



UNIVERSITÄTS-  
BIBLIOTHEK  
PADERBORN

## **Das Mikroskop und seine Anwendung**

**Hager, Hermann**

**Berlin, 1886**

---

[urn:nbn:de:hbz:466:1-80442](#)

3  
06

DAS MIKROSKOP  
UND  
SEINE ANWENDUNG  
VON  
DR. HERMANN HAGER



UNIVERSITÄTS-  
BIBLIOTHEK  
PADERBORN





~~Cl. Schünker~~

DAS  
**MIKROSKOP**  
UND SEINE ANWENDUNG.

EIN  
LEITFÄDEN BEI MIKROSKOPISCHEN UNTERSUCHUNGEN

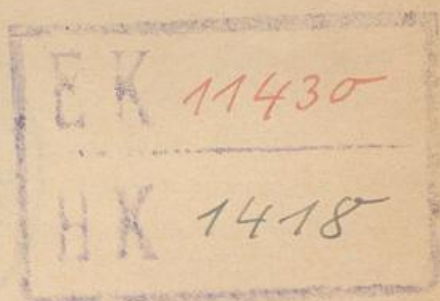
FÜR  
APOTHEKER, AERZTE,  
MEDICINALBEAMTE, KAUFLEUTE, TECHNIKER,  
SCHULLEHRER, FLEISCHBESCHAUER  
ETC.

VON

**DR. HERMANN HAGER.**

SIEBENTE DURCHGESEHENE UND VERMEHRTE AUFLAGE.

MIT 316 IN DEN TEXT GEDRUCKTEN ABBILDUNGEN.



BERLIN.  
VERLAG VON JULIUS SPRINGER.  
1886.

03

M

36206



## Vorwort zur ersten Auflage.

---

Seit ungefähr fünf Jahren hat das Mikroskop aufgehört, ausschliesslich ein Instrument des Naturforschers zu sein. Es hat sich seit dieser Zeit nicht nur als ein unentbehrliches Hilfsmittel denen erwiesen, welche in ihren Berufsgeschäften in die Lage kommen, die Güte der Lebensmittel und der Waaren zu prüfen, oder welche bei ihren Studien naturwissenschaftliche Kenntnisse sammeln müssen, es hat sich sogar heutigen Tages in dem gewöhnlichen Verkehrsleben und der Hauswirthschaft unentbehrlich gemacht, indem nur durch das Mikroskop trichiniges Fleisch zu erkennen ist und wir uns damit vor der schrecklichen Trichinosis zu schützen vermögen.

Weil die Beschaffung eines Instrumentes, welches von ungemein verschiedener Güte und von niedrigem und hohem Preise in den Handel kommt, dem Nichtkenner Schwierigkeiten bietet, insofern diesem jede Beurtheilung abgeht, andererseits der Nichtkenner auch ein langes, zeitraubendes und anstrengendes Versuchen daran setzen muss, ehe er mit dem Mikroskop kunstgerecht umzugehen und nutzbringend zu arbeiten versteht, so habe ich es unternommen, diesen kurzen Leitfaden zum Kennenlernen, Prüfen und Gebrauch dieses Instruments der Oeffentlichkeit zu übergeben.

Da im Ganzen dieser Leitfaden nur für diejenigen bestimmt ist, welche das Mikroskop und dessen Gebrauch noch nicht verstehen und dennoch zuweilen in die nothwendige Lage kommen, dies Instrument gebrauchen zu müssen, so empfehle ich denen, welchen voraussichtlich der Gebrauch des Mikroskops

einen Theil ihrer Studien ausmacht, sich mit den grösseren Werken über dasselbe Thema bekannt zu machen. Dem angehenden Naturforscher empfehle ich z. B. das Mikroskop, Theorie, Gebrauch, Geschichte und gegenwärtiger Zustand desselben von *P. Harting*, Prof. in Utrecht. Deutsche Original-Ausgabe von Dr. *Fr. Wilh. Theile*; Braunschweig, Verlag von Vieweg & Sohn; — dem Mediciner: das Mikroskop und die mikroskopische Technik von Dr. *Heinrich Frey*, Prof. der Medicin in Zürich; Leipzig, Verlag von Wilh. Engelmann; — dem Botaniker: das Mikroskop und seine Anwendung, insbesondere für Pflanzen-Anatomie, von Dr. *Herm. Schacht*; Berlin, Verlag von G. W. F. Müller.

Dass die behufs des Kennenlernens mikroskopischer Objecte am Schlusse dieses Leitfadens gegebenen Beispiele, von denen mehrere dem praktischen Leben entnommen sind, keineswegs Anspruch auf wissenschaftlichen Werth machen sollen, darf ich wohl mit Hinweis auf den geringen Umfang dieser Schrift und ihren sehr geringen Preis nicht erst versichern.

Berlin, im Februar 1866.

#### Der Verfasser.

---

#### Vorwort zur sechsten Auflage.

---

Diese sechste Auflage hat eine nicht geringe Vermehrung erfahren. Unter Anderem wurden den nöthigen Anweisungen zur mikroskopischen Untersuchung der Nahrungs- und Genussmittel, besonders der Gewürze und deren Verfälschungsmittel, nebst den dazu gehörigen mikroskopischen Bildern ein Platz angewiesen, um auch den Anforderungen derjenigen zu genügen, welche mit der Untersuchung der Nahrungs- und Genussmittel beauftragt werden. Dadurch erhielt diese Auflage eine Vervollständigung, welche dem praktischen Werthe

des Buches nur dienen dürfte. In der Erwartung, dass diese Vermehrung des Inhaltes, obgleich nur im engen Rahmen, dennoch als eine zeitgemäße anerkannt werde, bitte ich auch für diese neue Auflage um eine nachsichtige Aufnahme.

Pulvermühle bei Fürstenberg a./Oder,  
im December 1878.

**Der Verfasser.**

---

Vorwort zur siebenten Auflage.

---

Auch diese Auflage hält sich in dem Rahmen der vorhergehenden, nur musste einigen Fortschritten in der optischen Praxis in Beziehung zum Gebrauche des Mikroskops und dann auch den neuen Erfahrungen und Forschungen auf dem hygienischen Felde bezüglich der Spaltpilze, Mikroben, Milben etc., ferner der Prüfung der Nahrungs- und Genussmittel Beachtung zugewendet werden. Somit ist der Text dieses kleinen, der Praxis gewidmeten Werkes um etwa 40 Seiten vermehrt worden. Ein vollständiges alphabetisches Inhaltsverzeichniß wird der Anwendung des Mikroskops besonders hilfreich entgegenkommen.

Ergebenst bitte ich, auch dieser Auflage eine nachsichtige Aufnahme zu gewähren.

Frankfurt a./O., im December 1885.

**Der Verfasser.**



## In h a l t.

	Seite
Mikroskop, zusammengesetztes, was darunter verstanden wird. <b>Linsen</b> ,	
Sammellinsen, Zerstreuungslinsen . . . . .	1
<b>Brennpunkt</b> (Focus), <b>Brennweite</b> (Focaldistanz) . . . . .	2
Sehwinkel . . . . .	3
<b>Accommodationsvermögen</b> des Auges. Deutliche <b>Schweite</b> . . . . .	4
Vergrösserung eines Gegenstandes durch eine Sammellinse . . . . .	5
<b>Lupe</b> . Taschenlupe. Cylinderlupe. Stativlupe . . . . .	5—7
<b>Einfaches Mikroskop</b> . . . . .	7
<b>Spiegelmikroskop. Zusammengesetztes Mikroskop</b> in seiner einfachen Zusammensetzung und seine Wirkung . . . . .	9
<b>Einstellung</b> , grobe, feine. Mikrometerschraube . . . . .	12
<b>Aberration</b> , sphärische. . . . .	13
<b>Aberration</b> , chromatische. . . . .	14
Doppellinse . . . . .	15
<b>Doppellinse</b> , überverbesserte, unverbesserte, aplanatische . . . . .	15
Penetrierende, resolvirende Kraft des Mikroskops . . . . .	16
<b>Collectivlinse</b> , ihre Wirkung. . . . .	16
<b>Objectiv</b> . . . . .	17
Centrirung der Linsen. . . . .	19
<b>Ocular</b> , negatives, positives, orthoskopisches . . . . .	19, 20
<b>Linsensysteme</b> , ihre Bezeichnung. Tubuslänge. . . . .	21
Vergrösserungsmaass . . . . .	22
<b>Beleuchtung</b> des Objects . . . . .	23
Blendungen . . . . .	24
Drehscheibe . . . . .	25
Cylinderblenden. Condensor . . . . .	25, 26
<b>Mikrometer</b> . Objectglasmikrometer . . . . .	27
<b>Objectgläser</b> . . . . .	29
<b>Deckgläser</b> . . . . .	30
Immersionsverfahren. . . . .	31
Compressorien, Schick's, Hager's Compressorium . . . . .	32
Klemmfeder. Zeichnenprisma . . . . .	35
Mikroskopmodelle. . . . .	38
Trommelmikroskope. . . . .	42
Taschenmikroskop . . . . .	43

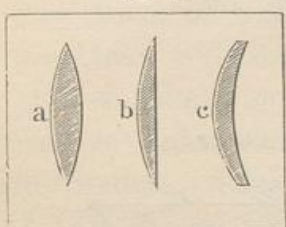
	Seite
Waechter's Universalmikroskop . . . . .	44
Hager's Compressor-Mikroskop . . . . .	46
<b>Polarisationsmikroskop . . . . .</b>	<b>47</b>
Stärkemehlkörnchen im polarisirten Lichte . . . . .	48
Das Mikroskop als saccharimetrisches Instrument . . . . .	49
Wasserlein's Polarisationsmikroskop . . . . .	50
Waechter's Polarisationsmikroskop . . . . .	53
<b>Ankauf und Prüfung eines Mikroskops . . . . .</b>	<b>55</b>
<b>Probeobjecte . . . . .</b>	<b>58</b>
<b>Gebrauch des Mikroskops . . . . .</b>	<b>60</b>
<b>Luftbläschen und Röhren als mikroskopische Objecte . . . . .</b>	<b>63</b>
Molecularbewegung. Molecularattractionsbewegung . . . . .	64
Flimmerbewegung. Pedesis . . . . .	65
Mouches volantes. Scotomata . . . . .	65
Reinigung der Mikroskope und ihrer Theile . . . . .	66
<b>Darstellung mikroskopischer Objecte . . . . .</b>	<b>68</b>
Präparirgeräthschaften . . . . .	69
Behandlung der Objecte . . . . .	71
Färbung der Objecte. Fuchsinslösung . . . . .	73
<b>Aufbewahrung der Objecte . . . . .</b>	<b>74</b>
Conservationsflüssigkeiten . . . . .	76
Objecthalter . . . . .	80
Flüssiger Leim . . . . .	80
Lacke, Firnisse . . . . .	81
<b>Mikroskopische Objecte . . . . .</b>	<b>82</b>
Die Zelle. Pflanzengewebe . . . . .	82
Mehl. Stärkemehlkörnchen . . . . .	86
Kleberkörnchen . . . . .	90
Mutterkornpilz . . . . .	91
Erkennung im Mehle . . . . .	94
Flugbrand . . . . .	96
Schmierbrand . . . . .	97
Arrow-root, Marantastärke . . . . .	97
Getreiderost. Grasrost . . . . .	99
Mehlmilbe, Weizenschlängelchen . . . . .	102
Kartoffelpilz . . . . .	102
Weintraubenpilz . . . . .	103
Schimmel, Schimmelpilze . . . . .	104
Gespinnstfasern . . . . .	109
Haare . . . . .	117
Gewürze, Pfeffer, Piment, Gewürznelken, Zimmt, Senf, Santelholz, Curcuma . . . . .	127
Senf, Mostrich . . . . .	147
Cacao, Chocolade . . . . .	150

	Seite
Kaffee, Cichorienkaffee etc.	153
Thee	158
Honig	159
Blut, Blutkörperchen, Wanderzelle	160
Haematin, Haemoglobin, Haemin, Haeminkristalle, Haematinhydrochloridkrystalle	164
Blutflecke	165
Bacterien. Mikrophyten, Urthierchen	167
Spirillen, Fadenbacterien	169
Kommabacillen, Heupilz	172
Tuberkelbacillen	173
Sputum, tuberculöses	174
Färbung der Tuberkelbacillen	174
Diphtheritispilz	176
Sareinien, Magensarcinie	176
Kopfgrind, Favuspilz	177
Soorpilz. Zungenbelegpilz. Vibrionen, Oscillarien	177
Vibrionen	179
Fermentpilze, Gährpilze	182
Diatomaceen	185
Schleim. Eiter	186
Sputum bei Lungenkatarrh	187
Lymphkörperchen	188
Milch	188
Butter, Margarinbutter	192
Harn (Urin)	194
Samenfäldchen. Flimmerzellen. Cercomonaden	199
Parasiten des thierischen Körpers	203
Kerfmilben. Erntemilbe. Vogelmilbe	203
Haarsackmilbe. Hackenträger	204
Krätzmilbe	205
Trichinen	206
Fleischobject	211
Ollulane	213
Kappenwurm	215
Miescher'sche Körperchen, Psorospermien	216
Ochsenstrahlpilz	218
Hager's Präparirmikroskop	219
Waechter's Fleischschaumkikroskop	220
Schweinefinne. Bandwurm	222
Räderthierchen	226
Reblaus	227
Weinstockpilze. Weinstockmilben	230

Das Instrument, dessen Einrichtung und Behandlung hier beschrieben und erklärt werden soll, ist dasjenige, welches von dem Physiker zusammengesetztes dioptrisches Mikroskop genannt wird und im gewöhnlichen Leben die einfache Bezeichnung „Mikroskop“ erhalten hat.

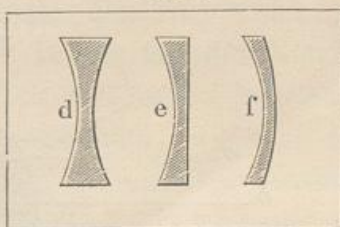
Mikroskop bedeutet Vergrößerungsglas, ein optisches Werkzeug, mit welchem man dem Auge Gegenstände, die wegen ihrer Kleinheit nicht sichtbar sind oder wegen ihrer Kleinheit undeutlich erscheinen, sichtbar und deutlich macht. Um für die Wirkungen und Leistungen dieses Instruments und dessen Beziehungen zum Auge, so wie für mehrere Kunstausdrücke, welche bei Besprechung der Mikroskope öftere Erwähnung finden, ein Verständniss zu erlangen, müssen wir aus der Optik einige wenige Punkte heranziehen.

Fig. 1.



Sammellinsen.

Fig. 2.

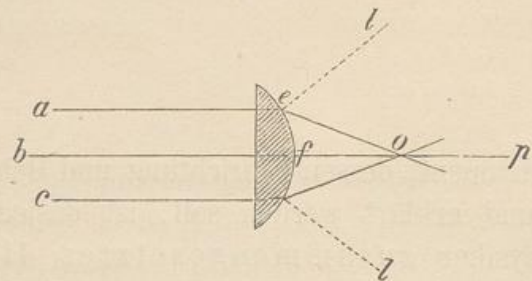


Zerstreuungslinsen.

Die Linsen werden als positive oder Sammellinsen und als negative oder Zerstreuungslinsen unterschieden. Zu den Sammellinsen gehören biconvexe (a), planconvexe (b) und der convergirende Meniscus (c); zu den Zerstreuungslinsen gehören biconcave (d), planconcave (e) und der divergirende Meniscus (f). Im Folgenden

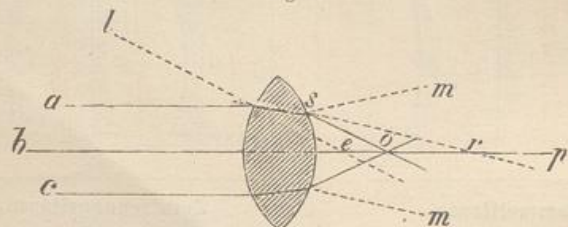
sind unter dem Namen Linsen gemeinlich biconvexe oder planconvexe, also Sammellinsen gemeint.

Fig. 3.



Treffen die Strahlen ( $ac$ , Fig. 3) eines fernliegenden Punktes parallel mit der optischen Axe  $bp$  z. B. auf eine planconvexe Linse, so gehen sie durch diese bis zur convexen Seite ungebrochen hindurch, werden dann aber an ihrem Austrittspunkte  $e$  von dem Einfallslothe  $le$  hinweggebrochen und zwar nach der Axe  $bp$  zu und sie durchschneiden dieselbe an dem Punkte  $o$ . Dieser Punkt  $o$  heisst der Brennpunkt (Focus) der Linse und die Entfernung dieses Punktes von der Linse, also  $of$ , heisst die Brennweite (Focaldistanz) dieser Linse. Die Brennweite wurde bisher von den Optikern nach Pariser Zollen, jetzt wird sie nach Centimetern oder Millimetern gemessen.

Fig. 4.

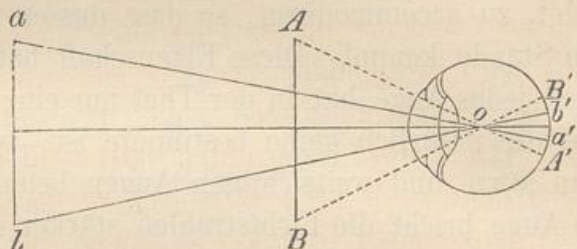


Bei einer biconvexen Linse, wie wir sie in jeder einfachen Lupe vor uns haben, findet eine zweimalige Brechung der Strahlen statt. Die parallel mit der optischen Axe  $bp$  (Fig. 4) auf die Linse fallenden Strahlen werden beim Eintritt in dieselbe dem Einfallslothe ( $le$ ) zu gebrochen, und sie würden, erführen sie weiter keine Brechung, die optische Axe in  $r$

durchschneiden, jedoch in  $s$  treffen sie auf die zweite brechende Fläche. Sie werden hier wieder gebrochen und zwar von dem Einfallslothe  $ms$  hinweg und durchschneiden die Axe in dem Punkte  $o$ , welcher der Brennpunkt dieser Linse ist. Der Abstand des Punktes  $o$  von der Linse ist also die Brennweite derselben.

Das Auge gleicht einer biconvexen Linse. Wenn von einem entfernten Gegenstande parallele Lichtstrahlen auf dasselbe fallen, so vereinigt es diese Strahlen mittelst der Krümmung der durchsichtigen Hornhaut, der Krystalllinse und der zwischen denselben eingeschlossenen Feuchtigkeiten in einem Brennpunkte auf dem dunklen Hintergrunde, der Netzhaut, zu einem Bilde des Gegenstandes.

Fig. 5.



Die scheinbare Grösse eines Gegenstandes beurtheilen wir durch das Auge nach der Grösse des Sehwinkels, von welchem zugleich die Grösse des Bildes auf der Netzhaut abhängt. Daher kann eine dicht vor die Augen gehaltene Nähnadel eben so gross und dick erscheinen, wie eine fern aufgepflanzte Stange. Befände sich z. B. ein Gegenstand in der Linie  $ab$  (Fig. 5), so ist  $aoB$  der Sehwinkel und das Bild auf der Netzhaut (*retina*) liegt zwischen  $b'$  und  $a'$ . Bringt man diesen Gegenstand dem Auge so nahe, dass er sich in der Linie  $AB$  befindet, so wird das Bild  $B'A'$  auf der Netzhaut und der Sehwinkel  $AoB$  um so viel mal grösser sein, als der Gegenstand näher gerückt ist.

Das deutliche Sehen eines Gegenstandes hat seine Grenzen je nach der Entfernung desselben vom Auge. Deutlich sieht man einen Gegenstand nur dann, wenn die von ihm ausgehenden

Lichtstrahlen durch das Auge so gebrochen werden, dass sie auf der Netzhaut wieder zur Vereinigung gelangen (auf der Netzhaut ihren Brennpunkt finden) und daselbst ein Bild construiren. Da das Auge wie eine biconvexe Linse wirkt, so müsste auch nur bei einer einzigen Entfernung ein scharfes Bild auf der Netzhaut entstehen. Wie wir aber wissen, so sieht das Auge verschieden entfernte Gegenstände gleich genau. Hieraus folgt eine Eigenthümlichkeit des Auges, sein Brechungsvermögen abzuändern, und zwar nach Bedürfniss die weniger divergirenden Strahlen der entfernten Körper und die stärker divergirenden der nahen Körper zu einem Bilde (Brennpunkte) auf der Netzhaut zu vereinigen. Diese Eigenthümlichkeit des Auges heisst sein Accommodationsvermögen. Das Auge besitzt also die Fähigkeit, sich der Entfernung, in welcher sich ein Gegenstand befindet, zu accommodiren, so dass dessen Bild auf der Netzhaut zu Stande kommt. Diese Eigenschaft hat jedoch ihre Grenzen, und jedes Auge hat in der That nur eine deutliche Sehweite, die natürlich keine bestimmte ist, wie wir recht auffallend an kurz- und weitsichtigen Augen beobachten. Das kurzsichtige Auge bricht die Lichtstrahlen stärker und vereinigt daher die von einem entfernten Gegenstande parallel oder wenig divergent kommenden Strahlen zu einem Brennpunkte, der vor der Netzhaut liegt. Das weitsichtige Auge bricht die Strahlen weniger stark und vereinigt die stärker divergenten Strahlen des nahen Körpers zu einem Bilde, einem Brennpunkte, der hinter der Netzhaut liegt. In einem wie im andern Falle entsteht kein scharfes, sondern ein diffuses Bild. Die deutliche Sehweite eines gesunden Auges wird verschieden angenommen. Einige nehmen sie zu 20 Centimeter, andere zu 25 Centimeter, wieder andere aber nur zu 15 Centimeter an.

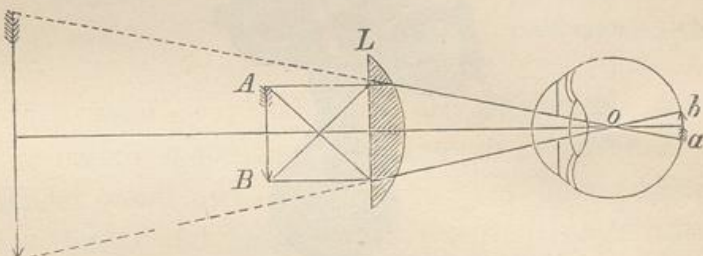
Befindet sich ein kleiner Gegenstand in der deutlichen Sehweite des Auges, so entsteht von demselben auf der Netzhaut ein scharfes Bild. Rücken wir den Gegenstand dem Auge sehr nahe, so dass seine Strahlen sehr divergent zum Auge gelangen, so fällt der Brennpunkt oder das Bild hinter die Netzhaut. Das Accommodationsvermögen des Auges hat hier also seine

Grenze und vermag nicht das Bild auf der Netzhaut zu Stande zu bringen.

Diesem Umstände begegnet man in künstlicher Weise und man erzeugt dennoch ein scharfes Netzhautbild, wenn zwischen Gegenstand und Auge eine Sammellinse gestellt wird, durch welche die Strahlen des Gegenstandes weniger divergent das Auge treffen. Dann entsteht auf der Netzhaut zwar ein kleineres Bild, als das diffuse war, aber es ist um so reiner, schärfer und daher deutlicher.

Wenn der Pfeil  $AB$  ein kleiner Gegenstand ist vor der Linse  $L$ , so werden die Strahlen beim Austritt aus der Linse gebrochen weniger divergent das Auge treffen und gleichsam

Fig. 6.



von dem entfernten Pfeile  $a'b'$  herzukommen scheinen. Entspricht die Entfernung dieses Pfeiles der mittleren Sehweite des Auges, so werden sich die Strahlen auf der Netzhaut zu einem bestimmten klaren Bilde vereinigen. Der Gegenstand  $AB$  scheint also gleichsam in eine grössere Entfernung versetzt zu sein, und der Sehwinkel  $ao b$  ist ein grösserer geworden. Daher scheint der Gegenstand vergrössert.

## L u p e.

Mit Lupe (Loupe) bezeichnet man eine Sammellinse von einem Horn- oder Metallreif umfasst und mit Handgriff versehen, um die Linse bequem vor dem Auge zu halten und

damit kleine Gegenstände im mehrfach vergrösserten Maassstabe zu betrachten. Es existiren auch Taschenlupen, bestehend aus 2 oder 3 Linsen lorgnettenartig gefasst, so dass man, um einen Gegenstand im geringeren oder stärkeren Maassstabe vergrössert zu betrachten, eine für sich oder 2 oder 3 Linsen übereinander gelagert verwenden kann. Da die biconvexe Linse mit Flächen von gleichem Krümmungshalbmesser besonders die Fehler sowohl der sphärischen wie der chromatischen Aberration im grösseren Maasse zulässt als eine planconvexe Linse von gleicher Brennweite, so kommen zu den Lupen nur planconvexe Linsen in Anwendung.

Fig. 7.



Lorgnettenartig gefasste Taschenlupe.

Werden zwei oder drei dieser letzteren Linsen in der Weise combinirt in eine Cylinderfassung eingesetzt, dass sie wie eine einzige Linse wirken, zugleich die Nachtheile der sphärischen Aberration beseitigen und eine bedeutende Helligkeit des Gesichtsfeldes darbieten, so repräsentirt diese Vorrichtung eine zusammengesetzte Lupe. Sind die Linsen zugleich achromatisch, zerlegen sie den Lichtstrahl nicht farbig, liefern sie daher ein scharfes Bild ohne jede Spur einer Aberration, so ist eine solche Lupe eine aplanatische.

Die zwei Linsen in einer zusammengesetzten Lupe lassen sich auch durch eine Cylinderlupe ersetzen. Diese besteht aus einem cylindrischen Glasstücke, dessen Endflächen convex sind, aber einen nicht gleichen Krümmungshalbmesser haben.

Dieser Cylinderlupe verwandt, jedoch noch reinere Bilder liefernd, sind die *Brewster'sche* und die *Coddington'sche* Lupe.

Die *Brewster'sche* Lupenglasform bezeichnet man auch mit Vogelaugenlinse, Koneopsid. Diese letzteren Lupen ergeben eine 15—20fache Vergrösserung, aber zugleich ein beschränktes Gesichtsfeld und müssen desshalb dem Objecte sehr nahe gehalten werden.



Werden zwei (Duplets) oder drei (Triplets) planconvexe Linsen in einem metallenen Cylinder in gewisser Entfernung von einander combinirt, so erlangt man eine zusammengesetzte Lupe mit bedeutender Vergrösserungskraft, welche bis auf das 100—200fache hinaufgehen kann.

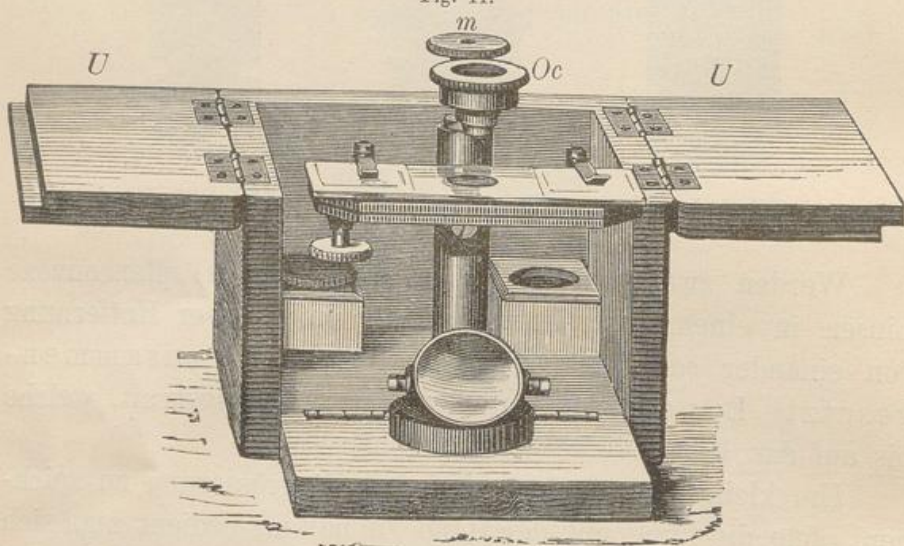
Um kleine Objecte in mehrfacher Vergrösserung zu zeichnen, ohne die Lupe mit der Hand zu halten, bedient man sich der Stativlupe, d. h. eines Lupenträgers oder eines Stativs mit nach jeder Richtung hin beweglichem Arme, an dessen äusserstem Ende die Lupe eingesetzt oder eingeklemmt ist. Diese Vorrichtung entspricht dem sogenannten einfachen Mikroskope, sie ist nur einfacher construirt.

### Das einfache Mikroskop

ist nur noch ein unentbehrliches Instrument für den Naturforscher, welches er beim Präpariren mikroskopischer Gegenstände anwendet. Das Gestell kann verschiedene Formen haben,

dennoch ist die Construction im Wesentlichen ziemlich immer dieselbe. An einem Arme (*m*, Fig. 11), der um ein Stativ beweglich ist, ist ein Ring zur Aufnahme der Lupe (*Oc*). In Stelle der einfachen Lupe kann man auch die gering vergrössernden Linsensysteme eines zusammengesetzten Mikroskops verwenden. An dem Stativ, welches auf einem Holzklotze feststeht, befindet sich unter der Linse eine Platte oder Tisch, welcher durch eine Schraube (Triebwerk) höher und niedriger gestellt werden kann. Senkrecht unter der Linse ist in diesem

Fig. 11.



Paul Wächter's kleines Präparirmikroskop.

Tische ein Loch und unter dem Tische ein beweglicher Spiegel. An dem Instrumente hat das Holzgehäuse zwei Klappwangen (*UU*), zwischen welchen das Stativ steht und auf welche der präparirende Mikroskopiker die Hände stützt, mit den Fingern Präparirnadeln haltend, um mit diesen die einzelnen Theile des Objectes zu ordnen, gleichzeitig in die Lupe schauend.

Einfache Mikroskope liefern sämmtliche hervorragende Optiker, wie *Zeiss* (Jena), *Chevalier*, *Nachet*, *Pritchard*, *Plössel*, *Körner*, *Paul Waechter* (Berlin) etc.

*Paul Waechter* liefert zwei Arten Präparirmikroskope, ein kleines und ein grosses. Ersteres gewährt eine 15—20—

40fache Vergrösserung, letzteres ohne Ocular eine 10—20—30fache, aber mit Ocular eine 40—60—100fache Vergrösserung. Dieses grosse Präparirmikroskop ersetzt auch das sogenannte Spiegel mikroskop oder katoptrische Mikroskop, insfern es einen Plan- und Hohlspiegel hat und die Einstellung des Objectes mittelst Trieb schraube geschieht. *Hager's* kleines Präparirmikroskop wird bei Besprechung der Fleischschau erwähnt werden.

### Das zusammengesetzte Mikroskop.

Wenn man der Linse des einfachen Mikroskops ein innen geschwärztes Rohr aufsetzt, so entsteht im Innern des Rohres von einem nahe dem Brennpunkte der Linse befindlichen Gegenstande ein Bild und zwar vergrössert und umgekehrt (ein Luftbild). Wird nun dem Rohre eine Sammellinse (Ocular) aufgesetzt, durch welche man dieses Luftbild abermals vergrössert sehen kann, so ist damit die Construction des zusammengesetzten oder dioptrischen Mikroskops gegeben. Durch das einfache Mikroskop oder die Lupe betrachten wir also den Gegenstand selbst, durch das zusammengesetzte dioptrische Mikroskop sehen wir aber das vergrösserte (und umgekehrte) Bild des Gegenstandes.

Es sei  $ab$  (Fig. 12) der Durchmesser des Gegenstandes, welcher unterhalb der Brennweite, aber doch nahe am Brennpunkte der Linse  $l$  liegt. Es werden dann alle von  $a$  ausgehenden Strahlen in  $A$ , und alle von  $b$  ausgehenden in  $B$ , überhaupt alle Strahlen des Gegenstandes  $ab$  durch die Linse  $l$  so gebrochen, dass sie in der Ebene  $AB$  sich durchschneiden oder vereinigen und hier ein umgekehrtes vergrössertes Luftbild von dem Gegenstande erzeugen, welches wir durch die Linse  $L$  wiederum so vergrössert sehen, als läge es in der mittleren Sehweite  $w'$ . Die Strahlen, welche durch die Linse  $L$  gehen, erlangen nämlich den Grad der Divergenz, den die Strahlen eines in  $b'' a''$  liegenden Gegenstandes haben würden. Wie aus der Figur 12 hervorgeht, kann nur der Abschnitt des Bildes,

welcher zwischen  $b'a'$  liegt, übersehen werden, denn die Strahlen von  $bB$  und  $aA$  gehen an den Rändern der Linse  $L$  vorbei.

Fig. 12.

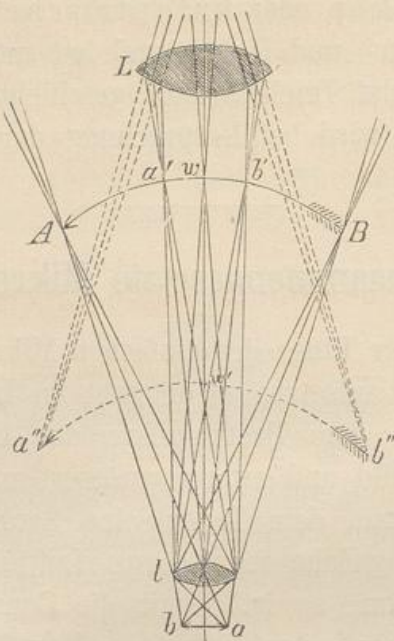
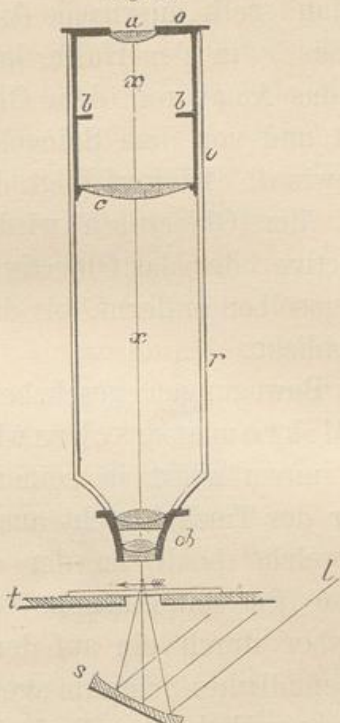


Fig. 13 stellt den Längsdurchschnitt eines zusammengesetzten Mikroskopes vor.  $ob$  ist die Linse oder das Objectiv, hier ein aus zwei Linsen zusammengesetztes Linsensystem, an den unteren Rand des inwendig geschwärzten Rohres  $r$  angeschraubt.  $o$  ist das Ocular in Form eines kurzen Cylinders, eingeschoben in das Rohr  $r$ . Die mit dem Ocular verbundene Sammellinse  $c$  möge vorläufig ausser Betracht bleiben. Der kleine Pfeil vertritt den Untersuchungsgegenstand oder das Object und liegt auf einem Glasstreifen, dem Objectglase. Wird der Gegenstand mit einer dünnen Glasplatte bedeckt, so ist diese das Deckglas. Das Objectglas hat eine Platte oder einen Tisch  $t$  zur Unterlage, Objecttisch genannt, welcher senkrecht unter dem Objective ein Loch hat. Das Objectglas liegt so auf diesem Tische, dass sich das Object gerade über dem Loche befindet.  $s$  ist ein hohlgeschliffener Spiegel, dem beim Gebrauch des Mikroskops eine solche Stellung gegeben wird, dass sein Brenn-

punkt über dem Objecte zu liegen kommt, oder mit anderen Worten, dass sich die von ihm zurückgeworfenen Lichtstrahlen über dem Objecte durchschneiden. Dadurch wird das Object beleuchtet, natürlich wenn dieses durchsichtig ist oder doch einen gewissen Grad von Durchsichtigkeit hat. Undurchsichtige Objecte werden durch besondere Vorrichtungen von Oben, z. B. durch einen *Lieberkühn'schen* Spiegel oder durch Linsen, beleuchtet.

Fig. 13.



Ein zusammengesetztes Mikroskop im Durchschnitte.

Diese wesentlichen Theile eines Mikroskops sind mit einer Säule mit Fuss in der Art verbunden, dass das Rohr oder der Tubus  $r$  in einer sich ihm dicht anschliessenden (federnden) Metallhülse gehalten wird, dass der Tisch  $t$  mit dem Objecte dem Objective  $o b$  beliebig genähert und der Spiegel  $s$  in Lagen gebracht werden kann, in welchen er das Object beleuchtet. Letzteres wird in der Weise ausgeführt, dass man in das Ocular schauend den Spiegel gegen das Fenster oder ein Licht gekehrt so lange wendet, bis sich dem Auge ein helles Lichtfeld darbietet.

Das Objectiv und das Untersuchungsobject müssen je nach Erforderniss der optischen Verhältnisse des Auges und des Objectivs einander genähert oder von einander entfernt werden können. Jedes zusammengesetzte Mikroskop hat hierzu eigene Vorrichtungen, Einstellungsvorrichtungen. Man unterscheidet eine grobe und eine feine Einstellung. Die grobe besteht in Verschiebung und zwar darin, dass der Tubus  $r$  in der Hülse, die ihn hält, aus freier Hand auf- und abwärts geschoben wird. Man stellt hiernach das Object grob ein, wenn man den Tubus  $r$  in der Hülse langsam so lange abwärts schiebt, bis das Auge von dem Objecte, welches über dem Tischloche liegt und von dem Spiegel beleuchtet ist, ein undeutliches Bild gewinnt. Hierauf folgt die feine Einstellung des Objectes, d. h. der Objecttisch wird um unbedeutende Distanzen dem Objective oder das Objectiv dem Objecte näher gerückt oder von demselben entfernt, bis das Auge ein scharfes Bild des Objectes erblickt.

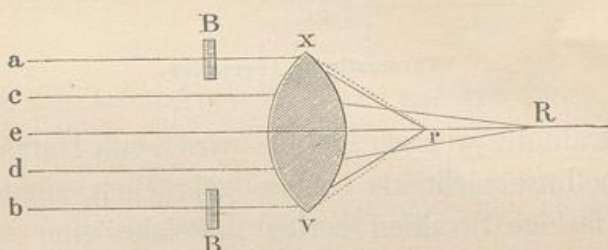
Diese letzteren Bewegungen geschehen vermittelst eines Schraubengetriebes, Mikrometerschraube genannt, welches entweder den Tisch unverändert in seiner horizontalen Lage hebt und senkt, oder der Tisch besteht aus zwei übereinander liegenden Platten, welche beide an der einen Kante durch eine angenietete Leiste fest mit einander verbunden sind, die obere Platte kann aber durch ein auf der entgegengesetzten Kante der Nietung befindliches Schraubengetriebe gehoben und gesenkt werden; oder endlich der Objecttisch sitzt beweglich wie eine Klappe an der Säule des Statis und ist unterwärts mit einer Hervorragung versehen, gegen welche ein Schraubengetriebe stösst, so dass durch letzteres der Tisch gehoben werden kann. In den beiden letzteren Fällen wird der Tisch in eine schiefe Ebene verlegt, was sich allerdings für den vorliegenden Zweck theoretisch nicht vertheidigen lässt, in der Praxis aber völlig genügt.

Bei den grösseren Mikroskopen geschieht die grobe Einstellung in der Regel durch Zahn und Trieb, wodurch der Tubus sammt seiner Hülse auf- und abwärts geschoben werden

kann, die feinere aber in vorher angegebener Weise, oder es befindet sich ein Schlitten am Tubus, welcher durch eine Mikrometerschraube und Feder gehoben und gesenkt wird. Ueberhaupt soll sich an jedem besseren Mikroskope unter allen Umständen eine feinere Einstellungsvorrichtung befinden. Bei den kleineren und billigeren Instrumenten ist man gewöhnlich nur auf eine grobe Einstellung angewiesen.

Wie bereits gesagt ist, entsteht das zusammengesetzte Mikroskop aus dem einfachen Mikroskop, wenn man dem Objectiv oder dem Linsensystem (einem aus 2 oder 3 Linsen combinirten Objectiv) einen Tubus mit Ocular aufsetzt. Diese Zusammensetzung bietet jedoch so viele Unvollkommenheiten und Mängel, dass sie Verbesserungen erfordert, um brauchbar zu sein. Die beiden hauptsächlichsten Unvollkommenheiten sind die sphärische und chromatische Aberration.

Fig. 14.

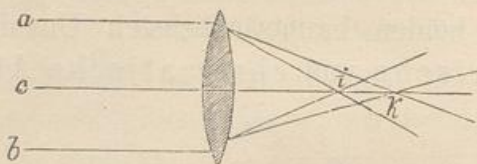


Sphärische Aberration.

Unter **Oeffnungswinkel** oder **Oeffnung** einer Linse versteht man den Winkel, welcher sich aus ihrem Brennpunkte mit den beiden Enden des Linsendurchmessers ergiebt.  $xrv$  (Fig. 14) ist der Oeffnungswinkel. So lange der Oeffnungswinkel der Linse klein ist, gelangen die Rand- und Centralstrahlen in einem Punkte zur Vereinigung. Ist er aber grösser, so vereinigen sich die um und durch das Centrum der Linse gehenden Lichtstrahlen ( $c, e, d$ ) in dem Brennpunkte  $R$ , während die am Rande durchgehenden Strahlen eine stärkere Brechung erfahren und schon in  $r$  ihren Brennpunkt erreichen. In Folge dieser stärkeren Abweichung der Randstrahlen und der sphärischen Aberration (Abweichung der Strahlen

wegen Kugelgestalt der Linse) sehen wir das Bild eines Körpers, welches mit der Linse aufgefangen wird, in  $R$ , aber nicht deutlich und scharf, sondern von einem durch die Randstrahlen der Linse erzeugten Bilde undeutlich umschimmert. Bringt man die Randstrahlen durch eine Blendung, z.B. durch einen Blechring  $B$  in Wegfall, so wird das Bild in  $R$  deutlich. Eine solche ringförmige Blendung zur Beseitigung der Randstrahlen finden wir jetzt in den Mikroskopen immer und zwar im Ocular angebracht, wie in Fig. 13 mit  $bb$  angedeutet ist. Zuweilen findet man ausserdem noch in dem Tubus eine ähnliche Blendung.

Fig. 15.

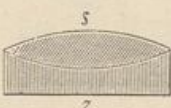


Chromatische Aberration.

