considérer les portions glandu-

leuse et dévaginable de la trompe comme deux parties morphologiquement analogues; il faudrait peut-être admettre que la première seule correspond à la trompe des *Anopla*, tandis que la seconde est de formation nouvelle.

3° *Amphiporus splendidus*, Keferst.

Mac-Intosh a désigné sous le nom d'*Amphiporus spectabilis* une espèce caractérisée par l'alternance de bandes alternativement blanches et violettes. Il y réunit les deux espèces décrites par de Quatrefages et Keferstein sous les noms de *Cerebratulus spectabilis* et *Borlasia splendida*. Depuis, les travaux de Hubrecht (1) sont, ainsi que les recherches de Marion, venues établir d'une manière certaine l'existence du type singulier découvert par de Quatrefages et caractérisé par la structure si curieuse de l'armature de la trompe. J'ai moi-même eu entre les mains quelques exemplaires de cette espèce, que M. Marion a eu la complaisance de me faire parvenir, et j'ai pu m'assurer qu'elle n'offrait, sauf la coloration, rien de commun avec l'espèce si abondant à Roscoff et à Saint-Waast, et désignée par Keferstein sous le nom de *Borlasia splendida*. Cette dernière, qui ne s'écarte en rien des *Enopla* ordinaires, est la seule qui ait été vue par l'auteur anglais. Je crois devoir, à cause de l'existence d'un *Drapanophorus spectabilis* bien distinct, en revenir, pour cette espèce, au nom de *splendidus* donné par Keferstein.

L'*Amphiporus splendidus* se trouve communément à Roscoff et à Saint-Waast; il habite souvent en parasite dans les Ascidies simples (*Ciona intestinalis*, *Ascidia sanguinolenta*), et dépose ses œufs de mai à juin dans la cavité cloacale de ces Ascidies. C'est le *Ciona intestinalis* qu'il paraît habiter de préférence. Ses œufs sont de la grosseur de ceux de l'*Amphiporus lactifloreus*; ils se trouvent également agglutinés, par un mucus peu abondant, en des paquets irréguliers qui ressemblent beaucoup à ceux de cette dernière espèce. Je n'ai pu suivre, sur les

(1) Hubrecht, *Untersuchungen*, etc. (*Niederlandisches Archiv für Zoologie*, Bd II, *drittes Heft*, 1875).

paquets d'œufs que j'ai recueillis, le développement avec le même détail que dans ce qui précède, néanmoins les stades que j'ai observés me permettent d'en reconnaître l'identité complète avec ce genre d'embryologie. L'ensemble du développement suit exactement la même marche que chez l'*Amphiporus lactifloreus*; la segmentation donne naissance à une *morula* qui, par différenciation graduelle, se transforme en jeune Némerte. Le premier stade, que j'ai pu examiner avec plus de détail (fig. 120), s'est montré identique au stade fig. 87 de l'*Amphiporus lactifloreus*: j'y ai reconnu la division en masse interne blanchâtre et en feuillet externe exodermique formé d'un seul rang de cellules allongées; les deux renflements *rf* de la musculature s'y présentaient déjà d'une manière très-nette; la trompe était également visible; enfin, à la partie postérieure se voyait l'amas graisseux *gi* du tube digestif.

Le stade suivant correspondait au stade 84 de l'*Amphiporus lactifloreus*; les diverses divisions de la musculature y étaient devenues plus nettes (fig. 121), et se montraient déjà composées de cellules réfringentes analogues à celles de la figure 84. La trompe était creusée d'une cavité centrale; les deux renflements musculaires (*rf*) se prolongeaient de chaque côté en une mince lame musculaire appliquée sur tout le pourtour de l'enveloppe épithéliale; enfin, l'amas graisseux *gi* du tube digestif s'était notablement accru, et la tache sombre qui indique la cavité prostomiale commençait déjà à devenir plus nette. C'est aussi à peu près à cette époque qu'apparaissent les points oculiformes sous forme de taches encore vaguement indiquées.

C'est très-peu de temps après le stade fig. 121 qu'a lieu l'éclosion; la différenciation histologique s'achève d'une manière complète, toute la musculature s'éclaircit et commence à se disposer d'une manière très-nette autour des deux systèmes de cavités. La figure 122 représente un Némerte peu de temps après l'éclosion: on y voit on ne peut plus nettement la cavité prostomiale *cp* bordée de chaque côté par les lames prostomiales D P, et derrière cette cavité l'épaisse cloison musculaire constituée par la réunion des deux renflements *rf*; la partie

métastomiale est complètement remplie de globules graisseux et se trouve bordée, de chaque côté, par les lames métastomiales DM ; à sa partie antérieure on voit l'œsophage (*æ*) sous forme d'une tache blanche déjà assez nette, et qui, en avant, semble s'enfoncer au-dessous de l'épaisse cloison *rf*. La trompe présente déjà des stylets latéraux, et on la voit, à partir de la cloison *rf*, se rétrécir en avant d'une manière subite ; elle traverse ensuite, sous forme d'un mince filament, toute la cavité *cp* et vient s'attacher à la partie antérieure, entre les deux masses prostomiales. Dès ce stade, on commence déjà à voir une indication de la différenciation de la cloison *rf* en organes latéraux (*ol*) et en système nerveux (*gn*) ; on constate de plus la présence de quatre points oculiformes.

A partir de ce stade, dans lequel les cavités apparaissent avec leur plus grande netteté, le Némerte se complète de la même manière que nous l'avons décrit pour l'*Amphiporus lactiflorens*. C'est à peu près vers cette époque qu'apparaissent, tout le long du corps, les bandes pigmentaires qui donnent à l'adulte son aspect caractéristique. En même temps la partie postérieure de la trompe s'allonge, l'amas graisseux qui remplit la portion métastomiale se différencie en intestin, et la cavité générale se forme avec la gaine de la trompe et tout le système des fibres connectives. J'ai représenté, dans la figure 123, la partie antérieure du Némerte peu après la différenciation de l'amas graisseux *gi* en tube digestif ; on y voit la différenciation complète de la cloison musculaire (*rf*) en système nerveux (*gn*) et organes latéraux (*ol*). Vis-à-vis de ces derniers se sont accentuées les deux fossettes ciliées ; enfin, la masse musculaire impaire *mi*, qui résulte de la soudure des lames prostomiales, après de l'accroissement, et de plus l'épaississement secondaire *ms* de ces mêmes masses s'est également développé comme d'habitude. La cavité prostomiale tout entière a en même temps éprouvé la réduction d'ensemble due au rétrécissement du corps de l'animal, et se trouve en voie de disparition déjà avancée. En un mot, après avoir retrouvé la division fondamentale en lames prostomiales, lames métastomiales et organes latéraux,

nous revoyons dans tous ses détails leur évolution caractéristique. Au même stade fig. 123 la gaine de la trompe se trouve déjà complètement formée ; enfin, de chaque côté, les cordons nerveux se sont différenciés dans l'épaisseur des lames métastomiales.

4° *Tetrastemma candidum*, O. F. Müller.

Le *Tetrastemma candidum* est une des espèces les plus communes de nos côtes ; je l'ai trouvé en abondance sur tout le littoral de la Manche, depuis Roscoff jusqu'à Ostende ; on l'obtient partout en grande quantité en laissant séjourner des paquets d'Algues, de Bryozoaires, etc., pendant quelque temps dans l'eau de mer.

J'ai obtenu des pontes de *Tetrastemma candidum* à Roscoff, à la fin de mai. Les œufs pondus sont empâtés dans un petit amas glaireux de forme circulaire fortement adhérent aux corps sur lesquels il est déposé ; l'ensemble du développement m'a paru le même que celui des deux espèces précédentes, et, règle générale, toutes les espèces d'*Enopla* dont j'ai eu l'occasion d'avoir des œufs m'ont offert ce même mode d'embryologie. La figure 105 représente l'embryon peu de temps après l'éclosion : on y voit la musculature avec ses deux renflements *rf*, ainsi que la trompe, qui se présente encore sous forme d'un épais cordon plein ; enfin, on y distingue, de chaque côté des deux renflements *rf*, les cavités prostomiale *cp* et métastomiale *cm*, la seconde remplie des globules graisseux qui donneront naissance au tube digestif : c'est un stade qui répond au stade fig. 84 de l'*Amphiporus lactifloreus*.

Toutes les grandes divisions de la musculature apparaissent ensuite, autour des deux cavités prostomiale et métastomiale, avec la même netteté que chez toutes les autres espèces. La figure 106 représente la tête de l'adulte : on y voit l'ancienne cloison *rf* divisée en organes latéraux *ol* et en masses ganglionnaires *gn* ; les lames prostomiales se sont soudées en une masse pleine *mc*, et la cavité prostomiale qu'elles comprenaient a

complètement disparu ; tous les autres systèmes d'organes sont disposés identiquement comme chez l'*Amphiporus*.

5° Régénération de la tête du *Lineus obscurus*.

C'est aussi au mode de développement direct que se rapporte le mieux la série de phénomènes que j'ai observés dans la régénération de la tête du *Lineus obscurus*. Mac-Intosh a été le premier qui ait annoncé que les fragments de son *Lineus Gesserensis* se complétaient pour former des animaux entiers ; j'ai pu répéter souvent ces observations et me convaincre de leur parfaite exactitude. Tous les fragments de cette espèce conservent, après la section, une grande vitalité ; les parties détachées des plus gros exemplaires peuvent vivre en aquarium pendant plusieurs mois, mais n'arrivent généralement pas à se compléter : il faut, pour voir s'effectuer d'une manière normale la régénération, opérer sur de jeunes Némertes de l'état E (fig. 55, pl. 4). Un fragment détaché d'un Némerte de grande taille ne m'a pas offert, six semaines après l'expérience, d'autre changement que la cicatrisation de l'extrémité coupée ; les jeunes Némertes, au contraire, se complètent dans l'espace de quelques jours, et il est facile d'y suivre le phénomène entier de régénération.

Mac-Intosh a déjà dessiné avec exactitude les différents aspects que présente le Némerte pendant ce phénomène ; il indique très-bien la cicatrisation et le renflement progressif de la partie cicatrisée en portion céphalique, mais ne nous donne aucun détail sur l'évolution des couches musculaires : c'est de ce point important que je me suis plus spécialement occupé à faire l'étude.

Quand on coupe un jeune Némerte, l'enveloppe du corps éprouve, à l'endroit de la section, un brusque retrait : la couche tégumentaire se resserre en sphincter autour d'une ouverture centrale qui persiste, et par laquelle fait hernie le tube digestif ; au bout de peu de temps, les bords circulaires de cette ouverture se resserrent de plus en plus, se soudent complètement au-dessus de la partie tronquée du tube digestif, et bientôt l'en-

veloppe musculo-dermique peut se suivre sans aucune discontinuité tout autour de l'extrémité qui avait été coupée. Le tube digestif, qui faisait hernie au travers de cette portion, reste, au commencement, adhérent vers le haut à cette enveloppe musculo-dermique (fig. 100) ; mais bientôt la fente qui constitue la cavité générale se prolonge en ce point et sépare l'extrémité terminée en cæcum du tube digestif, de la paroi du corps à laquelle il adhérerait. La cicatrisation est alors complète, et l'extrémité antérieure, composée d'une paroi musculo-dermique continue, bien distincte de l'extrémité antérieure, terminée en cæcum du tube digestif, se trouve prête à subir des perfectionnements plus étendus.

Le changement essentiel qui s'effectue ensuite réside en ce que la portion de cavité située vers l'extrémité commence à se renfler d'une manière considérable, de façon à constituer une vaste cavité de forme triangulaire (fig. 101 *cp*), de chaque côté de laquelle la couche musculaire de la paroi du corps se renfle d'une manière très-appreciable (fig. 101 *rf*). Par suite de la formation de cette cavité, l'extrémité arrondie du tube digestif ne se trouve plus séparée de la paroi du corps par une simple fente, mais par un espace d'une étendue déjà assez grande. Il se forme ainsi, à la partie antérieure du corps, un espace bordé par une portion renflée de la couche musculaire, et qui ne contient plus aucune portion de l'intestin. Cet espace apparaît, dès le début de sa formation, comme une portion plus claire que le reste du corps ; il commence très-vite à s'allonger sous forme d'une extrémité effilée (fig. 101) : c'est lui qui constitue le rudiment de la portion céphalique.

Environ deux jours après le stade de la figure 101, on constate un nouveau changement d'une grande importance : les deux renflements musculaires qui, au stade précédent, entouraient la cavité antérieure (fig. 101 *rf*), ont pris une extension très-considérable ; ils ont commencé à se souder, à la partie antérieure, en une masse musculaire impaire *mi* qui correspond à la masse musculaire impaire qui, chez l'adulte, porte les points oculiformes ; de plus, les portions latérales, qui con-

tinuent à circonscrire une spacieuse cavité, se trouvent mieux délimitées de l'enveloppe musculaire générale du corps qu'au stade précédent; elles s'incurvent en dedans de manière à prendre, dans leur ensemble (fig. 102), la forme d'un fer à cheval. Enfin, une tache blanche, rudiment de l'œsophage futur, commence à apparaître (fig. 102 *æ*) à la partie antérieure, terminée en cæcum, du tube digestif.

Cet œsophage devient très-visible quelques jours après (fig. 103); il constitue alors un sac déjà percé d'une ouverture buccale, et qui n'a plus, pour arriver à l'état qu'il présente chez l'adulte, qu'à subir un simple phénomène d'accroissement. Au même stade nous constatons de nouveaux changements dans les masses musculaires de la partie antérieure: le renflement impair *mi* s'est accru de manière à rappeler déjà celui de l'adulte, et à sa surface se sont différenciés deux points oculiformes analogues à ceux qui existent chez l'embryon; le recourbement des parties latérales en fer à cheval s'est accentué, ses deux extrémités sont venues adhérer (fig. 103) avec l'œsophage, et de plus elles commencent à se séparer, par un sillon nettement marqué, de la portion antérieure des renflements musculaires, et se montrent dès lors très-distinctement comme représentant les organes latéraux; toutes deux prennent en même temps une forme arrondie. Dès ce stade, on peut reconnaître avec certitude toutes les divisions essentielles de la musculature: la partie non modifiée de la paroi du corps constitue les lames métastomiales; la portion renflée de la partie antérieure s'est différenciée en organes latéraux et en lames prostomiales DP qui, à partir de ce stade, suivent leur évolution ordinaire jusqu'à l'état adulte. A leur intérieur, on voit déjà se différencier les ganglions nerveux *gn*, et cela absolument de la même manière que nous l'avons indiqué à propos de l'embryon.

La spacieuse cavité que nous avons vue apparaître dès le stade fig. 101 n'est autre chose que la cavité prostomiale, et la régénération de la tête du *Lineus* consiste par conséquent, pour l'ensemble, dans la formation d'une cavité prostomiale et

dans le renflement de la paroi musculaire autour de cette cavité pour former deux épaisissements d'où dérivent les lames prostomiales et les organes latéraux : ces derniers, au lieu de naître de l'œsophage comme chez l'embryon, naissent directement de la couche musculaire.

C'est seulement à l'époque où la structure du Némerte est ainsi indiquée dans tous ses traits essentiels qu'apparaît la trompe. Malgré l'opinion expresse de Mac-Intosh, il m'est bien difficile de considérer cette dernière comme se formant aux dépens d'une invagination graduelle de la peau ; je l'ai toujours vue apparaître très-brusquement sous forme d'un cordon occupant dès sa naissance toute l'étendue de la cavité prostomiale, et cela à une époque intermédiaire entre les deux stades 102 et 103. Cette apparition brusque, et en même temps la lenteur de l'accroissement ultérieur de la trompe, ne me permettent pas de la considérer comme résultant de l'accroissement graduel d'une invagination ; je la considère comme se formant d'emblée avec les caractères qu'elle possède dans la figure 103 à l'état d'un tube plein qui bourgeonne sur toute la longueur de la paroi supérieure du prostomium : ce tube, peu visible tant qu'il est encore attaché à cette paroi, devient facile à voir dès qu'il s'en détache et présente alors l'aspect de la figure 103. Les fentes céphaliques sont également formées au stade fig. 103, et le Némerte n'a plus, pour acquérir sa structure définitive, qu'à subir la dernière série de perfectionnements, identiques à ceux qui se produisent aux dépens de l'embryon.

En résumé, le stade représenté dans la figure 103 répond exactement aux stades fig. 45, 46 de l'embryologie normale du *Lineus obscurus* ; le développement ultérieur est aussi le même, mais l'évolution antérieure est tout à fait différent. Au lieu de se former comme dans l'embryologie normale, par la confluence de trois rudiments, les divisions essentielles de la musculature se forment comme dans le développement direct, par différenciation graduelle d'une couche musculaire autour des deux cavités (prostomiale et méta-

stomiale) préalablement formées. L'aspect est cependant différent de celui des *Enopla*, à cause du changement de place des ganglions nerveux : d'un côté (*Amphiporus*), les deux renflements *rf*, dont l'apparition signale le début de la différenciation de la musculature, se trouvent intermédiaires entre les deux cavités qu'ils séparent dès l'origine d'une manière très-nette et s'étendent ensuite le long de la paroi du corps ; de l'autre (*Lineus*), ils constituent simplement un épaissement de la paroi antérieure et ne viennent effectuer la séparation en deux cavités que plus tard, par suite du recourbement en fer à cheval. Cette différence, qui n'influe en rien sur la division fondamentale en trois portions distinctes circonscrivant les deux cavités caractéristiques, n'a rapport qu'à la différence de structure des adultes.

6° Résumé.

1. *Amphiporus lactiflorus*.—a. *Segmentation*.—L'étude par transparence de la *morula* de l'*Amphiporus* nous montre qu'elle ne se compose pas d'une masse pleine de sphères arrondies assemblées en un amas compact, mais que chacun des éléments de la surface forme la base d'une longue cellule en forme de pyramide dont le sommet se trouve au centre de l'œuf. Cette prétendue *morula* n'est donc autre chose que le stade à cellules radiaires qui précède la *blastula* et sur lequel nous avons insisté à dessein chez le *Lineus* (pl. 1, fig. 7) ; la faible cavité centrale formée dès le stade 8 chez le *Lineus* (cavité de segmentation) peut se voir de même chez l'*Amphiporus*, mais elle conserve ici ses faibles dimensions et ne s'accroît jamais en cavité étendue.

L'étude de la disposition, à la surface de l'œuf, des cellules radiaires, nous montre qu'elles sont également disposées suivant le mode caractéristique de la blastosphère ; j'ai étudié ici à fond cette disposition, ce qui suit peut servir à caractériser le mode de segmentation de la *Blastula*.

1° Après le stade 8, il y a une rotation de 45 degrés à la suite de laquelle les quatre cellules de chaque moitié se mettent à

alterner les unes avec les autres; l'œuf se compose alors de huit cellules engrenées les unes dans les autres (fig. 4).

2° Les deux stades qui suivent sont produits par segmentation transversale de ces huit cellules : on obtient ainsi un stade 16 composé de huit rangées de deux cellules engrenées les unes dans les autres (fig. 61), puis un stade 32 composé de huit rangées de 4 disposées de même (fig. 62).

3° Ces rangées se divisent ensuite de l'équateur au pôle dans le sens longitudinal, en même temps que les produits de la division se mettent à alterner (fig. 65).

Quand, à la suite de ces segmentations successives dans les sens longitudinal et transversal, les cellules allongées de la *morula* se sont assez multipliées, on voit apparaître un enfoncement (fig. 69) qui s'approfondit et se referme (fig. 73) en donnant naissance à la *gastrula*.

b. *Formation des feuilletts.* — 1° Dès la ponte, l'œuf de l'*Amphiporus* présente une division en deux zones distinctes : l'interne, plus pâle, qui semble seule active dans les phénomènes de division cellulaire ; l'externe, plus foncée (couche corticale), qui paraît passive. Ces deux zones se retrouvent jusqu'à la formation du jeune Némerte : elles deviennent parfois très-visibles sous l'action du mélange de carmin et de glycérine, et il faut prendre garde alors de les prendre pour des feuilletts.

2° La première trace de feuilletts consiste dans un changement de nature de la partie interne des cellules radiaires : ce changement ne commence guère qu'au stade 32 (fig. 77) ; on voit les limites des différentes cellules se perdre vers le centre, et ces dernières se confondre en une masse plus pâle. Ce processus gagne de dedans en dehors, et bientôt une partie notable des cellules radiaires se trouve changée en une masse de deutoplasme qui remplit l'intérieur de l'œuf et représente le mésoderme.

3° Le second changement consiste dans la formation d'une dépression (surtout visible fig. 69 à 72, dans l'étude superficielle de l'œuf à la lumière réfléchie), qui en peu de temps

s'approfondit et se ferme pour donner naissance à la *gastrula* (fig. 69 à 73, 80 à 82).

4° Les cellules invaginées de cette *Gastrula* se confondent ensuite avec la masse centrale de deutoplasme, qui se sépare par une ligne nettement tranchée de la partie externe des cellules radiaires (fig. 82) ; on obtient alors un stade composé d'une masse interne résultant de la réunion des feuilletts interne et moyen, et d'une couche externe représentant l'exoderme (fig. 83).

c. *Formation du Némerte*. — La formation du Némerte aux dépens de ce stade s'effectue : 1° par l'amincissement de la couche externe, dont les deux zones se confondent graduellement en une seule ; 2° par séparation, dans la masse interne, des éléments endodermiques et mésodermiques un moment confondus. Cette séparation se fait par l'apparition, en certains points de la masse de deutoplasme, de granules opaques qui augmentent en nombre et se concentrent ensuite à la partie postérieure pour former l'amas grasseux *gi* (endoderme) dont dérive plus tard le tube digestif ; le reste de la masse interne, conservant les caractères de deutoplasme blanchâtre, donne de son côté, naissance à la musculature (mésoderme). — Dès le début, la distribution des granules opaques cause dans la masse interne du stade fig. 83 l'apparition de deux taches sombres, l'antérieure *cp* petite et d'abord peu visible (cavité prostomiale), la postérieure *cm* plus grande et en fer à cheval (cavité métastomiale) ; la portion inaltérée de deutoplasme blanchâtre comprise dans l'intérieur du fer à cheval représente la trompe, le reste la paroi musculaire du corps. Sitôt que chacune des portions ainsi indiquées s'est délimitée des parties voisines, on voit que cette dernière se compose de deux épais renflements (*rf*) séparant les deux cavités *cp* et *cm* et se prolongeant en haut et en bas en une mince couche qui entoure le corps. La figure 86 correspond à la simple indication, par séparation de la masse interne en ses deux éléments, des différentes parties du Némerte futur, et ce n'est qu'au stade fig. 87 que ces parties se délimitent de manière à former des rudiments distincts.

Achèvement du Némerte. — Aussitôt les différentes parties du nouveau mésoderme constituées à l'état de rudiments distincts (fig. 85 et suivantes), on voit s'effectuer la différenciation histologique, qui transforme le deutoplasme qui les forme en tissu musculaire; en même temps, ces parties subissent leur développement ultérieur: la cloison *rf* se divise en masses ganglionnaires *gn* et organes latéraux *ol*, et la mince couche continue qui entourait le corps, en lames prostomiales DP et métastomiales DM; on retombe dans la division caractéristique de la musculature déjà signalée dans ce qui précède; les lames prostomiales se soudent ensuite en masse céphalique, mais cette masse céphalique, au lieu de correspondre simplement, comme chez les *Anopla* à l'épaississement impair *mi*, s'étend jusqu'à la base des lames tout entières.

2 et 3. *Amphiporus splendidus*, *Tetrastemma candidum*. — Éprouvent exactement la même évolution, spécialement en ce qui a rapport à l'existence de la division caractéristique du mésoderme: 1° par formation de la cloison *rf* prolongée de chaque côté en une couche uniforme; 2° par différenciation des parties externes de la cloison, en organes latéraux, et de la couche uniforme en lames prostomiales situées devant et lames métastomiales situées derrière.

4. *Régénération du Lineus obscurus*. — Il se forme à la partie antérieure, entre la peau et le tube digestif, une spacieuse cavité sur les côtés de laquelle la couche musculaire se renfle en deux forts épaississements; ces derniers sont les rudiments communs des ganglions nerveux, lames prostomiales, et organes latéraux: on voit ainsi, en suivant cette différenciation progressive, se reproduire la division caractéristique de la musculature.

Dans ce dernier mode comme dans le précédent, c'est la masse formée par la réunion des masses ganglionnaires, à une portion de la peau qui apparaît tout d'abord, sous forme d'un épais renflement de la musculature; ce renflement *rf* du *Lineus* est de même nature que celui des *Enopla*, mais il y a dans leur disposition une dissemblance due à une différence de structure et que nous expliquerons plus tard.

2. PLANULA.

1° Historique.

Polia carcinophila, Van Beneden, 1861, et Mac-Intosh, 1873 (*Mém. Acad. de Belgique*, t. XXXII).

Tetrastemma, Metschnikoff, 1870 (*Mém. Acad. de Saint-Pétersbourg*, 7^e série, t. XIV).

Polia aurita, Uljanin, 1870 (*Reisnetschnie*, etc., *Turbellariés de la baie de Sébastopol*).

Tetrastemma dorsale, *Cephalothrix linearis*, Mac-Intosh, 1873 (*Ray Society*, 1873-74).

Cephalothrix Galatææ, Dieck, 1874 (*Jenaische Zeitschrift*, vol. VIII, 4^e livr.).

Borlasia olivacea? Hubrecht, 1874 (*Aanteekeningen over de Anat. Hist. und Antwikkelingsgeschiedenis van eenige Nemertinen*).

Le développement de la larve planuliforme est assez variable; les nombreux auteurs qui s'en sont occupés l'ont décrit d'une manière tout à fait différente. Dans l'aperçu qui va suivre, je réunirai de préférence les descriptions qui se rapprochent le plus les unes des autres; j'abandonne cette fois l'ordre chronologique pour insister davantage sur les différentes conceptions du développement qui nous occupe.

1° *Metschnikoff*. — Cet auteur ne nous donne, de l'embryologie du *Tetrastemma*, qu'une notice très-courte. D'après lui, les sphères vitellines s'arrondissent, glissent les unes sur les autres, et arrivent à donner naissance à une masse pleine de cellules; la *morula* ainsi formée se divise en une masse interne et en une couche périphérique. D'après lui, la première correspond sans doute à l'endoderme, mais l'opacité de l'œuf l'a empêché de suivre sa destinée ultérieure.

2° *Van Beneden*. — D'après cet observateur, les phénomènes ne se passeraient pas tout à fait de cette façon : « Aussitôt après » la segmentation, dit-il, les sphères vitellines se condensent » à la périphérie, tandis qu'on voit la masse vitelline se resserrer au milieu du sac. » Après l'éclosion arrivent d'autres phénomènes : « La peau de la larve, qui n'est autre chose que » le blastoderme, devient de plus en plus distincte, tandis que

» la masse vitelline, qui a cédé toute sa quintessence pour la
 » formation des premiers tissus, se concentre en arrière et
 » accuse l'apparition d'une cavité digestive. » Bientôt après ces
 phénomènes apparaît la bouche, puis arrive le changement de
 peau qui représente le passage du *scolex* au *proglottis*.

3° *Dieck*. — La description de Dieck annonce un phénomène
 jusque-là inconnu dans les différents cas de développement
 simple : c'est la formation, dès les premiers stades de la segmen-
 tation, d'une dépression profonde qui persiste jusqu'à l'époque
 de l'apparition des cils vibratiles. Ce phénomène aurait une
 grande importance s'il se rapportait à la *gastrula*; mais, d'après
 l'auteur, cette dépression n'a aucunement pour but la formation
 du tube digestif : d'après lui, elle indique simplement la face
 ventrale et disparaît ensuite sans laisser de traces. L'endoderme
 se forme d'une manière complètement indépendante et par
 accumulation de matières nutritives au centre de l'œuf. Selon
 lui, un moment avant l'éclosion, on reconnaît (en partie par
 suite de l'aspect transparent de la périphérie, en partie par
 suite de la nature des mouvements de l'embryon) qu'il possède
 la structure d'une sphère creuse; bientôt après, les mouvements
 deviennent plus étendus et indiquent la présence dans la paroi
 d'éléments musculaires, puis deux points oculiformes appa-
 raissent à la partie antérieure, et l'animal éclôt.

Lorsque le Némerte est sorti de ses enveloppes, on peut l'exa-
 miner avec plus de soin, et l'on voit alors qu'à l'intérieur de la
 membrane qui en forme la paroi externe se trouve une masse
 opaque de globules nutritifs; cette masse se concentre bientôt
 à la partie postérieure, tandis que l'antérieure s'éclaircit d'une
 manière notable. Enfin, une tache claire (1) apparaît au milieu
 de la masse grasseuse, c'est le premier indice du tube digestif;
 cette tache claire s'agrandit peu à peu aux dépens de la masse
 de globules gras qui l'entoure, de façon à acquérir le vo-
 lume que possède plus tard le tube digestif.

C'est à cette époque qu'a lieu le changement de peau; im-

(1) Il paraît avoir pris la formation de la gaine de la trompe pour celle
 de la cavité digestive.

médiatement après s'effectue la formation de la bouche et de l'anus; la trompe naît sous forme d'une invagination qui s'allonge de plus en plus vers la partie postérieure.

Bien qu'un peu plus complète, cette description de Dieck ne s'en rapporte pas moins d'une manière très-frappante à celle de Van Beneden. Des deux côtés il y a un blastoderme qui devient la peau, et une masse graisseuse qui se concentre à la partie postérieure de l'embryon; la naissance des muscles n'est indiquée par aucun de ces deux auteurs; cependant Dieck signale la présence d'éléments musculaires dans la paroi de la vésicule blastodermique: cette paroi serait un feuillet musculo-dermique.

4. *Mac-Intosh*. — Les observations de Mac-Intosh tendent à rapprocher le développement du type de Desor du développement direct, d'une manière beaucoup plus intime que toutes celles des auteurs dont nous venons de parler. Nous avons déjà fait savoir quels sont, d'après cet auteur, les phénomènes principaux du développement de l'*Amphiporus*: ils consistent dans une différenciation de la *morula*. Au stade de la masse cellulaire homogène succède un état dans lequel les tissus sont différenciés en parties périphériques plus claires (*cutaneous textures*) qui expriment déjà, par leur disposition, la structure tout entière du jeune Némerte (tube musculo-dermique avec son renflement céphalique), et en une portion plus sombre (*opaque granular matter*) qui occupe l'espace circonscrit par les premières et se trouve traversée par un cordon transparent: la trompe. A la partie antérieure de cette masse opaque se trouve ordinairement une tache blanchâtre qui est le rudiment de l'œsophage futur (région œsophagienne).

Dans le premier type soumis à ses études, le *Tetrastemma dorsale*, Mac-Intosh décrit la larve libre comme n'offrant aucune apparence de couches distinctes. Pour lui, cette larve se compose d'une masse de tissu partout uniforme; c'est une véritable *morula* ciliée, et les seules différences qu'elle présente avec la *morula* du développement direct, sont l'état libre et la présence d'un plumet ciliaire. De cette *morula*, le Némerte

dérive de la même façon que dans le développement direct : si l'on regardé la larve quelques jours seulement après l'éclosion, on constate en même temps la disparition du plumet ciliaire, l'apparition des points oculiformes, et la différenciation de la masse homogène en *cutaneous textures* et *opaque granular matter* ; la trompe et la région œsophagienne sont également visibles : le Némerte s'est formé brusquement par différenciation directe, et sur place, des différents tissus.

