



Beiträge zur Kenntniss

der

# MICROCOCCENCOLONIEN

in den Blutgefässen

bei

septischen Erkrankungen.

Inaugural-Dissertation

zur Erlangung des Grades

eines

DOCTORS DER MEDICIN

verfasst und mit Bewilligung

Einer Hochverordneten Medicinischen Facultät der Kaiserlichen

Universität zu Dorpat

zur öffentlichen Vertheidigung bestimmt

von

Joseph Casimir Ziemacki.



Mit einer lithographirten Tafel.

Ordentliche Opponenten:

Doc. Dr. W. Koch. — Prof. Dr. X. Meyer. — Prof. Dr. E. v. Wahl.

PRAG 1883.

Druck der k. k. Hofbuchdruckerei A. Haase.



Gedruckt mit Genehmigung der medicinischen Facultät.

DORPAT, den 23. März 1883.

Nr. 100.  
(L. S.)

Decan: **Stieda.**

Ich kann nicht umhin auch an dieser Stelle meinen hochverehrten Lehrern an der Universität Dorpat für die mir zu Theil gewordene Anregung und wissenschaftliche Unterstützung, zumal zu einer Zeit, wo ich einer anderen Pflegstätte der medicinischen Wissenschaft durch gänzlich von mir unabhängige Umstände entrissen, bangen Herzens meine Studien in Dorpat wieder aufgenommen hatte, aufrichtig zu danken.

Auch Prof. *H. Chiari* in Prag bin ich für die bei vorliegender Arbeit erfahrene Anregung und das in liberalster Weise mir zur Disposition gestellte Material zu grossem Danke verpflichtet.



## LITERATURVERZEICHNISS.

### A) Ueber bacteritische Mycosen im Allgemeinen.

1. *E. v. Wahl.* Ueber einen Fall von Mycose des Magens. Virch. Arch. Bd. 21. 1861. p. 579. — 2. *v. Recklinghausen.* Auserlesene patholog. anatom. Beobachtungen. Mycose der Darmschleimhaut. Virch. Arch. Bd. 30. p. 366. — 3. *Buhl.* Mycosis intestinalis. Centralblt. f. d. med. Wiss. 1868. Nr. 1. — 4. *Buhl.* Mycosis intestinalis. Bayer. Intelligenzblt. Dec. 1867. — 5. *Buhl.* Mycosis intestinalis. Virch. Arch. Bd. 52. 1871. p. 541. — 6. *Waldeyer.* Mycosis intestinalis. Virch. Arch. Bd. 52. 1871. p. 541. — 7. *Waldeyer.* Bacteriencolonien mit Pseudomelanose in d. Leber (acute Atrophie). 1868. Virch. Arch. Bd. 43. p. 533. — 8. *E. Wagner.* Ein Fall von tödtlicher Pilzkrankheit, Festschrift zum 50jährigen Jubiläum des Prof. Radius. Leipzig 1872. — 9. *Wagner.* Jahrbuch f. Kinderkrankheiten (Soorpilze in den Blutgefässen). — 10. *Lélut.* (Ueb. die Soorpilze im thierischen Gewebe) Archive de médecine 1827. I. Serie T. XIII. p. 325. — 11. *Robin.* Histoire naturelle des végétaux parasites qui croissent sur l'homme. Paris 1853. — 12. *Gubler.* Etudes sur l'origine et les conditions de développement de la mucédinée du muguet. Mémoires l'Acad. de médecine 1858. p. 413. — 13. — 14. *Zenker.* Jahrbuch der Gesellschaft f. Natur- und Heilkunde in Dresden. 1861. — 15. *Zalesky.* (Soorpilze im Gewebe) Virch. Arch. Bd. 31. p. 426. — 16. *Neyding.* Vierteljahrschrift f. gerichtl. Med. 1869. X. p. 241. (Milzbrandaffection des Darmtractus). — 17. *Wagner.* Die Intestinalmycose und ihre Beziehung zum Milzbrand. Archiv der Heilkunde. Bd. XV. p. 1. 1874. — 18. *Münch.* Milzbrand des Darmkanals. Centralblt. für die medic. Wissensch. 1871. N. 51. — 19. *Hirschfelder.* Ein Fall von pustula maligna mit mycosis cerebri. Arch. d. Heilkunde. 1875. Bd. 16. p. 376. — 20. *Stone.* Pustula maligna. Canstatt's Jahresbericht. 1869. I. p. 491. — 21. *Yeo.* Fall von Mycosis intestinalis. Dublin. Journ. Bd. 60. p. 256. N. 45. 1875. — 22. *Leube* und *Müller.* Drei Fälle von Mycosis intestinalis und deren Zusammenhang mit Milzbrand. Deutsch. Zeitschrift f. klin. Med. XII. p. 517. 1874. — 23. *Israël.* Neue Beobachtungen auf dem Gebiete d. Mycosen des Menschen. Virch. Arch. Bd. 74. p. 15. — 24. *Israël.* Ueber einige Erfahrungen auf dem Gebiete der Mycosen des Menschen. Virch. Arch. Bd. 74. p. 15. — 25. *Fürbringer.* Ueber Lungenmycose beim Menschen. Virch. Arch. Bd. 66. p. 330. 1876.

## B) Ueber die Micrococccencolonien.

### a) Allgemeine Werke und Aufsätze.

26. *Beal Lionel*. Disease germs, their nature and origin. 1872. — 27. *Birch-Hirschfeld*. Lehrbuch d. pathologischen Anatomie. II. Auflage 1882. p. 226. — 28. *Perls*. Lehrbuch der allgemein. pathologischen Anatomie und Pathogenese Stuttgart 1877. II. Theil. — 29. *Leube*. Septische Erkrankungen. Deutsche Zeitschrift f. klin. Medicin. Bd. XXII. — 31. *Nepveu*. Ueber die Bedeutung der niederen Organismen bei chirurgischen Affectionen. Gaz. de Paris 27. 28. 1875. — 32. *Hueter*. Zur Aetiologie und Therapie der metastatischen Pyaemie. Deutsche Zeitschr. für Chirurgie Bd. I. p. 91. 1872. — 33. *Hueter*. Grundriss der Chirurgie 1880. I. Theil. — 34. *Hueter*. Die Allgem. Chirurgie 1873. — 35 *Ziegler*. Lehrbuch der allgemein. pathologisch. Anatomie und Pathogenese I. Theil. 1882. p. 292. — 36. *Cohnheim*. Lehrbuch der allgemein. Pathologie. Leipzig 1878. — 37. *Billroth*. Untersuchungen über Vegetationsformen der Coccobact. septica und den Antheil, welchen sie an der Entstehung der accidentellen Wundkrankheiten hat. . . Berlin 1874. — 38. *Billroth* u. *Ehrlich*. Untersuchungen über Coccobacteria septica. Arch. f. Klin. Chirurgie Bd. XX. — 39. *Landau*. Zur Aetiologie der Wundkrankheiten. Arch. f. Klin. Chir. XIII. p. 527. 1874. — 40. *Bergmann*. Die Gruppierung der Wundkrankheiten. Antrittsrede, gehalten am 6. Nov. 1882 an d. Berlin. chirurg. Klinik. Wiener medicin. Wochenschr. Nr. 46. 1882. — 41. *Gussenbauer*. Sepsithaemie, Pyohaemie und Pyosepsithaemie. Deutsche Chirurgie v. Luecke u. Billroth. Stuttgart 1882. — 42. *Hueter*. Ueber Septicaemie und Pyaemie. Pitha-Billroth's Lehrbuch der Chirurgie. — 43. *Tiegel*. Ueber Coccobacteria septica im gesunden Wirbelthierkörper. Virch. Arch. Bd. 60. p. 453. Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmacol. I. 1873. — 44. *Orth*. Untersuchungen über Puerperalfieber. Virch. Arch. Bd. 58. p. 453. 1873. — 45 *Semmer*. Putride Intoxication und septische Infection, metastatische Abscesse und Pyaemie. Virch. Arch. Bd. 83. p. 99. 1881. — 46. *Rosenbach*. Giebt es Spaltpilze oder deren Keime in den Geweben im Blute, Lymphe gesunder Menschen und Thiere? Deutsche Zeitschr. f. Chir. Bd. XIII. p. 344. 1880. — 47. *Birch-Hirschfeld*. Die neueren pathol. anatomischen Untersuchungen üb. Vorkommen und Bedeutung medicin. Pilzformen bei Infectionskrankheiten. Schmidt's medicinische Jahrbücher Bd. 155. p. 97. Bd. 154. p. 236. Bd. 166. p. 169. — 48. *Richter*. Die krankmachenden Schmarotzerpilze. Schmidt's Jahrbücher Bd. 135. p. 81. Bd. 140. p. 101. Bd. 151. p. 313, Bd. 168. p. 57. — 49. *Canstatt's* Jahresbericht unter Redaction von *Virchow* und *Hirsch*. Die Aufsätze und Referate: Septicaemie, Pyaemie, Bacterien. u. s. w.

### b) Ueber die Natur der Micrococccencolonien und ihr Auftreten im Gewebe überhaupt.

50. *Hiller*. Kritische Bemerkungen über die Schistomycose des Digestionsapparates, sowie über Endocarditis bacterica. Virch. Arch. 62. p. 336. u. 361. — 51. *Riess*. Ueber sogenannte Micrococcen. Centrblt. f. d. med. Wissensch. 1873. Nr. 34. — 52. *Riess*. Reichert's und du Bois Reymond's Archiv. 1872 p. 232. — 53. *Wolf*. Zur Bacterienlehre bei accidentellen Wundkrankheiten. Virch. Arch. Bd. 81. p. 193; auch: Verhandlungen der physik. Gesellschaft zu Berlin 1879. Nr. 20. — 54. *Clementi*. Experimentelle Untersuchungen über d. Vorkomm. von Bacterien im Kaninchenblute bei Septicaemie. Med. Centrblt. XI. 45. 1873. — 55. *Clementi* und *Thin*. Untersuchungen über die putride Infection. Wien, medicin. Jahrbücher 1873. p. 292. — 56. *Paréuski*. Ueber embolische Darmgeschwüre. Medicin. Jahrbücher 1876. III. Hft. p. 275. — 57. *Feltz*. Recherches experimentelles

sur un lephotrix trouvé pendant la vie dans le sang d'une femme atteinte de fièvre puerper. grave. Comptes rendus XX. Nr. 11 et 23. — 58. *Klebs*. Ueber Micrococccen bei Infectionskrankheiten. Tageblt. der Naturforsch. Vers. Nr. 7. Leipzig 1872. p. 212. — 59. *Tiegel*. Exper. Untersuchungen über Microsporon septicum. Corresp.-Blt. f. Schweiz. Aerzte. 1871. p. 275. — 60. *Horner*. Keratitis mycotica. Monatsblätter f. d. Augenheilkunde XIII. p. 442. — 61. *Schmidt-Rimpler*. Ueber Hornhautimpfungen mit Berücksichtigung eitriger Keratitis beim Menschen Marburger Sitzungsberichte 1876. III. 3. — 62. *Dolschenkoff*. Impfung faulender Substanzen auf die Kaninchenhornhaut. Med. Centr.-Blt. 42. 43. 1873. — 63. *Balogh*. Sphaerobacterien in der entzündeten Hornhaut. Med. Centr.-Blt. XIV. b. 1876. — 64. *Eberth*. Ueber Entzündung der Hornhaut nach Trigenimus-Durchschneidung. Med. Centr.-Blt. XI. 32. 1873. — 65. *Leber*. Ueber Entzündung der Hornhaut durch septische Infection. Med. Centr.-Blt. XI. 42. 43. 1873. — 66. *Frisch*. Experimentelle Studien über die Verbreitung der Fäulnisorganismen in den Geweben und die durch die Impfung der Cornea hervorgerufenen Entzündungserscheinungen. 1874. — 67. *Vogt*. Monaden beim Lebenden. Med. Centr.-Blt. X. 44. 1872 — 68. *Klebs*. Gesammelte Abhandlungen aus d. patholog. Institut. der Berlin. Hochschule 1871. — 69. *Oster* und *Schäyer*. Ueber einige bacterienbildende Massen im Blute. Centralblt. f. d. medic. Wiss. 1873. Nr. 37.

c) Ueber die Micrococccencolonien in den Blutgefässen.

α) bei septischen Erkrankungen (*Septicaemia, Pyaemia, Febris puerperalis*.)

70. v. *Recklinghausen*. Micrococccenembolien in den metastatischen Heerden. Verhandlung d. physik.-medicin. Gesellsch. in Würzburg. Neue Folge II. Bd. Sitzungsberichte p. XI. Sitzung vom 10. Juni 1871. — 71. *Klebs*. Die Ursache der infectiösen Wundkrankheiten. Sitzungen des bern. med. chir. Bezirksvereines v. 17. Aug. 1871. — 72. *Klebs*. Ueber Microsporon septic. bei Wundinfectionskrankheiten. Correspondenzblt. f. Schweizer. Aerzte I. Jahrg. Nr. 9. — 73. *Waldeyer*. Micrococccencolonien in den parenchymatösen Organen. Vortrag in der medicin. Gesellsch. zu Breslau. 4. Aug. 1871. — 74. *Klebs*. Beiträge zur pathologischen Anatomie der Schusswunden nach Beobachtungen in den Kriegslazarethen in Carlsruhe 1870 und 1871. Leipzig 1872. — 75. *Birch-Hirschfeld*. Der acute Milztumor. Archiv f. Heilkunde 1872. Bd. XIII. p. 389. — 76. *Waldeyer*. Ueber das Vorkommen von Bacterien bei der diphtheritischen Form des Puerperalfiebers. Archiv f. Gynaecologie 1872. III. p. 293. — 77. *Birch-Hirschfeld*. Untersuchungen über Pyaemie. Centralblt. f. d. med. Wissensch. 1873. N. 36. u. 39. — 78. *Orth*. Ueber die Form der pathogenen Bacterien. Virch. Arch. 1874. Bd. 59. p. 539. — 79. *Orth*. Mycosis septica bei einem Neugeborenen. Arch. d. Heilk. XIII. p. 265. 1872. — 80. *Orth*. Ueber das Vorkommen d. Microsporon septicum bei septischen Krankheiten. Vortrag. Berlin, klin. Wechschrft. 1872. Nr. 33. — 81. *Orth*. Mittheilungen über die Micrococccenembolien in den Capillaren. Sitzung der Niederrheinischen Gesellschaft f. Natur- und Heilkunde zu Bonn am 19. März 1879. — 82. *Martini*. Beobachtungen über Micrococccenembolien innerer Organe und Veränderungen der Gefässwand durch dieselben. Vortrag, gehalten in d. IV. Sitzung des II. Congresses d. deutsch. Gesellsch. f. Chirurgie am 19. April 1873. — 83. *Heiberg-Hjalmar*. Die puerperalen und pyaemischen Processe. Leipzig 1873. — 84. *Socoloff*. Zur Pathologie des acuten Milztumors. Virch. Arch. Bd. 66. 1876. — 85. *Blaschko*. Ueber Veränderungen des Gehirnes bei fieberhaften Krankheiten. Virch. Arch. Bd. 83. p. 471. — 86. *Heschl*. Ueber d. Vorkommen von Micrococccen in den Organen des Körpers. Wien. medicin.

- Wochschrft. 1880. p. 708, 789, 813, 1253. — 87. *Lafley*. Gehirnweichungsheerde durch Micrococccenembolien bei puerperaler Pyaemie. Bresl. ärztliche Zeitung 1879. p. 205. — 88. *Klebs*. Beiträge zur Kenntniss der Schistomyceteten. Arch. f. exp. Pharmacol. und Pathol. Bd. I. p. 195. Bd. III. p. 308. Bd. IV. p. 107. 207. 409. — 89. *Litten*. Einige Fälle von mycotischer Nierenerkrankung. Zeitschrift. f. klin. Med. IV. p. 191. — 90. *Litten*. Ueber die septischen Erkrankungen. Zeitschrift f. klin. Med. II. 1880. — 91. *Trautmann*. Die micrococccischen Massen in den septischen Gehörorganen. Archiv d. Ohrenheilkunde Bd. XIV. — 92. *Report of the committee of the pathological Society of London to investigate the nature of Pyaemia, Septicaemia . . . .* Transactions of the Pathological Society T. XXX. p. 1. — 93. *Michel*. Ueber die miliare embolische Prozesse im Auge. Graefe's Archiv f. Augenheilkunde Bd. I. 1882. — 94. *Kahler*. Ueber septische Retinitis. Prager Zeitschrift f. praktische Heilkunde Bd. I. 1882. — 95. *Heiberg-Hjalmar*. Ein Fall von panophthalmitis puerperalis, bedingt durch Micrococcus. Centrblt. f. d. medic. Wiss. Nr. 36. 1874. — 96. *Weigert*. Zur Technik der microscopisch. Bacterienuntersuchungen. Virch. Arch. Bd. 84. p. 275. 1881. — 97. *Weigert*. Ueber die pockenähnlichen Gebilde in parenchymatösen Organen und deren Beziehung zu Bacteriencolonien. Tagblt. d. 47. Versammlg. deutsch. Naturforscher und Aerzte zu Breslau. 1874. — 98. *Hirschberg*. Arch. f. Augenheilkunde Bd. IX. Hft. 3. p. 304. — 99. *R. Koch*. Untersuchungen über Bacterien. Beiträge zur Biologie der Pflanzen. Bd. II. p. 398. — 100. *R. Koch*. Untersuchungen über die Actiologie der Wundinfectionskrankheiten. Leipzig 1878. — 101. *Litten*. Fälle von Septicaemie. Charité Annalen 1876. III. — 102. *Litten*. Ueber retinitis septica. Berlin. klin. Wochschrft. 1878. p. 93. — 103. *Roth*. Ein Fall von panophthalmitis in puerperio. Deutsch. Zeitschrift f. Chirurgie Bd. I. p. 473. 1872. — 104. *Roth*. Retinitis septica. Virch. Arch. Bd. 55. p. 197. Nachtrag ibidem p. 517. — 105. *Mayrhofer*. (Vibrionen als Krankheitsursache des Puerperalfiebers.) Monatsschrift für Geburtskunde und Frauenkrankheiten Bd. XXV. 1865. p. 112. — 106. *Nikamp*. (Bacteriencolonien in Nieren bei Sepsis) Bijdrage tot de Kenniss der Mycose. Weekblt. van het Nederl. Tijdschr. voor Geneesk. Nr. 30. 1879. — 107. *Leyden*. Vortrag in der Sitzung vom 16. Jan. 1882. d. Vereines für innere Medic. zu Berlin über die Micrococccenheerde bei septischen u. and. Krankheiten. — 108. *Ehrlich*. Technik der Bacterienuntersuchung. Zeitschrift für klin. Med. Bd. 1. Hft. 3, Bd. II. Hft. 3. Auch Verhandlungen der physiolog. Gesellsch. zu Berlin 1879. — 109. *Salomonsen*. Bijdrag til Lesen om den putride Forgiftung. Nordiskt dem Arkiv XIII. Nr. 9. p. 1—12. — 110. *Guttmann*. Discussion üb. Myocarditis nach Diphtherie. XIX. Sitzung d. Verein. f. inn. Med. am 30. Jan. 1882. Berlin. — 111. *Guttmann*. Ueber Resultate der microscopischen Untersuchung des Herzens von 2 Fällen der Septicaemie. XX. Sitzung desselb. Vereines am 20. Febr. 1882. (Protokolle über die Verhandlungen dieses Vereines vide Zeitschrift f. klinische Medicin Bd. V. Hft. 1. p. 145 ff.) — 112. *Heiberg-Hjalmar*. Om pyaemia og puerperalfieber Med. Disc.; med. Salzkab. Norsk. Magaz. for Lægevelsk. R. 3. Bd. 11 Forhdlg. 1879 og 1880. — 113. *Bamberger*. Ein Fall von acuter urämischer Erkrankung. Würzburger medicin. Zeitschrift I. Bd. 1860. p. 305. — 114. *Burkart*. Ein Fall von Pilzembolie. Berlin. klin. Wochschrft. XI. 13. 1874. — 115. *Ribbert*. Eine microparasitäre Invasion der ganzen Gehirnrinde. Virch. Arch. Bd. 80. p. 505. — 116. *Aufrecht*. Pathologische Mittheilungen I. Hft. Magdeburg 1881 bei Faber. — 117. *Waldeyer*. Zur pathologischen Anatomie der Wundinfectionskrankheiten. Virch. Arch. Bd. 40 p. 379. 1867. — 118. *Vogt*. Nachweis von Monaden in metastatischen Heerden beim Lebenden. Centrblt. f. d. med. Wiss. 1872. Nr. 44. — 119. *Schüller*. Experim. Beiträge zum Studium der septisch. Infection. Deutsch. Zeitschrift für Chirurgie Bd. VI. p. 113. 1876. —

β) bei *Endocarditis ulcerosa, diphtheritica (mycotica)*.