Ein Strahl des weissen Lichtes wird beim Durchgang durch eine Sammellinse nicht als Ganzes gebrochen, sondern in verschiedene farbige Strahlen zerlegt, welche eine verschiedene Ablenkung in der Richtung der Brechungsebene erleiden. Der violette Strahl  $i$  (Fig. 15) wird stärker gebrochen als der rothe  $k$ . (Zwischen  $i$  und  $k$  liegen die übrigen farbigen Strahlen des Spectrums.) Daher erscheint der Gegenstand nicht nur nicht scharf begrenzt, sondern auch farbig umsäumt. Diesen Uebelstand der chromatischen Aberration zu beseitigen, gebraucht man achromatische Linsen, d. h. solche, bei welchen die verschiedenen farbigen Strahlen in nur einem Brennpunkte zusammenfallen. Man combinirt dergleichen Linsen aus verschiedenem Material, wie z. B. aus Kron- (Crown-) und Flintglas, weil bei verschiedenen strahlenbrechenden Medien Brechungsvermögen und Farbenzerstreuung einander nicht parallel gehen und Linsen aus zwei verschiedenen Medien sich in der Art combiniren lassen, dass die rothen und violetten

Strahlen genau im mittleren Brennpunkte der Linse zusammenfallen. In der nachstehenden Fig. 16 ist eine Sammellinse (*s*) mit einer Zerstreuungslinse (*z*) verbunden. *s* ist das Kronglas, *z* das Flintglas, beide zusammengekittet durch Canadabalsam. Eine solche engere Combination zweier Linsen wird Doppel-linse genannt. Sie kann nicht nur fast achromatisch gemacht werden, sie erlaubt auch, wenn sie aus einer Sammellinse und einer Zerstreuungslinse zusammengesetzt wird, die sphärische Aberration abzuschwächen. Die Linsen in den Objectiven sind immer bei guten Mikroskopen in der Art combinirt, dass die Aberration der einen Linse zu der Correction

Fig. 16.



Doppel-linse.

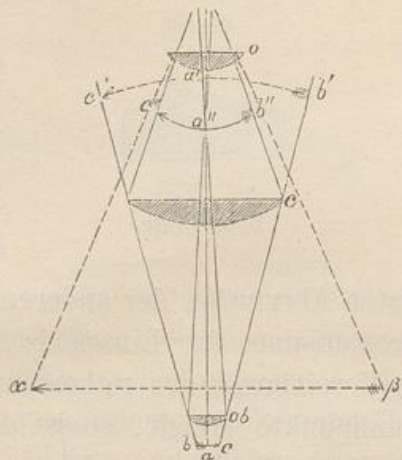
der entgegengesetzten Aberration der anderen Linse dient. Ein vollständiger Achromatismus der Linsen ist übrigens nicht zu erreichen. Ist die Vereinigung der rothen und violetten Strahlen in einem Brennpunkte erzielt, so ist dies nicht der Fall für die anderen farbigen Strahlen, welche zwischen jenen liegen. Daher erhält man bei achromatischen Doppel-linsen Bilder, an deren Rändern Spuren der mittleren Farben sichtbar sind und welche einen grünlichgelben Ton haben. Weil diese Farbe dem Auge weniger angenehm ist, als lichtblau, so giebt man in den Objectivlinsen der Flintglaslinse ein geringes Uebergewicht, wodurch der Rand des Bildes von einem zarten hellblauen Saume umfasst wird. Eine solche Doppel-linse nennt man überverbesserte, dagegen heisst diejenige, welche Bilder mit einem röthlichen Saume giebt, unterverbesserte.

Eine Doppel-linse, bei welcher im möglichst erreichbaren Grade die sphärische und chromatische Aberration aufgehoben ist, heisst eine aplanatische.

Es sind zwei Methoden in der Combination der Objectiv-

linsen gebräuchlich. Nach der älteren sind die einzelnen Doppellinsen mit 1, 2, 3, 4 etc. numerirt, und sie werden so auf einander geschraubt, dass 1 und 2, 1 und 2 und 3, 2 und 3 und 4 etc. Linsensysteme bilden. Jetzt verbinden die Optiker die Linsen zu fest zusammenhängenden Systemen, in welchen die Linse mit der kleinsten Öffnung zu unterst, die anderen Linsen je nach der Zunahme ihrer Durchmesser darüber folgen. Durch diese letztere Zusammensetzung der Linsensysteme und durch Verwendung aplanatischer Linsen erreichen unsere jetzigen Mikroskope jene penetrirende oder resolvirende Kraft

Fig. 17.



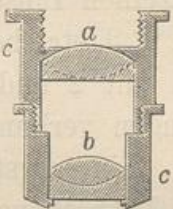
Wirkung der Collectivlinse.

genannte Eigenschaft, durch welche bei möglichst grossem Öffnungswinkel die feinsten Details, wie Strichelchen und Pünktchen, sehr minutiöser Objecte, wahrnehmbar werden, z.B. die Längs- und Querstreifen auf den Schuppen der Schmetterlinge.

Ist nun das zusammengesetzte Mikroskop schon durch achromatische Linsen und durch Blendung bedeutend verbessert, so ist dennoch das Gesichts- oder Sehfeld (die mit dem Ocular zu übersehende Fläche) zu klein und zu dunkel, und das Bild zeigt sich dem Auge in einer krummen Fläche. Zur Beseitigung dieser Uebelstände ist dem Ocular eine zweite Linse, **Collectivlinse** oder **Collectiv** genannt, in einer solchen Entfernung von der Ocularlinse angefügt, dass das

Bild des Objects zwischen dem Ocular und dieser anderen Linse entsteht. Das Collectiv bietet nun folgende Vortheile. Zunächst bricht es die von dem Objecte her gelangenden Strahlen nach der Axe zu, und das Bild des Objects, welches ohne Collectiv in  $c' a' b'$  (Fig. 17) entworfen werden würde und zu ausgedehnt wäre, um durch das Ocularglas  $o$  übersehen zu werden, erscheint nun in  $c'' a'' b''$ . Das Object liegt daher in dem Sehfelde, es wird ganz gesehen, und nicht nur ein Theil desselben, wie bei Abwesenheit des Collectivs. Ferner vermehrt das Collectiv die Helligkeit des Bildes, denn die Strahlen von der Ausdehnung  $c' a' b'$  erleuchten jetzt den kleineren Raum  $c'' a'' b''$ . Endlich bewirkt das Collectiv ein ebenes Sehfeld, indem sich das Bild  $c'' a'' b''$  in entgegengesetzter Krümmung von dem Bilde  $c' a' b'$  zeigt, und die

Fig. 18.



Längendurchschnitt eines Linsensystems oder Objectivs.

Krümmungen des Oculars und des Collectivs damit in ein gewisses Verhältniss gesetzt werden können. Dieser und noch einiger anderen optischen Vortheile halber fehlt jetzt das Collectiv in keinem der zusammengesetzten Mikroskope, nicht einmal in den schlechteren.

Das **Objectiv** besteht aus einer Linse oder aus mehreren einfachen oder Doppel-Linsen. Je kürzer die Brennweite des Objectivs ist oder je näher der Brennpunkt desselben liegt, um so stärker vergrössert es. Da es nun schwierig ist, eine Doppellinse mit sehr kurzer Brennweite herzustellen, man aber denselben Zweck durch Combination mehrerer Doppellinsen mit längerer Brennweite erreicht, andererseits mit dieser Linsencombination ein grösserer, die Helligkeit des Bildes vermehren-

der Oeffnungswinkel gewonnen wird und endlich auch damit die sphärische und chromatische Aberration geschwächt werden kann, so sind an den neueren Mikroskopen die Objective durch Linsensysteme, d. h. durch Combination von 2 oder 3 aplanatischen Linsen vertreten. In einem solchen Linsensysteme (Objectivsystem), gewöhnlich in einen kleinen messingenen Tubus gefasst, befindet sich die kleinste und stärkste Linse zu unterst, die grössere und schwächere oberhalb. Die flachen Seiten der Linse sind dem Objecte zugekehrt.

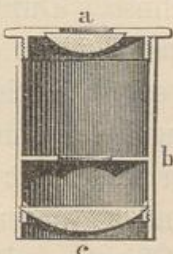
Während man jetzt den Objectiven aus mehreren Linsen in fester Verbindung, d. i. den Linsensystemen, den Vorzug giebt, bestand früher das Objectiv aus mehreren einzelnen Doppel-linsen, jede in besonderer Fassung und mit Schraubenwindung versehen, so dass eine Linse der anderen durch Schraubung aufgesetzt wurde und man die Systeme selbst zusammensetzte. Diese einzelnen Linsen sind, wie weiter oben schon erwähnt ist, mit 1, 2, 3 etc. bezeichnet und nach einem Schema wird 1 mit 2, 1 mit 2 und 3 etc. zu Systemen für verschiedene Vergrösserungen verbunden. Nicht selten findet man beide Einrichtungen, Linsensystem und einzelne Linsen, bei einem und demselben Mikroskope angewendet. An einigen älteren Mikroskopen findet man weniger vortheilhaft nur ein System und die verschiedenen Vergrösserungen werden durch zwei und mehrere Oculare bewirkt.

Uebersehen darf man nicht, dass die Helligkeit des Sehfeldes mit der Zunahme der Vergrösserung abnimmt, denn die Objectivlinse lässt um so mehr Licht hindurch, je grösser ihre Oberfläche oder ihre Oeffnung (Oeffnungswinkel) ist. Die Objectivlinsen der stärkeren Vergrösserungen, die gemeinlich einen geringen Durchmesser haben, können auch nur wenig Licht empfangen. Ferner muss dieselbe Lichtquantität, welche zur Erleuchtung des kleineren Bildes genügt, für das vielfach grössere Bild ausreichen. Es ist immer ein Vortheil für das Mikroskop, wenn dessen Objective bei guter Leistung eine möglichst grosse Oeffnung haben.

Ein sehr wichtiger Punkt in der Zusammensetzung des

Mikroskops ist die genaue Centrirung der einzelnen Linsen, wie auch aller Linsen unter sich, d. h. die optische Axe muss genau durch die Mitte beider Oberflächen einer Linse gehen und die Axen aller Linsen eines Mikroskops müssen in einer einzigen geraden Linie (Fig. 13 *xx*) liegen. Sind die Linsen eines Mikroskops nicht möglichst genau centriert, so wird es nicht nur kein scharfes Bild, es wird auch ein mehr oder weniger verzerrtes Bild geben. Das Centriren ist eine der schwierigsten Arbeiten des Optikers und daher bei den billigen, sogenannten Dutzendmikroskopien gewöhnlich mit der wenigsten Sorgfalt ausgeführt. Die genügende Centrirung prüft man, indem man das Mikroskoprohr um seine Axe dreht. Bei richtiger Centrirung muss hierbei das Bild in der Mitte des Sehfeldes stehen bleiben. Im andern Falle beschreibt es einen excentrischen Kreis, welcher bei starken Vergrösserungen ausserhalb des Sehfeldes tritt. Eine vollkommene Centrirung hängt meist vom Zufalle ab, und man muss sich begnügen, wenn sie das Prädicat ziemlich verdient.

Fig. 19.



Durchschnitt eines negativen oder Huyghen'schen oder Campani'schen Oculars.

**Das Ocular.** Durch diesen Theil des Mikroskops erfahren die divergenten Strahlen des Objectivbildes eine solche Lenkung, dass sie sämmtlich durch die Pupille des beobachtenden Auges aufgefangen werden. Fig. 19 (und Fig. 13 *o*) ist das gebräuchlichste Ocular, das sogen. negative oder *Huyghens'sche* (spr. heugens) oder *Campani'sche*. Es besteht aus einem innen geschwärzten Metallrohre, welchem am oberen Ende die Ocularlinse *a* eingesetzt oder in ihrer Fassung aufgeschraubt, und

welchem am unteren Ende die Collectivlinse oder Sammellinse *c* angeschraubt ist. Man nennt die Verbindung von Ocularlinse und Collectivlinse *Ocular*. Wie die Abbildung zeigt, sind in dem Ocular zwei planconvexe Glashlinsen (Crown-glaslinsen) in der Weise combinirt, dass die convexe Seite dem Objective zugewendet ist. Die Collectivlinse hat, wie bereits oben erklärt ist, den Zweck, das Zustandekommen des Bildes innerhalb der Brennweite der Ocularlinse zu bewirken, und durch die Ocularlinse betrachtet man das Bild wie mit einer Loupe. Andererseits dient die Verbindung der Collectivlinse mit der Ocularlinse zur Abschwächung der sphärischen und chromatischen Aberration, was ein wesentlicher Umstand ist.

Zwischen Ocular- und Collectivlinse ist behufs Abhaltung der störenden Randstrahlen ein *Diaphragma* (Blende) angebracht, eine metallene Scheibe mit einer Oeffnung in der Mitte. In Fig. 19 ist das Diaphragma (*b*) in der unteren Hälfte des Ocularrohres, in dem Ocular der Fig. 13 ziemlich in der Mitte (*b*) eingesetzt.

Die ebene Fläche der Ocularlinse ist dem Auge zugekehrt, so auch die der Collectivlinse. Durch diese Anordnung unterscheidet sich das *Huyghens'sche* von dem *Ramsden'schen* (spr. rämmssd'n) oder positiven, bei welchem die convexen Flächen beider Linsen einander zugekehrt sind und beide Linsen gegenseitig näher liegen. Hier erscheint das Bild nicht zwischen Ocular und Collectiv, sondern unterhalb des letzteren, also zwischen Collectiv und Objectiv. Das *Ramsden'sche* Ocular bietet ein grösseres Gesichtsfeld, und da es auch eine vollkommenere Ebenung dieses letzteren gestattet, so ist es besonders für den Gebrauch der Ocularmikrometer geeignet.

Den besseren Mikroskopen sind zwei und mehrere negative Oculare von verschieden vergrössernder Kraft beigegeben. Die schwächer vergrössernde Ocularlinse hat ein längeres Ocularrohr als die stärker vergrössernde. Die zu einem Mikroskope gehörenden Oculare sind mit Buchstaben oder mit Zahlen bezeichnet.

Zu erwähnen ist das *Kellner'sche orthoskopische Ocular*, an welchem das Collectiv aus zwei mit einander

verbundenen Linsen besteht und die Ocularlinse stärker (8- bis 12mal) vergrössernd ist. Der Zweck dieses Oculars ist, das Bild des Objects in seiner natürlichen Lage zu entwerfen, denn mit den negativen Ocularen erhält man stets das Bild umgekehrt und man muss das Object bei der Musterung stets nach der entgegengesetzten Richtung schieben. Einen wesentlichen optischen Nutzen scheint das verhältnissmässig theure orthoskopische Ocular nicht zu gewähren, jedoch behaupten Einige, dass es eine sehr ebene Bildfläche liefere, also eine sehr gleichmässige Vergrösserung gebe. Im Uebrigen ist man von der Verbindung starker Oculare mit schwachen Objectiven ganz abgekommen. Die stärkeren Oculare lassen zwar das Bild grösser erscheinen, doch sehr auf Kosten der Deutlichkeit und Schärfe. Sehr stark vergrössernde Oculare sind zu einem Mikroskop häufig sogar eine ganz werthlose Zugabe.

Man hat auch knieförmige Oculare, und zwar zur Bequemlichkeit für den Zeichner, welcher durch ein solches Ocular horizontal in das Mikroskop sehen kann.

Die Linsensysteme oder Objective sind, wie bemerkt ist, mit arabischen Ziffern, die Oculare mit Buchstaben oder römischen Zahlen bezeichnet und unterschieden. Die verschiedenen Vergrösserungen entstehen nun durch Combination der Oculare und Objective. Ocular II. giebt z. B. mit Linsensystem 4 eine 350fache Vergrösserung, dagegen Ocular I. mit dem stark vergrössernden Systeme 4 eine nur 280fache Vergrösserung. Ein übersichtliches Schema der Combination nebst den damit erreichbaren Vergrösserungen findet man den Mikroskopen beigelegt. Z. B.

Systeme	Oculare	
	I.	II.
1	20	25
4 u. 2	40	50
4	280	350

Man unterscheidet eine Linear- und eine Flächenvergrösserung. Die lineare Vergrösserung bezieht sich auf das Maass der Länge oder der Breite des Objects. Eine 10fache Linearvergrösserung eines Körpers, dessen natürliche Länge = 1 Millimeter ist, wird denselben 1 Centimeter ( $0,001 \times 10 = 0,010$ ) lang erscheinen lassen, seine Flächenvergrösserung ist in diesem Falle eine 100fache ( $10 \times 10 = 100$ ). Die Flächenvergrösserung ergibt sich durch Multiplikation der Zahl der linearen Vergrösserung mit sich selbst. Eine 30fache Linearvergrösserung z. B. ist gleich einer 900fachen Flächenvergrösserung.

Einige Optiker pflegen nur die Flächenvergrösserung anzugeben, weil dieselbe in grösseren Zahlen lautet und grosse Zahlen imponiren. Unter „Vergrösserung“, ohne nähere Bezeichnung ihrer Art, versteht man immer nur eine Flächenvergrösserung.

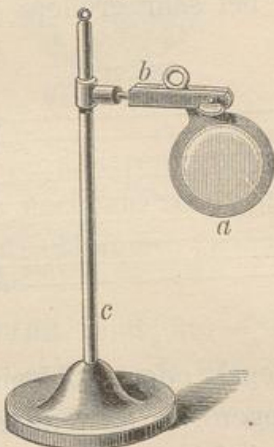
Will man mit dem Mikroskope, zu welchem obiges Schema gehört, eine 350fache Linearvergrösserung bewirken, so würde man das Objectiv oder System 4 mit dem Ocular II. verbinden müssen.

Hier auf diesem Schema finden sich ausnahmsweise über den grösseren Zahlen des Vergrösserungsmaasses auch kleine Zahlen verzeichnet. Die grossen Zahlen beziehen sich auf den völlig ausgezogenen Tubus, die kleineren Zahlen dagegen geben das Vergrösserungsmaass des völlig zusammengeschobenen Tubus an, wenn nämlich der Tubus des Instruments eine solche Einrichtung hat.

Die Länge des Tubus, des Rohres (*r*, Fig. 13), welches das Objectiv mit dem Ocular verbindet, ist von Einfluss auf das Vergrösserungsmaass. Deshalb construiren einige Optiker die Röhren der besseren Mikroskope aus zwei Theilen, die wie beim Fernrohr in einander geschoben werden, so dass sich der Tubus beliebig verlängern und verkürzen lässt. Wenn man das Ocular vom Objective entfernt, man also den Tubus verlängert, so wächst die vergrössernde Kraft im gleichen Verhältnisse. Die Einrichtung gewährt viele Vortheile. Da zu

einem Mikroskope mehrere Oculare und Objective gehören, und für alle Combinationen derselben die Tubuslänge in wenigen Fällen die völlig optisch richtige sein wird, so ist in der beliebigen und dem Auge zu passenden Tubusverlängerung ein Mittel gegeben, die vergrössernde Kraft des Instrumentes zu vermehren, jedoch aber nicht die Schärfe des Bildes. Im anderen Falle wird durch Verkürzung des Tubus die Vergrösserung gemindert und die Schärfe des Bildes vermehrt. Ferner lässt sich durch eine entsprechende Verlängerung des Tubus die Vergrösserung selbst auf eine bestimmte Zahl bringen. Es ist also in mancher Beziehung ein Vorzug, wenn an dem Mikroskop eine solche Einrichtung vorhanden ist. Im

Fig. 20.



Beleuchtungslinse.

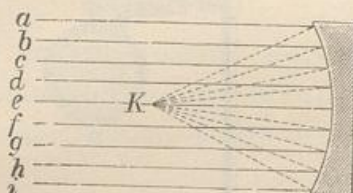
Uebrigens übersehe man nicht, dass das Vergrösserungsmaass eines Mikroskops nie an eine bestimmte Zahl gebunden sein kann, weil diese erstens von der Sehweite des betrachtenden Auges und zweitens von dem Accommodationsvermögen desselben gewissermaassen abhängig ist. Dem kurzsichtigen Auge wird z. B. das Objectivbild stets kleiner erscheinen als dem weitsichtigen.

Die **Beleuchtung** der Untersuchungsobjecte ist ein sehr wesentlicher Theil der mikroskopischen Technik.

An den grösseren Mikroskopen findet man eine Beleuch-

tungslinse oder eine Vorrichtung, mit welcher man das Object, wenn es nicht durchsichtig ist, auch von oben beleuchten kann. Fehlt die Beleuchtungslinse an dem Mikroskope, so kann man sie durch ein gewöhnliches sogenanntes Brennglas, *a* Fig. 20, (eine schwach biconvexe Linse) ersetzen, welche man an irgend einem Stativ (*c*) befestigt zwischen Mikroskop und das Licht setzt. Gewöhnlich geschieht die Beleuchtung des mehr oder weniger durchsichtigen Objectes mittelst durchfallenden Lichtes, welches von dem concav geschliffenen Spiegel *s* (Fig. 13) durch das Loch des Objecttisches geworfen wird. Bei grösseren Mikroskopen ist der Spiegel auf der einen Seite concav, auf der anderen eben. Die schwächere Beleuchtung mittelst des ebenen Spiegels wendet man entweder nur bei den geringen Vergrösserungen oder bei sehr grellem Lichte an.

Fig. 21.



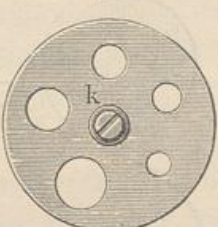
Der concave Spiegel oder Hohlspiegel kommt bei den stärkeren Vergrösserungen in Anwendung. Er bewirkt eine stärkere Beleuchtung, indem er die auf seine concave Fläche fallenden Lichtstrahlen in einem Punkte (seinem Brennpunkte) vereinigt (Fig. 21). Die Lichtstrahlen *abcde* *fghi*, welche ihn senkrecht treffen, muss er nothwendig in der Richtung zurückwerfen, dass sie sich in *K* durchschneiden. In *K* erlangt das Licht die Intensität, welche gleich der Summe der Lichtstrahlen *a* bis *i* ist.

Eine verschiedene und zugleich sorgsame Beleuchtung des Objects ist ein wichtiger Stützpunkt der Beobachtung. Sehr zarte Objecte erfordern, um ihre Umrisse klar und scharf im Bilde zu erlangen, eine geschwächte Beleuchtung, andere Objecte eine stärkere. Um nun einen Theil der Lichtstrahlen

beliebig abschneiden zu können, finden sich an guten Mikroskopen Blendungen oder Diaphragmen. An den kleineren Mikroskopen findet man die Drehscheibe oder Blendscheibe, an grösseren die Cylinderblende als Blendvorrichtung.

Die **Drehscheibe** (Fig. 22) ist mittelst eines Knopfes (*k*) dicht unterhalb des Objecttisches befestigt und hat mehrere Oeffnungen, von denen die grösste der Weite des Loches im

Fig. 22.



Drehscheibe.

Objecttische entspricht, die anderen aber das Licht mehr oder weniger abschneiden, je nachdem man die Scheibe dreht und die eine oder die andere kleinere Oeffnung unter das Loch des Tisches schiebt.

Die **Cylinderblenden** sind kurze offene Röhren, auf deren oberes Ende man eine runde Scheibe mit einem Loche von verschiedener Weite aufsetzt. Eine solche Röhre (Fig. 23)

Fig. 23.



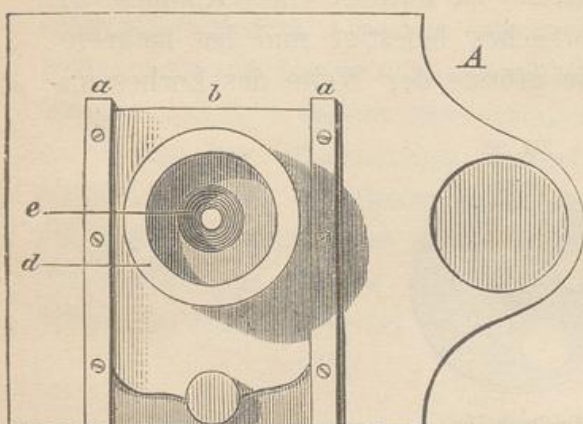
Cylinderblende.

mit aufgesetzter Blendscheibe wird in das Loch des Objecttisches entweder unmittelbar eingesetzt oder durch eine geeignete Leistenfugung (Schlitten Fig. 24) unterhalb des Objecttisches unter das Loch geschoben und dann durch einfaches Verschieben darin hoch oder niedrig gestellt, je nachdem man bei mässigem oder starkem Lichte arbeitet.

Die kleinen Oeffnungen der Blendungen kommen nur bei starker Vergrösserung und sehr zarten Objecten in Gebrauch.

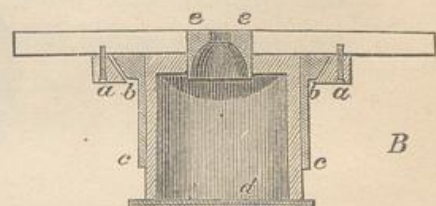
Für sehr starke Vergrösserungen benutzt man den **Condensor** oder **Condensator** als Lichtverstärkungsapparat. Der-

Fig. 24.



A. Objecttisch  
mit eingesetzter Cylinderblendung von unten  
gesehen.  
aa Falze für den Schlitten, b Schlitten, c Hülse am Schlitten, d Cylinder, e Blende.

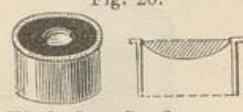
Fig. 25.



B. Objecttisch  
mit eingesetzter Cylinderblendung im Höhen-  
schnitt.  
aa Falze für den Schlitten, b Schlitten, c Hülse am Schlitten, d Cylinder, e Blende.

selbe ist eine Blendvorrichtung, construiert aus einer oder mehreren achromatischen Linsen. Der Condensor wird in das Loch des Objecttisches gesetzt und das Abschneiden der Lichtstrahlen am Rande oder im Centrum durch eine Drehscheibe bewirkt. Ein einfacher Condensor (Fig. 26) besteht aus einer

Fig. 26.



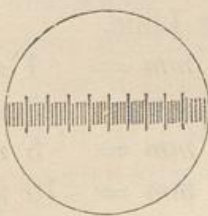
Einfacher Condensor.

planconvexen Linse, in das Rohr einer gewöhnlichen Cylinderblendung eingesetzt oder aus einer convexen Linse, welche dem Hohlspiegel ähnlich die Lichtstrahlen convergent macht. Das Abschneiden der Rand- oder auch der Axenstrahlen geschieht gewöhnlich in der Weise, dass man die Linse mit einem schwarzen Ringe (Fig. 26) bedeckt, damit nur das Centrum derselben den Durchgang des Lichtes gestatte, oder dass

man zur Erlangung einer schiefen Beleuchtung das Centrum der Linse mit einer schwarzen Scheibe bedeckt, um den Rand der Linse für den Lichtdurchgang frei zu lassen.

Die Beleuchtung des Untersuchungsobjects ist entweder eine *centrische* oder eine *schiefe*. Erstere ist die gewöhnliche an den kleineren Mikroskopen, wo der Spiegel nur um seinen Durchmesser drehbar ist. Die schiefe Beleuchtung bietet viele Vortheile und lässt an den Objecten oft Details erkennen, welche bei centrischer Beleuchtung nicht oder kaum zur Entwicklung gelangen. Es wird aber dadurch nur ein Theil des Objectes erhellt, während der andere Theil von einem Halbdunkel umhüllt bleibt. Dadurch treten eben die Details hervor, welche bei centrischer Beleuchtung nicht oder nur zum Theil sichtbar werden. Zur Erzeugung der schiefen Beleuchtung ist der Spiegel in der Art angebracht, dass seine Stellung nach verschiedenen Richtungen hin möglich wird. Ausser dieser Bewegbarkeit des Spiegels haben viele der besseren Mikroskope eine Einrichtung, durch welche der Objecttisch um seine Axe drehbar ist, damit die auf das Object fallenden schiefen Strahlen des Spiegels das Object in jeder beliebigen Stellung treffen können. Beim Gebrauch der schiefen Beleuchtung beseitigt man stets die Blendvorrichtungen.

Fig. 27.



Ocularmikrometer.

Endlich hat man **Mikrometer**, um die Grösse der Untersuchungsobjecte zu messen. Die gebräuchlichsten sind die **Glas mikrometer**, Plangläser, auf welchen sich mittelst des Diamantes die Maasstheilungen ausgeführt befinden. Das Millimeter oder die Linie (der kleinste Theil eines Zolles) ist

darauf in 10, 100, 1000 und mehr Theile getheilt. Uebersichtlicher ist die Theilung, in welcher man durch vorspringende Striche eine Markirung findet (Fig. 27). Bei anderen Glasmikrometern durchkreuzen sich die Theilstriche rechtwinkelig, so dass sie Quadrate bilden. Diese Mikrometer können zum Messen, aber auch zur Zählung der Objecte, welche ein bestimmter Raum des Sehfeldes fasst, gebraucht werden. Wie schwierig genaue Mikrometer dieser Art herzustellen sind, kann man aus der Kleinheit der Maasstheilungen entnehmen. Es giebt daher billige und theure Mikrometer. Die Ocularmikrometer sind weit billiger als die Objectglas-mikrometer.

Um grosse Zahlen der Mikrometermessungen zu vermeiden, hat man nach *Harting's* Vorschlage eine mikroskopische Einheit angenommen und als solche 0,001 d. i.  $\frac{1}{1000}$  Millimeter gesetzt, welche Einheit mit Mikromillimeter oder Millimillimeter (*mmm* oder  $\mu$ ) auch *Mikron* oder *Micrum* (im Plural *Mikra*) bezeichnet wird. Beim Ankauf eines Glas-mikrometers hat man sich immer nach der Einheit der Theilung zu erkundigen, denn *Harting's* Vorschlag hat nicht allgemeinen (z. B. in England) Anklang gefunden.

1 Millimeter (*mm*) oder 1000 Mikromillimeter oder *Mikra* (1000 *mmm* oder 1000  $\mu$ ) sind gleich 0,4433 Linien Pariser Maasses, oder 0,472 Englischer Linie, oder 0,459 Rheinischer Linie oder 0,455 Wiener Linie.

1 $\mu$	=	0,001 mm	=	1 mmm ( <i>Mikron</i> )
3 $\mu$	=	0,003 mm	=	3 mmm ( <i>Mikra</i> )
5 $\mu$	=	0,005 mm	=	5 mmm ( - )
10 $\mu$	=	0,01 mm	=	10 mmm ( - )
50 $\mu$	=	0,05 mm	=	50 mmm ( - )
100 $\mu$	=	0,1 mm	=	100 mmm ( - )

Für den gewöhnlichen Gebrauch hat man ein Mikrometer in Vertretung eines einfachen Objectglases, Objectglas-mikrometer, auf dessen Maasstheilung man das zu messende Object legt, um beides zugleich durch das Mikroskop zu betrachten. Die Objecte dürfen dann wenigstens nicht kleiner

sein, als die kleinste Maasstheilung der Mikrometerscala. Die Theilstriche darauf müssen auch in sehr geringen mikroskopischen Entfernungen von einander liegen. Es ist besonders bei den stärkeren Vergrösserungen sehr schwierig, das Object mit den etwas tiefer liegenden Strichen zugleich zu sehen, auch sind diese Objectglasmikrometer sehr der Abnutzung ausgesetzt.

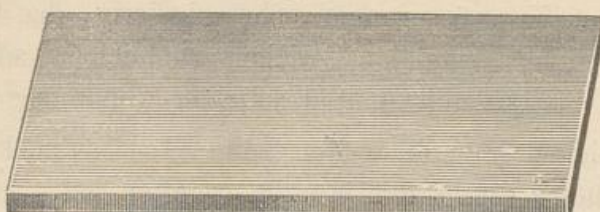
Dergleichen Mängel treffen beim Ocularmikrometer nicht zu, daher dieses den Vorzug erhalten hat. Es liegt auf der Blendung im Ocular, zwischen Ocularlinse und Collectiv. Da es daselbst nur mit der geringen Vergrösserung der Ocularlinse gesehen wird, so können seine Theilstriche weiter von einander liegen und die Maasstheilungen selbst bis zu  $1/5000$  Millimeter gebracht werden. Das Ocularmikrometer hat, wie leicht einzusehen ist, eine relative Geltung, je nach der Stärke des in Anwendung gebrachten Objectivs und der Tubuslänge, durch welche die Grösse des Bildes bestimmt wird. Es muss daher die Maassbestimmung der Theilung für jedes Linsensystem voraus erforscht werden und zwar durch Vergleichung mit einem Objectglasmikrometer oder mit einem Object von bekannter Grösse. Gewissenhafte Optiker geben dem Ocularmikrometer eine Tabelle bei, welche das Maass desselben, je nach seiner Verwendung mit diesem oder jenem Ocular angiebt. Will man etwa seinem Mikroskope ein Ocularmikrometer beilegen, so muss dem Optikus das Ocular eingehändigt werden, damit er den Umfang des Ocularmikrometerglasses der Weite des Ocularrohres anpassen kann.

Die sehr theuren Objecttisch-Schraubenmikrometer und Ocular-Schraubenmikrometer finden sich nur an den grössten und theuersten Mikroskopen.

**Objectgläser** oder Objectträger sind länglich-viereckige, circa 2 Centim. breite, 6 Centim. lange, ebene Tafeln von farblosem Glase, welche bei Anwendungen von Cylinderblendungen circa 1 Millimeter dick sein sollen. Gebraucht man viele derselben, so kann man sie sich selbst aus dünnem Spiegelglase oder farblosem Fensterglase schneiden. Auf das

Objectglas wird das Untersuchungsobject gelegt und so auf den Objecttisch geschoben, dass letzteres sich mit dem Ob-

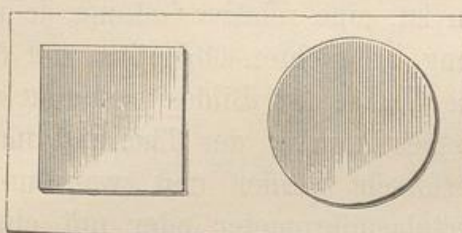
Fig. 28.



Objectglas.

jective und dem Loche im Objecttische in derselben Richtung befindet. Wenig zweckmässig sind Objectgläser mit einer concaven Vertiefung.

Fig. 29.

Viereckiges Rundes  
Deckglas. Deckglas.

**Deckgläschen** oder Deckplättchen nennt man die dünnen Glastafeln in quadratischer, rechteckiger und Scheibenform, welche man auf das Object legt. Dies ist besonders nöthig, wenn das Object in Wasser, einer sauren oder alkalischen Flüssigkeit etc. liegt. Die Deckgläser sind ein Schutz des Objectivs gegen Dämpfe, welche die Flüssigkeit ausdunstet, oder gegen ein Benetzen mit der Flüssigkeit, welches beim Einstellen des Objects nur zu leicht geschehen würde. Dann platten die Deckgläser die Oberfläche des Objectes ab und erleichtern daher die Beobachtung, besonders bei sehr starken Vergrösserungen, wo die Theile der Oberfläche des Objectes möglichst in einer Ebene liegen müssen. Endlich verhindert das Deckgläschen die Verdunstung der Flüssigkeit, worin das Object liegt. Bei den schwächeren und mittleren Vergrösserungen genügt als Deckglas ein dünnes farbloses Fenster- oder

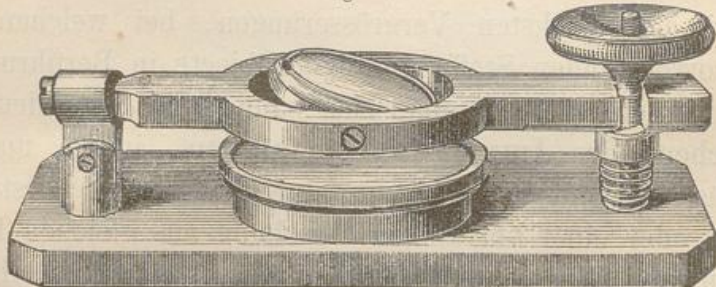
Spiegelglas (sogenanntes Belgisches Glas), auch selbst ein dünnes Objectglas, für die stärkeren Vergrösserungen ist jedoch ein sehr dünnes (0,2 bis 0,15 Millimeter dickes) Glas nothwendig. Diese dünnen Deckgläser kauft man von den Optikern (1 Dutzend zu 0,5 Mark). Die dafür früher gebräuchlichen Glimmerblättchen werden selten noch gebraucht. Da das Deckglas nicht ohne Einfluss auf die Schärfe des Bildes ist, so findet man bei den grösseren Mikroskopen für jedes Linsensystem ein besonderes nach der Dicke bestimmtes Deckglas ausgewählt. Im Allgemeinen ist für die stärkste Vergrösserung auch das dünnste unter den Deckgläsern auszuwählen, denn in diesem Falle muss das Objectiv dem Object äusserst nahe gerückt sein, und ein dickes Deckglas würde dies verhindern.

Bei den stärksten Vergrösserungen, bei welchen auch keine corrodirenden Stoffe mit dem Objecte in Berührung gebracht werden, bedient man sich häufig, das Bild deutlicher zu machen, des **Immersionsverfahrens**, indem man das Deckgläschen mit Object mit einigen Tropfen destillirten Wassers oder einer vorrätigen Mischung aus gleichen Theilen Glycerin und Wasser übergiesst und das Mikroskop einstellt, so dass das Objectiv mit dem Deckglase durch eine Flüssigkeitsschicht verbunden ist, oder die Luftsicht zwischen der untersten Linse des Objectivs und dem Deckgläschen durch eine Schicht Wasser oder Oel ersetzt ist. Je nach der physikalischen Beschaffenheit des Objectes, wenn es z. B. in Wasser löslich ist, bedient man sich als Immersionsflüssigkeit eines klaren fetten Oeles, z. B. des Olivenöls, Mohnöls, Paraffinöls, oder eines klaren Copaiabalsams. Dadurch wird die vielfache Brechung der Lichtstrahlen zwischen Object und Objectiv auf das geringste Maass zurückgeführt. Ohne jene Flüssigkeitsschicht werden die Lichtstrahlen zuerst von der Flüssigkeit, welche das Object bedeckt, dann wieder von dem Deckglase und endlich von der Luftsicht über dem Deckglase, also mehrmals, und wegen Verschiedenheit der Medien auch verschieden gebrochen. Die Objective, welche die Beschaffenheit

haben, dass man sie unbeschadet ihrer Fassung in die wässerige Flüssigkeit eintauchen kann, nennt man Immersionslinsen oder Stippplinsen. Bei theuren Mikroskopen hat das Objectiv mit Immersionslinse gleichzeitig eine Corrections-einrichtung, so dass man die Linsen, woraus es zusammengesetzt ist, etwas von einander entfernen oder gegen einander nähern kann, um sie ohne und mit Immersion zu benutzen.

In manchen Fällen muss das Deckglas mehr oder weniger stark auf das Object gedrückt werden, um die Oberfläche desselben zu ebnen oder das Object selbst zu einer dünnen Schicht auseinander zu drücken und in dieser gedrückten Lage unter dem Objective zu beobachten. Zu diesem Zwecke hat man **Compressorien** oder Quetscher, mit welchen man ver-

Fig. 30.

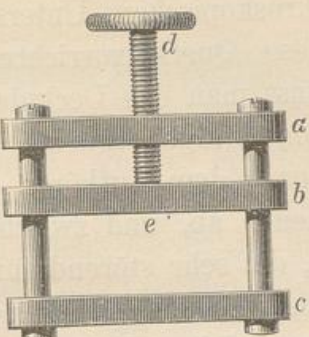


Schiek'sches Compressorium.

möge einer geringen Hebelkraft Deckglas und Objectglas gegen einander drückt, oder welche aus zwei Ringen bestehen, deren jeder ein Planglas fasst, von welchem das untere als Objectträger, das obere als Deckglas in Anwendung kommt. Fig. 30 ist eine Zeichnung des Schiek'schen Compressorium. Es ist aus Metall gearbeitet. Eine Platte hat in ihrer Mitte ein Loch, in welches ein Ring mit einem flachen Glase eingesetzt ist. Dieses Planglas vertritt die Stelle eines Objectträgers. Ueber der Platte ist ein um einen Stift beweglicher Arm mit einer in seiner Mitte befindlichen ringförmigen Erweiterung, in welcher das in einem beweglichen Ringe gefasste Deckglas liegt. Vermittelst des rechts in der Abbildung befindlichen Schraubengetriebes wird der Arm gegen die Platte oder vielmehr das Deckglas gegen den Objectträger gedrückt.

Ein billiges Compressorium ist das *Hager'sche*, bestehend aus zwei metallenen Rahmen mit Schrauben (Fig. 31). Diese

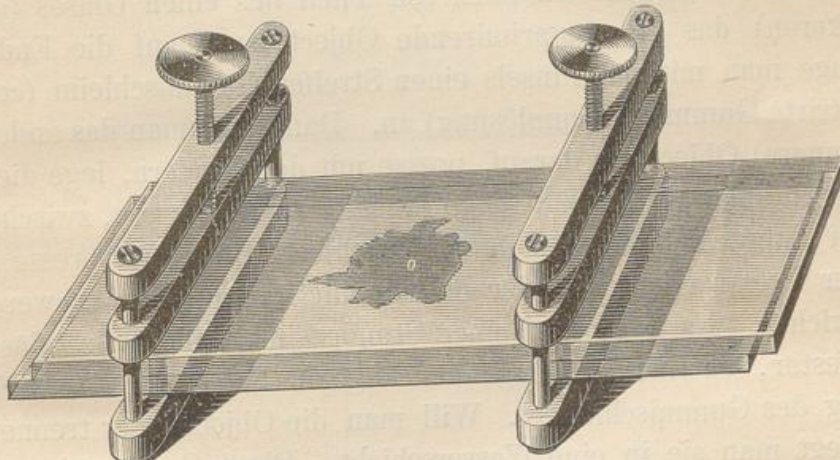
Fig. 31.



Ein Quetschrahmen des *Hager'schen Compressorium*.  
ac Rahmen, b Quetschbalken mit der Schraube d.

Vorrichtung erlaubt an jeder Stelle der beiden sich deckenden Objectgläser, zwischen welchen sich das weiche Object, z. B. Fleischpartikel, befinden, einen Druck auszuüben. Aehnliche Quetschvorrichtungen, welche nur an die Enden der beiden

Fig. 32.