Dans ses deux autres types, le *Nemertes carcinophila* et le *Cephalothrix linearis*, Mac-Intosh semble distinguer d'abord une enveloppe externe et une masse interne, mais sans paraître ajouter à cette différenciation une grande importance. Dans le *Nemertes carcinophila*, il semble, selon lui, y avoir une dégénérescence des parties internes de la *morula* pour produire la masse opaque ; la périphérie conserve des caractères plus nettement cellulaires pour arriver à former plus tard, avec la région œsophagienne, l'ensemble des parties du Némerte adulte. L'auteur est du reste très-bref à propos de cette espèce ; il insiste surtout sur le fait de l'absence du phénomène de chute de la peau décrit par Van Beneden ; il est plus explicite à propos de l'espèce suivante.

La larve du *Cephalothrix linearis* a, dans son ensemble, une structure opaque et granuleuse, à l'exception de la périphérie, qui est plus transparente, ce qui indique un commencement de différenciation de la *membrane cutanée* ; elle a une forme arrondie, et porte à la partie antérieure un plumet ciliaire. Bientôt l'embryon devient allongé, son plumet ciliaire se détruit peu à peu, et l'œsophage commence à apparaître sous forme d'une tache blanche à la partie antérieure ; en même temps la division en *membrane cutanée* et *opaque granular matter* s'accroît de plus en plus : la première devient plus épaisse, surtout vers la région céphalique ; la seconde se réduit de plus en plus à la partie postérieure du corps, où elle se transforme en intestin ; enfin, les points oculiformes font leur apparition, et l'embryon acquiert la tournure caractéristique d'un Némerte. La membrane cutanée, apparue d'abord sous

forme d'une zone plus claire à la périphérie, a graduellement gagné vers l'intérieur, de sorte que maintenant elle forme la presque totalité de l'enveloppe musculo-dermique du Némerte avec toutes ses particularités caractéristiques (renflement céphalique, etc.). La seule différence entre ce mode d'embryologie et celui de l'*Amphiporus lactifloreus* consiste en ce que, chez ce dernier, la différenciation en *cutaneous textures* et *opaque granular matter* se fait immédiatement sur place, tandis que chez le premier la différenciation semble commencer à la périphérie et s'étendre ensuite graduellement vers les parties centrales: telle est du moins la seule conception que puisse suggérer l'examen du travail de l'auteur anglais.

5° *Uljanin*. — Cet auteur ne figure que l'embryon éclos de son *Polia aurita*; les différents organes y sont indiqués à peu près de la même façon que dans son *Borlasia vivipara*. Uljanin ne paraît pas avoir suivi l'ensemble des phénomènes.

Pour résumer en quelques mots ce qui vient d'être dit, nous voyons qu'il y a, au point de vue de l'évolution des feuilletts, trois manières d'envisager le développement de la larve planuliforme : 1° stratification des sphères vitellines en deux feuilletts distincts (Metschnikoff); 2° refoulement des sphères vitellines à la périphérie (Van Beneden, Dieck); 3° différenciation directe du Némerte aux dépens de la *morula* (Mac-Intosh). La troisième opinion est contraire à l'existence des feuilletts embryonnaires; les deux autres tendent à admettre l'existence de deux feuilletts, mais aucune ne suit d'une manière suffisante leur évolution ultérieure, et surtout la naissance de la couche musculaire. Metschnikoff s'arrête avant d'aborder la question; Van Beneden la passe complètement sous silence. Dieck seul en dit un mot: son texte et ses figures semblent conclure en faveur d'une différenciation des muscles aux dépens de la couche externe, mais il ne se prononce pas d'une manière catégorique.

Jé n'ai pas eu l'occasion d'étudier de développement de larves planuliformes d'une manière aussi complète que dans les deux formes précédentes, néanmoins les phénomènes que j'ai découverts chez quelques types sont déjà suffisants pour

ajouter à nos connaissances sur l'évolution des feuillettes et pour jeter quelque lumière sur la signification à accorder à ce dernier mode d'embryogénie.

2° Embryologie du *Tetrastemma dorsale*, Abildg. (fig. 107 à 114).

Mac-Intosh décrit les embryons de cette espèce comme se trouvant en essaims autour des adultes dans le commencement des mois de juillet et de septembre, mais il ne dit pas avoir obtenu d'œufs de ces animaux. J'ai observé la ponte pendant les mois d'août et de septembre. Les *Tetrastemma dorsale* sont communs à Wimereux, sur les touffes de *Bugula*, qui, dans cette localité, tapissent toutes les pierres vers la fin de l'automne : il suffit, pour se les procurer en grande quantité, de laisser séjourner dans l'eau, pendant quelque temps, une certaine quantité de ces *Bugula* ; les *Tetrastemma* sortent en assez grand nombre, et l'on n'a plus qu'à les recueillir et à les mettre à part pour l'observation.

Isolés dans un vase spécial, les *Tetrastemma dorsale* pondent des œufs d'une taille très-petite et qui sont simplement entourés d'une légère couche de mucus ; ils ne sont pas attachés les uns aux autres en forme de paquet, mais tombent isolément au fond du vase, où ils adhèrent légèrement au moyen de leur mince enveloppe de mucus. Il est facile de les aspirer à l'aide d'une pipette et de les porter ensuite sur le porte-objet.

Le développement du *Tetrastemma dorsale* est extrêmement rapide et n'exige pas plus de neuf à dix heures. Les pontes ont très-constamment lieu à l'époque la plus chaude de la journée, vers trois ou quatre heures de l'après-midi, et les larves sortent alors de l'œuf vers le milieu de la nuit. Il est facile de voir s'effectuer sous ses yeux les différentes modifications ; on constate des changements toutes les demi-heures.

La ponte du *Tetrastemma* s'effectue, comme de coutume, par deux rangées d'orifices situées de chaque côté du corps. Je l'ai vue deux ou trois fois se faire sous mes yeux : elle se produit avec une grande rapidité et s'achève en moins d'une demi-minute. L'éjaculation des spermatozoïdes se fait dans le liquide

à peu près en même temps que la ponte des œufs ; les spermatozoïdes se rendent à l'endroit où sont tombés les œufs.

L'œuf du *Tetrastemma* est simplement entouré (fig. 107) d'une mince membrane vitelline. Regardé immédiatement après la ponte, presque à la sortie du corps de la mère, il présente de la manière la plus nette la division précédemment décrite chez l'*Amphiporus* en enveloppe obscure z et en masse interne plus pâle. Au centre de la masse interne se trouve un petit noyau o' analogue au noyau de seconde formation de l'*Amphiporus*.

Ce stade précède la fécondation. Si l'on reprend des œufs quelques minutes après, on constate qu'ils sont entourés d'une auréole de spermatozoïdes (fig. 108) fixés à la membrane vitelline par leur partie postérieure, et agitant leur tête par un mouvement oscillatoire. Je n'ai pu observer un seul spermatozoïde entre la membrane vitelline et le vitellus, et je ne sais d'ailleurs comment ils auraient pu réussir à s'y introduire ; il me semble néanmoins difficile d'admettre une fécondation à travers la membrane vitelline. Quoi qu'il en soit, l'aspect que je représente n'est pas isolé dans le règne animal : Kowalewsky a décrit un cas semblable chez l'*Ascidia intestinalis* (1). Ces spermatozoïdes cessent leurs mouvements à peu près au bout d'une heure, mais ils continuent néanmoins à rester adhérents à la membrane vitelline, où on les observe pendant toute la durée du développement.

Ces mêmes œufs, que nous trouvons environ un quart d'heure après la ponte entourés d'une auréole de spermatozoïdes, présentent dans leur structure interne des changements notables : la petite vésicule germinative (fig. 107 o') a disparu, et la couche corticale z s'est fondue avec la portion centrale plus claire de l'œuf ; on ne voit plus entre eux (fig. 108) aucune ligne de démarcation nettement tranchée : l'œuf se compose d'un protoplasme qui s'éclaircit graduellement vers la partie centrale.

Peu après la fécondation, l'œuf commence à se segmenter : il se produit d'abord deux plans méridiens coupés par un plan

(1) Kowalewsky, *Mém. Acad. de Saint-Petersbourg*, 1866, vol. X, n° 15.

équatorial, et l'on arrive au stade 8 ordinaire, après lequel les cellules commencent à se diviser suivant le mode décrit chez la blastosphère. Environ sept heures après la ponte, les sphères vitellines sont déjà petites et nombreuses (fig. 109), mais je n'ai jamais pu voir de traces de l'invagination décrite chez l'*Amphiporus*. Il est fort probable que cette invagination, si étendue chez le *Pilidium*, si restreinte au contraire chez l'*Amphiporus*, a continué à s'amoinrir d'une manière graduelle jusqu'à disparition totale.

Environ une heure après le stade de la figure 109, la surface de l'embryon se couvre de cils vibratiles et l'embryon se divise (fig. 110) en deux couches concentriques. C'est à peu près à cette époque qu'a lieu l'éclosion : la jeune larve perce l'enveloppe de l'œuf, prend une forme allongée, acquiert un plumet ciliaire (fig. 111) et se met à nager au milieu du liquide. Si l'on regarde cette larve après compression, on voit très-bien la structure des deux couches qui la composent : l'externe (*ex*) est composée de grandes cellules plates à noyau, assez transparentes ; l'interne *M*, d'une multitude de petites cellules également à noyau, disposées sans ordre, et formant une masse solide au milieu de l'embryon. Je ne suis pas du tout d'accord avec Mac-Intosh en ce qui concerne la structure de la larve ; je la trouve, comme on voit, composée de deux feuilletts extrêmement nets.

Je n'ai malheureusement pu m'assurer, à cause de l'insuffisance des ressources au bord de la mer, de la façon dont se produisait cet amas de petites cellules ; néanmoins il me semble plus que vraisemblable, d'après la manière dont s'effectue la segmentation, qu'elles résultent de la desquamation des cellules radiaires qui, au stade de la figure 109, composent encore l'embryon ; les cellules de la périphérie dérivent directement de la portion externe de ces mêmes cellules.

La larve, formée comme je viens de le décrire, vit quelques jours en nageant à la surface du vase, sans subir aucune modification ; le développement a cessé pour faire place à une période d'activité physiologique qui correspond à la durée de la vie larvaire. Au bout de ce temps, les larves tombent au fond du vase

et commencent à éprouver la série des changements qui donnera naissance au jeune Némertien ; l'embryon s'allonge, ses mouvements se ralentissent, et au sein de sa masse interne M s'effectuent rapidement de très-grands changements. A la partie postérieure s'amassent, comme au milieu de la masse deutoplasmique (M) de l'*Amphiporus*, des granules opaques provenant de la dégénérescence des cellules de la masse interne ; il se forme ainsi à la partie postérieure deux trainées (fig. 112 *gi*) de globules granulo-graisseux, tandis qu'à la partie antérieure apparaît une tache sombre *cp*. Cette apparition des granules opaques divise la masse primitivement homogène en parties plus foncées (rudiments des cavités prostomiale et métastomiale) et en parties plus claires qui dessinent déjà vaguement toute la musculature du Némerte futur. Ces dernières sont encore constituées par le reste des petites cellules de la masse interne, mais les caractères de ces cellules sont profondément modifiés : d'éléments cellulaires nettement circonscrits, avec noyau au centre, elles se sont transformées en éléments granuleux fortement pressés les uns contre les autres et réunis par un protoplasme homogène, absolument comme au stade 87 de l'*Amphiporus*.

La couche externe de la larve passe directement à l'épithélium du Némerte adulte ; ses cellules se divisent, elles deviennent moins larges et plus nombreuses, et prennent insensiblement (fig. 112, 113, 114) les caractères qui distinguent l'épithélium du Némerte adulte.

Par suite de ces différents changements, la larve allongée, encore munie de son plumet ciliaire (fig. 112), montre déjà d'une manière vague tous les traits caractéristiques du jeune Némerte. On voit parfaitement les deux cavités (prostomiale et métastomiale), ainsi que l'épaississement (*rf*) qui les sépare ; tout autour se trouve la paroi musculaire, et au centre de l'amas granuleux de la partie postérieure, le cordon épais *tr* qui constitue la trompe.

Quelques jours plus tard, la différenciation histologique s'est effectuée d'une manière complète ; l'amas granuleux de la partie

postérieure a fait place à une accumulation de globules graisseux (fig. 113 *g'*), et les éléments granuleux plongés dans le protoplasme, qui constituaient les parties plus claires, se sont différenciés en fibres contractiles. L'ensemble de la musculature s'est, par suite, éclairci d'une manière très-sensible : la structure générale, vaguement indiquée au stade précédent, est devenue très-nette ; la cavité prostomiale *cp* est très-évidente ; de plus, on constate l'apparition de quatre points oculiformes et la disparition du plumet ciliaire ; la trompe s'est déjà creusée d'une cavité, et l'œsophage est visible sous forme d'une tache blanchâtre (fig. 113 *æ*).

De ce dernier stade, remarquable surtout par la grande netteté des cavités prostomiale et métastomiale, l'adulte dérive à la suite d'une série de perfectionnements identiques à ceux qui ont déjà été décrits à propos de l'*Amphiporus*. Le stade fig. 114 représente une partie de ces changements : la cloison (*rf*) qui séparait les deux cavités s'est différenciée en ganglions nerveux *gn* et organes latéraux *ol* ; au-dessus de ces derniers se trouve l'épaisse musculature de la tête produite par la soudure en une masse compacte des lames prostomiales DP ; derrière se trouvent les lames métastomiales. La cavité prostomiale a disparu par suite du développement de la musculature céphalique ; la cavité métastomiale contient l'intestin, qui s'est différencié de la masse grasseuse, et la trompe déjà complètement formée. Le long des lames musculaires de la paroi du corps se voient, comme d'habitude, de chaque côté, les cordons nerveux (*cn*), et, en dedans de ces derniers, la cavité générale (*cc*) produite par l'écartement du tube digestif de la paroi du corps. Le *Tetrastemma dorsale* est une des espèces où se voit le plus fréquemment la structure histologique si remarquable des parois de l'intestin déjà décrite à propos de l'*Amphiporus*, et que je considère comme produite par la réunion en une grosse concrétion des granules hépatiques qui remplissent les cellules ; le lacis connectif de la cavité du corps paraît également développé chez cette espèce : au-dessus du tube digestif se voit très-bien, au stade fig. 114, la gaine de la trompe avec ses cor-

puscules circulatoires. Par suite de la différenciation plus tardive des parties essentielles du jeune Némerte, la couche musculaire de la paroi du corps paraît constamment, comme le montrent les figures, beaucoup plus épaisse ici que chez l'*Amphiporus*; néanmoins cette légère différence n'a rien d'important, elle disparaît dans la suite du développement.

Des trois types d'embryogénie distingués jusqu'ici par les divers auteurs (voyez l'historique), c'est certainement de celui de Metschnikoff que la description précédente se rapproche le plus. La larve ne consiste ni en une masse pleine de cellules, comme le dit Mac-Intosh, ni en une vésicule creuse renfermant dans son intérieur un amas granulo-graisseux (Van Beneden et Dieck); mais on y distingue une délamination directe en deux feuillets concentriques parfaitement distincts; de plus, l'étude des phénomènes qui viennent après la larve montre que la masse interne donne naissance au *tube digestif* et à la *musculature*, tandis que le feuillet externe produit tout simplement l'épithélium de la peau.

A côté du *Tetrastemma dorsale*, et dans les mêmes circonstances, je trouvais constamment une seconde espèce qui s'en rapprochait à bien des égards : le corps possédait la même forme arrondie, légèrement renflée à la partie postérieure, et qui contraste avec la forme aplatie des autres Némertes; la peau était marbrée comme celle du *Tetrastemma dorsale*, mais la teinte en était toujours beaucoup plus pâle; l'animal, au lieu d'être fortement taché de noir ou de brun, comme la première espèce, conservait dans son ensemble un aspect blanc grisâtre, dans lequel les marbrures étaient à peine plus foncées que le reste du corps. Ce second *Tetrastemma*, que j'hésite à considérer comme une espèce distincte, possédait, pour tout le reste, des caractères identiques au *dorsale* : la ponte avait lieu à la même époque, mais les œufs, au lieu de n'être environnés que d'une mince membrane vitelline, se trouvaient en outre contenus dans l'intérieur d'une coque spacieuse; de plus, les spermatozoïdes ne venaient plus adhérer à l'œuf comme dans le premier cas.

Contrairement à ce qui avait lieu pour le *Tetrastemma dor-*

sale, le développement ne s'effectuait chez cette variété que très-difficilement; les œufs, régulièrement pondus et très-sains en apparence, pourrissaient néanmoins toujours au lieu de se développer. J'ai cependant réussi, en plaçant les Némertes dans une grande quantité d'eau, à voir s'effectuer le développement, et je l'ai trouvé complètement identique à ce que j'ai décrit pour le *Tetrastemma dorsale*: la larve, produite également en moins de vingt-quatre heures, est identique, comme structure et comme destinée, à celle de la figure 144. Si le *Tetrastemma* en question méritait d'être considéré comme une espèce distincte, nous aurions ainsi deux exemples du mode de développement précédemment décrit.

3° Embryogénie du *Polia carcinophila*, Kölliker (fig. 115 à 119).

Les mœurs et le mode de vie de ce curieux parasite des Crabes ont déjà été trop souvent et trop bien décrits pour qu'il soit nécessaire d'y revenir ici. J'ai trouvé immédiatement, en me conformant aux excellentes indications de mes prédécesseurs, les œufs de ce Némerte logés dans des gaines transparentes au milieu des œufs du Crabe qui les portait. Mes observations, faites à Wimereux vers la fin d'avril, m'ont conduit à des résultats tout à fait différents de ceux auxquels était arrivé Van Beneden pour la même espèce: la larve, que l'auteur belge assimile à une sphère creuse renfermant dans son intérieur un amas granulo-graisseux, est, selon moi, un Némerte déjà tout formé qui n'a absolument rien de comparable à une *Planula*, mais ressemble plutôt au jeune Némerte qui sort de l'œuf dans le mode de développement direct.

Le développement de la larve en question suit du reste exactement la même marche générale que celle que nous avons décrite à propos de l'*Amphiporus lactifloreus*. Les figures 115 et 116 montrent la différenciation graduelle de la musculature aux dépens d'une masse deutoplasmique blanche interne, et il ne peut être élevé aucune espèce de doute sur ce fait que le développement du *Polia carcinophila* doit être rangé dans le mode de développement direct; la seule différence consiste

en ce que le jeune Némerte, au lieu d'adopter immédiatement, au sortir de l'œuf, le mode de vie du Némerte adulte, se met à nager en liberté au milieu du liquide. Il se produit ainsi un véritable état larvaire, mais un état larvaire qui ne correspond plus, comme chez le *Tetrastemma dorsale* et le *Pilidium*, à un simple stade embryonnaire, mais tout au contraire à un jeune Némerte déjà tout formé (1).

Une autre différence d'un plus haut intérêt m'a cependant paru exister aussi en ce qui concerne la disposition des feuillettes, entre le mode de développement du *Polia* et celui de l'*Amphiporus lactifloreus*. Tandis que chez le second la masse blanche deutoplasmique se sépare d'une manière bien nette de l'épithélium périphérique avant de commencer à se différencier en musculature, il m'a semblé que, tout au contraire, cette différenciation se faisait chez le *Polia* avant séparation complète de la couche externe. J'ai vu, en faisant agir le mélange de carmin et de glycérine sur des œufs avant l'apparition des cils vibratiles, les deux renflements (*rf*) déjà bien formés, mais se confondant insensiblement à leur périphérie avec le feuillet superficiel plus opaque (fig. 115). Il est possible que, sans nous écarter ici beaucoup de l'*Amphiporus* (dont le mode d'embryologie du *Polia carcinophila* est, dans tous les cas, très-voisin), nous ayons ici un cas moins abrégé dans lequel la musculature se différencierait directement aux dépens de la partie interne des cellules radiaires (fig. 77, etc.) avant la fusion de ces dernières en une masse compacte. J'aurais voulu résoudre cette question d'une manière catégorique; malheureusement mes observations avaient été entreprises un peu trop tard, tout à fait à la fin de l'époque de reproduction, et, quelque effort que j'aie pu tenter, il m'a été impossible de retrouver des œufs pendant les premiers stades de la segmentation.

(1) Mac-Intosh, dont la description se rapproche déjà plus de la mienne que celle de Van Beneden, n'indique pas de trompe dans la larve éclosée; je ne puis attribuer cette différence qu'à une confusion: la trompe, en effet, est facile à reconnaître chez les larves de cette espèce. Mac-Intosh l'a prise pour la région œsophagienne, qu'il figure beaucoup plus étendue qu'elle n'est en réalité.

Quoi qu'il en soit de ces premiers stades de développement, les renflements (*rf*), dont nous avons constaté l'apparition au stade fig. 115, ne tardent pas à se détacher complètement de la couche périphérique, et à prendre la disposition ordinaire déjà décrite si souvent à propos du développement direct. La trompe, déjà vaguement indiquée au stade précédent (*tr*), devient plus nette, et l'on arrive à un stade (fig. 116) qui se trouve identique à celui de la figure 87 de l'*Amphiporus*. C'est à cette époque qu'apparaît le revêtement général de cils vibratiles, et que l'embryon, muni de son plumet ciliaire avec ses deux points oculiformes, quitte l'œuf pour aller nager au milieu du liquide.

Cette jeune larve (fig. 117) présente, comme je l'ai dit, tous les caractères d'un Némerte déjà complètement formé : on y voit, à la partie antérieure, l'épaisse musculature qui dérive de la réunion des renflements *rf*. Derrière cette partie se voit la cavité métastomiale remplie d'une matière granulo-graisseuse et entourée des lames musculaires de la paroi du corps. Au milieu de cette masse médiane opaque se voit distinctement la trompe, dont on peut même, dès ce stade, distinguer la cavité centrale; on n'aperçoit encore, à cette époque, aucune trace d'armature. La cavité prostomiale n'apparaît de même à ce stade, que comme une faible tache obscure située entre l'espace compris entre les deux yeux et le plumet ciliaire de la partie antérieure.

Pour passer de la larve de la figure 117 à l'état adulte, il n'y a pas besoin d'autres modifications que celles qui s'effectuent à partir du stade fig. 84 de l'*Amphiporus* : la masse grasseuse *gi* de la partie postérieure se différencie en tube digestif; la cavité prostomiale devient plus nette; enfin le système nerveux se forme au milieu de la cloison formée par la réunion des deux renflements *rf*; un seul fait se trouve surajouté, c'est le passage de l'état nageant à l'état rampant, de l'aspect arrondi à l'aspect vermiforme. Je ne puis dire si ce passage est accompagné, comme le disent Dieck et Van Beneden, d'un changement de peau, ou si, comme le dit Mac-Intosh, ce changement de peau n'y existe pas plus que chez le *Tetrastemma dorsale* et le

Cephalothrix linearis, mais je penche plutôt, dans ce cas, pour la seconde opinion.

La figure 118 représente l'état le plus avancé que j'aie pu trouver dans l'embryogénie de ce Némertien ; j'ai conservé entre ce stade et celui qui précède, dans mes figures, les proportions relatives : on voit que l'animal a déjà subi un accroissement très-considérable ; le jeune Némerte représenté dans la figure 118 n'avait encore aucune trace de produits génitaux ; il se trouvait au milieu des œufs de Crabe, mais sans se tenir, comme l'adulte, renfermé dans un tube. Sur ces exemplaires, la cavité prostomiale était devenue très-nette et se trouvait limitée, de chaque côté, par les lames prostomiales DP très-nettement visibles. Les organes latéraux sont peu distincts chez cette espèce ; néanmoins il existe, au stade fig. 118, au niveau de *gn*, une cloison très-nette qu'on reconnaît aussi, suivant le cas ordinaire, comme étant le rudiment commun des organes latéraux et masses ganglionnaires, et qui rend, surtout à cette époque, parfaitement distincte la délimitation en lames prostomiales et métastomiales. La trompe a acquis les caractères qu'elle conserve chez l'adulte, mais elle ne possède plus, comme chez les autres types, d'enveloppe spéciale (gaine de la trompe) et flotte librement dans la cavité du corps au-dessus de l'intestin. Le tube digestif apparaît comme un tube allongé à parois propres ; la cavité générale est bien formée, et de plus on constate, comme nous l'avons déjà décrit à propos du *Lineus obscurus*, que la paroi de l'intestin se trouve, de distance en distance, attachée à celle du corps, partageant la cavité générale en un certain nombre de compartiments *cg* (chambres génitales) bordés par le lacis connectif dont nous avons déjà si souvent parlé.

La figure 119 représente la tête de l'adulte : les deux masses prostomiales DP s'y sont réunies, comme chez les autres espèces, en une masse cohérente, et l'on ne distingue plus guère de traces de la cavité prostomiale ; les organes latéraux *ol* sont à peine visibles, et la masse céphalique paraît se continuer, sans ligne de démarcation nettement tranchée, avec les lames muscu-

laïres de la paroi du corps. Les organes latéraux semblent, chez cette espèce, avoir éprouvé, comme la trompe, un développement régressif; leur absence rend la division générale de la musculature moins nette que d'ordinaire, néanmoins elle ne peut donner lieu à aucune difficulté. La présence au stade 118 des lames prostomiales, et l'identité de leur développement ultérieur avec ce que nous avons vu chez les autres Némertes, ne permettent pas de laisser subsister aucun doute à cet égard.

En résumé, le développement du *Polia carcinophila* se rapproche beaucoup de celui des Némertes à développement direct; ce fait peut donc, dans une certaine mesure, être utilisé pour la place à assigner à ce type curieux dans le groupe des Némertes. La plupart des observateurs ont été portés à faire de cette forme un type exceptionnel: Van Beneden et Mac-Intosh la rapprochent du *Prorhynque*; cette erreur, excusable à l'époque du premier de ces deux auteurs, est étrange de nos jours. On sait aujourd'hui, d'une manière certaine que le *Prorhynque* n'a rien de commun avec les Némertes proprement dits: sa prétendue trompe n'est qu'un pénis, et non pas un organe spécial. Le *Prorhynque* doit être placé dans un groupe à part, à côté des *Rhabdocæles* et des *Dendrocæles*, dans les *Turbellariés*; il n'a, avec les Némertiens, que des rapports éloignés dont nous nous occuperons plus loin. Le *Polia carcinophila* n'a rien qui l'écarte des Némertes les plus typiques; tous les traits fondamentaux de son organisation sont basés sur le plan général d'organisation de ces animaux; les seules particularités qu'il présente (rétrogradation de la trompe et des organes latéraux, absence de gaine de la trompe, etc.) sont de simples modifications de détail dues au parasitisme; il n'y a pas de doute qu'il faille considérer le *Polia carcinophila* comme constituant un *Enopla* des mieux caractérisés, simplement modifié par le parasitisme (1).

(1) Ces faits d'amoindrissement de la trompe et des organes latéraux ne sont pas extrêmement rares parmi les Némertiens: il arrive souvent que les organes latéraux deviennent peu visibles; d'un autre côté, on connaît deux autres espèces, les *Nemertes gracilis* et *Neesii*, chez lesquelles la trompe est proportionnelle-

4° Embryogénie du *Cephalothrix linearis*, Jens Rathke (fig. 124).

J'ai obtenu des œufs de ce Némertien à Saint-Waast la Hougue pendant le mois de juillet. Des *Cephalothrix* que j'avais laissés pendant un certain temps dans un bocal me donnèrent des embryons ; j'étais alors occupé à d'autres recherches, et je ne m'aperçus malheureusement de la ponte qu'après l'éclosion. Le stade à partir duquel j'ai commencé mes observations était déjà avancé (fig. 124) et correspondait au dernier que figure Mac-Intosh ; néanmoins j'y ai encore rencontré quelques particularités assez intéressantes et qui méritent de ne pas être passées sous silence.

Le stade que j'ai représenté dans la figure 124 correspond à ceux qui, dans toutes les espèces précédentes, suivaient immédiatement l'apparition de différents systèmes d'organes du jeune Némerte. La partie postérieure est occupée tout entière par un amas graisseux d'où naîtra l'intestin ; tout autour, on voit la couche musculaire, mais cette dernière ne présente plus la même disposition que chez toutes les espèces précédemment décrites : toute la partie antérieure de l'animal paraît occupée par une masse musculaire considérable qui porte deux gros yeux munis d'un cristallin, et de chaque côté, un peu au-dessous des yeux, un long poil roide (*fl*) qui correspond à ce qui sera plus tard l'ouverture des organes latéraux. Il n'y a pas de trace de la cavité du prostomium ; les lames musculaires de la paroi du corps (fig. 124), au lieu de se réunir, comme les *Enopla*, en une épaisse cloison médiane, en avant de laquelle se trouvent d'autres masses musculaires (lames prostomiales), viennent simplement contourner en s'épaississant toute la partie antérieure du corps de l'animal. L'œsophage (α) est situé en avant de la masse graisseuse, immédiatement au-dessous de la masse musculaire antérieure ; la trompe (*tr*), qui n'avait pas été vue par

ment plus petite que chez les autres Némertes. Le nouveau genre *Nemertes* établi par Mac-Intosh sur ce fait me paraît peu naturel et basé sur un caractère uniquement adaptatif.

Mac-Intosh, constitue un cordon plein, court et épais, situé au-dessus et en avant de l'œsophage, et qui est difficile à distinguer au milieu de la masse musculaire, de même couleur qui l'entoure de toutes parts: elle avait échappé à l'auteur anglais. Jusqu'ici aucune trace de la division en cavités prostomiale et métastomiale ne paraît exister; mais en examinant avec attention, on voit que la trompe se trouve séparée de la masse épaisse de tissu musculaire qui l'entourne par deux bandes obscures (*cp*) situées *en avant de l'œsophage*, et qui résultent de l'extension vers la partie antérieure de la cavité qui contient les globules graisseux. Cette cavité, située autour de la trompe, et en avant de la bouche, représente, selon moi, la première indication de la cavité du prostomium; en suivant le reste du développement, on la voit s'allonger de plus en plus vers la partie antérieure (1) et passer en avant de l'ouverture (*f*) des organes latéraux; plus tard c'est à son pourtour, *au-dessus* de ces mêmes organes latéraux, que se différencieront les masses ganglionnaires: en un mot, on la voit suivre exactement la même évolution que la cavité triangulaire (fig. 100 à 104 *cp*), que nous avons vue, dans la régénération de la tête du *Lineus*, se former en avant de l'extrémité tronquée du tube digestif. A la suite de la différenciation du système nerveux, elle se distingue d'une manière plus tranchée, par sa forme étroite, du reste de la cavité du corps, et l'on peut dès lors assigner, avec autant de certitude que partout ailleurs, la limite entre les cavités prostomiale et métastomiale; la différenciation des organes latéraux vient enfin séparer d'une manière plus nette les lames prostomiales et métastomiales.