120. *Rokitansky*. Lehrbuch d. patholog. Anatomie III. Auflage Bd. I. p. 387. 1855. — 121. *R. Virchow*. Cellularpathologie IV. Auflage 1857. p. 247. — 122. *Virchow*. Gesammelte Abhandlungen p. 709. u. ff. Frankfurt. — 123. *Virchow*. Ueber die Chlorose . . . insbesondere aber über Endocarditis puerperalis. Berlin 1872. — 124. *Beckmann*. Ein Fall von capillärer Embolie. Virch. Arch. 1857. Bd. 12. p. 61. — 125. *Winge*. Mycosis Endocardii. Referat über diese Mittheilung in der Gesellsch. der Aerzte zu Christiania in Caustatt's Jahresbericht 1870. Bd. II. p. 95. — 126. *Heiberg-Hjalmar*. Ein Fall von Endocarditis ulcerosa puerperalis mit Pilzbildungen im Herzen (Mycosis endocardii) Virch. Arch. Bd. 56. p. 407. — 127. *Eberth*. Zur Kenntniss der Mycosen. Mycotische Endocarditis. p. 532. Primäre infectiöse Periostitis p. 341. Virch. Arch. Bd. 65. 1876. — 128. *Eberth*. Ueber diphtheritische Endocarditis. Virch. Arch. Bd. 57. p. 228. 1873. — 129. *Eberth*. Pathologisch-anatomische Mittheilungen. Mycotische Endocarditis. Virch. Arch. Bd. 72. p. 193. 1875. — 130. *Birch-Hirschfeld* und *Gerber*. Ueber einen Fall von Endocarditis ulcerosa und das Vorkommen der Bacterien bei dieser Krankheit. Arch. d. Heilkunde. 1876. Bd. XVII. p. 208. — 131. *Eberth*. Zur Kenntniss der bacteritischen Mycosen. Leipzig 1872. — 132. *Koester*. Die embolische Endocarditis. Virch. Arch. Bd. 72. p. 257. 1873. — 133. *Wedel*. Mycosis Endocardii. Berlin 1877. — 134. *Wedel*. Mycosis Endocardii. Berlin. klin. Wochenschrift. 1877. — 135. *Maior*. Ein Fall von primärer Endocarditis diphtheritica. Virch. Arch. 62. p. 145. 1874.

γ) Bei *Variola, Erysipelas, Diphtheritis u. a. infectiösen Krankheiten*.

136. *Zuelzer*. Beiträge zur Pathologie und Therapie der Variola. Berlin. klin. Wochenschr. IX. 51. 52. 1872. — 137. *Weigert*. Anatomische Beiträge zur Lehre von Pocken. Breslau 1874. — 138. *Luginbühl*. Der Micrococcus der Variola. Ein Beitrag zur Entwicklungsgeschichte der Variolapustel. Verhandlung d. physik. medicin. Gesellsch. in Würzburg. Neue Folge IV. 1872. p. 99. — 139. *Klebs*. Variolamicrococcen. Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmacol. Bd. X. p. 226. — 140. *Zuelzer* und *Zenker*. Zusatz zur Weigert'schen Arbeit über die pockenähnlichen Gebilde. Deutsche Zeitschrift f. practisch. Med. 1874. 43. — 141. *Hamburg*. Ueber acute Endocarditis und ihre Beziehung zu Bacterien 1880. In. Diss. Berlin. — 142. *Lukowsky*. Untersuchungen üb. Erysipel. Virch. Arch. Bd. 80. p. 418. — 143. *Tillmanns*. Experimentelle und anatomische Untersuchungen üb. Erysipel. Arch. f. klin. Chirurgie 1879. Bd. 23. p. 437. — 144. *Orth*. Untersuchungen über Erysipel. Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmacol. Bd. I. p. 81. 1873. — 145. *Huetter*. Ueber Erysipel. Med. Cent.-Bl. Nr. 31. 1868. — 146. *Orth* u. *Klebs*. Ueber die Bacterien der Erysipelas. Tagbl. d. Natur Forscher-Vereins zu Leipzig. 1872. Nr. 7. p. 216. — 147. *Tillmanns* Erysipel. V. Lieferung der Deutsch. Chirurgie von Lücke u. Billroth. 1880 (sorgfältig zusammengestellte Literatur über das Erysipel.). — 148. *Fehleisen*. Ueber Erysipel. Mittheilung aus d. Würzburg. chirurg. Klinik. Deutsch. Zeitschrift f. Chirurgie. — 149. *Schule*. Zur Mycosis des Gehirnes. Virch. Arch. Bd. 67. p. 215. — 150. *Huetter*. Ueber Diphtheritis. Centrbl. f. d. med. Wiss. 1868. Nr. 34. u. 35. — 151. *Huetter*. Ueber Diphtheritis. Centrbl. f. d. med. Wissensch. 1868. Nr. 12. — 152. *Letzerich*. Encephalitis bacteritica. Virch. Arch. Bd. 65. — 153. *Letzerich* Mikrochemische Erscheinungen des Diphtheriepilzes. Berlin. klin. Wochenschr. XI. b. 1874. Auch Centrbl. f. Chirurgie. 1874. N. 1. — 154. *Letzerich*. Die locale und allgemeine Diphtherie. Virch. Arch. Bd. 61. p. 457. — 155. *Oertel*. Experiment. Untersuchungen über Diphtheritis. Arch. f. klin. Medic. VIII. — 156. *Klebs*. Caustatt's

- Jahresbericht 1875. II. p. 304. — 157. *Klebs* Beiträge zur Kenntniss der Schistomyceten. Arch. für exp. Pathol. u. Pharmacol. Bd. III. p. 308. Bd. IV. p. 107. 207. 409. — 158. *Letzerich*. Ueber Diphtheritis. Virch. Arch. Bd. 47. Bd. 52. Bd. 55. — 159. *Eberth*. Der diphtheritische Process. Med. Central-Bl. XI. Nr. 8. 1873. — 160. *Klein*. Zur feineren Pathologie des Abdominaltyphus. Med. Centrbl. XII. 44. 45. 1874. — 161. *Eppinger*. Beiträge zur Lehre von der mycotischen Bedeutung des Abdominaltyphus. Beitr. zur patholog. Anatomie aus dem patholog. Institut zu Prag. Hft. II. 1880. — 162. *Fischel*. Ueber das Vorkommen der Micrococcen in einigen Organen bei Typhus abdominalis. Beitr. z. pathol. Anatomie aus d. pathol. anatom. Institut zu Prag. 1880. p. 27. — 163. *Birch-Hirschfeld*. Untersuchungen zur Pathologie des Typhus abdominalis. Vortrag. in d. Naturforsch.-Versammlung zu Würzburg. Zeitschrift f. Epidemiologie. I. p. 31. 1874. — 164. *Schüller*. Zur Kenntniss der Micrococcen bei acuter infectiöser Osteomyelitis. Micrococcenherde im Gelenkknorpel. Centrbl. f. Chirurgie 1881. Nr. 12. — 165. *Friedmann*. Fall von primärer infectiöser Osteomyelitis. Berlin. klin. Wochenschr. XIII. 4. 5. 6. 1876. — 166. *Fleischhauer*. Acuter Gelenkrheumatismus mit multiplen miliaren Abscessen. Virch. Arch. Bd. 62. p. 386. 1875. — 167. *Birch-Hirschfeld*. Untersuchungen über Pyämie. Centralblatt f. d. medic. Wissenschaft. 1873. Nr. 36. — 168. *Baumgarten*. Paralysis ascendens acuta mit Pilzbildung im Blute. Archiv d. Heilkunde XVII. p. 245. 1876. — 169. *Friedländer*. Ueber die Schistomyceten bei der acuten fibrinösen Pneumonie. Virch. Arch. 1882. p. 319. Bd. 87. — 170. *Pucky*. Versuche über septische und micrococceische Infection. Virch. Arch. Bd. 69. p. 328. — 171. *Perls* und *Weissgerber* Beiträge zur Kenntniss der Entstehung der sogenannten Fibrincylinder nebst Bemerkungen über Micrococccenanhäufungen in der Niere bei Blutstauung Arch. f. exp. Patholog. u. Pharmacie Bd. VI. p. 113. — 172. *Bergmann*. Zur Lehre von der putriden Intoxication. Deutsch. Zeitschrift f. Chirurgie Bd. I. p. 373. 1872. — 173. *Rosenbach*. Gibt es verschiedene Arten von Fäulniss? Deutsch. Zeitschrift f. Chirurgie XVI. p. 342. 1882. — 174. *Wassilieff*. Beitrag zur Frage über die Bedingungen, unter denen es zur Entwicklung von Micrococccolonien in den Blutgefässen kommt. Centralblatt f. d. med. Wissenschaft 1881. Nr. 52. — 175. *Collmann von Schattenburg*. Bacterien im Organismus eines an einer grossen Verletzung am Oberschenkel verstorbenen 20jährigen Mädchens. In. — Diss. Göttingen 1875. — 176. *Cohn*. Untersuchungen über Bacterien. Beiträge z. Biologie der Pflanzen. Breslau. I. Bd. p. 127. II. Bd. p. 249. p. 14. — 177. *Eberth*. Wundmycose der Frösche und ihre Folgen. Centrbl. f. d. med. Wiss. Nr. 53. 1873. — 178. *Nencki*. Beiträge z. Biologie der Bacterien. Virch. Arch. 1879. p. 77. p. 31. 180. *Abraham*. Micrococcen bei sympathischer Ophthalmie. Doublin. Journ. 73. p. 152. Febr. 1882. 35. Nr. 122. — 181. *Meltenheimer*. Mycosis der weiblichen Geschlechtstheile. Memorabilien XXVII. 1880. 1. p. 1. — 182. *Foa*. Mycose d. Pancreas Giorn. internat. della scient. medica. III. 10 e 11. p. 1032. 1881. — 183. *Ritter*. Eine Hausepidemie von Pneumotyphus. Deutsch. Arch. f. klinische Med. XXV. p. 53. 1879. — 184. *Herzog Carl v. Bayern*. Zur Kenntniss der beim Menschen vorkommenden Bacillen. Centr. f. practische Augenheilk. 1880. October. — 185. *Leyden*. Ueber die Herzaffectionen bei Diphtherie. Zeitschrift f. klin. Med. IV. Bd. 1882. p. 341. — 186. *Leyden*. Ueber intermittirendes Fieber und Endocarditis. Zeitschrift f. klin. Med. IV. Bd. 1883. p. 329. — 187. *Koch*. Neue Untersuchungen über Microorganismen bei infectiösen Wundkrankheiten. Deutsch. medicin. Wochenschrift 1878. Nr. 43.

Wenn auch die Thatsache des constanten Befundes der Cocccolonien in den an Sepsis verstorbenen Leichen an und für sich nicht mehr einem Zweifel unterliegen kann, wie es schon *Weigert* in dem weiter unten angeführten Satze betonte, so ist doch Manches in der Frage der septischen Micrococccenzoozöen noch dunkel. Einiges zur Klärung dieser Frage beizutragen ist der Zweck meiner Arbeit.

Vordem will ich aber eine kurze Uebersicht der diesbezüglichen Literatur vorausschicken. Obwohl die auf Actiologie der septischen Infection sich beziehende Literatur bereits mehrfach <sup>1)</sup> und erst in der allerletzten Zeit in der sorgfältigsten Weise von *Gussenbauer* (41.) in seinem Werke „Sephthaemie, Pyohaemie und Pyo-Sephthaemie“ zusammengestellt wurde, ist dabei doch stets die specielle Frage vom Befunde der Micrococccencolonien in den Blutgefässen wenig berücksichtigt worden, so dass eine Uebersicht über die auf diesem Gebiete erschienenen Arbeiten hier am Platze sein dürfte.

Die allerersten Beobachtungen vom Auftreten der Spaltpilze im Gewebe sind von *E. v. Wahl* (1.) und *v. Recklinghausen* (2.) unter dem Namen der Mycosen veröffentlicht, ohne dass jedoch dieser Erscheinung grössere Bedeutung beigemessen worden wäre. Erst mehrere Jahre später, als die Zahl ähnlicher Befunde zugenommen, und *Hueter*, *Tommasi* und *Letzerich* (150. 151. 152. 154.) die diphtheritischen Coccen in den Geweben gefunden und darauf den Zusammenhang zwischen der Diphtherie und den Spaltpilzen zu begründen suchten, hat man dem Auftreten der Microorganismen in den Organen mehr Aufmerksamkeit geschenkt. Es wurden jetzt fast gleichzeitig von *Recklinghausen* (70.), *Klebs* (71.) und *Waldeyer* (73.) die Mit-

1) vide bei *Semmer* (45.), *Birch-Hirschfeld* (47.), *Richter* (48.) u. a.

theilungen über die pilzartigen Organismen in den Gefässen aller Organe von den an Wundinfektionskrankheiten Gestorbenen gemacht. *Recklinghausen* hat dieselben unter dem Namen Micrococccolonien sive Zooglöa beschrieben, *Klebs* bezeichnete sie als Sporenmassen von *Microsporon septicum*. Die genannten Forscher brachten diese Organismen in Zusammenhang mit den metastatischen Abscessen in inneren Organen. — Bald darauf begründete *Klebs* in einem grösseren Werke (74.) seine Theorie näher auf Grund der Untersuchung von 141 septischen und pyämischen Leichen. Er war der erste, welcher die Bedeutung dieser Sporenmassen für die locale Eiterung in den Wundrändern hervorgehoben hat, indem er die Wucherung und Vegetation des *Microsp. septicum* in den Safräumen des Bindegewebes als directe Ursache der Eiterung erklärte. Die metastatischen Eiterherde sind auch nur in der Umgebung solcher Sporenmassen in den inneren Organen entstanden. Diese Sporenmassen sind in den Blutstrom direct oder indirect von der Wunde aus eingedrungen und in vielen Organen abgelagert worden. Die Eiterung in ihrer Umgebung in den Organen ist ganz analog der Eiterung um die in den Wundrändern eingelagerten Sporenmassen. — *Waldeyer* (76.) beschreibt einen Fall von septischer Peritonitis im Wochenbette unter dem Namen Diaphragmitis puerperalis, wo alle Lymphgefässe im Diaphragma mit Kugelbakterien vollgepropt waren. — *Wagner* demonstirte ebenfalls in anderen Fällen die Zooglöahaufen in den Nieren-capillaren. *Birch-Hirschfeld* (77.) hat diesen Befund für die Pyämie bestätigt, und prüfte dabei die Frage auf experimentellem Wege mit positivem Resultate. *Orth* (78., 79., 80., 81.) erörterte diese Frage zu wiederholten Malen und kam dabei zu der Ueberzeugung, dass der Befund der Cocccolonien für die Sepsis so charakteristisch ist, dass die Diagnose auf Septicämie bereits allein durch den microscopischen Befund der Colonien in den Blutgefässen aufgestellt werden könne. Er machte noch darauf aufmerksam, dass die Anwesenheit der Zooglöa in der Niere auch macroscopisch sich erkennen lässt in Form von grauen Streifen in den Nierenpyramiden, die dem Kalkinfarcte ähnlich seien. — *Martini* (82.) erklärte die von ihm gesehenen Cocccoballen in den puerperalen und pyämischen Leichen als auf embolischem Wege entstanden. Dabei sollen sie constant zur Eiterung führen. — *Sokoloff* (84.) hat den von *Birch-Hirschfeld* (75.) aufgestellten Satz, dass der acute Milztumor durch die Micrococccenablagerungen entstehe, geprüft und ist auf Grund 41 untersuchter Milzen zu einem negativen Schlusse gekommen. — *Blaschko* (85.) untersuchte 23 Gehirne von septischen Leichen mit negativem Resultate. Nur in einem einzigen experimentellen Falle

fand er die Colonien, jedoch ohne Spur von Reactionserscheinungen in der Umgebung. — *Heschl* (86.) bildete die Colonien in verschiedenen parenchymatösen Organen ab und beschrieb die constanten Veränderungen und Reactionserscheinungen in der Umgebung solcher Colonien unter dem Namen „Pericoccitis“, welche der „Perixenitis“, d. h. der Entzündung um die Fremdkörper herum, ganz analog sein soll. — *Laffter* (87.) erklärt das Zustandekommen der von ihm constatirten Gehirnerweichungsherde bei zwei Puerperen durch die dabei vorgefundenen „Micrococccenembolien“ in den Blutgefässen. — *Litten* (89.) fand stets bei septischen Erkrankungen die micrococccischen Colonien in Form von Gefässembolien, dabei war aber der Zusammenhang zwischen den Colonien und den Veränderungen des Parenchyms durchaus nicht überall ersichtlich. Noch früher hatte er (90.) bei zwei unter urämischen Symptomen verstorbenen Personen die Nierencapillaren auf grössere Strecken mit Cocccenmassen erfüllt gesehen, wie es auch *Bamberger* (113.) und *Aufrecht* (116.) beschrieben haben.

Eine überaus reichliche Zusammenstellung der microscopischen Befunde bei septischen Erkrankungen finden wir im Referat: der zur Ausforschung des Wesens der septischen Krankheiten von der pathologischen Gesellschaft in London eingesetzten Commission (92). Dieselbe konnte in der grössten Zahl der im J. 1880 in London vorgekommenen 156 Septicaemien die Cocccenzoo glöen in den parenchymatösen Organen nachweisen, und zwar sassen die Colonien hauptsächlich in den kleinen Venen und in den Capillaren, wo sie mehr oder weniger vollkommene Verlegung, mitunter mit stark bauchiger Auftreibung des Gefässrohres, bildeten. Am häufigsten sind sie in den Nieren, dann in der Leber und im Herzfleisch gefunden worden. Im Myocard fanden sich mehrfach kleine Abscesse, „deren Centrum von einem mit Bacterien verstopften Gefässe und einem Hofe von Eiterzellen gebildet wurde.“

Eine noch grössere Zusammenstellung finden wir bei *Heiberg* (112.), welcher im J. 1880 über 283 Sectionen von „pyämischen“ Krankheiten berichtete: darunter Erysipel, Phlegmone, Osteomyelitis und Puerperalfieber. In zahlreichen Fällen wurden die Microorganismen (besonders häufig in den Nieren) gefunden.

In der letzten Zeit hat man dem Auftreten der Zooglöen in den septischen Sinnesorganen besondere Aufmerksamkeit geschenkt; so fand z. B. *Trautmann* (91.) unter 13 septischen Gehörorganen 4mal die Micrococccenmassen in den Gefässen der hämorrhagischen Herde. *Michel* (93.) fand bei Septicämie in den Hämorrhagien am Nervopticus „wahrscheinlich die Zooglöamassen.“ — *Kahler* (94.) beobachtete

ophthalmoscopisch Fälle von septischer Retinitis und constatirte nachträglich microscopisch Pilzembolien der Retina- und Choroideagefäße, ohne dass dieselben den Veränderungen auf der Netzhaut entsprochen hatten. — Einen ähnlichen Fall beschrieb noch früher *Heiberg-Hjalmar* (95.) unter dem Bilde der Panophthalmitis suppurativa mit Coccenembolien in den Capillaren.

Auf die Constanz des Auftretens massenhafter Coccencolonien in den Leber- und Nierencapillaren bei „septicaemischen und pyohaemischen“ Erkrankungen wies in der jüngsten Zeit *Gussenbauer* in seinem obenerwähnten Werke hin. (43.) — Schon früher hat sich *Weigert* in ähnlicher Weise ausgesprochen (96.), indem er sagt: „Es ist gegenwärtig wohl nicht mehr an der Zeit, neue Beweise für das Vorkommen von Micrococcehaufen bei pyämischen und den ihnen verwandten Processen vorzubringen. Auch die Beziehungen dieser Microorganismen zu den betreffenden Erkrankungen dürften einer casuistischen Erhärtung nicht mehr benöthigen.“ (p. 294.)

Ebenso wie für die septicaemischen Erkrankungen die vorgebrachten Thatsachen das Auftreten der Coccenzoogloa ausser allen Zweifel stellen, so ist auch nicht minder sicher das constante Vorhandensein der Coccencolonien bei der Endocarditis acuta mycotica (diphtheritica), einem mit der Sepsis sehr nahe verwandten Prozesse. Noch vor 27 Jahren hat *Rokitansky* (120.) die feinkörnigen geballten Massen in den endocarditischen Belägen beschrieben, ohne sich über deren Natur weiter zu äussern. — Zwei Jahre später sah *Virchow* (121.) die Verstopfungen der Milzarterien mit „feinkörniger Masse“ bei puerperalen Erkrankungen. Später erwähnt er derselben bei endocarditischen Processen, ohne sich über deren Wesen entscheiden zu können (122.). Erst im J. 1872 findet er diese Massen den diphtheritischen Massen sehr ähnlich und erkennt, dass sie „parasitäre minime Wesen“ sind (123.). Höchst wahrscheinlich gehört noch in dieselbe Kategorie der unter dem Namen „capilläre Embolie“ von *Beckmann* im J. 1857 beschriebene Fall (124.). — Im J. 1867 beschrieb *Waldeyer* (117.) die Verstopfungen der Gefäße mitten in den metastatischen Heiden bei Endocarditis mit einer sehr trüben dunkelkörnigen Masse, welche er für Vibrionenhaufen hielt. — *Winge* (125.) demonstirte im J. 1869 unter dem Namen Mycosis Endocardii die Auflagerungen von Coccencolonien auf dem Endocard und die cylinderförmigen Pfröpfe in den kleinen Arterien des Herzens. — Einen ähnlichen Fall von Endocarditis im Puerperium beschrieb *Hjalmar-Heiberg* (126.). — Besonders viel hat auf diesem Gebiete *Eberth* (127. 131.) geleistet. So fand er in einem Falle von Endocarditis, wo die Section 3 Stunden nach dem Tode ausgeführt wurde, die

Colonien im Belag und in den Spalten der Mitrals (128.). In einem zwei Jahre früher mitgetheilten Falle sah er zahlreiche Embolisierungen der Capillaren in den parenchymatösen Organen. In einem später mitgetheilten Falle beobachtete er auch Necrose in der Umgebung der höchst zahlreichen embolisirten Gefäße in der Leber und in den Nieren (129.). Die Umgebung solcher „Coccenembolien“ in den Gefäßen zeigte ausnahmslos mehr oder minder ausgesprochene Veränderungen, welche nur durch die schädliche Einwirkung der Microorganismen zu erklären waren. Einen ähnlichen Zusammenhang zwischen den Reactionserscheinungen und den Verstopfungen der Capillaren mit den Zoogloamassen konnten jedoch *Birch-Hirschfeld* und *Gerber* (130) in einem 8 Stunden post mortem secirten Falle der Endocarditis, wo sich zahlreiche Zooglöen im Herzfleische und in der Leber nachweisen liessen, nicht constatiren. — *Wedel* (133.) fand in allen Organen einer an Puerperalfieber Verstorbenen, mit Endocarditis acuta behafteten Frau, in der Umgebung der Pilzmassen in den Gefäßen der parenchymatösen Organe starke lymphoide Infiltration. — *Koester* (132.) nimmt an dass die von ihm mehrfach beobachteten Verstopfungen der Gefäße und Capillaren bei der Endocarditis mycotica (ulcerosa) nur auf embolischem Wege zu Stande kommen könnten.