Das *Hager'sche Compressorium* in seiner Anwendung.  
o Object.

Objectgläser angesetzt werden können, sind nicht praktisch, denn in Folge der Elasticität des Glases ist die Quetschung der in der Mitte der beiden Gläser liegenden Objecte eine nicht genügende. Dieser Einwurf fällt weg, wenn die Object-

gläser genügend dick sind, wie beim *Waechter'schen Compressorium für Fleischschau*, dessen Gläser bei 14—15 cm Länge und 3,5—4 cm Breite eine Dicke von 0,3—0,4 cm aufweisen.

Bei vielen mikroskopischen Untersuchungen kann man auch wohl ohne diese Quetschvorrichtungen zum Ziele gelangen. Dadurch, dass man das Deckglas mittelst der Finger gegen Object und Objectträger drückt, kann man sich allerdings helfen, doch nach dem Aufhören des Druckes löst sich das Deckglas oft wieder ab, und zwischen dieses und Object tritt eine Luftschicht, die sehr störend für die Beobachtung ist. Ein bequemes Hilfsmittel, den Druck permanent zu machen, erhält man in einem solchen Falle, wenn man auf beiden Seiten des Objectes (natürlich in einiger Entfernung von diesem) etwas weichgeknetetes Harzpflaster (*Ceratum Resinae Pini Burgundicae*\*) oder eine Mischung aus Wachs und Terpentin, welche klebend wirkt, anbringt.

Wenn die Arbeit nicht eilt und höchstens eine 300fache Vergrösserung vorliegt, so nehme man zwei gleich grosse Objectgläser, lege auf den mittleren Theil des einen Glases (des dickeren) das zu comprimirende Object, und auf die Enden bringe man mittelst Pinsels einen Streifen Gummischleim (concentrierte Gummiarabicumlösung) an. Dann lege man das andere (dünnerne) Objectglas darauf, presse mit den Fingern, lege diese Vorrichtung, mit einem Streifen Papier dicht umwickelt, zwischen zwei Pappschichten oder in ein werthloses Buch und presse in einer Pressvorrichtung oder belaste mit irgend einem schweren Gewichte. Nach Verlauf einer Stunde sind beide Objectgläser in fester, aneinander hängender Lage in Folge der Austrocknung des Gummischleimes. Will man die Objectgläser trennen, so legt man sie in eine Wasserschicht. Diese Compression ist derjenigen mit Harzpflaster vorzuziehen.

Um das Object unter dem Objective unverrückt zu erhalten, findet man häufig auf dem Objecttische zwei einfache messingene **Klemmfedern** oder Federklammern (*k*) be-

---

\* ) Ist in der Apotheke zu kaufen.

festigt, welche auf das Objectglas (*o*) gehoben dieses gegen den Objecttisch (*t*) drücken. Diese Federklammern dürfen

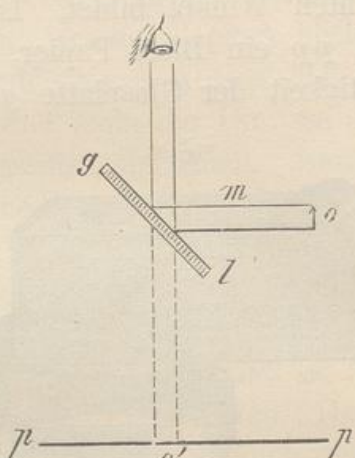
Fig. 33.



Klemmfeder auf dem Objecttisch.

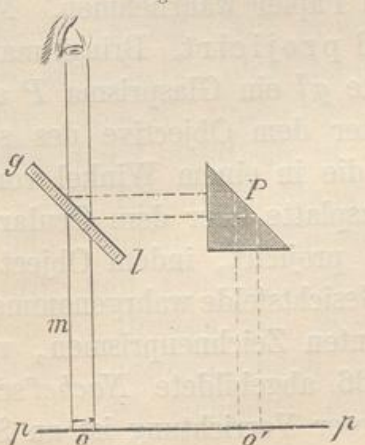
natürlich da nicht fehlen, wo das Mikroskop zum Ueberlegen eingerichtet ist, um sitzend in dasselbe zu sehen. Im Uebrigen haben sie häufig eine solche Einfügung und Länge, dass man sie auch an Stelle des Compressoriums benutzt.

Fig. 34.



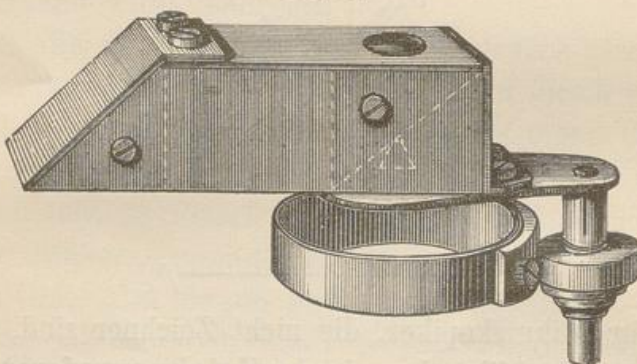
Ein für Mikroskopiker, die nicht Zeichner sind, wichtiger Nebenapparat des Mikroskops ist das **Zeichnenprisma**, Grapho-

Fig. 35.



prisma, eine Vorrichtung, um das mikroskopische Bild auf einem Blatte Papier neben dem Mikroskope zu entwerfen, und dort seine Umrisse mit der Spitze eines Bleies zu umziehen. Die gebräuchlichsten Vorrichtungen sind die Zeichnenprismen von *Nachet*, *Nobert*, *Oberhäuser*. Zur Erklärung der Zeichnenvorrichtungen diene Folgendes: Stände die Glasplatte *gl* (Fig. 34) in einem Winkel von  $45^{\circ}$  zur Axe des Auges, so würden die Strahlen des Objectes *o*, welche mit der Glasplatte gleichfalls einen Winkel von  $45^{\circ}$  bilden, in der Richtung nach dem Auge reflectirt werden und dieses würde das Bild des Objectes also in einer Richtung sehen, welche mit der Richtung des Objectes einen rechten Winkel bildet. Ist *m* (Fig. 34) das Mikroskoprohr und *pp* ein Blatt Papier, so wird das Auge, weil die Durchsichtigkeit der Glasplatte *gl* es gestattet, das

Fig. 36.



Nachet's Zeichnenprisma.

Bild in *o'* auf dem Papier wahrnehmen. Man sagt in diesem Falle, das Bild wird projicirt. Bringt man aber in derselben Höhe der Glasplatte *gl* ein Glasprisma *P* an (Fig. 35), und *o* sei das Object unter dem Objective des senkrecht stehenden Mikroskops *m*, *gl* die in einem Winkel von  $45^{\circ}$  zur Axe des Auges gestellte Glasplatte über dem Ocular, so sieht man das Bild in *o'* auf *pp* projicirt, indem Object und das projicirte Bild in demselben Gesichtsfelde wahrgenommen werden. Hierauf beruhen die erwähnten Zeichnenprismen, von welchen das in vorstehender Fig. 36 abgebildete *Nachet'sche* das gebräuchlichste ist. An dieser Vorrichtung ist an Stelle der Glastafel

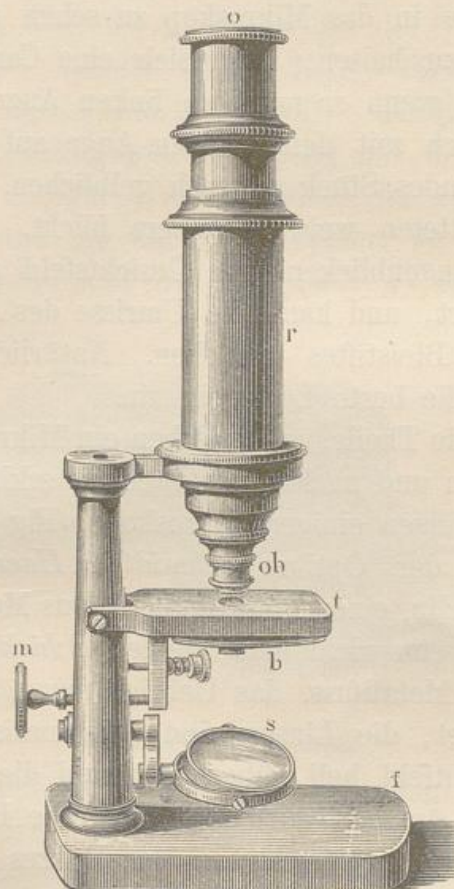
gl (Fig. 35) ein Prisma gelegt, und das andere Prisma ist um seine Axe beweglich, um die reflectirende Fläche desselben unter verschiedene Winkel zu stellen. Der Gebrauch der Vorrichtung ergiebt sich von selbst, sobald man sie mittelst des Ringes auf das Ocular aufgesetzt hat.

Wer einige Uebung nicht scheut und es gelernt hat, mit dem einen Auge in das Mikroskop zu sehen und das andere dabei geöffnet zu halten, kann sich eine Camera lucida dadurch ersetzen, wenn er mit dem linken Auge in das Mikroskop und zugleich mit dem rechten Auge auf ein neben dem Mikroskop liegendes Stück schwach gelblichen, grünlichen oder schwach beschatteten weissen Papiers blickt. Er findet dann nach einigen Augenblicken das Gesichtsfeld und Papier auf einander projicirt, und kann die Umrisse des Bildes auf dem Papiere mittels Bleistiftes umziehen. Natürlich ist hier eine öftere Uebung die beste Lehrmeisterin.

Nachdem die Theile, aus welchen ein Mikroskop construirt wird, besprochen und nach ihren Zwecken erklärt sind, mögen hier die Abbildungen einiger Mikroskope (Fig 37 bis 41) aus der Werkstatt der Optiker *Schmidt & Haensch* und *Paul Waechter* in Berlin, einen Platz finden. Das Modell des Mikroskops (Fig. 37) entspricht dem kleinen *Schiek'schen*. Es hat einen schweren Metallfuss, das Uebrige daran ist aus Messing sauber gearbeitet, die Linsen sind achromatisch, die Bilder scharf, das Lichtfeld hell, überhaupt sind die optischen Verhältnisse daran äusserst correct. Die grobe Einstellung wird durch Auf- und Abwärtsschieben des Rohres oder Tubus in der Hülse, die feinere durch die unten links befindliche Mikrometerschraube, welche den Objekttisch in eine schiefe Ebene legt, bewerkstelligt. Als Blendvorrichtung befindet sich eine Drehscheibe unter dem Objecttische. Es kommen jetzt Mikroskope ähnlicher Form und Construction aus verschiedenen optischen Werkstätten zu Preisen von 20—50 Mark in den Handel. Gewähren sie Vergrösserungen bis zum 350fachen, so reichen sie auch für den Gebrauch der Handelschemiker, Apotheker, Lehrer völlig aus.

Die einfach construirten zusammengesetzten Mikroskope ohne Mikrometerschraube sind werthlos und deshalb nicht zu empfehlen. Die Mikrometervorrichtung ist ein wesentlicher Theil des Stativs. In den Mikroskopen Fig. 37, 38 und 39 ist sie verschieden localisirt.

Fig. 37.

Kleines zusammengesetztes Mikroskop ( $\frac{1}{3}$ lin. Grösse).

*o* Ocular, *r* Tubus, *ob* Objectiv, *t* Objecttisch, *b* Blendscheibe, *s* Spiegel, *f* Fuss,  
*m* Mikrometerschraube.

Die einfach construirten Mikroskope (Fig. 38, 39) haben nur einen Planspiegel, die besseren Mikroskope aber einen Spiegel (*sp*), welcher auf der einen Seite Planspiegel, auf der andern Seite Hohlspiegel ist (Fig. 40).

Ein nicht unwesentlicher Uebelstand ist, wie auch weiter

unten noch erwähnt wird, dass man die Mikroskope stehend mit gekrümmtem Nacken gebrauchen muss. Durch einen hohen

Fig. 39.

Oc

R

H

Ob

Ot

sp

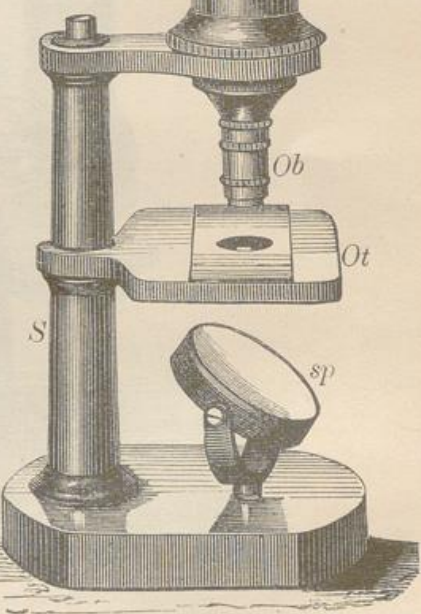


Fig. 38.

Oc

R

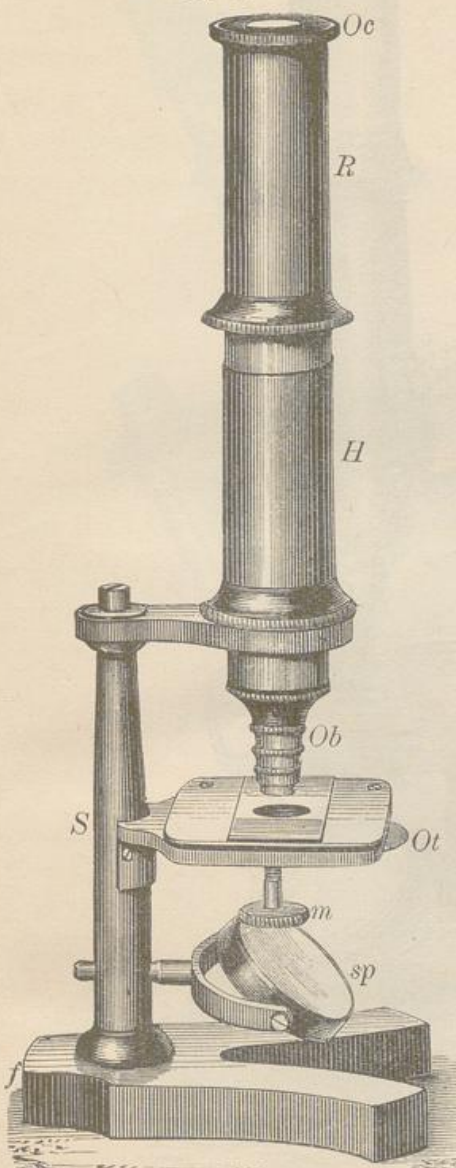
H

Ob

Ot

m

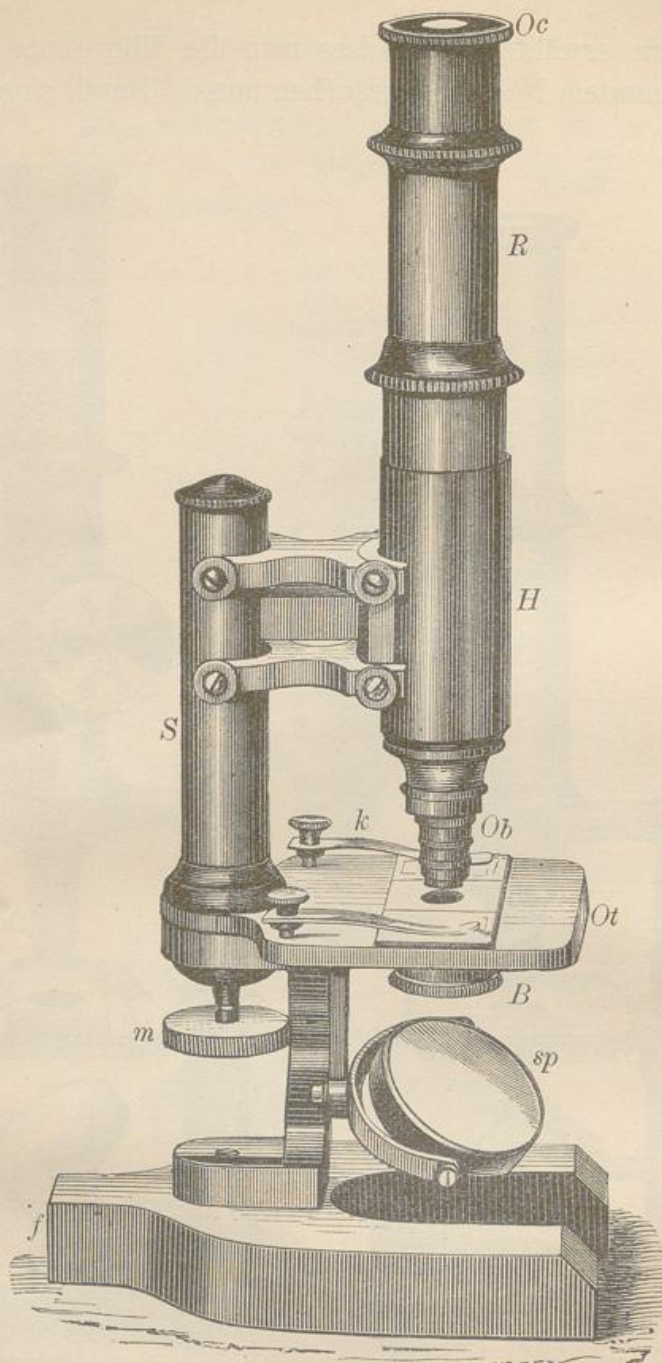
sp



#### Einfache zusammengesetzte Mikroskope mit Eisenstativen.

Oc Ocular, R Tubus, H Hülse (Führungshülse) des Tubus, S Stavensäule, Ob Objectiv, Ot Objecttisch oder Träger des Objectglases, in der Mitte mit Oeffnung zum Durchgang des vom Spiegel (sp) nach oben geworfenen Lichtes; m Mikrometerschraube, f Fuss.  
Vergrösserungen 30—150fach.)

Fig. 40.

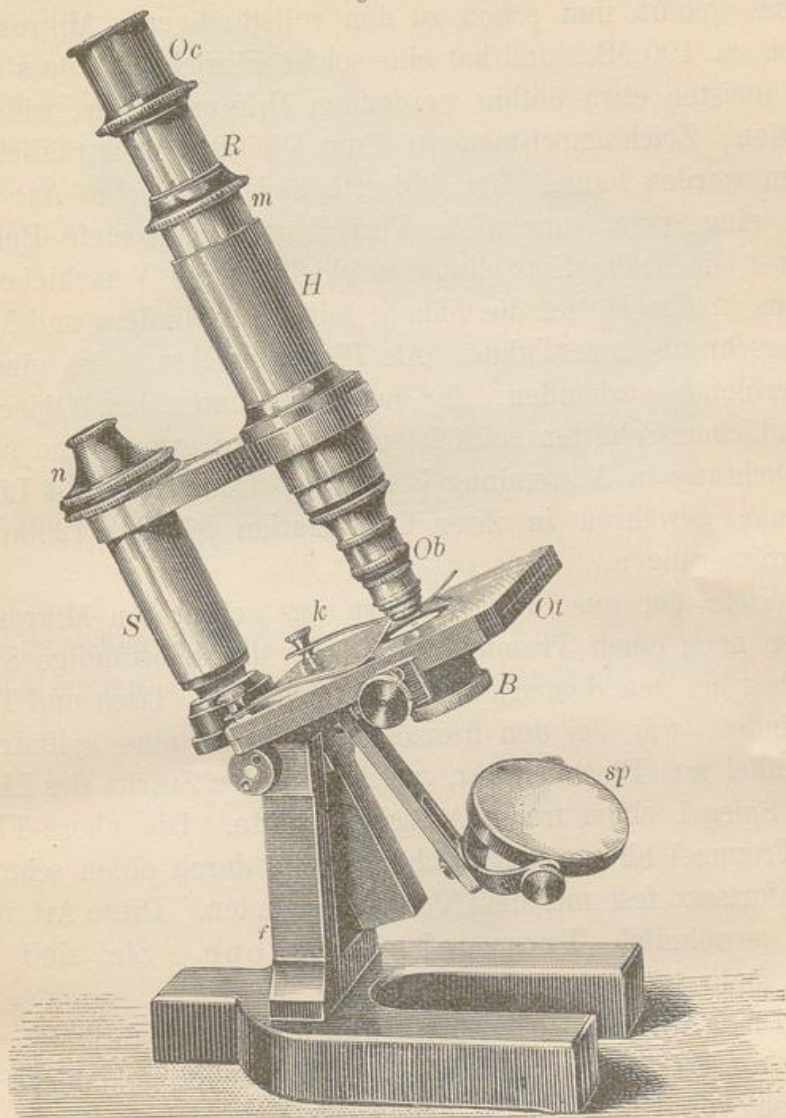


Paul Waechter's Arbeits-Mikroskop (für Apotheker, Drogisten etc.)

Große Einstellung durch Verschieben des Tubus (*R*) in der Hülse (*H*), feine Einstellung durch die Mikrometerschraube (*m*). Die Cylinderblende (*B*) wird von einem drehbaren Arme gehalten und kann bequem herausgenommen werden. *Oc* Ocular, *Ob* Objectiv, *Ot* Objectttisch, *sp* Plan- und Hohlspiegel, *k* Klammer zum Halten des Objectglasses. Der Tubus kann ausgezogen werden, um eine stärkere Vergrösserung zu erlangen; Ocular 3 und Objectiv 10 z. B. ergeben eine 850fache, mit ausgezogenem Tubus aber eine 1200fache Vergrösserung.

Stuhl, auf dem der Beobachter sitzt, und durch einen niederen Standpunkt, welchen man dem Mikroskope giebt, kann die

Fig. 41.



Paul Waechter's Zusammengesetztes Mikroskop zum Ueberlegen.

Oc Ocular, R Tubus mit Auszug, H Hülse, Ob Objectiv, Ot Objecttisch, B Cylinderblende, sp Plan- und Hohlspiegel, k Klammer, S Stativsäule, n Mikrometerschraube für feine Einstellung.

Arbeit allerdings viel erleichtert werden, jedoch ist wohl einzusehen, dass ein Mikroskop noch weit bequemer zu handhaben ist, wenn man in gewohnter sitzender Stellung damit

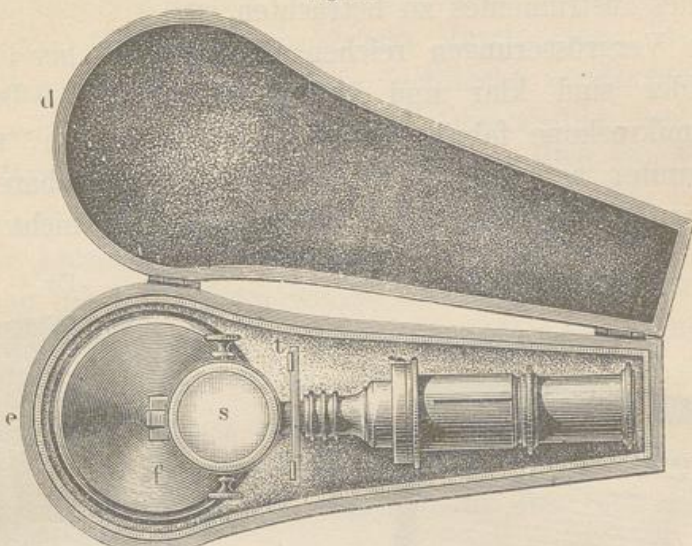
arbeiten kann. Ein Instrument zum Ueberlegen, um damit in gewöhnlicher sitzender Stellung zu arbeiten, ist das Mikroskop No. II der erwähnten Firma (siehe die Fig. 41 auf Seite 41). Dieses gehört nun schon zu den vollständigeren Mikroskopen (Preis ca. 190 Mk.) und hat eine solche Einrichtung, dass es mit den meisten etwa nöthig werdenden Hilfsapparaten, wie Polarisation, Zeichnenprisma etc. ohne Weiteres nachträglich versehen werden kann. Der Objecttisch ist um seine Axe drehbar, eine ganz vorzügliche Vorrichtung für schiefe Beleuchtung. Die grobe Einstellung geschieht durch Verschieben des Tubus in der Hülse, die feinere mittelst Cylinders und Mikrometerschraube am Tubus. Als Blendvorrichtung ist eine Cylinderblende vorhanden, die durch den unter dem Objecttisch befindlichen Schlitten seitlich entfernt wird, wenn eine schiefe Beleuchtung in Anwendung kommt. 3 Oculare und 4 Linsensysteme gewähren in ihrer Combination 30- bis 1200malige Vergrösserungen.

Viele der aus Frankreich zu uns gebrachten Mikroskope hatten noch einen Trommelfuss, d. h. das selbständige Stativ, welches bei den deutschen Mikroskopen Fuss, Tisch und Tubus verbindet, war bei den französischen durch eine cylindrische Trommel aus Blech ersetzt, welche für den Zutritt des Lichtes zum Spiegel einen freien Ausschnitt hatte. Die obere Fläche der Trommel bildete den Tisch und war durch einen schmalen Blechfortsatz fest mit dem Tubus verbunden. Diese Art nennt man gewöhnlich *Trommelmikroskope*. Sie sind jetzt nicht mehr im Gebrauch.

*Taschenmikroskope* (französischen Fabrikats) sind seit circa 20 Jahren gleichfalls in den Handel gekommen, zu Preisen von 12—27 Mk., ohne dass jedoch bei diesem verschiedenen Preise in dem optischen Werthe eine bemerkenswerthe Verschiedenheit zu erkennen wäre. Das sauber gearbeitete Etui (*de*, Fig. 42) ist 12 cm lang, 3,5 cm hoch. Darin liegt fest das kleine Mikroskop, an welchem nichts weiter fehlt, als die feinere Einstellungsvorrichtung. Die Einstellung geschieht durch Verschiebung des Tubus, sie ist

übrigens leicht und bietet keine Schwierigkeit. Durch ein am unteren Ende des Stativs (*g*) befindliches Gelenk lässt sich

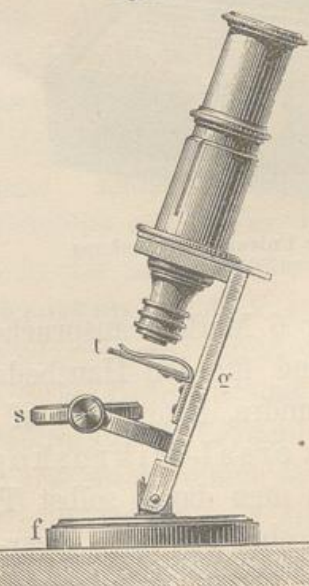
Fig. 42.



Taschenmikroskop im Etui.

das Mikroskop niederlegen und der Fuss (*f*) dem Stativ parallel stellen. Der in einer Gabel hängende Spiegel (*s*) ist

Fig. 43.



Aufgestelltes Taschenmikroskop.

concav und um seine Axe drehbar. Der Tisch (*t*), welcher etwas sehr klein ist, hat zwei festsitzende Federklammern. Dieser Objecttisch ist etwas zu klein, welcher Umstand als ein Fehler des Instrumentes zu betrachten ist.

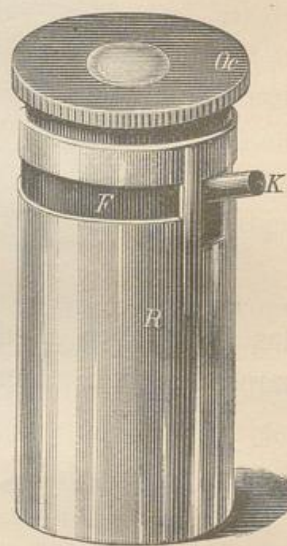
Die Vergrösserungen reichen bis zum 50- bis 60fachen. Die Bilder sind klar und befriedigend scharf. Da diese Taschenmikroskope fabrikmässig dargestellt werden, so kommen darunter natürlich auch einige wenig brauchbare Exemplare vor. Diese muss man selbstverständlich nicht kaufen.

Fig. 45.

Fig. 44.



Etui des Waechter'schen Universal-mikroskops  
mit Lupe, Objecten und Objectgläsern.



Waechter's achromatisches  
Universal-mikroskop.  
*Oc* Ocular mit Objectiv, *R* Rohr,  
*K* Knopf, diametral gegenüber  
ein gleicher Knopf, beide zum  
Herabdrücken des Objecthalters  
(Objectisches), *F* Fuge zum Ein-  
schieben des Objectes.

Ein billiges, nur 6 Mark beanspruchendes Mikroskop, bequem und ausreichend für den Hausbedarf und die Anforderungen des Naturfreundes, besonders auf Reisen, ist das *Paul Waechter'sche Universal-Mikroskop mit Lupe*. Bei einiger Routine kann man damit selbst Trichinen im Fleische erkennen. Es bietet eine 50fache Linear- also eine 2500fache  $\square$ -Vergrösserung. Es eignet sich besonders, um Schüler und Schülerinnen in das mikroskopische Feld einzuführen. Die im

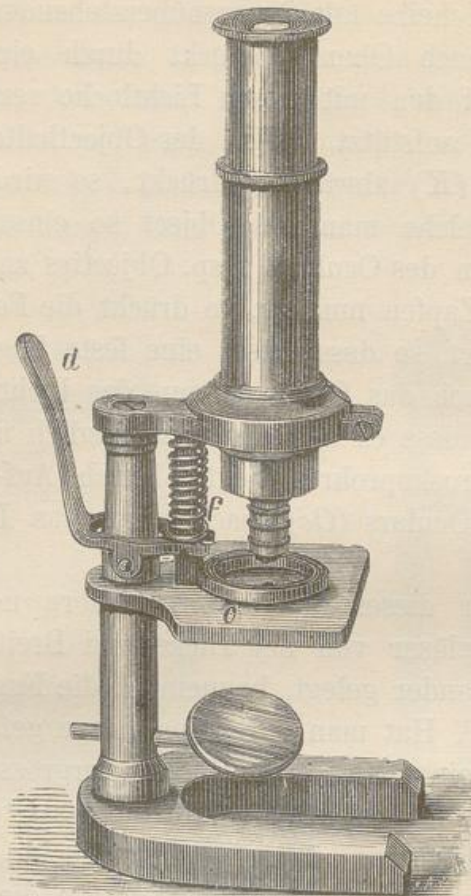
Etui befindliche Lupe gewährt 6malige lineare Vergrösserung.  
— Dieses Mikroskop besteht aus dem Cylinderrohre (*R*), dessen oberes Ende das Ocular und Objectiv umfasst. Der Objecthalter ist eine Scheibe mit 2 gegenüberstehenden Knöpfen oder Zapfen (*K*), nach Oben gedrückt durch eine Metallfeder, welche sich auf den mit einem Lichtloche versehenen Boden des Rohres (*R*) aufstützt. Wird der Objecthalter durch Druck auf die Zapfen (*K*) abwärts gedrückt, so wird die Rohrfuge (*F*) frei, in welche man das Object so einschiebt, dass es unter die Linsen des Oculars, resp. Objectivs zu liegen kommt. Lässt man die Zapfen nun los, so drückt die Feder den Halter gegen das Object, so dass dieses eine feste Lage erhält. Man schaut nun durch das Ocular gegen das Licht und stellt das Object so ein, dass es dem Auge zugänglich ist, also in der Mitte des Mikroskoprohres liegt. Durch Auf- oder Niederschrauben des Oculars (*Oc*) macht man das Bild dem Auge klarsichtig.

Der Käufer dieses Mikroskops fordere noch ein halbes Dutzend Objectgläser von der Dicke und Breite, dass 2 derselben über einander gelegt, bequem in die Fuge eingeschoben werden können. Hat man z. B. eine Fliege gefangen und will einen Flügel, ein Bein, den Rüssel vergrössert beschauen, so legt man das Object in die Mitte eines Objectglases, legt ein zweites Objectglas darauf, presst beide Gläser gegen einander und schiebt sie in dieser Lage in die Fuge. Durch das Mikroskop schauend, schiebt man beide Gläser unter mässigem Drucke nach rechts oder links, bis das Object unter der Objectivlinse, also in der Mitte liegt.

**Compressor-Mikroskop.** Dieses ist hauptsächlich für den Fleischbeschau construirt, es eignet sich aber auch sehr gut für die mikroskopische Untersuchung der vegetabilischen Gewebe. Es ist ein Mikroskop in Verbindung mit einem Compressorium. Letzteres besteht in einem Metallringe (*c* Fig. 46), welcher durch eine Metallfeder (*f*) auf den Objecttisch aufgedrückt wird. Durch einen Druckhebel (*d*) kann der Metallring beliebig gehoben werden. Das weiche Object wie Fleisch-

partikel, wird zwischen 2 Objectgläser gegeben und zwischen den gehobenen Ring und den Objecttisch geschoben, der Ring

Fig. 46.



Hager's patentirtes Compressor-Mikroskop (1/8lin. Gr.).  
c Quetschring, f Druckfeder, d Druckhebel.

dann sanft auf die Gläser niedergelassen. Um die Objectgläser zu schieben, wird der Ring entsprechend gehoben \*).

Bei Besprechung der Trichinenschau wird das patentierte *Paul Waechter*'sche Trichinenmikroskop dem Leser vorgelegt werden.

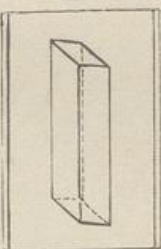
---

\*) Das Compressor-Mikroskop mit Objectiven mit 50—300facher Vergrösserung kann vom Optikus *Messter*, Berlin SW., Friedrichsstrasse 99, bezogen werden.

## Polarisationsmikroskop.

Das mikroskopische Bild im polarisirten Lichte zu betrachten, bietet manche Vortheile für den Naturforscher, dem Dilettanten eine angenehme Unterhaltung. Im polarisirten Lichte entwickeln sich in dem Bilde Zeichnungen, welche beim gewöhnlichen Lichte nicht zum Vorschein kommen. Jedes Mikroskop lässt sich in ein polarisirendes umwandeln. Das beste und vollkommenste Mittel hierzu sind zwei *Nicol'sche Prismen* (aus dem doppelt lichtbrechenden isländischen Kalkspath), welche man in Messingrohre eingeschlossen (Fig. 47)

Fig. 47.

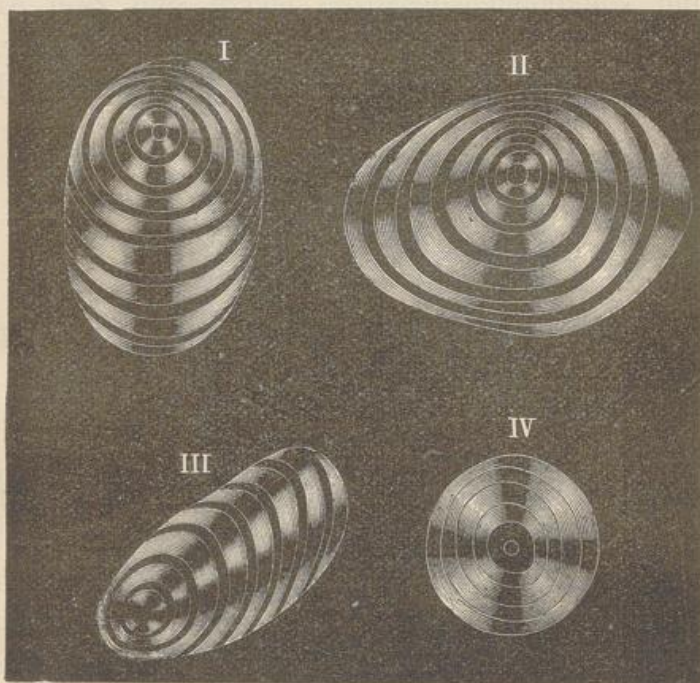


Nicol'sches Prisma.

mit dem Mikroskop in der Art verbindet, dass man (nach *Talbot*) das eine Prisma als Polarisator unter den Objecttisch zwischen Object und Spiegel, das zweite als Analysator über das Ocular stellt. Diese Anordnung macht jedoch das Sehfeld beträchtlich kleiner. Besser ist es (nach *Chevalier*), den Analysator entweder unmittelbar über dem Objectiv einzustellen, oder noch besser (nach *Harting*) an den untersten Rand des Ocularrohres anzusetzen. In jedem dieser Fälle müssen die Axen der Prismen mit der optischen Axe des Mikroskops in einer Linie liegen. Zum Gebrauch werden die beiden Nicols so gestellt, dass ihre Polarisationsebenen mit einander parallel laufen, also das Sehfeld erleuchtet ist. Stehen die Polarisationsebenen rechtwinklig auf einander, so ist das Sehfeld dunkel. Dreht man den Polarisator (oder auch den Analysator) um einen Winkel von  $90^\circ$ , so erfolgt abwechselnd ein helles und dunkles Sehfeld mit dazwischen

liegenden lichttragenden Uebergängen. Je dunkler und je heller sich das Sehfeld zeigt, um so vollkommener ist die Polarisation. Ist die gegenseitige Stellung des Nicols gleich  $90^{\circ}$  oder  $270^{\circ}$ , so zeigt das Gesichtsfeld das Minimum der Helligkeit, dagegen bei  $0^{\circ}$  und  $180^{\circ}$  das Maximum derselben. Zur Beleuchtung wählt man hierbei gern helles Sonnenlicht oder Lampenlicht. Das Bild des durchsichtigen Objectes zeigt

Fig. 48.



Stärkemehlkörnchen, vergrössert im polarisierten Licht.

Ein dunkles Kreuz durchzieht die Schichten vom Kerne, dem organischen Centrum, aus.

sich bei diesen Drehungen in allen Farben, aus denen das weisse Licht zusammengesetzt ist, und in dem Punkte, wo die Flächen der Prismen unter sich parallel laufen, also das Sehfeld hell ist, zeigt das Object die complementäre Farbe zu jener, die es im schwarzen Sehfelde zeigt. Sehr dünne und durchsichtige Objecte, denen das depolarisirende Vermögen abgeht, soll man auf Quarz-, Gyps- oder Glimmerblättchen legen, welche sich in den verschiedenen lebhaften Färbungen zeigen

und dadurch das Object in einer anderen Farbe sichtbar machen. Solche polarisirende Platten aus Glimmer, Quarz, Selenit sind, in Messingring gefasst, dem Polarisationsmikroskope beigegeben. mit der Einrichtung, sie oben auf den Polarisator aufzuschrauben. Während der Polarisation ist grelles Licht vom Objecttische fern zu halten. Der Gebrauch der Vorrichtungen, das eine der Prismen zu drehen, ergiebt sich von selbst, wenn man sie an dem Mikroskop antrifft. Ist der Analysator an den unteren Rand des Ocularrohres angesetzt, so dreht man das Ocular um seine Axe, steht er über dem Objectiv, so muss man den Polarisator mit den Fingern drehen, wenn eine für diesen Zweck geeignete mechanische Vorrichtung nicht vorhanden ist.

Es giebt Substanzen, welche die Polarisationsebene entweder nach rechts oder nach links drehen. Wenn man eine solche Substanz in ihrer Lösung in einem Polarisations-Apparate bei gelbem Lampenlichte betrachtet, und man muss den Analysator, um sie zuerst grün, dann blau und endlich roth gefärbt dem Auge erscheinen zu lassen, von der rechten zur linken Seite um seine Axe drehen, so nennt man die Substanz **rechtsdrehend** oder man sagt, sie **dreht die Polarisationsebene nach rechts**, im entgegengesetzten Falle bei Drehung des Analysators nach links ist die Substanz **linksdrehend** oder man sagt, sie **dreht die Polarisationsebene nach links**. Im Falle die Substanz die Polarisationsebene nicht verändert, so heisst sie **optisch inaktiv**.

+ oder **rechts-drehend** sind z. B. Rohrzucker, Traubenzucker (Dextrose, Glykose), Harnzucker, Galactose, Lactose (Milchzucker), Dextrin, Kampfer (in weingeistiger Lösung).

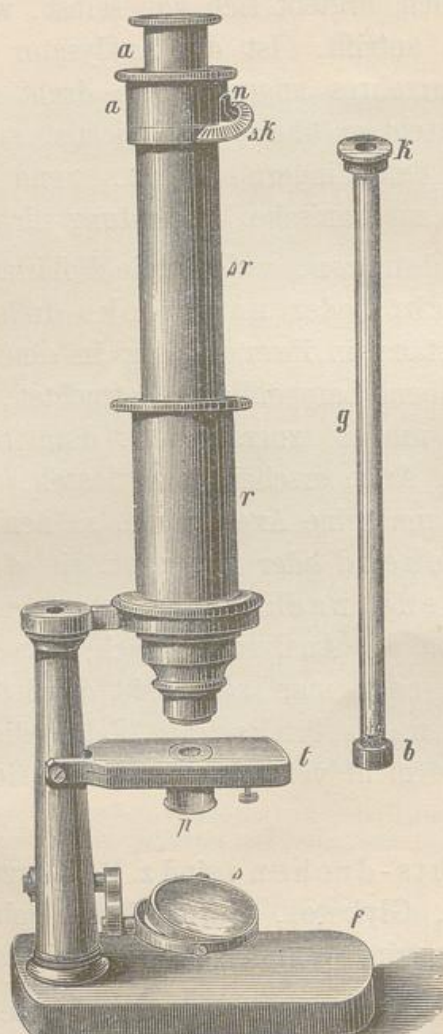
- oder **links-drehend** sind z. B. Levulose (Fruchtzucker), arabischer Gummi, Bassorin, Terpentinöl, Citronenöl, Kirschchlorbeerwasser.

Das Drehungsvermögen ist bei den verschiedenen Substanzen auch ein verschieden grosses und die Grösse desselben ist für eine Substanz meist charakteristisch. Deshalb hat man

in neuerer Zeit das Polarisationsmikroskop zur Bestimmung des Zuckers in seinen Lösungen, besonders des Harnzuckers im diabetischen Harne benutzt.

Die Optiker *Wasserlein* und *Paul Waechter* in Berlin liefern zu diesem Zwecke Instrumente, welche als Mikroskop

Fig. 49.