Ce développement constitue un second exemple du mode d'apparition des grandes divisions de la musculature, déjà indi-

(1) Les organes latéraux du *Cephalothrix linearis* sont, en général, peu accusés; c'est là ce qui fait que plusieurs auteurs les ont laissé passer inaperçus et ont dessiné le Némerte comme en étant dépourvu; je me suis assuré que c'était là une erreur: ces organes existent très-bien chez le *Cephalothrix* adulte et y présentent, avec le système nerveux, une disposition analogue à celle des *Lineus*.

qué à propos de la régénération de la tête du *Lincolus obscurus* ; il nous faut admettre que dans le cas de formation de la musculature par différenciation graduelle, telle que nous l'avons vue dans tous les développements que nous venons d'étudier, il y a deux modes principaux, qui répondent aux grandes divisions des *Enopla* et des *Anopla* : dans le premier cas (*Enopla*), les masses principales, qui répondent au point de réunion des parties essentielles de la musculature, sont intermédiaires entre les deux cavités ; dans le second (*Anopla*), elles sont tout entières situées en avant, ce qui fait que les cavités ne sont plus d'abord distinctes. Le développement ultérieur nous conduit du reste, de part et d'autre, au même résultat, et cette différence dans le mode de formation n'est, comme nous le verrons plus tard, due qu'à une différence de structure entre les deux divisions du groupe des Némertes ; les figures 169 et 170 schématisent ces deux modes de différenciation.

5° Résumé.

Tetrastemma dorsale (fig. 107 à 114). — A la ponte, l'œuf (fig. 107) présente, avec une netteté exceptionnelle, la division en zone corticale z plus sombre et protoplasme interne plus clair, contenant dans son intérieur un petit noyau o' . Après la fixation des spermatozoïdes sur tout le pourtour (fig. 108), on constate la disparition de la vésicule et la fusion des deux zones de l'œuf.

L'œuf commence ensuite à se segmenter pour produire le stade à cellules radiaires ; puis la partie interne des cellules radiaires se fragmente pour produire une quantité de petites cellules à noyau disposées irrégulièrement en une masse interne, tandis que leur partie externe demeure à la surface en un feuillet continu : c'est alors que l'embryon se couvre de cils, acquiert un plumet, et éclôt pour donner naissance à la larve libre (fig. 114). Cette larve libre a la même structure que le stade fig. 83 de l'*Amphiporus*, seulement la masse M, qui représente les deux feuilllets internes, est ici cellulaire ; de plus,

elle se produit d'une manière directe, au lieu de résulter de la fusion de deux feuillets d'abord distincts.

Après avoir vécu pendant quelque temps sans modifications, cette larve se transforme en Némerte de la même façon que le stade fig. 83 de l'*Amphiporus*: les éléments de la masse interne perdent leurs caractères franchement cellulaires, et se confondent en une masse de cellules granuleuses, au milieu de laquelle on voit apparaître, comme précédemment pour l'*Amphiporus*, des éléments plus opaques qui délimitent la trompe des parties plus externes, et correspondent à la séparation des deux feuillets internes (endoderme *gi* et mésoderme). Ces granules opaques indiquent bientôt, comme pour l'*Amphiporus*, deux cavités distinctes (*cp* et *cm*), la seconde remplie de globules graisseux *gi* dont naîtra l'intestin, et séparées l'une de l'autre par une partie plus renflée *rf* du tissu mésodermique. De ce renflement naissent ensuite, comme pour l'*Amphiporus*, les masses ganglionnaires et organes latéraux, tandis que le reste du feuillet mésodermique se différencie en lames prostomiales DP, qui s'épaississent pour combler la cavité *cp*, et lames métastomiales DM, qui s'amincissent pour former la paroi du corps.

Polia carcinophila (fig. 445 à 449). — Bien que je ne puisse pas retracer d'une manière complète les premiers stades du développement de cette espèce, il m'a semblé que le processus de dégénérescence des cellules radiaires était ici remplacé par une délamination directe en deux couches concentriques. En admettant, bien que je n'aie pu contrôler son existence, la présence très-probable de la *gastrula*, ce type représenterait un mode moins modifié que l'*Amphiporus lactifloreus*, et devrait être placé comme intermédiaire entre ce dernier et le type de Desor. Quelle que soit du reste la marche de ces premiers phénomènes (au sujet desquels je ne puis rien dire que d'une manière très-dubitative), le développement ne tarde pas à en revenir au mode ordinaire : aussitôt après ces phénomènes, encore incertains, de formation des feuillets, l'embryon apparaît (fig. 446) avec la même structure qu'au stade 87 de

l'*Amphiporus* (cloison *rf* et couche continue), et le reste du développement s'effectue ensuite suivant le cas général. Le peu de netteté des organes latéraux rend la délimitation des lames prostomiale et métastomiale plus difficile ici que dans les cas ordinaires; néanmoins cette délimitation ne peut laisser aucun doute, surtout si l'on regarde la figure 118. La larve libre n'a pas la structure simple qu'on lui avait supposée; mais représente (fig. 117) un jeune Némerte, déjà tout formé, qui ne diffère des Némertes ordinaires au moment de leur éclosion que par son genre de vie.

Cephalothrix linearis (fig. 124). — La figure 124 représente un stade qui correspond au stade fig. 112 du *Tetrastemma dorsale*: nous y voyons, comme partout ailleurs, le feuillet moyen constitué dans son ensemble par un épais renflement *rf* qui se prolonge en une mince couche qui entoure le corps; mais au lieu d'être situé un peu près, au quart antérieur, de manière à diviser le corps en deux cavités (prostomiale et métastomiale), ce renflement se trouve situé tout à fait en avant, antérieurement à toutes les cavités internes (fig. 124). Une étude attentive, surtout dans les stades qui suivent, montre que ce renflement correspond complètement à celui que nous avons vu se former dans la régénération de la tête des *Lineus obsurus*. De même que dans le *Lineus*, ce renflement *rf* du *Cephalothrix* est exactement de même nature que celui *rf* des *Enopla*, et correspond comme lui au point de soudure des masses ganglionnaires à une portion de la peau; mais il présente aussi avec lui une dissemblance qui a sa source, comme nous l'avons dit, dans une différence de structure entre les groupes des *Anopla* et des *Enopla*. La masse *rf* du *Cephalothrix* et du *Lineus* représente, ainsi que l'indique le développement ultérieur, la masse formée par la réunion des ganglions aux organes latéraux et aux lames prostomiales, tandis que, chez les *Enopla*, elle représente la masse formée par leur réunion aux organes latéraux et lames métastomiales. La division fondamentale en deux cavités n'en existe pas moins pour cela dans un cas comme dans l'autre, seulement elle est plus ou moins nettement exprimée. La comparaison des

figures schématiques 166, 167, 168 et 169, 170, fera bien comprendre les relations qui existent entre les deux modes : 166 exprime la structure idéale, avec lames prostomiales et métastomiales, séparées l'une de l'autre par les organes latéraux ; 167 exprime la disposition schématique que j'attribue aux *Enopla* ; 168, aux *Anopla* dans les seconds (*Anopla*), les ganglions *gn* étant situés entre les organes latéraux et les lames prostomiales, et dans les premiers (*Enopla*) entre les organes latéraux et les lames métastomiales (c'est ce qui explique la différence de position de l'œsophage). Dans la formation de la musculature aux dépens de la masse interne du type de développement qui vient d'être décrit, c'est le rudiment commun des système nerveux, organes latéraux, et portion de la paroi près de laquelle il est placé, qui apparaît tout d'abord sous forme d'un épais renflement ; or, il est aisé de voir que ce renflement n'occupera pas la même place chez les *Anopla* et les *Enopla* : chez les premiers, il sera antérieur aux deux systèmes de cavités, et correspondra au point de soudure des organes latéraux, masses ganglionnaires et lames prostomiales ; chez les seconds, il lui sera intermédiaire, et correspondra au point de soudure des organes latéraux, masses ganglionnaires et lames métastomiales. Ainsi on obtient les deux modes de différenciation représentés schématiquement (fig. 169-170), et qui représentent, le premier le mode de différenciation des *Anopla* (*Cephalothrix*), le second des *Enopla*.

3. CONCLUSION.

Nous avons déjà montré, dans ce qui précède, que l'un des trois anciens types de développement simple (par différenciation directe de la *morula*), le type de Desor, devait être réuni au *Pilidium* pour constituer avec lui un mode nouveau caractérisé par un ensemble de phénomènes très-constants, basé sur l'évolution des feuillettes et auprès duquel les formes larvaires n'avaient qu'une importance extrêmement accessoire. La marche graduelle que nous avons suivie pour arriver à ce fait peut se retracer par trois propositions. Nous avons vu successivement :

1° Qu'il y avait entre le *Pilidium* et le type de Desor une identité générale plus grande qu'on ne le supposait.

2° Que cette identité était produite par un ensemble de phénomènes constants d'une importance essentielle.

3° Que l'état de *scolex*, sans influence aucune dans ses variations sur cet ensemble fondamental, devait être dépouillé de toute sa valeur, et être réduit à un rang tout à fait accessoire.

Cette marche générale, suivie une première fois pour les deux premiers types, peut aussi s'appliquer avec le même succès à l'étude complète des deux autres modes (*développement direct* et *Planula*).

1° Ce qui nous frappe d'abord dans la série des développements qui viennent d'être retracés, c'est la grande analogie du *développement direct* et de la *Planula*. Ces deux types ne présentent pas simplement une différenciation directe de la *morula*, mais sont caractérisés, chacun de leur côté, par un ensemble de phénomènes parfaitement définis, et cet ensemble est le même pour tous les deux : au lieu donc de constituer comme auparavant, par leur réunion, un *caput mortuum* où les différents types n'étaient assemblés que par des caractères purement négatifs, l'absence de tout phénomène de développement propre, ils forment maintenant une division très-bien circonscrite et basée sur un ensemble de phénomènes parfaitement définis.

2° Cet ensemble de phénomènes si bien définis consistait, pour les deux premiers types, dans la série des faits de développement interne. Nous rencontrons ici un cycle différent, mais non moins constant, ni moins bien caractérisé que celui que nous avons chez le *Pilidium* ; il constitue aussi une série invariable qui doit servir de base à notre second mode de développement, et consiste dans ses grands traits, dans la formation du stade à masse centrale (fig. 83) représentant la réunion des deux feuillets internes, et couche périphérique représentant l'exoderme, puis dans la différenciation de la masse centrale en ses deux éléments.

3° L'identité complète du développement interne dans les deux

derniers modes nous montre que les larves n'ont aucune influence sur la marche générale des phénomènes embryonnaires, qui restent les mêmes dans tous les cas. Ces larves sont au contraire excessivement variables; elles existent dans le second cas (*Planula*), et sont absentes dans le premier (développement direct), et présentent de plus des variations de structure des plus étendues: nous devons donc admettre qu'elles n'ont aucune valeur, et ne possèdent pas de signification pour la marche générale de l'embryogénie.

Ainsi, les deux derniers types d'embryogénie (*développement direct* et *Planula*) constituent, de même que les deux premiers, un mode unique de développement, caractérisé par l'ensemble des phénomènes internes et dans lequel l'état larvaire perd toute son importance: Nous pouvons donc substituer à l'ancienne division en quatre formes distinctes: *développement direct*, *Planula*, *type de Desor*, *Pilidium*, une nouvelle division en deux modes *développement direct* et *Planula*, *Pilidium* et *type de Desor*, basés uniquement sur les phénomènes internes. Le premier de ces deux modes nous est bien connu, nous l'avons étudié dans la première partie; le second ne l'est encore que d'une manière générale. Il nous reste à l'établir avec le même détail.

Les phénomènes décrits chez l'*Amphiporus luctifloreus* donnent une idée très-juste du second mode d'embryogénie. Il y a *gastrula* et dégénérescence de la partie interne de toutes les cellules qui bordent la cavité de segmentation pour former à l'intérieur une masse continue qui est le mésoderme (fig. 79-80); l'endoderme se confond ensuite avec le mésoderme, et l'on arrive à un stade composé d'une masse centrale et d'une couche externe, la première représentant les deux feuillettes internes (fig. 83). Le reste du développement consiste dans une séparation nouvelle de ces deux feuillettes un moment confondus, puis dans la différenciation de chacune de ces deux parties: la première (endoderme) en une masse grasseuse *gi* qui devient l'intestin; la seconde en une lame continue, disposée autour de deux cavités *cp* et *cm* séparées par une cloison *rf*,

et qui se divise ensuite en lames prostomiales et métastomiales qui suivent leur évolution ordinaire.

Cette marche du développement, qui peut servir de type à tout le second mode, peut éprouver cependant des modifications ; les phénomènes antérieurs au stade fig. 83 peuvent se présenter plus ou moins modifiés. Un cas de plus grande simplification nous est présenté par le *Tetrastemma dorsale*, où nous avons production directe de la masse interne M qui représente les deux feuillets (fig. 83), sans apparition préalable de chacun de ces deux feuillets à l'état distinct ; des cas de simplification moins grands que l'*Amphiporus* doivent aussi exister, et ce n'est qu'à leur aide qu'on peut espérer trouver des intermédiaires entre les deux modes d'embryogénie. Néanmoins je n'ai pu en constater jusqu'ici aucun avec certitude : le seul exemple observé par moi où il y aurait (peut-être?) quelque chose d'analogue, est le *Polia carcinophila*, où nous avons déjà dit que le feuillet moyen ne nous avait pas paru subir une dégénérescence aussi étendue que dans le cas ordinaire ; mais je fais mes réserves sur ce dernier point. Quoi qu'il en soit, ces cas de simplification plus ou moins avancés se rattachent tous d'une manière étroite à la disposition de l'*Amphiporus*, qui, ainsi que nous l'avons dit, sert de type pour le second mode.

D'autres variations d'un ordre différent se rencontrent dans les phénomènes ultérieurs à la formation des feuillets ; ces derniers sont dus à la différence d'organisation qu'on rencontre chez les *Anopla* et les *Enopla*. Nous avons vu qu'en règle générale, un des premiers phénomènes dans l'arrangement du feuillet moyen issu de la différenciation de la masse interne, était l'apparition de l'épais renflement *rf* formé par la réunion des masses ganglionnaires à une portion de la paroi ; mais comme la place occupée par les masses ganglionnaires n'est pas la même dans les deux groupes, le renflement occupe aussi une place variable, et de là une différence d'aspect assez frappante dans les embryons : tandis que la division en deux cavités se montre vite distincte chez les *Enopla*, où le renflement *rf* est situé entre les deux, elle n'est guère visible chez les *Anopla*, où ce

même renflement est situé tout entier au devant des deux : cela n'empêche pas que bien que moins distincte, à cause de cette circonstance, la grande division en deux cavités n'en existe aussi bien dans le second cas que dans le premier, comme le montrent les figures 169-170, qui schématisent ces deux modes ; les cavités finissent du reste par devenir également distinctes dans ce type des *Anopla*, aussitôt que les organes latéraux sont différenciés.

4. ÉTABLISSEMENT DU CYCLE EMBRYONNAIRE.

En résumé, nous arrivons, à la suite de cette étude sur l'embryogénie des différents types, à substituer aux quatre anciens modes de développement basés sur les formes d'embryogénie (*développement direct, Planula, type de Desor, Pilidium*) deux modes nouveaux basés sur les phénomènes de développement interne, et comprenant, le premier, le *Pilidium* et le *type de Desor*, le second le *développement direct* et la *Planula*.

L'étude approfondie des différentes formes d'embryons nous a montré que le cycle n'était pas alternant, comme on l'avait cru, mais consistait dans la formation directe du Némerte ; les différentes formes transitoires, auxquelles on ajoutait jusqu'ici une si grande importance, ne sont que des *larves*, et non des *scolex*. Nous avons montré que c'était à tort qu'on leur avait attribué un rôle fondamental dans le développement, et qu'elles n'en constituaient au contraire que des aberrations sans aucune importance, ce qui nous a conduit à nier la réalité du cycle d'alternance. La grande diversité de structure de ces larves rendrait du reste impossible, même dans l'hypothèse de l'alternance, de les considérer pendant plus longtemps comme des simplifications graduelles d'une seule forme de *scolex* ; elles n'ont en effet aucune analogie de structure, mais résultent du passage à l'état libre des stades embryogéniques les plus différents : le *Pilidium* est une *gastrula*, la larve de *Tetra-stemma dorsale*, un stade à masse interne (représentant les deux feuillettes internes) et à couche externe, la larve de *Polia* un Némerte tout formé.

Cette concordance, qui nous fait défaut entre les quatre anciens modes distingués par les auteurs, se retrouve pleine et entière entre les deux modes nouveaux établis sur l'étude des phénomènes internes. Dans le premier mode comme dans le second, le développement prend pour point de départ une *gastrula* (1), et consiste, dans son ensemble, dans la formation et le développement du feuillet moyen. Ce feuillet peut apparaître de deux manières différentes : il peut se former par naissance, aux dépens de l'exoderme, de quatre épaisissements (disques) qui se rejoignent ensuite pour former les lames prostomiales et métastomiales, ou bien par délamination directe en une masse interne de deutoplasme, qui se différencie ensuite d'une manière directe en lames prostomiales et métastomiales. La marche générale des phénomènes est donc identique dans les deux cas, et consiste, dans ses grands traits, dans la naissance des quatre parties essentielles de la musculature aux dépens de l'exoderme ; seulement il peut y avoir, soit formation directe de ces quatre rudiments, soit différenciation aux dépens d'une masse de deutoplasme produite tout d'abord. Ce sont ces deux cas qui, sans constituer de différence essentielle, forment les deux grands modes du développement. Nous pouvons donc conclure, en substituant à l'ancien cycle d'alternance un cycle de développement direct basé sur l'évolution générale des feuillettes, et en particulier du mésoderme ; le *Pilidium* et toutes les autres formes ne sont que des aberrations expliquées dans ce qui précède de ce mode unique et fondamental.

SECONDE PARTIE.

DU PLAN DE STRUCTURE.

1. CONSIDÉRATIONS PRÉLIMINAIRES.

Les résultats acquis en embryogénie n'ont pas seulement leur application dans l'établissement du cycle embryonnaire ;

(1) Voyez, pour plus de détails, le mode de formation de cette *gastrula* dans les deux cas, et l'identité de la disposition des sphères à la surface de la *blastula*.

ils nous conduisent aussi, au point de vue de la structure de l'adulte, à des conceptions qui s'écartent beaucoup, en des points essentiels, des idées acquises par la simple étude anatomique de ces animaux. Je me trouve surtout, en ce qui concerne la disposition des *couches musculaires* et du *reticulum connectif*, amené à des vues complètement étrangères à celles actuellement existantes. Les premières se trouvent en opposition avec les vues qui semblent généralement admises; les secondes, avec les idées dernièrement émises par Hubrecht, au sujet du cloisonnement de la cavité du corps. Le tableau suivant, où je place d'abord, pour chacune de ces questions, les opinions existantes, puis celle qui m'appartient, montre les différences qui existent à ce sujet.

Paroi du corps :

1° Divisée en *masse céphalique* et *tube musculaire*, séparés par les *commissures* du système nerveux (Auteurs).

2° Divisée en *lames prostomiales* et *métastomiales* séparées par les *organes latéraux*.

Cavité du corps :

1° Cloisonnée par des diaphragmes formés de *reticulum* (dissepiments) (Hubrecht).

2° Cloisonnée par les *cæcums* du tube digestif venant se souder à la paroi.

Pour faire bien comprendre l'importance, au point de vue de l'organisation entière du Némerte, de l'adoption, dans chacun de ces cas, de l'une ou de l'autre des deux opinions, il est nécessaire d'entrer ici dans quelques détails.

1° *Paroi du corps*. — *a*. Dans la première, le corps est, dans son ensemble, formé d'un simple sac musculaire renflé par devant en masse céphalique, et ne comprenant dans toute son étendue qu'une seule cavité. La comparaison des différents types conduit naturellement, dans cette opinion, à comparer entre elles les masses céphaliques, les masses ganglionnaires, et les couches musculaires; là où, comme dans les groupes des

Anopla et des *Enopla*, il y a dissemblance dans l'aspect de la tête. Cette dissemblance est naturellement attribuée à un déplacement des organes latéraux, par rapport aux commissures nerveuses considérées comme constantes. On voit ainsi que chez les *Anopla*, les organes latéraux, d'antérieurs qu'ils étaient chez les *Enopla* (fig. 97), se sont portés en arrière, entraînant avec eux les ganglions supérieurs qui s'allongent vers le bas, et sont venus rétrécir la cavité du corps sur une notable étendue. La cavité plus étroite de la portion antérieure des *Anopla* n'est pas considérée comme étant distincte de la cavité qui vient ensuite. On rencontre d'ailleurs des types de passage chez lesquels les organes latéraux, supérieurs chez les *Enopla* et inférieurs chez les *Anopla*, occupent une position intermédiaire; mais un fait qui ne peut s'expliquer d'après cette théorie, est la position de l'œsophage, qui se trouve le plus éloigné de la région céphalique, précisément chez le type où l'on devrait, par suite de l'accroissement des ganglions vers le bas, s'attendre à le trouver le plus rapproché.

b. Dans la seconde opinion, nous avons, outre le renflement céphalique, une division de la couche musculaire en deux parties distinctes séparées l'une de l'autre par les organes latéraux, et comprenant chacune une cavité spéciale : la masse céphalique n'est que le produit de la soudure plus ou moins complète de la première de ces deux parties (lames prostomiales) qui tendent à obstruer par leur épaissement la portion de cavité du corps qu'elles comprennent entre elles. Il suit de là qu'au lieu de rapporter la masse céphalique des *Enopla* (fig. 97), qui correspond à la fusion complète des lames prostomiales, à celle des *Anopla* (fig. 104), qui correspond seulement à leur fusion partielle, on la rapportera à la totalité des lames prostomiales de ce dernier type; la cavité comprise entre les deux branches du système nerveux (fig. 104) sera de même rapportée à la cavité prostomiale incomplètement comblée. Au lieu d'admettre, comme dans le cas précédent, un changement de place des organes latéraux par rapport au système nerveux, nous devons admettre un changement de place du système

nerveux par rapport aux organes latéraux considérés comme points fixes, et admettre qu'il se forme tantôt au-dessus (*Anopla*), tantôt au-dessous (voy. fig. 166, 167, 168 : 166, type commun ; 167, *Enopla* ; 168, *Anopla*, ainsi que les figures 97 et 104). Cette seconde opinion a, sur la précédente, l'avantage d'expliquer la place de l'œsophage.

2° *Cavités*. — Nous avons vu que le cloisonnement de la cavité du corps pouvait se rapporter à deux causes différentes : aux cæcums, ou aux cloisons qui alternent avec eux. Chacune de ces opinions conduit également, en ce qui concerne le rôle du reticulum, à des vues très-différentes.

a. La première opinion compare les cloisons connectives à des dissépiments maintenant en place le tube digestif et divisant, comme chez les Annélides, la cavité du corps en chambres séparées (zoonites), dont chacune contient un tronçon régulier de l'intestin, des cordons nerveux, et des tubes vasculaires ; chaque dissépiment porte aussi, en outre, les produits génitaux et les vaisseaux transverses. Le Némerte se ramène ainsi au plan général des Annélides (Hubrecht) (1), et le rôle du reticulum est la formation des dissépiments.

b. Si, au contraire, on admet que le cloisonnement en chambres séparées soit produit par les cæcums du tube digestif soudés à la paroi, alors les cloisons connectives situées entre eux n'ont plus la signification que d'une simple *couche de revêtement*, et l'on est amené à conclure, comme le montre aussi l'embryogénie, que le reticulum, au lieu de s'arranger directement en cloisons résistantes, se condense simplement en une couche continue le long du système des cavités cloisonnées par les cæcums. Cette disposition du reticulum en couche continue tapissant la paroi des cavités internes représente un état de différenciation (fig. 164) que l'on peut opposer, dans la représentation générale du cycle d'évolution du reticulum, à un premier état qui existe aussi un peu plus tôt, caractérisé par la disposition irrégulière du reticulum dans tout l'intérieur (fig. 163) ;

(1) Hubrecht, *Aanteekeningen over de Anatomie*, etc., traduit en allemand dans *Niederlandisches Archiv für Zoologie*, Bd II, p. 99.

il y aurait donc simple affaissement du reticulum contre la paroi.

Ces considérations montrent aisément l'intérêt qui s'attache, pour la connaissance de la structure du Némerte, à l'adoption de l'une ou de l'autre des opinions exposées ci-dessus pour chacune des deux questions dont nous venons de parler; aussi ne nous semble-t-il pas inutile, avant de passer aux conclusions générales, de chercher à contrôler les résultats embryogéniques par une étude détaillée de la structure de l'adulte. Ce n'est pas que la substitution des vues que je propose, aux opinions anciennes, soit insuffisamment prouvée par l'embryogénie : le rôle prépondérant des lames prostomiales et métastomiales, et la formation de la masse céphalique par simple épaissement des premières, me semblent rendre impossible la conservation des idées anciennes; de même l'observation directe du cloisonnement par soudure des cæcums à la paroi du corps ne permet plus de regarder ce cloisonnement comme réellement produit par les cloisons connectives. Néanmoins, comme ces nouvelles données précédemment émises reposent uniquement sur l'embryogénie, on pourrait supposer que des divergences entre les deux opinions résultent de la voie suivie dans l'observation, et que l'étude du développement ne conduit pas aux mêmes résultats que celle de l'adulte. Il ne me semble pas inutile de montrer qu'il n'en est rien, et qu'une étude attentive de l'anatomie conduit exactement aux mêmes résultats que ceux auxquels nous arrivons par l'embryogénie; cette étude nous permettra, du reste, d'étendre et de préciser les notions que nous venons d'acquérir, et fera disparaître tous les points douteux qui auraient pu subsister dans la substitution des aperçus nouveaux que je propose ici aux conceptions anciennes basées sur l'anatomie. J'étudierai successivement, dans ce qui va suivre, la paroi du corps et les cavités considérées chez l'adulte.

2. PAROI DU CORPS.

Le meilleur moyen pour se rendre un compte exact de la disposition de la paroi du corps, est de la suivre sur une série

de coupes transversales, depuis la portion du corps où elle affecte une disposition uniforme jusqu'à l'extrémité tout à fait antérieure, en suivant pas à pas ses complications graduelles. Cette méthode rend compte de la disposition d'une manière plus précise que l'observation directe, et nous permet en outre de tenir compte de la structure histologique de l'enveloppe musculaire, chose qui échappe presque entièrement dans l'étude directe de l'animal vivant. On a, dans ces derniers temps, décrit avec grand soin une foule de petites dispositions spéciales, et l'on a négligé la question essentielle pour la disposition générale, qui serait de suivre, dans tout leur parcours, les couches principales; nous tâcherons en même temps de combler cette lacune.

1. ANOPLA.

Deux modifications essentielles sont surtout à signaler dans l'étude des complications successives de la paroi du corps chez les *Anopla*: 1° la réduction de la cavité du corps, d'abord continue autour de l'intestin, à deux cavités arrondies séparées l'une de l'autre par une cloison verticale comprenant la gaine de la trompe (fig. 136 à 131); 2° l'incurvation en dedans des deux couches internes, ainsi que des deux portions latérales des cavités du corps, qui se réduisent à une seule petite cavité située sur la ligne médiane à la place occupée d'abord par la cloison (fig. 131 à 127). Jusqu'au niveau de la coupe fig. 127, nous voyons le rétrécissement et la simplification graduelle des cavités internes, mais nous ne constatons entre ces cavités aucune interruption; la cavité étroite *cc* de la figure 127 communique encore, comme le prouve, du reste, l'étude de l'animal vivant, avec le système complet de la figure 136, et l'on peut même encore [en rapportant la cavité inférieure *cc* aux deux systèmes de cavités latérales (trons vasculaires et chambres génitales de chaque côté) qui se sont successivement soudées en une seule (fig. 135), puis de nouveau séparées (fig. 133), puis de nouveau réunies (fig. 127), et la gaine de la trompe au système de cavités médianes (vaisseau médian et gaine de la trompe)]

y retrouver des traces de la division en cavités médianes et latérales. Mais à partir du point fig. 127, il n'en est plus de même : à partir de ce point, la couche longitudinale se soude complètement en un diaphragme continu, auquel vient s'insérer la trompe avec sa gaine, et qui limite par devant le véritable système de cavités du corps. Au delà de ce diaphragme on voit réapparaître une cavité interne, ainsi que les deux couches musculaires internes; mais cette cavité, invisible à l'observation directe, est étroite et se trouve exclue du système circulatoire; elle est de plus disposée en sens inverse de la précédente (fig. 126, 127) et ne contient plus, au lieu de la trompe et de sa gaine, qu'un tube unique, la portion non dévaginable de la trompe (fig. 125). Nous allons reprendre avec plus de détail chacune de ces trois modifications; pour les *Anopla* comme pour les *Enopla*, nous étudierons successivement trois régions successives : 1° de l'intestin aux organes latéraux; 2° des organes latéraux au diaphragme; 3° extrémité antérieure.

1° De l'intestin aux organes latéraux (fig. 136 à 131).

La figure 136 représente la disposition générale avant l'apparition des modifications, et telle qu'elle existe dans toute la partie postérieure du corps; la paroi se compose, comme chez tous les *Anopla*, d'une couche longitudinale externe extrêmement épaisse, et divisée par le reticulum en champs séparés d'un aspect caractéristique. Cette couche forme la partie essentielle du tube musculaire; viennent ensuite deux couches internes : annulaire et longitudinale, plus minces, réunies, que l'externe toute seule. Dans la cavité comprise entre ces trois couches se trouvent l'intestin et la gaine de la trompe, le premier bouchant complètement cette cavité, excepté au niveau des vaisseaux longitudinaux et chambres génitales. La figure 136 laisse voir ces trois vaisseaux longitudinaux V.

Dans la région œsophagienne (fig. 135-134), cette division en vaisseaux et chambres génitales a disparu par suite de l'absence des cæcums pour faire place à une cavité du corps continue, irrégulièrement parcourue par le reticulum, et faisant tout le

tour de l'œsophage, comme cela avait lieu pour l'intestin tout entier avant l'apparition des cæcums. Le vaisseau médian a été obstrué par soudure complète de la gaine de la trompe à la paroi de l'œsophage, et chacun des vaisseaux latéraux avec les chambres génitales s'est élargi en un demi-cercle continu qui s'est rejoint sur la ligne ventrale avec celui du côté opposé pour former la fente continue qui entoure l'œsophage.