Weiter sind die Micrococccolonien auch bei vielen anderen infectiösen Erkrankungen constatirt worden. So treten dieselben constant bei *Variola*, *Erysipel*, *Osteomyelitis acuta*, häufig bei *Diphtheritis*, *Typhus abdominalis*, *infectiöser Periostitis*, ab und zu im *acuten Gelenkrheumatismus*<sup>1)</sup> auf.

Ausserdem ist noch die künstliche Erzeugung der Zooglöen in den Capillaren der inneren Organe der Thiere auf dem experimentellen Wege schon über zehn Jahre bekannt. Man hat nämlich nach den Injectionen faulender Stoffe in das Blut der Thiere, bei der sogenannten putriden Intoxication mehrfach, aber nicht constant die Colonien in allen parenchymatösen Organen gesehen. Die erste Mittheilung hierüber finde ich bei *Birch-Hirschfeld* (75.), welcher putriden Eiter Kaninchen injicirte, dabei stets locale Entzündung in der Umgebung der Injectionsstelle beobachtete und in zwei Fällen

1) Die Micrococccolonien waren constatirt: 1. bei *Variola*: von *Weigert* (137.), *Zuelzer* (136.), *Luginbühl* (138.), *Klebs* (139.), *Zenker* (140.) — 2. bei *Erysipel*: von *Orth* (146.), *Hueter* (145.), *Tillmanns* (143.), *Lukomsky* (142.), *Klebs* (146.), *Fehleisen* (148.), *Schule* (149.). — 3. bei *Osteomyelitis acuta*: von *Luecke*, *Schüller* (164.), *Friedmann*, *Birch-Hirschfeld*. — 4. bei *Diphtheritis*: von *Hueter* (150.) *Oertel* (155.), *Letzerich* (153.), *Klebs* (156.), *Eberth* (159.). — 5. bei *Typhus abdominalis*: von *Klein* (160) *Eppinger* (151.), *Fischel* (162.), *Birch-Hirschfeld* (163.) u. s. w.

das Vorhandensein der Micrococccolonien in den Nierencapillaren, in einem Falle auch in der Leber constatiren konnte. — *Sokoloff* (84.) beschäftigte sich unter *Recklinghausen's* Leitung mit den Injectionen putriden Stoffe in die Cavitäten, wobei er nur in einigen Fällen Colonien fand. — Unter derselben Leitung stellte auch *Pucky* (170.) Versuche über den Zusammenhang der experimentellen septischen Infection mit der „micrococccischen Infection“ an und kam zu dem Schlusse, dass zwischen denselben kein Zusammenhang existire. Auf diese Versuche werde ich übrigens später wieder zurückkommen. — *Perls* (171.) fand zufälliger Weise, indem er durch experimentelle Verengerung der Nierenvenen bei Kaninchen die Fibrincylinder in den Nierenschlänchen erzeugte, gleichzeitig auch das Auftreten der Cocccolonien in den Gefässen der Niere. Daraus schliesst er, dass die Phlebostenose einen directen Einfluss auf die Entstehung der Cocccolonien besitze. — *Blaschko* (85.) wies unter vielen experimentellen Fällen der contagiösen Septicämie, ebenfalls bei Kaninchen, nur in einem Falle das Vorhandensein von Micrococccenballen nach. Angesichts vieler anderen negativen Befunde nimmt er an, dass sie jedenfalls „nicht als zum Wesen der Septicämie gehörend zu betrachten sind.“ — Im J. 1878 beschrieb *R. Koch* (100. und 187.) ähnliche Cocccolonien bei Feldmäusensepticämie unter dem Namen „Micrococcus der progressiven Gewebnecrose“. Diese Coccen waren dunkel contourirt und zeihneten sich durch rasche Vermehrung und Kettenbildung aus. Die Ansiedelung dieser Microorganismen in den experimentell den Mäusen beigebrachten Wunden führte constant zu einer phlegmonösen Infiltration der umgebenden Gewebe. Die unaufhaltsame Verbreitung dieser Parasiten im Bindegewebe war stets von einer starken Entzündung mit dem Ausgange in Necrose der betroffenen Partien begleitet. Die Micrococccen kamen auch in den Blutbahnen vor, wo sie sich herdweise anhäuften. Aehnliche Zoogloenbildung sah *Koch* in einem der Pyämie ähnlichen Prozesse bei Kaninchen. In den bei dieser Erkrankung entstehenden Eiterherden, welche sich durch eine Tendenz zur Verkäsung auszeichneten, fand er constant die Micrococccen in Zoogloäform der Abscesswand anhaftend. Im käsigen Inhalte der Abscesshöhlen waren die Micrococccen im abgestorbenen Zustande vorhanden. *Koch* hält die Micrococccen in den käsigen Eiterherden bei Kaninchenpyämie für eine ganz andere Art, als die Micrococccen der „progressiven Gewebnecrose“ bei Feldmäusensepticämie. — Vor einem Jahre erschien eine Mittheilung von *Wassilieff* (174.), welcher auf Grund seiner Froschexperimente im patholog. Institut zu Strassburg zu nachstehenden höchst interessanten Erfahrungen gekommen war: In den

Leichen von den an „Sepsis“ verstorbenen Fröschen beginnt stets unmittelbar nach dem Tode eine Entwicklung von Microorganismen in Form von Zoogläa in den Gefäßen, besonders in denen der Haut. Kurz vor dem Tode sind auch vereinzelte Bacterien im Blute zu finden. Wenn man einen solchen infectirten Frosch zu jener Zeit tödtet, wo noch keine Parasiten im Blute vorhanden sind, so werden die Colonien zuweilen vermisst. Das interessanteste ist, dass sie nie bei Lebzeiten, auch bei den exquisit septisch erkrankten Thieren, zu finden sind. Erst unter gewissen Umständen sind sie auch beim lebenden Thiere in den schon abgestorbenen oder wenigstens im Absterben begriffenen Organen vorhanden, so z. B. bei der Blutstockung in den Extremitäten, wobei dieselben dem feuchten Brande anheimfallen. Die Schlussfolgerung aus diesen Versuchen lautet folgendermassen: „Wenn in einem thierischen Organismus während der Dauer seiner Lebensfunctionen in Folge von allgemeinen oder örtlichen Erkrankungen Bedingungen auftreten, welche 1) Gelegenheit zum Ausbilden von Microorganismen in dem betreffenden Organismus geben und 2) das bequeme Hineingelangen dieser Bacterien und Micrococcen in den Blutkreislauf ermöglichen, so sind diese kleinsten Organismen im Stande, daselbst zu Colonien auszuwachsen, jedoch erst nachdem der Tod des betreffenden Organismus oder Organtheiles eingetreten ist.“

Werfen wir jetzt noch einen kurzen Rückblick auf die constatirten Thatsachen, so ist der Stand dieser Frage ungefähr folgender: 1) Die Micrococccencolonien treten constant auf in den Gefäßen der parenchymatösen Organe in den Leichen von an Septicämie, Pyämie und Puerperalfieber, sowie auch an der nahe mit diesen Krankheiten verwandte Endocarditis acuta mycotica verstorbenen Menschen — Weiter bei Pocken, Erysipel, Diphtheritis und Osteomyelitis acuta. Zuweilen sind sie auch in einigen anderen infectiösen Krankheiten gefunden worden, welche der eigentlichen Sepsis nach unseren jetzigen Begriffen ferne stehen, wie z. B. Typhus abdominalis, Rheumatismus articular. acutus u. s. w. 2) Die meisten Forscher nehmen an, dass die Cocccencolonien intra vitam des Organismus entstehen, durch die Verstopfung der Gefäße Hämorrhagien erzeugen, schließlich auf die Umgebung einwirken und dadurch die Reactionerscheinungen seitens des Organismus hervorrufen, welche sich in Form von Hyperämie, „Coagulationsnecrose“, Infiltration und Eiterbildung kennzeichnen; wobei ich jedoch gleich bemerken muss, dass auch von vielen Forschern der Zusammenhang zwischen den Colonien und den Reactionerscheinungen häufig genug vermisst worden ist, wenn auch dieselben die gegenseitige Beziehung zwischen ihnen



aus theoretischen Gründen vertheidigten. 3) Die von *Wassilieff* ausgesprochene Vermuthung vom bloß postmortalen Auftreten der Zooglöa bei septischer Infection ist bis jetzt noch vereinzelt stehen geblieben und erfordert daher eine genauere Prüfung.

Und nun wende ich mich zur Besprechung meiner eigenen Untersuchungen, wobei ich den Stoff folgendermassen eintheilen will: im I. Abschnitte bespreche ich die Beziehungen der Micrococccolonien zu den septischen Erkrankungen; im II. das Auftreten derselben in den Blutgefässen, sowie auch deren Entstehung und Entwicklung daselbst; im III. die Beziehungen zu der bei der Fäulniss vorkommenden Coccenzooglöa; im IV. ihre Beziehungen zu den Reactionsercheinungen und den metastatischen Eiterungen; im V. beschäufte ich mich mit der experimentellen Prüfung einiger bezüglicher Fragen.

## I.

### Die Beziehungen der Micrococccolonien zu den septischen Erkrankungen.<sup>1)</sup>

Da ich ausser den mir vorgekommenen Fällen von Sepsis zur Controle eine grosse Anzahl anderer nach den klinischen Angaben sicher nicht septischer Erkrankungsfälle untersucht habe und auf diese negativen Fälle später nicht mehr zurückkommen werde, so will ich zunächst über dieselben an dieser Stelle summarisch berichten.

Obwohl diese Fälle sich auf verschiedene, darunter auch auf acute infectiöse Erkrankungen bezogen haben, wie z. B. Typhus abdominalis, Dysenteria, Tuberculosis miliaris acuta u. s. w., habe ich doch nie Gelegenheit gehabt in den Organen der betreffenden Leichen, trotz zahlreicher Präparate, auch unter den später zu erwähnenden, den Befund der Coccencolonien begünstigenden Bedingungen die Coccencolonien in den Gefässen zu finden. Auch in solchen Fällen, in denen sich Substanzverluste an der äusseren Oberfläche oder an den Schleimhäuten nachweisen liessen, wie z. B. in Fällen von chronischer Tuberculose mit Cavernenbildung in den Lungen, mit ausgedehnten Ulterationen im Darmtractus, Hautgeschwüren, Ostitis tuberculosa mit Fistelbildung, in Fällen von Carcinomulterationen u. s. w., waren die Micrococccenballen ebenfalls nicht nachzuweisen. Nur in einem Falle von *Varioia haemorrhagica* in gravida konnte

1) Hier sei gleich bemerkt, dass in dieser Arbeit unter septischen Erkrankungen die sogenannte Septicämie und Pyämie, aus welcher Ursache immer entwickelt verstanden werden.

ich übereinstimmend mit den Angaben von *Zuelzer*, *Weigert* und *Luginbühl* (140., 137., 138.) die Coccencolonien in ungeheurer grosser Anzahl in allen parenchymatösen Organen, besonders aber in den Lebercapillarien constatiren, wobei ich jedoch gleich bemerken will, dass dieser Fall, wie das auch *Weigert* in *Virch. Arch.* 72. B. p. 252 und 84. B. p. 308 ausspricht, denn doch vielleicht auch zu den septischen Fällen zu rechnen wäre.

Was die technische Seite meiner Untersuchungen betrifft, so habe ich mich streng an die allgemein bekannten Regeln, welche von *Recklinghausen*, *Koch* und *Weigert* festgestellt worden sind, gehalten. Die microscopischen Schnitte von den mit Gefriermicrotom frisch geschnittenen, oder von den früher in Alkohol gehärteten Präparaten wurden grösstentheils mit Anilinfarben gefärbt. Am besten haben sich mir *Gentiana violett* (B. R. 86) und *Methylen blau* bewährt, weil die Coccen sich damit viel intensiver färbten, als das thierische Gewebe, so dass die Colonien sehr deutlich und schön gegen das Parenchym abstachen. Weniger gut waren in dieser Beziehung die braunen Farbstoffe, wie *Bismarckbraun* und *Vesuvium*, bei welchen die Farbe der Coccen sich sehr wenig von der des Gewebes unterscheiden liess. *Bismarckbraun* (B. 128) hat aber den Vorzug, dass bei ihm die Körnung und Chagrinirung der Zoogloa viel deutlicher erhalten bleibt, als bei blauer und violetter Tinction. Ausser dieser *Weigert'schen* Methode der Färbung habe ich in einzelnen Fällen auch mit *Hämatoxylin* nach *Klebs* gefärbt. Die Tinction gelingt sehr schön und eignet sich besonders für die Doppelfärbungen. Ausserdem habe ich in jedem einzelnen Falle auch die *Recklinghausen'sche* Methode mit Kalilauge und Essigsäure zum Deutlichmachen der Colonien durch die Aufhellung der Gewebe geprüft und dabei constant die Resistenz der Coccen gegen diese starken Reagentien gesehen. Erst beim längeren Kochen in der concentrirten Kalilauge quollen die Coccen auf und lösten sich in der Flüssigkeit nach 24 Stunden fast vollkommen auf. Diese Reaction gibt aber an den in Alkohol gehärteten Präparaten wenig verlässliche Resultate, weil dabei viele geronnene Eiweisskörner sich schwer oder gar nicht aufhellen wollen. — Für die Untersuchung des Blutes habe ich die *R. Koch'sche* (99.) Methode: Austrocknung einer sehr dünnen Schichte auf dem Deckglässchen, Erhitzen auf  $+120^{\circ}$  C. mit nachträglicher Tinction, mit sehr günstigen Resultaten, angewandt.

Jetzt lasse ich die von mir mit positivem Resultate untersuchten 18 septischen Fälle folgen, und zwar der Uebersichtlichkeit halber in Form einer Tabelle geordnet:

Nro.	Name, Alter, Beschäftigung.	Krankheitsverlauf und klinische Diagnose.	Datum der Section. Zeit zwischen dem Tode und der Section.	Anatomischer Befund und pathologisch-anatomische Diagnose.	Microscopische Untersuchung.
I.	<i>Schirring Anna</i> , 38 a. n., Handarbeiterin.	Seit längerer Zeit krank. Einige Tage vor dem Tode Scarificationen an den Unterschenkeln, wegen des starken Hydrops. In den letzten Tagen des Lebens sehr hohes Fieber.	+ Mail.	Körper stark hydropisch. An beiden Unterschenkeln mehrere Scarificationswunden. Herz hypertrophisch. Valv. bicuspidalis etwas verdickt. Im Pericardial-, sowie Peritonealsacke ein seröses Transsudat. In den Nieren gelbe Infarcte. Parenchym derselben sehr derbe und mit der Kapsel innig verbunden. Incrassatio valv. bicuspidalis. Morbus Brighti chronicus. Hypertrophia excentr. cord. totius. Hydrops universalis.	In allen untersuchten Präparaten des Herzfleisches, der Lunge, Leber und Nieren zahlreiche Micrococci in den Capillaren ohne Spur von Reactionseinschnünungen.
II.	<i>Brachner Anna</i> , 61 a. n., Poliregatin.	Seit langer Zeit an Wassersuchterkrankt. Einem ein paar Wochen vor dem Tode aufgetretenem Decubitus gesellte sich Phlegmone hinzu.	10. Juli.	Körper hydropisch. An den Unterschenkeln tiefgreifende alte varicöse Geschwüre. Die Venen der unteren Extremitäten stark ausgedehnt, theilweise thrombosirt. In der Regio. trochanterica sin. gangränöser Decubitus. Von diesem aus das subcutane Zellgewebe der ganzen Beckengegend jauchig infiltrirt. Alle Organe blutreich. Nieren geschrumpft, mit Narben versehen. In den Lungen frische Infarcte. M. Brighti chronic. Hypertroph. cordis. Ulcera crurum. Varicositas v. v. — Infarctus pulmon. dextr. Decubitus gangränosus subsegu. phlegmone.	Einzelne äusserst kleine und stärke, aber entschieden in den Capillaren liegende Cocci in der Lunge. Sonst aber solche weiter in der Leber, noch im Herzfleische, noch in den Nieren und der Milz vorhanden.

III.	<i>Hackelbaum Anna</i> , 18 a. n., Handarbeiterin.	Normale Geburt vor 10 Wochen. Seit jener Zeit die Dauer des Leidens. Pyaemia puerperalis.	17. Juli.	Starke Abmagerung. Alle inneren Organe stark anämisch. Die beiden Lungen in den hinteren Partien blutreich, lobulär hepatisirt. Nieren geschwollen, stark gelockert, sowohl in den Pyramiden, als in der Corticalis miliare Abscesse. Die Umgebung der Abscesse hyperämisch. Die rechte Adnixa des Uterus nicht weiter verändert. Links dieselben in einem vom Uterus, Rectum und S. Romanum und Ileumschlingen begrenzten Jauchecavum eingeschlossen. In der l. Tuba Eiter. Im Rectum und den anliegenden Schlingen des Ileum mehrere ulceröse Perforationen. Im Dickdarm necrotische Geschwüre. Para et perimetritis ichorosa sin. c. perforatione ilei et recti. Dysenteria. Cystopyelitis. Nephritis suppurativa. Anaemia et marasmus universalis. Degeneratio adiposa cordis Bronchitis catarrhalis. Pneumonia lobularis.	In der Leber spärliche, in der Lunge keine, in den Nieren ziemlich zahlreiche mässig grosse Cocci in den Pyramiden. In den Nieren neben vollständig reactionslosen Colonien viele andere in lymphoid infiltrirten und abscedirten Herden gelagert.
IV.	<i>Ull Anna</i> , 61 a. n., Handarbeiterin.	Seit langem krank. Wegen des Hydrops Scarificationen, gefolgt von starker phlegmonöser Entzündung der Haut.	29. Juli.	Körper hydropisch. An beiden Unterschenkeln zahlreiche Functionswunden. Der linke Ober- und Unterschenkel geröthet, sein cutanes subcutanes Gewebe, namentlich an der Innenfläche geschwollen und eitrig infiltrirt. Alle Organe blutreich. In den Nieren alte Narben. Endarteritis chron. Emphysema pulmon. Hypertroph. cordis. Hydrops universalis. Phlegmono extremitat. infer. sin.	Nur in den Nieren sehr deutliche, zahlreiche, aber kleine Zoocystenhaufen von Cocci. Die Umgebung der Colonien vollkommen unverändert.
V.	<i>Lidmensky Barbara</i> , 39 a. n., Metallarbeiterin.	Seit 14 Tagen Panaritium des rechten Mittelfingers, in Folge eines Nadeistiches, allmähliche Ausbreitung der Entzündung auf die ganze Hand, und den Vorderarm. Vor	2. August.	Stark vorgeschrittene Fäulniss. Epidermis an der rechten Thoraxhälfte und am Oberarm abgehoben; die unterliegende Haut geschwollen und eitrig infiltrirt. Am Mittelfinger der rechten Hand ein tiefer bis an die Phalanx reichender Substanzverlust mit bläulichen Grunde und stark unterminirten Rändern. In der Luftröhre und am Pericard Echymosierungen. Alle Organe im all-	In d. Pia-mater, Leber, Niere, Milz und Lunge zahlreiche Coccocolonien. Ausserdem aber im Blute, Pericardialserum und allen Geweben ungeheurer grosse Mengen von Bacillen. Das Gewebe zeigt auch in der