Mikroskop in ein saccharimetrisches Instrument verwandelt.  
(Nach Wasserlein.)

und als Saccharimeter verwendbar sind. *Wasserlein's* Instrument ist in der Abbildung Fig. 49 vergegenwärtigt und wird in folgender Weise gehandhabt. Nachdem die Cylinderblende

aus dem Objecttische (*t*) herausgenommen und dafür der Polarisator eingesetzt ist, entfernt man das Mikroskoprohr sammt Ocular und Objectiv und setzt in den Tubus (*r*) das Saccharimeterrohr (*sr*) so ein, dass es mit seinem unteren Ende auf den Polarisator (*p*) dicht aufsteht. Das Saccharimeterrohr hat an seinem oberen Ende seitlich eine im rechten Winkel angesetzte feststehende metallene Halbscheibe (*sk*), auf welcher sich die Skala befindet, die in ihrer Mitte  $0^{\circ}$  und sowohl nach rechts und links 30 Grade zählt. Hierauf setzt man den Analysator (*aa*) auf, sieht in das Instrument hinein und stellt den Spiegel (*s*) in derselben Weise wie für mikroskopische Beobachtungen, setzt dann den am Analysator sitzenden Nonius (*n*) unter Drehung des Analysators so ein, dass die mittlere Theilung des Nonius genau mit dem  $0^{\circ}$  der Skala zusammenfällt, und dreht den Polarisator nach rechts oder links um seine Axe, bis das Auge den sogenannten neutralen Punkt erreicht, an welchem beide Hälften des Gesichtsfeldes gleichmässig intensiv und gleichfarbig (z. B. blau) erscheinen. Ist das Polarisations-Instrument in dieser Weise eingestellt, nimmt man den Analysator ab, schiebt in das Saccharimeterrohr den mit klarer Zuckerlösung oder geklärtem Harne total gefüllten (20 cm langen) Glascylinder (*g*) ein und setzt den Analysator wiederum so auf, dass der mittelste Theilstrich des Nonius mit dem  $0^{\circ}$  der Skala zusammenfällt. Der Analysator wird nun nach rechts oder links um seine Axe gedreht (bei diabetischem Harne nach rechts), bis das Auge wiederum den neutralen Punkt, d. h. die vorhin erreichte gleiche Intensität und Färbung auf beiden Hälften des Gesichtsfeldes, beobachtet. Der Nonius wird nun eine andere Stellung zur Skala haben und sein mittlerster Theilstrich zeigt direct den Grad an, dessen Zahl den Procentsatz Zucker in der angewendeten Lösung angibt. Die Beobachtung geschieht am besten bei dem Lichte einer Petroleumflamme. Der Glascylinder (*g*) muss total gefüllt sein, so dass nach dem Verschluss mit dem Deckel oder Kopfe (*k*) sich auch nicht das geringste Luftbläschen darin findet. Zur Verhütung dieser Luftblase macht man den

Glascylinder übervoll, bevor der Deckel aufgeschraubt wird. Damit das Ueberlaufende alsbald aufgesogen werde, hält man den Glascylinder mit Fliesspapier umwickelt. Behufs nöthiger Klärung der zuckerhaltigen Flüssigkeit versetzt und schüttelt man diese mit frisch gefälltem Thonerdehydrat, welches noch etwas feucht ist, oder etwas Bleiessig und filtrirt alsdann, ein Erwärmen möglichst vermeidend.

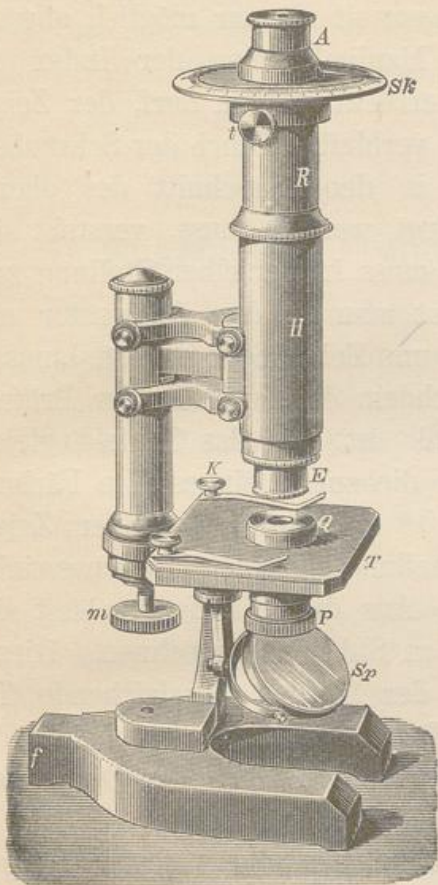
Die Skala, hier nicht in 360, sondern in 180 Grade getheilt, zeigt den Glykose- oder Traubenzuckergehalt direct an. Rohrzucker hat ein anderes Drehungsvermögen. Es verhält sich dieses zu dem der Glykose wie 75 : 100.

Dem vorliegenden Instrument sind wiederholt Vorwürfe gemacht worden, dass es nicht den Procentgehalt des Traubenzuckers (Harnzuckers) angebe, welche Vorwürfe auch widerlegt wurden. Einfach ist es, eine Traubenzuckerlösung mit bestimmtem Gehalte der Prüfung mit dem Instrument zu unterziehen, und das Resultat als Norm den späteren Prüfungen unterzulegen.

Das *Paul Waechter'sche* Polarisationsmikroskop ist ein vortreffliches Instrument. Dasselbe wird in folgender Weise gehandhabt. Aus dem Gestelle, dem Hülsentubus, nimmt man das Mikroskoprohr mit Ocular und Objectiv heraus und setzt in dessen Stelle das Polarisationsrohr (*R* Fig. 50 u. 51) hinein, so dass der an diesem Tubus befindliche kleine Schraubenknopf (*s* Fig. 51) in den Ausschnitt des Hülsentubus (*H* Fig. 50) zu liegen kommt, setzt dann den Analysator (*A*), welcher die Skala (*Sk*) nebst Nonius (Zeiger) trägt, auf und zwar so, dass der 0-Punkt nach vorn zu liegen kommt, und befestigt denselben mittelst der Schraube (*t* Fig. 50). Auf den Objecttisch (*r*) wird nun die Quarzplatte (*Q* Fig. 50 und 53) so gelegt, dass der an der Fassung befindliche, 1,5 mm hervorragende Stift (*v* Fig. 53) genau in die dem Stifte entsprechend weite Oeffnung im Objecttische zu liegen kommt. Diese Quarzplatte besteht aus einer rechts- und einer linksdrehenden Platte, zeigt also in der Mitte einen Theilstrich. Nachdem man den Polarisor *P* von unten in den Objecttisch (in Stelle des

Diaphragmenträgers) eingeschoben und dem Spiegel (*Sp*) die nötige Stellung gegeben hat, schaut man in den Analysator (*A*) hinein und dreht zugleich den Polarisator (*P*) so lange, bis

Fig. 50.



Paul Waechter's Polarisationsmikroskop.

*A* Analysator mit Skala (*Sk*), bestehend aus einem Ocular mit darauf gesetztem, um die Längsachse drehbarem Nicol, die Schauöffnung mit Schutzglasplatte geschlossen. *R* Polarisationsrohr, *H* Mikroskopöhle, *H* Lüse. *E* unteres Ende des mit der zu prüfenden Flüssigkeit gefüllten Rohres. *Q* Quarzplatte. *P* Polarisator, einen zweiten Nicol enthaltend. (1/8 Lin.-Gr.)

Fig. 51.

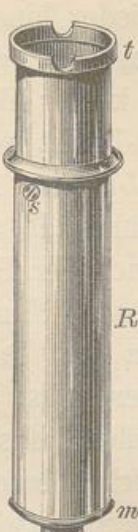
Polarisationsrohr.  
Mit der Flüssigkeit zu füllendes  
Einsatzrohr.

Fig. 52.

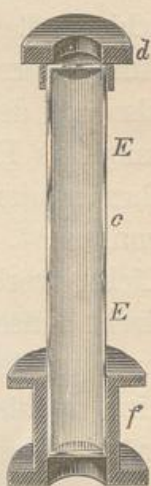
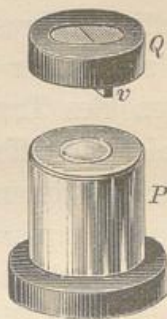


Fig. 53.

Q Quarzplatte m. Knopf (e),  
P Polarisator, innen mit  
Nicol'schem Prisma, in  
oberer Fläche  
mit Condensorlinse.

das Sehfeld veilchenblau erscheint oder eine andere gleiche Färbung zeigt. Nun hebt man das Polarisationsrohr (*R* Fig. 50) sammt dem ihm aufsitzenden Analysator (*A*) aus der Hülse

(*H*) heraus, schraubt den unteren Schluss (*m* Fig. 51) ab, schiebt das mit der zu prüfenden Flüssigkeit total gefüllte Rohr (*EE* Fig. 52) in das Polarisationsrohr (*R*) hinein und macht es darin durch Schraubung fest. Hierauf setzt man das Polarisationsrohr (mit seinem Einsatz) in die Hülse (*H*) des Gestells wieder hinein, es soweit als nur möglich abwärts schiebend. Dass bei diesen Manipulationen der Index des Analysators in keiner Weise verrückt werden darf, der Zeiger also auf den 0-Punkt weisend verbleiben, auch der Schraubenknopf (*s* Fig. 51) am Rohre in den Ausschnitt des oberen Randes der Hülse (*H*) eingelegt werden muss, versteht sich von selbst. Auch der Spiegel muss in derselben Stellung zum Lichte verbleiben. Nun schaut man in den Analysator und dreht denselben, mit Daumen und Zeigefinger erfasst, langsam nach rechts oder links, je nachdem die Substanz der Prüfung eine rechts- oder linksdrehende ist, bis das Sehfeld gleichmässig die veilchenblaue oder die zuerst eingestellte Färbung zeigt. Die Differenz zwischen  $0^\circ$  und dem nun von dem Zeiger angedeuteten Grade der Kreistheilung giebt den Drehungswinkel der zu prüfenden Substanz an. Aus dieser Differenz lässt sich dann der Gehalt der Lösung an Substanz berechnen. Diesen Polarisationsmikroskopen legt der Optiker vergleichende Tabellen, z. B. über Grösse des Drehungswinkels und Gehalt der Lösungen des Traubenzuckers (für den Harn der Diabetiker) und anderer Stoffe bei.

Zur Bestimmung des Drehungsvermögens fester Körper, z. B. des Kampfers, setzt man dem Tubus den Analysator mit Index auf, schiebt den Polarisator von unten ein, setzt auf den Objecttisch die Quarzplatte, schraubt ein nur mässig vergrösserndes Objectiv an und legt die zu prüfende Substanz in geringer Menge auf ein Deckglasplättchen, dieses auf die Quarzplatte, nachdem man den Analysator und Nonius auf dem Index in ähnlicher Weise wie bei Prüfung flüssiger Substanzen eingestellt hat. Würde nun das Sehfeld dieselbe eingestellte Farbe zeigen, so wirkt die Substanz nicht polarisirend auf den Lichtstrahl; ist dagegen das Sehfeld verändert in der Farbe,

die dunkle Linie in der Mitte des Sehfeldes verrückt, so ist die Substanz auch optisch activ. Der Analysator wird nun in Bewegung gesetzt, bis dem Auge der neutrale Punkt, dieselbe Färbung, auf welche das Instrument eingestellt war, vorliegt. Der Nonius zeigt nun eine andere Stellung zur Skala und sein mittlerer Theilstrich zeigt den Grad oder die Grösse des Winkels an, um welchen die Drehung der Ebene des polarisirten Lichtstrahls, die Circumpolarisation, stattfand.

### Ankauf und Prüfung eines Mikroskops.

Wer sich ein Mikroskop anschaffen will und davon keine Kenntniss hat, möge sich einem Kenner oder einem renommierten Mikroskopverfertiger anvertrauen und diesen mit den Arbeiten, welche er mit dem Mikroskop vorzunehmen gedenkt, sowie auch mit dem dafür verwendbaren Geldquantum bekannt machen. Wer genöthigt ist, viel mit dem Mikroskop zu arbeiten, soll nie das billige Instrument kaufen, denn er zer splittert damit das Geld, welches er später dennoch für ein gutes Mikroskop verwenden muss \*). Demjenigen, welcher ein Mikroskop selbst kaufen will und keine genügende Kenntniss von diesem Instrumente hat, gebe ich den Rath, sich vorher eine halbe Stunde mit einem guten und theuren Mikroskop und besonders mit den schwächeren Vergrösserungen desselben zu beschäftigen, um dann sich aus den billigen Mikroskopen das ihm am besten scheinende herauszusuchen. Optiker, welche selbst Mikroskope bauen, haben gewisse Nummern für ihre Instrumente, die sie möglichst genau arbeiten und über deren Leistungen sie Rechenschaft geben können.

\*) Sehr viele unserer deutschen Optiker gehen gern den Vertrag ein, das von ihnen verkaufte billigere Mikroskop gegen ein grösseres und theueres später, wenn es dem Käufer beliebt, zu vertauschen und den für das billigere Mikroskop gezahlten Preis wieder als Zahlung anzunehmen.

Das gute Instrument soll man nie bei einem unbekannten Optiker, der keine Mikroskope baut, suchen, überhaupt legt man kein Gewicht auf marktschreierische Anpreisungen, sie mögen herkommen, von wo sie wollen, denn die Optiker, welche nur gute Mikroskope aus der Hand geben, haben sich bis jetzt jeder Marktschreierei sorgsam enthalten.

Für den gewöhnlichen Gebrauch und für gröbere Untersuchungsobjecte, wie Trichinen, Durchschnitte von Pflanzenteilen etc., mögen die kleinen, fabrikmäßig construirten Mikroskope (sogenannte Dutzendmikroskope) ausreichen, wenn sie achromatisch sind, niemals aber sind diese Instrumente zum Studium und zur Prüfung feinerer und zarter Objecte, wie sie in forensischen Fällen vorkommen, verwendbar. Objective für mehr als 300malige Vergrösserungen sind hier gemeinlich nur lockende, aber völlig werthlose Zugaben. Der Nichtkenner lässt sich nämlich leicht durch die hohe Zahl der Vergrösserung, welche das Instrument bieten soll, zum Kaufe verleiten, es liegt jedoch nicht der Werth in dieser Zahl, sondern in der Schärfe und Deutlichkeit des Bildes, welches es hervorbringt. Ein Mikroskop mit einer 200mal vergrössernden Kraft bietet oft mehr als ein anderes mit 600maliger Vergrösserung. Was nützt ein stark vergrössertes Bild, was die feineren Details oder die wesentlichen Merkmale eines Objects undeutlich entwickelt? Dagegen ist ein scharfes Bild der kleineren Vergrösserung weit unterrichtender. Für Aerzte, Apotheker, Thierärzte, Schullehrer, Botaniker genügen 40- bis 500fache Linearvergrösserungen mit scharfen Bildern in allen ihnen etwa vorkommenden Fällen. Ist an dem Mikroskop die Vorrichtung zur schiefen Beleuchtung angebracht, so ist es um so brauchbarer. Der Naturforscher gebraucht natürlich häufig sehr hohe Vergrösserungen, dazu Mikrometer, *Nicol'sche Prismen*, Zeichnenprisma und anderes Beiwerk, welches Alles für Nichtnaturforscher meist entbehrlich ist.

Ob ein Mikroskop scharfe Bilder liefert, lässt sich am besten durch Vergleich mit einem guten Mikroskope erkennen. Die auflösende oder resolvirende (penetrirende) Kraft oder das

optische Vermögen \*) eines Mikroskops wird durch gewisse Probeobjecte (Testobjecte) geprüft. Seit den letzten 30 Jahren sind die Mikroskope so vervollkommen worden, dass die früheren gebräuchlichen Probeobjecte jetzt nicht mehr gelten. Dagegen ist der Satz stehen geblieben:

„Je schwächer die Vergrösserung eines Probeobjectes zu sein braucht, um dessen feinere Details erkennen zu lassen, um so besser ist das Mikroskop.

Unkundige pflegen, wenn sie sich nach der Güte eines Mikroskops erkundigen, nur zu fragen: wie hoch seine vergrössernde Kraft gehe. Dies ist leicht erklärlich, weil sie glauben, dass man die winzigen Objecte nur bei sehr starker Vergrösserung erkennen könne, und sie von der optischen Construction und der Bestimmung eines Mikroskopes eine unvollkommene oder unrichtige Vorstellung haben. Würde man ihnen zwei Mikroskope, ein solches mit geringen Vergrösserungen und sehr scharfen Bildern und ein solches mit sehr starken Vergrösserungen zur Disposition stellen, sie würden sehr bald das letztere bei Seite werfen. Durch die in neuerer Zeit vorgeschrittenen Verbesserungen der Aberrationen und die grösseren Oeffnungen der Objective haben unsere jetzigen Mikroskope die älteren durchweg überflügelt, so dass ältere zu 300 Mk. den neueren zu 100 bis 120 Mk. kaum gleich kommen.

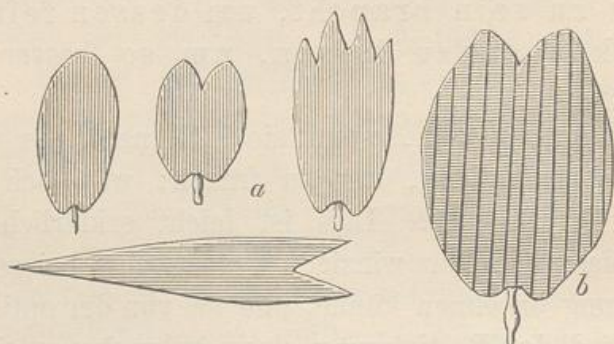
Wie man weiss, tragen die Flügel der Schmetterlinge (wie das Dach eines Hauses die Dachziegel) kleine Schüppchen verschiedener Form. Mittelst eines Federmessers streiche man vom Flügel die Schüppchen auf ein Objectglas und bringe dies unter die Linse. Auf den Schüppchen der Schmetterlinge sieht man bei einer gewissen Vergrösserung Längsstreifen und bei

---

\*) Man pflegt das optische Vermögen des Mikroskops bestimmter als definirende und als penetrirende Kraft zu unterscheiden. Die definirende Kraft giebt Form und Umriss des Objectes scharf und bestimmt im Bilde wieder, die penetrirende dagegen entwickelt die Structurverhältnisse des Objects, z. B. Membranschichten, Zeichnungen der Diatomeenpanzer etc.

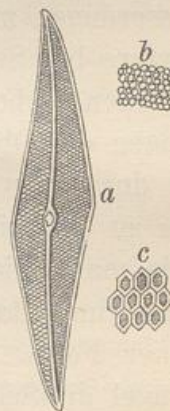
einer noch stärkeren Vergrösserung auch Querstreifen, welche die Längsstreifen verbinden, und wenn die Vergrösserung zu einem hohen Grade gebracht wird, so lösen sich bei einigen Schmetterlingsschuppen diese Längs- und Querstreifen in Kugelchen auf, welche in geordneten Reihen stehen.

Fig. 54.



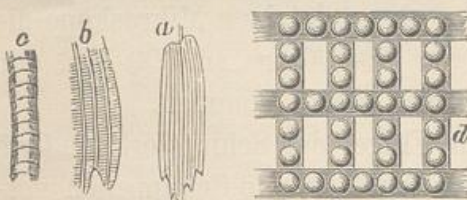
Flügelschüppchen des Baumweisslings (*Pieris crataegi*),  
a bei 70—80facher Lin.-Vergrösserung, b bei 350facher Vergrösserung.

Fig. 56.



a *Pleurosigma angulatum*,  
b die Felder dess. bei 300facher Vergr.,  
c dieselben bei sehr starker Vergr.

Fig. 55.



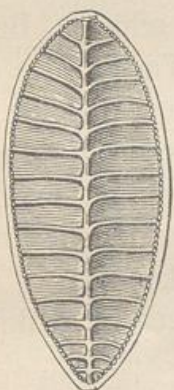
a Schuppe von *Hipparchia Janira*,  
60mal vergrössert,

b ein Theil derselben bei 200mal. Vergrösserung,  
c die Querstreifung bei 500maliger Vergrösserung,  
d Stück eines Schüppchen des Weisslings bei 800-  
facher Vergrösserung.

Gewöhnlich legt der Optikus seinem Mikroskope mittleren Werthes die Schuppen der *Hipparchia Janira* als Probeobject bei, und er beweist die Güte des Mikroskops damit, wenn die Längsstreifen bei einer 60- bis 80fachen Vergrösserung, bei einer 180- bis 200maligen Vergrösserung und schiefer Beleuch-

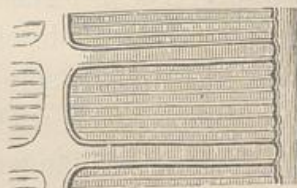
tung auch die Querstreifen entwickelt werden. Würden letztere erst bei 250- bis 300facher Vergrösserung erkannt werden, so wäre das Penetrationsvermögen der Objective ein mangelhaftes. Für die grösseren Mikroskope wählt man jetzt häufig Diatomeen, unter denen *Pleurosigma angulatum* und *Pleurosigma Hippocampus Ehrb.* schwer zu entwickeln sind. Anfangs erscheint die Schale glatt und ohne Zeichnung, bei starker Vergrösserung (300- bis 350facher) und schiefer Beleuchtung werden quer und theils schiefe, sich kreuzende Linien sichtbar, welche bei der stärksten Vergrösserung und schiefer Beleuchtung sich zu zusammenhängenden 6eckigen Feldern mit heller Umwallung auflösen. Das schwierigste Probeobject bietet *Surirella Gemma*. Diese Diatomee bildet eine elliptische Scheibe

Fig. 57.



*Surirella Gemma*,  
circa 400mal vergrössert.

Fig. 58.



Ein Theil der *Surirella Gemma*  
bei 1000—1200facher Vergrösserung.

mit gröberen sichtbaren parallelen Querleisten, welche von einem in der Mitte liegenden Kiele ausgehend in die Peripherie verlaufen. Zwischen diesen Querleisten, und zwar diesen parallel, erblickt man bei stärkerer Vergrösserung feine Linien. Vermag das Mikroskop endlich die diese feinen Querlinien wellig durchschneidenden Längslinien zu entwickeln, so dass sich gleichsam ein Korbgeflecht dem Auge darbietet, dann kann man in der That mit der Leistung des Mikroskops zufrieden sein. Aehnlich steht es mit einem anderen Probeobjecte, der *Grammatophora subtilissima*, an deren Kieselpanzer bei schiefer Beleuchtung sich Querlinien entwickeln lassen.

## Gebrauch des Mikroskops.

Wer sich in den Besitz eines Mikroskops gesetzt hat, ohne vordem je damit beschäftigt gewesen zu sein, muss sich in das Wesen seines Instrumentes einstudiren. Die erste Uebung ist, die dem Instrumente beigegebenen Probeobjecte durch alle Vergrösserungen, bei hellem und bei schwachem Tageslichte, bei schiefer Beleuchtung, bei Lampenlicht zu betrachten, um über den Werth der verschiedenen Lichteinflüsse eine Einsicht zu gewinnen. Dann nehme man Fasern der Baumwolle, der Wolle, der Seide, der Leinwand, Haare, lege sie auf das Objectglas oder presse sie zwischen 2 Objectgläser, von welchem das obere ein dünneres ist, und betrachte sie trocken bei mässigen Vergrösserungen und centrischer und schiefer Beleuchtung. Hierauf befeuchte man diese Objecte mit Wasser, lege ein dünnes Deckglas darauf und betrachte sie auf's Neue bei den stärkeren Vergrösserungen. In gleicher Weise betrachte man Stärke- mehlkörner. Nach solchen Uebungen gewinnt man sehr bald eine gewisse Gewandtheit mit dem Instrument umzugehen, und man lernt es in seinen Leistungen kennen.

Vor Allem ist es wichtig, den richtigen Grad der Beleuchtung zu finden. Anfänger haben grosse Neigung, das grellste Licht aufzusuchen, und ahnen nicht, wie sehr sie das Auge dadurch belästigen und ermüden. Im Allgemeinen stellt man das (gute) Mikroskop 2 bis 3 Schritt vom Fenster auf, selbst wenn auch der Himmel mit Wolken bedeckt ist. Liegt die Sonne auf dem Fenster, so stellt man das Mikroskop noch einige Schritte weiter zurück, doch immer so, dass das grelle Sonnenlicht nicht darauf fällt. Die Objecttischseite oder die vordere Seite des Mikroskops wird dem Fenster zugekehrt. Bei Benutzung des Lampenlichtes stellt man die Flamme ungefähr  $\frac{2}{3}$  Meter entfernt von dem Mikroskope auf. Man schraubt nun eines der Objective mit geringerer Vergrösserung an den Tubus, setzt das entsprechende Ocular auf und stellt den Tubus so hoch über den Objecttisch, dass zwischen Objectiv und Ob-

jecttisch circa ein freier Raum von  $1\frac{1}{2}$  Fingerbreiten oder 2,5 Centim. bleibt. Nun sucht man das Licht. Man dreht und stellt, während man in das Ocular hineinsieht, den Spiegel so lange gegen das Licht, bis sich dem Auge ein helles Sehfeld darbietet. Hierauf legt man das Objectglas mit dem in der Mitte liegenden Object trocken und frei oder mit einem Tropfen Wasser gemischt und mit einem Deckglase bedeckt über das Loch des Objecttisches, so dass sich das Object perpendicular unter dem Objectiv befindet. Dann schiebt man, unter Hineinblicken in das Ocular, den Tubus gegen das Object sanft abwärts, bis sich von diesem ein undeutliches Bild erkennen lässt. Nach dieser groben Einstellung geht man zur feineren über und hebt oder senkt, an der Mikrometerschraube drehend, den Objecttisch, bis man ein klares und scharfes Bild des Objectes erblickt. Nach der Beschauung dieses kleineren Bildes schreitet man zu einer stärkeren Vergrösserung, welcher man auch noch eine schiefe Beleuchtung zugiebt. Bei den stärksten Vergrösserungen benutzt man Drehscheibe oder Blendcylinder. Bei Anwendung der schießen Beleuchtung wird die Blendvorrichtung bei Seite gestellt. Bei der Einstellung des Objectes ist zu bemerken, dass die schwachen Objective weiter entfernt von dem Objecte stehen müssen als stark vergrössernde, welche das Deckglas oft fast berühren und wegen ihrer kurzen Brennweite sehr dünne Deckgläser erfordern. Für Benutzung der am stärksten vergrössernden Objective giebt es besonders dünne Deckgläser, welche man von den Optikern bezieht.

An finsternen Tagen und des Abends ist man genötigt, bei der Lampe zu arbeiten. Da das grelle Licht der Lampe das Auge sehr angreift und gewöhnlich nicht die für die Beobachtung brauchbaren Bilder liefert, so soll man es auf irgend eine Weise schwächen. Entweder wendet man nur den ebenen Spiegel zur Beleuchtung des Objectes an, wenn ein solcher an dem Mikroskop vorhanden ist, oder man stellt die Lampe 0,6—1,0 Meter entfernt, oder man stellt zwischen Mikroskop und Lampe eine bläuliche Glasscheibe oder eine Glastafel auf, welche durch Abreiben mit feuchtem Schmirgel matt gemacht

ist. Ein Stück dünne alte Leinwand, dünnes paraffniertes\*) Velinpapier erfüllen denselben Zweck. Bei wenig durchsichtigen Objecten versucht man indess die Beleuchtung durch directes Lampenlicht. Beobachtungen mit polarisirtem Licht erfordern immer eine möglichst helle Beleuchtung und können bei Lampenlicht vorgenommen werden. Bei Gebrauch der stark-vergrösserten Objective hat man stets, wie schon früher angegeben ist, ein dunkleres Sehfeld.

Undurchsichtige Objecte werden von oben beleuchtet, entweder durch die für diesen Zweck vor das Mikroskop zu stellende oder über dem Objecttisch und seitlich daran vorhandene plan-convexe Beleuchtungslinse mit grosser Brennweite oder durch ein Prisma. Die geeignete Beleuchtungsvorrichtung ist hier der Lieberkühn'sche Spiegel, ein Hohlspiegel, welcher an das untere Ende des Objectivs angesetzt wird; man trifft ihn jedoch sehr selten an. Man vergl. S. 23.

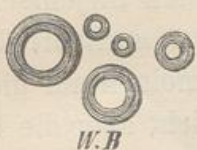
Das Object, welches man beobachten will, darf nicht zu gross und nicht zu dick sein, sondern klein und möglichst dünn. Dann soll man auch nicht zu viel des Gegenstandes, wie pulvige Körper oder Flüssigkeiten, auf das Objectglas bringen, sondern nur einige wenige Körner oder einen Tropfen. Will man das Object, wie es gewöhnlich geschieht, in Wasser, Glycerin etc. betrachten, so nimmt man mittelst eines Glas- oder Holzstabes einen kleinen Tropfen der Flüssigkeit auf, überträgt denselben auf das Objectglas, wo sich bereits etwas des pulverförmigen Körpers befindet, und mischt durch Rühren mit dem Stabe. Nachdem das Deckglas darüber gelegt ist, bringt man das Object unter das Objectiv. Chemische Flüssigkeiten (Reagentien), wie Salmiakgeist, alkalische Laugen, Säuren, Jodwasser etc. werden auf dieselbe Weise wie das Wasser mittelst eines Glasstabes auf das Objectglas übertragen, oder man lässt den Tropfen am Rande des Deckgläschens abfliessen und von hier aus sich mit der Flüssigkeit unter dem Deckglase vermischen.

---

\*) mit Paraffin getränktes.

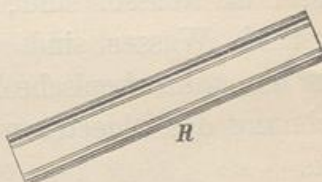
Statt des Wassers zum Benetzen der Objecte ist verdünntes Glycerin, eine vorräthige Mischung aus 70 Th. Glycerin, 15 Th. 90proc. Weingeist und 15 Th. Wasser, zu empfehlen. Man hält dieselbe in einem kleinen Tropfglase oder in einer kleinen Flasche, welche mit einem Korke, durch welchen ein Glasstab gesteckt wird, verschlossen ist. Mit dem Glasstabe nimmt man die Flüssigkeit tropfenweise heraus, um sie auf das Objectglas zu übertragen. Diese Flüssigkeit erhält sich dauernd klar und trocknet nicht ein. Man kann daher die damit genässt Objecte mehrere Tage reserviren, um sie wiederholt unter dem Objective zu mustern. Würde man diese Flüssigkeit frisch (*ex tempore*) mischen, so wäre sie von unendlich vielen Luftbläschen durchsetzt, welche die mikroskopische Schau sehr verhindern. Objecte, welche keine Feuchtigkeit enthalten,bettet man zuweilen in Oel, Ricinusöl, Olivenöl, am besten in Paraffinöl ein, um ein klares Bild zu erlangen. Die Anwendung eines Deckglases ist in vielen Fällen überflüssig, wenn man z. B. das Object nicht für einige Zeit reserviren will.

Fig. 59.



Vergrösserte Luftbläschen  
in einer Flüssigkeit auf dem Objectglase.      Eine Röhre als mikroskopisches Object.

Fig. 60.



In Folge der dem Glase adhärirenden Luft, welche von einer wässrigen Flüssigkeit nicht gelöst wird, bilden sich zwischen Objectglas und Deckgläschchen Luftbläschen, welche man sich hüten muss, für ein mikroskopisches Object zu halten. Sie lassen sich an ihrer Scheiben- oder vielmehr Kugelform, ihrer völligen Durchsichtigkeit und dem gleichmässigen dunklen breiten, scharf begrenzten Rande erkennen. Dieser Rand findet sich auch an anderen Lufträumen in der Flüssigkeit, welche nicht Luftbläschen sind. Luftbläschen entstehen spärlich bei Anwendung vorräthigen verdünnten Glycerins. Analog den Luftbläschen

bieten hohle, röhrenförmige, mit Luft gefüllte, durchsichtige Objecttheile dunkle scharfbegrenzte bandartige Ränder, welche einen hellen Streifen einfassen.

Die Dicke der Schicht, welche das Object bildet, ist für das unbewaffnete Auge oft verschwindend klein, nicht aber für das in das Mikroskop schauende, besonders bei den mittleren und stärkeren Vergrösserungen. Nur die Ebene des Objectes, in welchem der Brennpunkt des Objectivs liegt, sehen wir in dem mikroskopischen Bilde, was in anderen Ebenen liegt entweder nicht oder undeutlich und verschwommen. Hebt oder senkt man daher den Objecttisch durch die Mikrometerschraube oder, was dasselbe sagt, verlegt man den Brennpunkt des Objectivs in eine andere Ebene des Objects, so erhält man das Bild dieser Ebene. Besteht das Object z. B. in einem Gemisch aus Wasser und pulverigen Substanzen von verschiedener Eigenschaft, so kann man sehr wohl drei verschiedene Bilder erlangen und zwar von der oberen, der mittleren und der untersten Schicht, aus welcher das Object besteht. In dem Bilde der untersten Schicht wird man die Substanzen erblicken, welche schwerer als Wasser sind, in der obersten diejenigen, welche leichter als Wasser sind. Hieraus folgt auch die Erklärung, warum das mikroskopische Bild im Allgemeinen nur die Flächenausdehnung des Objectes wiedergiebt, nicht aber die Dicke desselben.

Das mit Wasser oder einer anderen Flüssigkeit gemischte Object zeigt häufig Bewegungerscheinungen, wenn es unter dem Objectiv beobachtet wird. Die Ursache ist zunächst das Bestreben der Flüssigkeit, sich in's Gleichgewicht zu setzen, was um so eher herbeigeführt wird, wenn der Tisch, worauf das Mikroskop steht, eine wagerechte Stellung hat. Dann sieht man häufig aber auch, nachdem die Flüssigkeit längst in das Gleichgewicht gekommen ist, die mikroskopischen Theile in tanzender (*Brown's Molekularbewegung*) oder nach verschiedener Richtung stattfindender Bewegung (*Molekularattractionsbewegung*), welche keinen andern Grund zu haben scheint, als die gegenseitige Annäherung mehrerer Kork-

stücken, welche in einem Gefässse auf der Wasserfläche schwimmen. Ferner muss ein schraubenförmig gewundenes Object, welches sich vorwärts und zugleich um seine Axe dreht, den täuschenden Schein einer Schlangenbewegung zeigen. Diese Erscheinung beobachtet man an mehreren Species der Algen aus der Familie der Oscillariaceen (*Vibrio*, *Spirochaeta*, *Spirulina*, *Spirillum* etc.).

Diese Bewegungserscheinungen sind erwähnt, um den Anfänger in mikroskopischen Beobachtungen vor der Annahme freiwilliger Bewegungen oder thierischen Lebens an sonst todten Körpern zu warnen. Wirkliche Bewegungen infusorischer Thierchen, z. B. des Räderthierchens, die Flimmerbewegung (Bewegung von Härchen, Fäden, Wimpern) an mikroskopisch kleinen Thierchen lassen sich leicht erkennen. *Jevons* bezeichnet jene Bewegungen mit *Pedesis*.

Mit dem Maasse der Vergrösserung wächst scheinbar auch die Schnelligkeit der Bewegung. Würde ein kleines Object, z. B. ein *Vibrio*, bei 500facher Linearvergrösserung den Raum des Gesichtsfeldes in einer halben Secunde durchschwimmen, so ist man verleitet anzunehmen, dass es sich fast pfeilschnell fortbewege, während es in Wirklichkeit in derselben Zeit kaum 1 Millimeter weitergerückt ist. Scheinbar hat es in einer Secunde den Weg von 500 Millimetern zurückgelegt. Die Schnelligkeit der Bewegungen ist also hier wohl nach Zeit und Raum zu bemessen. Die Mikrococcen im Mund- und Zahnschleim zeigen unter der Linse meist eine starke Lebendigkeit in der Bewegung, welche jedoch nur das Resultat der Vergrösserung, in Wirklichkeit eine nur sehr schwache Bewegung ist.

Erwähnung verdienen die sogenannten *Mouches volantes* oder *Scotomata* (das Mückensehen) in Form rundlicher oder perl schnurähnlicher oder schlingenförmiger Bilder, welche im Sehfelde schweben oder darüber hinwegfliegen. Sie entstehen durch das Auge selbst und zwar theils durch die schleimigen Absonderungen der Meibom'schen Drüsen, theils durch runde kleine Körperchen im hinteren Theile des Glaskörpers des Auges. Diese *Mouches volantes* geben keine Ursache der Be-

sorgniss ab. Werden sie sehr lästig, so unterbricht man das Sehen in das Ocular auf einige Minuten, oder wäscht das Auge mit warmem Wasser oder riecht an Salmiakgeist.

Mit den chemischen Flüssigkeiten muss man vorsichtig umgehen, weil sie, in Berührung mit den Metalltheilen des Instruments gebracht, diese leicht angreifen und verderben. Die Säuren und Laugen greifen sogar das Flintglas der Objective an. Wenn man also mit Reagentien arbeitet, so soll dies nie ohne Deckglas geschehen. Wäre das Objectiv damit verunreinigt, so ist es sofort mit reinem Wasser abzuspülen. Objecte mit Chlor, Jod, Brom, Salzsäure, Salpetersäure gemischt, lasse man nicht länger denn höchstens 3 Minuten unter dem Objective liegen.

Wer viel und oft mit dem Mikroskope arbeiten muss und des Aus- und Einpackens desselben überhoben sein will, wird gut thun, es unter einer Glasglocke aufgestellt zur Hand zu halten, und zwar an einem trockenen Orte im Wohnzimmer. Das Mikroskop, welches aus einem kalten Zimmer herbegeholt ist, kann nicht sofort gebraucht werden, denn Objectivglas und Ocularglas würden mit Feuchtigkeit beschlagen, letzteres durch die Ausdünstung des Mundes und des Auges. Man muss dann warten, bis es die mittlere Temperatur angenommen hat. An einen warmen Ort darf man es auch nicht stellen, denn die Kitt- und Canadabalsamverbindung an den Linsen würde leiden. Orte, an welchen Schwefelwasserstoffentwickelungen stattfinden, mit Schwefelwasserstoff, auch mit Sulfocarbonaten, Sulfocarbaminaten etc. gearbeitet wird, wie in chemischen Laboratorien, sind keine Aufbewahrungsorte, denn die hierbei sich freimachenden schwefelhaltigen Gase sind nicht ohne Einfluss auf den Bleigehalt der Linsen, auch schwärzen sie die Metallfassung.

Die Linsen werden, wenn sie bestäubt sind, mit einem weichen trockenen Haarpinsel oder durch sanftes Reiben mit feiner alter weicher Leinwand oder weichem Handschuhleder klar gemacht. Das Stativ darf weder durch scharfe Putzsubstanzen, Wiener Kalk, Kreide etc., noch durch Abreiben mit Spiritus gereinigt werden. Damit würde der Lack, mit welchem

die Metalltheile überzogen sind, verloren gehen. Die Reinigung geschieht mit trockener, sehr weicher, feiner alter Leinwand und, wenn es nöthig ist, unter Anfeuchten mit etwas Wasser. Man reibt damit nach dem Striche des Lackanstriches; nicht quer darüber hinweg. Wer diesen Rath nicht befolgt, raubt seinem Instrument das elegante Aussehen.

In die Objective fällt nur zu häufig Staub und Schmutz, welche im Sehfelde vergrössert zum Vorschein kommen und bei der Beobachtung sehr störend wirken. Diese Staubtheile sieht man sofort am besten, wenn man durch das gegen das Licht gehaltene Objectiv und zwar von seiner unteren Seite (der Flachseite der Linse) aus blickt. Man schraubt es dann aus einander und reinigt die Gläser mit einem trockenen Pinsel. Sind keine besonderen Staubdeckel für die Objective vorhanden, so schliesse man ihre Oeffnung mit einem reinen glatten Korke.

Das Auge soll man durch langes Sehen in das Mikroskop nicht zu sehr ermüden, sondern öfter ausruhen lassen. Sowie man beim Beobachten Ermüdung oder eine Spur eines Schmerzes im Auge empfindet, so breche man mit der Arbeit auf 15—30 Minuten ab. Gut ist es, das eine und das andere Auge abwechselnd in dem Hineinsehen zu üben und dadurch beide Augen an die Anstrengung zu gewöhnen. Ferner ist es auch weniger angreifend, wenn man das eine Auge offen hält, während das andere in das Instrument sieht. Man versuche sich daran zu gewöhnen. Ein gesundes Auge wird durch mikroskopische Uebungen weder geschwächt, noch in seinem optischen Vermögen gestört, sondern nur ermüdet. Hütet man das Auge vor dem Einflusse zu grellen Lichtes bei Beleuchtung der Objecte und gönnt man ihm öftere Ruhe, so wird es sogar für seine mikroskopischen Arbeiten gestärkt. Der Gebrauch des Mikroskops ist weder dem Weitsichtigen noch dem Kurzsichtigen untersagt, der letztere ist sogar vor allen Anderen für mikroskopische Arbeiten befähigt, diejenigen jedoch, welche an Congestionen

nach dem Kopfe leiden, dürfen sich auf angestrengte mikroskopische Arbeiten nie einlassen.

Männer in den mittleren Jahren und ältere empfinden das Unbequeme und Lästige, anhaltend stehend mit abwärts geneigtem Halse und Kopfe oder wohl gar mit gekrümmtem Nacken am Mikroskop zu arbeiten. Wenn an dem Mikroskop die Vorrichtung zum Umlegen fehlt, so stelle man es auf einen genügend niedrigen Tisch, vor welchem man wenigstens sitzend in das Instrument blicken kann, oder auf einen gewöhnlichen Stuhl mit hölzerner Sitzplatte, darauf einen handbreit hohen Kasten oder ein ähnlich dickes Buch und darauf das Mikroskop. In dieser Position kann man sitzend in das Ocular hineinschauen.

Dass das Mikroskopiren die Augen in ihrer Sehkraft nicht stört, es sogar vor manchem Leiden bewahrt, können wir aus der Thätigkeit des grössten Mikroskopikers, *Leeuwenhoek's* (spr. Lehöwenhuk), entnehmen, welcher noch in seinem 88sten Jahre kräftig mit dem Mikroskop arbeitete und 91 Jahre alt (1723) in seinem Geburtsorte Delft starb. Der Verfasser dieses vorliegenden Buches ist in seinem 70. Jahre und erfreut sich immer noch trotz vieler und anhaltender mikroskopischer Schau eines gesunden und kräftigen mikroskopischen Blickes.