Dans la région buccale (fig. 134), cette fente continue se trouve de nouveau divisée en deux parties latérales L par la soudure de l'œsophage à la paroi du corps sur le pourtour de la bouche. Ces deux parties latérales se retirent ensuite de plus en plus vers le haut, par suite de la soudure, à partir de la bouche, de la paroi du corps avec les parties latérales de l'œsophage (fig. 132-133); les deux fentes semi-circulaires de la figure 134 se trouvent alors réduites à deux arcs L, L, séparés par la gaine de la trompe, et qui n'entourent plus l'œsophage que par sa partie supérieure. A ce point, le reticulum, qui était resté jusqu'ici à l'état de fibres radiaires (1) isolées traversant séparément la cavité du corps (fig. 135-134), commence par se grouper (fig. 133) en faisceaux plus volumineux, et bientôt, au lieu de trouver la cavité du corps divisée par une multitude de petites fibrilles (fig. 135-134), nous ne la trouvons plus divisée, de chaque côté, que par deux ou trois gros faisceaux connectifs. Le point où ces fibres connectives s'amassent ainsi en plus grande quantité (fig. 133) est le pourtour de la gaine de la trompe, et surtout son point de réunion avec l'œsophage; par suite de l'accumulation en ce point des fibres connectives, la gaine de la trompe est graduellement entourée, puis soulevée de dessus l'œsophage par le tissu connectif qui s'est amassé

(1) On a envisagé de diverses façons l'arrangement de ces fibres : les uns (Hubrecht) les ont considérées comme traversant le corps en diagonale; les autres (Schneider) comme ayant une disposition dorso-ventrale. Je crois, pour ma part, que la disposition typique est la disposition radiaire, qui, par ses variations, produit toutes les autres. Quand le corps s'aplatit, chaque fibre, demeurant perpendiculaire à la paroi, rencontre celle du côté opposé au lieu de rencontrer le centre, et c'est ce qui, selon moi, occasionne la disposition dorso ventrale.

entre les deux (fig. 133) et qui y constitue une épaisse cloison *cl*. Il résulte de là qu'au lieu d'être séparées l'une de l'autre par la gaine de la trompe directement adhérente à la paroi de l'œsophage, les deux cavités latérales L ne le sont bientôt plus que par une épaisse cloison *cl*.

Cette disposition persiste sans grands changements jusqu'à la disparition complète de l'œsophage. A cette disparition, qui arrive à très-peu de distance au delà des figures 133-132, la couche musculaire longitudinale externe A vient, en augmentant graduellement d'épaisseur, prendre la place de cet organe, dont elle rappelle pendant assez longtemps la position, par l'arrangement plus ou moins circulaire que prennent en ce point ses fibres connectives (fig. 130 *α*); en même temps les deux couches internes *bc* que nous avons déjà vues venir se souder de chaque côté avec l'œsophage, tendent à continuer leur marche vers le dedans pour venir se réunir en un cercle complet au-dessus de cet espace naguère occupé par l'œsophage, et entraînent avec elles les cordons nerveux qui se trouvent ainsi rapprochés de la face ventrale. Par suite de ces modifications, les deux cavités latérales L perdent leur forme d'arc de cercle pour devenir arrondies (fig. 131); la cloison *cl* qui les séparait l'une de l'autre est de plus en plus forte et se trouve maintenant adhérente à la portion musculaire qui remplace l'œsophage, de la même manière qu'elle l'était auparavant à la paroi de cet organe. Tout au contraire les faisceaux connectifs qui subdivisaient (fig. 133-132) chacune de ces cavités latérales ont disparu, de sorte que la cloison demeure la seule partie qui représente encore le reticulum; les deux cavités latérales de chaque côté L sont devenues libres et ont pris une forme arrondie.

En résumé, on voit que ces premières modifications se résument : 1° à l'empiétement, sur les portions internes, des couches musculaires de la paroi du corps, dont l'externe, A, s'épaissit et se rapproche de bas en haut de la ligne médiane, de manière à réduire la cavité centrale; 2° dans la disparition du tube digestif et la réduction des cavités internes, dont

les parties médianes (gaine de la trompe et vaisseau dorsal) se sont réduites, par le rétrécissement et l'obstruction complète du vaisseau dorsal, à une seule, la gaine de la trompe (1), et dont les parties latérales se sont restreintes à des demi-cercles continus, d'abord réunis en une seule fente entourant l'œsophage (fig. 135), mais qui plus tard se rétrécissent en deux cavités arrondies L (fig. 134 à 131) séparées par la cloison *cl*.

2° Des organes latéraux au diaphragme (fig. 130 à 127).

Cette dernière division en cavités latérales L et L disparaît dans les coupes un peu plus antérieures; on voit, en effet, à très-peu de distance du point fig. 131, les deux cavités L et L brusquement comblées par l'apparition des organes latéraux dans leur intérieur (fig. 130). La cavité du corps ne disparaît pas pour cela d'une manière complète; en même temps que l'apparition des organes latéraux, on voit les fibres connectives de la cloison *cl* s'écarter de nouveau, et former ainsi, à la base et sur les côtés de cette cloison, trois cavités (1,2-2), qui se fondent ensuite en une seule et représentent le dernier reste de la cavité du corps. Ces cavités s'accroissent en progressant en avant: il semble que les deux cavités latérales L, comblées par les organes latéraux, se retirent graduellement de dehors en dedans et viennent se réunir sur la ligne médiane, immédiatement au-dessous de la gaine de la trompe, en une seule cavité qui écarte en divers points les fibres de la cloison *cl* (fig. 130 à 127 *cc*); à la fin (fig. 127), les dernières traces de la cloison disparaissent tout à fait, et l'on n'a plus qu'une cavité unique de très-faible dimension située au-dessous de la gaine de la trompe: on peut la considérer comme résultant de la réunion, sur la ligne médiane, des deux cavités L, avec lesquelles elle est en communication directe, comme le prouve le cours du

(1) L'étude directe de l'animal vivant montre, d'après la marche des corpuscules sanguins, que la gaine de la trompe communique avec les vaisseaux. Je crois que cette communication se fait par la partie postérieure, car il m'est arrivé, sur des coupes de la portion postérieure des Némertes, de ne plus trouver sur la ligne médiane qu'un seul tube au lieu de deux.

liquide sanguin. Nous pouvons ainsi, jusqu'au point fig. 127, retrouver la division générale en trois cavités (cavités médianes, représentées par la gaine de la trompe; cavités latérales, représentées par la cavité *ce*).

En même temps qu'à lieu cette concentration des deux cavités latérales, sur la ligne médiane, en une seule cavité qui vient écarter les fibres de la cloison *cl*, on voit les deux cordons nerveux *cn* continuer à se rapprocher de la ligne médiane (fig. 130) jusqu'à leur soudure en ganglions inférieurs *gi* (fig. 129). En se rapprochant ainsi de la ligne médiane, les cordons nerveux refoulent devant eux les deux couches internes *bc*, de sorte qu'à l'époque de l'apparition des masses ganglionnaires, la partie inférieure de ces deux couches internes se trouve renfermée entre les deux paires de ganglions *gs* et *gi* (fig. 129-151) (1).

Mais avant même que la soudure complète des cordons inférieurs ait amené les deux couches internes à se trouver comprises entre les deux paires de ganglions, on voit ces couches éprouver une modification d'une grande importance : elles

(1) Il arrive souvent, surtout chez certaines espèces, que, tandis que les cordons nerveux se rapprochent l'un de l'autre, les couches musculaires internes (surtout l'annulaire) semblent continuer à maintenir leur direction première (fig. 150) et paraissent traversées par les cordons nerveux, qui viendraient ainsi former les ganglions inférieurs au *dedans* et non au *dehors* de ces deux couches internes. C'est un aspect trompeur dû à une superposition de plan. Lorsque, comme chez certaines espèces (*Lineus longissimus*), l'inflexion des cordons nerveux vers la ligne médiane est très-brusque, il arrive souvent qu'au lieu d'être coupés perpendiculairement à leur direction, ils sont compris dans la coupe sur une certaine portion de leur parcours (fig. 150); les couches qui leur sont internes, au lieu d'être vues de profil en dedans des cordons, se voient alors de *face*, *au-dessus* de ces mêmes cordons (fig. 150 *bc*), et c'est là ce qui induit en erreur. Quand on a la chance de rencontrer sur une même coupe (fig. 151) un cordon nerveux coupé obliquement, tandis que l'autre se trouve tranché perpendiculairement à sa direction, on arrive à obtenir en même temps l'aspect trompeur et l'aspect réel, comme dans la figure 151 : dans la partie gauche de cette figure, les fibres musculaires *bc*, coupées obliquement et vues sur une certaine partie de la surface, paraissent, comme dans la figure 150, venir entourer les ganglions inférieurs *gi*; mais dans la partie de droite, où elles sont coupées plus perpendiculairement à leur direction, on voit au contraire qu'elles restent comprises entre les deux masses *gs* et *gi*. L'étude de la direction de la couche annulaire sur les coupes longitudinales mène aux mêmes conclusions.

commencent, au niveau des organes latéraux (fig. 130), à se retirer graduellement des parties latérales et se concentrent en haut et en bas, sur la ligne médiane, en deux lambeaux. Ces derniers s'enfoncent ensuite en dedans en suivant les côtés de la gaine de la trompe et finissent par se rejoindre, de façon à constituer en dedans des ganglions supérieurs (qui, à ce niveau ont succédé aux organes latéraux) une couche continue qui entoure le reste des cavités internes produites par l'écartement des fibres de la cloison. En résumé, les deux couches internes *bc* subissent, le long des masses constituées par les organes latéraux et les ganglions supérieurs, une espèce de glissement de dehors en dedans, à la suite duquel ces masses, d'abord internes à cette couche et situées en dedans de la cavité du corps, leur deviennent externes et sont situées comme les ganglions inférieurs tout à fait en dehors de cette cavité. Le point de passage de cette couche *bc* de dehors en dedans m'a semblé correspondre d'une manière exacte au point de jonction des organes latéraux aux ganglions supérieurs; les organes latéraux sont donc encore compris en entier dans l'intérieur des deux couches internes, et par conséquent situés dans la cavité générale, tandis que les ganglions supérieurs leur sont au contraire tout à fait externes; ils sont au dehors de la cavité du corps, et occupent par rapport aux couches musculaires la même position que les cordons nerveux avant ou après leur soudure en ganglions inférieurs (intermédiaire entre la couche longitudinale externe *A* et les deux couches internes *bc*). Au niveau des fig. 129-127, les deux paires de ganglions occupent toutes deux, par rapport aux couches, la même position, et forment par leur réunion une espèce de fer à cheval qui entoure les deux couches internes et se trouve entouré par la couche externe *A*. La cavité *cc* reste, avec la gaine de la trompe, directement entourée par les deux couches internes; elle présente encore pendant assez longtemps une dernière trace *h* des fibres de la cloison qui la divisent (fig. 128) en trois parties distinctes (1, 2-2); mais cette division finit, comme je l'ai dit, par disparaître de manière à donner naissance à une cavité unique (fig. 127). Dans

la figure 129, on voit les deux couches musculaires internes déjà assemblées en couche continue située en dedans des masses ganglionnaires, mais montrant encore en même temps, à gauche de la figure, des dernières traces de son ancienne direction.

En résumé, nous voyons qu'à partir des organes latéraux, il y a eu concentration générale des différentes parties vers le milieu du corps : dès que les ganglions supérieurs ont commencé à paraître, les couches musculaires internes *bc*, et la cavité du corps, ont manifesté leur tendance à venir occuper, vis-à-vis de ces ganglions, la même place qu'elles occupent dans tout le reste du corps par rapport aux cordons nerveux. Cette modification a pour résultat de conserver la concordance entre la disposition des diverses parties du corps. Si l'on compare la figure 127 à la figure 136, on voit que de part et d'autre l'ensemble se compose : 1° de la couche longitudinale externe; 2° du système nerveux; 3° des deux couches internes; 4° de la cavité du corps dans laquelle on distingue encore (fig. 127) les divisions médiane et latérales.

3° Extrémité antérieure (fig. 126 à 125).

Malgré la réduction si considérable dont ont été l'objet ces diverses cavités, elles n'en demeurent pas moins jusqu'à l'extrémité en relations directes avec la gaine de la trompe, les vaisseaux et chambres génitales; mais à partir du point où finit le système nerveux, il n'en est plus de même : la couche longitudinale externe A, qui, sitôt la disparition des masses ganglionnaires, se renfle pour remplir la place qu'elles occupaient (126), s'accroît à ce niveau au point de se souder en un diaphragme continu qui bouche tout à fait la cavité centrale et auquel s'insère la trompe avec sa gaine. Ce diaphragme met fin à la véritable cavité du corps physiologique (circulatoire) dont nous avons suivi les réductions successives. Les figures 127 et 126 sont deux coupes pratiquées, l'une (127) un peu en arrière, l'autre (126) un peu en avant de ce diaphragme : on voit qu'immédiatement après la soudure complète de la

couche externe, la cavité du corps commence à réapparaître, ainsi que les deux couches internes un moment supprimées; seulement la première est située en sens inverse de l'ancienne, au-dessus du tube de la trompe, au lieu d'être au-dessous, et *n'a plus aucun rapport avec l'ensemble des cavités circulatoires*, dont elle est séparée par le diaphragme; elle n'est pas visible par transparence à travers la masse céphalique vue dans l'observation directe, et n'a plus en réalité d'autre signification physiologique, que celle d'une simple lacune creusée au milieu de cette masse. Elle n'est plus parcourue par la trompe avec sa gaine, mais par un tube unique qui représente la portion non dévaginable de la trompe. La figure 173 représente, réunies sur une seule vue d'ensemble, les différentes particularités d'organisation que nous venons de décrire d'après l'étude des coupes.

2. ENOPLA.

Comme chez les *Anopla*, nous pouvons diviser l'étude des modifications qu'éprouvent les couches dans leur parcours en trois points principaux : 1° de la région postérieure uniforme aux organes latéraux; 2° des organes latéraux à la soudure en diaphragme; 3° extrémité antérieure. Nous décrirons en même temps la chose chez un *Enopla* typique et chez le *Drepanophorus*, qui s'en écarte fort peu; nos différentes figures se reporteront alors à peu près comme il suit :

1° De l'intestin aux organes latéraux (fig. 149 à 147 et 142 à 139).

La différence entre les dispositions de la cavité du corps dans la région de l'œsophage et celle de l'intestin n'est pas aussi frappante dans ce second groupe que chez les *Anopla* que nous venons d'étudier : l'intestin, en effet, dans la majorité des cas (fig. 141 à 139), accompagne l'œsophage jusqu'à l'apparition des masses ganglionnaires, et la division en chambres génitales existe par conséquent sur tout le parcours. Du reste, là où il n'en est pas ainsi (*Drepanophorus*, 148 et 147), on voit simplement les fibres connectives arrangées en cloisons dans la

partie postérieure passer à une disposition irrégulière, mais jamais il n'y a soudure de la paroi musculaire avec l'œsophage, comme chez les *Anopla*. En résumé, dans l'*Amphiporus* [et le *Drepanophorus*, la cavité du corps reste large et spacieuse, sans subir aucune autre modification que la destruction des cloisons connectives, qui se résolvent en fibres irrégulièrement disposées jusqu'au point d'apparition des organes latéraux et de réunion des cordons nerveux en ganglions inférieurs. Chez tous les *Enopla*, la paroi du corps est, comme on sait, composée seulement d'une couche annulaire externe *bc* et d'une longitudinale interne *A* (cette dernière beaucoup plus épaisse chez le *Drepanophorus*), contenant à leur intérieur les cordons nerveux *cn*, qui sont ici situés librement dans la cavité du corps. Ces derniers étant ainsi affranchis de tous rapports avec les couches musculaires, leur réunion sur la ligne médiane en ganglions inférieurs n'amène plus aucune des complications que nous avons remarquées chez les *Anopla*; les masses ganglionnaires apparaissent directement au milieu de la spacieuse cavité générale, et la seule particularité qu'elles y occasionnent, est le refoulement (*Drepanophorus*) des fibres connectives de droite et de gauche, ce qui produit au milieu, entre l'œsophage et la trompe (fig. 145, 146), une espèce de cloison *cl* plus ou moins comparable à celle des *Anopla*, et autour des ganglions (fig. 145-146) une couche connective plus ou moins cohérente. Je n'ai pas vu non plus chez les *Enopla* de réduction graduelle de cavité du corps jusqu'à la soudure complète de la paroi, formant le diaphragme qui lui sert de limite; elle conserve jusqu'au bout ses dimensions primitives, et se trouve brusquement séparée par le diaphragme des portions antérieures; sa capacité n'est déterminée que par le volume des organes internes qui peuvent la combler d'une manière plus ou moins complète.

2° Des organes latéraux au diaphragme (fig. 146 à 144 et 138).

Le phénomène le plus important chez les *Enopla* consiste dans la scission de la couche longitudinale en deux couches concentriques, qui s'effectue à partir des organes latéraux

(fig. 147 à 144 et 138 à 137). Chez le *Drepanophorus*, où ces organes sont situés très-bas et dépassent même un peu les ganglions en dessous, cette division en deux couches commence de bonne heure et avant l'apparition des ganglions nerveux (fig. 147). Mais chez l'*Amphiporus*, où ils sont au contraire, comme chez la majorité des *Enopla*, situés au devant des masses ganglionnaires, on ne voit la scission se faire que beaucoup plus tard, et à un point où l'on coupe déjà dans leur portion la plus large les ganglions nerveux (fig. 138). Dans les deux cas elle se fait au premier point d'apparition des organes latéraux. Ces deux lames AA de la couche longitudinale demeurent reliées entre elles par un lacis connectif qui forme entre deux un reticulum assez dense, et réunit l'ensemble en une masse cohérente; à mesure qu'on s'avance dans la partie antérieure, cette division devient plus frappante, et les deux lames s'écartent de plus en plus l'une de l'autre, l'externe restant accolée contre la peau, l'interne venant s'appliquer contre les ganglions. C'est cette séparation de la couche longitudinale en deux feuillets réunis par les fibres du reticulum, qui donne naissance dans ce groupe aux lames prostomiales et à la masse céphalique tout entière. La couche longitudinale interne des *Enopla* joue donc dans la division générale de la musculature du Némerte exactement le même rôle que l'épaisse couche longitudinale externe des *Anopla*, dont elle paraît par suite être l'homologue. Cette homologie est d'ailleurs confirmée par l'épaisseur de cette couche longitudinale interne chez le *Drepanophorus*, ainsi que par la position du système nerveux, qui, d'après cela, occuperait dans les deux groupes une position identique, situé de part et d'autre à la partie interne de la couche principale A, considérée comme jouant le rôle essentiel dans la formation des grandes divisions de la musculature. Il m'a même semblé qu'il y avait en un certain point du feuillet interne de la couche longitudinale, après sa scission, une stratification en éléments plus complexes qui rappelleraient peut-être les deux couches plus internes *bc* des *Anopla* (fig. 144); mais ce fait que je n'ai pu voir que sur un exemplaire, à cause

du petit nombre que j'ai eu à ma disposition (1), aurait un grand besoin d'être étudié plus à fond; peut-être ne s'agit-il que d'une petite disposition spéciale sans aucune importance, peut-être même peu constante.

3° Extrémité antérieure (fig. 143 et 137).

Quoi qu'il en soit, après s'être écarté pendant un certain temps du feuillet externe A, le feuillet interne A de la couche longitudinale finit par venir se souder au-dessus des masses ganglionnaires à la gaine de la trompe (fig. 143-147) pour constituer, comme chez les *Anopla*, un diaphragme complet auquel viennent s'insérer la trompe avec sa gaine, et qui isole toute la portion postérieure de la cavité du corps de la portion antérieure comprise tout entière dans la masse céphalique, cette dernière ne renfermant plus, au lieu de la trompe et de sa gaine, qu'un tube unique *tr'*, la portion non dévaginable de la trompe. La masse céphalique est ici constituée dans sa totalité par le reticulum qui unit l'un à l'autre les deux feuillets interne et externe de la couche longitudinale scindée en deux parties. La figure 144 représente l'extrémité des masses ganglionnaires du *Drepanophorus*; le feuillet interne de la couche longitudinale est déjà assez rapproché de la gaine de la trompe. Dans la figure 143, il s'y est soudé, et l'on ne voit plus dans l'étroite cavité centrale que la portion *tr'* non dévaginable de la trompe. La figure 137 représente de même la masse céphalique de l'*Amphiporus* constituée en entier par le reticulum qui s'étend entre les deux feuillets longitudinaux, et ne contenant qu'une étroite cavité remplie presque en entier par un tube qui est la portion non dévaginable de la trompe.

3. RÉSUMÉ. — CONCLUSION.

Résumons en quelques mots les faits que nous venons d'acquérir par l'étude de chacun de ces types : pour cela, le mieux

(1) Ces exemplaires m'ont été obligeamment envoyés par M. Marion, de Marseille, auquel je suis heureux d'adresser ici mes remerciements.

est de se reporter aux figures 173 et 174 construites d'après les matériaux des planches 9 et 10, et qui les résument d'une manière complète.

Anopla (fig. 173). — Dans cette figure se trouve représenté, en dedans de la couche principale A, et du système nerveux, l'ensemble formé par les deux couches internes, indiqué schématiquement par une ligne noire : à l'intérieur j'ai représenté la disposition du reticulum par les espaces ménagés en blanc ; la trompe et sa gaine sont indiquées par de fines lignes très-noires.

Dans le bas de la figure, derrière la bouche, on voit de chaque côté une bande obscure *cc* qui représente la cavité du corps faisant encore le tour complet de l'œsophage ; sur ce dernier se voit un réseau de lignes blanches qui représentent les dispositions irrégulières du reticulum ; un peu plus haut, on voit les deux cavités *cc* s'élargir en devenant graduellement plus superficielles, de manière à arriver à former les deux cavités latérales L, L. En même temps le réseau formé par le reticulum s'est réuni en une cloison *cl* qui sépare l'une de l'autre ces deux cavités : au point où apparaissent les organes latéraux *ol* nous voyons ces deux cavités L, L, pénétrer en dedans de la cloison *cl* qui se trouve réduite aux trois lambeaux *h, h, h*, et venir former en dedans les cavités 1, 2, 2, qui finissent par se réunir en une seule petite, derrière le diaphragme.

La paroi du corps présente successivement les deux divisions essentielles dont nous avons parlé. La première, importante surtout au point de vue morphologique, et qui nous montre les deux couches internes *bc* passant d'un côté à l'autre des organes latéraux, ces derniers demeurant ainsi compris dans l'intérieur de la cavité du corps, tandis qu'au contraire les masses ganglionnaires viennent occuper entre les deux couches musculaires (A et *bc*) la même position que les cordons nerveux. La seconde division, importante surtout pour la physiologie, montre la réunion de la couche A en diaphragme *ps*, auquel se soudent la trompe avec sa gaine, et qui limite en avant le système complexe des cavités circulatoires dont se trouve exclue

la cavité *ca* située au devant, et qui renferme la portion non dévaginable de la trompe.

Enopla (fig. 174). — La figure est plus simple à cause de la moindre complexité de structure; la seule chose véritablement bien digne de remarque est la scission, à partir des organes latéraux de la couche longitudinale, en deux feuillets qui s'écartent, en restant reliés par un reticulum assez abondant; le feuillet interne se soude ensuite au devant des ganglions en un diaphragme qui a le même rôle que celui des *Anopla*. Le lieu de séparation de la couche longitudinale en deux parties et le point de formation du diaphragme sont généralement peu distincts, à cause de leur proximité, chez les *Enopla* proprement dits (fig. 174), où la masse céphalique comprend toute la partie antérieure aux organes latéraux; ils sont plus faciles à distinguer chez le *Drepanophorus*, qui, avec une disposition identique à celle des *Enopla*, présente les organes latéraux un peu plus en arrière. La figure nous montre, comme chez les *Anopla*, les deux grandes divisions caractéristiques (organes latéraux et diaphragme) et permet de juger de leur disposition.

Conclusion. — 1° Nous voyons par ce qui précède, qu'à côté de la séparation produite par le diaphragme, et qui correspond à l'ancienne division en *masse céphalique* et *tube musculaire*, il y a bien réellement, en se basant seulement sur l'anatomie, une autre division indiquée chez les *Anopla* par l'incurvation en dedans des deux couches internes, et, chez les *Enopla*, par la scission en deux de la couche longitudinale. Ce changement qui, dans les deux groupes, coïncide avec les organes latéraux, répond évidemment à notre division en lames prostomiales et métastomiales: il serait faux de croire que la seule division qui existe chez l'adulte dans la musculature, est celle en masse céphalique et lames cutanées; mais l'autre division en lames prostomiales et métastomiales s'y retrouve exactement comme chez les embryons.

2° Une seconde conclusion d'une autre nature découle également de l'étude qui précède: jusqu'ici on avait toujours, dans la comparaison de la paroi du corps des *Anopla* et des *Enopla*.

rapproché des couches des *Enopla* l'ensemble des deux couches internes des *Anopla*, avec lesquelles elles offrent en effet une ressemblance d'aspect qui frappe tout d'abord, et l'on avait admis que l'épaisse couche longitudinale des *Anopla* représentait une couche spéciale à ce groupe, n'ayant pas de représentant chez les *Enopla*. La position des cordons nerveux tantôt internes (*Enopla*), tantôt externes (*Anopla*), aux deux couches musculaires prétendues homologues, restait inexpiquée.

L'idée que j'ai émise dans ce qui précède, de l'homologie de la couche longitudinale des *Enopla* avec l'épaisse couche externe des *Anopla*, change complètement cette manière de voir : pour moi, ces deux couches sont les seules parties réellement constantes ; elles constituent dans chacun des deux groupes la partie essentielle de la musculature, et les autres couches ne représentent que des parties accessoires, variables suivant les groupes, et qui viennent tapisser de diverses façons la couche principale. Les deux couches internes *bc* des *Anopla* et la couche annulaire externe *bc* des *Enopla* sont des parties spéciales à chacun de ces groupes et n'ayant pas de représentants dans le groupe voisin. D'après cette manière de voir, il y a dans la position des cordons nerveux concordance parfaite ; ils sont toujours situés *immédiatement au-dessous* de la couche musculaire principale de la paroi.

3. CAVITÉS.

1. APPARENCES VISIBLES A L'OBSERVATION DIRECTE.

Les deux groupes des *Anopla* et des *Enopla* paraissent présenter au premier coup d'œil, en ce qui concerne la disposition de la région postérieure, des différences très-grandes. Si l'on examine par transparence un *Enopla* en vie, on voit dans l'intérieur un système de trois vaisseaux longitudinaux situés librement dans une cavité générale bien nette et complètement distincte de la gaine de la trompe, qui contient dans son intérieur des corpuscules circulatoires blancs et fusiformes. Dans les *Anopla*, on n'aperçoit plus, au contraire, ni troncs longitudinaux, ni cavité générale, mais seulement deux lacunes situées

à droite et à gauche de l'intestin et paraissant communiquer avec la gaine de la trompe par des canaux transverses au moyen desquels les corpuscules blancs passent de l'un à l'autre et voyagent ensuite dans toutes les parties du corps. Il semble, d'après cela, que chez les *Enopla* il y ait eu réduction de la circulation des corpuscules blancs, et formation dans l'intérieur de la cavité du corps d'un système circulatoire distinct composé de trois vaisseaux longitudinaux ; tandis qu'au contraire, chez les *Anopla*, il y aurait eu extension de la circulation de corpuscules blancs et établissement, par communication de la gaine de la trompe avec la cavité du corps, d'un système complet de circulation lacunaire.

Les coupes transversales des *Anopla* rectifient immédiatement cette manière de voir, et montrent qu'il n'y a pas entre les *Enopla* et les *Anopla* de semblables différences, mais que chez les seconds, comme chez les premiers, il existe trois vaisseaux longitudinaux, un médian, invisible à l'observation directe, et deux latéraux, qui ne sont que les deux espaces lacunaires de droite et de gauche du tube digestif. Ce fait a amené les auteurs à rétablir la concordance complète entre les deux groupes ; mais au lieu de pousser jusqu'au bout l'étude des phénomènes, d'insister sur les caractères spéciaux incontestables que présentent ces vaisseaux dans chacun des deux groupes, et de tâcher de déterminer à quoi correspondaient d'une manière exacte les troncs transversaux visibles dans l'observation directe, on s'est borné à rapprocher d'une manière hâtive le système formé par les troncs longitudinaux et vaisseaux transverses des *Anopla* du système formé par les trois vaisseaux longitudinaux des *Enopla*, et à déclarer l'ensemble des cavités circulatoires comme consistant essentiellement, chez les deux groupes, dans un système de trois vaisseaux longitudinaux ajouté de part et d'autre à la circulation des corpuscules blancs de la gaine de la trompe.

2. STRUCTURE RÉELLE DES ANOPLA.

Anopla. — Ce sont les caractères distinctifs, trop négligés jusqu'ici, de cette région chez les *Enopla* et les *Anopla*, sur les-

quels il importe de revenir un moment. Les vaisseaux longitudinaux du second de ces deux groupes diffèrent en effet d'une manière essentielle de ceux du premier, en ce qu'ils bouchent d'une manière complète tout l'espace laissé libre entre la paroi du corps et l'intestin (fig. 136 V); on ne peut par conséquent les regarder, ainsi que chez les *Enopla*, comme constituant de véritables vaisseaux à paroi propre, mais simplement comme des vides ménagés entre l'intestin et la peau, et bordés par un tissu propre plus ou moins différencié, mais non séparé de la paroi du corps (1).

Ce premier fait établi, j'ai cherché ensuite à déterminer d'une manière exacte la nature et la position précise des vaisseaux transverses; mais, quelque effort que j'aie pu tenter, c'est toujours en vain que j'ai cherché, dans les nombreuses coupes que j'ai cependant pratiquées dans tous les sens, quelque chose qui pût être rapporté avec sécurité à des troncs transverses; jamais je n'ai réussi à rencontrer de cavité distincte de celles qui occupent les cloisons intercæcales, et dans lesquelles se développent les produits génitaux. Il n'existe, du reste, dans aucun auteur une seule description précise de ces vaisseaux, qui ne semblent n'avoir encore été vus jusqu'ici qu'à l'état de cordons blanchâtres, produits chez l'animal vivant par le passage du liquide dans leur intérieur (2). Cette impossibilité de trouver des canaux de communication distincts de la

(1) Ce tissu propre possède, il est vrai, une certaine complexité; il se compose : 1° d'une couche de reticulum continue; 2° d'une couche radiaire assez épaisse, à structure singulière (fig. 136, V); 3° d'une couche de petits éléments juxtaposés en épithélium, mais que je crois être les coupes des fibres musculaires longitudinales (fig. 136). Malgré cette complexité de structure, on ne peut regarder cette couche comme formant une membrane propre, car elle est intimement adhérente à la paroi du corps.