Nro.	Name, Alter, Beschäftigung.	Krankheitsverlauf und klinische Diagnose.	Zeit zwischen dem Tode und der Section	Zeit zwischen dem Tode und der Section in Stunden.	Anatomischer Befund und pathologisch-anatomische Diagnose.	Microscopische Untersuchung.
		5 Tagen plötzlich acute Verschlimmerung. (In 30 Stunden erasste die Phlegmone den Oberarm und die r. Thoraxhälfte.) Am 31. Juli Aufnahme in d. Spital: Somnolenz, Coma, T. über 39° C. Tod an demselben Tage. Septicæmia.			gemeinen blutreich. Milz auf das doppelte geschwellt. Phlegmone extr. sup. dextr. et thoracis, Panaritium dig. med. dextr. Oedema pulmon. Tumor lenis acutus.	unmittelbaren Umgebung der Colonien nicht die geringste Veränderung.
VI.	<i>Petralka Mayavetha</i> , 36 a. n., Brautweinstergattin.	Am 2. August Abortus im sechsten Monate. 3 Tage darauf Schüttelfrost, Fieber. Am 9. Aufnahme in das Spital. Rasche Verschlimmerung u. Tod in Coma. Processus puerperalis.	11. August.	20.	Eiweiß stark vorgeschritten. Verdickung der Bicuspitalklappe. Milz auf das doppelte vergrößert, blutreich, weich. Peritoneum des kleinen Beckens im parietalen Blatte blass. Uterus 17 Ctm. lang, schlaff. Peritoneum an der hinteren Fläche desselben getrübt. Die r. Tuba gleich dem r. Ovarium geschwellt, gerötlet, eitrig infiltrirt, mit Faserstoffhäuten überzogen. Die anliegenden Venen mit Eiter gefüllt. In der Uterushöhle reichliche necrotisch zerfallene Massen. Endometritis. Metrophlebitis. Salpingitis. Oophoritis et Perimetritis post partum. Septicæmia.	In den Lungen und Nieren sehr grosse, zahlreiche Colonien. Vielspätlichere solche in der Leber und im Herzfleisch. Ausserdem im Blute und in den bindgewebigen Theilen aller Organe grosse Mengen von Stäbchenbacterien. Keine Spur von irgend welchen Reactionserscheinungen in der Umgebung der Colonien.
VII.	<i>Jatonetz Anna</i> , 42 a. n., Handarbeiterin.	Partus vor 4 Wochen. Seit jener Zeit: Fieber, Unterleibschmerzen,	28. August.	41.	Alle Organe ziemlich blutreich. Milz aufs doppelte vergrößert, blutreich, weich. Der Uterus wenig vergrößert, seine Schleimhaut glatt. Links im Parametrium zahlreiche Abscedirungen. Links auch das Periostr. von der inneren Darmbeinföhle abgeloben und der entsprechende Musc ileopsoas stark jauchig infiltrirt. Diese grosse Abscesshöhle mit stinkender, zersetzter Jauche erfüllt. Von derselben zwei Perforationsöffnungen in das Rectum und in die Vagina zu verfolgen. Parametritis post partum c. perforatione in rectum et vaginam. Tumor lenis acutus.	Im Eiter zahlreiche Microorganismen: Stäbchen, Koccen, Diplochenbacterien, Coccen, Diplo-

	Abmagerung, Kräfteverlust. Pyæmia puerperalis.				im Parametrium zahlreiche Abscedirungen. Links auch das Periostr. von der inneren Darmbeinföhle abgeloben und der entsprechende Musc ileopsoas stark jauchig infiltrirt. Diese grosse Abscesshöhle mit stinkender, zersetzter Jauche erfüllt. Von derselben zwei Perforationsöffnungen in das Rectum und in die Vagina zu verfolgen. Parametritis post partum c. perforatione in rectum et vaginam. Tumor lenis acutus.	und Streptococci. Im Blute diese Organismen sehr spärlich. Im Uterus, in der Nähe der Abscesswand zahlreiche kleine Coccenherde. Sonst aber in allen anderen parenchymatösen Drüsen nicht eine Spur von Zooglia, mit der alleinigen Ausnahme der Nieren, wo sich spärliche Coccencolonien constataren liessen.
VIII.	<i>Stenzl Anton</i> , 18 a. n., Tagelöhner.	Beinfrass und chronische Tuberculose.	25. September.	17.	In der Haut der Brust- und Halsgegend flache, atonische Geschwüre. Am Kreuzbein ein bis auf den Knochen reichender Decubitus. An der l. Hinterbacke mehrere Oeffnungen in der Haut, die in eine grosse tiefe Abscesshöhle führen. Die Haut um die Oeffnungen unterminirt, gerötlet und geschwellt. In der Umgebung zahlreiche Eiterherde in der Cutis und im Stratum subcutaneum. Das Os Ilii in zahlreiche necrotische halb abgelöste, dunkelbraun gefärbte Sequester zerfallen. Die Abscesshöhle in das grosse Becken und von da durch die lacuna musculorum sin. bis zum Trochanter minor des l. Oberschenkels zu verfolgen. Das l. Hüftgelenk intact. Die Abscesshöhle mit stark überreichlicher Jauche erfüllt. Milz vergrößert. Mesenterialdrüsen verkräst. In der Vena cava inferior wandständige Thromben. Lungenapizentuberculose. Caries tuberculos. ossis ilei sin. Abscess. ichoros. pelvis. Decubitus in regione ossis sacri. Phlegmone e decubito.	Im Belage der Abscesswand zahlreiche Microorganismen, auch zum Theil in Form von kleinen Coccencolonien. Sonst aber in allen parenchymatösen Organen keine Zooglia. (Ein paar Tage später jedoch in der Niere, welche bei gewöhnlicher Zimmertemperatur liegen gelassen war, sind viele charakteristische Coccencolonien in den Blutgefässen aufgetreten.)

Nro.	Name, Alter, Beschäftigung.	Krankheitsverlauf und klinische Diagnose.	Datum der Section. Zeit Todts und dem Section im Stunden.	Anatomischer Befund und pathologisch-anatomische Diagnose.	Microscopische Untersuchung.
IX.	<i>Bloudek Marie</i> , 32 a. n., Dienstmädchen.	Hatte sich vor 14 Tagen mit Petroleum verbrannt.	12.	Im Gesichte, am Halse, an den Schultern, an den oberen Extremitäten, an der r. Thoraxhälfte und an der Innentfläche beider Oberschenkel tiefgreifende zumeist das ganze Corium durchsetzende Verschorfungen (Brandwunden), unter denen an vielen Stellen das subcutane Gewebe in Vereiterung begriffen ist. Lungen so wie auch andere Organe blutarm. Nieren klein; ihre Kapsel fester adhärent. Im obersten Querstücke des Duodenums einzelne Ecchymosen auf der Höhe der Falten. Combustio.	Im Eiter Microorganismen in reichlicher Menge. (Viele Stäbchenbakterien mit deutlichen kugelförmigen Sporen und auch kleine Zoogloaballen in mässiger Quantität.) In den parenchymatösen Organen waren die Colonien nur in den Lungen vorhanden. Ihre Grösse gering.
X.	<i>Wenerka Katharina</i> , 32 a. n., Magd.	Entbindung im April, 1882. Wochenbettkrankung. Decubitus. Zuletzt Gelenkschwellungen und Gelenkschmerzen.	14. September.	In der R. sacralis und den R. R. trochanterisch tiefgreifende Decubitusgeschwüre, von welchen aus am l. Oberschenkel jauchige Infiltration und grünliche Verfärbung der Haut, des subcutanen Gewebes und der Muskeln nachzuweisen ist. Gehirn und Lungen blutarm. Leber und Milz blutreich. Die Nieren mit zahlreichen Narben, sehr vereinzelt Stäbchenzoogloa bleich. Die Schleimhaut des hamiletenden Apparates stellenweise verschorft. Die Zäpfel der Bicuspidalis verdickt, mit einander verwachsen. Morb. Brighti chron. et acutus Cystopyelitis. Marciditas uteri post part. Stenosis ostii ven. sin. Phlegmone e decubitu.	Im Eiter zahlreiche Stäbchen und Coccen. Im Blute spärliche Stäbchen, zahlreiche Coccen. In der Leber, Niere, Milz zahlreiche Coccolonien von geringer Grösse. Ausserdem aber in der Leber vereinzelt Stäbchenzoogloa von sehr erheblicher Grösse, in ihrer Umgebung mehr und minder grosse Luftblasen. Leberzellen durchwegs sehr körnig.

XI.	Zarvadil Anna, 4 hdel. n., Findelkind.	Sepsis ex omphalite, Stomatitis et enteritis chronica. Adenitis sub- maxill. Decubitus. Gaugraena gingivilis.	35.	<p>Leiche hochgradig abgemagert. L. Nabelarterie <math>\frac{1}{2}</math> Ctm. weit, mit dicken Eitermassen erfüllt. Nabelvene weit, zähflüssiges Blut enthaltend. R. Nabelarterie nicht entwickelt. Gl. submaxillaris in einen Abscess umgewandelt. Parotis links von zahlreichen Abscessen durchsetzt. L. Lunge sowie auch die r. im Unterlappen lobulär hepatisirt. Milz geschwollen. Im Dickdarm stellenweise Hämorrhagien mit kleinen Geschwüren.</p> <p>Arteritis umbilicalis purulenta sin. Agenesis a. umbilical. dextr. Abscess. metast. parotid. sin. Adenitis submaxill. purulent. dextr. Euterocattarrhus chronic. exulcerans. Pneumon. lobularis bilateralis. Tumor lienis.</p>	<p>Im Blute zahlreiche bewegliche und unbewegliche Stäbchen und Coccen. In der Niere und in der Milz, so wie im Myocard sehr spärliche Colonien von Coccen, am häufigsten dieselben noch in der Niere. In den Gefässen der Bindegewebsbalken in der Leber, vorwiegend in den Arterien wandständige nicht vollkommen das Lumen ausfüllende Colonien von Coccen und Stäbchen. Keine Reactionserscheinungen in ihrer Umgebung.</p>
XII.	Jelinek Katharina, 27 a. n., Schustersweib.	Starb an einem Herzfehler, welcher 1 Jahr beobachtet wurde. Insufficiencia v. v. mitralis c. stenosis. ost. v. s.	33.	<p>Die Innenfläche der Dura Mater mit zahlreichen Hämorrhagien versehen. Innere Meningen mässig blutreich mit punktförmigen Hämorrhagien. Im Unterlappen der l. Lunge ein keilförmiger Infarkt. An der Valv. tricuspidalis Verdickung und feinstwarzige Excreescenzen. L. Ostium venosum, so wie auch das Ost. der Aorta stark stenosirt. Im l. Herzohr ein adhärirendes entfärbtes Blutgerinnsel, ein ähnliches an der vorderen Wand des l. Vorhofes. Die zum Lungeninfarkt führende Arterie durch einen weisslichen Thrombus verschlossen. Milz 14 Ctm. l., 8 Ctm. br. Kapsel gespannt. In der Vagina 2 Ctm. oberhalb des Introitus ein mit eitrig infiltrirten Rändern versehener Ehnriß. Uterus 16 Ctm. l., wovon 4 Ctm. auf den Cervix entfallen. Muscularn dicker. Schleimhaut im Collum hämorrhagisch punktirt und mit grünlichen Gewebsetzen bedeckt. Placentareste im Fundus vorhanden, sie erscheinen</p>	<p>Im Uterusinhaltte Bacterien und Coccen sehr zahlreich. In der Niere und Lebergrosse, ziemlich zahlreiche Coccolonien in den Gefässen. Im Uterus zahlreiche kleinere, strahlige in den Bindegewebsinterstitien liegende Colonien von Micrococcen. Die Umgebung aller Colonien in der Leber und vieler in der Niere total unverändert. Ausserdem aber in der Niere stärkere Infiltration des Gewebes mit lymphoiden Zellen in Form von zerstreuten Herden, vorwiegend in den Pyramiden (beginnende Abscedirungen), häufig tun die Coccolonien herrn.</p>

Nro.	Name, Alter, Beschäftigung.	Krankheitsverlauf und klinische Diagnose.	Zeit zwischen dem Tode und der Section.	Zeit zwischen dem Tode und der Section.	Anatomischer Befund und pathologisch-anatomische Diagnose.	Microscopische Untersuchung.
XIII.	<i>Krajcar Wenzel</i> , 18 a. n., Irre.	Seit langer Zeit Caries der Wirbelsäule. Decubitus. Sepsis.	18. October.	27 1/2.	neerotisch zerfallen. Die Schleimhaut des Uterus ähnlich der des Cervix beschaffen, an vielen Stellen jauchig zerfallen. Das Parametrium frei. Endocarditis valvularis. Thrombosis cordis. Infarctus pulmon. sin. Endometritis p. p.	In der Leber, im Herzen und in der Lunge sehr spärliche Colonien. In den Nierencapillaren sehr schöne, grosse Coecenzoozönien, meist inmitten der streifigen Abscedirungen.
XIV.	<i>Framl Rosalia</i> , 62 a. n., Bauerweib.	Septicæmia nach der Exstirpation eines Rectumcarcinoms. Phlebitis septica cruris sin.	27. October.	28.	In der R. sacralis seichter Decubitus. Die Venen der unteren Extremitäten varicos. In den Lungen spitzen alte, käsige, tuberculöse Herde. Die beiden Lungen ödematös. Das Peritoneum im Bereiche des kleinen Beckens trübe, klebrig, leicht injicirt. Milz grösser, Kapsel verdickt. Die r. Niere hydronephrotisch. Der r. Urether bis an das unterste Stück dilatirt. In dem nicht dilatirten Theil ein 4 hanfkorngrosser Uratstein eingeklebt. Im Duodenum mehrere hämorrhagische Erosionen. Der unterste Abschnitt des Rectums zerfällt. Die entsprechende Wundhöhle ulcerös zerfallen. Das an sie angrenzende retroperitoneale Zellgewebe eitrig infiltrirt. Im obersten Abschnitte der genannten Wundhöhle das Cavum Uterus durch fibrinöses Exsudat verlöthet. Die Venen der beiden unteren Extremitäten dilatirt, geschwängelt, mit Cirsis versehen. In der V. saphena major sinistr. und in zahlreichen ihren Wurzeln purulenter Inhalt. Plegmone textus cellulosi retroperitoneal. p. extrinat. carcinom. recti. Peviperitonitis incipiens. Phlebitis suppurativa extr. infer. sin. Tb. soleta apic. pulmon. Hydronephrosis dextra ex urolithiasi.	Gehirn, Leber, Lungen und Lymphdrüsen enthalten spärliche kleine, aber deutliche Coecencolonien in den Capillaren ohne Reaction in der Umgebung. In den Nierencapillaren sehr zahlreiche ziemlich gross Coecencolonien.

XV.	<i>Kral Franz</i> , 46 a. n., Tagelöhner.	Trauma (Sturz auf d. r. Wange 12 Tage ante mortem); dabei Verletzung der Wange durch d. Pfeifenspitze. Phlegmone, Septicæmie.	10. November.	43.	Die r. Wange geschwollen, daselbst zwei Längsincisionen in deren Grunde jauchig zerfallenes Zell- und Muskelgewebe zu sehen ist. In den Unterlappen der beiden Lungen zahlreiche, in den Oberlappen spärliche jauchige Abscesse. In der Leber Fäulnis. stark vorgeschritten.	In der Leber und Lunge colossale Mengen von Stäbchencolonien, selten in den Gefässen umschrieben liegend; meist mehr diffus im Gewebe. Starke Gasbläschenbildung in der Leber. Umgebung der Colonien nicht verändert. Ausserdem ziemlich zahlreiche Coecenhende in den Blutgefässen aller Organe.
XVI.	<i>Ruzička Franziska</i> , 60 a. n., Heckerlin.	Combustiones multiplex corporis totius. Collapsus. Oedema pulmonum.	16. November.	17.	Am Gesichte, an den Händen, an einzelnen Stellen des r. Ober- und Vorderarmes, an den Mammæ an den hinteren Flächen beider Ober- und Unterschenkel, an der Vorderfläche des r. Ober- und Unterschenkels, an der Streckseite	Im Blute keine Microorganismen. In der Lauge nicht eine Spur von Zoogloa. Dagegen aber sehr zahlreiche grosse und charakteristische

Die Umgebung theils lymphoid infiltrirt, theils unverändert.

Nro.	Name, Alter, Beschäftigung.	Krankheitsverlauf und klinische Diagnose.	Datum der Section.	Zeit zwischen dem Tode und der Section.	Anatomischer Befund und pathologisch-anatomische Diagnose.	Microscopische Untersuchung.
XVII.	<i>Kaucky Theodor</i> , 38 a. n., Verwaltungsbeamte fürstl.	Atrophia cerebri. Pneumonia lobularis. Decubitus gangraenosus. Anoxia paralytica.	17. November.	23.	der Kniegelenke und am Gesässe Brandwunden, in deren Bereiche die Epidermis theils gänzlich fehlt und das blossliegende Corium entweder geröthet, oder auch, wie namentlich in der Oberschenkeln, in weissliche und graue Schorfe umgewandelt ist. Die Epidermis theils zu Blasen abgehoben. Die Schleimhaut der Luftröhre ebenso wie die des Larynx und Pharynx ungleichmässig in ihrer Mucosa selbst eitrig infiltrirt. Der gleiche Befund an der hinteren Epiglottisfläche und in der oberen Larynxhälfte. Phlegmone submucosa laryngis et pharyngis. Combustio.	Coccencolonien in den Capillaren der Nierenpyramiden. Ihre Umgebung zeigt keine Veränderungen.
XVIII.	<i>Schneiberg Katharina</i> , 52 a. n., Tagelöhnerin.	Phlegmone septica antibrachii d. e panaritio. Abscess. metast. cruris sin. Pyohaemia.	13. December.	19.	An der l. Gesässhälfte ein bis an das Krenzhlein sich erstreckendes Decubitusgeschwür. Das Gewebe dasebst gangränös. Innere Meningen verdickt und geröthet. Die Ventrikel erweitet. Milz etwas grösser. Kapsel gerunzelt. Atrophia cerebri. Decubitus gangraenosus.	In den Capillaren der Leber deutliche Coccencolonien. In der Niere und Lunge keine Spur davon. Die Umgebung der Colonien in der Leber ohne Veränderung.

XVIII.	<i>Schneiberg Katharina</i> , 52 a. n., Tagelöhnerin.	Phlegmone septica antibrachii d. e panaritio. Abscess. metast. cruris sin. Pyohaemia.	13. December.	19.	Körper abgemagert. An der r. oberen Extremität der Vorderarm und die Hand geschwollen und geröthet. Der r. kleine Finger im Bereiche der letzten und vorletzten Phalanx stark geschwollen und bläulich verfärbt. An der Volarfläche des Nagelgledes dieses Fingers, eine am ulnaren Rande beginnende, beinahe an den radialen Rand führende, Haut und Unterhautzellgewebe durchsetzende Stichverletzung. An mehreren Stellen der afficirten Theile zahlreiche Incisionen, die in das mit Eiter infiltrirte Zellgewebe führen. Der l. Oberschenkel gegenüber dem r. stark, der l. Unterschenkel gegenüber dem r. leicht geschwellt. An der Aussenseite des l. Oberschenkels eine wahnussgrosse, mit röthlichem Serum erfüllte, blasige Abhebung der Epidermis wahrzunehmen. Sonst die Haut des l. Oberschenkels blass. In der r. Niere eine Gruppe Venen im Bereiche des oberen Poles thrombosirt. Die Präparate der r. oberen Extremität ergibt im Bereiche der Hand und des Vorderarmes eitrige Infiltration des ganzen intermusculären und subcutanen Zellgewebes. Die Präparation des l. Oberschenkels erweist an ihm sogenanntes serös purulentes Oedem und reichliche Eiteransammlung im Kniegelenke. In den A. a. und V. v. der beiden präparirten Extremitäten keine Thromben.	Sehr kleine, aber deutliche Micrococccolonien in der Lunge. Viel spätere in der Niere. In der Leber keine Spur. Die Umgebung der Coccenzooglia in der Lunge, Leber und Niere bietet keine Veränderungen dar.
--------	---	---	---------------	-----	---	--

Da es gegenwärtig nicht mehr an der Zeit sein kann die Gestalt und Anordnung der Coccencolonien in den Blutgefässen ausführlich zu beschreiben, weil dieselben allzusehr bekannt sind, so will ich mich hier nur auf das unumgänglich Nothwendige beschränken. Die von mir vorgefundenen Micrococccolonien füllten die Capillarröhren mehr oder weniger prall aus, an vielen Stellen dieselben bucklig auftreibend und kamen herdweise vor. In grösseren Gefässen waren sie in Form von wandständigen Ballen vorhanden. Die in den Capillaren liegenden waren scharf gegen das Parenchym durch die Gefässwand abgegrenzt und sehr gleichmässig chagriniert. Sie bestanden aus kugelrunden, äusserst kleinen, nicht mehr messbaren Körnern, die in sehr regelmässigen Abständen von einander und zwar meist in der Kettenform zu Reihen angeordnet, in eine durchsichtige, nicht besonders stark lichtbrechende Substanz — Glia — eingebettet waren (vergl. Fig. 1 u. 2, 4 u. 5).

In allen diesen positiven Fällen, in welchen ich die Micrococccolonien constatiren konnte, lag immer der septische Process zu Grunde, obwohl die Form und Weise der septischen Erkrankung sehr verschieden war. Von sämmtlichen Fällen entfielen: 7 Fälle auf phlegmonöse Prozesse (progrediente maligne Phlegmonen), 6 Fälle auf jauchige Abscesse resp. Wunden, 5 Fälle auf Puerperalfieber. Bei diesen der Form nach so differenten septischen Erkrankungen war immer eine und dieselbe Art der Coccenzoo glöen zu finden. Der Zooglöaballen von einer Phlegmone war nicht zu unterscheiden vom Coccenhaufen bei Puerperalfieber. Die Gestalt, die Anordnung, die Bestandtheile dieser Colonien waren in allen Fällen vollkommen identisch. Somit war die Form der septischen Erkrankung von keinem merklichen Einflusse auf die Form, Gestaltung oder Art der Coccenzoo glöa. Auch die Zahl der Coccencolonien war von der Sepsisform vollständig unabhängig, so kamen z. B. die Colonien bei der Wund-septicämie nicht minder zahlreich vor als bei einer progredienten Phlegmone oder beim Puerperalprocesse.