### Darstellung mikroskopischer Objecte.

Hierüber lassen sich in kleinem Rahmen schon wegen der Mannigfaltigkeit der Körper und wegen der Verschiedenheit der Zwecke, wozu die Objecte dienen, keine ausführlichen Anweisungen geben. Wer darüber mehreres nachlesen will, dem empfehle ich die in der Vorrede erwähnten Werke über das Mikroskop. Gewöhnlich eignet sich der Anfänger durch die Uebung die nöthige Technik und Umsicht an, oft schneller als durch Belehrung aus den Büchern.

Flüssigkeiten bedürfen selten einer besonderen Behandlung. Von grösseren Körpern macht man sehr feine Schnittchen.

Hierin liegt eigentlich die Kunst, dem Auge den inneren Bau oder die organische Zusammensetzung der Objecte sichtbar zu machen. Das Object, was nicht genügende Durchsichtigkeit bietet, ist für ein Mikroskop nicht geeignet. Die Lichtstrahlen müssen von dem Objecte nothwendig zu dem Auge des Beobachters dringen. Sind die Körper hart und spröde, so weicht man sie in kaltem oder heissem Wasser, Spiritus, Glycerin, verdünnter Aetzlauge etc., je nachdem dies zulässig ist, ein, um sie weich zu machen. Dann schneidet man feine Schnittchen davon ab. Als Theilungs- und Schneideinstrument gebraucht man Doppel-messer (von *Valentin*, *Gerber*, *Har-*

Fig. 61.



Valentin'sches Doppelmesser.

*ting*), Doppellanzetten, Doppelmeissel. Für den gewöhnlichen Gebrauch reichen ein oder zwei scharfe, lanzettförmige oder skalpellartige Messer, ein solches mit dicker und ein solches mit dünnerer Klinge, aus. Im Nothfalle

Fig. 62.

Lanzettförmiges Messer.  $\frac{1}{2}$ lin. Grösse.

versieht ein Rasiermesser denselben Dienst. Nothwendig gebraucht man zwei Präparirnadeln, eine starke und eine feine, eine Lanzett-nadel, diese Nadeln aus Stahl mit eckigem Handgriff (Fig. 63 und 64), eine krumme Scheere, eine

Fig. 63.



Präparirnadel.

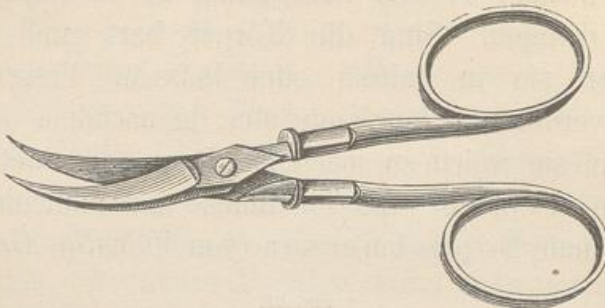
Fig. 64.



Lanzett-nadel.

Pincette, einige grössere und kleinere Haarpinsel. Zum Zerschneiden harter Körper zu sehr dünnen Schnitten wendet man eine Uhrfeder an, welche wie eine Säge aufgespannt ist.

Fig. 65.



Krumme Scheere.

Das Messer (auch das Doppelmesser), womit man eine feine Schnitte eines weichen Körpers machen will, wird zu diesem Behufe vorher mit Wasser befeuchtet. Die Schnitte, welche sich beim Schneiden auf die Klinge des Messers schiebt, nimmt man mit einer Nadel, besser, wenn sie sehr zart ist, mit einem Pinsel auf und trägt sie auf das Objectglas. Kommt es nicht auf die Erhaltung der Gestalt des Objectes an, wie bei der Fleischfaser zur Untersuchung auf Trichinen, so macht man die Schnitte bequemer mit der krummen Scheere, legt sie mittelst einer Nadel auf das Objectglas und zerfasert oder breitet sie daselbst mit Hülfe der Präparirnadeln aus. Als Unterlage beim Schneiden mit dem Messer dient ein glattes Stück Korkholz (ein grosser Korkpfropfen) oder eine Scheibe aus Knochen. Das Reinigen oder Auswaschen zarter weicher Objecte (um sie z. B. von Salzen, Stärkemehl, Harz, Fett etc. zu befreien) vollführt man mittelst eines weichen Pinsels, der nach Art des Wegzuwaschenden mit Wasser, Spiritus, Aether, Benzin etc. getränkt ist. Ueberflüssige Flüssigkeit wird von dem Objectglase mittelst eines Streifens Fliesspapiers (Filtrerpapiers) oder einer kleinen Pipette weggenommen.

Sind die Körper zu klein, um daraus Schnitten zu machen, so mischt man sie entweder mit einer Mischung aus gleichen

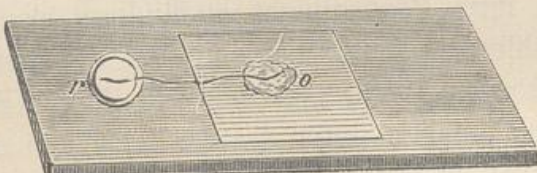
Theilen feingepulvertem Gummi Arabicum und Wasser und lässt die Masse trocknen, oder man klebt den sehr dünnen Körper (wie Haare, Borsten) mit Gummischleim auf Korkholz auf. Das der Schnitte anhaftende Gummi wird mit Wasser weggewaschen. Weiche animalische und vegetabilische Theile trocknet man bis zu einem gewissen Grade, macht dann Schnitten davon und weicht diese in Wasser wieder auf.

Um einen animalischen weichen Körper starrer für den Schnitt zu machen, legt man ihn in Spiritus, anfangs in schwachen, später in stärkeren. Ein Erhärtungsmittel für animalische Theile ist eine dünne Lösung von Chromsäure, essigsaurem Kalium, besonders aber von Calciumchlorid.

Harte Pflanzentheile erweicht man durch Kochen mit Wasser oder durch Einweichen in schwacher Kalilauge oder filtrirter Pottaschenlösung.

Von harten Mineralsubstanzen in Stücken, welche Ueberreste organischer Wesen enthalten, kratzt man kleine Partikel ab oder pulvert sie. Werden dadurch jene Ueberreste in zerbrochener Form erhalten, so kann man die Substanz in eine kochend heisse Glaubersalzlösung werfen und darin erkalten lassen. Wenn sie ein poröses Gefüge hat, so wird sie auf diese Weise mürbe.

Fig. 66.



Will man die Erscheinungen beobachten, welche chemische Agentien auf Objecte ausüben, so pflegt man die Lösung des Reagens mittelst eines Glasstabes an den Rand des Deckglases zu tragen, damit es durch Capillarität zwischen Deckglas und Objectglas eindringt. Soll das Reagens langsam zum Object treten, so verbindet man einen Tropfen des Reagens *r* (Fig. 66)

mit dem Object *o* unter dem Deckglase durch einen leinenen oder baumwollenen Faden.

Als Färbesubstanzen für Objecte eignen sich Lösungen von den verschiedenen Anilinfarbstoffen in Weingeist oder in jenem S. 63 erwähnten verdünnten Glycerin; blauer Karmin, gelöst in verdünntem Glycerin; oxalsaure Lösungen des Berlinerblau; rother Karmin, gelöst in verdünntem Salmiakgeist; eine Tinktur aus rothem Sandelholz, Blauholz etc. und glycerinhaltigem Spiritus.

Ist ein Object nun passend vorbereitet für die Beobachtung, so wird es mit einem Deckgläschen bedeckt. Dadurch wird das Object vor äusseren Zufälligkeiten geschützt, die Flüssigkeiten können weniger verdunsten und, was die Hauptache ist, das Object wird dadurch in eine ebene Fläche gebracht. Das Maass des Druckes, unter welchem das Deckglas aufgelegt wird, hängt von der natürlichen Beschaffenheit des Objectes ab. Die Vorrichtungen zur Erzeugung eines constanten Druckes sind Seite 33, 34 u. 80 angegeben. Sie werden angewendet, wenn ein gleichmässiger Druck zwischen Daumen und Zeigefinger nicht ausreicht. In manchen Fällen wird man bei Flüssigkeiten und pulpösen Substanzen das Deckglas sanft hin- und herschiebend auf das Object drücken, um eine recht dünne Flüssigkeitsschicht zu erzeugen und die Adhäsion des Deckglases an das Objectglas zu vermehren, oder kleine Thierchen in ihren Bewegungen zu hindern oder hohle Körper von nicht hohlen zu unterscheiden. Bei Untersuchung kleiner Wesen (Infusorien, Algen) legt man ein kleines Papierschnitzel oder einen Seidenfaden unter das Deckglas, um den Druck auf das Object nicht zu weit zu führen. Dasselbe muss geschehen, wenn man die Bewegung der Säfte in zarten Pflanzenteilen (wie in den Wurzelhaaren von *Hydrocharis Morsus ranae L.*, den Haaren von *Urtica* etc.), welche mit Wasser unter das Mikroskop gebracht werden, beobachten will.

Zarte, sehr durchsichtige Objecte, welche das Licht zu wenig brechen, werden durch Färbung sichtbar gemacht. Je nach ihrer natürlichen Beschaffenheit, z. B. zur Fixirung der

Stärkemehlkörperchen, der Zell- und Kernsubstanzen, wendet man dünne Lösungen von Jod, Chromsäure, Chromaten des Kalium, Eisenchlorid, Pikrinsäure, Osmiumsäure in Wasser an. Zur Fixirung thierischer Substanzen eignen sich weingeistige oder glycerinöse schwache Lösungen des Carmins, Eosins, Purpurins, Fuchsins, Saffranins etc. Die Färbungen werden auch im folgenden Kapitel erwähnt. Um die Structur zarter und sehr durchsichtiger Objecte sichtbar zu machen, weicht man das Objecte einige Zeit in Farbstofflösungen, wie sie auf der vorhergehenden Seite angegeben sind, ein. Ausführliches über das Verfahren der Färbung und Behandlung der Objecte und ihrer Theile findet man in *Dippel's Grundzüge* der allgemeinen Mikroskopie; über die Darstellung der Objecte in *Behrens' Hilfsbuch* zur Ausführung mikroskopischer Untersuchungen und in anderen ähnlichen Werken.

Für die mikroskopische Untersuchung bei 50—250facher Vergrösserung kann man weit bequemer vorgehen, wenn man im Umfange gleich grosse Objectgläser bester Qualität zur Hand nimmt. Das eine der Gläser kann dünner als das andere sein. Das stärkere dient als Objectglas, das dünneres als Deckglas. Man will z. B. Roggenmehl auf Beimischung von Mutterkorn untersuchen. Man giebt auf das dickere Objectglas etwas des Mehles, breitet es aus und giebt dann eine Reihe Tröpfchen des Liquidfuchsins darauf und mischt mit der Spitze des kleinen Fingers Mehl und Flüssigkeit, so dass die Fläche des Glases von einer gleichmässigen Schicht der Mischung bedeckt ist. Nun bestreicht man die Deckseite des dünneren Objectglases mit einigen wenigen Tropfen Liquidfuchsins und legt das Glas in schräger Lage auf das Object, schiebt es etwas sanft hin und her und drückt beide Gläser kräftig gegen einander. Dadurch wird überflüssiges Liquidfuchsins nach Aussen gedrückt. Man spült mit Wasser ab und trocknet die eine gleiche Schicht bildenden Gläser mit Fliess- oder Filtrirpapier ab, so dass sie aussen trocken sind. Bringt man das Object nun unter die Linse und betrachtet, so findet man die Mutterkorntheilchen stark violett gefärbt, nicht die dem Kornmehle

angehörigen Theile. Dieses Object erhält sich in dieser Fassung stunden- bis tagelang, um es wiederholt der mikroskopischen Schau zu unterwerfen.

**A-Fluid-Fuchsin** ist ein Gemisch von 4 Th. einer 1proc. Fuchsinlösung in absolutem Alkohol, 76 Th. reinem Glycerin und 20 Th. destill. Wasser.

**B-Dilut-Fuchsin** ist ein Gemisch aus 30 Th. A-Fluid-Fuchsin, 50 Th. Glycerin und 20 Th. Wasser.

Bei der Mehluntersuchung macht man 2 Objecte, eines mit A-Fluid-Fuchsin, das andere mit B-Dilut-Fuchsin, um bezüglich der Färbungen nicht zu irrtümlichen Schlüssen zu gelangen. Die meisten Stickstoff enthaltenden Körper ziehen den Farbstoff an, nicht die Körper, welche Kohlehydrate oder denselben verwandt sind. Beide Flüssigkeiten sind in gut verkorktem Glase dauernd conservirbar.

Da die zu Fuchsin Verwandtschaft zeigenden Körperchen diesen Farbstoff nur allmählich auf ihre Oberfläche verdichten, so muss man das Object alsbald, aber auch nach Verlauf von 1—2—3 Stunden betrachten.

### Aufbewahrung mikroskopischer Objecte.

Eine sehr wesentliche Angelegenheit des Mikroskopikers ist die, die Präparate in ihrem natürlichen Zustande aufzubewahren. Die Vorbereitungen und Vorsichtsmaassregeln hierzu sind natürlich je nach der Beschaffenheit der Objecte sehr verschiedene und sind auch abhängig von den Erfahrungen des Mikroskopikers. Daher können hier nur Andeutungen gegeben werden. Zur Aufbewahrung von Flüssigkeiten, feuchten, wasserhaltigen Substanzen in reichlicher Menge, welche ein Mischen oder Uebergiessen mit 60—90proc. Spiritus nicht zulassen, indem sie dadurch eine Veränderung erleiden würden oder Substanz an den Spiritus abgeben, versetze man mit einigen Tropfen Schwefelkohlenstoff oder Chloroform oder

Aether, oder man übergiesse sie mit Wasser, welches mit Tropfen dieser Flüssigkeiten durchschüttelt ist. Diese wenigen Tropfen genügen zur Abhaltung einer Gährung, Fäulniss oder sonstigen Zersetzung, nur ist die Masse oder gemischte Flüssigkeit in gut verstopftem oder dicht geschlossenem Glasgefässe aufzubewahren. Beträgt die Menge nur soviel, als zwischen 2 Uhrgläsern Platz hat, so genügen 1—2 Tropfen jener Flüssigkeiten. Um ein Viertelliter Harn z. B. zu conserviren, genügen 5—10 Tropfen.

Viele mikroskopische Objecte werden trocken aufbewahrt, wie Salzniederschläge, Kieselpanzer, Haare, Fischschuppen, Insektenschuppen, Gesinstfasern. Auf das Object legt man ein dünnes Deckgläschen und verklebt dieses und das Objectglas mit einem Streifen bunten Papiers, welcher in der Mitte, wo das Object liegt, durchbrochen (ausgelocht) ist. Als Klebemittel gebraucht man einen dicken Schleim aus arabischem Gummi. Während des Verklebens hält man das Deckglas gegen das Object etwas angedrückt. Auf das Papier schreibe man den Namen des Objectes.

Trockene vegetabilische und animalische Objecte, welche noch einen solchen Feuchtigkeitsgrad besitzen, dass sie der Erzeugung von Algen oder Parasiten ausgesetzt sind, bringt man auf das Objectglas und bedeckt sie mit einem Tropfen einer Flüssigkeit aus 1 Th. venetianischem Terpentin und 100 Th. französischem Terpentinöl. Nachdem der Tropfen Flüssigkeit an einem staubfreien Orte abgedunstet ist, legt man das Deckglas auf und verklebt.

Sehr viele Objecte, deren natürlicher Zustand von einem starken Feuchtigkeitsgrade abhängt, müssen in einer Flüssigkeit bewahrt werden, welche der Selbstentmischung nicht unterliegt, auf das Gefüge des Objectes nicht auflösend wirkt und der Bildung von Pilzen und Algen zuwider ist. Eine solche Flüssigkeit ist zunächst eine mit wenig Carbolsäure versetzte und dann filtrirte Lösung des reinen Chlorcalciums in der 5- bis 6fachen Menge verdünntem Glycerin, oder eine Lösung von 1 Th. hellem Leim in 2 Th. verdünnter Essigsäure.

Zur Aufbewahrung in der Chlorcalciumlösung eignen sich die meisten animalischen Substanzen, wie Infusorien, Milben, Würmer, Zellsubstanz, Gehirn, Rückenmark, Haare, Schuppen etc., ferner ein sehr grosser Theil vegetabilischer Substanzen, jedoch darf man hier nicht übersehen, dass die Lösung die Stärke- mehlkörner anschwellt und durchsichtiger macht. Sollen diese also ihre natürliche Form bewahren, so darf die Chlorcalcium- lösung nicht angewendet werden, dagegen aber verdünntes Glycerin (Mischung I).

Als geeignete Flüssigkeiten für thierische und vegetabi- lische Objecte, welche sehr leicht der Vermoderung oder Fäul- niss unterliegen, oder welche im feuchten Zustande aufbewahrt werden, sind folgende Mischungen oder Lösungen zu empfehlen:

I.	II.	III.
Glycerin 70	Glycerin 100	Glycerin 120
Spiritus 15	Spiritus 50	dest. Wasser 80
dest. Wasser 15	dest. Wasser 50	Sublimat 1 $\frac{1}{2}$
	Carbolsäure 3	
IV.	V.	VI.
Glyeerin 150	Glycerin 100	Glycerin 120
Chlorcalcium 50	Kochsalz 10	dest. Wasser 80
dest. Wasser 100	essigs. Alaunerde 10	reine Salzsäure 5
absol. Spiritus 30	dest. Wasser 40	Sublimat 1 $\frac{1}{2}$

Diese nach Gewichtstheilen ausgeführten Mischungen wer- den entweder durch Filtration oder durch Absetzenlassen in verschlossenen Gefässen oder durch Klarabgiessen gereinigt.

Die oben S. 74 erwähnten dünnen Fuchsins- (Rosalin-) Lösungen können zu gleichen Zwecken verwendet werden.

Die Objecte lässt man mehrere Stunden und länger in einer dieser Flüssigkeiten liegen, um sich damit gehörig voll- zusaugen, oder man legt sie auf den Objectträger und giebt einen Tropfen der mit gleichviel Spiritus gemischten Flüssig- keit darauf. Dies wiederholt man nach dem Abdunsten, bis das Object genügend getränkt erscheint. Thierische Substanzen,

welche leicht faulen, erfordern beispielsweise die Mischung II., Blutkörperchen die Mischung III., gefärbte animalische Körper die Mischung V., kleine Thiere, Algen etc. die Mischung IV., die meisten Pflanzenpräparate die Mischung II. und IV., Stärkemehlkörner die Mischung I.

Massen, welche Bacterien, Mikrophyten etc. enthalten, streicht man in dünnster Schicht auf ein Objectglas und lässt sie an der staubfreien Luft trocken werden. So conserviren sich diese Wesen dauernd. Will man sie aufweichen, so bedeckt man sie mit einer dünnen Schicht 33,3 proc. Kaliumacetatlösung, welche Flüssigkeit hier für sich oder mit wenig Fuchsinlösung versetzt, zu Dauerobjecten Verwendung finden kann. Will man nur die Bacterien färben, so bedeckt man die eingetrocknete Schicht mit einer äusserst dünnen Schicht einer wässrigen oder weingeistigen Anilinpigmentlösung (Fuchsin, Methylenblau), lässt wieder an der Luft trocken werden, um dann das Objectglas sanft mit Wasser oder stark verdünntem Spiritus zu überschichten, dann das Wasser abfliessen zu lassen, um nöthigen Falls nach nochmaligem Trocknen das Wasserbad zu wiederholen. Hierbei erfolgt eine Differenzirung, denn die Bacterien und auch anderen Mikrowesen behalten die Färbung, nicht aber die Protoplasma- und Albuminsubstanzen, welche das ihnen anhängende Pigment an das Wasser oder den verdünnten Spiritus abgeben. Letzterer wird aus 5 Th. destillirtem Wasser und 1 Th. Spiritus gemischt.

Färbungen mit Chromsäure sind bei Gebrauch dieser Mischungen nicht anwendbar, dagegen verträgt sich die Chromsäure mit wässriger Chlorcalciumlösung. Zur Färbung der Stärkemehle bedient man sich des Jodwassers oder einer Jodlösung, dargestellt aus 2 Th. Jod, 3 Th. Jodkalium, 70 Th. Glycerin, 15 Thl. Wasser und 15 Th. Spiritus.

Flüssigkeiten und Mischungen zur Conservirung mikroskopischer Objecte sind mehrere gerühmt: *Dane* empfiehlt ein Gemisch aus 4 Th. Glycerin, 2 Th. dest. Wasser, 1 Th. Gelatine; *Beale* eine Verbindung des Glycerins mit Leim (das Gemisch wird vor der Anwendung erwärmt). *Farrants* gebraucht

eine Mischung aus gleichen Theilen arab. Gummi, Glycerin und einer gesättigten wässrigen Lösung von arseniger Säure. Die *Goadby'sche Flüssigkeit (conserving liquor)* wird bereitet aus Kochsalz 60 g, Alaun 30 g, Sublimat 0,13 g, kochendem destill. Wasser 1300 g und durch Filtration (sehr zu empfehlen). *Pacini* empfiehlt 2 Flüssigkeiten. I. Sublimat 1 Th., reines Kochsalz 2 Th., Glycerin 13 Th., destill. Wasser 113 Th. II. Sublimat 1 Th., Essigsäure 2 Th., Glycerin 43 Th., dest. Wasser 215 Th.

Mitunter werden trockene Objecte (wie Theile von Insekten, Sporen, Pollen) in Canadabalsam, eine Terpentinart, die sich auch durch einen klaren venedischen Terpentin ersetzen lässt, eingelegt. Ist der Terpentin zu dick, so verdünnt man ihn mit etwas Terpentinöl bis zur Dickflüssigkeit. Paraffinöl, Gurjunbalsam, vom flüchtigen Oele in der Wärme befreiter Copaiabalsam sind Stoffe, welche den Canadabalsam in vielen Fällen ersetzen können.

Die Färbung der Objecte bietet manche Vortheile, indem einzelne Theile derselben sich mit dem Farbstoff verbinden und dadurch für das Auge schärfer hervortreten. Geeignete Farbstoffe sind Indigocarmen (in Wasser klar löslicher), Anilinpigmente, Blauholztinctur. 1 Th. Indigocarmen wird in 100 Th. destill. Wasser und 8 Th. Spiritus, 1 Th. Anilinpigment (Rosanilin) in einer Mischung von 80 Th. Spiritus und 20 Th. Wasser gelöst. Die Blauholz- (Campecheholz-) Tinktur wird aus 1 Th. des kleingeschnittenen Blauholzes, 20 Th. Spiritus und 30 Th. Wasser unter Maceration dargestellt. Jede dieser Pigmentlösungen muss durch Papier filtrirt sein. Davon setzt man zu je 100 Th. der oben angegebenen 6 Objectflüssigkeiten 3—5 Th. In letzterer Mischung kann das Objectstück eingeweicht werden, um es dann in der nicht gefärbten Flüssigkeit unter das Deckglas zu bringen. Um Objecte oder die Umrisse einzelner Theile derselben schwarz zu tingiren, befeuchtet man sie mit Höllensteinlösung (1 Th. Höllenstein in 30 Th. destill. Wasser), wäscht sie nach Verlauf einer halben bis ganzen Stunde mit destillirtem Wasser ab und bringt sie mit

den Flüssigkeiten I. oder II. unter das Deckglas. Die Flüssigkeiten III.—IV. sind hier nicht verwendbar.

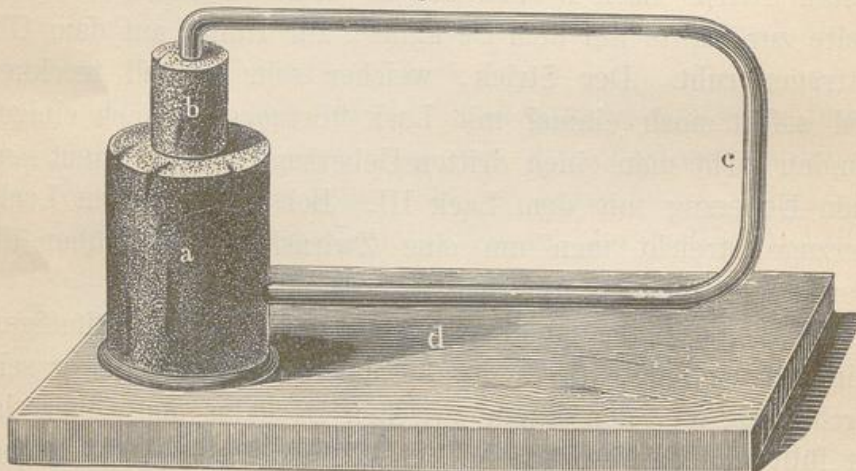
Die Bedeckung mit Deckglas geschieht in folgender Weise. Das reine trockene Deckglas erfasst man an einer der Ecken mit einer sich selbst schliessenden Pincette, bestreicht den Rand der Fläche, welche dem Objecte zugewendet werden soll, in einer Breite von 2—3 mm mit einem der unten erwähnten Lacke I. und II., legt hierauf das Deckglas auf das mit einem Tröpfchen der Conservationsflüssigkeit bedeckte Object, fasst Deckglas und Objectträger zwischen Daumen und Zeigefinger der linken Hand, ohne jedoch zu drücken, trocknet den Rand des Deckglases und die daran stossende Umgebung auf dem Objectträger mit Fliesspapier ab und umzieht mittelst Pinsels den äusseren Rand des Deckglases mit einem breiten Striche Lack I. oder II., so dass der Strich in seiner Breite zur Hälfte auf dem Deckglase, zur Hälfte auf dem Objectträger ruht. Der Strich, welcher sehr schnell trocknet, wird sofort noch einmal mit Lack überzogen. Nach einigen Stunden giebt man einen dritten Ueberzug. Zuletzt giebt man einen Ueberzug mit dem Lack III. Bei jedem neuen Lacküberzuge streicht man um eine Zwirnsfadenbreite über die Grenze des trocknen Anstrichs hinweg.

In vielen Fällen ist das Einlegen der Objecte in flüssigem Leim anwendbar. Dieser ist besonders bequem, da er sehr durchsichtig ist, den Raum zwischen Deckglas und Objectglas gut füllt und das, was davon beim Druck des Deckglases über den Rand dieses letzteren heraustritt, schnell trocknet und hart wird. Dieser Rand wird mit einem ähnlichen Leim, der mit Chromgrün, Chromgelb, Schwarz etc. präparirt und gemischt ist, eingefasst. Ist diese Einfassung völlig trocken, so lackirt man sie mit Lack III. oder besser mit dem Universal-lack (IV.).

Bei der Darstellung mehrerer Objecte ist das Halten zwischen den Fingern sehr lästig und zeitraubend. Bequem sind dann die Objecthalter, von welchen man mehrere neben einander auf ein circa 8 cm breites Brett mittelst Siegellacks

aufgesetzt hat. Ein Objecthalter besteht aus 2 Korken (Fig. 67, *a* und *b*), welche durch einen zweischenkeligen messingenen Draht gegen einander gedrückt werden. Der Kork *a* ist mit Siegellack auf das Brett *d* gesetzt. Die Löcher in den Korken, in welche man den Draht steckt, sind durch eine glühende Stricknadel vorgebohrt. Durch den Kork *a* geht der Draht in der ganzen Länge des Durchmessers des Korkes, in den Kork *b* reicht er nur zu  $\frac{2}{3}$  der Länge desselben. Der Kork *b* wird nach der Grösse der Deckgläser gewählt und ist an der Fläche, mit welcher er auf dem Kork *a* steht, etwas ausgebuchtet, so dass er nur mit seinem Rande auf das Deckglas drückt, die Mitte des Deckglases also geringeren Druck erfährt. Die Darstellung dieser Vorrichtung ist keine schwierige. Jeder, welcher derselben bedarf, kann sie sich selbst besorgen.

Fig. 67.

Objecthalter ( $\frac{2}{3}$  Grösse).

Indem man den Kork *b* sanft hebt, schiebt man das Object darunter, versieht es daselbst mit der Leim- oder Lackfassung etc.

Flüssiger Leim. 10 Th. heller, klarer Tischlerleim werden in 10 Th. kochendem Wasser gelöst und noch heiss mit 10—12 Th. concentrirtem Essig (*Acidum aceticum dilutum* der Apotheken), sowie einigen Tropfen Carbolsäure versetzt. Sollte er nach dem Erkalten gelatiniren, so macht man ihn durch Erwärmen wieder flüssig und setzt noch 1—2 Th. oder

soviel concentrirten Essig hinzu, bis er nach dem Erkalten flüssig bleibt. Der hellere Tischlerleim ist der sogenannten Gelatine vorzuziehen.

Schwarzer Lack I. Nimm 1 Th. Leinölfirniss und 10 Th. Bernsteinkolophon (*Colophonum Succini*). In einem porcellanenen oder irdenen Töpfchen schmilzt man beides zusammen. Man nimmt das Gefäss vom Feuer oder von der Lampe weg und lässt es etwas abkühlen. Hierauf giesst man (vom Feuer entfernt) unter Umröhren mit einem eisernen Spatel in sehr kleinen Portionen nach und nach 15 Th. französisches Terpentinöl und nach einer Stunde, wo die Mischung ziemlich abgekühlt ist, 10 Th. Benzol hinzu. Das Ganze bringt man in eine trockene Flasche, worin sich 10 Th. zerstossenes Judenpech (reiner Asphalt) befinden. Man pfropft zu, stellt es einige Tage bei Seite und schüttelt öfter um. Ist der Lack zu dückflüssig, so verdünnt man ihn mit Terpentinöl. Statt dieses Lackes kann man auch gewöhnlichen Eisenlack anwenden.

Weisser Lack II. Mastix 10 Th., Dammar 4 Th., Sandarak 4 Th., sämmtlich zerstossen, vened. Terpentin 1 Th., 20 Th. französ. Terpentinöl und 10 Th. Benzol werden in einer Flasche mehrere Tage öfter umgeschüttelt und hierauf die Lösung, nachdem die Flasche gut zugepfropft ist, zum Absetzen bei Seite gestellt. Der später klar abgegossene Lack wird theils zum Gebrauch in einem Mörser mit trocknem Permanentweiss zusammengerieben, theils, wie er ist, aufbewahrt. Er giebt einen guten Glanz und besitzt viel Zähigkeit. Ist er zu dünn, so darf man nur das Gefäss, worin er ist, einen Tag geöffnet stehen lassen.

Glanzfirniss III. Sandarak 12 Th., Mastix 6 Th. werden etwas zerstossen in eine trockene Flasche geschüttet, dazu Copaiavabalsam 2 Th., venedischer Terpentin 3 Th., französisches Terpentinöl 4 Th. und wasserfreier Spiritus 36 Th. gegeben. Man stellt die zugepfropfte Flasche 8 Tage bei Seite, schüttelt dabei öfters um und lässt dann den Lack einige Wochen klar absetzen. Als Lack für Messingtheile an dem

Mikroskop mischt man diesen Glanzfurniss mit gleichviel einer filtrirten Lösung von 5 Th. gutem Schellack und 2 Th. Drachenblut in 45 Th. wasserfreiem Spiritus.

Universallack IV. 17 Th. guter Schellack, 3 Th. Mastix und 90 Th. käuflicher wasserfreier Spiritus werden in eine zu verstopfende Flasche gegeben und unter öfterem Umschütteln so lange bei Seite gestellt, bis Lösung erfolgt ist. Der Lack wird nach mehrtägigem ruhigen Stehen klar abgegossen. Nimmt man zur Erzeugung eines farblosen Lackes weissen Schellack, so ist noch ein Zusatz von 1 Th. venedischem Terpentin erforderlich.

### Mikroskopische Objecte.

Wenngleich die bildliche Darstellung mikroskopischer Objecte durch Holzschnitt sehr viel zu wünschen übrig lässt, so reicht sie dennoch für den anfangenden Mikroskopiker aus, ihm eine Vorstellung von den Objecten zu geben, sie zu erkennen, zu unterscheiden und sie aufzusuchen. Sie sind jedenfalls die erste und beste Anleitung, den Anfänger in das mikroskopische Studium einzuführen.

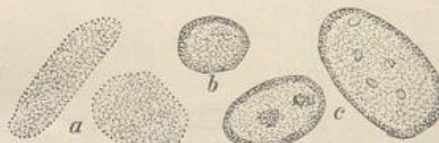
Für das Erkennen der Objecte aus dem Thier- und Pflanzenreiche ist die Bekanntschaft mit der Zelle ein vornehmliches Erforderniss; daher möge eine kurze Erklärung des Wesens und des Baues der Zelle hier einen Platz finden.

Die **Zelle** allein ist das Material, aus welchem Leben zu Stande kommt, sie ist daher das Element des Lebens und jeder pflanzliche und thierische Organismus nimmt von einer einfachen Zelle seinen Anfang. Jede Zelle ist eine Lebenseinheit und jeder organisirte Körper besteht aus so vielen Lebenseinheiten, als er Zellen besitzt, die in ihrem ungelösten Zusammenwirken das Leben des Ganzen darstellen. Daher ist das Leben eines thierischen und pflanzlichen Körpers die Summe der Lebenserscheinungen aller Zellen, aus denen er

zusammengesetzt ist. Die allen Zellen angehörenden Lebenserscheinungen sind vegetativ und bezwecken die Ernährung oder Erhaltung und die Vermehrung oder Reproduction. Die Zelle ist also zugleich Vegetations- und Reproduktionsorgan.

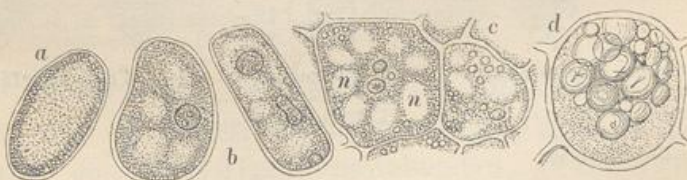
*Schleiden* war es zuerst, der die Bausteine kennen lernte, aus denen die Pflanze ihren Leib bildet, und zwar die Zellen. Er zeigte zuerst das Wachsthum der kleinen Zellenblase auf und um den sie erzeugenden Zellkern, ihre verschiedenen Formen und Gruppierungen, ihre Umwandlung in Fasern und Gefässe. Die an der Pflanze erforschte Zelle hielt man für ein Eigenthum der Pflanzenwelt. Da trat *Henle* (1837) den Beweis an, dass die Zelle das Lebenselement der ganzen organisirten Natur sei, indem er die Oberhaut des Menschen als ein Complex von Zellen erkannte, welche selbständige und ohne Einfluss der Blutgefäße wachsen. *Th. Schwann* endlich wies (1839) die Uebereinstimmung der „Thiere und Pflanzen“ im Aufbau ihres Körpers aus Zellen und im Wachsthum dieser Zellen mit aller Gewissheit nach.

Fig. 68.



a Zwei Protoplasmazellen, b eine solche, deren äusserste Schicht dicker geworden ist,  
c zwei solche Zellen, in deren Inhalte die Bildung von Zellkernen vor sich geht. (Vergr.)

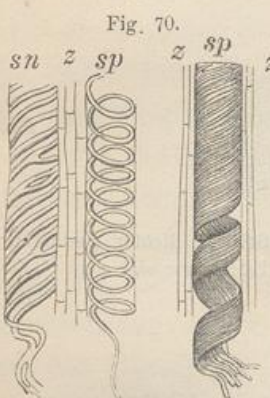
Fig. 69.



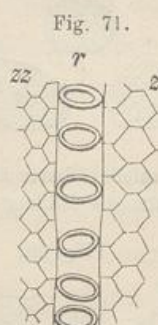
a Eine von einer Membran eingeschlossene Zelle, b zwei Zellen mit Zellkern und den Anfängen (Protoplasmawänden) zu Tochterzellen, c zwei gleiche zusammenhängende Zellen, nn wässrige Plasmatropfen, d Zelle mit Stärkemehlkörperchen. (Vergröss.)

Die Zelle ist ein bläschenartiges Gebilde, in ihrem ersten Urzustande eine Protoplasmazelle, eine nach Aussen

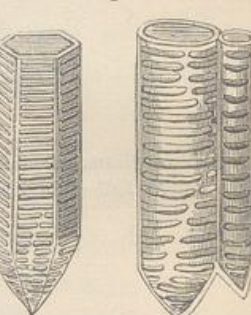
begrenzte Portion Plasma oder Protoplasma, Bildungsstoff, welcher sich in seiner Lebenstätigkeit zunächst mit einer Hautschicht, der Zellenmembran, umgiebt und meist auch in seinem Innern die Bildung der Anfänge von Tochter- und Enkelzellen, den Zellkernen und den in diesen lagernden Kernkörperchen, ermöglicht. Der Inhalt der lebenden, sich entwickelnden Zelle, deren Gestalt eine sehr verschiedene sein kann, ist theils mehr oder weniger flüssig, theils auch fest. In der von einer Membran eingeschlossenen Pflanzenzelle findet sich als Wandbeleg dieser Membran eine dichtere, oft erhartende Plasmaschicht (Primordialschlauch) und in dem von letzterer eingeschlossenen Flüssigkeit ein oder mehrere Zellkerne. Das Plasma, der Inhalt der lebenden Zelle, ist nicht strukturlos, sondern organisiert, was sich durch die Bewegung, durch die Strömungen in dem flüssigen Theile des Plasma zu erkennen giebt. Bei den trocknen oder abgestorbenen organischen Körpern kommt natürlich die lebende Zelle nicht mehr in Betracht, sondern die todte, nicht vegetirende, trockne,



sp Spiralgefässe, z langgestreckte Zellen, sn Spiralgefäß im Uebergange zum Netzfasergefäß. 150 mal vergr.  
Aneinanderliegende Gefässe bilden einen Gefäßbündel.



r Ringgefäß,  
z Zellen.  
150mal vergr.

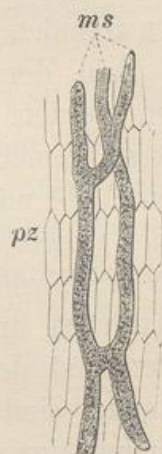


Treppengefäße.

mehr oder weniger feste Zelle. Die Gefässe und Gewebe der Pflanzen bilden sich aus den Zellen. Die nur aus Zellen bestehenden Pflanzen unterschied Decandolle als Zellpflanzen (*Acotyledonen*), und die durch Combination der Zellen und Gefässe constituirten Pflanzen als Gefäßpflanzen (*Cotyledonen*).

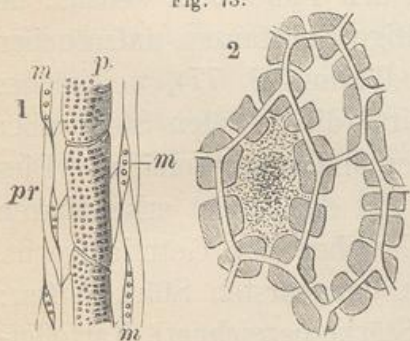
Die Membran und der Kern der thierischen Zelle bestehen aus Eiweisskörpern verschiedener Art, denn die Membran wird z. B. von verdünnten Säuren (wie verdünnter Essigsäure) leicht aufgelöst, der Kern aber nicht. Der Zelleninhalt besteht theilweise aus Eiweisskörpern in verschiedenen Modificationen, theils in gelöster, theils weicher, theils fester Form. In der Muskelzelle nennt man die Eiweissmodification Syntonin, in den rothen Blutkörperchen Globulin, in den Zellen der Schleimdrüsen Mucin, in denen der Milchdrüse Kasein, in den Drüsenzellen der Magenschleimhaut Pepsin etc. Ein Hauptbestandtheil des Zelleninhaltes ist das Wasser, dann kommen darin vor: Fetttröpfchen, mineralische Bestandtheile, ferner auch Pigmente (Haematin, Haemoglobin, Melanin etc.).

Fig. 74.



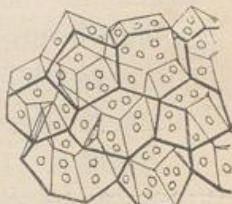
ms  
Milchsaftgefäß  
in der Wurzel von  
Löwenzahn,  
pz Zellen.

Fig. 73.



1. p Porengefäß, m Markstrahl, pr Prosenchymzellen. 80 mal vergr.  
2. Porengefässe im Querdurchschnitt. 250 mal vergr.

Fig. 75.



Parenchymatisches  
Zellgewebe.

Die Pflanzenzelle gleicht in ihrer Constitution der Thierzelle und nur die ältere Pflanzenzelle ist noch von der oben bemerkten, aus Cellulose bestehenden, gewöhnlich polygonalen Membran, der Zellhaut, eingeschlossen. Die äussere Hülle enthält hier also keinen Stickstoff und wird durch Jod und Schwefelsäure blau gefärbt, während eine zuweilen vorkommende entsprechende Hülle an der thierischen Zelle durch genanntes Reagens nur gelb oder braun gefärbt wird.

## Mehl. Stärke.

**Mehl.** Die Art des Mehles ist durch die Form der Stärkemehlkörner, welche in jeder Getreidefrucht als Zelleninhalt auftreten, zu erkennen. Es kommen hier die auf den Seiten 87, 88, 89 und 90 angeführten Angaben und Abbildungen in Betracht. Es ist jedoch nicht zu übersehen, dass die Trennung des Getreidesamens verschiedener Art sowohl auf der Dreschtenne wie auf dem Mühlsteine keine so sorgfältige zu sein pflegt, dass in einem Weizenmehl sich einige wenige Roggenmehlstärkekörnchen, im Roggenmehle einige Stärkemehlkörnchen des Weizens, der Gerste und des Hafers nicht auffinden lassen sollten. Wo eine Verfälschung oder Unterschiebung eines fremden Mehles zu constatiren ist, muss also auch auf die Zahl der fraglichen Stärkemehlkörnchen Rücksicht genommen werden. In den Fällen, in welchen im Mehl fremde, nicht stärkemehlhaltige Substanzen aufzusuchen sind, mischt man das Mehl mit Jodlösung (S. 77), welche das Stärkemehl blau oder violett tingirt, die fremden Stoffe aber gewöhnlich nur mit der Farbe der Jodlösung versieht. Dies letztere geschieht natürlich auch mit den leicht erkennbaren Trümmern der Zellen und des Gewebes der Getreidefrucht.