(2) Seul, Mac-Intosh indique (*Ray Society*, 1873-74), dans une figure, deux cavités arrondies comme vaisseaux transverses (pl. 18, fig. 6); mais, d'après l'étude d'aspects analogues que j'ai également obtenus chez la même espèce (*Lineus longissimus*), il m'est impossible de donner à ces deux cavités la même signification : ce ne sont certainement, d'après moi, que de simples chambres génitales réduites à l'état de petites cavités arrondies; elles occupent en effet exactement la même place, et sont presque toujours prolongées en fente qui pénètre entre les cæcums.

cavité des cloisons connectives m'a graduellement amené à croire que ces cloisons jouaient peut-être chez les *Anopla* le double rôle de chambres génitales et de vaisseaux transverses, et j'ai, par conséquent, été conduit à chercher s'il n'existait pas d'orifice de communication entre leur intérieur et la cavité des vaisseaux longitudinaux. Après plusieurs essais plus ou moins fructueux, j'ai réussi à obtenir quelques coupes qui m'ont montré cette communication d'une manière assez distincte; j'ai dessiné (fig. 156) une coupe latérale du *Lineus obscurus*, dans laquelle on voit bien la cavité des chambres génitales (déjà remplies de produits génitaux assez développés) communiquer librement avec l'intérieur du vaisseau latéral. La figure 157 est une coupe horizontale passant par l'un des deux vaisseaux ventraux du *Lineus bilineatus* (1) (coupe au niveau des deux vaisseaux de la figure 152) : elle montre que la paroi connective des cloisons transverses passe également à la couche externe de la paroi des vaisseaux; on y voit les fibres connectives venir, au sortir des cloisons qu'elles constituent, s'étaler sur le vaisseau, de manière à former un revêtement à sa surface. Il importe néanmoins, pour bien constater la communication entre la cavité du vaisseau et les chambres, de mener la coupe bien au milieu du vaisseau; car, [pour peu qu'elle incline à droite ou à gauche, elle ne passe plus par le point de réunion, et les deux cavités semblent être distinctes, comme je l'ai représenté pour quelques-unes des chambres génitales, à la gauche de la figure 156. Ces deux coupes que j'ai représentées, jointes à quelques autres analogues, m'ont amené à admettre cette communication. Nous en arrivons donc, pour les *Anopla*, à ces deux conclusions :

(1) Chez cette espèce, les deux vaisseaux latéraux deviennent souvent ventraux; c'est là un fait qui n'est dû qu'à l'accroissement excessif de l'intestin qui déborde au-dessus des parties latérales. Chez un même exemplaire, les vaisseaux sont souvent (fig. 153 et 152) latéraux dans la région antérieure (fig. 153) et ventraux (fig. 152) dans la postérieure : ce fait nous montre le peu d'importance qu'il faut ajouter au rapprochement de ces deux vaisseaux de la ligne médiane, dans lequel on a déjà voulu voir un passage au vaisseau ventral des Annélides.

1° que les vaisseaux longitudinaux ne sont que de simples vides ménagés entre l'intestin et le tube digestif, et revêtus d'un tissu connectif plus ou moins différencié; 2° qu'il n'existe pas de vaisseaux transverses spéciaux, mais que les conduits de communication entre les troncs vasculaires longitudinaux ne sont autres que les cavités des chambres génitales.

Les coupes longitudinales (fig. 154, 155) nous montrent en outre qu'il y a adhérence intime des cæcums du tube digestif à la paroi du corps, et nous prouvent que, de même que les troncs longitudinaux, les chambres génitales ne sont chez les *Anopla* que de simples vides compris entre les différentes cloisons consécutives, et bordés aussi d'une couche connective qui, ainsi que nous venons de le voir, est continue avec celle des troncs vasculaires. Nous sommes donc graduellement amenés à conclure que *les différents vaisseaux des Anopla forment un système de cavités continues (tubes vasculaires et chambres génitales) limitées de toutes parts par l'intestin et la paroi du corps et revêtues dans toute leur longueur d'une couche uniforme de reticulum*. Les rapports intimes de ce système de cavités cloisonnées avec la cavité générale primitivement continue nous sont d'ailleurs démontrés vers la région œsophagienne, où nous voyons graduellement le cloisonnement disparaître par suite de la réduction des cæcums du tube digestif, et les chambres génitales et tubes vasculaires se confondre de nouveau en une seule cavité continue faisant tout le tour de l'œsophage, et dans laquelle le reticulum, auparavant condensé en une couche cohérente, a repris de nouveau la disposition irrégulière et disséminée. Nous sommes donc ramené, par l'étude anatomique des *Anopla*, à une conclusion identique à celle de l'embryogénie, savoir : qu'il y a cloisonnement (1) par soudure des cæcums à la paroi du corps, d'une cavité d'abord continue, en trois troncs longitudinaux et chambres génitales, au pourtour desquelles le

(1) Dans la partie postérieure, la gaine de la trompe communique, chez les *Anopla*, avec le vaisseau médian, de sorte que tout le système de cavités communique jusqu'au diaphragme, qui en est la limite antérieure.

reticulum, d'abord disséminé, se range en une couche dense et cohérente.

3. STRUCTURE RÉELLE DES ENOPLA.

Enopla. — Si maintenant nous passons au groupe des *Enopla*, nous voyons qu'il présente avec les dispositions précédentes trois différences fondamentales : 1° L'adhérence moins intime des cæcums du tube digestif à la paroi du corps semblant indiquer que, comme le pense Hubrecht, ces cloisons ne jouent plus dans la division en zoonites un rôle aussi important que chez les *Anopla*. 2° L'existence, au lieu de simples lacunes, de vaisseaux à paroi propre, situés au milieu d'une cavité générale bien distincte, absente ou invisible chez les *Anopla*, et formant un système vasculaire fermé. 3° La disparition des vaisseaux transverses, et la perte de la communication entre les troncs longitudinaux et les chambres génitales, qui, employées à la circulation chez les *Anopla*, ne servent plus ici qu'à la reproduction.

Toutes ces différences reçoivent une explication facile et naturelle, si l'on admet le fait d'un simple élargissement de la cavité générale par l'écartement du tube digestif de la paroi du corps, avec concentration de la couche connective d'abord appliquée contre cette dernière, autour des cavités vasculaires et génitales, de manière à former à chacune d'elles une paroi propre plus ou moins complexe et qui les divise en vaisseaux longitudinaux et glandes génitales distincts les uns des autres, et situés tous deux au milieu de la nouvelle cavité générale agrandie à la suite de l'écartement de la couche connective d'abord appliquée contre la paroi. La disposition des *Enopla* viendrait compléter de cette façon le cycle d'évolution du reticulum connectif dont nous avons déjà retracé le début, d'abord à propos de l'embryogénie, ensuite à propos de l'étude des *Anopla*. Aux deux figures déjà connues 163 et 164, qui montrent le reticulum d'abord disséminé irrégulièrement dans la cavité du corps qu'il parcourt dans toute son étendue (cavité générale des embryons, et œsophage des *Anopla*), puis (fig. 164)

disposé en une couche continue tapissant la paroi du corps, et limitant la partie médiane des cavités, devenues libres de tout élément étranger (*Anopla*), nous pouvons joindre maintenant une troisième figure (165) qui nous montre cette couche continue se détachant de la paroi qu'elle tapisse pour venir former à l'intérieur du corps des organes spéciaux (vaisseaux et glandes génitales) situés dans la cavité du corps définitive *cv*; une partie seulement de la cavité de segmentation passe, d'après cela, à la cavité générale définitive, la plus grande portion étant destinée à former les cavités des vaisseaux et des glandes génitales.

Ce passage des parties limitées par le reticulum à l'état d'organes internes nettement circonscrits ne peut cependant pas être pris à la lettre en ce qui concerne les chambres génitales, au même titre que pour les troncs vasculaires : les fibres du reticulum qui en constituent la paroi conservent en effet leur adhérence primitive à la paroi du corps, de sorte qu'alors même que les cæcums de l'intestin s'en sont écartés, la couche connective des cloisons génitales continue encore à y adhérer. Chaque chambre génitale constitue de la sorte une double cloison non plus seulement appliquée, comme chez les *Anopla*, aux cæcums qui la limitaient, mais tendue au milieu de la cavité générale *cv*, qui existe ici à l'état distinct ; elle est traversée par les troncs vasculaires longitudinaux qui parcourent le corps, et auxquels elle semble former une espèce de mésentère qui paraît également servir de soutien au tube digestif. Ces circonstances rendent la disposition des *Enopla* favorable à l'idée proposée par Hubrecht (cloisons génitales considérées comme dissépinents); mais comme cette disposition, dans son ensemble, dérive évidemment, comme il vient d'être dit, de celle des *Anopla*, et que dans l'appréciation de la structure d'un animal, c'est nécessairement toujours à l'état le moins différencié qu'il nous faut recourir, nous devons passer au-dessus de cette apparence pour nous rallier aux conclusions auxquelles nous a conduit l'étude des *Anopla*.

4. RÉFUTATION DE LA THÉORIE DES DISSÉPIMENTS. — CONCLUSION.

Sans sortir d'ailleurs du groupe des *Enopla*, nous trouvons à côté de ce point favorable une foule de raisons qui empêchent d'adopter la théorie des dissépiments : il suffit en effet de jeter les yeux sur la coupe transversale d'un Némerte quelconque, pour montrer que ces cloisons connectives n'offrent en aucune façon la disposition d'un diaphragme continu autour de l'intestin, mais celle de deux parties latérales séparées par le tube digestif et toujours essentiellement distinctes l'une de l'autre. L'étude des coupes menées parallèlement à la surface du Némerte (parallèles aux faces dorsale ou ventrale) nous montre de plus que ces diverses poches latérales ne sont nullement disposées par paires, de manière à constituer, au moins à peu près, des espèces de diaphragmes, mais qu'elles n'ont entre elles aucune relation nécessaire, et suivent simplement les irrégularités de ramification du tube digestif. Les coupes menées d'un seul côté du corps nous montrent de même qu'il n'y a pas du tout succession régulière de cloisons égales, comme semble l'indiquer la description de Hubrecht ; de semblables aspects de succession régulière s'obtiennent presque toujours dans les coupes latérales, qui ne montrent que l'extrémité des diverses cloisons, et produisent par suite un aspect extrêmement régulier. Mais il n'en est plus de même dans les coupes horizontales, qui montrent les cloisons dans toute leur étendue : dans ces dernières, on voit qu'il n'y a pas du tout alternance régulière de lamelles connectives toutes égales entre elles, mais qu'elles sont au contraire de toutes tailles et de toutes dimensions ; elles affectent toujours une certaine irrégularité et occupent simplement les espaces variables laissés libres entre les vides produits par la ramification du tube digestif (voy. fig. 154 et 155). MacIntosh avait déjà bien indiqué (pl. 14, fig. 8, *Ray Society*, 1874) l'irrégularité de ces parties. Je me suis enfin convaincu par de nombreuses coupes que jamais ces cloisons ne sont à l'état de lames simples, mais se présentent, à leur état de plus grande réduction, sous forme de deux lames accolées l'une à l'autre ;

les produits génitaux naissent sur ces lames par apparition de lambeaux d'épithélium (fig. 154 et 155) placés en certains points de la cloison (surtout dans le fond des différentes chambres). J'ai vu cet épithélium se former graduellement au moyen de saillies de plus en plus visibles de la surface de la couche connective; les figures 154 et 155 le représentent à deux états successifs, alors qu'il est déjà complètement apparu. Les produits génitaux se forment par accroissement de quelques-unes des cellules de cet épithélium, mais ne se détachent de la paroi qu'après avoir acquis un certain volume : les figures 178, 179, représentent deux chambres à des degrés divers. La figure 156 montre les produits génitaux déjà très-différenciés, mais encore suspendus à la paroi. Au sujet de la question de l'origine de cet épithélium, je ne puis encore rien dire de bien précis (1).

4. ÉTABLISSEMENT DU PLAN DE STRUCTURE.

1° Le premier des points que nous ayons à faire remarquer, c'est la confirmation, d'après l'étude anatomique qui précède, des principaux résultats de l'embryogénie : on retrouve en effet, même chez les adultes, outre la division indiquée par le dia-

(1) J'avais cru un moment que les petits éléments juxtaposés en épithéliums visibles à l'intérieur des vaisseaux des *Anopla*, sur les coupes transverses, représentaient une couche épithéliale, et j'étais alors porté à rapporter l'épithélium des chambres génitales à un revêtement continu tapissant tout l'intérieur du système des cavités; mais, comme ces éléments ne sont plus visibles dans les coupes longitudinales des mêmes vaisseaux, j'ai dû les rapporter plutôt à des coupes de fibres musculaires longitudinales, et renoncer par suite à ma première opinion. Une autre conception serait de regarder les lambeaux d'épithélium des chambres génitales (fig. 155) comme formés, suivant la théorie de Smitt, par le dépôt en ces points d'une couche de corpuscules blancs du liquide nourricier; mais leur mode de naissance, par soulèvement lent et graduel de la surface de la couche, m'empêche également d'adopter cette opinion. Je penche donc beaucoup à considérer cet épithélium comme dérivant directement des cellules du tissu connectif qui constitue la paroi et comme résultant de la formation d'une espèce d'endothélium dont les cellules se renflent en certains points pour donner naissance aux lambeaux d'épithélium. Une étude très-détaillée, et que je n'ai pu entreprendre, de la structure histologique des cloisons connectives serait seule propre à résoudre cette question d'une manière satisfaisante.

phragme, en masses céphaliques et tube musculaire, une autre division, indiquée chez les *Anopla* par incurvation des deux couches internes, et chez les *Enopla* par scission de la couche longitudinale, et qui correspond d'une manière exacte à la division en lames prostomiales et métastomiales, séparées, comme chez l'embryon, par les organes latéraux. En ce qui concerne le rôle général du reticulum, nous avons vu de même par l'anatomie : 1° que l'état primitif était la disposition irrégulière des fibres connectives (fig. 163) parcourant en tous sens la cavité du corps ; 2° que ces fibres se disposaient ensuite en une couche continue autour du système de cavités limité par les cæcums du tube digestif adhérents à la peau (fig. 164), et qu'enfin 3° cette couche s'écartait de nouveau de la paroi du corps chez les *Enopla* pour aller former à l'intérieur la paroi propre des organes internes (vaisseaux et glandes génitales) (fig. 165), fait à la suite duquel la cavité du corps définitive, réduite chez les *Anopla* à l'état de simple fente, reprend des dimensions qui la rendent bien distincte, tandis que la presque totalité de la cavité du corps primitive (cavité de segmentation) passe à la cavité des organes internes. Nous avons ainsi confirmé et étendu pour cette seconde partie les résultats acquis par l'embryogénie : nous voyons donc qu'il n'existe entre l'anatomie et le développement aucune discordance, et que les différences remarquées tout d'abord n'étaient dues qu'à l'imperfection des observations. Les figures 166, 167, 168, et 163, 164, 165 peuvent donc être prises définitivement comme exprimant, les premières la disposition de la paroi musculaire les secondes celle du reticulum dans tout le groupe des Némertes.

2° Un second résultat de l'étude anatomique est la comparaison des couches musculaires des *Anopla* et des *Enopla*, assise sur l'homologie de la couche longitudinale externe des *Anopla* avec la couche longitudinale unique des *Enopla*, et le fait plus important encore, qui en est la suite, de la *constance de position des masses ganglionnaires*. Nous voyons en effet que, d'une manière constante, le système nerveux se trouve situé immédiate-

ment au-dessous de la couche essentielle de la musculature (longitudinale externe des *Anopla*, longitudinale des *Enopla*), avec laquelle il semble présenter des relations invariables; à la partie interne des lames prostomiales formées par cette couche correspondent toujours les masses ganglionnaires, de la même manière qu'à celle des lames métastomiales correspondent dans le corps les cordons nerveux. Nous voyons, en outre, que ces mêmes ganglions se trouvent constamment situés à la partie inférieure de la masse céphalique et derrière le diaphragme qui la limite, ou, en d'autres termes, immédiatement au-dessous du point de réunion des lames prostomiales en masse continue. Il n'est pas probable que ce dernier rapport soit dû au hasard, et, comme les masses ganglionnaires sont toujours situées librement à la partie interne des lames prostomiales, il est naturel de penser que c'est le renflement et la soudure de ces lames prostomiales en une masse impaire qui déterminent à leur tour un changement de place des ganglions nerveux qu'elles refoulent devant elles. La variabilité de place du système nerveux que nous avons observée entre les *Anopla* et les *Enopla* (fig. 167, 168) ne serait donc que la suite de la soudure des lames prostomiales, et dépendrait de la plus ou moins grande extension de cette soudure vers la partie postérieure : là où elle n'a lieu que sur la moitié de la longueur du prostomium, le système nerveux demeure compris à l'intérieur de cette partie, et situé en entier en avant de l'œsophage et des organes latéraux; mais là où elle a lieu au contraire sur toute l'étendue des lames prostomiales, le prostomium se trouve tout entier transformé en une masse solide, et le système nerveux est refoulé derrière, de manière à devenir postérieur aux organes latéraux et à l'ouverture buccale, située à peu près au même niveau que ces derniers. Ce second cas, de soudure complète des masses prostomiales, peut lui-même être assujéti à des variations moins importantes concernant la plus ou moins grande extension en arrière de la masse unique formée par cette soudure. C'est par ces variations secondaires que s'expliquent (lorsque la masse unique est peu développée) les cas de position latérale des organes latéraux par

rapport aux ganglions, cités plus haut comme preuve en faveur de l'ancienne théorie.

Nous pouvons donc terminer par cette conclusion, que la différence de position des masses ganglionnaires chez les *Anopla* et les *Enopla*, qui, comme nous l'avons vu, cause la différence essentielle de structure entre les deux groupes (fig. 167, 168), ne doit pas être attribuée à un manque d'unité dans le lieu de formation de ce système important, mais à l'extension plus ou moins complète du processus de soudure des lames prostomiales; les masses ganglionnaires occupent au contraire une position constante à la partie interne de ces lames prostomiales, et derrière le point de soudure en masse céphalique, ou, ce qui revient au même, à la partie antérieure de la cavité du corps (en considérant comme exclue de cette cavité la portion *ca* renfermée dans la masse céphalique).

3° Un dernier élément pour établir la comparaison d'une manière complète entre la tête des deux groupes nous est enfin fourni par l'étude que nous avons faite, en embryogénie, de la soudure graduelle des lames prostomiales et masse céphalique. Nous avons vu que, pas plus chez les *Enopla* que chez les *Anopla*, cette soudure ne s'effectuait brusquement d'un bout à l'autre du *prostomium*, mais qu'elle se faisait pour ainsi dire en deux temps: le premier qui consiste dans la réunion directe en une masse impaire *mi* (épaississement primitif); le second, dans la formation d'un épaississement secondaire *ms*, suivi chez les *Enopla* du rapprochement et de la soudure directe du reste des lames prostomiales au tube de la trompe. L'état que l'on rencontre chez les *Enopla* correspond donc simplement à un état de développement ultérieur d'un mode général qui est le même dans les deux groupes; bien que la masse céphalique paraisse former chez les *Enopla* une masse homogène, il nous est donc encore possible d'y distinguer, comme dans les *Anopla*, une division (fig. 174) en masse impaire *mi* et portion postérieure, dont la première seule représente l'équivalent morphologique exact de la masse céphalique des *Anopla*.

Les figures 173 et 174 expriment la structure comparée,

complète dans tous ses détails, des groupes des *Anopla* et des *Enopla*, déjà donnée d'une manière schématique dans les figures 167 et 168; elles expriment avec ces figures 166, 167, 168, et les autres, 163, 164, 165, l'ensemble de l'organisation du groupe des Némertes.

TROISIÈME PARTIE.

ÉTABLISSEMENT DU CYCLE GÉNÉRAL. — CONCLUSION.

Maintenant que nous avons achevé de dévoiler d'une manière complète, par l'étude détaillée des particularités de chaque type, la structure spéciale propre à chacun d'eux, il nous reste à rapprocher ces différents types et à les comparer à un point de vue plus général, en faisant abstraction de leurs caractères propres, afin d'en déduire un schéma général d'organisation qui puisse représenter la structure primitive du groupe des Némertes. Si nous jetons les yeux sur les deux figures 173 et 174, nous voyons que, quelle que soit la distance à laquelle s'étend la soudure des lames prostomiales en une masse unique, cette soudure a toujours pour résultat la formation à sa partie inférieure d'un diaphragme complet qui exclut du reste de la cavité du corps la cavité comprise dans la masse céphalique, qui peut par conséquent être considérée comme comblée. Nous avons vu que l'ensemble des couches de la paroi pouvait se réduire dans les deux groupes à une couche unique longitudinale, tandis que les autres n'étaient que des différenciations variables suivant les groupes, et dont nous devons ici faire abstraction complète; la paroi se réduira donc, au point de vue du plan général d'organisation, à une couche longitudinale renflée à partir des organes latéraux en une masse pleine (fig. 177). Derrière ce renflement de la couche musculaire, et à la partie antérieure de la cavité du corps qu'elle limite, se trouvent les masses ganglionnaires, qui, ainsi que nous l'avons vu, occupent dans tous les groupes cette position constante: elles se prolongent sur les côtés en cordons nerveux, qui bordent la partie mince de la couche musculaire (avec laquelle nous

avons établi ses rapports constants), de la même manière que les ganglions en bordent la partie épaisse. Nous avons donc ainsi, succédant à une première zone externe constituée par une couche musculaire longitudinale (1) épaissie à partir des organes latéraux, une seconde zone interne constituée par les cordons nerveux renflés également, à la portion antérieure, en masses ganglionnaires. Au dedans de ces deux zones se trouve la cavité du corps, dont la disposition la plus caractéristique semble être, comme nous l'avons vu, l'état de cloisonnement par le tube digestif en cavités médianes et cavités latérales, communiquant entre elles par les chambres génitales, et bordées sur tout le pourtour par le reticulum condensé en couche. La bouche est invariablement située, comme nous l'avons vu, à peu près au même niveau que les organes latéraux, et se trouve par conséquent à la partie antérieure de la cavité interne.

La figure 177 représente ce plan de structure général composé simplement : 1° d'une couche longitudinale portant les organes latéraux, et épaissie, à partir de leur niveau, en masse antérieure ; 2° système nerveux renflé en avant en ganglions ; 3° cavité du corps avec son cloisonnement caractéristique, et limitée de toutes parts par la couche de reticulum : cet état peut être considéré comme représentant le Némerte arrivé à structure complète et comme formant le dernier stade de l'embryogénie.

Un autre stade également caractéristique est celui, antérieur à la formation du système nerveux et au cloisonnement de la cavité du corps, dans lequel la couche longitudinale n'est pas encore renflée à la partie antérieure (lames prostomiales avant leur épaississement) et où le reticulum est encore à l'état disséminé dans la cavité. Cet état (fig. 176) correspond presque exactement à la figure 36 du *Lineus obscurus*, dans laquelle le

(1) Il ne faut pas confondre cet épaississement avec la masse céphalique des anciens auteurs, qui commençait simplement au système des commissures et à laquelle j'ai assigné aujourd'hui pour limites le diaphragme *ps*; celui-ci correspond aux masses prostomiales arrivées au terme de leur évolution, qui est la soudure en une masse pleine.

reticulum est représenté par les globules graisseux séparés des disques.

Enfin, le premier stade serait antérieur à l'apparition du mésoderme, et à sa division en reticulum et couche stratifiée (fig. 176); il consiste simplement dans la *gastrula*, mais dans la *gastrula* ayant déjà pris sa forme bilatérale, avec œsophage et intestin, et formation d'une volumineuse région prostomiale (fig. 175). Ces trois figures 175, 176, 177, expriment les trois états essentiels de l'évolution du groupe des Némertes et résument complètement le cycle embryonnaire; elles doivent servir de conclusion à ce travail et représentent trois séries de phénomènes successifs :

1° Formation de la *gastrula* bilatérale à épaisse région prostomiale (fig. 175); 2° formation de mésoderme, divisé en reticulum irrégulier, et couche stratifiée délimitée par les organes latéraux en lames prostomiales et métastomiales (fig. 176); 3° épaissement des lames prostomiales en une masse unique; formation du système nerveux sur tout le pourtour de l'espace ainsi limité; enfin cloisonnement, par ramification du tube digestif, de la cavité du corps tapissée par le reticulum disposé en couche.

CONCLUSIONS.

Relations générales du groupe des Némertes. — 1° Au premier coup d'œil, les relations des Némertes semblent être naturellement avec les Turbellariés, et c'est ainsi que l'avaient entendu les premiers observateurs; mais les études plus approfondies semblent avoir amoindri cette opinion ancienne, et tendent de jour en jour à lui substituer une autre théorie qui rapproche les Némertes des Vers supérieurs et des Annélides. La forme Planule du groupe des Némertes a été rapprochée de la forme ordinaire des larves d'Annélides (Mac-Intosh), et le *Pilidium* a été comparé à diverses reprises, soit aux formes larvaires des Échinodermes, soit aux larves pélagiques des Annélides et des Géphyriens. La présence d'un type tel que le *Balanoglossus*, ressemblant pour l'aspect à un Némerte, pour la structure à un

Annélide ou mieux à un Géphyrien, et pour l'embryogénie aux Échinodermes (*Tornaria*), vient appuyer beaucoup cette manière de voir. Enfin on a cherché à diverses reprises à établir l'homologie entre les vaisseaux et nerfs latéraux des Némertes, et les vaisseaux et chaîne ganglionnaire ventraux des Annélides, et la théorie précédemment exposée de Hubrecht sur les cloisons génitales considérées comme dissépiments vient donner une nouvelle importance à ces rapprochements basés sur l'anatomie.

2° Mes observations m'empêchent complètement d'accepter aucun de ces rapprochements. Nous voyons en effet, pour l'embryogénie, que les rapports signalés entre les formes larvaires n'ont absolument aucune importance : ils correspondent à de simples ressemblances adaptatives produites sur des types complètement différents, et qui n'ont aucune espèce de rapports avec le cycle normal de l'embryogénie ; dépouillé de ses différents phénomènes perturbateurs, ce dernier ne ressemble plus en aucune façon à celui que nous connaissons chez les Vers supérieurs, mais s'en écarte au contraire d'une manière notable.

De même, en ce qui concerne l'anatomie, je ne me refuse pas du tout à admettre l'existence de quelques analogies entre les Némertes les plus différenciés (*Enopla*) et les Annélides, mais je nie que ces ressemblances puissent jamais servir à conclure au rapprochement entre les deux groupes ; elles ne peuvent indiquer qu'un simple parallélisme. D'après mes recherches, les Némertes et les Annélides sont construits suivant un plan essentiellement différent. Chez les uns (Annélides), le tout résulte de l'évolution directe d'une masse musculaire complexe (ligne primitive) divisée dès le début (fig. 172) en cavités séparées ; chez les autres, la musculature ne se compose que d'une simple enveloppe, qui se renfle seulement à sa partie antérieure (masse prostomiale, d'où résultent ensuite les disques antérieurs), tandis qu'il existe un autre système, le reticulum, qui produit le cloisonnement des cavités du corps. Ainsi que j'ai cherché à l'exprimer pour chacun des deux types dans les figures 171 et 172, ils s'écartent dès la base d'une manière essentielle,

et présentent des traces d'une différence originelle, que tous les efforts de l'adaptation seraient impuissants à faire disparaître.

Ces deux faits de simplicité de la couche musculaire, et du rôle important du reticulum, qui tendent à nous montrer l'impossibilité des relations sérieuses entre le groupe des Némertes et celui des Annélides, viennent au contraire fournir un appui important à leur réunion aux Turbellariés : dans tout le dernier groupe, le caractère essentiel est l'existence constante de ces deux systèmes, le premier sous forme d'une mince couche continue, assez souvent renflée à la partie antérieure; le second (reticulum) sous forme de fibres radiaires qui remplissent en partie la cavité du corps et peuvent se condenser en membranes cohérentes pour former la paroi de certains organes internes (conduits génitaux) (1).

L'état primitif paraît être, comme chez les Planaires, le développement excessif du second système (reticulum), tandis que le second (couche musculaire longitudinale) se trouve réduit simplement à l'état de fibres isolées et en très-petit nombre (fig. 158). Dans ce cas, on ne distingue pas à l'observation directe la cavité centrale de la paroi du corps, et l'animal entier paraît composé d'une masse continue de parenchyme : c'est là ce qui donne l'aspect de Plathelminthe. Mais en s'avancant dans la série, on voit la couche musculaire devenir plus puissante; et chez presque tous les Rhabdocèles, elle est devenue suffisamment épaisse pour se distinguer de la cavité qu'elle comprend, et dès lors l'aspect de Plathelminthe est perdu en partie. Les Némertes nous offrent une différenciation analogue à celle des Rhabdocèles, mais poussée plus loin encore par augmentation de la couche musculaire, et réduction du reticulum à un degré ultérieur. L'étude des Némertes les plus élevés (*Enopla*) nous montre même que cette transformation peut acquérir ici des limites très-avancées : le reticulum disparaît en entier dans le dernier type (*Enopla*, fig. 163, Plathelminthe; fig. 165,

(1) Les conduits génitaux des Planaires se montrent, dans les coupes, composés dans certaines parties, de reticulum encore continu avec celui qui remplit la cavité du corps.

Némathelminthe), et il y a véritable passage complet de l'état Plathelminthe à l'état complet de Némathelminthe (1) (présence d'organes distincts flottant au milieu d'une cavité générale complètement libre). Malgré cette extrême différenciation, nous voyons, en somme, que le processus fondamental ne diffère en rien de celui qui sépare les Rhabdocœles (aspect du Plathelminthe incomplet) des *Dendrocœles* (Plathelminthe complet), et que les Némertes doivent, pour la disposition et l'évolution générale du mésoderme, se rattacher d'une manière générale, tant pour l'anatomie que l'embryogénie, aux Turbellariés.

Relations particulières. — Après avoir déterminé ces relations générales, je me suis appliqué à chercher s'il n'existait pas des rapports plus particuliers avec certains types de Turbellariés : mon attention a surtout été attirée par les types qui nous offrent avec le plus de netteté les modifications de l'état Plathelminthe qui les rapprochent de celles que j'ai indiquées chez les Némertiens. Mes études ont porté surtout sur le *Sténostome* et sur le Prorhynque. Le *Sténostome* présente dans les renflements de la couche musculaire, à la portion antérieure, des caractères communs avec les Némertiens : on peut en effet, d'après la position des organes latéraux (fig. 162 *ol*), distinguer, comme chez les Némertes, une cavité antérieure *cp* dans laquelle m'a semblé déboucher ici le tube médian (système aquifère?) (2) qui parcourt le corps, et qui serait peut-être l'homologue de la cavité prostomiale. Les masses ganglionnaires *gn* sont, comme chez les *Enopla*, placées entre les organes latéraux et l'œsophage, et forment ainsi une espèce de cloison qui sépare l'une de l'autre les deux cavités. Malheureusement la disposition de l'intestin, droit comme chez les Rhabdocœles, et ne nous offrant

(1) C'est ce passage complété par le cloisonnement des cavités du corps qui nous rend compte de la ressemblance vague avec les Annélides. En réalité, la ramification du tube digestif qui est le point de départ de ce cloisonnement, ne fait que constituer une analogie de plus avec les Turbellariés.

(2) Je n'ai pu, malgré mes efforts, voir ce tube se recourber en anse et revenir en arrière, comme le dit Graff, mais il m'a toujours paru se terminer dans cette lacune.

aucune trace de cæcums, ne confirme pas l'analogie. J'ai cherché si l'étude de la formation par bourgeonnement de la partie céphalique n'apprendrait rien qui pût avancer la question ; j'ai constaté qu'il naissait entre la couche musculaire et épithéliale trois épaissements (fig. 162, partie postérieure) : un médian, qui s'accroît simplement pour devenir l'œsophage, et deux latéraux, qui se segmentent chacun en deux parties, dont la postérieure, *gn*, donne naissance aux ganglions nerveux, tandis que l'antérieure, *DP*, est le rudiment commun de l'organe latéral et de la masse musculaire de la tête (lame prostomiale?). Ce mode a peut-être des analogies avec celui que nous avons décrit dans la régénération de la tête du *Lineus* ; néanmoins il ne nous fournit rien de décisif.