Das letztere lässt sich aber nicht von der Dauer, respective Intensität des Processes sagen. Wenn ich alle mir vorliegende septische Fälle in zwei Gruppen theile, zur ersten die acuten, zur zweiten die chronischen (pyämischen) Fälle rechne, so fällt mit dieser Eintheilung auch der quantitative Befund der Colonien zusammen. In der ersten Gruppe waren die Colonien sehr zahlreich, sie liessen sich in allen Organen sicher, fast in jedem microscopischen Schnitte nachweisen. Viel spärlicher, oft erst nach mühseliger und langer Untersuchung waren sie in den pyämischen Organen zu finden. Im ganzen sind von mir zwar nur drei chronische Fälle untersucht worden: Nr. III.

(Hackelbaum), Nr. VII. (Jalowetz), Nr. XI (Zavadil), doch war dabei der Befund so constant und von den acuten Fällen so different, dass ich das Angegebene sicher behaupten zu können glaube. — Wenn man nun annimmt, dass in den pyämischen (chronisch septischen) Fällen die Intensität der Allgemeinerkrankung geringer sei, als in den acut verlaufenden Fällen, so sieht man, dass der quantitative Befund der Colonien im directen Verhältnisse zur Intensität der septischen Erkrankung steht, d. h. dass je stärker die allgemeine septische Infection, desto grösser auch die Zahl der Micrococcenzooglöa in den Organen ist.

Selbstverständlich sind ein solcher inniger Zusammenhang zwischen der septischen Erkrankung und dem Auftreten bestimmter, immer sich gleichender Coccencolonien, sowie auch die ziemlich strenge quantitative Beziehung zwischen der Intensität der septischen Infection und der Zahl der Coccencolonien an und für sich sehr beachtenswerthe Momente. Ich glaube, man wird kaum irren, wenn man die Coccencolonien angesichts dieser gegenseitigen Beziehungen als zum Wesen der septischen Infection gehörend, oder correcter gesagt, als durch das Wesen des Septicämie bedingt, betrachtet. — Selbstverständlich will ich, wenn ich das sage, noch nicht dadurch die Frage präjudiciren, ob die Zooglöaballen und die Micrococcen einen ätiologischen Antheil an der Sepsis haben, ob sie die Träger, oder gar Producenten des septischen Giftes sind? Diese Fragen müssen auf einem ganz anderen Wege beantwortet werden, wie es *Pasteur*, *Koch* und *Klebs* experimentell zu lösen versuchten.

Aus diesen engen Beziehungen des Wesens des septischen Processes zu den Micrococcenballen tritt eine practische Frage hervor, ob es nicht möglich sei aus dem Vorhandensein respect. der Abwesenheit der Coccenzooglöa in den Blutgefässen der parenchymatösen Organe die Diagnose auf Sepsis stellen oder verneinen zu können. Es ist eine wohlbekannte Thatsache, dass der anatomische macroscopische Befund bei Sepsis ziemlich gering ist. Ausser Ecchymosen an der Haut, Schleim- und serösen Häuten, trüber Schwellung aller Organe, verschieden starker Enteritis, Milztumor und rascher Fäulniss wird gewöhnlich nichts positives bei der Obduction gewonnen. Die genannten Veränderungen sind an und für sich nicht beweisend, da sie bei vielen anderen acuten Erkrankungen auch vorkommen. In manchen solchen Fällen ist die Diagnose auf Sepsis recht zweifelhaft und mehr der Willkür des Obducenten unterworfen. Es erscheint daher gewiss jedermann im ersten Momente eine solche leichte diagnostische Handhabe zur Beurtheilung der zweifelhaften Fälle, wie der Nachweis der Coccencolonien, sehr verlockend, und

es wäre das auch von eminenten practischer Bedeutung; die Sache ist jedoch leider nicht so einfach. *Orth* hat zwar noch im J. 1874 die Frage in positiven Sinne beantwortet: „Die Kenntniss“, sagt er, „dieser charakteristischen Veränderung der Nierencapillaren (Anfüllung mit Coccencolonien, welche auch macroscopisch sichtbar sein soll) kann oft von grossem Werthe sein, denn ich habe z. B. einen Fall notirt, wo sie die einzige macroscopisch wahrnehmbare Veränderung von sämmtlichen Organen darstellte und allein zu der klinisch nicht gestellten Diagnose „Sepsis“ führte, indem die microscopische Untersuchung nicht nur in den Harnkanälchen, sondern auch in den Gefässen der Malpighischen Knäuel und ferner in mehreren anderen Organen grosse Mengen von Micrococccen nachwies.“ (*Virchow's Archiv*, Bd. 59. p. 535.).

Seit jener Zeit sind aber in der Literatur so zahlreiche Angaben vom Auftreten der Micrococccencolonien bei anderen nach unseren gegenwärtigen Anschauungen der Sepsis vollkommen fern stehenden Erkrankungen,<sup>1)</sup> wie Diphtheritis, Pocken, Typhus abdominalis, Osteomyelitis acuta u. s. w. erschienen, dass wir diesen Umstand sicherlich nicht unbeachtet lassen können. Es ist zwar sehr wahrscheinlich, dass ein Theil dieser Fälle sich früher oder später bei genauerer Kenntniss des septischen Processes als zur Sepsis gehörend erweisen wird, indem man vielleicht bis jetzt zu wenig auf die Möglichkeit der Complication einer primären nicht septischen Infection mit einer septischen geachtet hat. So hat man z. B. den Typhus mehrmals als Micrococccenmycose aufgefasst auf Grund des Befundes von Micrococccenballen in den Darmschwüren, in Hautulcerationen und in inneren Eiterherden bei Personen, welche schon über 4 Wochen krank gewesen waren und bei denen die eigentliche typhöse Infection höchstwahrscheinlich nicht mehr vorhanden war, sondern es sich vielmehr um eine hinzugetretene septische Infection gehandelt hatte. Ebenso ist es auch sehr wahrscheinlich, dass die bei der Variola, vorgefundenen Coccencolonien in den inneren Organen sich mit der Zeit des öfteren als septische erweisen werden. Es ist nämlich denkbar, dass in Folge der Resorption des sich zersetzenden Pustelinhaltes im zweiten Stadium der Variola eine ähnliche septische Infection des allgemeinen Organismus vor sich geht, wie es z. B. bei Verbrennungen und ausgedehnten Substanzverlusten vorkommt. Halten doch die meisten Kliniker das secundäre Fieber im Stadium der Vereiterung der Variolapustel für ein mehr putrides Fieber,

---

1) Worauf ich an der 11. Seite hingewiesen und im Literaturverzeichnisse 136 bis 168 citirt habe.

welches zu der primären variolösen Infection in keiner Beziehung zu stehen scheint. Auf diese Auffassung der bei der Variola vorgefundenen Micrococccolonien als Ausdruck der Complication der Variolaerkrankung mit der septischen Infection hat jüngst besonders Weigert (96. und 188.) Gewicht gelegt.

Trotzdem darf aber noch nicht gesagt werden, dass alle diese Erkrankungen, bei denen die Coccencolonien vorgefunden werden, ohne weiteres zur Sepsis gerechnet werden müssen. Ein solcher Schluss ist angesichts unserer jetzigen Kenntnisse noch unerlaubt. Ich erinnere hierbei an die in der Literatur zahlreich verzeichneten Angaben vom Auftreten der Coccencolonien bei solchen Erkrankungen, oder in solchen Fällen, wo von der Sepsis nicht leicht die Rede sein konnte, wie bei Osteomyelitis typhosa, Rheumatismus articulo-rum acutus. Ich erinnere weiter daran, dass die bei septischer Infection und bei nicht septischen Infectionen vorgefundenen Micrococccenballen durchaus nicht ohneweiteres ob ihrer morphologischen Gleichheit als essentiell identisch angesehen werden dürfen. Die biologischen Eigenschaften dieser niederen Parasiten fallen nämlich nicht mit den morphologischen zusammen. Es ist vielmehr möglich, dass in ihrer Form, Gestalt und Anordnung vollkommen ähnliche Gebilde sehr verschiedene biologische Eigenschaften besitzen. So hat z. B. Cohn (176.) doch am bestimmtesten eine solche Möglichkeit für die chromogene Cocccen angenommen, welche ebenfalls in Form von Zoogloähäufen vegetiren, morphologisch von einander nicht im geringsten zu unterscheiden sind und doch kraft ihrer verschiedenen physiologischen Eigenschaften verschiedene Farbstoffe produciren. Aehnliches lässt sich leicht auf unsere pathogenen, morphologisch identischen Micrococccen übertragen, indem sie kraft ihres verschiedenen Lebensprocesses verschiedene Krankheiten zu begleiten, respective vielleicht auch hervorzurufen im Stande sind. Es war mir unmöglich auch diese mehr in das Gebiet der experimentellen Pathologie fallende Frage bei meinen Untersuchungen weiter zu berücksichtigen. Sie muss den späteren Forschungen vorbehalten bleiben.

Mag aber die Zukunft sich im positiven oder negativen Sinne aussprechen, so müssen wir doch gegenwärtig bei der histologischen Diagnose der Septicämie, die jetzt feststehenden Thatsachen vom Auftreten der Coccencolonien bei einigen anderen, nach jetzigen Anschauungen „nicht septischen“ Erkrankungen wohl berücksichtigen. Es muss daher der Orth'sche Satz ungefähr folgendermassen modificirt werden: *Die Abwesenheit der Micrococccenballen in den Capillaren der parenchymatösen Organe (unter später zu erörternden näheren Umständen) schliesst die Sepsis aus, andererseits lässt aber das Vor-*

handensein derselben die Sepsis erst nach Ausschluss derjenigen nicht septischen Krankheiten diagnosticiren, bei denen erfahrungsgemäss ähnliche Micrococccenballen gefunden wurden. Wenn auch der Orth'sche Satz angesichts unserer gegenwärtigen so lückenhaften Kenntnisse in dieser Weise beschränkt werden muss, so ist es nicht zu leugnen, dass durch ihn in einzelnen Fällen ein mächtiges Hilfsmittel zur Stellung einer Diagnose auf Septicämie geschaffen worden ist, wie es z. B. folgender Fall schön illustriert: Die Leiche einer 38j. Frau war mit der alleinigen klinischen Diagnose auf Morbus Brighti chronicus am 4. Mai (Fall I) zur Obduction gekommen. Makroskopisch ergab sich nur der Befund von chron. Morbus Brighti und Herzhypertrophie. Bei der microscopischen Untersuchung der Organe erweckte die colossale Menge der Cocccencolonien in den Gefässen den Verdacht auf Sepsis. Die nochmalige genauere Untersuchung der äusseren Decken erwies an einer der Scarificationswunden, welche wegen des Hydrops mehrere Tage vor dem Tode gemacht worden waren, necrotischen Zerfall. Die jetzt angestellten Nachforschungen beim Kliniker ergaben, dass in den letzten Tagen ein sehr hohes Fieber und andere für allgemeine septische Infection sprechende Symptome sich eingestellt hatten. Somit war es klar, dass hier eine allgemeine septische Infection von der Scarificationswunde aus stattgefunden hatte. Der macroscopische Sectionsbefund hatte diesen Aufschluss nicht geben können, weil der locale Herd, von welchem aus die allgemeine Infection stattgefunden hatte, gar keine grösseren Veränderungen darbot und an und für sich auch zu geringfügig war, um ohne weiteres an eine septische Infection denken zu können.

## II.

### **Die Entstehung der septischen Micrococccencolonien in den Gefässen und ihre Vermehrung nach dem Tode des Organismus.**

Wenn wir uns nun zur Frage wenden, in welcher Weise die Cocccencolonien in den Capillaren und kleineren Gefässen entstehen, so sehen wir, dass bis jetzt in der Beantwortung dieser Frage positives gesagt wurde. *Recklinghausen* (70.) und *Klebs* (71. 72.) haben sich im allgemeinen darüber nur in negativer Weise ausgesprochen und eine Entstehung der Cocccencolonien auf einfach embolischem

Wege für unmöglich erklärt. *Klebs* (74.) stellte übrigens noch weiter eine Vermuthung auf, der er aber selbst keine grössere Bedeutung beimisst. Er sagt nämlich (l. c. p. 112. u. 115.), dass die Ausbildung dieser secundären „Sporenmassen“ in den Gefässen der parenchymatösen Organe im Anschlusse an eine Blutgerinnung in den betreffenden Gefässen entstehe und dass letztere der bei primärer Thrombenbildung in an eiternden Wunden anliegenden Venen stattfindenden Gerinnung ganz analog sei. Diese Sporenmassen sind nach *Klebs* selbst nicht fähig eine Gerinnung des Blutes hervorzurufen, sondern sie wirken auf die Gefässwandung in der Weise ein, dass der von *Bruecke* nachgewiesene grosse gerinnungshemmende Einfluss der Wandung aufgehoben wird. Mir erscheint eine solche Erklärung nicht zutreffend, da wir erstens, wie es auch *Martini* und andere (82.) schon bemerkt haben, in den Zoogloaballen keine Spur von Fibrinbeimengung finden, dieselben vielmehr aus lauter parasitären Körnchen bestehen, welche in eine zähe, homogene, von diesen Organismen selbst producirt Glia eingebettet sind; da wir zweitens keine Gerinnung des Blutes in der unmittelbaren Nähe der Colonien finden und da drittens auch die geringere Tendenz des septischen Blutes zur Gerinnung gegen die gerinnenmachende Wirkung der Colonien spricht.

Obwohl also *Recklinghausen* und *Klebs*, die ersten Forscher auf dem Gebiete der Entstehung der Micrococccolonien, ausdrücklich die Unmöglichkeit eines rein embolischen Vorganges aus vielen Gründen betonten, so ist doch diese Erklärung besonders in den letzten Jahren von vielen Forschern acceptirt worden. Bei der Durchmusterung der diesbezüglichen casuistischen Mittheilungen erklärt sich das „Warum?“ sehr einfach: bei der Endocarditis diphtheritica, einem mit der Sepsis nahe verwandten Processe, bildet sich am Endocard ein „reif-“ oder „rahmähnlicher“ Belag; häufig genug entstehen Erweichungen des endothelialen Ueberzuges, die dann an den den Insulten am stärksten ausgesetzten Stellen (Klappenränder) zu Substanzverlusten und flachen Ulcerationen führen. Dieser reifähnliche Belag besteht aus exquisiten Coccencolonien, und da in diesen Fällen vollkommen identische Colonien in Form von Anfüllungen, Verstopfungen und Präpfen in den Capillaren der inneren Organe zu finden waren, so war es naheliegend einen der *Virchow'schen* capillären Embolie analogen Vorgang hiebei anzunehmen. Den ersten diesbezüglichen Fall finde ich mitgetheilt von *Winge* im J. 1869 in der Gesellschaft der Aerzte zu Christiania. Vier Jahre später haben *Martini* (82.), *Wedel* (133.), *Koester* (132.), *Burkart* (114.), *Eberth* (127.) und *Hjalmar-Heiberg* (83. 95. 112.) fast zu gleicher

Zeit in zahlreichen Fällen von Endocarditis ulcrosa mycotica die Verstopfungen der Gefässcapillaren mit Coccenmassen beschrieben und ihre Entstehung auf dem rein embolischen Wege erklärt. Seit jener Zeit sind die Coccencolonien in den Gefässen zu wiederholten Malen in ähnlicher Weise erklärt worden, so dass der Name „Coccenembolie“ unbewusst auch von denen gebraucht wird, die selbst von der Unmöglichkeit eines rein embolischen Vorganges überzeugt sind.

Auch ich bin zu der Ueberzeugung von der Unmöglichkeit der rein embolischen Natur der septischen Micrococccencolonien in den Capillarröhrchen gekommen und glaube daher, dass das Wort „Coccenembolie“ am besten vollständig zu verbannen ist, wenn man unter Embolie die Verstopfung eines Gefässes mit Obturation des Lumens durch eine von anders woher importirte Masse verstehen will.

Nicht unzweckmässig erscheint es mir, an dieser Stelle die wichtigsten Einwände gegen die embolische Natur der Micrococccencolonien zusammenzufassen. Wenn man allererst die mit Endocarditis ulcrosa mycotica verbundenen Fälle von Sepsis betrachtet, so sieht man, dass sogar hier die Möglichkeit einer reinen Embolisirung und Verstopfung der Capillaren mit Coccenballen sehr unwahrscheinlich ist. So ist zunächst die Ueberlegung sehr naheliegend, wie so die Zoogloamassen am Endocard in so riesig grosser Quantität wuchern können, um das genügende Material für alle „embolischen Micrococcenherde“ zu liefern. Man findet die Colonien nicht selten in so colossaler Quantität, dass sie in jedem microscopischen Schnitte zu 2—10 und darüber zu finden sind. Nicht ein einziges Organ bleibt von ihnen verschont, sie sind daher zu Milliarden im Körper zerstreut. Und alles das sollte aus den Vegetationen an der Herzinnenfläche stammen? Ich stimme vollkommen *Hiller* (50.) bei, welcher eine solche riesig rasche Vegetation der Parasiten am Endocard für rein unmöglich erklärte. Wenn man dazu noch die Localisation der Colonien betrachtet, so findet man einen Grund mehr gegen die genannte Anschauung. Wäre die embolische Theorie richtig, so müssten wir die Embolien in den kleinen Arterien besonders an der Stelle finden, wo sie sich in die Capillaren auflösen. Das ist aber nicht der Fall. Im Gegentheil sie liegen meist in den kleineren Venen und Capillaren, dagegen bleiben die Arterien von ihnen fast vollständig frei. *Recklinghausen* hat diesen Umstand gegen die embolische Natur schon längst hervorgehoben. Er erwähnt noch hiezu, dass sie auch ausserhalb der Gefässe vorkommen: so in den Lungenalveolen, in den Harnkanälchen, in den Bowmann'schen Kapseln, was auch ich aus meinen Untersuchungen bestätigen kann. Jedoch ist die Zahl

der ausserhalb der Gefässe liegenden Coccenhaufen im Vergleiche mit den intravasalen Colonien verschwindend klein. Selbstverständlich bleiben weiter nach der Theorie der embolischen Entstehung der Zooglöa diejenigen viel zahlreicheren Sepsisfälle vollkommen unerklärt, welche ohne Spuren von Endocarditis verlaufen, weil hier die Quelle des embolischen Materials fehlt (*Recklinghausen*), obwohl wir auch hier nicht minder zahlreiche Coccenzooglöa in Form von Gefässembolien finden. Die einzig mögliche Erklärung für diese Fälle durch die „Invasion“ der Coccenmassen seitens der Wunde in Form schon fertiger Emboli ist so unwahrscheinlich, dass die nie ernst genommen werden konnte und von *Hiller* (50. pag. 34.) gebührend verurtheilt worden ist. — Ausserdem hat noch *Klebs* auf den eigenthümlichen Fortschrittgang der Leberabscesse, welche durch die embolischen Prozesse unerklärt bleiben müssen, hingewiesen, indem er sagt: „dass die bei den metastatischen Leberabscessen gefundenen Thrombosen der Lebergefässe gar nicht den Charakter von Embolien an sich tragen, mit Ausnahme seltener Fälle, in denen capilläre Embolien der Leberarterien nachgewiesen sind.“ (74. pag. 117.) — Wenn man endlich die Form und Gestalt der Cocceninjectionen in den Gefässröhrchen betrachtet, wie es z. B. in der Fig. I. abgebildet ist, so liegt die Unmöglichkeit eines rein embolischen Vorganges auf der Hand. Wie kann die Zooglöa, wenn sie auch eine höchst weiche, schmiegsame Masse ist, bei der Embolisirung so genau in die Capillarschlingen hineinpassen, dass sie einen getreuen Abguss zahlreicher sich verflechtender Schlingen in Form eines zierlichen Netzes gibt? Eine solche genaue Anfüllung der Capillaren wäre nur durch eine vollkommen flüssige Injections-masse möglich. Wir wissen aber, dass diese Schistophytenzooglöa nicht dünnflüssig, im Gegentheil recht zähe ist, somit keine Fähigkeit besitzt, sich so genau und präcis im Momente der Obturation des Gefässes der Form desselben anzuschmiegen. Eine blosser Betrachtung einiger ähnlichen Colonien ist schon so vielsagend, dass die Annahme einer rein embolischen Entstehung der Colonie allein darnach unmöglich erscheint. Dieser Umstand veranlasste auch *Kahler*, *Weigert* und andere Forscher in den von ihnen beschriebenen Fällen eine weitere Vegetation und Vermehrung der Coccen in den Capillaren anzunehmen, um die Form der sogenannten Micrococcenembolien erklären zu können.