**Stärke.** Im Handel sind die gangbarsten Stärkesorten: Weizenstärke (gewöhnlich nur mit Stärke bezeichnet), Kartoffelstärke, Maisstärke und in neuerer Zeit auch Reisstärke. Verfälschungen der Weizenstärke bestehen in Kartoffelstärke und auch wohl weissen mineralischen Stoffen, deren Partikel unter dem Mikroskop entweder eine krystallinische oder doch eine solche Form zeigen, welche mit dem Stärkemehlkörnchen keine Aehnlichkeit haben und durch Jodwasser nicht blau gefärbt werden. Die Verfälschungen der Kartoffelstärke sind meist mineralische Stoffe, auf welche das vorstehend bemerkte ebenfalls Anwendung findet.

Das Stärkemehlkörnchen, eine Secretionszelle, besteht aus concentrischen, über einander gelagerten Schichten, welche

unter dem Mikroskop mehr oder weniger zu erkennen sind. Das Wachsen der Körnchen geht von innen nach aussen vor sich, und die Ernährung geschieht vermittelst einer trichterförmigen Vertiefung, welche man Kern, Nabel, Vacuole nennt. Das Sichtbarwerden der Details wird befördert durch Befeuchten mit Jodwasser (1 Th. Jodtinktur und 60 Th. Wasser) oder der Jodlösung, durch Aufquellen in warmem Wasser oder Branntwein.

Fig. 76.



Fig. 77.



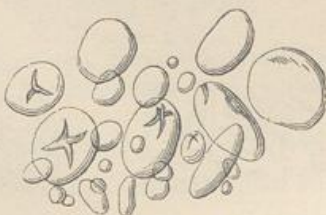
Kartoffelstärkemehlkörnchen.

200mal vergrössert.

v Nabel oder Vacuole. 350mal vergr.

Kartoffelstärkemehlkörnchen sind von verschiedener Grösse und abgerundeter Gestalt, meist der Birnen-gestalt nahe kommend. Die concentrische Schichtung ist an den zarten Linien leicht erkennbar, welche schalenförmig einen (oder zwei) gewöhnlich am schmäleren Theile liegenden Nabel umlaufen. Länge der Körnchen 0,06—0,1 mm.

Fig. 78.



Roggenstärkemehlkörnchen.

200mal vergrössert.

Roggenstärkemehlkörnchen sind verschieden gross, oval und rund, und viele der grösseren Körnchen zeigen einen 1- bis 4mal linear- oder kreuzförmig gestreiften Nabel. Durchmesser der Grosskörnchen 0,040—0,055 mm.

An den Weizenstärkemehlkörnchen ist der Nabel

undeutlich und bei 200facher Vergrösserung als eine punktförmige Vertiefung zu erkennen. Sie sind von zweierlei Grösse,

Fig. 79.



Weizenstärkemehlkörnchen.

250—300mal vergrössert.

rund oder etwas länglich-rund, im Allgemeinen aber etwas kleiner als die Roggenstärkemehlkörnchen. Durchmesser der grossen Weizenstärkemehlkörnchen  $0,035—0,040\text{ mm.}$

Fig. 80.



Gerstenstärkemehlkörnchen.

300mal vergrössert.

500mal vergrössert.

Gerstenstärkemehlkörnchen sind meist weniger gerundet, und einige zeigen schwache Längs- und Querrisse, andere haben eine längliche Form. Durchmesser der Grosskörnchen  $0,023—0,026\text{ mm.}$

Fig. 81.



Haferstärkemehlkörnchen.

200mal vergrössert.

400mal vergrössert.

Zusammengesetzte Haferstärkemehlkörnchen.

Haferstärkemehlkörnchen haben theils eine Apfeln-, theils Birnenform, wenige sind rund. Durchmesser der Körnchen  $0,004—0,005\text{ mm.}$  Die Haferstärke besteht aus zusammengesetzten und einfachen Körnchen. Die zusammengesetzten haben einen Durchmesser von  $0,020—0,045\text{ mm.}$

Buchweizenstärkemehlkörnchen sind klein und haben eine vieleckige Form. Durchmesser 0,015—0,023 mm.

Fig. 82.



Buchweizenstärkemehlkörnchen.  
200mal vergrössert. 400mal vergrössert.

Maisstärkemehlkörnchen sind klein und abgerundet vieleckig, mit sichtbarem, querrissigem oder stark vertieftem Nabel. Durchmesser 0,013—0,023 mm.

Fig. 83.



Maisstärkemehlkörnchen.  
200mal vergrössert. 400mal vergrössert.

Reisstärkemehlkörnchen sind sehr klein und scharfkantig-vieleckig, zuweilen noch in rundlichen Massen dicht zusammenhängend. Durchmesser 0,006—0,007 mm.

Fig. 84.



Reisstärkemehlkörnchen, zusammengesetzte und einzelne.  
300mal vergrössert.

Stärkemehlkörnchen der Hülsenfrüchte sind meist oval oder nierenförmig, wenige sind kugelig. Die meisten haben einen länglichen oder auch wohl sternförmigen Sprung oder Nabel.

Fig. 85.



Bohnenstärkemehlkörnchen.  
200mal vergrössert. 400mal vergrössert.

Neben den Stärkemehlkörnchen findet man im Mehle, besonders in dem Mehle der Hülsenfrüchte, Kleberkörnchen, welche sehr kleinen Körperchen jedoch erst bei circa 80facher Vergrösserung sichtbar sind und bei 400—600facher Vergrösserung ihre grubig-runzelige Oberfläche erkennen lassen.

Fig. 86.



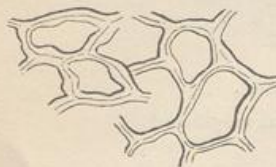
Erbsenstärkemehlkörnchen.  
200mal vergrössert.

Fig. 87.



Linsenstärkemehlkörnchen.  
200mal vergrössert.  
a Linsenhülsenreste.

Fig. 88.



Zellentrümmer der Hülsenfrüchte,  
ungefähr 100mal vergrössert.

Fig. 89.



Kleberkörnchen.  
100mal vergrössert. 600mal vergrössert.

Sie sind theils dicht, theils hohl und enthalten oft krystallisierte Körper. Sie werden durch Jod nicht blau, sondern gelb gefärbt.

Wenn wir das Stärkemehlobject mit Fluid-Fuchsin (S. 74) mischen und kurze Zeit beiseite legen, so verdichtet sich das Pigment in dem Kerne oder Nabel der Stärkekörnchen, so dass sich derselbe leicht und deutlich erkennen lässt. Zur Untersuchung der Stärke verwende man 3 Objecte, und zwar mit Glycerin, Jodlösung und Fluid-Fuchsin.

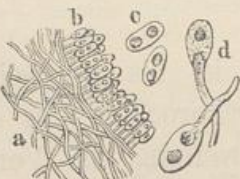
### Besondere, als Verunreinigungen im Getreidemehl vorkommende Gebilde und Thierchen.

Im Getreidemehl können vorkommen: Mutterkornmehl (*Claviceps purpurea* Tulasne); ferner die Sporen des Flug- oder Russbrandes (*Ustilago Carbo* Tulasne oder *Uredo sege-*

tum), des Schmierbrandes, Weizenbrandes oder Steinbrandes (*Tilletia Caries* Tulasne oder *Uredo sitophila*), auch Milben und Vibrionen.

Der **Mutterkornpilz** wuchert auf verschiedenen Gramineen, besonders auf Aehren des Roggens. Dieser Kernpilz durchläuft drei wesentlich unterschiedene Entwickelungsstadien. Im ersten Stadium tritt er zur Zeit der Roggenblüthe als sogenannter Honigthau auf, nämlich als ein zäher gelblicher süsser Schleim von unangenehmem Geruche. In diesem Honigthau beobachtet man unter dem Mikroskop unzählige Spermatien (Stylosporen). Er ist eine Absonderung eines Mycelium (Triebagers), dessen Hyphen (Fäden, Flocken) den unteren Theil des jugendlichen Fruchtknotens der Getreideblüthe allseitig durchziehen. Dieser Fruchtknotenkörper zeigt innen Lücken und aussen verschieden gewundene Falten und Vertiefungen, ein Spermogoniumlager darstellend. Aus der zelligen Schlauchsicht oder Keimhaut, welche jene Falten und Ver-

Fig. 90.



ab Ein Theil der Schnittfläche aus dem Spermogoniumlager des Mutterkornpilzes.  
(Vergr.)

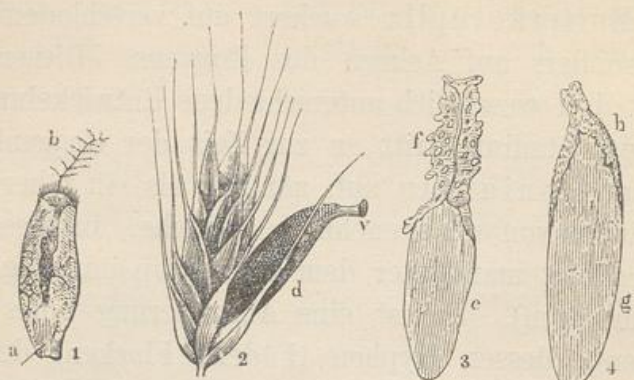
a Hyphen; b Keimhaut (*hymenium*) mit Spermatien oder Stylosporen; c Spermatien; d Keimschlüche treibende Spermatien (sämtlich vergr.).

tieflungen auskleidet, erheben sich gedrängt stehende basidiengleiche Schläuche, an deren Spitze sich eine Kette kleiner, länglich-ovaler Zellen, Spermatien oder Stylosporen, abschnüren. Mycelium und Spermatien erscheinen nach dem Austrocknen der klebrigen Flüssigkeit wie ein weisses, den Fruchtknoten bedeckendes Pilzgewebe.

Das zweite Entwickelungsstadium des Mutterkornpilzes liefert in einem sterilen Stroma das in den Apotheken gebräuchliche und allgemein bekannte Mutterkorn, dessen Ge-

nuss im Getreidemehle oder im Brote Ursache der sogenannten Kribbelkrankheit sein soll.

Fig. 91.



Mutterkornpilz im 2. Entwickelungsstadium.

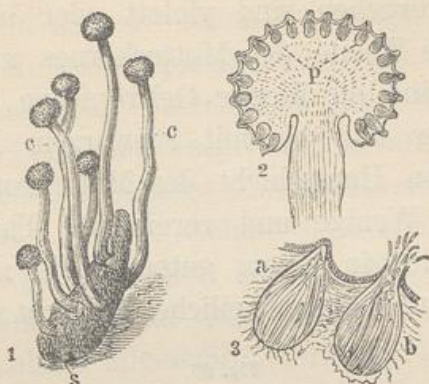
1. Roggenfrucht von Hyphen des Mutterkornpilzes durchsetzt und ein Mycelium bildend (Verticaldurchschnitt,  $1\frac{1}{2}$ fache Linearvergrösserung). *a* Ansatz des sterilen Fruchtlagers (Sclerotium),
2. Aehrentheil des Roggens mit einem Mutterkorn (Sclerotiumstroma). Natürliche Grösse.
3. Verticaldurchschnitt (4fache Linearvergrösserung) des sterilen Fruchtlagers oder Sclerotiumstroma (*e*), als Mütze das Spermogonium tragend,
4. Dasselbe mehr entwickelt. *g* Sclerotium, *b* Sphaelcia-Lager, Verticaldurchschnitt ( $1\frac{1}{2}$ fache Linearvergrösserung).

Der Fruchtknoten ist bis zur Spitze von dem Mycelium total zerstört und durchbrochen. In seinem Grunde entsteht nun aber durch Anschwellung und Verdichtung der Mycelienfäden ein innen weisslicher, aussen dunkel violetter Kern, ein steriles Fruchtlager, welches, aus den Spelzen der Aehre hervorwachsend, an seiner Spitze das vertrocknende Spermogonium, sowie Ueberreste der Fruchtknotenspitze wie ein Mützchen trägt. Das sogenannte Mutterkorn ist also ein Pilzfruchtlager, ein Sclerotiumstroma. Das schmutzig-gelbe vertrocknete Spermogonium (Mützchen) fällt beim Rütteln leicht ab.

Das dritte und letzte Entwickelungsstadium tritt ausserhalb des Bereiches der Getreideähre ein, wenn nämlich das Sclerotiumstroma im Herbst oder Frühjahr auf feuchten Boden gelangt. Nach Verlauf mehrerer Wochen löst sich die violette Oberflächenschicht des Stroma hier und da in Läppchen ab, welche sich umlegen, und an den entblößten Stellen ent-

sprissen kleine weisse Knöpfchen, welche sich anfangs graugelb, dann schmutzig-violett färben und zu dünnen glänzenden, blass-violetten, 3—4 cm langen Stielchen, 1-, seltener 2warzige Knöpfchen an der Spitze tragend, auswachsen. Knöpfchen nebst Stielchen repräsentiren die Pilzfrucht, den Kernpilz.

Fig. 92.



**Mutterkornpilz im 3. Entwickelungsstadium.**

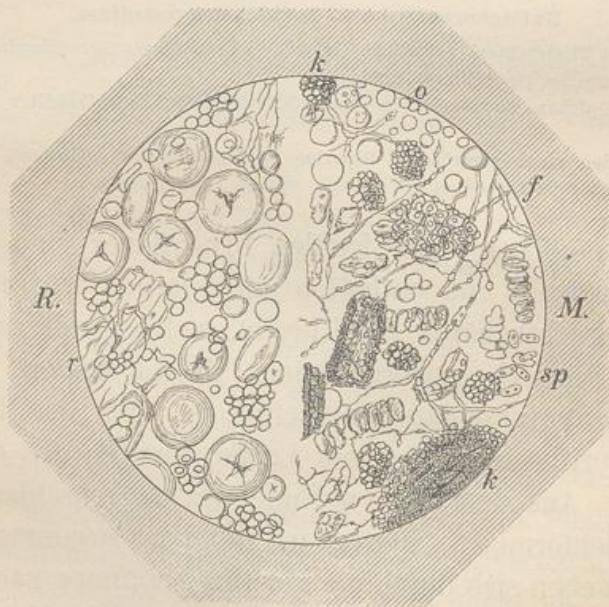
1. Sclerotium mit Pilzfrüchten (natürliche Grösse). *s* Fruchtbare Sclerotiumlager, *c* Früchte des Mutterkornpilzes (fruchtbare Pilzlager).
2. Ein Frachtknöpfchen vergrössert im Verticaldurchschnitt, Fruchtbehälter Perithecien (*p*) zeigend.
3. Zwei Perithecien stark vergrössert, 8sporige Sporenschläuche enthaltend. *a* Noch geschlossene Perithecie, *b* geöffnete Perithecie Sporen auswerfend.

Jene Knöpfchen oder fertilen Fruchtlager sind dicht von Wärzchen bedeckt und enthalten unter jedem Wärzchen einen eiförmigen Fruchtbehälter (Perithecie), welcher mit zahlreichen, gegen den Scheitel convergirenden, linienförmigen, 8sporigen Schläuchen (Sporenschläuchen) gefüllt ist. Bei der Reife öffnet sich jede Perithecie mit einem Loche inmitten des deckenden Wärzchens. Aus dem oberen Ende des Sporenschlauches treten die fadenförmigen Sporen in Bündeln zusammenhängend aus und schieben sich durch die Peritheciendöffnung nach Aussen. Nach näherer Untersuchung kann ein Sclerotium 20—30 Kernpilzchen tragen, welche mehr denn eine Million Sporen entwickeln. Wie nothwendig die Einsammlung und Vertilgung des Mutterkornes (des Sclerotiumstroma) für die Landwirtschaft ist, wird durch vorstehende Mittheilung angedeutet.

Das Mutterkorn des Weizens ist etwas kürzer und dicker.

Die Erkennung des Mutterkornes (des Sclerotiumstroma) im feineren Mehle mittelst Mikroskops bietet keine Schwierigkeit. In ein Fläschchen giebt man eine Messerspitze des Mehles und Wasser oder verdünntes Glycerin nebst etwas der S. 77 u. 87 erwähnten Jodlösung, schüttelt gut durcheinander und bringt einige Tropfen der Mischung auf das Objectglas. Die Stärkemehlkörnchen sind violett oder blau gefärbt, dagegen zeigen die Theile des Mutterkornes nur die Jodfarbe. Von letzterem sind die Menge Oeltröpfchen, Fäden und Ge webemassen, hier und da mit schwarzem Rande, von der dunkelen äusseren Hautschicht des Mutterkornes herrührend, beachtenswerth. Wenige und vereinzelte Theile des Mutterkorns werden auch in einem guten Mehle nicht selten sein, sind jedoch in gesundheitspolizeilicher Hinsicht nicht von Belang.

Fig. 93.

*R* Roggenmehl. *r* Gewebetrümmer.

*M* Mutterkorn. *o* Oeltropfen, *f* Fäden (Hyphen), *sp* Spermatien, *k* Zellengewebe, ca. 100fache Linear-Vergrösserung.

Praktischer ist die Färbung mittelst Fuchsins an Stelle des Jods. Man gehe in der Weise vor, wie S. 73 bezüglich

der Anwendung des Fluid-Fuchsins (und auch Dilut-Fuchsins) bei der Mehluntersuchung erwähnt ist. Die Mutterkorntrümmer attrahiren den Farbstoff im Verlaufe einer Stunde so kräftig, dass ihre Erkennung keinen Irrthum zulässt. Dieses Tinctionsverfahren ist nicht nur für die Erkennung des Mutterkorns, sondern auch zur Erkennung der Trümmer des Kornradesamens in dem gröberen Mehle von grossem Werthe.

Sind die Mutterkornpartikel nur so im Object vertreten, dass man beim Verschieben des Objectes unter der Linse bei circa 100facher Vergrösserung auf der Strecke von 3 cm nur ein nadelkopfgrosses Mutterkornpartikelhäufchen antrifft, so ist dieser geringe Gehalt ohne allen Nachtheil. Die der Gesundheit nachtheiligen Mengen Mutterkorn im Brote und im Mehle sind nur auf chemischem Wege zu bestimmen. Es ist in Deutschland allgemein Gebrauch, das Mutterkorn auf der Dreschtenne von der Getreidefrucht zu sondern, was bis auf wenige Mutterkorntrümmer auch gelingt. Aus einem Sacke gut durchmischten Kernes, von einem Kleinbauer entnommen, wurde 1 k genau untersucht und daraus 0,3 g Mutterkorntrümmer gesammelt, gewiss eine Menge, von welcher ein Nachtheil für die Gesundheit nicht zu erwarten ist, selbst wenn sie 3mal mehr betrüge.

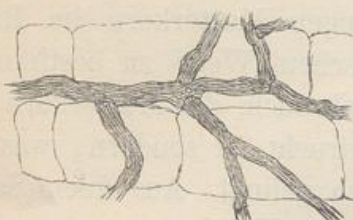
Die Theile des Mutterkornpilzes aus dessen dritter Entwickelungsperiode kommen nicht im Mehle, also auch nicht im Brote vor.

Ein Mehl, bis zu 5 Procent mit Mutterkornmehl verunreinigt, giebt beim Zusammenmischen mit Aetzlauge einen Häringsgeruch. Zur weiteren Prüfung extrahirt man das Mehl mit sehr starkem Weingeist und vermischt den Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure. Es stellt sich eine rothe Färbung der Mischung ein, wenn Mutterkorn gegenwärtig war, oder man extrahirt das Brot oder Mehl mit einer doppelten Menge Aether, welcher mit 3 Procent verdünnter Schwefelsäure versetzt ist, und schüttelt den Auszug mit concentrirter Natronbicarbonatlösung aus. Es färbt sich der Aether violett, schon wenn  $\frac{1}{5}$ — $\frac{1}{10}$  Procent Mutterkorn gegenwärtig ist. Man kann

auch die Portion Mehl für das Objectglas mit etwas starkem Spiritus, dem man auf 30 Tropfen 2—3 Tropfen verdünnte Schwefelsäure zugesetzt hat, mischen und davon unter das Objectiv bringen. Man sieht dann aus den Mutterkorntheilen sofort eine rothe Färbung hervortreten (die Kleberzellen färben sich später roth).

Der **Flugbrand** oder Russbrand wird öfter bei Hafer und Gerste angetroffen, seltener im Weizen. Neben den Sporen dieses Staubpilzes, welche eine dunkelbraune Farbe haben und deren jede einen deutlichen Kern zeigt, findet man auch Fädchen (Mycelien).

Fig. 94.



**Mycelium des Flugbrandes**  
in einem Getreidesamenschlag, ca. 200mal vergr.

Fig. 95.



**Flugbrandsporen**  
mit den Fäden des Mycelium, ca. 200mal vergr.

Die Keimschlüche der am Getreidesamen hängenden Sporen dringen in den Keim des Samens, entwickeln hier ein Mycelium, welches mit der Pflanze fortwächst, in die Fruchtkörper der Aehre endlich eintritt und hier Sporen bildet. Die Flugbrandpartikel schlagen das Fuchsinpigment kräftig auf sich nieder.

Fig. 96.



**Flugbrandsporen.**  
400mal vergr.

Fig. 97.



**a Flugbrandsporen, b Keimschlauch-  
treibende Flugbrandspore.** 600mal vergr.

Der **Schmierbrand** oder Weizenbrand ist ein schmieriges schwarzes, nach Häringslake riechendes Pulver, womit

das Weizenkorn statt des Mehles angefüllt ist. Die Sporen dieses Staubpilzes (*Tilletia Caries*) sind mehr eiförmig und mit kleinen Stacheln oder Borsten besetzt. Ihr Keimschlauch entwickelt an seiner Spitze einen Wirtel von circa 10 Sporidien, deren je zwei durch ein Querband zu einem umgekehrten V verbunden sind. Diese Sporidien fallen ab und treiben Keimschläuche und secundäre Sporidien, welche wieder der Ausgangspunkt eines neuen Myceliums werden. Auch die Partikel dieses Staubpilzes ziehen das Fuchsinpigment kräftig an.

Fig. 99.

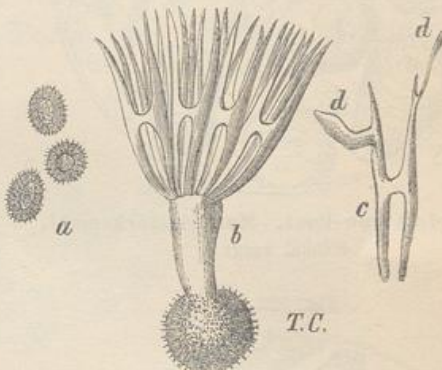


Fig. 98.



Alte Schmierbrandsporen.

700mal vergr.

## Schmierbrand oder Weizenbrand.

a Sporen (300mal vergr.). b Spore mit Keimschlauch und Sporidienwirbel (600mal vergr.). c Eine Doppel-sporidie, secundäre Sporidien (d) treibend.

## Arrow-Root.

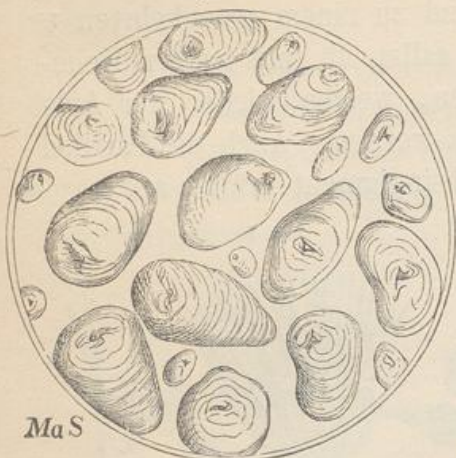
Arrow-Root, Marantastärke oder Pfeilwurzelmehl, welches von Vielen wegen seiner leichteren Verdaulichkeit und Nahrhaftigkeit (?) unseren inländischen Stärkemehlarten vorgezogen, besonders den an Diarrhöe leidenden kleinen Kindern gereicht wird, kommt in verschiedenen Sorten, oft auch mit Reismehl oder Kartoffelstärke verfälscht in den Handel.

Das beste Arrow-Root ist die Bermuda sorte oder das eigentliche Marantastärkemehl, geringer schätzt man die Brasilianische Waare, Tapiocca oder Kassavastärke, dann das Bombay-Arrow-Root oder Tikmehl und das Tahiti- oder Tacca-

Hager, Mikrosk. 7. Auflage.

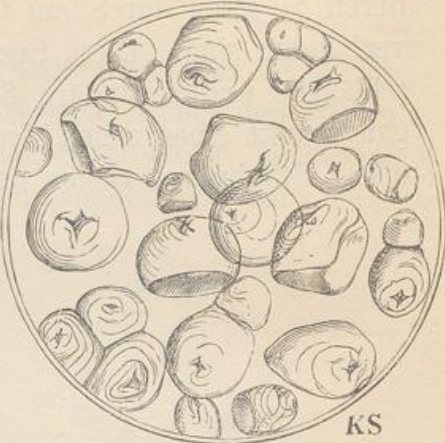
Arrow-Root. Mit 100 Th. kochendem Wasser geben diese Stärkemehle einen dickflüssigen, nicht gallertartigen durchscheinenden Schleim.

Fig. 100.



Bermuda-Arrow-Root. Marantastärkemehl.  
400mal vergr.

Fig. 101.



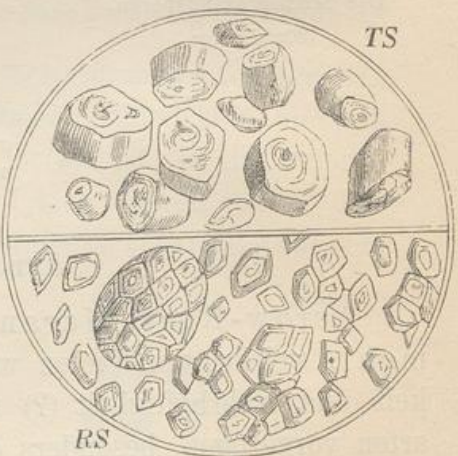
Brasilian-Arrow-Root. Kassavastärkemehl.  
400mal vergr.

Fig. 102.



Bombay- oder Malabar-Arrow-Root.  
Curcuma-Arrow-Root.  
400mal vergr.

Fig. 103.



TS Tahiti- oder Tacca-Arrow-Root.  
400mal vergr.  
RS Reisstärkemehl. 400mal vergr.

Die Körnchen des Marantastärkemehls, sowohl der Bermuda- wie Brasilian-Sorte sind im Ganzen kleiner als die der Kartoffelstärke, welche am häufigsten als Verfälschung ange troffen wird. Bei letzteren sind die Schichten scharf hervor-

tretend, daher auffallend sichtbar, bei ersteren dagegen sehr zart und daher weniger sichtbar. Statt des punktförmigen Nabels oder Kernes des Kartoffelstärkekörnchens zeigt sich an dem Körnchen der Marantastärke eine kurze, selten 3- bis 4strahlige Querspalte oder eine kleine runde schattige Vertiefung, meist in der Mitte oder dem stumpferen Ende zu, während der Nabel bei den Körnchen der Kartoffelstärke fast immer am spitzeren Ende liegt. Die concentrischen Schichten an den Körnchen der Bombay-Sorte sind gleichfalls zarter wie an denen der Kartoffelstärke. Die Form ist auch eine verschiedene. Die Reisstärkemehlkörnchen (Fig. 89 und 103) sind an ihrer eckigen und kantigen Form und an ihrer geringeren Grösse leicht zu erkennen.

Fig. 104.



Stärkemehlkörnchen des echten Sago.  
250mal vergr.

Der ostindische Sago ist das in der Wärme in kleine Kugeln geformte Mark der Sagopalme. Behufs der Prüfung unter dem Mikroskop werden einige Kügelchen des Sagos zu Pulver gerieben und dieses einige Stunden in kaltem Wasser geweicht. Dadurch schwollen die Stärkemehlkörnchen an und wird ihre Structur restituirt. Dann mischt man mit Fluid-Fuchsin.

### Getreiderost.

Der am häufigsten vorkommende Getreiderost entsteht aus der Vegetation der *Puccinia Graminis* (Grasrost), welche sich sowohl direct nach Art ähnlicher Pilze, als auch auf dem Wege des Generationswechsels fortpflanzt. Diese *Puccinia* giebt sich durch rothgelbe Flecke auf dem Blatte des Grasgewächses kund, welche als Mycelium, zuerst innerhalb der

Blattsubstanz befindlich, später die Epidermis durchbrechen und als rostfarbene Staubflecke auf der Blattfläche auftreten. Ein solcher Fleck lässt bei der mikroskopischen Untersuchung Myceliumfäden innerhalb des Blattgewebes und darauf sprossende, aus der Blattfläche hervortretende Basidien erkennen. Letztere tragen sogenannte Sommersporen, Uredosporen, Basidiensporen, welche keimfähig sind und, auf eine andere oder dieselbe Grasart übertragen, wieder die Bildung eines Pilzmyceliums (Fruchtlagers) veranlassen können. Die Uredospore ist eiförmig und besteht aus 2 Häuten, von welchen die innere

Fig. 105.

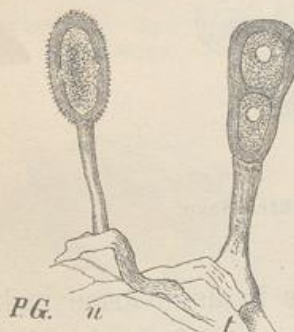


Fig. 106.

**Grasrost.**

*u* Uredospore im Verticaldurchschnitt. 400mal  
vergr. *t* Teleutosporen. 400mal vergr.

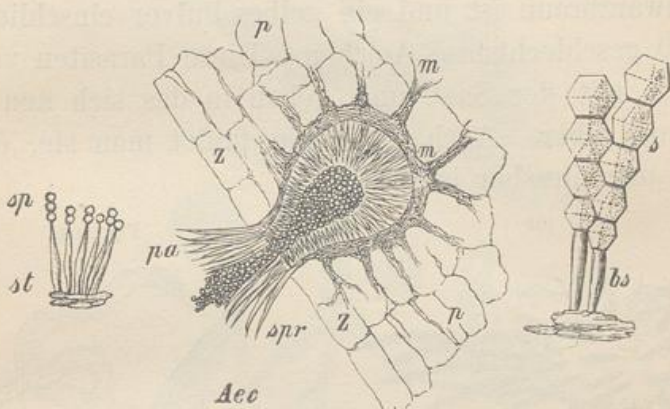
**Keimende Teleutospore**

mit einem Promycelium, welches Sporidien  
*sp* abschnürt. 400mal vergr.

im Gürtelumfange 4 Löcher, Keimschläuche, hat, durch welche die Keimschlüsse hervortreten. Im Herbst verliert diese Spore ihre Keimfähigkeit und verschwindet, dafür aber entwickelt das Pilzmycelium Askobasidien, deren Sporen die sogenannten Wintersporen, Teleutosporen (*Askobasidiensporen*) sich im Früh-

jahre zu einem vorkeimartigen Organe (*Promycelium*) ausbilden, aus welchem sich Sporenschlüche (Sporidien) entwickeln. Die Teleutosporen nehmen jedoch ihren Entwicklungsgang auf keiner Graspflanze vor, sondern finden auf den Blättern des Sauerdorns (*Berberis vulgaris*) ihren Vegetationsboden, in deren Zellgewebe ihre Schläuche eindringen und zu einem Mycelium auswachsen, aus welchem auf der Unterseite des Blattes sogenannte Aecidiumbecherchen (Sporangien), angefüllt mit Spermogonien und Spermatien, die später als eine klebrige Masse entleert werden, hervortreten. Im Grunde der Aecidium-

Fig. 107.



Getreiderost.

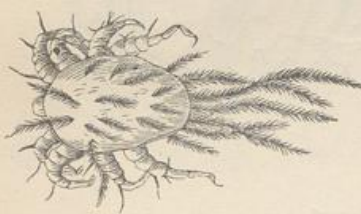
Aecidiumbecherchen (Sporangie) im Blatte des Sauerdorns im Verticaldurchschnitt. 500mal vergr. *pp* Blattparenchym. *z* Epidermis. *m* Mycelium. *pa* Paraphysen als Bekleidung der Oeffnung des Becherchens, welches mit Spermogonien oder Sterigmen *st* und Spermatien *sp* angefüllt ist, welche letzteren entleert werden. *bs* Askobasidien. *s* Sporen. 500mal vergr.

becherchen entspringen Askobasidien, deren Sporen beim Ausritt auf feuchte Theile des Getreides fallend sich wie die Sommersporen verhalten und wieder den Grasrost erzeugen. Von anderer Seite wird behauptet, dass das Mycelium der *Puccinia* gleichzeitig Basidien und Askobasidien, also Uredo- und Teleutosporen zu gleicher Zeit neben einander hervorbringe.

### Mehlmilbe, Weizenälchen.

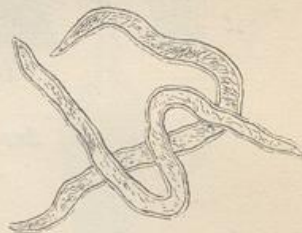
Milbiges oder miethiges Mehl erkennt man bei 50- bis 100facher Vergrösserung, ein stark milbiges sogar mit guter Lupe, denn die dauernde Bewegung der Milben ist auffallend. Die fedrige Mehlmilbe (*Acarus plumiger*) ist eine ekelhafte, aber keineswegs giftige oder der Gesundheit Nachtheil bringende Milbe. Die gemeine Mehlmilbe (*Acarus farinae*) unterscheidet sich von der vorerwähnten nur dadurch, dass sie in Stelle der Federn Haarborsten trägt. Das Weizenälchen, Weizenschlängelchen (*Anguillula tritici*, *Vibrio tritici*) ist die Ursache des Radigwerdens oder des Kaulbrandes des Weizens. In einem kranken Weizenkorn, welches bräunlich oder schwarzbraun ist und ein gelbes Pulver einschliesst, fasst gegen 10 geschlechtslose Aelchen. Diese Parasiten verschwinden nicht mit der Saat und gehen in das sich neu bildende Weizenkorn über. Auch im Mehle findet man sie, ohne dass dasselbe ungeniessbar ist.

Fig. 108.



Mehlmilbe, 100mal vergr.

Fig. 109.



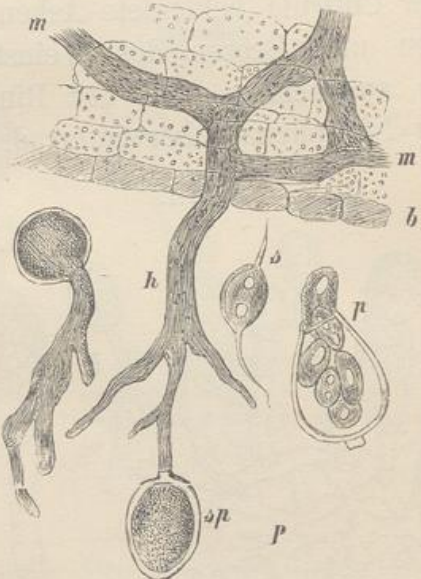
Weizenälchen, 120mal vergr.

### Kartoffelpilz.

Kartoffelpilz, *Peronospora devastatrix*, *Peronospora infestans*, ein parasitischer Pilz und die Ursache der Kartoffelfäule oder Kartoffelkrankheit, giebt sich im Juni bis Mitte Juli durch braune Flecke auf den Blättern des Kartoffelkrautes und durch einen schwachen weissen Schimmel auf der Unterfläche der Blätter zu erkennen. Die braunen Flecke werden durch ein Mycelium (Trieblager) verursacht, dessen Fäden (Hyphen) auf der Unterfläche, bei feuchter Witterung auch an der Oberfläche des Blattes, durch die Spaltöffnungen hervor-

treten und das Ansehen eines zarten Schimmels darbieten. Die Mycelienfäden verästeln sich ausserhalb der Blattfläche und bilden an der Spitze dieser Aeste Sporangien (Sporenbehälter), welche, reif geworden, abfallen, sich bei Gegenwart von Feuchtigkeit ihrer Sporen in Portionen durch eine Oeffnung an ihrer Spitze entledigen. Die Portionen Sporen bilden sich in Schwärmsporen um, verlieren aber bald ihre Wimpern und gestalten sich zu kugeligen Gebilden, welche sofort zu keimen beginnen. Die Keime dringen durch die Epidermis anderer Theile der Kartoffelpflanze und erzeugen ein neues Mycelium.

Fig. 110.



Kartoffelpilz.

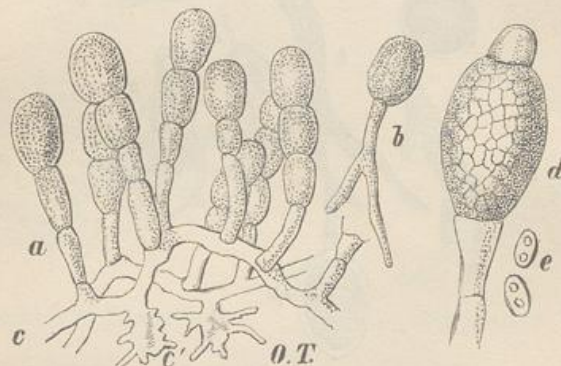
*m* Mycelium. *h* Hyphen. *sp* Sporangie (350mal vergr.). *p* eine der Sporenportion sich entleerende Sporangie (500mal vergr.). *s* Schwärmspore, links von *h*: keimende Spore.

### Weintraubenpilz.

Weintraubenpilz, Traubenzweigpilz, *Oidium Tuckeri*, ein parasitischer Pilz und Ursache der Traubenträubung, tritt im ersten Stadium seiner Vegetation als ein zarter weißer Hauch oder Anflug auf den jungen Weinstockzweigen, Blättern und den Weinbeeren auf, bildet später bräunliche Flecke; die

Trauben schrumpfen ein und vertrocknen oder gehen bei nasser Witterung in eine faulige Masse über. Die mikroskopische Prüfung ergiebt ein Mycelium (Trieblager), mit welchem die Epidermis der genannten Weinpflanzenteile überzogen sind und welches vermittelst der Saug- oder Haftorgane den Zellen der Epidermis fest anhängt, das Wachsthum der Epidermis verhindert und ein Bersten derselben zur Folge hat. Durch die Spalten und Risse dringt das Mycelium in das innere Gewebe der Beere und erzeugt hier Fäulniss. An den nach Aussen gewendeten Enden der Mycelienfäden entwickeln sich in unserem Klima gewöhnlich in Stelle der Sporangien eiförmige Gebilde (sogenannte Cincinobolusfrüchte, Oogonien), gleichsam mit gitterförmiger Cuticula bekleidete Asken, welche abfallen und auf Zweigen und Beeren des Weinstockes wieder zu einem Mycelium auswachsen. An der Rinde des neugebildeten Holzes der Nährpflanze überwintert das Mycelium.

Fig. 111.



Traubepilz.

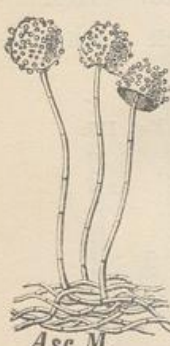
c Myceliumfäden. c' Haftorgane. a Cincinobolusfrüchte. b Keimende (Mycelium bildende) Cincinobolusfrucht (400mal vergr.). d eine Cincinobolusfrucht noch stärker vergr. e Sporen.

### Schimmel, Schimmelpilze.

Der Schimmel auf Nahrungsmitteln, deren Hauptbestandtheil kohlehydratische Stoffe sind oder welche dem Pflanzenreiche entstammen, tritt in verschiedener Form und Art auf. Dass der Schimmel des Brotes und der Backwaaren nach dem Genusse einen die Gesundheit störenden Nachtheil für Menschen

und Thiere zur Folge hat, ergiebt die Erfahrung. Die auf Backwaaren vegetirenden Schimmelarten sind meist Fadenpilze (*Hymomycetes*) und Spaltpilze (*Schizomycetes*). Die Fadenpilze nennt man auch Schimmelpilze. Das, was wir im gewöhnlichen Leben mit Schimmel bezeichnen, repräsentirt sich dem Auge in sehr verschiedener Art, z. B. faserig, Faden bildend, körnig, staubig, sehr verschieden farbig. Der Schimmel deutet in den meisten Fällen auf einen Vorgang in den organischen Substanzen, welcher den Charakter der Fäulniss an sich trägt.

Fig. 112.



Kopfschimmel,

*Ascophora s. Mucor Mucedo* TODE. Fruchttragende Hyphen. a Keimende Sporen (200f. vergr.); b reife Zygospore (Z) mit Suspensoren (ss).

Fig. 113.



Pinselschimmel,

*Penicillium glaucum* (150fach vergrössert) Mycelhyphen. *Micrococcus prodigiosus*, *Monas s. Palmella prodigiosa* (80fache L.-Vergr.)

Fig. 114.

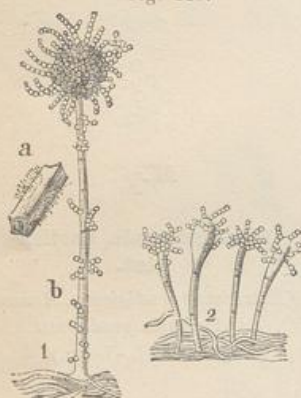


Wundermonade, Hostienblut.

Der gewöhnliche Brotschimmel oder Kopfschimmel (*Mucor Mucedo* Linn., *Ascophora nigricans*), entwickelt anfangs weissliche, dann graugrüne, später schwarze Sporenbehler und der ebenso gewöhnliche graugrüne Pinselschimmel (*Penicillium glaucum* Link, *Mucor crustaceus* L.) ist anfangs weiss, später graublaulich-grün und bildet dann sehr dicht verfilzte Häute. Unter dem Mikroskop erkennt man diese als pinselartig sich verzweigende Fäden und an den Zweigenden lange Ketten grünlicher leichter Conidien, welche, vom Luftzuge fortgetragen, die Verbreitung des Fadenpilzes unterstützen. Seltener ist *Aspergillus glaucus* (graue-

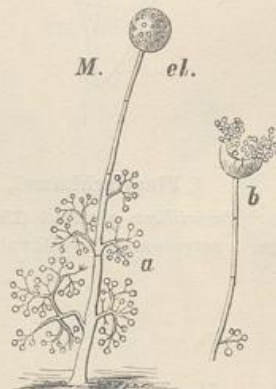
grüner Knotenschimmel oder Kolbenschimmel, welcher anfangs weisslich ist, dann graugrün wird. Dieser Schimmel zeigt sich hauptsächlich auf eingemachten Früchten. Ein weisser Schimmelanflug auf Brot wird entweder durch Kopfschimmel (*Mucor Mucedo*) oder durch grauen Traubenschimmel (*Botrytis grisea*), schwarze Flecke durch Kopfschimmel (*Mucor mucedo*), auch durch *Mucor cyanocephalus* und *violaceus*, grüner Schimmel durch *Aspergillus glaucus*, *Penicillium glaucum*, orangegelbe Farbe entweder durch *Mucor mucedo* oder *Thamnidium elegans* Lk. erzeugt. Die Sporangien des letzteren sind gelb, gelbbraun, später schwarz, glatt oder auch kurzstachlich granulirt. Diesen Pilz findet man auf verdorbenem Stärkekleister, besonders aber auf organischen stickstoffreichen Körpern.