Le Prorhynque nous présente des analogies beaucoup plus remarquables. Les organes génitaux y présentent, il est vrai, une structure qui s'écarte beaucoup de celle des Némertes et se rattache à celle des Turbellariés proprement dits (Aproctes) ; mais, d'un autre côté, ces caractères négatifs sont contrebalancés par la disposition qu'affectent ces parties (pénis occupant la même position que la trompe des Némertes) ; d'un autre côté, nous trouvons dans la disposition générale de la musculature des rapports très-intimes : la couche musculaire s'y trouve renflée en avant des organes latéraux *ol*, une masse unique (en *DP*) qu'on peut comparer à la masse prostomiale des Némertes. Derrière ces mêmes organes *ol* viennent, comme chez les Némertes, les masses ganglionnaires, puis l'œsophage ; le tube digestif porte de plus des cæcums comme chez les Némertes, et présente une division qui s'y ramène, en somme, d'une manière complète (chambres génitales contenant aussi des glandes) (testicules?). En somme, le Prorhynque nous présente à l'état adulte une disposition générale de la musculature qui se ramène tout à fait à celle qui sert de type au groupe des Némertes (fig. 177). J'ai voulu, pour m'assurer de la structure de la paroi du corps, essayer de faire quelques coupes ; sans pouvoir encore indiquer d'une manière détaillée sa disposition, je suis du moins arrivé à y constater la présence d'une couche très-singulière de fibres musculaires

longitudinales, composée de grosses fibres (fig. 159) disposées régulièrement en une seule rangée, et qui constitue la partie essentielle de cette paroi. Ce dernier fait vient donc encore à l'appui de l'analogie avec les Némertes, dont l'état primitif semble également être de posséder une couche longitudinale formant la partie essentielle de la musculature.

Mais ce même animal qui, à l'état adulte, paraît présenter une disposition si concordante avec celle qui distingue les Némertes (fig. 177), paraît posséder pendant l'état jeune une structure qui en diffère d'une manière très-grande et qui se rapproche, jusqu'à l'identité, de la disposition typique des Planaires. J'ai en effet, à diverses reprises, rencontré à Lille, pendant le mois d'avril, dans un fossé extrêmement abondant en Prorhynques, de petites Planaires d'une couleur blanchâtre, de taille identique à celle des Prorhynques, et dont la structure paraît offrir avec celle de ces derniers des rapports surprenants (fig. 160) : ces Planaires possédaient une disposition générale des différents organes tout à fait identique à celle des Prorhynques ; à la partie antérieure se trouvait la trompe *tr*, encore dépourvue ici de stylets, et entourée à peu près à la même place que chez le Prorhynque de deux masses nerveuses *gn* portant chacune un petit point oculiforme. Derrière ces dernières venait un œsophage (α) de structure identique à celui du Prorhynque, et suivi immédiatement par un tube digestif divisé en cæcums avec une régularité telle que je n'en connais chez aucune autre Planaire et rappelant absolument la division en cæcums du Prorhynque et des Némertiens (1). Tout le long de la région occupée par ces cæcums, le reticulum se trouvait réduit à ne plus occuper que les parties externes ; mais en avant, dans la partie située au devant de l'œsophage, il constituait une masse solide occupant la même position vis-à-vis de l'ensemble des organes

(1) Depuis que ces lignes ont été écrites, j'ai eu connaissance, grâce à l'obligeance de M. Horst, d'un type également très-voisin du Prorhynque trouvé par M. de Man dans la terre humide et décrit par lui sous le nom de *Geocentrophora sphyrocephala* (*Tijdschrift der Nederlandse dierkundige Vereeniging*, 1875, p. 62). Seulement l'auteur paraît y rapprocher ce type plus des *Rhabdocæles* que des *Dendrocæles*.

internes que la masse musculaire antérieure du Prorhynque. Je n'ai pu malheureusement, par suite de la mort prématurée de toutes mes Planaires, très-difficiles à conserver en captivité, observer jusqu'ici la transformation de ces Planaires en Prorhynques; mais je puis à peine douter qu'elle ait réellement lieu, et que ces Planaires constituent en réalité l'état jeune du Prorhynque avec lequel elles offrent de si frappantes analogies. S'il en était ainsi, il faudrait admettre que le Prorhynque passe successivement, dans son évolution, par les deux états successifs d'arrangement général de la musculature des Planaires et des Némertes. Ces deux états existent déjà théoriquement, comme nous l'avons vu (fig. 175-176) dans l'embryogénie des Némertes; nous aurions donc chez le Prorhynque la succession réelle des états que nous ne trouverons plus qu'à l'état de traces dans le groupe des Némertes, et il faudrait admettre que le groupe des Némertes dérive de la modification brusque (saisissable sur le fait chez le Prorhynque) de l'organisme Planaire. Cette conclusion établirait d'une manière décisive les affinités réelles des Némertes (comme faisant partie du groupe des Planaires), et résoudrait aussi affirmativement la question de savoir s'il nous est permis de chercher des homologues entre la trompe des Némertes et le pénis des Turbellariés, etc., homologues auxquelles il faudrait renoncer, si nous étions au contraire arrivés, par le Sténostome, à un rapprochement avec les *Proctocha*.

Pour terminer, résumons en quelques mots l'ensemble des conclusions des différentes parties.

A. *Cycle embryonnaire*. — Nous avons remplacé les quatre types larvaires par deux types basés sur le développement interne, et avons montré que ces derniers pouvaient eux-mêmes se ramener à un seul caractérisé par le mode général d'évolution du mésoderme. Partout l'embryogénie dérive primitivement de la *gastrula*, mais le feuillet moyen qui se forme ensuite peut subir deux variations caractéristiques : 1° il peut dès le

début (*Pilidium*, *type de Desor*) montrer la division en ses quatre parties essentielles (disques) qui se concentrent ensuite autour des cavités qu'elles circonscrivent (cavités prostomiale et métastomiale) ; 2° il peut se former un feuillet continu autour des cavités apparues d'abord dans une masse amorphe, avec différenciation ultérieure des quatre rudiments autour de ces cavités. Mais quel que soit celui de ces processus qui se présente, l'ensemble du développement n'en consiste pas moins, en règle générale : 1° dans la formation des trois feuilletts ; 2° dans la division du feuillet moyen en lames prostomiales et métastomiales (disques antérieurs et postérieurs), entourant chacun une cavité séparée l'une de l'autre par la bouche et les organes latéraux.

Les formes *scolex* ne sont que des *larves* résultant du passage à l'état libre de stades embryonnaires divers de ce mode commun de développement ; elles ne constituent que des aberrations sans importance aucune de la série normale, et rien n'indique même que l'on puisse comparer ces perturbations entre elles. La forme *Planula* résulte du passage à l'état libre du stade 83 de l'*Amphiporus*, le *Pilidium* de la *gastrula*, et la larve de *Polia* du jeune Némerte tout formé. Nous avons vu, pour le cas du *Pilidium*, que ces aberrations, dues à l'état larvaire, pouvaient aller jusqu'à produire la chute de l'exoderme, et, ce qui est plus remarquable, la formation (par modification du mode de formation des disques) d'une membrane provisoire : l'amnios.

En somme, nous concluons à la destruction complète de l'ancien cycle, basé sur les formes externes, et nous en établissons un autre basé sur l'évolution complète du mésoderme : Metschnikoff n'avait pas reconnu la nature véritable des disques du *Pilidium* (rudiments de la musculature), et, de plus, il n'avait vu que la moitié de leur évolution. Nous voyons qu'à côté de cette première moitié (soudure en une couche continue) qui diffère suivant chacun de nos types d'embryogénie, les disques parcourent une seconde partie, identique cette fois dans tous les Némertes et qui consiste dans la soudure des disques antérieurs en une

masse compacte (masse prostomiale) et un allongement des disques postérieurs en long tube rubané.

B. *Plan de structure.* — L'étude de l'adulte nous montre que la division caractéristique de la musculature (lames prostomiales et métastomiales) continue à se retrouver, pendant toute la vie, sur une couche longitudinale qui constitue la partie essentielle de la paroi. Elle nous montre, en outre, que le système nerveux est toujours situé à la partie interne de cette couche essentielle, et que c'est l'extension plus ou moins grande de la soudure des lames prostomiales en masse céphalique qui détermine la position variable des masses ganglionnaires d'où dérivent les dispositions des *Anopla* et des *Enopla* (toutes les autres couches de la paroi du corps : deux couches internes des *Anopla*, couche annulaire des *Enopla*, ne sont que des couches accessoires de revêtement, spéciales aux divers groupes).

A l'intérieur de l'ensemble circonscrit par la couche longitudinale et le système nerveux se trouve la portion de cavité du corps qui n'a pas été obstruée par la soudure en une masse, des lames prostomiales; cette portion éprouve une division caractéristique en tubes vasculaires et chambres génitales bordées par le reticulum connectif qui, plus tard, se détachera de la couche musculaire pour former la paroi des vaisseaux et glandes génitales.

C. *Cycle complet.* — En réunissant entre elles ces deux séries de conclusions, on voit que l'embryogénie peut se concevoir comme parcourant trois stades principaux :

1° *Gastrula* bilatérale (fig. 175).

2° *Gastrula*, avec feuillet moyen né de l'exoderme et composé de deux rudiments principaux : 1° la couche musculaire, ici mince et uniforme; 2° le reticulum, ici disséminé dans toute la cavité du corps, et représenté chez les embryons du *Lineus obscurus* par des globules graisseux (176).

3 La couche longitudinale s'est renflée en avant des organes latéraux, en une masse solide; le système nerveux est apparu sur tout le pourtour interne de la couche ainsi compliquée. La cavité interne s'est divisée en un système cloisonné tout

le long duquel le reticulum s'est appliqué en couche continue (177).

Ces trois états, qu'on voit successivement dans l'embryon du Némerte, paraissent exister d'une manière plus explicite chez le Prorhynque, où l'état 2 semble être représenté par une Planaire vivant en liberté (fig. 160). Les Némertes paraissent, d'après cet ensemble, dérivés d'une modification brusque de l'organisme Planaire, et justifient ainsi l'établissement d'homologies entre les organes dans les deux groupes (trompe homologue du pénis, etc.).

EXPLICATION DES PLANCHES.

Lettres communes à toutes les figures.

end, endoderme.

ex, exoderme.

mes, mésoderme.

DP, disques antérieurs ou lames prostomiales.

DM, disques postérieurs ou lames métastomiales.

mi, masse musculaire impaire formée par la soudure de la partie antérieure des lames prostomiales.

ms, épaissement secondaire qui paraît se former d'une manière constante dans la portion postérieure des lames prostomiales.

mc, masse céphalique (correspondant, chez les *Anopla*, à la masse impaire, et chez les *Enopla*, aux lames prostomiales entières).

cp, cavité prostomiale.

cm, cavité métastomiale.

cs, cavité de segmentation.

CD, cavité digestive.

ca, portion de la cavité prostomiale comprise dans l'intérieur de la masse impaire *mi*.

B, bouche.

a, œsophage.

I, intestin.

gi, masse grasseuse qui donnera naissance à l'intestin.

cæc, cæcums du tube digestif.

cg, chambres génitales.

tr, trompe.

tr, sa portion indévaginable.

s, son point d'insertion réel, au sommet du corps.

ps, son point d'insertion apparent, correspondant à sa soudure à la partie postérieure de la masse céphalique (soudée en ce point en un diaphragme continu).

ol, organes latéraux.

- fc*, fentes céphaliques.
fl, fossettes céphaliques.
gn, masses ganglionnaires.
cn, cordons nerveux.
ep, épiderme.
oc, points oculiformes.
V, vaisseaux.
vg, gaine de la trompe.
rét, fibres du reticulum connectif.

PLANCHE 1.

Lineus obscurus (gross. 65 diam.).

- o*, vésicule germinative.
D, membrane du fond des dépressions (destinée à former des disques).
cr, lame exodermique qui s'étend au-dessus.

- Fig. 1. Œuf après la ponte ; *o*, vésicule germinative.
 Fig. 2. Œuf un peu plus avancé ; la vésicule germinative a gagné la surface.
 Fig. 3. Stade 8 avant la rotation, avec cavité centrale déjà visible.
 Fig. 4. Stade 8 après la rotation ; les quatre cellules de chaque moitié alternent en s'engrenant avec celles de l'autre moitié.
 Fig. 5. Segmentation en 16 ; l'extrémité de chacune des quatre cellules de chaque moitié se sépare pour former quatre cellules en croix occupant les pôles.
 Fig. 6. Stade 32 : aspect général montrant, à chaque pôle, quatre cellules en croix, et entre les deux une épaisse zone de cellules alternantes.
 Fig. 7, 8. Premiers stades du développement de la *blastula* : les cellules de la paroi y sont encore très-grandes par rapport à la cavité qui occupe le centre, et l'œuf a la structure d'une sphère presque solide à éléments radiaires.
 Fig. 9. Cavité centrale plus grande, cellules moins allongées.
 Fig. 10. Blastosphère.
 Fig. 11. Commencement de la *gastrula*.
 Fig. 12. Stade plus avancé montrant, comme le précédent, la direction oblique de l'invagination.
 Fig. 13. *Gastrula* toute formée, vue de profil : l'intestin est déjà, par suite de la direction oblique de l'invagination, entièrement rejeté d'un seul côté de la bouche ; la *gastrula* possède la structure bilatérale, et l'on peut déjà y distinguer deux portions distinctes, l'une située *au devant* de la bouche et ne renfermant aucune portion d'intestin (prostomium), l'autre située *derrière* et renfermant l'intestin entier (métastomium).
 Fig. 14. Même stade, vu de face.
 Fig. 15. La même, ayant pris la forme pentagonale.

Fig. 16, 17, 18. Coupes transversales à travers les dépressions latérales des figures 19, 20, 21, pour montrer leur mode de fermeture : *D* indique la membrane du fond de ces dépressions, destinée à former les plaques discoïdes ; *Cr* est la lame cellulaire simple qui s'étale au-dessus pour fermer les dépressions.

PLANCHE 2.

Lineus obscurus (gross. 65 diam.).

ci, dépressions latérales.

gl, globules graisseux issus de la paroi des disques.

Y, trace en *y* de la soudure des disques postérieurs avec la plaque antérieure.

cap, portion céphalique.

ter, portion postérieure des embryons.

Fig. 19. Enfoncement des quatre faces latérales du pentagone pour former les quatre dépressions des disques.

Fig. 20, 21. Stades de fermeture des quatre dépressions. On voit en outre le changement de forme général qui résulte de l'aplatissement graduel de la *gastrula* et qui amène l'œsophage et l'intestin d'abord projetés l'un sur l'autre dans les vues de face, sur des plans différents : les figures montrent la place exacte et le mode de fermeture différent des deux paires de disques.

Fig. 22. Première apparition, sous l'aspect de quatre lames cellulaires, des disques dans l'intérieur de la cavité du corps ; les deux antérieurs se voient de profil, les deux autres de face.

(Les figures qui suivent représentent l'accroissement des plaques discoïdes, vues alternativement du côté ventral et dorsal).

Fig. 23, 24. Séparation plus nette de l'œsophage et de l'intestin, délamination de la portion interne des disques en globules graisseux.

Fig. 25, 26. Soudure des disques antérieurs ; naissance de la trompe en ce point de soudure sous forme d'un bourgeon solide.

Fig. 27, 28. Formation de la plaque ventrale et de l'épaississement labial par soudure de cette dernière au pourtour de la bouche.

Fig. 29, 30. Extension de la plaque ventrale vers le dos.

Fig. 31. Vue de profil, correspondant au stade fig. 20.

Fig. 32. Idem, au stade fig. 25-26 et montrant de côté les mêmes phénomènes ; l'espace obscur du haut de la figure 33 correspond au dernier point de réunion des disques en couche continue.

Fig. 33. Idem, au stade fig. 29-30.

PLANCHE 3.

Lineus obscurus (gross. 57 diam.).

ct, portion triangulaire de la cavité métastomiale.

fun, cordons solides qui relient l'œsophage aux organes latéraux.

h, leurs points d'insertion à l'œsophage.

me, feuillet interne (musculaire) de la couche des disques.

Fig. 34. Naissance des organes latéraux : la couche des disques est entièrement formée, l'embryon s'aplatit encore et présente un aspect dilaté et arrondi ; l'exoderme est devenu mince et l'endoderme commence à se résoudre, au centre, en éléments gras. A partir de ce stade jusqu'à l'achèvement complet, la couche des disques paraît constituer la partie essentielle de l'embryon.

Fig. 35. Allongement de la partie inférieure de l'embryon qui, d'arrondi, devient piriforme, et accroissement des organes latéraux vers le dehors.

Fig. 36. La partie antérieure de l'embryon se déprime de chaque côté pour donner naissance aux fentes céphaliques. Les organes latéraux sont venus se souder à la couche des disques, au point de réunion des deux paires l'une à l'autre.

Fig. 37. L'allongement de la portion postérieure et la dépression des parties latérales de la portion antérieure ont transformé la première en un tube allongé et ont donné à la seconde une forme en fer de lance. On peut, dès ce stade, distinguer, de même que dans les vues de face, la moitié antérieure (*cap*) de la moitié postérieure (*ter*) ; l'embryon a déjà pris, à ce stade, un aspect vermiforme ; la trompe s'est aussi beaucoup allongée.

Fig. 38. Commencement de la différenciation histologique (cellules de la couche des disques devenues variqueuses). L'extrémité postérieure se renfle par accroissement du tube digestif et l'aspect vermiforme (fig. 37) se perd de nouveau.

Fig. 39. Écartement de l'exoderme pour produire l'alternance ; différenciation de l'épiderme définitif à la surface de la couche des disques ; le tissu de cette couche s'est réduit, au-dessous de cet épiderme, à un amas de globules irrégulièrement disposés.

Fig. 40. Stade fig. 34, vu de profil.

Fig. 41. Stade fig. 37, vu de profil.

Fig. 42. Jeune Némerte encore contenu dans l'ancien exoderme ; le tube digestif est entièrement gras, la portion postérieure du corps s'est renflée de manière à prendre un volume égal à l'antérieure.

Fig. 43. Jeune Némerte au moment de la sortie de la peau larvaire. L'épaississement labial a été emporté dans la chute de cette membrane ; il ne reste plus, de l'œsophage primitif, que les points d'insertion *h* des organes latéraux à sa paroi.

Fig. 44. Les points d'insertion se réunissent en un seul, qui est le rudiment de l'œsophage définitif. L'amas graisseux du tube digestif augmente par suite de la multiplication des globules et occasionne le renflement de toute la portion postérieure, dont le volume arrive bientôt ainsi à dépasser celui de la portion antérieure.

PLANCHE 4.

Lineus obscurus (gross. 50 diam.).

Fig. 45. Même stade que dans la figure 44, mais dans l'extension. L'épiderme s'y présente sous la forme d'une couche anhiste où les éléments cellulaires affectent leur forme de bâtonnets; les globules graisseux se sont disposés à la périphérie en couche continue.

Fig. 46. Apparition d'un protoplasme transparent entre les globules graisseux du tube digestif. Les organes latéraux se séparent de l'œsophage; l'épaississement impair, formé par la réunion des lames prostomiales (disques antérieurs), a gagné en étendue, et l'épaississement secondaire de ces mêmes lames est déjà visible autour de la trompe: tout l'ensemble de l'animal a éprouvé un rétrécissement.

Fig. 47, 48. Continuation des mêmes processus. Le protoplasme apparu entre les globules disposés en couche, du tube digestif, se différencie en éléments cellulaires, tandis que les globules se divisent en même temps en granules hépatiques; les lames prostomiales se concentrent de plus en plus, par rapprochement graduel et extension des épaisissements impair et secondaire en une masse solide.

Fig. 49, 50. La paroi du tube digestif, entièrement formée, apparaît à l'état d'une couche cohérente qui se sépare tout à fait (fig. 50) de la paroi du corps; il se forme ainsi une cavité générale en fer à cheval, qui fait, du côté ventral, le tour complet du tube digestif. La figure 50 correspond au dernier état que l'on puisse ordinairement suivre sur les Némertes obtenus par œufs. Les mêmes figures montrent la différenciation du reticulum qui a formé, entre autres choses, la gaine de la trompe, et des fibres unissant l'intestin à la paroi du corps.

Fig. 51. Jeune Némerte de la grandeur *D* (fig. 55). La cavité générale continue en fer à cheval s'est divisée, par suite de l'apparition des cæcums du tube digestif, en troncs longitudinaux et chambres génitales; les deux points oculiformes de la partie antérieure commencent à disparaître pour faire place à deux rangées latérales. — Gross. 30 diam.

Fig. 52. Némerte arrivé à l'état adulte. Il ne diffère de l'état fig. 51 qu'en ce que les différentes divisions déjà existantes sont mieux accentuées. — Gross. 20 diam.

Fig. 53. Schéma pour indiquer le mode d'épaississement des lames prostomiales.

Fig. 54. L'épiderme au stade fig. 45, traité par l'acide acétique.

Fig. 55. Différents états de l'évolution, grandeur naturelle.—*A, B*, états obtenus à la suite de la ponte : *A*, œuf ; *B*, jeune Némerte complet (stade fig. 50). — *C, D*, états intermédiaires obtenus dans un développement exceptionnellement heureux et montrant le passage de l'état *B* à l'état *E*. — *E, F*, adultes tels qu'on les rencontre ordinairement sur la plage : *F*, état plus âgé avec pigment noir ; *E*, plus jeune, avant l'apparition du pigment.

PLANCHE 5.

Fig. 56 à 73. *Amphiporus lactiflorens* (gross. 80 diam.).

o, vésicule germinative de l'œuf pondu.

o', autre vésicule claire de seconde formation.

p, portion centrale réfringente visible pendant la disposition radiaire.

p', portion plus diffuse qui y fait suite.

z, zone corticale obscure de l'œuf.

Fig. 56. Œuf pondu montrant la vésicule germinative ainsi que la zone corticale obscure.

Fig. 57. Trois heures après la ponte. La vésicule germinative, qui, quelques minutes après la ponte, avait disparu d'une manière complète, se trouve remplacée à cette époque par une autre vésicule beaucoup plus petite et ne contenant pas de tache germinative.

Fig. 58. Vésicule de la figure précédente expulsée au dehors pour former les globules polaires.

Fig. 59. Apparition, dans le protoplasme interne de l'œuf, des centres d'attraction. La figure montre déjà la division en deux effectuée sur les noyaux, qui se confondent par leur partie externe avec le protoplasme interne de l'œuf. Cette division ne s'est pas encore manifestée au dehors.

Fig. 60. Stade 2 : les deux portions étoilées se sont concentrées en deux vésicules semblables à celles de la figure 57.

Fig. 61 à 66. Disposition des sphères de segmentation. Des stades 2 à 16 les phénomènes sont les mêmes que ceux déjà indiqués pour le *Lineus obscurus*.

Fig. 61. Stade 16 (quatorze heures), produit par scission transverse des quatre cellules de chaque moitié. L'œuf se compose de huit séries de deux cellules engrenées alternativement les unes dans les autres (les éléments de chaque moitié sont, sur les figures, colorés d'une manière différente).

Fig. 62. Stade 32 (vingt-quatre heures), produit par nouvelle scission transverse de chacune des seize cellules du stade précédent. L'œuf se compose de huit séries de quatre cellules, engrenées comme avant, les unes dans les autres.

Fig. 63. Même stade, vu de face par l'un des pôles.

Fig. 64, 65. Division, dans le sens longitudinal (fig. 64), des cellules les plus voisines de l'équateur, en deux parties qui aussitôt se mettent à alterner entre elles (fig. 65):

Fig. 66. Œuf au même stade, dessiné d'après nature aussi exactement que possible pour montrer la grande concordance avec la figure explicative 65.

Fig. 67. Les nouvelles segmentations longitudinales avec alternance continuent à se rapprocher graduellement des pôles; on a ainsi quatre cellules centrales entourées d'un nombre de plus en plus grand de cellules alternantes.

Fig. 68. Stade plus avancé. Les éléments sont plus petits et la zone épaisse, située entre les deux pôles, des cellules alternantes est de plus en plus riche en éléments, mais les quatre cellules centrales sont encore visibles; ces dernières ne tardent pas à perdre, par suite de la pression des cellules environnantes, leur disposition caractéristique, et dès lors on ne peut plus distinguer entre les cellules d'arrangement régulier.

Fig. 69 à 71. Stade *gastrula* montrant l'approfondissement et la fermeture de la dépression que l'on voit se former à la surface de la *morula*. Au stade fig. 73, l'ouverture d'invagination n'apparaît plus que comme un point, et la surface de l'embryon se couvre de cils vibratiles (la figure 70 est un embryon de trente-six heures; la figure 72, de quarante-huit heures, et la figure 73 un embryon du troisième jour).

Fig. 74-75. Schémas des deux modes fondamentaux de disposition des cellules dans la *blastula*.

PLANCHE 6.

Amphiporus lactiflorens (gross. 100 diam.).

mes, masse de deutoplasme résultant de la dégénérescence de la partie interne des cellules radiaires.

M, masse interne résultant de la fusion des deux feuillets internes.

rf, renflement moyen de la musculature.

Fig. 76. Stade 8 vu par transparence. Chacun des huit éléments dont se compose l'œuf a la forme d'une pyramide ayant son sommet au centre de l'œuf; chacune de ces pyramides se compose d'une enveloppe corticale plus sombre et d'une partie interne contenant le noyau. Dans la partie supérieure de cette figure on voit les noyaux affectant l'aspect radiaire, tandis que dans la partie inférieure ils se sont condensés en vésicules claires.

Fig. 77. Embryon du premier jour, stade fig. 65 vu par transparence. Les 48 cellules de ce stade sont encore disposées de la même manière que les 8 cellules du stade précédent; elles constituent 48 pyramides avec sommet au centre; la segmentation *a*, pendant toute sa durée, pour unique effet l'augmentation en nombre de ces pyramides. Au stade actuel (48), on commence à voir leur partie centrale prendre une couleur plus pâle et se confondre graduellement avec celle des pyramides voisines; ce processus correspond à une dégénérescence de la partie interne de ces cellules radiaires, elle a pour but la formation du mésoderme *mes*. Chacune des pyramides se compose dès lors de trois parties: 1^o enveloppe corticale; 2^o portion blanche interne (deutoplasme); 3^o portion protoplasmique moyenne contenant le noyau.

Fig. 78. Embryon de vingt-quatre heures (stade fig. 67). Même aspect que précédemment : la partie blanche centrale est encore très-réduite. Au point de convergence des cellules radiaires se voit une petite cavité de segmentation.

Fig. 79. Embryon de trente heures (stade fig. 68). La substance blanche a augmenté beaucoup et a comblé, par son développement, la petite cavité de segmentation.

Fig. 80. Trente-six heures (stade fig. 69).

Fig. 81. Quarante-huit heures (stade fig. 72). — Fig. 82, troisième jour (stade fig. 73) : stades de la *gastrula*. La substance blanche centrale s'augmente et devient plus nette à mesure que les cellules radiaires deviennent, par suite de la segmentation, plus nombreuses et plus minces. Au stade 82 elle se sépare de la partie externe des cellules par une ligne plus nette. Pendant ces trois stades on distingue souvent, au milieu de la substance blanche du centre, des éléments étrangers (fig. 80) ou des cavités (fig. 81-82) indiquant, soit la cavité digestive, soit les éléments de l'endoderme ; l'embryon se compose alors de trois feuillets, et la couche blanche interne représente le mésoderme.

Fig. 83. Quatrième jour. Les éléments endodermiques et mésodermiques se sont confondus en une seule masse bien distincte maintenant des cellules radiaires qui forment tout autour une couche très-épaisse.

Fig. 85, 86. Différenciation nouvelle de la masse interne en ses deux feuillets (mésoderme, qui conserve d'abord l'aspect blanchâtre, et endoderme, qui apparaît dans la masse sous forme de granules opaques) ; la répartition des granules opaques indique, dès le début, la division en partie centrale (*tr*) et partie périphérique du mésoderme ; la première destinée à former la trompe, et la seconde le reste de la musculature.

Fig. 87-84. Des noyaux apparaissent dans le mésoderme et déterminent la différenciation de la masse amorphe qui le constitue en éléments cellulaires (84) destinés à former le tissu musculaire ; les différentes divisions indiquées précédemment se sont circonscrites en organes distincts : la trompe au milieu, et vers le haut les deux renflements *rf*, qui séparent les cavités prostomiale et métastomiale et se prolongent sur tout le pourtour en une mince couche continue. Les granules opaques se sont concentrés vers la partie postérieure, où ils forment, dans la cavité métastomiale, un amas graisseux déjà important. Pendant ces phénomènes de différenciation, l'exoderme s'est graduellement aminci (voy. fig. 85-88) et les deux zones qui le composaient (enveloppe corticale et corps des cellules) se sont fondues en une seule. — Gross. 30 diam.

Fig. 88 à 91. Vue schématique de l'ensemble du développement.

88. *Gastrula* avec ses trois feuillets.

89. Fusion de l'endoderme et du mésoderme.

90. Stade composé d'une masse centrale (réunion des deux feuillets internes) et couche périphérique.

91. Différenciation de la masse interne en musculature et tube digestif.

PLANCHE 7.

Fig. 92 à 99. — *Amphiporus lactifloreus*.

Fig. 100 à 104. — *Lineus obscurus*.

Fig. 105-106. — *Tetrastemma candidum*.

ci, portion de cavité métastomiale qui est dans le refoulement en avant de la masse céphalique, qui précède toujours la sortie de la trompe, pénètre en avant des organes latéraux, et qu'il faut bien se garder de confondre avec la cavité prostomiale.

arm, soulèvement annulaire destiné à former l'armature de la trompe.

c¹, cavité de la portion dévaginable de la trompe.

c², cavité de sa portion glanduleuse.

tr', portion mince de la trompe, antérieure à la cloison *rf*.

Fig. 92. La mince couche musculaire périphérique, d'abord continue, commence à se renfler autour de la cavité prostomiale en lames prostomiales; la cloison moyenne *rf* se différencie en organes latéraux et masses ganglionnaires.

Fig. 93. Continuation du même processus. Les lames prostomiales se sont déjà accrues et soudées en avant en masse impaire.

Fig. 94, 95. Différenciation du tube digestif (absolument comme chez le *Lineus obscurus*) et développement dans les lames prostomiales de l'épaississement secondaire.

Fig. 96. Le tube digestif, qui s'est séparé de la paroi du corps, commence à montrer sa division en renflements successifs (cæcums); dans la tête on voit l'épaississement secondaire arriver à se souder complètement à la trompe, de manière à transformer toutes les lames prostomiales en une masse solide.

Fig. 97. Tête d'adulte : les traces de la soudure de l'épaississement secondaire avec la trompe ne sont plus visibles, et les lames prostomiales ont fait entièrement place à la masse céphalique. Jusqu'à la figure 96, ces figures montrent aussi le mode de formation graduel de la trompe. — Gross. 23 diam.

Fig. 98. Structure du tube digestif :

A, état normal.

B, granules hépatiques réunis en quelques corpuscules moins nombreux.

C, granules hépatiques réunis en une seule concrétion.

Fig. 99. Développement schématisé de la région des stylets.

Fig. 100 à 104. Régénération de la tête du *Lineus obscurus*. — Gross. 35 diam.

Fig. 100. Après cicatrisation complète, montrant la couche musculaire partout uniforme s'étendant sans interruption au-dessus de l'extrémité en cæcum du tube digestif.

Fig. 101. Une cavité est apparue entre la couche musculaire et l'extrémité de l'intestin; sur le pourtour de cette cavité, la couche musculaire s'est renflée, en *rf*.