Hier ist es wohl an Platze noch einer anderen Erklärung der Coccencolonien zu gedenken, welche schon im J. 1873 von *Heiberg* ausgesprochen und zum Theil von *Orth* unterstützt wurde. *Heiberg* (83.) denkt nämlich, dass die Coccencolonien das pathogene Agens

bei der Sepsis bilden und als solche vom Organismus durch zahlreiche parenchymatöse Drüsen ausgeschieden werden. Die in den Capillaren der parenchymatösen Organe sich vorfindenden Herde sollen eben auf dem Wege der Ausscheidung begriffen sein. Gegen diese Anschauung, welche viel Aehnlichkeit mit der alten Ansicht von der Ausscheidung der *Materia peccans* hat, spricht der Umstand, dass diese Colonien nicht nur in denjenigen grossen Drüsen, die als Reinigungspforten des Blutes gelten, anzutreffen sind, sondern sich überall im Capillargebiete des ganzen Körpers vorfinden. Nicht ein einziges Organ bleibt von ihnen verschont, sie sind auch im Gehirne, in den Gehirnhäuten, im Auge und Ohre und zwar in nicht minder grosser Menge zu finden, also auch da, wo keine Rede von einer excretorischen Thätigkeit des Organes sein kann.

Gegenüber dem Allen glaube ich, dass die *Coccen*colonien im Gefässsystem des Organismus sich durch eine einfache Vegetation und Wucherung *in loco* aus den durch den Blutstrom in den Gefässen zerstreuten Keimen ausbilden. Es ist mir nämlich auch gelungen, eine solche Entwicklung und Vegetation der Colonien in den septischen Organen post mortem beim Menschen mit eigenen Augen verfolgen zu können, sowie weiter Micrococcencolonien in Form exquisiter, sogenannter Embolien in den Capillaren der Organe von nicht septisch gewesenen Individuen durch eine einfache Vegetation aus den künstlich in die Gefässe inoculirten Keimen zu erzeugen. Sobald ich die Organe von an Sepsis verstorbenen Kranken, in denen ich bei der sogleich nach der Section vorgenommenen Untersuchung Colonien in Gefässen gefunden hatte, in einer feuchten Kammer mit einer Temperatur von  $+ 35^{\circ}$  C. erwärmte, sah ich regelmässig ein colossal rasches Wachstum derselben eintreten, welches sich schon in einigen Stunden merklich machte. Die Erscheinung war so eclatant, dass hier kein Zweifel mehr obwalten konnte über die Zunahme der Coloniengrösse. Die Colonien vergrösserten sich schon nach 24 Stunden dauernder Erwärmung auf das 5 bis 10fache. Dabei waren aber die Beschaffenheit und die morphologischen Bestandtheile der Zoogloa nicht im mindesten verändert. Es waren dieselben Colonien, nur stark vergrössert und zwar in Folge einer Vermehrung der Bestandtheile. Der Gang der Vegetation war sehr eigenthümlich, die Colonien wucherten nur in den Capillarröhrchen und zwar an ihren beiden freien Enden, sie blieben stets scharf umschrieben, waren immer von der Gefässwand umschlossen und extravasirten nicht. Dadurch erhielt ich die zierlichsten Injectionsbilder, welche, da sie sich schön und intensiv mit den Anilinfarben färbten, sehr deutlich gegen das mehr trübe und körnig werdende Gewebe abstachen, was

am schönsten bei schwächeren Vergrößerungen zu sehen war, wie die Fig. 4. und 5. es zeigen. Zugleich fiel mir auf, dass nicht nur die Grösse der Colonien, sondern auch die Zahl derselben beträchtlich zugenommen hatte. In denselben Organen, in denen ich bei der ersten Untersuchung die Colonien zu 2–3 in jedem microscopischen Schnitte gefunden hatte, waren sie nach 24stündigem Erwärmen zu 10–50 zu finden. Dieser letzte Umstand ist für uns hier besonders wichtig. Die Zooglöaballen konnten doch nicht spontan von sich selbst, etwa durch *Generatio aequivoca*, entstanden sein. Die enorme Vermehrung der Zahl derselben deutete vielmehr darauf hin, dass sie sich aus den in den Gefässröhrchen zerstreuten Keimen der Microorganismen, welche selbstverständlich bei der ersten Untersuchung unbemerkt geblieben waren, weil sie vereinzelt gewesen waren, entwickelten. Das beweist aber, dass die grössten Zooglöaballen sich aus den nur in Form von einzelnen Coccen zerstreuten Mikrokeimen entwickeln können. Dass dieses Untersuchungsergebnis kein reiner Zufall war, davon habe ich mich fortan in allen in dieser Weise geprüften Fällen überzeugen können. So habe ich verschiedene Organe der letzteren mir vorgekommenen septischen Fälle (VII, X, XII, XIII, XIV, XV, XVI, XVII, XVIII.) in solcher Weise behandelt und constant ein und dasselbe Resultat erhalten. Die Erscheinungen wiederholten sich bei jedem septischen Falle sehr eclatant und sehr präcis, so dass sie leicht von Jedermann controlirt werden können. Am besten und schönsten gelingt dies mit den Lungen, wo sich die septischen Coccencolonien bei weitem rascher vergrössern als in anderen Organen z. B. in der Leber und Niere, vielleicht wegen des leichteren Sauerstoffumtauses, welcher in compacteren Organen erschwert, dagegen in der mehr oder minder lufthaltigen Lunge erleichtert ist.

Da ich somit erfahren hatte, dass Coccencolonien aus vereinzelt Microkeimen entstehen konnten, lag der Gedanke nahe, diesen Entstehungsvorgang überhaupt auf sämtliche Colonien zu übertragen. Die im Blutstrom circulirenden Colonienkeime dürften demnach nicht, wie es die rein embolische Theorie fordert, die Form von grösseren Klumpen (sog. Colonien) besitzen, sondern dürften vielmehr in der Gestalt äusserst kleiner Körnchen, vereinzelter Coccen, vorhanden sein, welche entweder schon *intra vitam* oder erst *post mortem*, oder sowohl *intra vitam* als *post mortem* — *in loco d. h.* im Gefässrohre zur Entwicklung kommen, indem aus einem einzelnen solchen Körnchen der ganze obturirende Zooglöaballen sich ausbildet.

Wenn wir jetzt die Richtigkeit dieser Erklärung prüfen wollen, d. h. auf ihrer Basis die von den anderen Anschauungen nicht er-

klären Fragen zu beantworten versuchen, so erkennt man sogleich Vortheile dieser Theorie. Jetzt wird uns erst die Gestalt der Coccencolonien in den Gefässen in Form der präzisen Injection des Gefässrohres verständlich, weil wir wissen, dass sie nicht in die Capillaren hineingepresst wurden, sondern sich allmählig in denselben der äusseren Form des umschliessenden Rohres angepasst haben. Die knotigen Auftreibungen der Colonien in Form von Höckern und Ausbuchtungen sind auch nichts anderes als Producte eben derselben intracapillären Vegetation der Microorganismen und sie weisen ausserdem noch darauf hin, dass diese Massen eigener Bewegung und Locomotionsfähigkeit entbehren. somit bei der raschen Wucherung sich zu grossen Ballen anhäufen, die sich nur rein passiv in Folge des Wucherungsdruckes ausdehnen (*Recklinghausen, Wallayer, Frisch, Litten*). Weiter ist auch die Localisation der Coccenherde im Gefässsystem durch diese Theorie sehr leicht zu erklären. Die Keime der Colonien sind im Blute zerstreut. Die Colonien entwickeln sich also in denjenigen Particeln, in denen sich das Blut anstaut, also vorwiegend in den Venen und in den Capillaren. Selbstverständlich ist ja hier die Function des Organes ohne Bedeutung, nur sein Blutgehalt kommt in Betracht. Daher sehen wir keinen merklichen Unterschied zwischen verschiedenen Organen eines und desselben Blutgehaltes, dagegen aber tritt ein Unterschied auf zwischen den blutreicheren und blutärmeren Particeln eines und desselben Organes, so z. B. sind die Colonien viel zahlreicher in den hypostatischen Abschnitten der Lunge. Dann aber ist auch der „reifähnliche Belag“ am Endocard bei Endocarditis diphtheritica (mycotica), welcher als das embolische Material für die in den Gefässen der inneren Organe vorgefundenen Coccencolonien galt, wahrscheinlich nichts anderes als die Vegetation der aus dem Blute auf die Intima abgesetzten Coccencolonienkeime, welche ganz analog den Coccen in den Capillaren, sich auch hier zu Coccencolonien ausbilden.

Die Folgerungen, welche aus diesen Experimenten mit Organen von an Sepsis verstorbenen Individuen sich ziehen lassen, sind ziemlich interessant, weil sie zum Theil mit einigen jetzt vorhandenen Anschauungen im Widerspruche stehen.

1. — Sind immer Stimmen laut gewesen, welche die parasitäre Natur der Coccencolonien in Abrede stellten. So z. B. bestritt *Sachs* die Mittheilungen *Recklinghausen's* in der Gesellschaft der Aerzte zu Würzburg über die parasitäre Natur der Zooglöa, „weil Wachstum und Vermehrung durch Theilung oder endogene Zellbildung nicht beobachtet worden ist.“ — *Riess* (52.) behauptete auch zu wiederholten Malen (*Centrblt. f. d. med. Wiss.* Nr 34. 1873), dass nicht

nur die Unterscheidung der einzelnen Zerfallskörnchen von Coccen schwierig und vielleicht nicht möglich sei, sondern auch die Zooglöa durch Anhäufung von Zerfallskörnchen vorgetäuscht werden können. — Während der Discussion über dasselbe Thema auf dem II. Congresse d. deutsch. Gesellsch. f. Chirurgie aus dem Anlasse der *Martini'schen* Mittheilungen hielt *Wolff* die von demselben demonstirten körnigen Massen oder Plaques in den Capillaren für die aus dem endocarditischen Prozesse herstammenden Detritusmassen und sprach ihnen jedwede parasitäre Natur ab. Er hat bei diesen zum Theil auch von ihm selbst untersuchten Fällen die Züchtungsversuche angestellt: die Schnitte wurden theils in Nährflüssigkeit, theils in Wasser eingelackt und bei + 36° aufbewahrt. „*Es trat keine Vermehrung, keine Vergrösserung derselben ein.*“ — *Hiller* spricht in seiner nicht lange noch erschienenen Mittheilung diesen Massen jedwede parasitäre Natur ab und hält sie für einfache Detritusmassen. (50. p. 352.) Nach den von mir mitgetheilten Experimenten dürfte aber wohl ein Zweifel an der parasitären Natur der Zooglöa nicht mehr zulässig erscheinen. Wer kann diese Massen für feinkörnigen Zerfall und Detritus ansehen, wenn er dieselben sich vermehren, vergrössern und wuchern sieht? Die Züchtungsversuche *Wolff's* scheinen mir nicht beweisend zu sein, da das negative Resultat derselben durch die Methode bedingt sein dürfte. *Wolff* hat die Schnittpräparate einfach in Wasser und Nährflüssigkeit eingelackt, somit den Sauerstoffzufluss total aufgehoben.

2. — Sieht man aus den Experimenten, dass diese Micrococcenballen auch nach dem Tode des Organismus die entsprechenden Bedingungen finden zu ihrer Vegetation und Wucherung. Man muss nur für die passende Temperatur sorgen, um sie höchst üppig wuchern zu sehen. Somit ist die Annahme von der ausschliesslich praemortalen Entstehung und Vegetation dieser parasitären Massen vollständig unrichtig. Finden wir also eventuell in der Leiche eines an Sepsis verstorbenen Individuums, neben Coccencolonien mit sog. Reactionerscheinungen in der Nachbarschaft, Coccencolonien ohne jegliche Reaction, was bekanntlich sehr gewöhnlich der Fall ist, indem nur der kleinste Theil der Colonien in seiner Umgebung reactive Veränderungen zu zeigen pflegt, so werden wir jetzt wohl mit Sicherheit annehmen können, dass mindestens diejenigen Colonien, welche ohne irgend welche Reactionerscheinungen sind, nach dem Tode des Individuums durch Vegetation einzelner Keime entstanden, da eine zu totaler Obturation des Gefässrohres führende Coccenentwicklung intra vitam ohne Spur von Hyperämie, Hämorrhagie oder lymphoider Infiltration sich nicht denken lässt. Es ist somit

fortan anzunehmen, dass wenigstens die reactionslosen Colonien im Organismus erst nach dem Tode desselben entstanden seien.

3. — Wird durch die letzterwähnte Thatsache der postmortalen Vermehrung der Coccen sogar das Auftreten der Coccenzoo-glöa in den Organen während des Lebens des Menschen wenigstens leise angezweifelt, da es sich doch sehr leicht denken lässt, dass alle diese Coccencolonien, die wir in den Leichen finden (bei der gewöhnlich 20 Stunden post mortem vorgenommenen Section), erst nach dem Tode entstanden seien. Sicher und bestimmt kann man natürlich eine intravitale Entstehung der Coccencolonien nicht ausschliessen, da dazu positive Beweise vollständig fehlen. Es ist a priori wohl möglich, dass ganz analog dem postmortalen Auftreten der Colonien auch intra vitam des Organismus, dann aber ohne Zweifel nur im viel beschränkteren Masse die Wucherung derselben aus den circulirenden oder sich an die Gefässwandungen ansetzenden Mikrokeimen stattfindet. Bis jetzt aber haben wir nicht einen einzigen sicheren Beweis dafür. In Gegentheile durch die Thatsache der postmortalen Vegetation könnten wir den Befund aller Coccencolonien vollkommen erklären, ohne die intravitale Entstehung berücksichtigen zu müssen. Entscheidend wäre natürlich hier die sogleich, im Verlaufe einer  $\frac{1}{2}$  Stunde, post mortem vorgenommene Section eines septischen Falles. Da aber der früheste, meines Wissens, publicirte Sectionsfall von *Weigert* (97.), wo die Obduction 1  $\frac{1}{2}$  Stunden post mortem ausgeführt worden ist, die Möglichkeit des postmortalen Auftretens der Colonien nicht vollständig ausschliessen kann, so sind wir hier auf die experimentellen Untersuchungen angewiesen. Wir wissen in der Hinsicht, dass dieselben Coccencolonien wie bei der Sepsis des Menschen auch bei der putriden Intoxication und experimentellen septischen Infection in Versuchsthiere erzeugt werden können, und da hier die Obduction in beliebiger Zeit nach, ja sogar vor dem Tode des Thieres vorgenommen werden kann, so ist die Entscheidung der Frage auf diesem Wege auch in der That bereits angestrebt worden. Auch ich habe zu diesem Zwecke einzelne Experimente angestellt, über die ich später referiren werde und bin dabei in fast vollständigem Einklange mit den oben ausführlich mitgetheilten Resultaten von *Wassilieff*, zu dem Schlusse gekommen, dass intra vitam des als Versuchsthier benützten Frosches die Coccencolonien nicht entstehen. Ob aber daraus sogleich der Schluss auf die Unmöglichkeit des Auftretens der Coccencolonien intra vitam bei Septicämien des Menschen gemacht werden kann, lasse ich dahingestellt. Es ist wohl möglich, dass die beiden Arten der Zooglöa, die der menschlichen Sepsis und die der putriden Intoxication beim

Thiere, physiologisch von einander verschieden sind und vielleicht dann die biologischen Eigenschaften der Zooglöa bei den septischen Processen des Menschen ihr Auftreten auch intra vitam ermöglichen. Andererseits ist aber die Analogie beider Coccencolonien und beider krankhaften Prozesse so gross, dass der Zweifel von der intravitalen Entwicklung der Coccenballen bei Sepsis des Menschen mehr als zulässig erscheinen muss, wenn man eine solche Entwicklung bei der putriden Intoxication beim Thiere vermisst. — Wenn ich meine eigenen Fälle der Sepsis des Menschen in Bezug auf diese Frage näher betrachte, so glaube ich auch einige Anhaltspunkte gewonnen zu haben, welche gegen die intravitale Entstehung der Colonien zu sprechen scheinen. So habe ich z. B. in denjenigen Fällen, wo die Obduction in verhältnissmässig kurzer Frist nach dem Tode ausgeführt worden ist, constant spärliche und sehr kleine Coccencolonien gefunden. Besonders gilt das für diejenigen Fälle, wo zu gleicher Zeit noch verhältnissmässig niedrige Aussentemperatur herrschte, und so in Folge der raschen Abkühlung der Leiche weder die Bedingungen noch die Zeit genügend waren, um die Entwicklung der Zooglöa zu ermöglichen oder wenigstens zu begünstigen. So habe ich z. B. im Falle VIII. (Stenzl), bei der 17 Stunden nach dem Tode bei kalter Temperatur vorgenommenen microscopischen Untersuchung gar keine Spur von Colonien gefunden, wohl aber bei einer weiteren, 50 Stunden nach dem Tode ausgeführten Untersuchung dieselben in characterischer Weise in den Nierencapillaren, obwohl ich das Präparat nur einfach bei der gewöhnlichen Zimmertemperatur liegen liess. Auch in den Fällen: XVIII. (Schneiberg) — 19 Stunden nach dem Tode, — XVI. (Ružička), X. (Wewerka), II. (Bruckner) — 17 Stunden nach dem Tode, sowie IX. (Chloubek) — 12 Stunden nach dem Tode —, habe ich den Eindruck gewonnen, als ob die Grösse der Colonien viel geringer wäre, als in allen anderen Fällen, wo die Obduction in einer längeren Zeit nach dem Tode ausgeführt wurde. Eine solche Abhängigkeit der Coloniengrösse von der seit dem Tode des Individuums verflossenen Zeit spricht selbstverständlich mehr für die postmortale Entwicklung derselben.

4. — Seit langem sind Berichte darüber bekannt, dass die microscopische Untersuchung in septischen Menschen- und Thierleichen keine Coccencolonien nachgewiesen hat. Bei den Obductionen der an experimenteller septischer Infection eingegangenen Thiere ist ein solcher negativer Befund sehr häufig. *Sokoloff* (84.) und *Birch-Hirschfeld* (167.) erklären diesen Umstand in der Weise, dass diese Micrococccenmassen zur Zeit der Untersuchung schon verschwunden sein können, indem die Coccencolonien nur in einem gewissen

Stadium der septischen Infection auftreten. *Pucky* (170.) kommt ebenfalls in Folge negativer Experimente zu dem Resultate, dass die septische Vergiftung und „micrococcische Infection“ unabhängig von einander vorkommen können und sich einander nicht decken. Ich halte diese Erklärungen für nicht zutreffend. Von meinem Standpunkte aus: sind *zur Zeit der Section, wenn dieselbe vielleicht unmittelbar nach dem Tode, oder in einem sehr kurzen Zwischenraume nach demselben vorgenommen wird, gewiss nur sehr wenige, ja, vielleicht gar keine Micrococcenballen vorhanden, weil sie nicht die Möglichkeit gehabt haben sich auszubilden.* Dadurch scheint mir auch der Umstand erklärt, dass bei Menschenobductionen ein solcher negativer Befund viel seltener ist, weil hier die Obduction meist 20—30 und hierüber Stunden nach dem Tode gemacht wird. Dass sich die Sache auch in Fällen von *Sokoloff* und *Pucky* so verhielt, glaube ich bei genauerer Durchmusterung der von ihnen mitgetheilten Fälle beweisen zu können. So hat z. B. *Pucky* in vielen negativen Fällen die Organe zufälliger Weise später zum zweiten Mal, nachdem sie schon eine Zeit lang gefault hatten, untersucht und dabei die exquisitesten und zahlreichsten Cocccencolonien constatirt. Leider liess er diesen Umstand unbeachtet. Ich muss also hier darauf aufmerksam machen, *dass ein negativer microscopischer Befund an einer septischen Leiche, bei der kurz nach dem Tode oder unter anderen in dieser Hinsicht ungunstigen Umständen (niedere Aussentemperatur) vorgenommenen Obduction, noch nicht als entscheidend negativ anzusehen ist. Ein negativer Schluss ist erst dann erlaubt, wenn auch die Untersuchung negativ geblieben ist, nachdem die Organe auf einige Stunden einer höheren Temperatur (+ 35° C) ausgesetzt worden sind, d. h. nachdem den vermuthlich in den Blutgefässen zerstreuten Zoogloäkeimen die Zeit und Möglichkeit gegeben worden waren, sich zu den Colonien zu entwickeln.*

5. — Die Thatsache der postmortalen Entwicklung der Micrococccencolonien in einem so bedeutendem Maasse, wie sie geschildert wurde für die bei der Sepsis vorkommenden Colonien, ist noch in der Beziehung von eminenter Bedeutung, als wir daraus die Möglichkeit ähnlicher Wucherung der Parasiten bei allen anderen bacteritischen Processen erschliessen dürfen. Man berücksichtigt bisher diesen Umstand kaum, und in einzelnen Fällen hat man sogar eine solche postmortale Vegetation für a priori ausgeschlossen gehalten. Von dem Momente ab, wo eine hochgradige postmortale Vermehrung, der Parasiten, wenn auch nur in einem einzigen krankhaften Prozesse bewiesen worden ist, muss in allen denjenigen Mittheilungen, welche den microscopischen Befund von parasitären Organismen bei der Section in einen Zusammenhang mit den klinischen Symptomen während

des Lebens bringen wollen, stets diesem Umstande Rechnung getragen werden, weil *intra vitam* des Individuums andere Verhältnisse obwalten können als im Momente der Obduction.

6. — Diese oben angegebene Methode der künstlichen postmortalen Züchtung der Micrococcen in den Organen bei Sepsis kann aber vielleicht auch noch eine Verwerthung finden bei dem morphologischen Studium der Microorganismen bei anderen Infectionskrankheiten, weil doch gewiss durch die Vermehrung der Organismen so wie durch die Anhäufung derselben zu grösseren Ballen ihre Differenzirung sehr erleichtert wird.