Fig. 115.



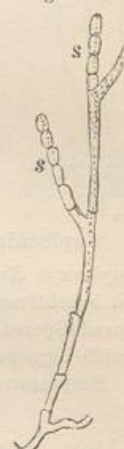
*Aspergillus glaucus* Link.  
a Sporidientragende Hyphen,  
b dieselben vergr. 2. *Aspergillus*  
*flavus* LINK. Sporidientragende  
Hyphen. Vergr.

Fig. 116.



*Mucor elegans*. Stark ver-  
grössert. b aufgeplatzter  
Sporenbehälter (Gonidie).

Fig. 117.



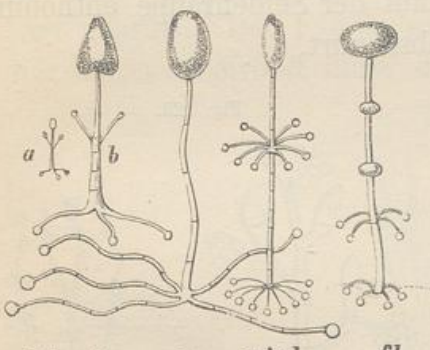
Milcheischimmel,  
*Oidium lactis*. Vergr.  
Oberer Hyphentheil.  
s Sporenkette.

Eine wichtige Pigmentbakterie ist die Wundermonade, *Micrococcus prodigiosus* Cohn, *Monas prodigiosa* Ehrb. Diese Kugelbakterie bildet entweder kugelige oder kurzovale Zellen, welche entweder einzeln (oft in der Zweitteilung begriffen) oder in dichter Aneinanderlage in unzähliger Menge vorkommen. Sie sind ohne spontane Bewegung, röhlich, oft durch Schleim mit einander verbunden. Sie ist die Ursache des

Glaubens an das Wunder der blutenden Hostie. Auf Brot kommt sie häufig vor. Der rothe Schleim reagirt sauer. Alkalien färben gelb. Das Pigment hat viel Aehnlichkeit mit dem Rosanilin. Auf gekochten Kartoffeln hat man *Micrococcus luteus* und *M. aurantiacus* angetroffen, welche ähnliche Kugelbakterien sind.

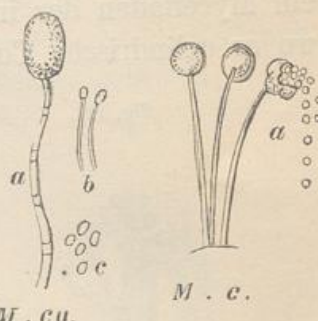
*Oidium lactis* Fres. bildet ein kriechendes Mycelium mit Querscheidewänden, aber die Fruchthyphen stehen aufwärts und tragen lange Sporenketten. Dieser Pilz findet sich auf dem Rahme saurer Milch und wurde früher irrthümlich für den Gährpilz der Milchsäure gehalten.

Fig. 118.



*Mucor virens* FR., a natürl. Grösse, b vergr.  
*Mucor coccineus* FR. vergr. *Mucor violaceus* vergr.  
*Mucor flavus* FR. vergr.

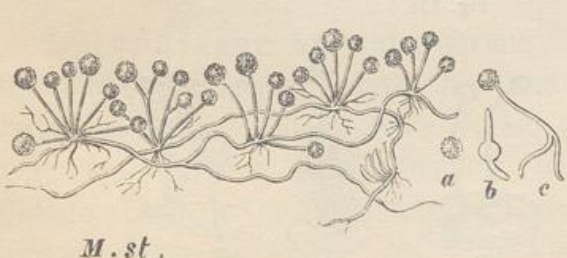
Fig. 119.



*Mucor cyanoccephalus* MAKT. b natürliche Grösse,  
a Fruchtragende Hyphe, vergr.,  
c Sporen, vergr.

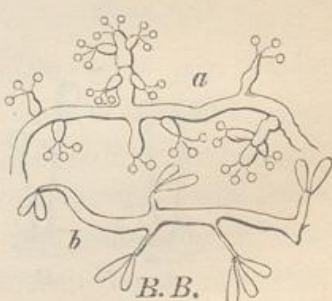
*Mucor caninus*  
PERSOON vergr.  
Fruchtragende  
Hyphen. a Ausfallende Sporen.

Fig. 120.



*Mucor stolonifer* EHRENCBERG. Vergr.  
a Spore, b u. c keimende Sporen. Vergr.

Fig. 121.



*Botrytis Bassiana* Bals. a Frucht-  
hyphen, Sporen tragend, b Pilzfäden  
aus der Unterhaut der Seidenraupe.  
Vergr.

*Aspergillus glaucus*, *A. candidus* und andere Kopfschimmelarten hat man in Bronchien und Lungen der Vögel und Menschen angetroffen.

*Mucor stolonifer* Ehrb. s. *Ascophora Mucedo* Tode (*Rhizopus nigricans*) mit wellenförmig sich streckendem Mycelium und büschelig zu 3—5 stehenden Fruchthyphen ist von bräunlicher Farbe. Sporangium blauschwarz, warzig, Sporen kugelig. Zygosporen schwarzbraun. Auf Pflanzenspeisen, fauligen Pflanzen vegetirend. Die *Botrytis*-Arten bilden meistens weissgraues, wolliges Mycelium auf faulenden Speisen. *Botrytis Bassiana* Bals., Muscardinepilz ist farblos und die Ursache der Muscardine oder Krankheit der Seidenraupe. Fig. 121 b ist ein Mycelfaden der inneren Haut der Seidenraupe entnommen, wo er cylindrische Conidien abschnürt.

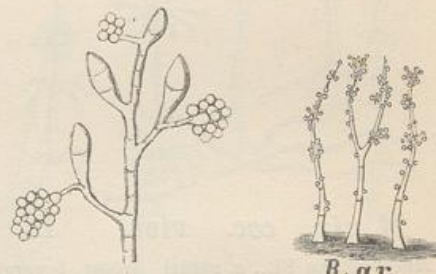
Fig. 122.



B. v.

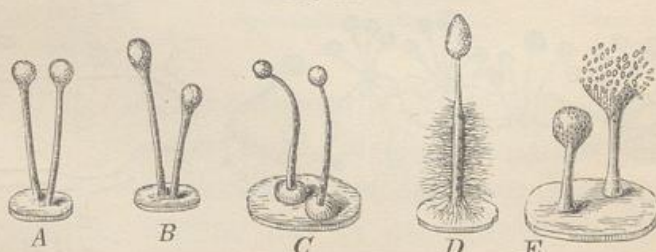
*Botryotinia vulgaris*. Vergr. Faserpilz.  
Laubschimmel.

Fig. 123.



*Mucor Aspergillus* SKOP.      *Botryotinia grisea*  
s. *Aspergillus maximus* LINK. FRIES.      Vergr.  
Vergr.

Fig. 124.



Stilbum-Arten (vergr.).

A *Stilbum turbinatum* Tode, B *St. smaragdinum* Alb., C *St. bulbosum* Tode, D *St. pubidum* Tode, E *St. gelatinosum* Pers., rechts Köpfchen, Sporen ausstreuend.

*Mucor Aspergillus* ist ein auf Stärke und Zucker enthaltenden Speisen häufig vegetirender Schimmel.

Die *Stilbum*-Arten, Glanzköpfe. Die Sporen sind durch Schleim zu einem Köpfchen gestaltet. Sie zeigen verschiedene Farben und finden sich auf faulendem Holze, thierischen Excrementen, Dünger etc.

### Gespinnstfaser. Haar.

Gespinnstfasern. Behufs der Erkennung und Unterscheidung der Gespinnstfasern in einem Gewebe vermittelst des Mikroskops wird das Gewebe zuvor von aller Appretur durch Auswaschen befreit, die Kettenfäden (Längsfäden) und die Fäden des Einschlages (Querfäden) von einander gesondert und jede Art geprüft. Der Faden wird mit einer Nadel zerfasert und mit Wasser betropft unter das Mikroskop gebracht.

Fig. 125.



Leinenfaser  
in 80facher Vergrösserung.

Fig. 126.



Leinenfaser  
200mal vergr.  
p Porenkanal.

Fig. 127.



Leinenfaser aus irländischer  
Leinwand, p Porenkanal  
200mal vergr.

Leinenfaser ist walzenförmig, nicht oder nur wenig hin- und hergebogen, glatt, hin und wieder verdickt, der Länge nach von einem engen Kanal (Zellhöhle) durchzogen. Letzterer erscheint bei 120facher Vergrösserung wie eine schmale Linie. Die Leinenfaser läuft in eine schmal zulaufende stumpfe Spitze aus. In kleineren oder grösseren Zwischenräumen bemerkt man schräg oder schief über die Faser verlaufende Linien, nämlich die Porenkanäle, in Form verdünnter Stellen der Bastzelle. Je nach Art der Bearbei-

tung und der Behandlung ist die Leinenfaser glatt oder rauh. Handgespinnst hat gemeinlich eine glattere Faser als Maschinengarn. Jodlösung und Schwefelsäure färben unter Aufquellen und gleichzeitiger Verkürzung der Faser diese blau, indem sich bei starker Vergrösserung wahrnehmbare blaue spiralförmige Windungen bilden.

Fig. 128.



Leinenfaser aus Handgespinnst, an der Oberfläche zerfasert.  
200mal vergrössert.

Baumwollenfaser erscheint unter dem Mikroskop als eine platte oder bandförmig-zusammengefallene, mehr oder weniger langgestreckt schraubenähnlich gewundene, oder in der Art eines Ppropfenziehers um sich selbst gedrehte, theils

Fig. 129.



Baumwollenfaser,  
200mal vergr.

Fig. 130.



Baumwollenfaser  
bei 30facher Vergrösserung.

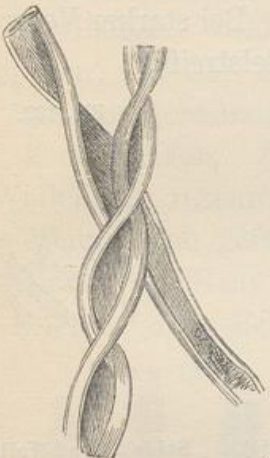
auch wohl wellig gebogene oder gekräuselte Faser, welcher überdies die der Leinenfaser eigenen Porenkanäle fehlen, doch zeigt sie sich häufig gitterartig schief gestreift, was bei der Leinenfaser höchstens an den breiteren Stellen vorkommt.

Die Zellhöhle ist mehr oder weniger deutlich und breiter als bei der Leinenfaser. Auch die Baumwollenfaser ist je nach Behandlung und Bearbeitung glatt oder mehr oder weniger zerfasert.

Die durch Jodlösung und Schwefelsäure hervorgerufene Anschwellung und Färbung tritt in derselben Art wie bei der Leinenfaser ein.

Der ostindische Wollbaum (*Bombax pentandrum* L., *Eriodendron orientale* Steud.) liefert in seiner Samenwolle die Seidenbaumwolle, Silk-cotton, welche besonders zu den Kastorhüten verwendet wird. Diese Baumwolle besteht aus klaren, breit gedrückten oder bandförmigen langen farblosen Zellen, welche aber nur hier und da eine schraubenförmige Windung zeigen. Sie hat vergrössert viel Aehnlichkeit mit der Seidenfaser, hält auch das Fuchsinpigment kräftiger fest als die Baumwollenfaser.

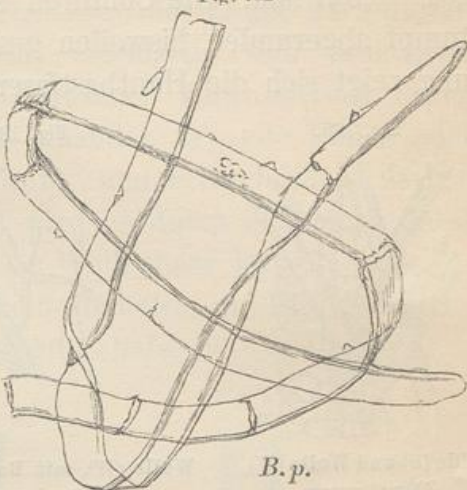
Fig. 131.



Baumwollenfaser mit gitterförmigen  
Streifen,  
300mal vergrössert.

Fig. 131.

Fig. 132.

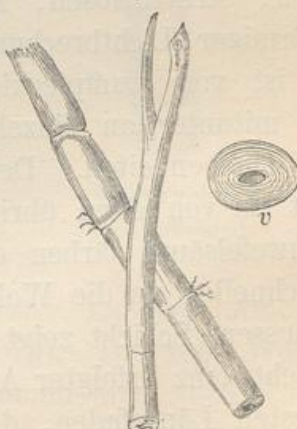


Seidenbaumwollenfaser  
(Silk-Cotton) 100fach vergrössert.  
*B.p.*

Fig. 132.



Jute- oder Dschutefaser.  
100mal vergr.

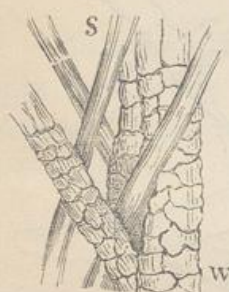


Hanfbastfaser, am Ende gabelig gespalten.  
v Querschnitt einer Bastfaser. 200mal vergr.

Die Chinagrasfaser, Jute (Dschute), ist starr und bandförmig, ähnlich der Baumwollenfaser, aber nicht pfropfenzieherartig gewunden wie diese. Sie hat wie die Leinenfaser schief gestellte Porenkanäle, aber eine breitere Zellhöhle, und ist auch holziger und starrer. Ihre Enden sind meist konisch. Der Durchmesser beträgt 0,04—0,11 mm. Die Einwirkung der Jodlösung und Schwefelsäure ist ähnlich wie bei der Leinenfaser, aber wegen der Holzfaser langsamer.

Die Hanfbastfaser ist sehr lang, im Durchmesser zu 0,01—0,027 mm. Die Conturen sind unregelmässig, die Enden stumpf abgerundet, bisweilen gespalten. Bei starker Vergrösserung zeigt sich die Hanfbastfaser parallelstreifig.

Fig. 135.



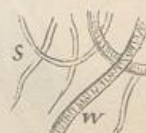
Seide (S) und Wolle (W),  
300mal vergr.

Fig. 136.



Wolle (W), mit Baumwolle (b),  
30mal vergr.

Fig. 137.



Seide (S) und Wolle (W),  
b. 30facher Vergrösserung.

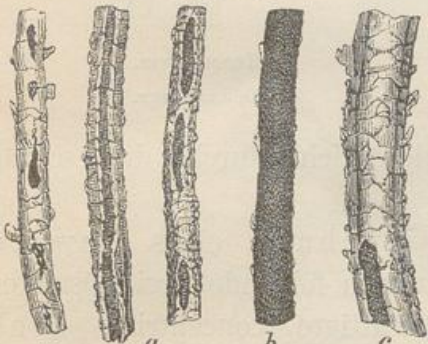
Die Seide besteht aus glänzenden dichten, walzenförmigen, structurlosen, nicht hohlen Doppelfäden mit gleichförmiger Lichtbrechung. Der Querschnitt eines Kokonfadens ist von stumpfeckigem Umrisse. Gefärbte Seide erscheint mitunter an einzelnen Stellen breitgedrückt oder mit kleinen Unebenheiten. Der Mangel einer Innenhöhle unterscheidet sie von allen übrigen Gespinnstfasern. Zuckerlösung mit Schwefelsäure färben den sich rasch auflösenden Seidenfaden schneller als die Wolle rosenrot, und die hierbei quellende äussere Schicht zeigt eine bogig gezackte Contur. Bei noch nicht ganz erfolgter Auflösung bemerkt man innen einen noch festen Längsfaden, der nicht mit einer Innenhöhle zu verwechseln und nur noch unveränderte Seidensubstanz ist. Die sogenannte J am a - m ay - S e i d e (vom chines. Eichen-

spinner) zeigt eine starke Längsstreifung und eine porige Querschnittfläche.

Rosolsäure (Aurin) färbt Seide und Wolle schön gelbroth. Fuchsin oder Rosanilin färbt Seide violett und diese Seide giebt den Farbstoff an Weingeist nicht vollständig ab, während Wolle und Baumwolle, mit Fuchsin tingirt, diesen Farbstoff an Weingeist vollständig abgeben.

Das Wollenhaar ist wie alle Haare der Säugetiere (man vergleiche auch weiter unten unter Haar) ein cylindrisches röhrenförmiges, von einem Markstrange der Länge nach durchzogenes Gebilde, bekleidet mit ziegelartig sich deckenden Schüppchen, welche sich bei geringer Vergrösserung durch dicht und unregelmässig neben einander liegende Linien oder Risse kennzeichnen. Zuckerlösung und Schwefelsäure färben das Wollenhaar rosenroth, nie wird es durch Jödlösung nebst Schwefelsäure blau gefärbt. Das Wollenhaar ist von verschiedener Dicke. Das Haar des Electoralschafes, die Electoralwolle, ist z. B.  $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{3}$  so dick als grobe Schafwolle.

Fig. 138.



Alpakawolle.

a und b 100mal vergr., c 200mal vergr.,  
a und c weisse, b schwarze.

Fig. 139.



Mohairwolle.

200mal vergrössert.

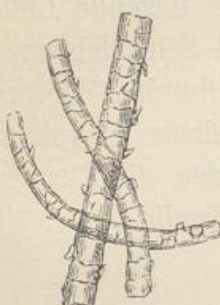
Alpakawolle kommt von einer Lamaart Amerika's, dem Paco oder Alpaca (*Auchenia Paco*). Die rohe Wolle ist entweder weiss oder schwarz, es kommt aber auch schwarze Alpakawolle vor. Die Structur ist der der Schafwolle ähnlich, im Markstrange jedoch finden sich einzelne dunkelgefärbte Conglomerate, wie dies in der vorstehenden Figur angegeben ist.

Mohairwolle, Mohärwolle, Kameelziegenhaar, Angorawolle, *Poil de chèvre*, stammt von der Angoraziege in Kleinasien. Das Haar ist von der Structur der Schafwolle und unter dem Mikroskop von der Alpacawolle leicht zu unterscheiden.

Vicunnawolle ist das Wollhaar der Vicunna. Es ist ein zartes flaumartiges, zimmtfarbenes Haar, in der Structur der Schafwolle ziemlich ähnlich. Es ist gemeiniglich mit einzelnen dreifach stärkeren Haaren gemischt, welche unter dem Mikroskope schwarz erscheinen.

Vigogne oder Vicunnagarn ist ein Gemisch aus Baumwolle und Schafwolle.

Fig. 140.



Vicunnawolle,  
200mal vergr.

Fig. 141.



Hasenflaum,  
200mal vergr.

Hasenflaum unterscheidet sich durch die schräge Schuppung.

Zur chemischen Untersuchung eines Gewebes auf seine Zusammensetzung genügen folgende drei Lösungen:

1. eine mit Zinkoxyd gesättigte concentrirte Zinkchloridlösung, in welcher unter Erwärmung Seide löslich ist, nicht aber Wolle;

2. eine 10procentige Aetzkali- oder Aetznatronlauge, welche beim Erhitzen bis zum Siedepunkte die thierische Faser (Wolle und Seide) löst, nicht aber die vegetabilische;

3. eine ammoniakalische Kupferoxydlösung (*Schweitzer's Reagens*), eine Lösung von Kupferoxydhydrat in überschüssiger Aetzammonflüssigkeit. Dieselbe löst bei gewöhn-

licher Temperatur die vegetabilische Faser (Leinen, Hanf, Baumwolle), bei längerer Einwirkung auch die Seidenfaser, löst aber die Wolle nicht.

300—400fache Vergrößerung

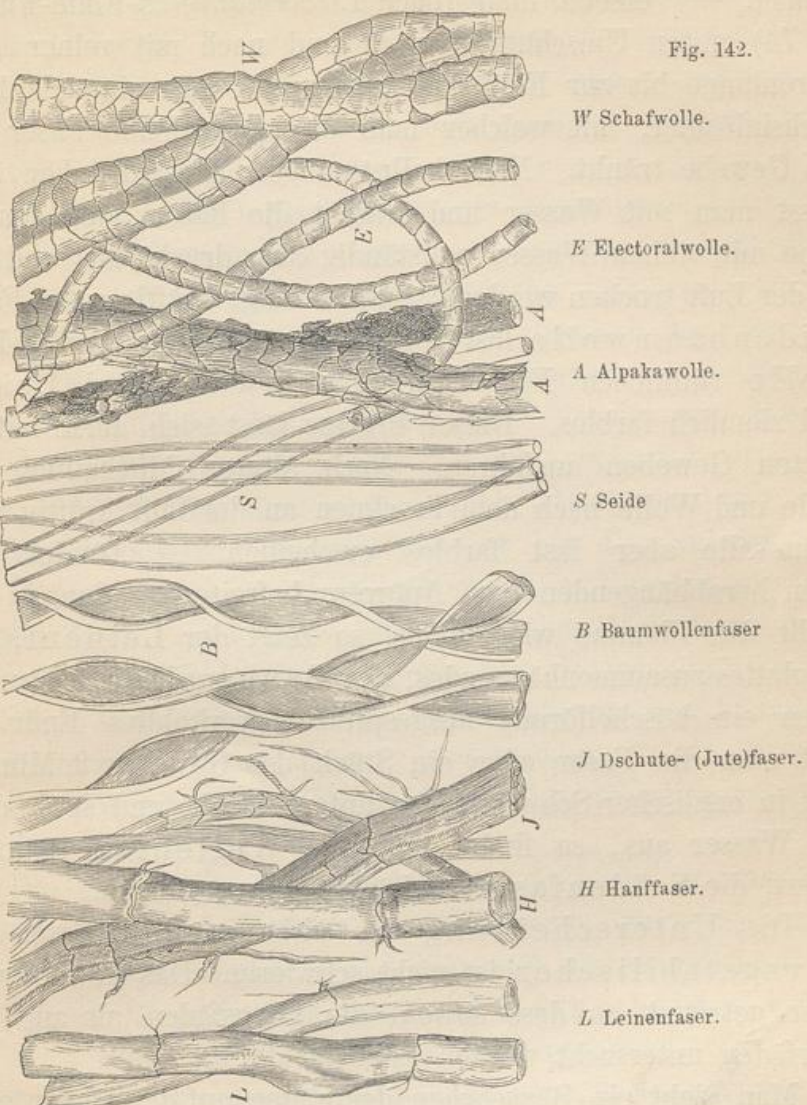


Fig. 142.

Eine Beimischung von Baumwolle in Leinen lässt sich (nach R. Boettger) erkennen, wenn man die von der Appretur befreiten Quer- und Längsfäden oder auch ein Stück des Gewebes zuerst in eine spirituöse Lösung der Rosolsäure (Aurin, gelbes Corallin des Handels), hierauf in eine concen-

trirte wässrige Lösung des kohlensauren Natrons (Soda) ein-taucht und endlich mit Wasser abspült. Die Leinenfaser erscheint dann rosaroth gefärbt, Baumwollfaser nicht gefärbt. — Versetzt man (nach *Liebermann*) A-Fluid-Fuchsin (S. 74) unter Umschütteln nach und nach mit reiner Aetznatronlauge bis zur Entfärbung, so erhält man eine alkalische Fuchsinlösung, mit welcher man die zu prüfende Faser oder das Gewebe tränkt. Nach halbstündigem Beiseitestehen übergiesst man mit Wasser und wäscht die Faser oder das Gewebe mit vielem Wasser vollständig aus, drückt aus und lässt an der Luft trocken werden. Seide zeigt kräftig rothe Farbe, Seidenbaumwolle fast ähnliches, etwas schwächeres Roth, Wolle röthlichen Farbenton, Baumwolle und Leinen sind ziemlich farblos. Dieser Process lässt sich auch mit gefärbten Geweben ausführen. Nach älterer Mittheilung soll Seide und Wolle nach dem Trocknen an der Luft kräftig roth, Baumwolle aber fast farblos erscheinen. — Zündet man einen herabhängenden (von Appretur befreiten) Faden an und löscht die Flamme wieder aus, so zeigt der Leinenfaden ein glattes zusammenhängendes, der Baumwollfaden dagegen ein büschelförmig ausgespreiztes verkohltes Ende. — Hält man die Faser oder ein Stück des Gewebes 2 Minuten lang in englischer Schwefelsäure untergetaucht und spült dann mit Wasser aus, so findet man die Wollenfaser unverändert, die Seidenfaser in Lösung übergegangen.

Die Unterscheidung der thierischen Faser von der vegetabilischen ist nicht schwierig. Das Gewebe wird zuvor getrennt, so dass sowohl die Längsfäden als auch die Querfäden untersucht werden können.

Man giebt ein Bäuschen der Fäden auf den Boden eines trocknen Reagircylinders und schliesst die Oeffnung locker mit einem Dütchen blauen Lackmuspapiers. Nun erhitzt man das Faserbäuschen mittelst einer Weingeistflamme bis zur Verkohlung. Thierische Faser entwickelt meist ammoniakalische, das Lackmuspapier nicht verändernde Dämpfe, die Pflanzenfaser aber saure Dämpfe, welche das Lackmuspapier röthen.

Einfacher ist die Behandlung der Faser mit Aetznatronlauge (S. 114).

Wird Wolle mit alkalischer Bleioxydlösung oder Bleikalkglycerat, besser noch mit kalischer Wismuthtartratflüssigkeit (*Liquor Bismuthi tartarici kalimus*), diesem Reagens auf Harnzucker, in einem Reagirglase übergossen und aufgekocht, so färbt sich die Wolle (wegen Schwefelgehaltes) schwarz, nicht aber Seide, Baumwolle, Leinen.

Die **Haare** sind mehr oder weniger lange, dünne, elastische, biegsame, empfindungslose Organe mit kreisrunder oder elliptischer oder eckiger Querdurchschnittsfläche. Die Masse, woraus sie bestehen, gleicht physikalisch und chemisch der Hornsubstanz. Das Haar tritt aus der Haut hervor, in welcher es durch eine weiche Anschwellung oder Verdickung, Haarzwiebel oder Haarwurzel genannt, befestigt ist. Am Haar unterscheidet man eine **Corticalsubstanz** und eine **Medullarsubstanz**. Erstere entsteht bei der Entwicklung des Haares zuerst, letztere später. Die Haupthaare eines unreifen Foetus sind daher gewöhnlich ohne Medullarsubstanz. In der longitudinalen Ausdehnung des Haares unterscheidet man die Wurzel oder Zwiebel, welche in der Lederhaut innerhalb eines von Gefäßen durchzogenen Balges festsitzt, und den **Schaft**, den Haupttheil des Haares, welcher ausserhalb der Haut liegt.

Die **Corticalschicht** zeigt sich dem Auge bei starker Vergrösserung aus drei Schichten bestehend: einer äussersten Schicht, **Peridermaschicht**, darunter die eigentliche **Corticalschicht** und unter dieser die **Markscheide**, welche das Mark oder die Medullarsubstanz einschliesst. Die Peridermaschicht ist aus schuppenähnlichem, dachziegelartig an einander liegendem Epithelium gebildet. Die äussere Corticalschicht besteht aus parallel an einander liegenden Hornsubstanzfasern mit durchstreuten, einzelnen, theils unter sich zusammenhängenden, röhrenförmigen Lufträumen. Die innere Corticalschicht, welche auch als Markscheide bezeichnet wird, besteht ebenfalls aus dicht an einander liegenden Hornsubstanz-

fasern, aber ohne oder fast ohne Lufträume, dafür aber hier und da kleine mit Pigment gefüllte Räume, Pigmentzellen, einschliessend.

Der Markstrang liegt mehr oder weniger in der Mitte, innerhalb der Markscheide, und führt in zellenartigen Räumen, von der Form rundlicher oder abgeplatteter Behälter, Pigment. Der Markstrang verläuft nicht nothwendig von der Wurzel bis zur Spitze des Haares; er kann auch mehrmals durch Corticalsubstanz unterbrochen sein.

Die Peridermaschicht stösst allmählich Epithelialsubstanz schuppig ab und regenerirt das Abgestossene, welches die unter dem Mikroskop sichtbaren häutigen Unebenheiten des Haares darstellt.

Das Wachsthum findet hauptsächlich zwischen Schaft und Wurzel statt, indem der Haarkeim, Haarpulpa, der Centraltheil der Haarwurzel, die Hornsubstanz ausschwitzt und zur Haarsubstanz ausbildet, welche den alten Haarschaft vor sich herschiebt. Daher findet man den unteren Theil des Haares bei eingetretener schlechter Ernährung dünner unddürftiger als den oberen Theil, welcher seine Entstehung noch bei guter Ernährung fand.

Nur Haare an gewissen Körpertheilen des Menschen wachsen anhaltend, andere erreichen eine gewisse Länge und wachsen dann nicht mehr, wie z. B. die Flaumhaare der Mädchen, die Haare auf den Handrücken der Männer.

Die Querdurchschnittsfläche der Haare ist eine sehr verschiedene und ihre Form für die Haargattung eine wenig charakteristische. Das Kopfhaar des einen Individuums kann bald eine runde, bald eine ovale, bald eine dreieckige Querdurchschnittsfläche zeigen. Diese Form ist ganz von der Form der Hautöffnung abhängig, durch welche das Haar hervorwächst.

Um an einem Haare das Wurzelende vom Spitzenende zu unterscheiden, reibt man es in longitudinaler Lage zwischen Daumen- und Zeigefingerspitze. Es schiebt sich hierbei das Wurzelende nach Aussen, das Spitzende in die hohle Hand,

weil die Schuppen nach dem Spitzenden zu endigen. Nur bei starkem Haare ist diese Probe ausführbar.

Das Pigment des Markstranges und der Interfibralräume der Markscheide und Corticalschicht ist nur zum Theil die Grundlage des Farbenton des Haare. Dieser ist hauptsächlich von der Farbe der Corticalschicht abhängig. Die Hornfasermasse ist bei schwarzem Haar schwarz oder vielmehr in der einzelnen Faser dunkelgrau, bei rothem Haar röthlich, bei braunem Haar bräunlich, bei blondem gelblich. Der dunklere Ton der Farbe ist eine natürliche Folge des Haarfettes, welches das Haar ausschwitzen. Jedes Fett macht eine matte Farbe dunkler und lebhafter, wie wir dies aus der Oelmalerei wissen. Das weiss werdende Haar entsteht daher auch nicht durch ein Verschwinden des Pigments des Markes, sondern durch verminderde Fettausscheidung, oder gleichsam durch Absterben der Corticalschicht, welche dadurch undurchsichtig wird, und dessen Hornfasern dann in derselben Weise nicht mehr das Licht durchlassen wie ein Bündel feingesponnenen Glases. Ein weisses Haar kann daher in dem Markstrange und in den Zellen der Markscheide das ursprüngliche dunklere Pigment noch enthalten.

Durch Einwirkung heißer alkalischer Wismuttartratlösung wird das thierische Haar schwarz, ebenso wie die Wolle (S. 117).

Obgleich charakteristische Unterschiede der Haare der Menschen scheinbar kaum hervortreten, so ergeben sich dennoch in forensischer Beziehung viele Anhaltspunkte, welche, für sich oder mit einander combinirt, zu gewissen Schlüssen hinleiten.

Die mittlere Dicke der Haare von verschiedenen Körperteilen des Menschen fand Dr. Pfaff\*):

Flaumhaar der Säuglinge . . . . .	0,008—0,01 mm.
Flaumhaar am Arme eines Mädchens .	0,015 mm.
Flaumhaar an der Oberlippe einer Frau .	0,018 "
Haar am Arme eines Mannes . . . . .	0,03—0,04 mm.
Augenwimper eines Mannes . . . . .	0,04 mm.

---

\*) „Das menschliche Haar“, von Dr. E. R. Pfaff. Leipzig, Verlag von O. Wigand, 1866.

Haar aus dem Gehörgange . . . . .	0,045 mm.
Hauphaar eines Weibes . . . . .	0,06 "
Haar von der Hand eines Mannes . . . . .	0,07 "
Hauphaar eines Mannes . . . . .	0,08 "
Haar aus der Nase eines Mannes . . . . .	0,08 "
Schamhaar eines Mannes . . . . .	0,11 "
Augenbrauenhaar eines Mannes . . . . .	0,12 "
Haar aus dem Schnurrbart . . . . .	0,13—0,14 mm.
Schamhaar eines Weibes . . . . .	0,15 mm.
Backenbarthaar . . . . .	0,15 "
(Schweinsborste . . . . .	0,27 ")

Diese Angaben bieten nur annähernde Zahlen, lassen auch manche Abweichungen zu, z. B. kann ein Kopfhaar eines Mannes einen geringeren Querdurchmesser haben als dasjenige eines Weibes.

Fig. 143.

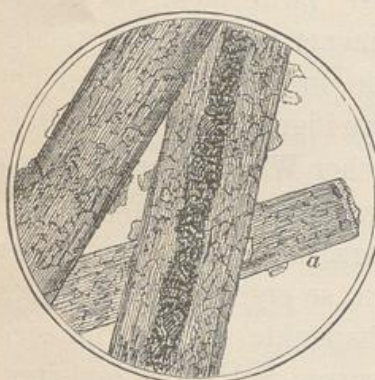


Fig. 144.



## Kopfhaar,

a vor einem Vierteljahr verschnitten.  
500mal vergr.

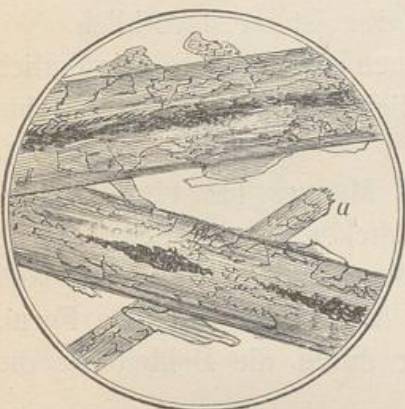
b blondes Kopfhaar, c weisses Kopfhaar  
eines Greises, d sich spaltendes Haar.  
500mal vergr.

Das Kopfhaar des Mannes unterscheidet sich von demjenigen eines Weibes durch eine dickere Wurzel. Die Spitze läuft um so mehr verjüngt aus, je entfernter der Zeitpunkt liegt, seit welchem es verschnitten wurde. Die Spitze des Kopfhaares einer Frau ist gewöhnlich nicht dünner als der Hauptschaft, häufig auch noch mehrfach gespalten. Wenn bei

älteren Frauen das Wachsthum der Haare nachlässt, fangen auch die Haarenden an, dünner und spitzer zu werden. Frauenkopfhaar soll durch Aetzlauge schneller zerstört werden als Männerkopfhaar. Kopfhaar mit einer Querdurchschnittsfläche von der Form der Ellipse ist zur natürlichen Kräuselung geneigt.

Die Augenbrauenhaare sind glatt, oval oder kantig im Durchschnitt und laufen in eine feine Spitze aus, wenn sie nicht verschnitten wurden.

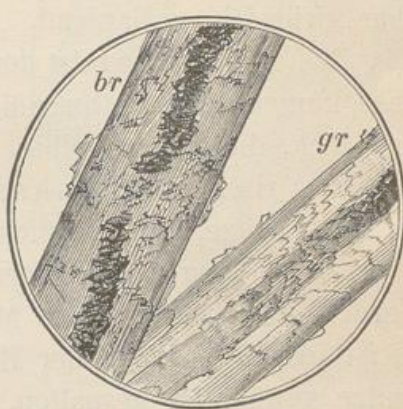
Fig. 145.



Dunkelbraunes Frauenkopfhaar.

Markstücke spitz. *a* Spitze.  
500mal vergr.

Fig. 146.



Kinnbarthaar.

*br* braunes, *gr* grau werdendes.  
500mal vergr.

Das Augenwimperhaar ist meist scharfkantig, an den Kanten mit scharfen, dornähnlichen Hervorragungen versehen, deren Spitzen nach der Spitze des Haares gerichtet sind. Die Wurzel ist schlank und rübenförmig.

Das Schnurrbarthaar ist dem vorigen ähnlich, aber glatter und mit dickerer Wurzel.

Das Backenbarthaar ist ziemlich dick, mit sehr unebenem Periderma. Seine Wurzel ist nur weniger dick als der Schaft. Das Backenbarthaar derjenigen Männer, welche leicht und stark transpiriren, soll in der Peridermaschicht hier und da dunkle punktartige Erhabenheiten zeigen.

Das Nasenhaar hat gemeiniglich eine sehr unebene

Aussenfläche voller warziger Aufreibungen. Es läuft in eine feine dünne Spitze aus, und die Wurzel zeigt im Längendurchschnitt Guitarrenform. Das Härchen aus dem Ohr ist dem Nasenhärchen sehr ähnlich, nur weniger uneben und mehr konisch auslaufend.

Das Achselgrubenhaar tritt aus seiner Wurzel nicht allmählich, sondern stielartig hervor. Am Austritt, also am untersten Theile seines Schaftes, ist es glatt, dann aber längs seines Schaftes mit vielen blättrigen und warzenförmigen Erhabenheiten bedeckt, in Folge der Auflockerung der Peridermanschicht durch Schweiß und Reibung. Seine Spitze ist konisch, aber nicht fein auslaufend. Die Farbe ist meist röthlich.

Das Brusthaar ist dem vorigen sehr ähnlich, gewöhnlich aber kürzer, nicht nothwendig röthlich. Die Wurzel ist fleischig und dick, die Spitze kolbig.

Das Handrückenhaar des Mannes hat eine keulenförmige Spitze, ebenso dick oder dicker als der Schaft. Die Wurzel ist lang und dünner als der Schaft. Die Haare vom Vorder- und Oberarm des Mannes haben eine ähnliche Form, es ist jedoch in Folge der Reibung durch die Bekleidung die Spitze gewöhnlich gespalten.

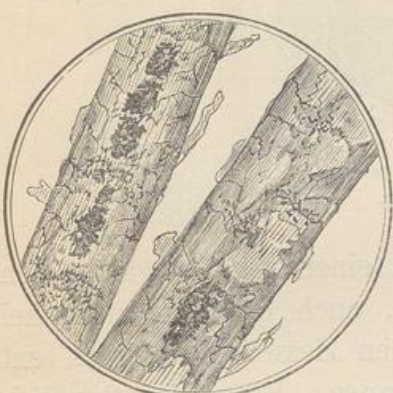
Das Haar an den Extremitäten der Frauen ist meist Flaumhaar.

Die Schamhaare sind durch die Neigung zur Kräuselung charakterisiert. Die Querdurchschnittsfläche ist meist oval oder elliptisch, die Markstücke sind stumpf. Die Peridermanschicht ist uneben, knorrig und von abgelöster Hornsubstanz ästig. Das Schamhaar der Männer ist meist dünner als das der Weiber, jedoch ist die Wurzel des ersteren dicker und knölliger, die Wurzel des letzteren dagegen nicht dicker als der Schaft. (Das weibliche Schamhaar ist wegen flach liegender Wurzel leichter auszureißen.) Das Haar vom Mons Veneris ist an der Spitze keulenförmig, bei jungen Personen konischspitz. Das Haar vom Scrotum ist dem Achselgrubenhaar sehr ähnlich, jedoch häufig mit unegal dickem Schafte.

Ob ein Haar unlängst oder vor längerer Zeit abge-

schnitten ist, beantwortet die Spitze des Haares. Ausgefallenes Haar hat eine mehr glatte abgerundete Wurzel, ausgerissenes Haar eine rauhe zackige oder ästige Wurzel. Zerrissen's Haar zeigt an der Rissfläche Hornfaserstumpfe von verschiedener Länge. Eine Schnittfläche ist glatt, flach oder convex.

Fig. 147.



Schamhaare.  
500mal vergr.  
links vom Manne, rechts vom Weibe.

Fig. 148.



Schamhaar mit darauf eingetrocknetem  
Sperma.  
a, aa Spitzen des Schamhaares.  
b Haar mit Krystallen. 500mal vergr.

Die Wurzeln der Haare junger Personen lösen sich nach *Pfaff* schneller in Aetzlauge auf als diejenigen der Haare älterer Leute. Die Marksubstanz geschwächter oder älterer Leute ist weniger zusammenhängend und durch Hornsubstanz häufiger unterbrochen.

Bei der Frage der Nothzucht kann sich auch in den Schamhaaren der Genothzüchtigten eingetrocknetes Sperma mit Fäden vorfinden, oft untermischt mit kleinen Krystallen.

Der **Weichselzopf** (*Plica Polonica*), im Weichselgebiet Polens endemisch, ist dem Kopfgrind verwandt und besteht durch Verkittung und Verfilzung der Kopfhaare zu einzelnen Bündeln. Haare und Kopfhaut schwitzen eine klebrige Feuchtigkeit aus, welche aus den Sporen und Schleimlagern eines Pilzes, *Trichomaphyton* oder *Mycoderma plicae Polonicae*, bestehen.

Fig. 149.



Weichselzopfhaar mit seinem Pilze.  
500mal vergr.

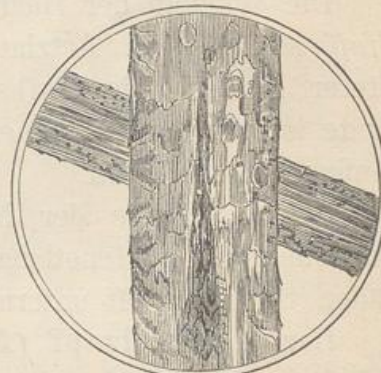
Das **Haar** der **Thiere** zeigt einen von dem Menschenhaar wesentlich verschiedenen Bau, auch die Verschiedenheit des von verschiedenen Körpertheilen desselben Thieres entnommenen Haares ist eine sehr grosse. Eine Eigenthümlichkeit des Thierpelzes ist die Zusammensetzung aus den eigentlichen Haaren, den Oberhaaren, und dem Flaum oder Unterhaar.

Fig. 150.



*Biber.*  
*bc* Oberhaar, *a* Spitze, links Flaumhaar  
(Grundwolle). 300mal vergr.

Fig. 151.