Fig. 102. L'épaississement de la couche musculaire *rf* se divise en portion

supérieure qui reste droite, et portion inférieure qui se recourbe en fer à cheval. A l'extrémité antérieure en cæcum du tube digestif apparaît, du côté ventral, un épaissement spécial qui formera l'œsophage.

Fig. 103. La partie restée droite du renflement musculaire (lames prostomiales) s'est soudée en masse impaire qui porte déjà les points oculiformes; la portion en fer à cheval s'est mise en relation avec l'œsophage par ses extrémités qui forment les organes latéraux, tandis que sa portion supérieure se différencie en masses ganglionnaires.

Fig. 104. Tête d'adulte. — Gross. 23 diam.

Fig. 105 et 106. — *Tetrastemma candidum*.

Fig. 105. Stade correspondant à la figure 84 de l'*Amphiporus* offrant le renflement *rf* du mésoderme qui sépare déjà les cavités prostomiales et métastomiales. — Gross. 80 diam.

Fig. 106. Tête d'adulte. — Gross. 23 diam.

PLANCHE

Fig. 107 à 114. — *Tetrastemma dorsale* (gross. 85 diam.)

Fig. 115 à 119. — *Polia carcinophila* (gross. 80 diam.).

Fig. 120 à 123. — *Amphiporus splendidus* (gross. 80 diam.)

Fig. 124. — *Cephalothrix linearis* (gross. 80 diam.).

Fig. 107 à 114. — *Tetrastemma dorsale*.

Fig. 107. Œuf pondu. On voit la division en zone corticale et substance interne; cette dernière contient une vésicule claire *o'*.

Fig. 108. Œuf fécondé. La vésicule claire a disparu et la zone corticale se fusionne avec la substance interne. Tout autour de l'œuf se voient de nombreux spermatozoïdes fixés à la membrane vitelline par la portion effilée.

Fig. 109. *Morula* (stade à cellules radiaires).

Fig. 110. Les cellules radiaires se sont divisées en une couche externe cellulaire et masse interne en dégénérescence qui apparaît (fig. 110) comme une masse sombre.

Fig. 111. Larve libre correspondant à la figure 83 de l'*Amphiporus*, avec couche externe représentant l'exoderme, et masse centrale représentant la réunion des deux feuillets internes; mais ici la masse interne, au lieu d'être amorphe, se compose d'une multitude de cellules à noyaux plus petites que celles qui forment l'exoderme.

Fig. 112. Différenciation de la larve en Némerte (correspond à la figure 86 de l'*Amphiporus*). Les petites cellules de la masse interne se sont ramollies de manière à constituer un tissu granuleux qui donne ensuite naissance aux fibres musculaires. La séparation des éléments endodermiques et mésodermiques est déjà ici effectuée, et l'on peut voir la division en deux cavités séparées l'une de l'autre par la cloison *rf*.

Fig. 113. Stade plus avancée. Le tissu du feuillet moyen s'est différencié en musculature, et les éléments endodermiques se sont accumulés dans la cavité métastomiale.

Fig. 114. La différenciation de la cloison *rf* en organes latéraux et masse ganglionnaire est effectuée, et la couche musculaire, auparavant renflée insensiblement de bas en haut (fig. 113), a acquis la division en lames prostomiales et métastomiales. Le tube digestif est complètement formé.

Fig. 115 à 119. — *Polia carcinophila*.

Fig. 115. Première apparition des linéaments du jeune Némerte. Il semble qu'ici la production d'une masse de deutoplasme interne soit remplacée par la scission directe des cellules radiaires.

Fig. 116. L'embryon a repris une structure identique à celle du stade 87 de l'*Amphiporus*.

Fig. 117. Larve libre présentant, à peu de chose près, la structure complète du Némerte adulte. Le tube digestif est déjà en partie différencié; la division en lames prostomiales et métastomiales y est aussi visible.

Fig. 118. Jeune Némerte issu de la larve libre.

Fig. 119. Tête d'adulte. Le peu de netteté des organes latéraux chez cette espèce rend difficile de retrouver chez l'adulte la distinction des lames prostomiales et métastomiales. La figure 118 nous montre que cette division existe cependant encore avec une plus grande netteté à l'état plus jeune.

Fig. 120 à 123. — *Amphiporus splendidus*.

Fig. 120. Stade correspondant à la figure 86 de l'*Amphiporus*.

Fig. 121. Stade correspondant à la figure 87 de l'*Amphiporus*.

Fig. 122. Stade correspondant à la figure 92 de l'*Amphiporus*. La division en deux cavités limitées par les grandes divisions de la musculature (lames prostomiales et métastomiales, organes latéraux) y présente une netteté presque schématique.

Fig. 123. Plus âgé. La cloison s'est plus complètement différenciée en organes latéraux et masses ganglionnaires. Dans la portion antérieure, l'épaississement impair s'est déjà produit, mais la soudure complète de l'épaississement secondaire n'est pas encore terminée. — Gross. 23 diam.

Fig. 124. — *Cephalothrix linearis*.

On y voit un rudiment commun des lames prostomiales, organes latéraux et masses ganglionnaires sous forme de renflements *rf* de la portion antérieure de la couche musculaire continue qui entoure le corps. La division en cavités prostomiales et métastomiales n'est pas, comme chez les *Enopla*, distincte dès ce stade, mais elle apparaît après la différenciation des deux masses *rf*.

PLANCHE 9.

Fig. 125 à 132. — *Lineus obscurus* (gross. 45 diam.).

Fig. 133 à 136. — *Lineus longissimus* (gross. 20 diam.).

Lettres communes relatives aux coupes.

A, couche musculaire principale de deux groupes de Némertes. (longitudinale externe des *Anopla*, longitudinale des *Enopla*.)

pig, zone pigmentaire.

gs, ganglions supérieurs.

gi, ganglions inférieurs.

cc, cavité générale.

ca, portion de cavité prostomiale comprise en avant du diaphragme et contenant la portion indévaginable de la trompe.

Lettres spéciales aux Anopla.

bc, couches annulaire et longitudinale interne.

bc', les mêmes, passées au dedans des masses ganglionnaires.

L, cavités latérales provenant de la réduction au devant de la bouche de la cavité du corps.

cl, cloison résultant de la réunion du reticulum autour de la trompe.

1, cavité médiane de la cloison.

2, cavités latérales de la cloison.

h, reste horizontal de la cloison maintenant distinctes ces trois cavités.

Fig. 136. Coupe de la région postérieure du corps composée de ses trois couches (longitudinale externe, annulaire et longitudinale interne); cavité du corps divisée en vaisseaux et chambres génitales.

Fig. 135. Région œsophagienne. La division en vaisseaux longitudinaux et chambres génitales a fait place à une cavité continue irrégulièrement traversée de fibres connectives radiaires et entourant l'œsophage.

Fig. 134. Coupe au niveau de la bouche. Même disposition.

Fig. 133, 132. Coupes à l'extrémité antérieure de l'œsophage. Les deux couches internes viennent se souder à ses parois latérales en supprimant à ce niveau la cavité générale, qui se trouve réduite à la portion supérieure. Les fibres du reticulum, disposées d'abord (fig. 134, 135) en faisceaux isolés, se groupent en faisceaux plus volumineux; l'un de ces derniers entoure la gaine de la trompe et la réunit à la paroi de l'œsophage en formant une épaisse cloison connective (*cl*).

Fig. 131. Œsophage remplacé par une portion de couche musculaire externe, souvent caractérisée par l'arrangement circulaire du reticulum (fig. 130), et à laquelle la cloison continue à adhérer; cette dernière a augmenté encore en épaisseur, tandis que tous les autres faisceaux connectifs ont disparu des cavités latérales, transformées ainsi en cavités libres et arrondies *L*.

Fig. 130. Apparition des organes latéraux dans chacune des deux cavités latérales. Les deux couches internes de la paroi commencent à s'interrompre sur les côtés pour se concentrer sur la ligne médiane, en même temps qu'on voit

la cavité du corps réapparaître au milieu de la cloison. Au même point, les cordons nerveux commencent à se réunir en ganglions inférieurs.

Fig. 129. Coupe au delà des organes latéraux. Les masses ganglionnaires sont bien visibles; les deux couches internes se sont concentrées sur la ligne médiane en deux lambeaux qui pénètrent à l'intérieur des masses ganglionnaires pour venir reformer, à leur partie interne, une nouvelle couche continue.

Fig. 128, 127. Même processus complètement achevé. Il est à remarquer que dans la dernière figure (127) la disposition générale, en ce qui concerne l'ordre de stratification relative des différentes couches, est encore la même que celle qui existait au début (136) : 1° couche longitudinale externe; 2° système nerveux; 3° deux couches internes; 4° cavité du corps renfermant la trompe et sa gaine. Cette concordance est due au passage qui s'est effectué à partir des organes latéraux des deux couches internes en dedans des ganglions.

Fig. 126. Le dernier vestige de cavité du corps (formé par écartement graduel des fibres de la cloison) se trouve limité par la soudure de l'épaisse couche externe A en diaphragme continu, au delà duquel on voit réapparaître une autre cavité dirigée en sens opposé et qui n'a plus de rapport avec le système circulatoire.

Fig. 125. Même disposition plus accentuée. La trompe et sa gaine y sont remplacées par un tube unique (portion non dévaginable de la trompe).

PLANCHE 10.

Fig. 137 à 142. — *Amphiporus lactifloreus* (gross. 45 diam.).

Fig. 143 à 149. — *Drepanophorus spectabilis* (gross. 26 diam.).

no, organe énigmatique (nerfs optiques?) situé dans la partie céphalique du *Drepanophorus*.

cv, Cavité générale de seconde formation.

Fig. 149. Coupe dans la région postérieure du corps, montrant entre l'intestin et la paroi du corps la cavité générale qui contient les vaisseaux et se trouve divisée par les cloisons génitales en compartiments.

Fig. 148. Région œsophagienne. Le reticulum qui formait les cloisons est disséminé dans la cavité générale.

Fig. 147. Coupe à la partie postérieure des organes latéraux: on voit, à ce niveau, la couche musculaire longitudinale se diviser en deux feuillets.

Fig. 146. Apparition des masses ganglionnaires refoulant les fibres du reticulum en mince couche périphérique, et en partie médiane *cl* logeant l'intestin et la gaine de la trompe.

Fig. 145, 144. Coupes au devant de l'œsophage, montrant les deux feuillets unis par le reticulum, de la couche longitudinale, s'écartant de plus en plus de manière à former la masse céphalique.

Fig. 143. Le feuillet interne de la couche longitudinale est venu, à la suite de la disparition des masses ganglionnaires, se souder à la gaine de la trompe pour

constituer le diaphragme qui limite en arrière la masse céphalique. La cavité centrale *ca* ne contient plus que la portion *tr'* non dévaginable de la trompe.

Fig. 142. Coupe dans la région postérieure de l'*Amphiporus*.

Fig. 144. Région œsophagienne.

Fig. 140. Même région plus en avant, montrant la disparition graduelle de l'intestin.

Fig. 139. Intestin presque disparu ; œsophage très-développé et montrant à sa partie supérieure les vaisseaux et cordons nerveux passant au-dessus pour aller former l'anse céphalique et les ganglions inférieurs.

Fig. 138. Coupe à la partie supérieure des ganglions (au niveau des organes latéraux), montrant la scission de la couche longitudinale en deux feuilletts.

Fig. 137. Coupe dans la masse céphalique, montrant sa composition aux dépens des deux feuilletts de la couche longitudinale réunis entre eux par le réticulum et circonscrivant une cavité entièrement occupée par la portion non dévaginable de la trompe.

PLANCHE 44.

Fig. 150. *Lineus longissimus*. — Coupe de la région céphalique au point de réunion des cordons nerveux, pour montrer l'aspect de la couche annulaire refoulée en dedans au-dessus des cordons nerveux. — Gross. 16 diam.

Fig. 151. *Lineus bilineatus*. — Coupe au même niveau, montrant le même aspect, en même temps que la disposition exacte visible dans la partie de droite, sur les couches coupées perpendiculairement à leur direction. — Gross. 21 diam.

Fig. 152. *Lineus bilineatus*. — Coupe dans le milieu du corps montrant la position ventrale des deux vaisseaux latéraux. — Gross. 49 diam.

Fig. 153. *Lineus bilineatus*. — Coupe un peu au-dessous de l'œsophage dans le même individu, montrant que la position normale des vaisseaux est bien latérale et que la position ventrale qu'elles occupent dans la région postérieure n'est due qu'à l'extension du tube digestif sur les côtés. — Gross. 18 diam.

Fig. 154, 155. *Lineus bilineatus*. — Coupes horizontales (parallèles aux faces dorsale ou ventrale) montrant la division en chambres génitales déjà tapissées par places d'épithélium génital figuré à deux degrés de développement. — Gross. 35 diam.

Fig. 156. *Lineus obscurus*. — Coupe latérale (parallèle aux faces latérales) montrant la communication des chambres génitales et des vaisseaux latéraux. — Gross. 50 diam.

Fig. 157. *Lineus bilineatus*. — Coupe horizontale passant par les vaisseaux ventraux de la région postérieure (fig. 152) pour montrer la continuité de la paroi connective des chambres génitales avec la couche externe également connective des vaisseaux. — Gross. 48 diam.

Fig. 158. Coupe de Planaire d'eau douce pour montrer le grand développement du reticulum et le faible développement de la couche musculaire principale, réduite à quelques fibres longitudinales éparses *me* ; *pig*, zone pigmentaire ; *I*, coupe des cæcums de l'intestin ; *ép*, épiderme ; *ret*, reticulum. — Gross. 49 diam.

- Fig. 159. Coupe de la paroi du corps du Prorhynque pour montrer la couche longitudinale caractéristique qui en constitue la partie essentielle. — Gross. 120 diam.
- Fig. 160. Planaire d'eau douce appartenant vraisemblablement à l'état jeune du Prorhynque : *tr*, trompe ; *œ*, œsophage ; *I*, intestin ; *gn*, système nerveux. — Gross. 60 diam.
- Fig. 161. Partie antérieure du Prorhynque pour montrer la disposition générale de la musculature : *DP*, masse musculaire de la tête ; *ol*, organes latéraux ; *sp*, poche à spermatozoïdes ; *gl*, glandes du pénis. — Gross. 120 diam.
- Fig. 162. Partie antérieure et bourgeonnement du *Stenostomum leucops*, montrant la disposition générale de la musculature : *gn*, système nerveux ; *ol*, organes latéraux ; *DP*, masses musculaires de la tête ; *cp*, lacune de la tête ; *œ*, œsophage ; *sph*, calottes réfringentes placées en arrière du système nerveux. — Gross. 400 diam.

PLANCHE 12.

ig. 163 à 165. Schémas représentant les trois degrés successifs d'évolution du reticulum. — Fig. 163, disséminé irrégulièrement dans la cavité du corps qu'il comble en partie (état *Plathelminthe*, Planaires). — Fig. 164, refoulé en couche continue entourant le système des cavités internes. — Fig. 165, séparation de cette couche, des téguments, pour venir former une paroi propre autour des cavités qu'elle circonserit et qui passent à celles des organes internes contenus dans une spacieuse cavité du corps (état *Nemathelminthe*).

Fig. 166 à 168. Schémas pour résumer le cycle général d'embryogénie. — Fig. 66, forme primitive montrant la division en organes latéraux, lames prostomiales (disques antér.) et métastomiales (disques postér.). — Fig. 168, masses ganglionnaires formées au-dessus des organes latéraux (*Anopla*). — Fig. 169, masses ganglionnaires formées au-dessous (*Enopla*).

Fig. 169, 170. Les deux modes essentiels de différenciation de la masse interne du développement direct. Dans le premier cas, le rudiment commun des organes latéraux et masses ganglionnaires (renflement *rf*) apparaît en avant d'un système des cavités (*Anopla*, fig. 170), qui semblent, dans ce cas, confondues en une seule. Dans le second (*Enopla*, fig. 169), ils apparaissent entre les deux et les délimitent ainsi de bonne heure d'une manière très-nette.

Fig. 171, 172. Formes primitives comparées du groupe des Annélides et de celui des Némertes : la première (fig. 171), avec couche musculaire simplement renflée en masse antérieure (disques antérieurs) et cavité du corps cloisonnée par les cœcums du tube digestif et le reticulum ; la seconde (fig. 172) présentant l'apparition directe dans le rudiment de la musculature (ligne primitive) de cavités séparées : *lp*, ligne primitive s'étendant du côté dorsal. †

Fig. 173, 174. Figures d'ensemble destinées à résumer les coupes des planches 10 et 11. — Figure 173 montre les deux couches internes *bc* sous forme d'une ligne noire, le reticulum sous forme de traînées blanches (*ret*, *cl*, *h*). Toutes deux, ces figures nous montrent en même temps les deux divisions caracté-

ristiques causées par les organes latéraux et le diaphragme *ps*, et permettent de juger de leurs rapports divers. Les lignes numérotées indiquent le niveau des coupes des planches 9 et 10.

Fig. 175, 176, 177. Schémas destinés à représenter le cycle du groupe des Némertes : 175, *gastrula* bilatérale; 176, même forme après apparition de fibres disséminées du reticulum et de la couche musculaire encore uniforme; 177, la même, après renflement en avant des organes latéraux de la couche musculaire en masse antérieure, l'apparition du système nerveux sur toute sa face interne, et l'arrangement du reticulum en couches cohérentes autour du système des cavités du corps; 178-179, deux chambres génitales à des degrés inégaux de développement.

1° Pendant que ce mémoire était sous presse, a paru un travail de M. Hoffmann (*Niederländisches Archiv. für Zoologie*, 3^e vol., 1877) sur l'embryologie du *Tetrastemma varicolor*, qui appartient au type de la *Planula* : le développement y est identique à celui du *Tetrastemma dorsale* décrit précédemment; M. Hoffmann a vu comme moi (voyez ma communication préliminaire de 1876) le fait important de la destinée de la masse centrale de la *Planula*, donnant naissance aux deux feuillettes internes, et il signale de plus une disposition remarquable du mésoderme, formé au début d'une seule couche de longues cellules cylindriques.

J'accepte volontiers son résultat, acquis à l'aide de coupes, de la naissance des masses ganglionnaires par prolifération des cellules de l'épiderme, mais ne puis me rallier de même à ce qu'il dit sur la naissance de la trompe aux dépens de l'intestin.

2° Je dois en second lieu donner satisfaction à M. Hubrecht, qui, dans une communication privée postérieure à mon travail, m'a dit n'avoir pas voulu donner le sens que je pensais aux passages contestés dans ce qui précède : son intention n'était pas d'ajouter si grande importance à savoir, si la division en zoonites est produite par les cæcums ou par les cloisons; mais il n'a voulu qu'insister par là sur le fait de la métamérisation chez les Némertes. Son rapprochement avec les Annélides n'a de même d'autre but que de signaler des relations générales avec la disposition annelée; nullement de prétendre à une affinité réelle entre les deux classes des Annélides et des Némertiens. Entendues dans ce sens, ses différentes assertions n'ont plus rien de contraire à mes opinions, et je ne puis qu'y donner mon adhésion complète.

EXPÉRIENCES

SUR LE

DÉVELOPPEMENT RUBANAIRE DU CYSTICERQUE DE L'HOMME

Par M. REDON.

De plusieurs observations médicales, faites sur le vivant ou le cadavre, il résulte que l'homme peut, comme le porc, être complètement infesté de Cysticerques, devenir ladre, en un mot.

Les Cysticerques de l'homme, signalés depuis tantôt un siècle, que plusieurs zoologistes ont examinés avec intérêt et que je viens d'étudier à nouveau, sont constitués essentiellement par deux tuniques concentriques : l'externe, plus épaisse, est formée d'un tissu conjonctif très-dense ; l'interne, d'une organisation plus simple, est hyaline ; elle contient un liquide limpide et incolore et elle présente une ombilication blanchâtre. Ce point blanc, qui fait une légère saillie à l'intérieur, est le scolex.

Le scolex, long de 0^m,005 à 0^m,007 quand il est complètement dévaginé, offre à sa partie inférieure des granulations assez nombreuses et des striations qui indiquent déjà la structure annelée du ruban, et à son extrémité supérieure un renflement particulier. Cette extrémité est munie de quatre ventouses et d'une proboscide armée d'une double couronne de crochets. Le nombre des crochets varie de 28 à 32 ; une seule fois, sur près de 100 scolex observés, il m'est arrivé de compter 41 crochets disposés assez régulièrement sur trois rangs. Ce fait isolé permet de considérer comme une anomalie ces scolex à trois couronnes de crochets que Meinland a mentionnés le premier et que Leuckart décrit volontiers comme une espèce spéciale, à laquelle il impose le nom d'*Acanthotrias*.

Le Cysticerque de l'homme n'est-il pas identique au Cysticerque du porc ? Ce rapprochement, qui découle naturellement

de l'étude anatomique du scolex, a soulevé d'assez nombreuses controverses. Après des hésitations et des affirmations contraires, le savant helminthologue Bertolus a lui-même reconnu que la discussion resterait pendante tant qu'on n'aurait que les scolex pour termes de comparaison, et qu'il était de toute nécessité, pour mettre fin aux hypothèses, de mettre en regard les formes rubanaires. Or, en admettant que le Cysticerque de l'homme représente la deuxième phase du développement du *Tenia solium*, l'état parfait, strobilaire, de ce parasite, sera obtenu dans les intestins de l'homme, mais là seulement, selon toute vraisemblance. Il fallait donc ne point connaître le terme des transformations de la larve, ou vouloir bien servir soi-même de milieu à son évolution. Aussi, après avoir examiné attentivement les travaux de Bertolus, après avoir reconnu moi-même une ressemblance remarquable, sinon une identité absolue entre les Cysticerques de l'homme et ceux du porc, je me suis décidé, d'après les conseils de MM. les professeurs Lortet et Chauveau, à ingérer, dans du lait tiède, quatre des kystes recueillis sur un cadavre échoué à l'amphithéâtre des hôpitaux de Lyon. En outre, comme ces Cysticerques pouvaient être ceux d'un Ténia porté par un animal en relation fréquente avec l'homme; comme, d'autre part, si le Cysticerque de l'homme et le cysticerque du porc ne font qu'un, le même individu peut porter les deux états, cystique et rubanaire, du même Entozoaire, je pris la précaution d'en faire avaler un certain nombre à des porcs et à des chiens à la mamelle.

Des trois sujets mis en expérience, un seul, l'homme, a fourni le milieu favorable.

Les porcs, nourris dans des conditions spéciales, ont succombé à de l'entérite, à des intervalles plus ou moins éloignés de l'époque de l'ingestion, sans que l'autopsie, faite avec le plus grand soin, nous révélât des traces de parasite.

Les chiens ne contenaient non plus aucune trace de Ver rubanaire.

Enfin, moi-même, après trois mois et deux jours d'attente, j'ai constaté la présence de cucurbitains dans mes selles.

Au premier examen, M. le professeur Lortet, des plus autorisés en helminthologie, croit pouvoir affirmer que les *proglottis* et les œufs appartiennent au *Tenia solium*. Cette opinion a été bientôt confirmée par l'expulsion d'un strobile complet, qui sera déposé au musée de la Faculté de médecine de Lyon.

Le résultat de ces recherches m'a semblé digne d'être soumis à l'Académie, puisque, d'une part, il met un terme à toute discussion sur la nature et le développement du Cysticerque de l'homme, et que, d'autre part, il offre une exception frappante à cette grande loi du parasitisme à génération alternante, en apparence si absolue : le même parasite ne peut atteindre son développement complet dans le même individu ou chez deux individus de même espèce.

P. S. — Depuis la rédaction de cette Note, de nouveaux symptômes gastriques et la présence de cucurbitains dans mes selles indiquent que je suis encore porteur d'un ou de plusieurs parasites ; ce qui n'a pas lieu d'étonner, puisque j'ai avalé quatre Cysticerques.

TABLE DES ARTICLES

CONTENUS DANS CE VOLUME.

Application de la méthode graphique à l'étude du mécanisme de la déglutition chez les Mammifères et les Oiseaux, par M. ARLOING.	ARTICLE N° 1
Histoire des Clausilies de France vivantes et fossiles, par M. J. R. BOURGUIGNAT.	ARTICLE N° 2
Mémoire sur l'embryologie des Némertes, par M. J. BARROIS.	ARTICLE N° 3
Expériences sur le développement rubanaire du Cysticerque de l'homme, par M. REDON.	ARTICLE N° 4

TABLE DES ARTICLES

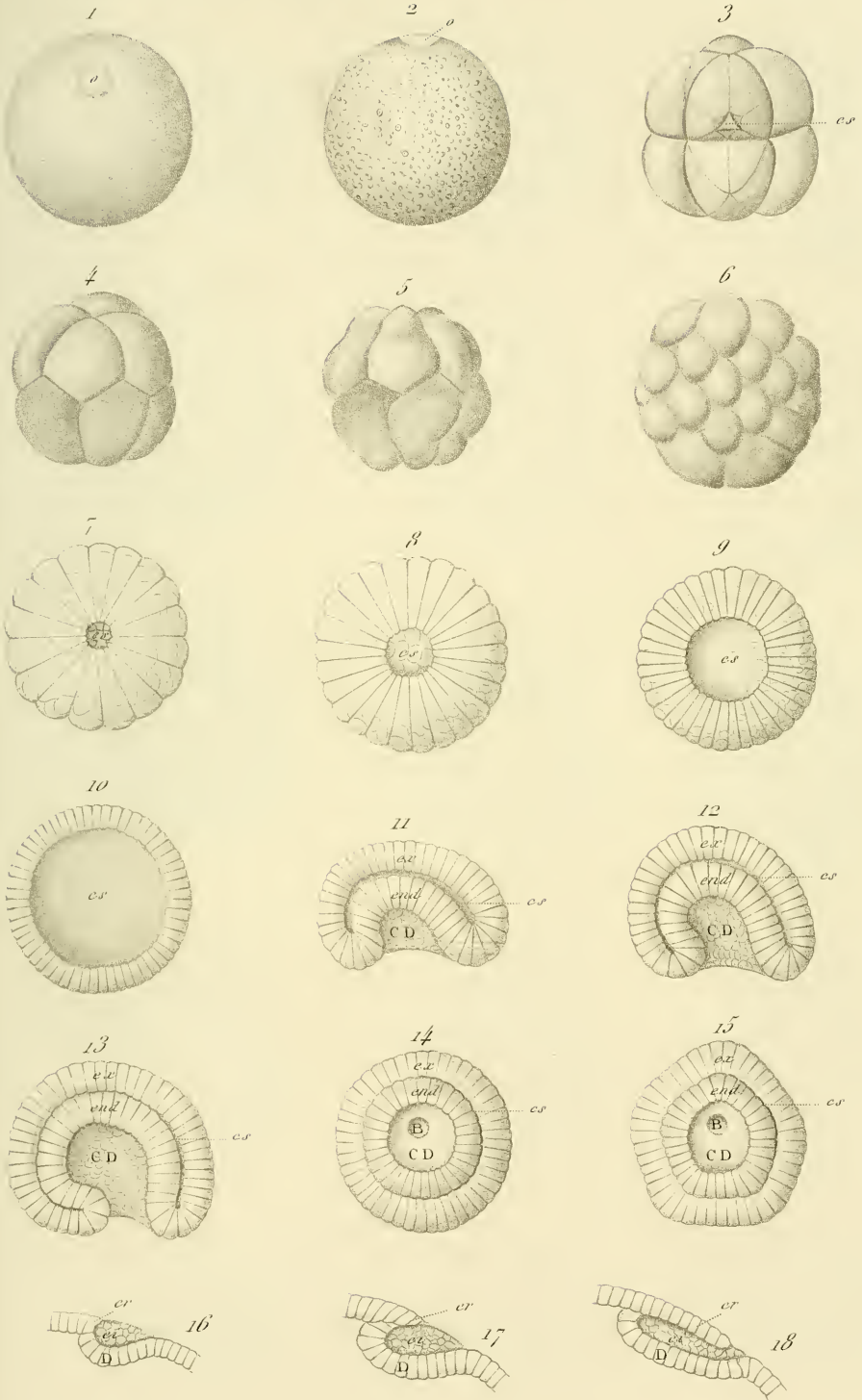
PAR NOMS D'AUTEURS.

	ART.		ART.
ARLOING. — Application de la méthode graphique à l'étude du mécanisme de la déglutition chez les Mammifères et les Oiseaux.	1	BOURGUIGNAT. — Histoire des Clausilies de France vivantes et fossiles.	2
BARROIS. — Mémoire sur l'embryologie des Némertes	3	REDON. — Expériences sur le développement rubanaire du Cysticerque de l'homme.	4

TABLE DES PLANCHES

RELATIVES AUX MÉMOIRES CONTENUS DANS CE VOLUME.

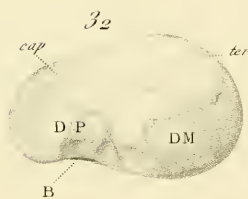
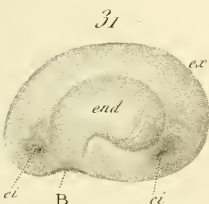
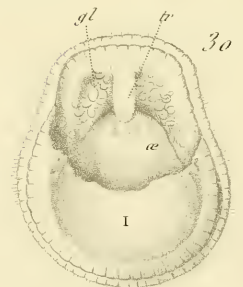
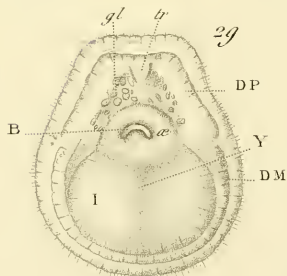
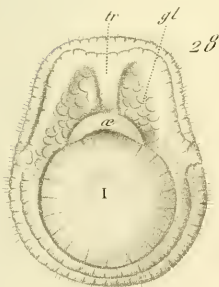
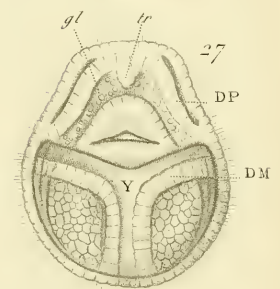
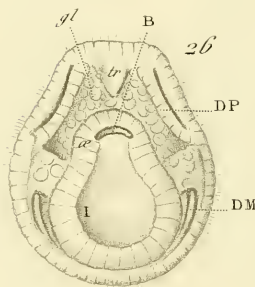
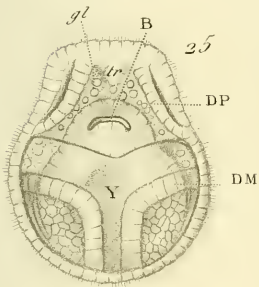
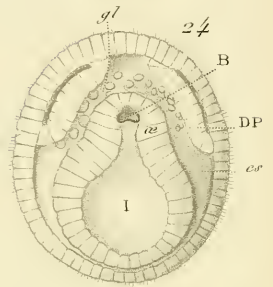
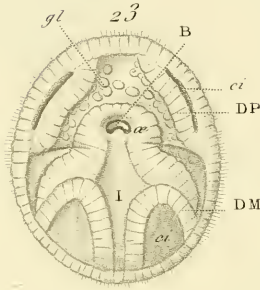
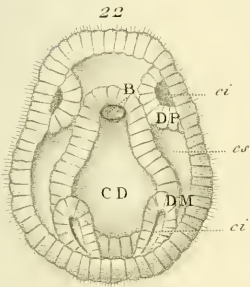
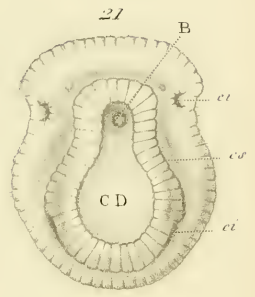
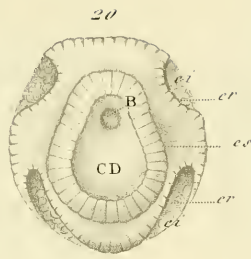
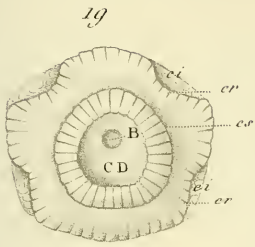
Planches 1 à 12. — Embryologie des Némertes.