---

### III.

## Ueber einige Beziehungen der septischen Micrococccolonien zu den Fäulnissorganismen.

In meinen Züchtungsexperimenten der Micrococccolonien in den septischen Organen gingen mit der Vermehrung der Colonien auch die Fäulnisserscheinungen Hand in Hand. Dieser Umstand veranlasste mich, die Beziehungen der septischen Micrococccolonien zu den bei der Fäulniss auftretenden Zooglöaformen einer Prüfung zu unterwerfen. Desto mehr fühlte ich mich dazu veranlasst, da viele namhaften Forscher, mit *Billroth* (37.) an der Spitze, an der Identität der Sepsis- und Fäulnissorganismen festhalten.

Ich liess die Organe von sonst vollständig gesund gewesenen, zufällig verunglückten, sowie auch von anderen nicht an einer Sepsis und nicht an einer acuten Infectionskrankheit überhaupt verstorbenen Individuen in derselben Art und Weise bei einer Temperatur zwischen 35 und 40° C. längere Zeit liegen, wie ich es mit den septischen Organen gethan hatte. Es ist mir aber dabei nicht ein einziges Mal gelungen, die Micrococccolonien in Form von schönen Gefässinjectionen in den faulenden Organen, auch nicht nach sehr lange dauernder Fäulniss (über 400 Stunden) zu erhalten. Es folgt daraus, wie ich schon früher sagte, dass bei der Sepsis die Cocccolonien in den Gefässen durch die septische Infection bedingt sind. Die Frage, in welcher Weise die septische Infection die Entstehung der förmlichen Injection der Gefässe mit Coccen bedingt, werde ich weiter unten zu beantworten suchen.

Vordem muss ich aber einige allgemeine Bemerkungen über den Verbreitungsgang, sowie auch die Localisationen der Fäulnisorganismen bei der Fäulnis vorausschicken. Im Grossen und Ganzen bin ich hier fast in vollständigem Einklange mit den Resultaten der höchst systematisch durchgeführten Arbeiten von *Frisch* (66.), welcher sehr hübsch die Verbreitung der Fäulnisorganismen im Corneageewebe bei der Fäulnis beschrieben hat. Ich hebe hier aus seinen und eigenen Untersuchungen nur diejenigen Punkte hervor, welche in einer gewissen Beziehung zur Erklärung der oben gestellten Frage dienen können. An der Oberfläche der der Fäulnis überlassenen Leichentheile, falls der Vertrocknung derselben vorgebeugt wurde, bildeten sich in den ersten Stunden einzelne Herde von Microorganismen in Form von discreten Ballen, die sich allmählig ausdehnten und confluirten und häufig schon nach 5—10 Stunden die ganze Oberfläche in Form eines grauen, höchst zähen Belages bedeckten. Derselbe bestand hauptsächlich aus Bacterienzoogloen, welche in einer zähen Masse unbeweglich lagen. Viel seltener waren hier die Coccenzoogloen vorhanden, sie bildeten kleinere rundliche Ballen und Häufchen. Bald nach der ersten Erscheinung der noch isolirten Stäbchen- und Coccenballen drangen die Parasiten in die Tiefe des Organes, so dass ihre Verbreitung in dieser Richtung schon in den ersten Stunden sichtbar wurde. Es war sehr leicht diese Verbreitungsweise an den senkrecht zur Oberfläche geführten microscopischen Schnitten zu verfolgen. Es bildete sich zuerst eine schmale Randzone, welche bei der Tinction des Präparates mit Anilinfarben (am besten Gentianaviolett oder Methylenblau) sich sehr intensiv färbte und sehr deutlich gegen das tiefer liegende, schwächer gefärbte Parenchym abstach. Im Bereiche eines solchen Fäulnisssaumes waren die Parenchymzellen sehr trübe und feinkörnig, die Kernfärbung ging vollständig verloren, der Blutfarbstoff wurde zum Theil aufgelöst und dadurch stellenweise das Gewebe gelblich verfärbt. Es war bei entsprechender Behandlung nicht besonders schwierig, die Microorganismen zu bemerken: sie waren meistens Stäbchen, viel seltener Coccen; die ersteren isolirt und diffus im Gewebe, die letzteren, wenn sie überhaupt zu finden waren, zu Gruppen aggregirt und nur auf die oberflächlichsten Schichten des Gewebes beschränkt. — Bei fortschreitender Fäulnis, ungefähr nach 30—100 Stunden, waren die Stäbchen in mehr oder minder grosser Zahl in die Tiefe des Präparates eingedrungen. Die Coccen hingegen konnten in der Tiefe des Parenchyms nie gefunden werden. Dieser Umstand lässt sich sehr leicht aus der Locomotionsfähigkeit der Bacterien erklären, welche den Coccen abgeht. Allmählig aber schienen die discreten

Cocccenballen an der Oberfläche des Präparates die Oberhand über die Bacterien zu bekommen. Sie breiteten sich nach der Oberfläche aus, so dass sie in einem weiteren Stadium der Fäulniss die ganze Oberfläche des Praeparates in Form einer dünnen Coccenschichte bedeckten und drangen dabei ein in alle künstlichen und zufälligen, unmittelbar mit der Oberfläche communicirenden Einrisse und Spalten am Präparate, die Wandungen derselben in Form eines dünnen Ueberzuges austapezirend. An zahlreichen Stellen war es auch sehr leicht, die unmittelbare Fortpflanzung dieser Micrococccenmassen von der Oberfläche aus in diese Spalten nachzuweisen. In den Fig. 6, 7 und 8 will ich den hier beschriebenen Vorgang illustriren. So bildet die Fig. 6 einen isolirten Ballen der Fäulnisscocccen ab, welcher der Oberfläche des faulenden Präparates anhaftet und noch keine Möglichkeit gehabt hatte, sich an die Oberfläche auszubreiten. Die Fig. 7 ist bei viel schwächerer Vergrösserung gezeichnet, um die Verhältnisse des Micrococccensaumes zu zeigen. Das Präparat ist eine Leber, in welcher ein zufälliger Einriss von der Oberfläche aus in die Tiefe entstanden ist. Die Cocccen sind hier in Form einer dünnen Schichte an der Glissonschen Kapsel verbreitet, durch den frei mit der Oberfläche communicirenden Einriss sind sie in denselben eingedrungen und bedecken hier die Wandungen in Form einer dünnen Schichte. Auch zwischen der Glissonschen Kapsel und der Leberoberfläche ist es ihnen gelungen, wegen des mehr lockeren Zusammenhanges derselben, sich einzunisten. Stellenweise, wo solche künstliche Spalten und Einrisse fehlen, findet man auch eine andere Art der Eindringung der Cocccen in die oberflächlichsten Schichten. Namentlich benutzen sie die natürlichen Bindegewebsspalten und Safräume zwischen den Gewebsfasern, wo solche Interstitien mit der Oberfläche unmittelbar communiciren. Sie treten dann in Form von cylindrischen Ballen auf, welche durch zahlreiche strahlige, sternförmige, sowie auch mehr compacte Fortsätze mit einander vielfach communiciren; so dass daraus stellenweise, wenn diese Cocccenmassen noch dünnstrahlig sind, an den mit Anilin gefärbten Präparaten bei schwächeren Vergrösserungen sehr hübsche Marmorirungen in Form eines blauen oder violetten Adernetzes resultiren. Bei stärkeren Vergrösserungen war es leicht in solchen strahligen Herden Cocccencolonien zu erkennen, wie es in der Fig. 8 abgebildet ist. — Die in den frei mit der Oberfläche communicirenden Spalten und Interstitien des Bindegewebes angesiedelten Cocccen finden die günstigsten Bedingungen für ihre Entwicklung und beginnen bald sehr üppig zu wuchern. Aus den dahin eingelangten vielleicht vereinzelt Körnchen bilden sich grössere Zoogloaballen aus, die

sich dann zuerst den Formen derjenigen Räume, in welchen sie liegen, anpassen, allmählig den ganzen Raum ausfüllen und dann in Folge des Wucherungsdruckes das umgebende Gewebe auszudehnen beginnen. In diesem Momente sind die Bindegewebsinterstitien prall von den Coccenmassen erfüllt, die Bindegewebsbalken und die Zellen erscheinen schmaler, kleiner, wie usurirt und angefressen. (Fig. 9.) Diese Verbreitungsweise der Coccen in Form eines dünnen Ueberzuges an der Oberfläche des Präparates, das Eindringen derselben in die unmittelbar mit der Oberfläche communicirenden Einrisse und Spalten, die Austapezierung letzterer mit Coccen in Form eines dünnen Belages, sowie auch die Entstehung der strahligen und cylindrischen Micrococcenmassen in den Bindegewebslücken an einzelnen Stellen, lassen sich sehr leicht verstehen trotz des Mangels der Coccen an freier Locomotionsfähigkeit. In Folge des Beweglichkeitsmangels fehlt den Coccen die Fähigkeit durch das Gewebe hindurch zu wandern, wie es die Stäbchenbakterien kraft ihrer Beweglichkeit zu thun verstehen. Die Coccen sind nicht im Stande durch die thierischen Membranen durchzudringen; die Membran bietet ihnen ein zu grosses Hinderniss; sie sind daher nur auf diejenigen Theile beschränkt, wohin sie unmittelbar gelangen oder transportirt werden. *Frisch* (l. c.) sieht die Kräfte, welche eine Verbreitung der Coccenzoo glöa bewirken, im Wucherungsdrucke, welcher in diesen Zooglöaballen bei der Vermehrung ihrer Bestandtheile entstehen muss, indem die peripheren Körnchen durch die im Innern sich ausbildenden neuen Körnchen gegen die Peripherie passiv verschoben werden. Mir will aber dieser Factor allein als nicht ganz zulänglich erscheinen, um die Verbreitung der Coccencolonien vollkommen zu erklären. Möglicher Weise spielen dabei eine viel beträchtlichere Rolle die in solchen faulenden Organen herrschenden Saftströmungen, welche in Folge der Wasserverdunstung an der Oberfläche, Wärmeentwicklung im Innern und besonders aber in Folge der Gasbläschenentweichung entstehen.

Auffallend war der Umstand, dass hier die Coccencolonien die Gefässe für ihre Verbreitung nie benützt haben. Die Gefässe blieben auch in den oberflächlichsten Schichten von den Coccenmassen stets vollständig frei. Dieser Umstand ist nur so zu erklären, dass die Coccen von Anfang an nicht in die Gefässlumina einzudringen vermochten, weil sie nicht fähig waren durch die thierische Membran hindurch zu wandern. Diese Coccenmassen waren nicht im Stande von aussen aus den Gewebsinterstitien in das Gefässlumen einzudringen ganz analog denjenigen Coccenballen in den septischen Organen, welche in die Gefässlumina eingelagert bei ihrer Vegetation

immer nur auf das Gefässlumen beschränkt bleiben und aus dem Capillarrohre von innen nach aussen nicht gelangen können.

In denjenigen Fällen dagegen, wo ich das Präparat mit einer angeschnittenen Fläche faulen liess, sah ich constant das Hineingelangen der Coccenmassen in die Gefässe und andere Canäle, z. B. Nierenanalchen, und zwar nach denselben Gesetzen wie es bei allen Einrissen in den früheren Fällen war. Häufig genug sah ich in solchen klaffenden Gefässchen, wo also das directe Hineingelangen der Coccenkeime sehr begünstigt war, pralle Anfüllungen des Gefässlumens mit den Coccenmassen, ganz ähnlich dem Befunde bei der Sepsis; dieselben waren aber nur auf die oberflächlichsten Schichten des Präparates beschränkt und kamen fast nie in grösserer Tiefe vor. — Kurz, ich sah auch bei der Fäulniss immer die Coccenballen entstehen, aber in einer ganz anderen Anordnung, als es bei der Sepsis der Fall war.

Die verschiedene Art und Weise der Localisation und Anordnung der Micrococcenmassen bei der Sepsis und bei der Fäulniss gibt uns aber einen wichtigen Aufschluss über den allen diesen Micrococcen in gleicher Weise zukommenden Locomotionsmangel und zeigt zugleich, dass nur die verschiedene Importirungsweise der Coccen in das Parenchym der Organe die Ursache ihres verschiedenartigen Auftretens sei. Diese Annahme beweist weiter folgender Versuch:

In jeder faulenden Flüssigkeit sind bekanntlich zwischen den Bacterien auch die Coccen meist vereinzelt, selten zu Colonien vereinigt vorhanden. Wenn ich also eine solche Flüssigkeit in die Gefässe eines von Zoogloen notorisch freien Organes inoculire, so werde ich dadurch die Coccen sammt den Bacterien in den Capillaren zerstreuen, und wenn ich dann ein solches Organ bei entsprechender Temperatur faulen lasse, so müssen die Coccencolonien bei der Wucherung nur in den Gefässen bleiben, da sie nicht durch die Wandungen derselben durchdringen können.

Und richtig, regelmässig habe ich nach der Injection einer bis auf das zehnfache verdünnten, durch Fliesspapier filtrirten, faulenden Flüssigkeit in ein coccenzoogloäufreies Organ und eintägiger Fäulniss des inoculirten Präparates ungemein zahlreiche Capillaren in zierlichster Weise mit Coccencolonien inoculirt gefunden. Die Colonien waren nur auf die Gefässe beschränkt, füllten dieselben auf längere und kürzere Strecken mehr oder weniger prall aus. Viel seltener traten die Stäbchencolonien auf. Ausserdem waren hier auch isolirte Stäbchen- und Fadenbacterien in sehr grosser Anzahl, theils in den Capillaren, theils frei im Parenchym ausserhalb der Gefässe vorhanden. Es ist

klar, dass hier die Coccencolonien aus den vielleicht in Form einzelner Coccen in die Gefässe durch die Injection zerstreuten Keimen sich ausbildeten und durch ihre biologischen Eigenschaften auf die Gefässlumina beschränkt zu den schönsten und zierlichsten Embolien ausgewachsen waren, ganz analog dem Vorgange, welchen wir aus theoretischen Gründen für die septischen Colonien behaupteten (Fig. 3.). Die Fähigkeit der Stäbchen und Fäden hingegen aus den Capillaren auszuwandern und sich diffus im Parenchym zu verbreiten, ist leicht zu verstehen und erheischt keine besondere Besprechung.

Nichts destoweniger bin ich der Ansicht, dass es durchaus nicht statthaft sei, die septischen Coccencolonien mit den bei der Fäulniss vorkommenden Coccenmassen nach dem Vorgange von *Bilbroth*, *Frisch* und *Tiegel* ohne weiteres zu identificiren. Ja, ich bekam bei meinen Untersuchungen die Ueberzeugung, dass selbst morphologische Differenzen zwischen den septischen Coccen und den Fäulnisscoccen bestünden. Mir erschienen die Fäulnisscoccenballen nicht so gleichmässig chagriniert wie die septischen, und zwar in Folge einer nicht so regelmässigen Anordnung ihrer Coccen. Die Coccen waren hier in den Fäulnisscolonien nie zu solchen regelmässigen Ketten und Reihen angeordnet, wie in septischen; sie waren höchst unregelmässig angehäuft, so dass schon bei der ersten Betrachtung dieser Colonien ihre Differenzirung von den septischen Zooglöen möglich war. Um so mehr als bei genauerer Inspection die Fäulnisscoccen durchschnittlich etwas grösser als die septischen und bei weitem nicht so dicht in den Colonien aneinander gedrängt schienen, wahrscheinlich in Folge reichlicher entwickelter Glia. Diese Differenzen gestatten mir nicht, mich der Anschauung von der morphologischen Identität der beiden Colonicarten anzuschliessen. Im Gegentheile, ich muss vom rein morphologischen Standpuncte aus die Micrococcen bei der Sepsis und Fäulniss für verschiedene Arten halten.

Das Injectionsexperiment zeigt aber ausserdem sehr deutlich den Weg an, auf welchem diejenigen Keime in die Blutgefässe und Capillaren der an Sepsis verstorbenen Individuen gelangt sind, aus welchen sich die septischen Colonien entwickeln. Ganz analog wie ich hier die Keime der Fäulnisszooglöa in den Blutcapillaren mit der Injectionsspritze zerstreut habe, thut dasselbe das Herz bei der Sepsis mit den septischen im Blutstromen enthaltenen Zooglöakeimen noch während des Lebens des Individuums. *Dadurch ist aber meiner Ansicht nach in unbestreitbarer Weise festgestellt, dass die Localisation der Micrococccencolonien bei der Sepsis in den Gefässen nur durch einen intravitalen Vorgang sich erklären lässt, d. h. dass noch intra vitam*

des Kranken, wo das Blut circulirte, die von aussen in das Blut gelangten Coccenkeime in verschiedenen inneren Organen zerstreut wurden und daselbst meist nach dem Tode, vielleicht auch schon *intra vitam* des Organismus zu Zooglämassen sich entwickelten. In einer anderen Weise lassen sich die septischen Coccencolonien in den Gefässen nicht erklären. Ein solcher rein anatomischer Befund der septischen Micrococcenzooglöa in den Blutgefässen ist an und für sich allein so viel sagend, dass es unverständlich ist, wie die Möglichkeit des intravitalen Vorhandenseins der Microorganismen im Blute bei Sepsis bezweifelt werden konnte. Man möge nur diesen einzigen anatomischen Befund berücksichtigen und ihn zu erklären versuchen!

#### IV.

### Die Beziehungen der septischen Micrococcencolonien zu den Reactionserscheinungen.

Das Vorhandensein der Coccencolonien in den metastatischen Herden bei septischen Erkrankungen ist von zahlreichen Forschern als directe Ursache der Entstehung von Metastasen angenommen worden. (*Klebs, Cohnheim, Heschl, Weigert, Recklinghausen u. v. a.*) Dabei beschrieb man verschiedene Grade der Veränderungen in der Umgebung solcher Colonien als Ausdruck der Reaction seitens des Organismus. So nimmt z. B. *Klebs* an zuerst den Schwund der permanenten Zellen im Bindegewebe und erst später das Auftreten der Eiterkörperchen in der Umgebung solcher Sporenmassen in den Wundrändern; *Heschl* beschreibt diese Veränderungen unter dem Namen *Pericoccitis*; *Weigert* und *Cohnheim* nehmen zuerst die Coagulationsnecrose der umgebenden Parenchymzellen in den inneren Organen an, der erst später die Infiltration des Gewebes mit Eiterkörperchen folgt.

Wenn auch die Thatsache, dass diese Microorganismen höchst schädlich auf das benachbarte Gewebe sowohl in den localen Herden als im Parenchym der inneren Organe einwirken, kaum mehr bestritten werden kann, so bin ich doch nicht vollständig einverstanden damit, dass man diese Erscheinungen *überall und immer nur* durch die gefässobturirende Micrococcenzooglöa erklärt. Es wäre denn doch auch denkbar, dass diese parasitären Wesen in viel kleineren Quantitäten, wo sie z. B. noch vereinzelt der Capillarwand anhaften, durch eine specifice Wirkung schon im Stande sind Hämorrhagien zu er-

zeugen und Reactionserscheinungen seitens des Parenchyms hervorzurufen, und erst später, nachdem sie durch die Eiterung oder durch den Tod des Organismus der Lebenskraft der Gewebe entzogen worden sind, zu den üppigen Zoogloen auswachsen und erst so Embolisierungen und Verstopfungen der Gefässe darstellen. Ich vermüthe, freilich ohne einen sicheren Beweis hiefür zu erbringen, dass die Coccencolonien in den metastatischen wie auch in den localen Herden, dort in Gefässen, hier in Bindegewebsinterstitien eingelagert, ganz analog den reactionslosen Micrococcencolonien, erst nach dem Tode des Individuums aus den da intra vitam nur zerstreut und isolirt vorhandenen Coccen sich ausgebildet haben. Mit anderen Worten, man kann vielleicht die Coccencolonien in den Gefässen der metastatischen Herde nicht für eine primäre Erscheinung, durch welche die Reaction hervorgerufen wurde, sondern für eine secundäre Erscheinung halten, deren Auftreten eben in Folge dieser Reaction ermöglicht war. Für diejenigen Zoogloballen, die ohne Spur von Reactionserscheinungen in den Gefässen septischer Leichen vorkommen, und ihre Anzahl ist bekanntlich viel grösser als die derjenigen, welche in den Reactionsherden liegen, ist bereits früher angenommen worden, dass dieselben sich erst nach dem Tode des Organismus entwickeln.

V.

### **Experimente über die Entstehung der septischen Micrococcencolonien in den Gefässen bei Fröschen.**

Die Aufgabe, die ich mir hiebei stellte, war die, die von *Wassilieff* mitgetheilten Untersuchungen vom Auftreten der Coccen- und Bacteriencolonien in Froschleichen zu prüfen. Ich referire über die Resultate kurz, weil sie für die Frage der Coccencolonien beim Menschen nur von einer untergeordneten Bedeutung sein können, indem ja die septischen Colonien in den Froschleichen nicht ohne weiteres mit denen beim Menschen identificirt werden können. Die von *Wassilieff* aufgestellte und von mir vollkommen bestätigte Thatsache des nur postmortalen Auftretens von Colonien in septischen Froschleichen ist also nur für die septischen Processe beim Frosche massgebend. Man kann daraus nicht mit Bestimmtheit sagen, dass die Coccencolonien beim Menschen nicht im Stande sind intra vitam des Menschen zu entstehen; man kann höchstens daraufhin einen leisen

zweifeln an der intravitale Entstehung der Colonien bei Menschen, weil ein gewisser Parallelismus, so zu sagen eine Verwandtschaft der Prozesse beim Frosche und Menschen sich doch nicht leugnen lässt.

Zunächst erzeugte ich durch das Einlegen faulender Gewebstückchen unter die Haut an den unteren Extremitäten beim Frosche einen localen Entzündungsprocess in den Muskeln, dessen Producte bei der Weiterimpfung als contagiös sich erwiesen. Local trat gewöhnlich eine sehr starke, brethharte Schwellung der Musculatur ein, so dass in einzelnen Fällen die betreffende Extremität bis auf's Doppelte anschwell. Die Gefässe der Haut, sowie der betroffenen Muskeln waren strotzend mit Blut erfüllt; Ecchymosen waren fast nie zu beobachten. Nach 3 bis 5 Tagen gesellten sich die Symptome der Allgemeinfection hinzu. Der Frosch wurde träge, schwach und lag ausnahmslos, gewöhnlich am 6. oder 8. Tage nach der Injection zu Grunde. Bei der Section war ausser diesen localen Veränderungen macroscopisch nichts zu constatiren. Bei der Weiterimpfung habe ich stets eine und dieselbe Art der Erkrankung mit den vollkommen identischen localen und allgemeinen Erscheinungen erhalten. Microscopisch waren schon in den letzten Tagen des Lebens mit dem Auftreten der Symptome der allgemeinen Infection des Organismus constant im Blute mehr oder minder zahlreiche Bacterien zu finden. Die Form der Stäbchen war sehr eigenthümlich: sie waren in der Mitte stark eingeschnürt, so dass sie zwei mit einander durch eine kurze Brücke verbundenen grossen Coccen ähnlich waren und sehr an die 8. Figur (Achterfigur) erinnerten. Sie waren unbeweglich. Ihre Zahl nahm stets gegen das Lebensende zu und erreichte nach dem Tode das Maximum. In 24 Stunden nach dem Tode waren sie gewöhnlich in den Blutgefässen stellenweise zu einer so colossalen Menge angehäuft, dass sie auf längere Strecken die Lumina vollkommen ausfüllten und sich dann als cylindrische Verstopfungen derselben präsentirten. Im Ganzen waren sie dann den „Coccenembolien“ sehr ähnlich. Die Chagrinirung war ebenfalls sehr schön und deutlich, und der Körnung einer Coccencolonie recht ähnlich, weil in Folge einer dichten Anhäufung der Stäbchen in Colonien und eigenthümlicher Gestalt der einzelnen Stäbchen die stäbchenartige Gestalt der Organismen in den Colonien nicht mehr zu erkennen war. Nur an einzelnen weniger dichten Partien der Colonie war es möglich, die richtige Gestalt der Organismen zu erkennen. Obwohl somit im Allgemeinen die Merkmale einer solchen Zooglöa denen der septischen Coccencolonie sehr ähnlich waren, so liessen sich andererseits auch noch an den Zooglöaballen als solchen manche

Unterschiede erblicken. Die ganze Colonie war mehr durchsichtig hatte gar keine braune Färbung, welche die gewöhnlichen septischen Coccencolonien im natürlichen Zustande kennzeichnet. In Folgedessen war sie z. B. in den Hautgefässen sehr leicht zu übersehen. Sehr schön dagegen gestalteten sich solche Colonien in den Retinalgefässen, wo sie zahlreiche Gefässröhren auf grosse Strecken oberrirten. Dann war auch die Ausbuchtung und knotige oder knollige Auftreibung der Capillarwand sehr selten zu finden, meist waren diese Colonien ganz regelmässig cylindrisch, was sich vielleicht durch die grössere Beweglichkeit, resp. stärkere Verflüssigung erklären lässt, möglicherweise in Folge der viel stärker entwickelten Glia. Die Stäbchen waren hier viel weiter von einander entfernt als die Coccen in ihren Zoogloen, wie es ja überhaupt sonst für die Stäbchencolonien in Folge der reichlicheren Gliaentwicklung charakteristisch ist. — Ein solcher septischer Process beim Frosche, welcher nur insoferne der menschlichen Sepsis ähnlich ist, als auch bei ihm zur Entwicklung von Colonien kommt, ist noch in der Beziehung wichtig, dass er gegen die sofortige Identifizirung ähnlicher oder analoger Vorgänge beim Frosche und Menschen spricht, weil wir einen analogen Process beim Menschen vollkommen vermissen.

Ausserdem untersuchte ich auch eine andere Art der septischen Erkrankung beim Frosche, die schon in mancher Beziehung dem gewöhnlichen septischen Prozesse beim Menschen näher steht. Ich erzeugte sie durch die Injection grösserer Mengen von putriden Stoffen, durch Hineinlegen faulender Gewebstückchen in die Bauchhöhle u. s. w. Dabei war der Verlauf auch ziemlich acut. Die Mikroorganismen waren in den localen Herden, so z. B. im Peritonealcavum in Form von beweglichen und unbeweglichen Stäbchen und Coccen zu finden. In den letzten Tagen des Lebens traten sie auch im Blute auf. Der Sectionsbefund war ausser den ziemlich häufig vorgekommenen Ecchymosirungen meist negativ. In allen solchen Fröschen nahm nach dem Tode die Vegetation der Coccen so rasch zu, dass zuweilen schon nach Ablauf einer Stunde nach dem Tode in der Haut, im Auge, in der Leber und in allen anderen Organen vereinzelt Coccencolonien zu finden waren. In den meisten Fällen aber brauchten die Colonien eine viel längere Zeit zu ihrer vollkommenen Ausbildung, so dass sie erst nach Ablauf von 6 bis 20 Stunden in grösserer Anzahl zu treffen waren. Man kann aber nicht zugeben, dass diese Colonien am schönsten nur in der Haut auftreten, wie es *Wassilieff* sagt. Im Gegentheil sie sind in allen Organen zu finden. So habe ich sie z. B. in den Magen- und den

Darmwandgefässen, in der Leber, Lunge und anderen Drüsen sehr schön und reichlich gesehen. Ich stimme aber vollkommen *Wassilieff* bei, wenn er sagt, dass diese Colonien beim Frosche ausschliesslich nach dem Tode des Thieres entstehen können und eine intravitale Entwicklung nicht vorkommt. In allen meinen Fällen war es unmöglich irgend eine Colonie intra vitam des Thieres in Form eines obturirenden Propfes in den Capillaren zu finden. Erst nach dem Tode und zwar nur dann, wenn derselbe in Folge, oder nach der stattgefundenen Allgemeininfection eingetreten war, fingen die Parasiten an so üppig zu wuchern, dass sie sich zu den prächtigsten „Gefässembolien“ in den Blutgefässen entwickelten. Wenn ich aber einen solchen inficirten Frosch zu jener Zeit tödtete, wo es noch nicht zur allgemeinen Infection gekommen war, d. h. wo die Microorganismen noch nicht im Blute sich vorfanden, so bildeten sich regelmässig keine Colonien aus, weder sogleich, noch nach 24 Stunden und darüber nach dem Tode des Thieres, ganz so wie in den zur Controle untersuchten Leichen von den nicht septischen, ganz gesund gewesenen Fröschen, welche z. B. durch Aether, Chloroform, Eintauchen in kochendes Wasser, Decapitation getödtet worden waren.

Weiter untersuchte ich auch noch das Verhalten abgestorbener Körpertheile vor und nach einer künstlich erzeugten Allgemeininfection des Organismus intra vitam des Thieres. Wenn man bei einem sonst ganz gesundem Frosche die Blutcirculation z. B. in einer hinteren Extremität plötzlich durch starkes Abbinden aufhebt, so *kommt es, meiner Erfahrung nach, nie* zur Ausbildung von Coccencolonien in den Gefässen der abgebundenen Extremität, obwohl die Extremität vollkommen necrotisch wird, in welcher Hinsicht ich mit *Wassilieff*, der in den Fällen, wo er die Blutstockung durch Eintauchen der Extremität in kochendes Wasser erzeugte, Colonienbildung gesehen hat, differire. — In denjenigen Fällen dagegen, wo man den Frosch vorher septisch inficirt, entweder durch künstlich erzeugte Peritonitis, oder auch durch die phlegmoneähnliche Entzündung einer anderen Extremität und nach dem Auftreten von Erscheinungen der Allgemeininfection eine solche Necrose durch das Abbinden herbeiführt, findet man constant nach Ablauf von 24 bis 30 Stunden die schönsten Colonien hie und da in den Gefässen zerstreut und zwar, der Allgemeininfection entsprechend, entweder Coccen- oder achterförmige Bacteriencolonien. So habe ich z. B. an einem und demselben Frosche die Richtigkeit dieser Thatsachen geprüft: einem sonst ganz gesundem Frosche habe ich die hintere Extremität mit einer Schnur abgebunden und nach 2—3 Tagen zur Untersuchung

die Haut davon abgezogen. Es war keine Colonie in den Gefässen zu finden. Nach Ablauf weiterer drei Tage, wo ich schon die Microorganismen im Blute, in Folge der Resorption der in der necrotischen Extremität sich zersetzenden Stoffe, gefunden hatte, band ich die zweite hintere Extremität in gleicher Weise ab. Nach Verlauf von 2—3 Tagen waren hier constant die Zooglöballen in den Gefässen zu finden. Dieses Experiment beweist, dass das Auftreten der Zooglömassen in den Capillaren mit der septischen Allgemeininfection im innigen Zusammenhange steht und durch dieselbe bedingt wird.

Die Fragen wie und in welcher Weise die allgemeine Infection des Organismus mit septischem Gifte das Auftreten der Colonien in den Gefässen bedingt, habe ich früher zu beantworten versucht.

Wenn ich nun kurz die Resultate meiner Untersuchungen an Fröschen zusammenfasse, so lauten sie folgendermassen: 1. Bei den nicht septischen Froschleichen kommt es nie zur Zooglöbildung in den Gefässen. 2. Bei den septisch allgemeinerkrankten Fröschen kommt es dagegen nach dem Tode des Thieres constant zur Entwicklung und Wucherung der Zooglöballen in den Blutgefässen. 3. Bei Lebzeiten der septischen Frösche kommt es nie zur Entwicklung der obturirenden Coccencolonien in den Blutgefässen. 4. In den necrotisch oder brandig gemachten Organen der vordem ganz gesunden und nicht septischen Frösche kommt es nie zur Entwicklung der Coccencolonien in den Gefässen. 5. In den vordem allgemein septisch erkrankten Fröschen kommt es dagegen bei der Gangrän-erzeugung constant zur Colonienbildung in den Gefässen der abgestorbenen Partien. Aus diesen zwei letzten Punkten geht hervor, dass 6. *das postmortale Auftreten und die Entwicklung der Zooglöen in den Blutgefässen nur durch intravitale allgemeine septische Infection bedingt ist, ganz analog wie es beim septischen Menschen der Fall ist.*

PRAG, 16. December 1882.

## Erklärung der Abbildungen.

---

FIG. 1.  $\times$  900. Micrococccolonien in Capillaren der Lunge vom Falle Nr. V, in welchem die Obduction im Hochsommer 35 Stunden nach dem Tode vorgenommen wurde. Gefriermicrotomschnitt mit Bismarckbraun gefärbt.

FIG. 2.  $\times$  800. Eine Micrococccolonie in der Leber (Fall Nr. XIII), welche 24 Stunden lange einer Temperatur von  $+35^{\circ}$  C. ausgesetzt war. Alcoholpräparat mit Gentianaviolett gefärbt.

FIG. 3.  $\times$  750. Eine Colonie der Fäulnismicrococcen, entstanden im Nierenglomerulus nach der Injection einer faulenden Flüssigkeit in die Gefässe derselben und einige Tage langem Faulen der Niere. Täuschendste Aehnlichkeit mit einer „Embolisirung“ des zuführenden Astes mit Cocccenmassen. Gefriermicrotomschnitt mit Methylenblau gefärbt.

FIG. 4 und 5.  $\times$  120, zeigen die Cocccencolonien-Verhältnisse in einer Lunge von einer an Sepsis verstorbenen Frau (Fall Nr. XIV.), vor und nach dem Erwärmen bei einer Temperatur von  $+35^{\circ}$  C. Bei der so schwachen Vergrösserung erkennt man die einzelnen Coccen nicht mehr. Man sieht nur die Anordnung der ganzen Colonien. In der Fig. 4 ist die grösste Colonie abgebildet, welche ich vor dem Erwärmen der Präparate bei der sogleich nach der Section vorgenommenen microscopischen Untersuchung finden konnte. In der Fig. 5 ist ein gleich grosser Theil des Gesichtsfeldes abgebildet, um die colossale Zunahme der Grösse und der Zahl der Colonien zu demonstrieren. Fast in jedem Gesichtsfelde dieses Präparates trifft man ähnliche Bilder.

FIG. 6.  $\times$  600. Ansiedelung einer Fäulniscolonie an der Oberfläche einer faulenden Niere in Form eines discreten Ballen. Gefriermicrotom. Methylenblau.

FIG. 7.  $\times$  120. Schnitt von einer faulender Leber. Bei dieser schwachen Vergrösserung sieht man die Verbreitung der Coccen in Form eines dünnen Belages an der Oberfläche des Präparates. Sie sind hier auch an den Wandungen eines zufälligen Einrisses zu finden, welcher am Präparate unmittelbar mit der Oberfläche communicirt und wohin die Coccen von aussen gelangt sind. Ausserdem sind sie auch zwischen der Glissonschen Kapsel und der Leberoberfläche in Form einer sehr dünnen Schicht zu sehen, wohin sie wahrscheinlich vom Einrisse aus in Folge des lockeren Zusammenhanges der Kapsel mit der Leber eingedrungen sind. Gefriermicrotomschnitt mit Gentianaviolett gefärbt.

FIG. 8.  $\times 500$ . Das beginnende Eindringen der Micrococcen in die oberflächlichsten Schichten eines faulenden Herzens. Die Coccencolonien bilden strahlige Figuren, weil sie sich in den Gewebsinterstitien verbreiten. Alcoholpräparat mit Gentianaviolett gefärbt.

FIG. 9.  $\times 300$ . Diese Figur zeigt weitere Vegetation und Wucherung der in die Gewebsinterstitien der Leberoberfläche eingedrungenen Micrococcenmassen bei der Fäulniss. Sie sind hier zu grösseren Massen ausgewachsen und dehnen die Bindegewebsinterstitien aus. Alcoholpräparat mit Gentiana violett gefärbt.

## Thesen.

---

1. Durch Verlängerung der Lebensdauer kränklicher Individuen übt die Heilkunde einen nachtheiligen Einfluss auf die Sanität kommender Generationen aus.
  2. Dringend geboten ist die Reduction der täglichen Arbeit in den Fabriken für Erwachsene auf 8—10 St., so wie die Einführung der obligaten Sonntagsfeier.
  3. Perlsucht, Tuberculose und Scrophulose sind identische Processe.
  4. Tuberkelbildung wird durch Koch's Bacillus Tuberculosis bedingt.
  5. Micrococcen bilden nur ein bestimmtes Entwicklungsstadium verschiedener parasitären Algenarten.
  6. Auch beim Menschen gibt es verschiedene Sepsisarten.
  7. Eine Sepsisart kann verschiedene Sepsisformen bedingen.
-

Fig. 1.

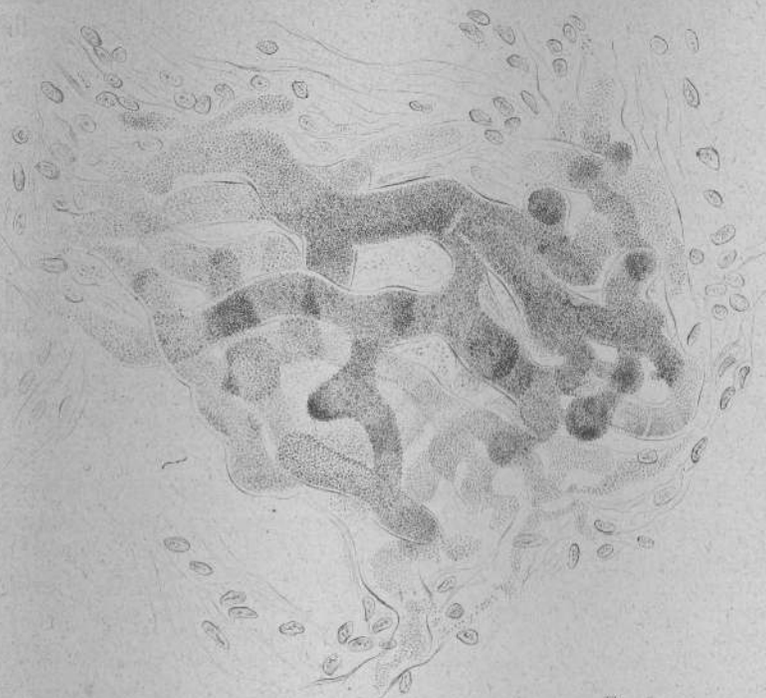


Fig. 4.

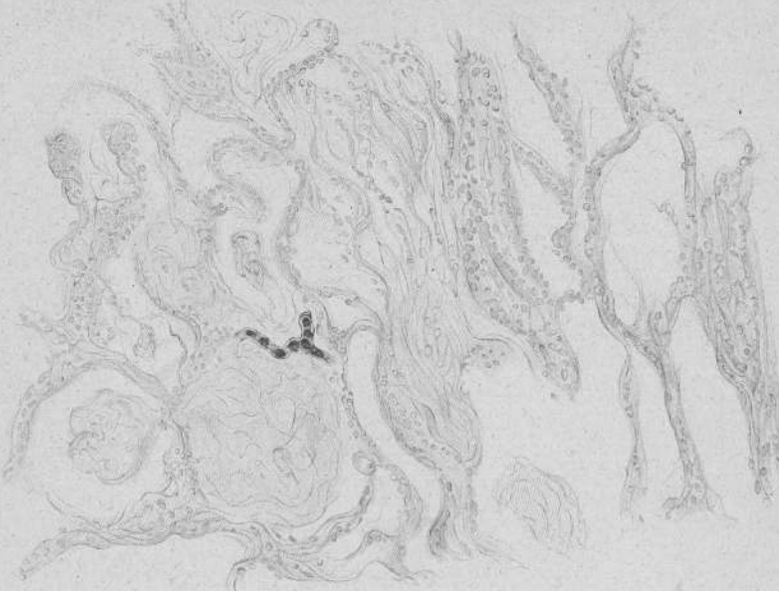


Fig. 7.

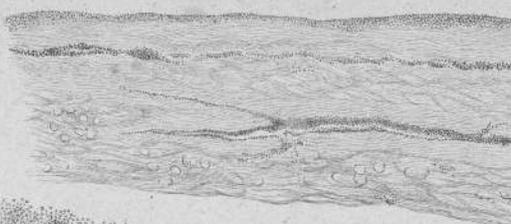


Fig. 6.



Fig. 9.

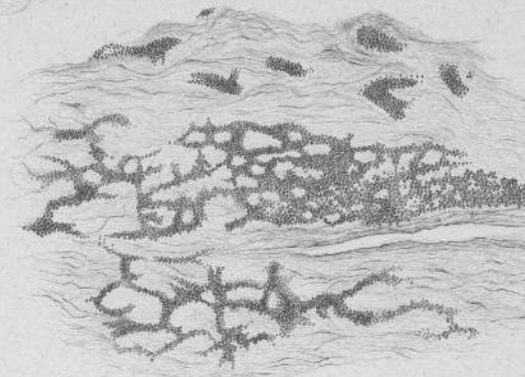


Fig. 3.



Fig. 5.

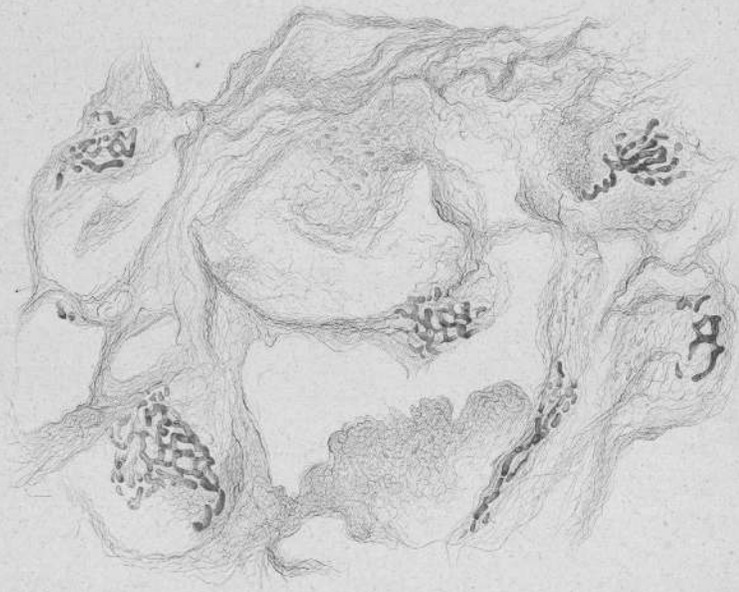


Fig. 8.



Fig. 2.





1910

1910