J. Barrois ad nat. del.

Embryologie des Nemertes.

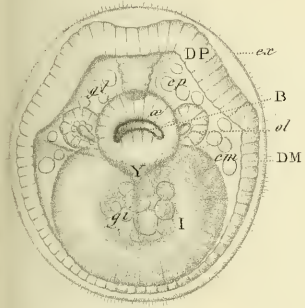
Imp. A. Salmon, r. Viville Estrapade, 15, Paris.



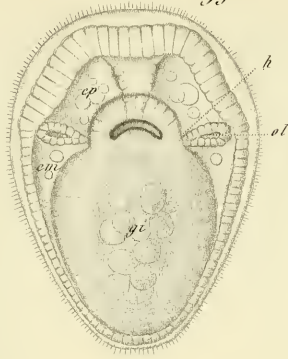
J. Barrois ad nat. del

Embryologie des Nemertes.

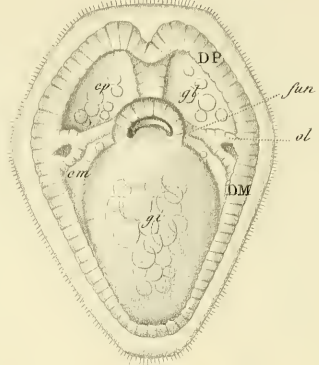
34



35



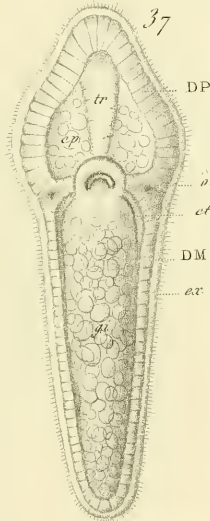
36



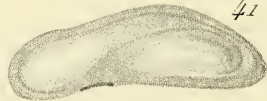
40



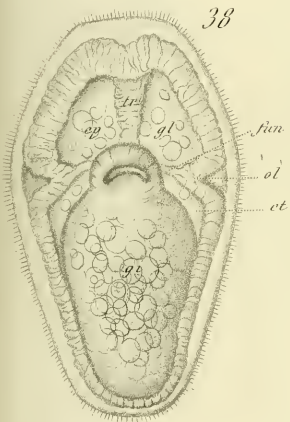
37



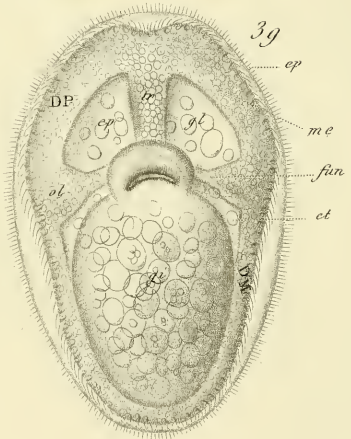
41



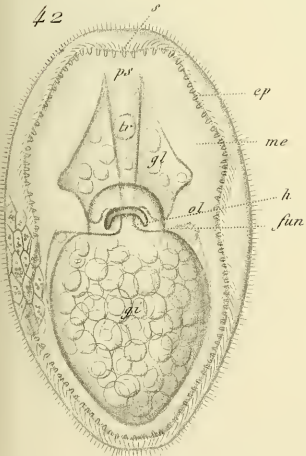
38



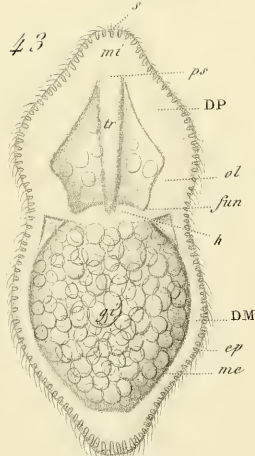
39



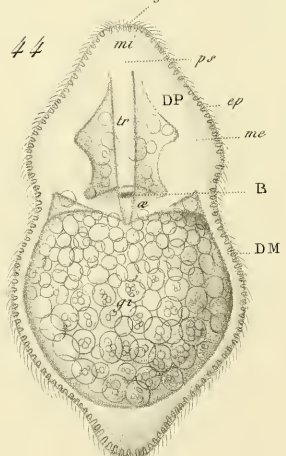
42



43



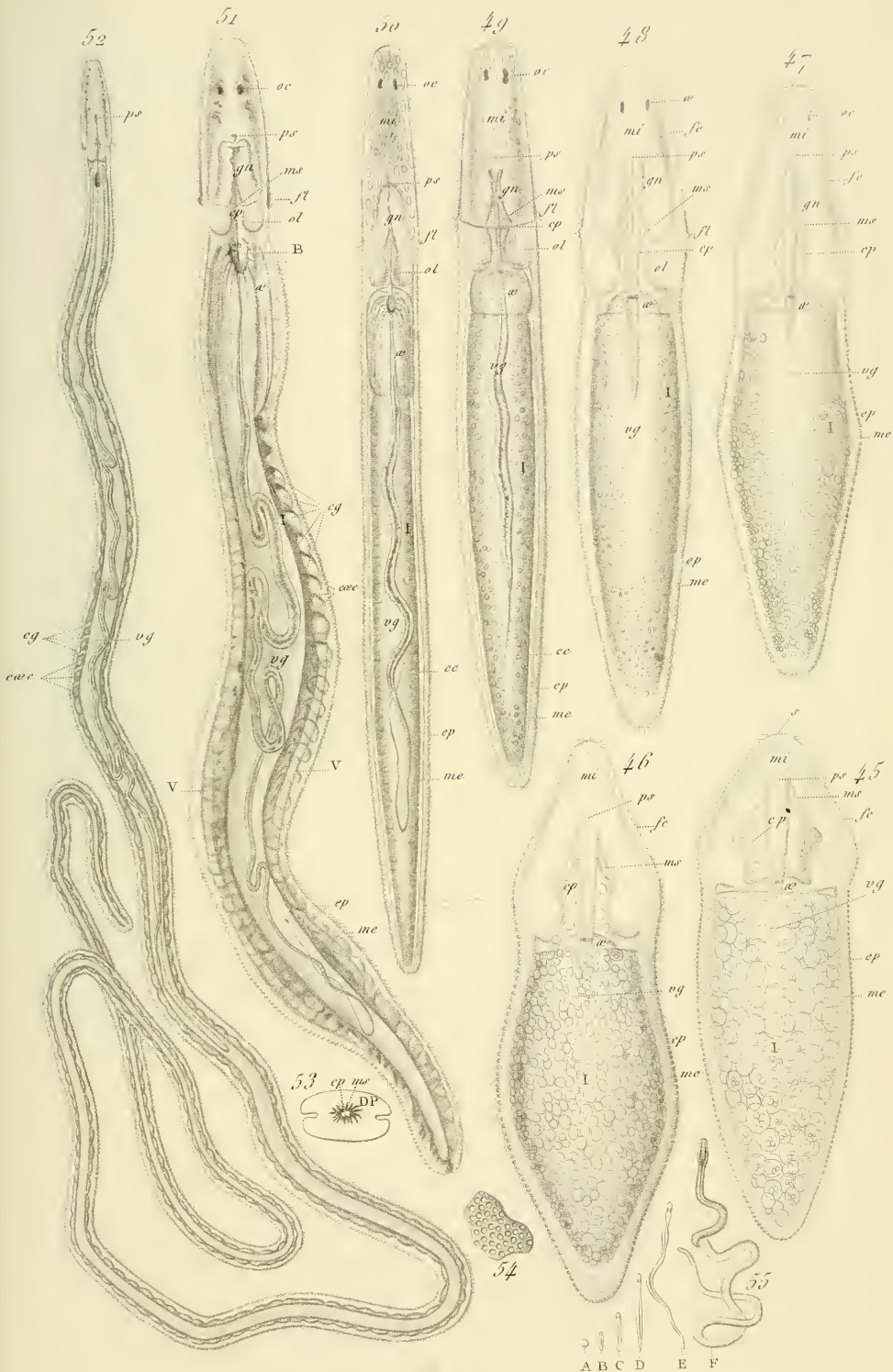
44



J. Borrois ad. nat. del.

Embryologie des Nemertes.

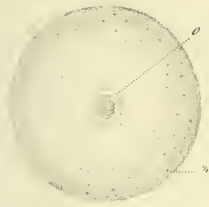
Imp. A. Salmon, r. Vieille Estrapade, 25, Paris.



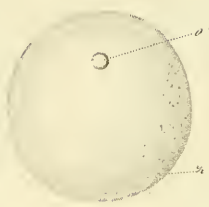
J. Barrois ad nat. del.

Embryologie des Nemertes.

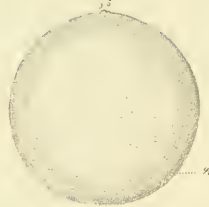
56



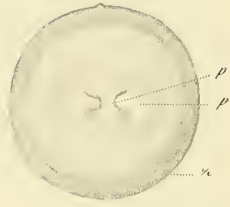
57



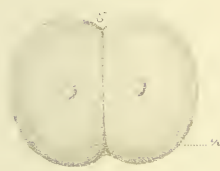
58



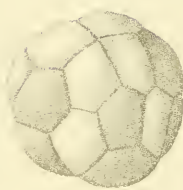
59



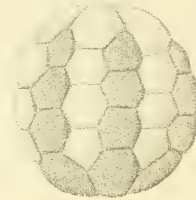
60



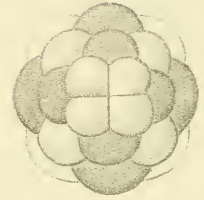
61



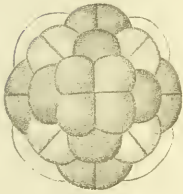
62



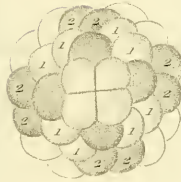
63



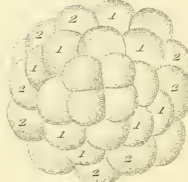
64



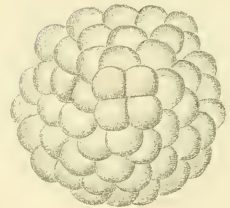
65



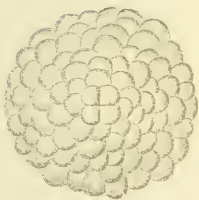
66



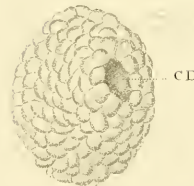
67



68



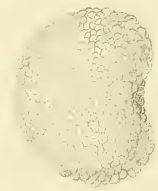
69



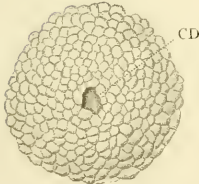
70



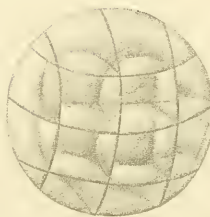
71



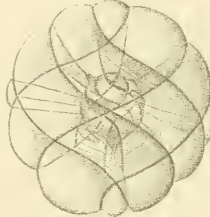
72



74



75

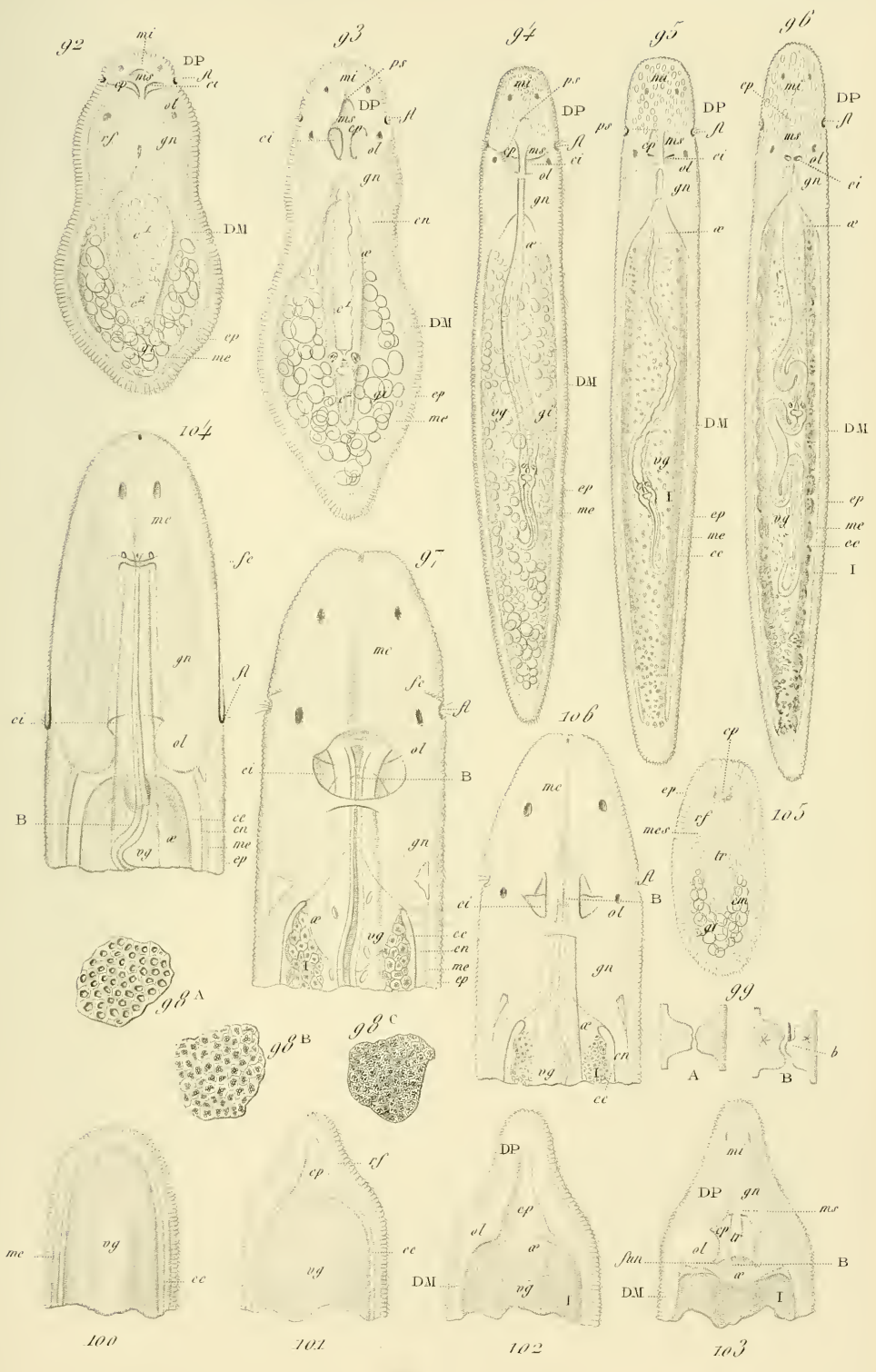


73

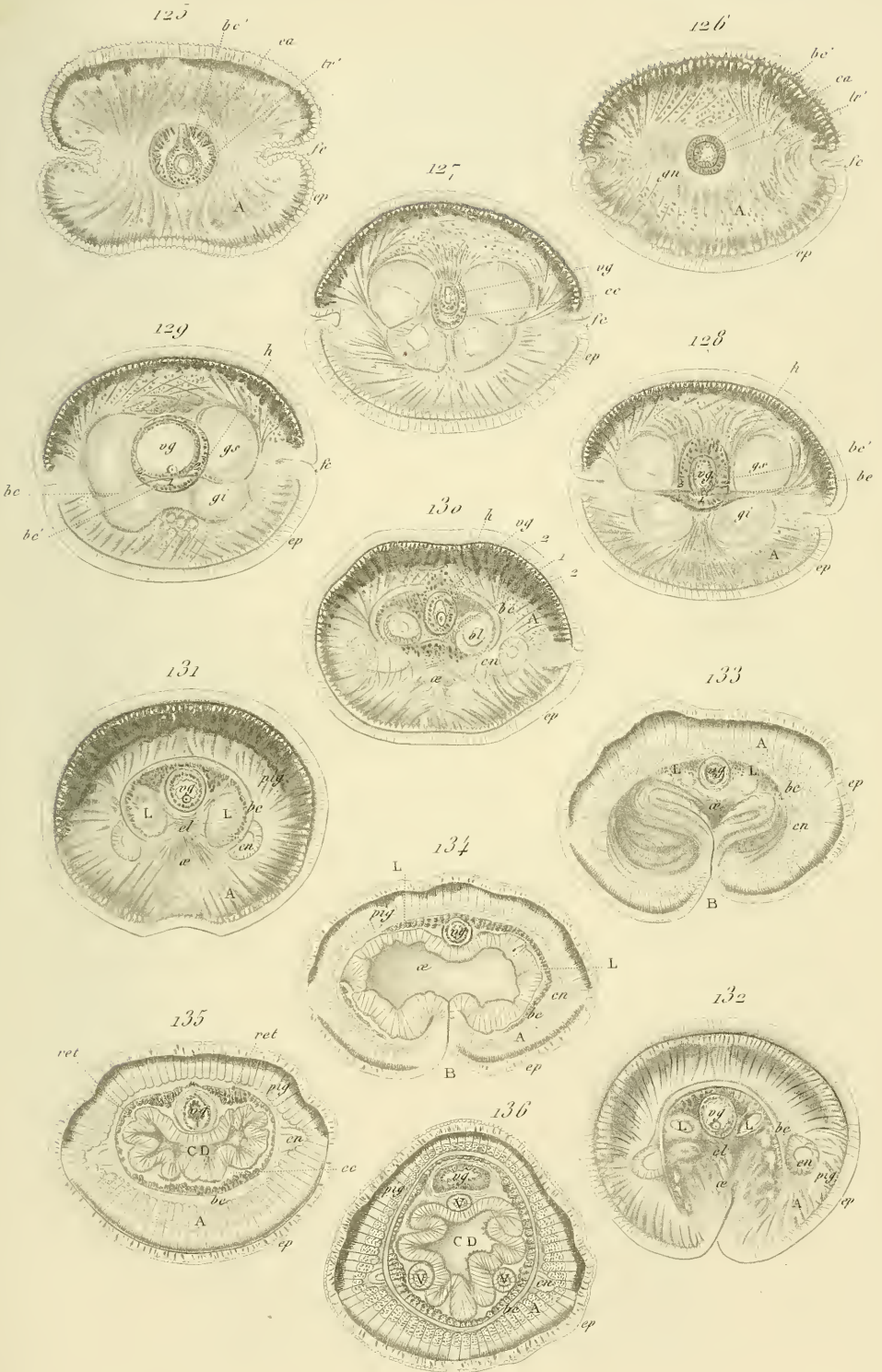


J. Barrois ad nat. del.

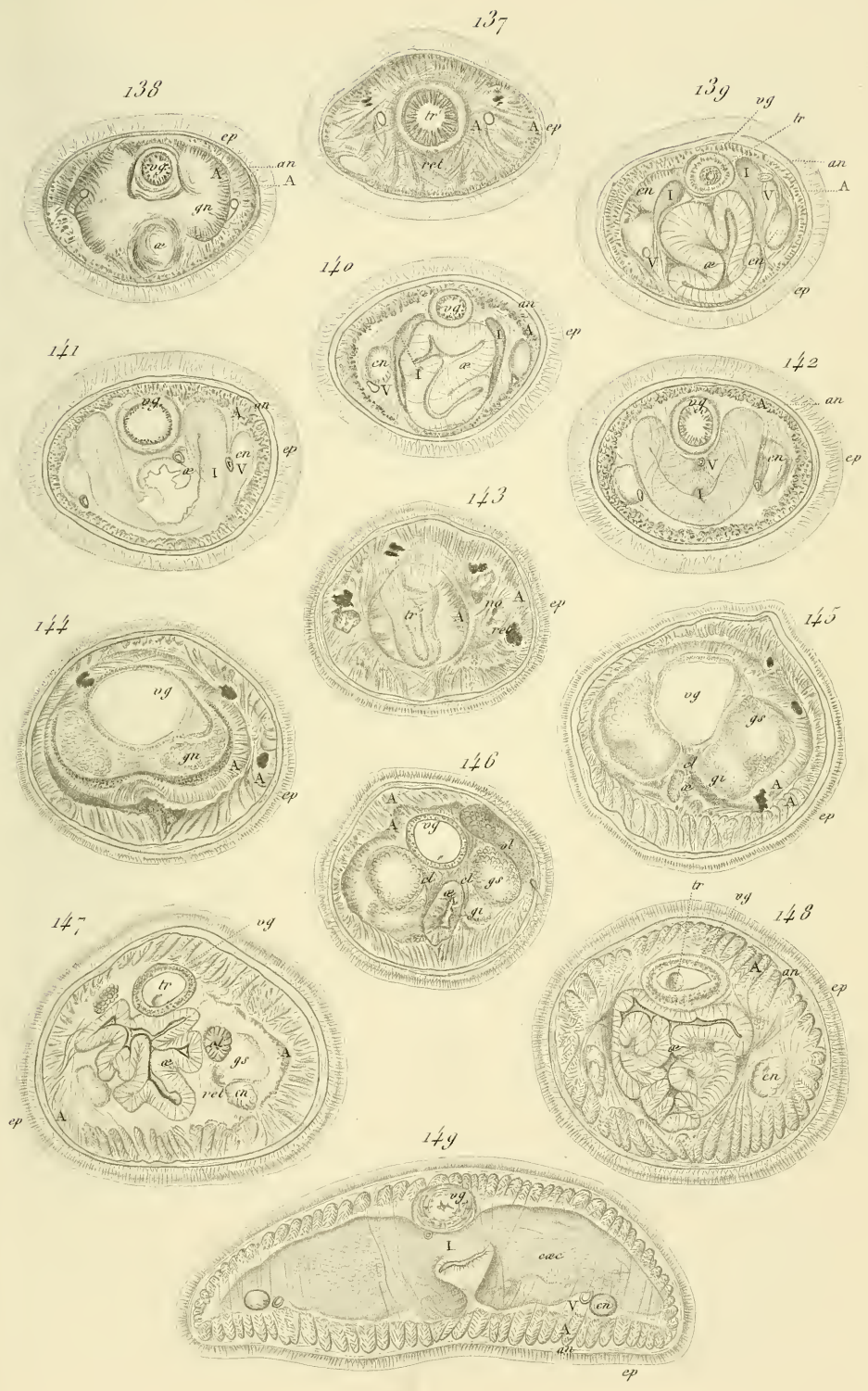
Embryologie des Nemertes.



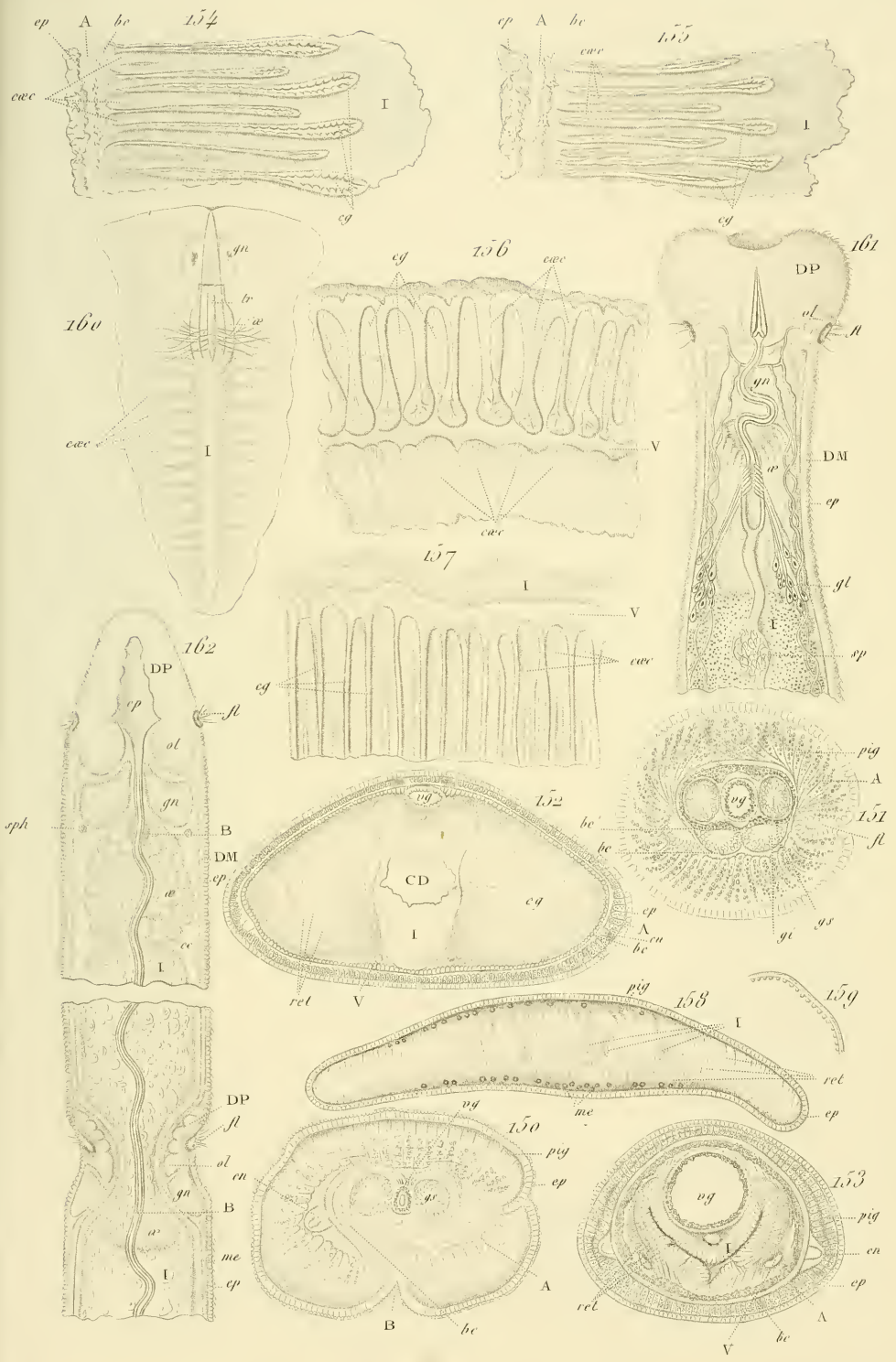
Embryologie des Nemertes.



Embryologie des Nemertes.



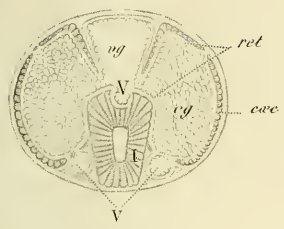
Embryologie des Nemertes.



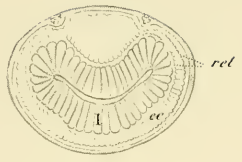
Embryologie des Nemertes.

Imp. A. Salmon, r. Vieille Estrapade, 15, Paris.

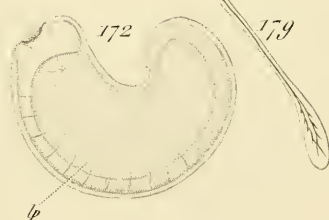
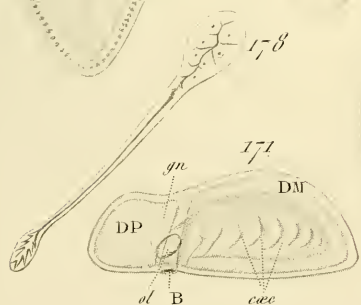
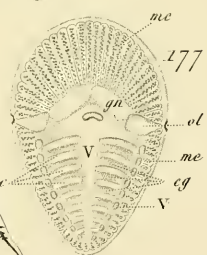
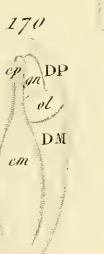
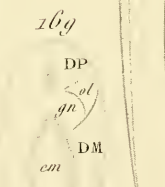
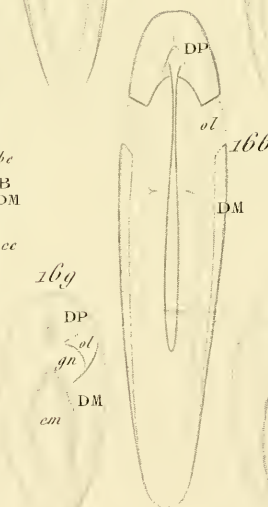
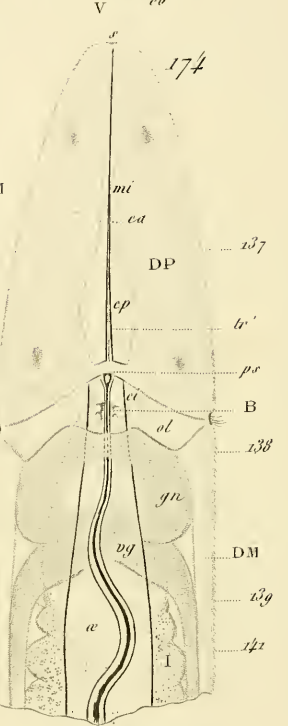
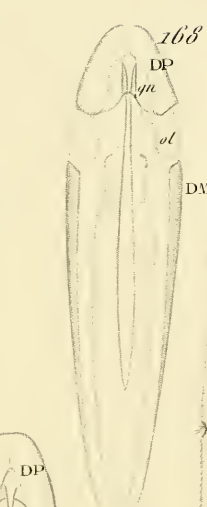
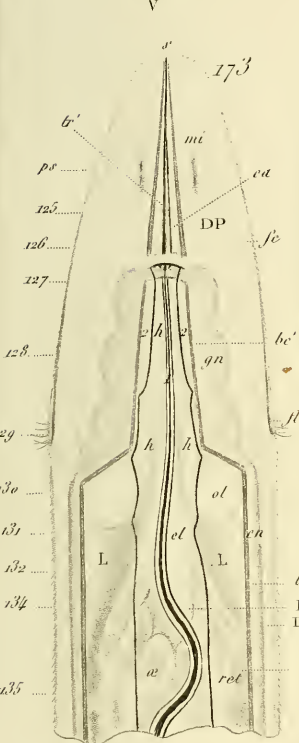
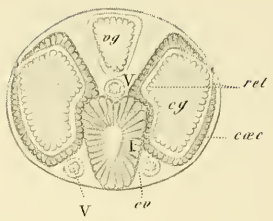
164



163



165



Embryologie des Nemertes.



3 2044 093 338 572