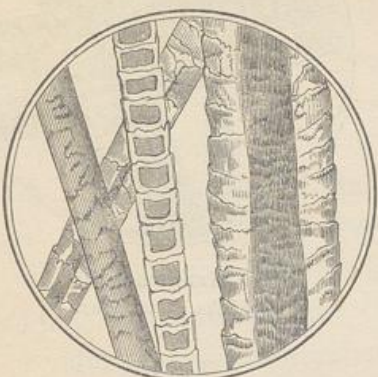


Starkes Oberhaar (Grannen).  
300mal vergr.

Letzteres ist zart und oft 100mal dünner als das Oberhaar. Die in den folgenden Figuren dargestellten dünneren Theile

gehören dem Unterhaar (Grundwolle) an. Sämtlich in 300m. Vergr.

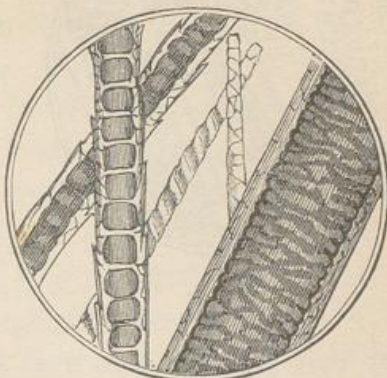
Fig. 152.



Hund (Prairienhund).

Links Flaumhaar.  
300mal. Vergr.

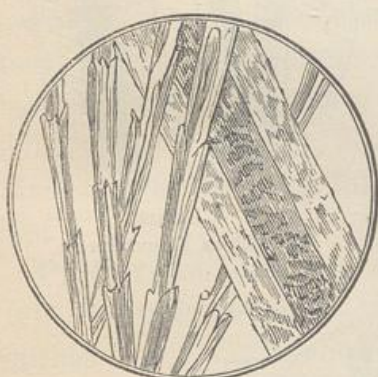
Fig. 153.



Zobel.

Links Flaumhaar.  
300mal. Vergr.

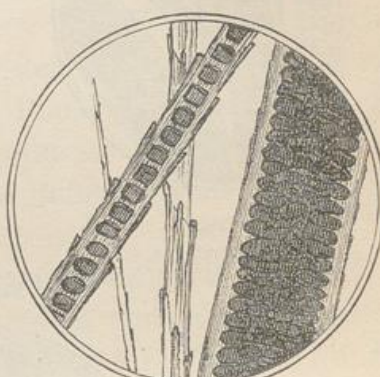
Fig. 154.



Virginische Otter.

Links Flaumhaar.  
300mal. Vergr.

Fig. 155.



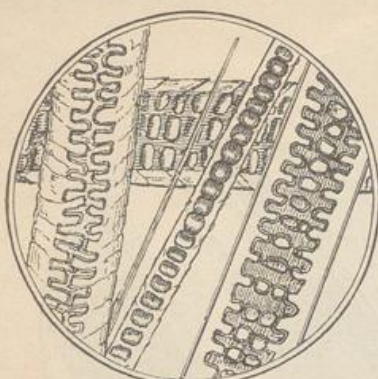
Nerz, Nörzhaar.

Links Flaumhaar.  
300mal. Vergr.

Steinmarderpelzhaar ist dem Zobelhaar sehr ähnlich, nur ist die Markröhre dunkler und die Seitenzacken treten stärker hervor.

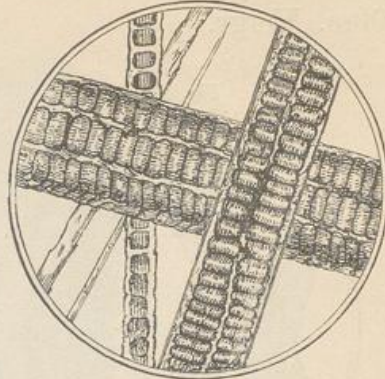
Baummarderhaar ist dem Nörzhaar (Haar des Wasserwiesels, Steinhundes) sehr ähnlich.

Fig. 156.



Hamster.  
In der Mitte Flaumhaar.

Fig. 157.



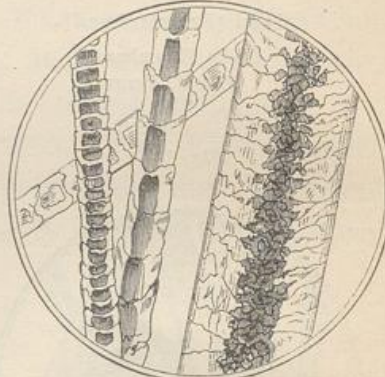
Kaninchen.  
Links Flaumhaar.

Fig. 158.



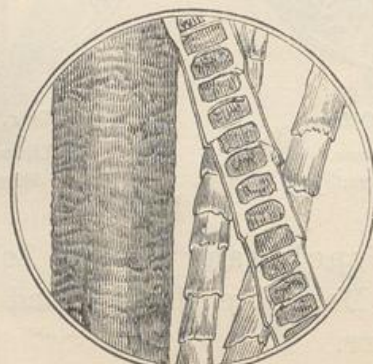
Katze.  
Links Flaumhaar.

Fig. 159.



Bisam.  
Links Flaumhaar.

Fig. 160.



Fuchs.  
Rechts Flaumhaar (Grundwolle).

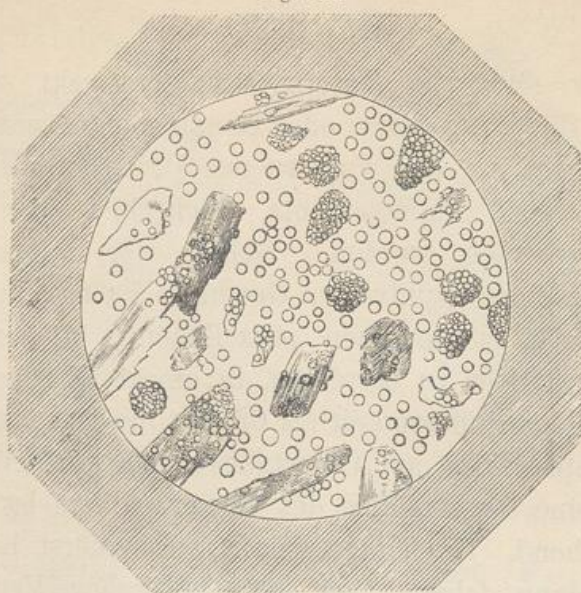
## Gewürze.

Die mikroskopische Untersuchung erstreckt sich hauptsächlich auf die gepulverten oder gemahlenen Gewürze, welche häufig verfälscht mit den Pulvern aus Brot, Semmel, Eicheln, Hülsenfruchtsamen, Mahagoniholz, Zuckerkistenholz und der gleichen angetroffen werden. Behufs der mikroskopischen Untersuchung eines gepulverten Gewürzes ist das Pulver, wenn es ein gröbliches ist, in einem porzellanenen Mörser zu einem höchst feinen Pulver zu zerreiben, in einem Gläschen mit der verdünnten Glycerinflüssigkeit (S. 63) zu mischen und von der Mischung tropfenweise auf Objectgläsern zu vertheilen. Circa 0,5 g oder eine Messerspitze des Gewürzpulvers ist hier mehr denn ausreichend. Die Untersuchung wird zuerst bei 100- bis 150facher, dann folgend bei 200—300facher Vergrösserung ausgeführt. Um sich vor Irrthum zu bewahren, möge der Anfänger in mikroskopischen Untersuchungen gleichzeitig mit reinem gutem Gewürz experimentiren. Wäre Pfefferpulver zu untersuchen, so zerreibe man circa 3 Pfefferkörner zu feinem Pulver und betrachte dieses unter dem Mikroskop, um von den Formelementen des Pfeffers ein Bild zu erlangen. Die Abbildungen sind nie mit der Accuratesse ausgeführt, um dem Anfänger in der Beurtheilung des Befundes volle Sicherheit zu bieten.

**Pfeffer** ist das am stärksten consumirte Gewürz. Er ist die Beerenfrucht eines in Ostindien einheimischen Kletterstrauches. Der sogenannte schwarze Pfeffer ist die nicht völlig reife und an der Sonne und in Oefen getrocknete, der weisse Pfeffer die reife, nach dem Einweichen in Meer- oder Kalkwasser von der äusseren Fruchthaut befreite Frucht. Ersterer hat einen schärferen brennenderen Geschmack als letzterer.

**Schwarzer Pfeffer.** Der zu einem feinen Pulver zerriebene Pfeffer bietet dem Auge mehrere charakteristische Formelemente seiner Gewebeschichten. — 1) Oelzellen oder Harzzellen, rundliche, kugelige oder mehr oder weniger eckige

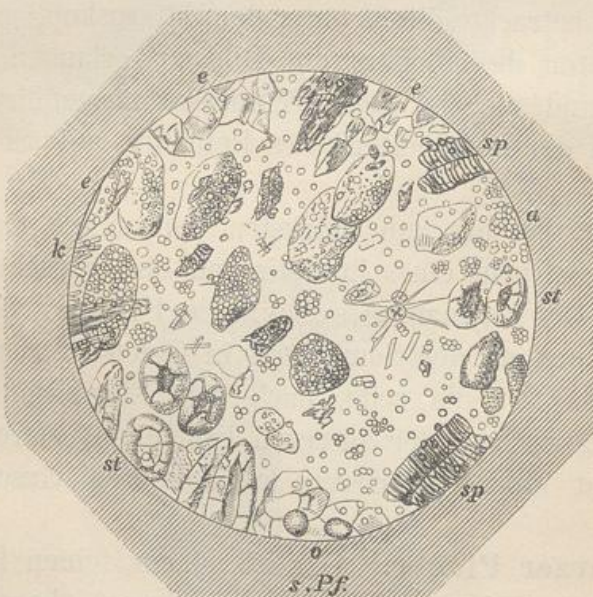
Fig. 161.

*Pf*

## Schwarzer Pfeffer.

Feines Pulver aus Pfefferfrüchten, welche schwerer als Wasser sind und darin untersinken.  
300malige Vergr.

Fig. 162.

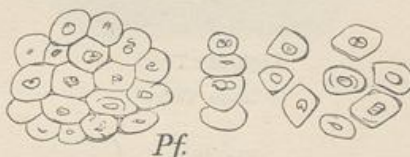


## Schwarzer Pfeffer.

Pulver aus Pfefferfrüchten, welche leichter und schwerer als Wasser sind.  
o Oelzellen, st Steinzellen, e Zellen mit Kleistermassen aus dem Eiweisskörper, a Stärkemehl,  
s. Pf. Spiralgefasse, k Krystalle. 150—200mal vergr.

Zellen in mässiger Menge, angehörend dem Parenchym des Fruchtgehäuses und dem Eiweisskörper. Sie enthalten ein farbloses flüchtiges Oel und ein Weichharz, welche den Geschmack des Pfeffers bedingen. — 2) Steinzellen aus dem Theile, welcher zunächst unter der äusseren Fruchthaut liegt. — 3) Unregelmässig geformte, meist vielkantige Zellen des Eiweisskörpers, angefüllt entweder mit formlosen homogenen Stärkekleistermassen, oder — 4) mit umränderten Stärkemehlkörnchen. Diese sind äusserst klein, rundlich oder vielkantig, zu 2, 3 und mehr reihenweise aneinander liegend oder zu rundlichen Ballen gehäuft. Bei starker Vergrösserung lassen viele dieser Stärkemehlkörnchen eine tiefe Kernhöhle (Nabel) erkennen. — 5) Spiralgefässe. — 6) Krystalle, jedoch nur wenige, wahrscheinlich aus Piperin bestehend.

Fig. 163.



Stärkemehlkörnchen des Pfeffers.  
500mal vergr.

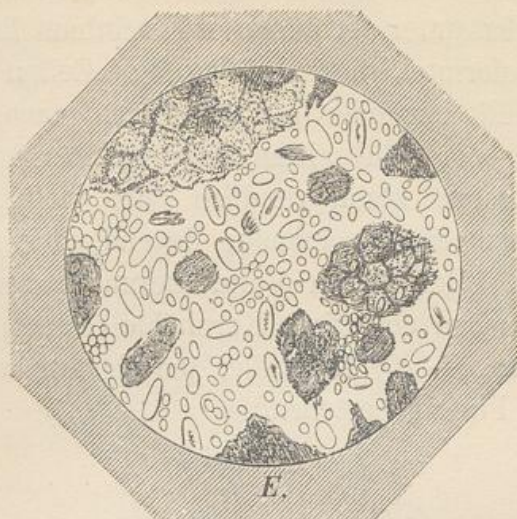
Als Verfälschungen des gemahlenen Pfeffers sind Eicheln, getrocknete Kartoffeln, Rapskuchen (Presskuchen aus der Darstellung des Rübols) vorgekommen. Die Stärkemehlkörnchen der Eicheln und Kartoffeln sind leicht an ihrer Form zu erkennen. Die Rapskuchen zeigen Partien Steinzellengewebe, dessen Zellen 5—6eckig, sehr dickwandig und rothbraun erscheinen.

Verfälschungen des groben Pulvers des schwarzen Pfeffers mit Eichelkaffee, gerösteten Roggenkörnern und gerösteten Samenkörnern der Wicke sind einige Male nachgewiesen worden.

Die Stärkemehlkörnchen sind in diesen Fällen die Verräther der Fälschung. In Südeuropa ist die Fälschung mit Olivensamen keine seltene. Unter der Linse zeigt das Pulver dieses Samens einen abweichenden Bau der Zellen.

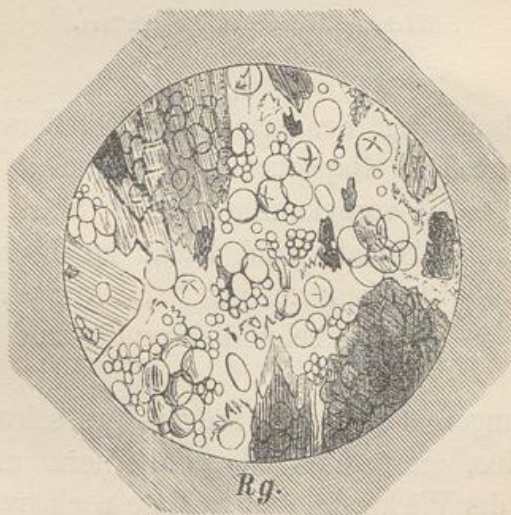
Getreide-Kleien, Kleie fand man früher nicht selten im Pfefferpulver. Unter Beihülfe der Tinction mit Jod ist

Fig. 164.



Eichelkaffee.  
100fache Vergr.

Fig. 165.



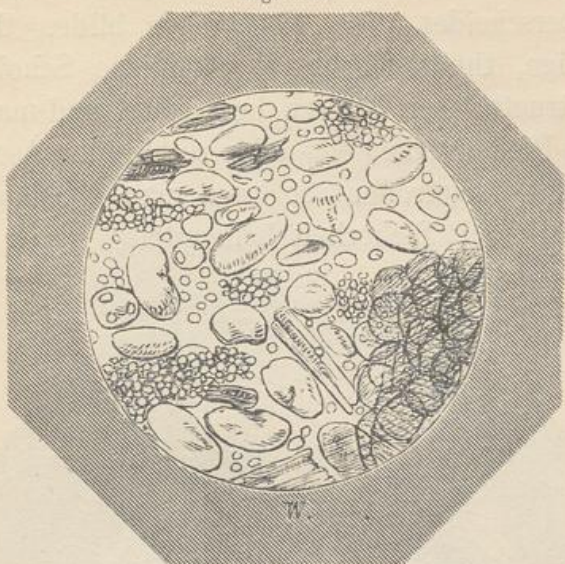
Geröstete zerriebene Roggenfrüchte.  
100fache Vergr.

diese Fälschung leicht zu erkennen.

Geröstetes Backwerk, Brot erkennt man nach dem

Einweichen in Wasser bei 200facher Vergrösserung an den formlosen, aber durch Jod sich blau färbenden Massen und an

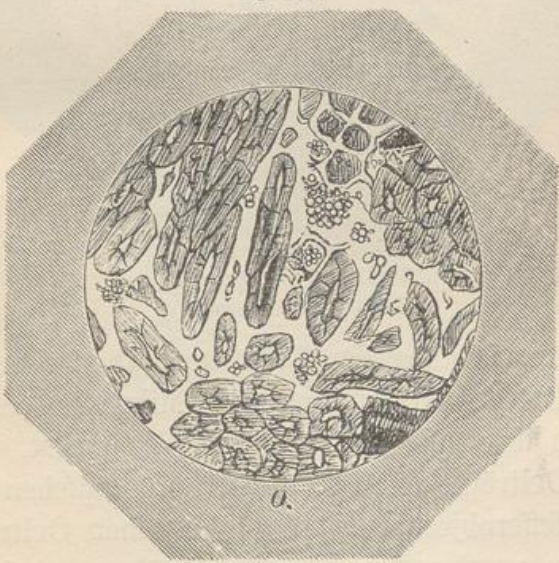
Fig. 166.



Wickenmehl.

Den Stärkekörnchen fehlt der stark gespaltene Nabel. 150fache Vergr.

Fig. 167.



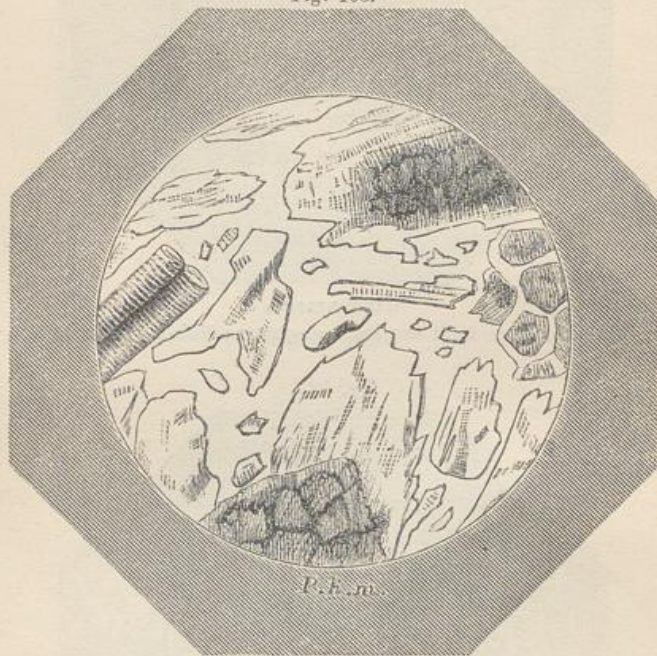
Olivensamenpulver.

100fache Vergr.

den Stärkemehlkörnchen, welche den Einflüssen der Backoperationen und der Hitze entgingen.

Ein häufiges Verfälschungsmittel ist das Palm mehl, Palmkernmehl, das entölte. Es bietet unter dem Mikroskop besondere Gebilde, durch welche es sich von dem Pfeffer sichtlich unterscheidet. Die Körperchen bilden theils dunkle undurchsichtige, theils farblose glasähnliche Schollen. Wenn man diese structurlosen Massen beobachtet und man hat durch Glühung des Pfeffers eine gelb- oder rothbraune Asche erhalten, auch fettes Oel angetroffen, so kann man die Gegenwart des Palmkernmehl mit Sicherheit behaupten.

Fig. 168.



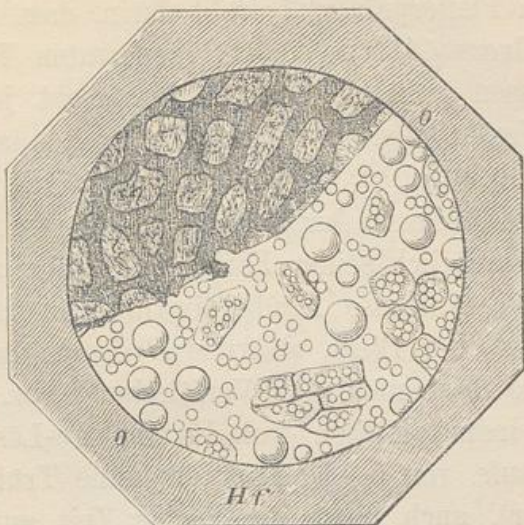
Entöltiges Palmkernmehl.  
120fache Vergrösserung.

Die Unterscheidung der Tröpfchen ätherischen Oels von denen des fetten Oels unter dem Mikroskop erreicht man durch Nässen des Objects mit 90 proc. Weingeist, welcher die ätherischen Oeltröpfchen löst, die fetten Tröpfchen meist nicht löst. Im Pfefferobject sind die ätherischen Oeltröpfchen gewöhnlich nur vereinzelt vorhanden, während bei Gegenwart eines fetten Oels die Tröpfchen sehr zahlreich sind.

Hanfpresskuchen hat man auch als Verfälschungsmaterial des Pfeffers benutzt, doch ist diese Verfälschung unter

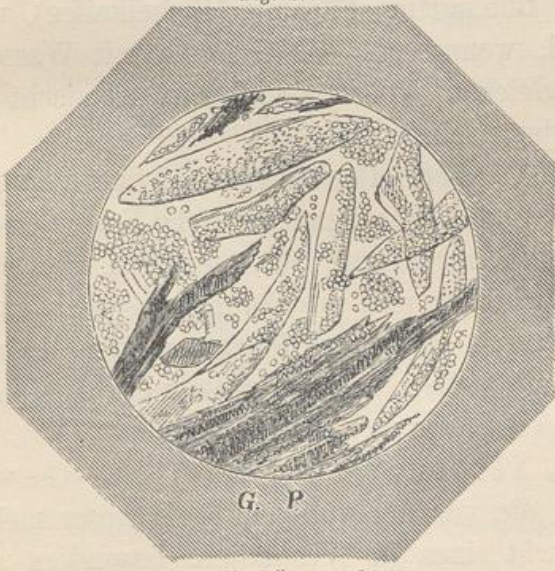
der Linse sofort an den gelblichen fetten Oeltropfen und den Gewebezellen zu erkennen. Schon nach kurzer Aufbewahrung meldet sich ein ranziger Geruch an.

Fig. 169.



Hanfpresskuchen.  
80—100malige Vergr. o Oeltropfen.

Fig. 170.



Paradieskörnerpulver.  
100fache Vergr.

Die Beimischung des Pulvers der Paradieskörner (Samen von *Amomum Melegueta*) ist kein Betrug, sondern

wohl nur als Täuschung anzusehen, um nämlich den Geschmack des Pfeffers zu beleben. Dieses Beimischen ist im südlichen Europa in einigen Ländern zur Gewohnheit geworden.

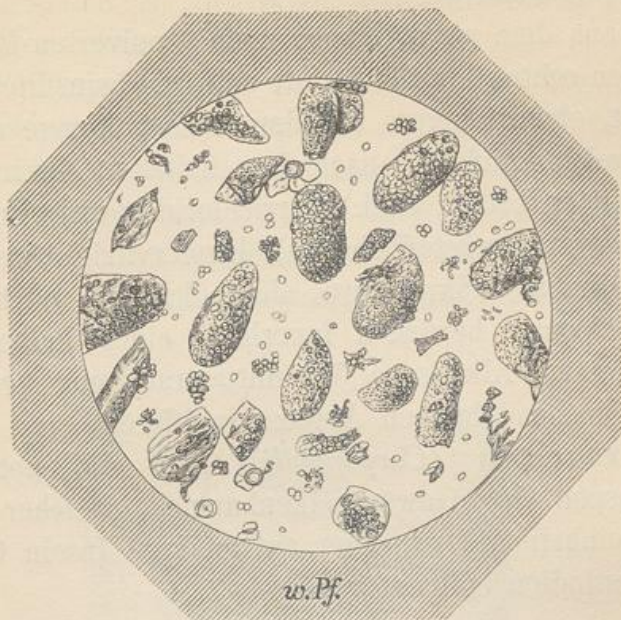
Die physikalische und chemische Untersuchung des schwarzen Pfefferpulvers besteht darin, dass man 5 g des fraglichen Pulvers (*A*) und 5 g echten guten Pfeffer (*B*) zu Pulver zerstossen je in ein Glaskölbchen giebt, je mit 40 ccm destillirtem Wasser übergiesst und beide Proben im Wasserbade etwa  $\frac{1}{2}$  Stunde auf 100° C. erhitzt, dann völlig erkalten lässt und nun jeden Aufguss durch Fliesspapier filtrirt. Der Aufguss *A* muss bezüglich seiner Farbe und Flüssigkeit ziemlich genau mit dem Aufgusse *B* übereinstimmen. Ist *A* von der Farbe des Bairischen Biers, während *B* einem dunklen Braubier gleicht, so liegt auch eine Verfälschung vor. Der Pfefferaufguss mit einem gleichen Vol. Pikrinsäure-Lösung versetzt, darf im Verlaufe von 5—10 Minuten keine Trübung ergeben (Kokkelskörper), auch nicht in gleicher Zeit auf Zusatz von Kaliummercurijodidlösung (*Mayer's Reagens*). Auf Zusatz von Ferrichlorid darf ein Dunklerwerden eintreten, aber keine violette oder tintenartige Färbung (Eichelkaffee), welche leicht erkannt wird, wenn man das Gemisch mit Wasser verdünnt. Mit einem gleichen Vol. Salmiakgeist gemischt darf keine dunklere Färbung eintreten.

**Weisser Pfeffer.** Der zu einem feinen Pulver zerriebene weisse Pfeffer bietet dem Auge ähnliche Formelemente wie der schwarze Pfeffer, nur fehlen die Steinzellen, die Trümmer der äussersten Fruchthaut und des Parenchyms des Fruchtgehäuses. Vorwiegend und in grösserer Menge vertreten als im schwarzen Pfeffer sind die Zellen des Eiweisskörpers mit den Kleistermassen und den Stärkemehlkörnchen.

**Piment, Nelkenpfeffer, Englisch-Gewürz, Neugewürz**, ist die vor der völligen Reife gesammelte und getrocknete Frucht eines in Westindien, besonders auf Jamaica cultivirten kleinen Baumes (daher auch der Name Jamaicapfeffer). In ein feines Pulver verwandelt lässt er unter dem Mikroskop erkennen: — 1) einfache, sehr kleine Härchen, auf

der Oberhaut der Frucht befindlich. — 2) Grosse bräunliche Oelzellen, aus dem Fruchtgehäuse und der Umgebung des

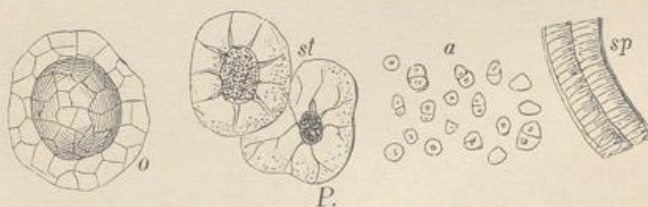
Fig. 171.



Weisser Pfeffer.  
Feines Pulver. 150—200mal vergr.

Keimes. Im Fruchtgehäuse stehen sie dicht gedrängt und bilden die halbkugelig hervortretenden Warzen der Oberfläche der ganzen Frucht. Die äusserste Fruchthaut zeigt auch deut-

Fig. 172.



Piment, in feines Pulver verwandelt.  
o Oelzellen, st Steinzellen, sp Spiralgefässe, a Stärkemehl (150mal. Vergr.).

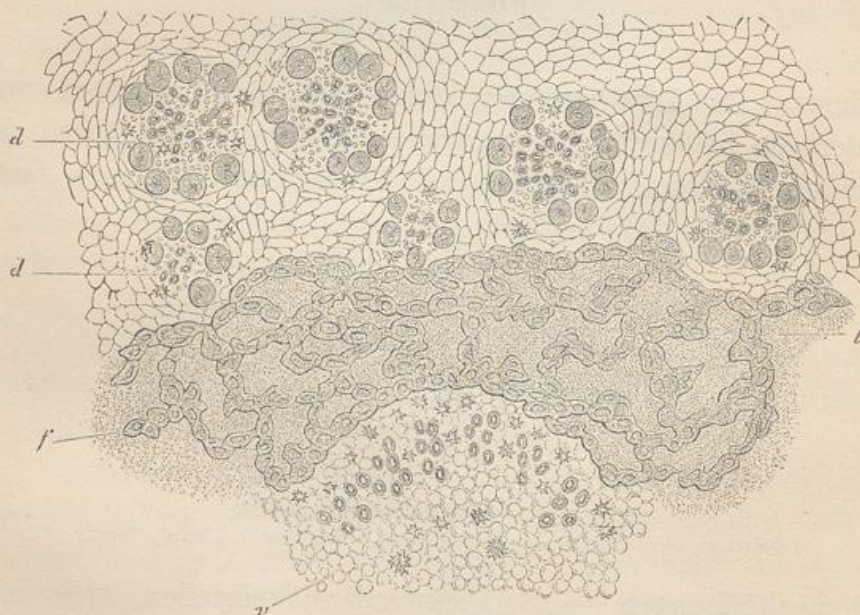
lich Spaltöffnungen. — 3) Dickwandige Steinzellen, viele mit verzweigten Porencanälen. — 4) Spiralgefäßstrümmer. — 5) Stärkemehlkörnchen. — 6) Zellen mit dunkelrothem Farbstoff. —

7) Nur bisweilen rhomboëdrische Kalkoxalatkristalle. — 8) Kleine farblose Oelkugelchen. — 9) Gelbe glasige Massen. Wird das Object mit Jod tingirt, so werden nur die Stärkekörnchen violettblau gefärbt.

Auch aus dem zu untersuchenden gepulverten Piment und einem reinen echten Piment bereite man wie beim Pfeffer S. 134 erwähnt ist, einen Aufguss mit der 8fachen Menge destillirten Wassers, welche Aufgüsse nach dem Erkalten filtrirt zu vergleichen und zu prüfen sind. Ferrichlorid bewirkt dunkelblaue Färbung (wegen Gerbstoffgehaltes), Kupfervitriol bewirkt klein-flockige Fällung. Pikrinsäure, Jodjodkalium, auch Kaliummercurijodidlösung bewirken innerhalb einer halben Stunde keine Trübung. Alkalische Wismutterratrlösung verhält sich gegen den kochend heissen Aufguss indifferent.

**Gewürznelken** (*Caryophylli*) sind die getrockneten Blüthenknospen des Gewürznelkenbaumes, welcher auf den Molukken einheimisch ist, aber auf anderen Inseln Ostindiens und in Westindien cultivirt wird.

Fig. 173.



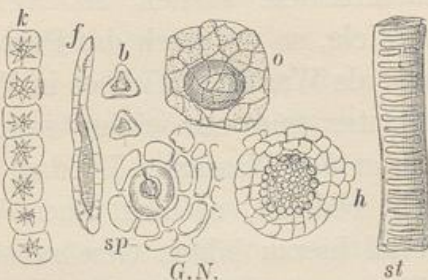
Zarte Querschnitte aus dem Unterkelch der Gewürznelke.

d Gefäßbündel, v centrale Gefäßbündelgruppe, f lockeres Zellgewebe. (120mal. Vergr.)

Bei der Prüfung des Gewürznelkenpulvers unter dem Mikroskope vermisst man Stärkemehlkörnchen und dickwandige Gewebezellen. Eine zarte Querschnitte durch den Unterkelch einer Gewürznelke ist in vorstehender Abbildung (Fig. 173) bei 120maliger Vergr. vergegenwärtigt.

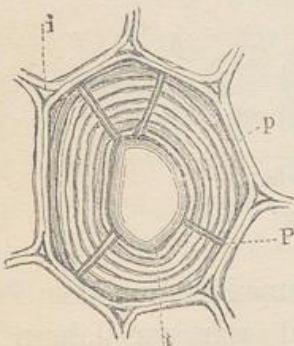
Zu der mikroskopischen Untersuchung des Gewürznelkenpulvers verwendet man zunächst das nur mit verdünntem Glycerin gemischte Pulver, dann aber auch zur besseren Examination der Zellen und Gefäße eine Portion des Pulvers, welche mit verdünnter Aetzlauge geschüttelt, in einem Filter gesammelt, mit Wasser abgewaschen und mit Glycerin gemischt ist.

Fig. 174.

**Gewürznelken.**

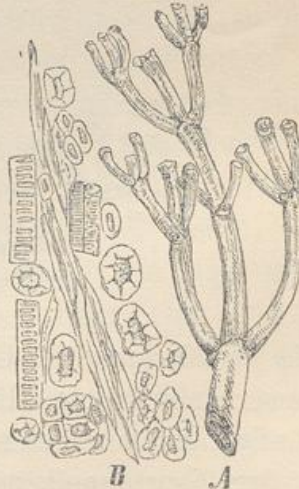
Form-Elemente des Gewebes: *k* Zellen mit Krystallen (Kalkoxalatkristalldrusen), *f* Bastfaser, *o* Oelzellen, *sp* Spaltöffnungen, *b* Pollenkörner. Circa 250mal vergr. *h* Querschnitt eines Holzbündels 50mal vergr. *st* Ein Treppengefäß aus Nelkenstielen.

Fig. 175.



Steinzelle aus den Nelkenstielen.  
i Hohlraum, *p* Porenkanal. 250mal. Vergr.

Fig. 176.



*A* Gewürznelkenblüthenstiel (Nutmeg stem) in  
natürlicher Grösse. *B* Gewebeelemente der  
Nelkenstielle in 80—100facher Vergr.

Gewürznelken lassen folgende Formelemente wahrnehmen :  
 1) Oelzellen (ätherisches Oel einschliessend), unter der kleinzelligen Oberhaut liegend. — 2) Bastzellen, meist spindelförmige. — 3) Spiralgefässe, zum Theil in einem kleinzelligen Parenchym, dessen Zellen Krystallgruppen (Kristalldrusen) enthalten. — 4) Pollenkörner (Blüthenstaubzellen). Diese erscheinen dreiseitig oder dreikantig und sind dreiporig. — 5) Spaltöffnungen mit den beiden Schliesszellen. — Stärkemehlkörnchen finden sich in der Gewürznelke nicht, auch nicht in den Nelkenstielen. Die unter der Linse sichtbaren kleinen Kügelchen sind Oelkügelchen, aus flüchtigem Oele bestehend. Treppengefässe fehlen in den Nelken.

Die Gewürznelkenstiele dienen als Verfälschungsmittel. Das Pulver dieser Stiele, so wie auch das Pulver guter Gewürznelken, ist schwerer als Wasser. Wird es in Wasser geschüttet, so sinkt es sofort unter und nur einige sehr wenige Partikel verbleiben am Niveau des Wassers. Ist das Niveau dicht mit einer Partikelschicht bedeckt, so liegt auch Verfälschung vor. Ein häufiges Material hierzu bilden Gewürznelken, aus denen man durch Destillation das flüchtige Oel abgeschieden hat. Diese Nelken sind leichter als Wasser und liefern ein Pulver, welches im Wasser eingerührt sich anfangs am Niveau des Wassers hält und etwa nach einer halben Stunde abwärts sinkt.

Fig. 177.



Stärkemehl der Eicheln.

*a* 120mal, *b* 250mal vergr.

Die Verfälschung des Gewürznelkenpulvers mit dem Pulver der Gewürznelkenstiele (Blüthenstile) war vor Jahren eine sehr häufige, mit gerösteten Eicheln eine gewöhnliche. In dem Pulver der Gewürznelkenstiele sind vorwiegend sehr dickwandige Zellen, Steinzellen mit dickschichtiger Wandung,

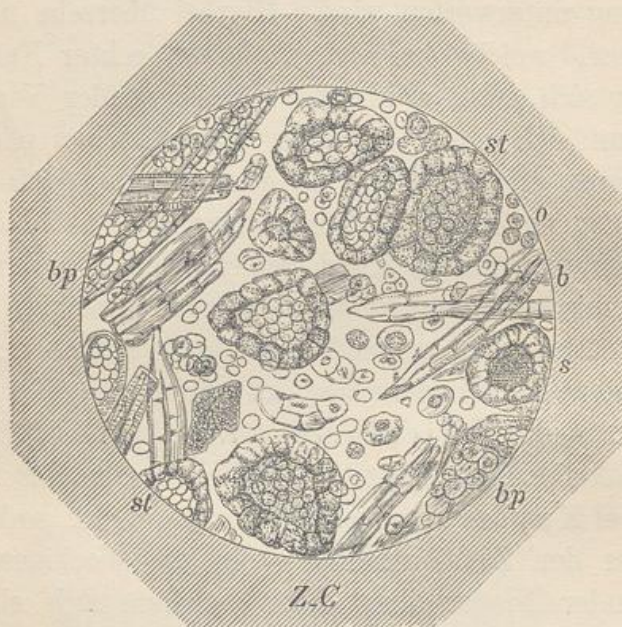
stärkere, bedeutend grössere Holzbündel und Bastbündel, dann treppenförmige Gefäße mit weiterem Lumen und nur wenige Oelzellen vertreten. Eichelnpulver verräth sich durch das darin befindliche Stärkemehl, dessen Körner dem Stärkemehl der Hülsenfrüchte sehr ähnlich, aber von geringerer Grösse sind und einen langen Kernhöhlenspalt (Nabel) zeigen, wie die Fig. 177 erkennen lässt.

Auch aus dem zu untersuchenden Pulver und dem Pulver guter Gewürznelken (welche schwerer als Wasser sind) bereite man mit der achtfachen Menge destillirten Wassers, wie vom Pfeffer S. 134 angegeben ist, einen Aufguss, welcher filtrirt, einer Prüfung unterworfen wird. Hierbei übersehe man nicht, die Filtration, welche bei dem Aufgusse echter Nelken sehr langsam vor sich geht, während bei vorliegender Verfälschung die Filtration sich meist schneller zu vollziehen pflegt. Der filtrirte Aufguss echter Nelken ist dunkelbraun, doch bei 1 cm dicker Schicht noch durchsichtig. Der Nelkenstielaufguss ist weit dunkler und bei gleicher Schicht völlig undurchsichtig. Bei der chemischen Untersuchung ist man genöthigt, nach Zusatz des Reagens mit etwas Wasser zu verdünnen, um die Trübung oder den Niederschlag zu erkennen. Gerbsäure trübt nicht. — Ferrichlorid farbt tintenhaft blauviolett (auch den Nelkenstielaufguss). — Wird 1 ccm des Aufgusses mit gleichviel Kupfervitriollösung gemischt, so bildet sich (im Aufguss der Zanzibarnelken) ein grossflockiger, schnell niedersinkender Niederschlag, über welchem sich eine blass-gelbe Flüssigkeit sammelt. Im Aufgusse minderwerthiger Gewürznelken, und in dem der Nelkenstiele, ist die Trübung eine weniger flockige, mehr gleichmässig vertheilte, sich sehr langsam absetzende. — Jodjodkalium erzeugt starke Fällung, im Aufguss der Nelkenstiele eine nur geringe Trübung. — Pikrinsäure, auch Kaliummercurijodid verhalten sich indifferent. — Aetznatronlauge färbt wenig dunkler, den Nelkenstielaufguss aber bedeutend dunkler, erkennbar beim Verdünnen mit Wasser. — Concentrirte Kochsalzlösung bewirkt starke Trübung, auch im Aufguss der

Nelkenstile. — Silbernitrat bewirkt flockige Ausscheidung.

**Zimmt.** Als Zimmt kommen hauptsächlich drei verschiedene Sorten in den Handel: 1) Zimmt, Zimmtkassie, 2) Holzkassie oder Malabarzimmt, 3) Ceylonzimmt. Im Preise steht letzterer am höchsten, dann folgt die Zimmtkassie, und die billigste, aber auch schlechteste Waare ist die Holzkassie, welche häufig als Verfälschungsmaterial des Zimmtkassienpulvers dient. Ceylonzimmt kommt kaum als Pulver im Handel vor.

Fig. 178.



Formelemente des Gewebes der Zimmtkassie.

s Steinzellen, st Stärkemehl führende Steinzellen, b Bastzellen, bp Stärkemehl führende Bastzellen, o Oelzellen. 150—200mal. Vergr.

Behufs der mikroskopischen Prüfung des Zimmtpulvers ist eine kleine Portion mehrere Stunden in verdünntem Glycerin einzuweichen, auch entnehme man das Object nach Darstellung des unten erwähnten Aufgusses aus dem Rückstande im Filter. Es bietet dem Auge folgende hauptsächliche Form-Elemente: — 1) dünne spindelförmige, meist glatte Bastfasern (circa

0,05 mm lang). Sie sind so verdickt, dass der Innenraum wie eine linienförmige Spalte erscheint. — 2) Dickwandige Zellen des Bastparenchys, Stärkemehl führend. — 3) Steinzellen mit und ohne Stärkemehl. — 4) Oelzellen. — 5) Schleimzellen. — 6) Stärkemehlkörnchen (0,01—0,018 mm im Durchmesser) finden sich in rothbrauner Masse eingebettet in allen Parenchymzellen, in vielen Steinzellen. — 7) Wenige sehr kleine prismatische Kalkoxalatkristalle (aus den Markstrahlzellen).

Fig. 179.



Stärkemehlkörper (150fache Vergr.).

Zk der Zimmtkassie.

Fig. 180.



Hk der Holzkassie.

Fig. 181.



Cz des Ceylonzimmts.

Der Ceylonzimmt enthält sehr grosse (bis zu 0,1 mm grosse) starkverdickte Steinzellen, dünnere (0,02—0,025 mm). Bastzellen, wenige und kleinere Stärkemehlkörnchen und eine mehr braungelbe Masse in den Parenchymzellen. Die kleinen Kalkoxalatprismen fehlen ganz.

Die Holzkassie, Malabarzimmt, *Cassia lignea*, ist die Rinde der Aeste eines dem Ceylonzimmtbaume verwandten Baumes. Bisweilen fehlt darin das Stärkemehl. Die Gewebeelemente haben viele Aehnlichkeit mit denen des Ceylonzimmts. Der Geschmack der Holzkassie ist schwach zimmtartig und sehr schleimig, der Geruch sehr schwach zimmtartig.

Verfälschungen des Zimmtkassienpulvers sind die Pulver aus Mahagoni- und Zuckerkistenholz, verschiedener Baumrinden, Eicheln, Brot etc. Die Unterscheidung der Pulver der Zimmtkassie und der Holzkassie bietet keine Schwierigkeit. Werden in einem tarirten Becherglase 5 g des Pulvers mit 40 g destillirtem Wasser übergossen und gemischt eine Viertelstunde hindurch der Hitze des kochenden Wassers (im Wasserbade) ausgesetzt, dann das etwa verdampfte Wasser ersetzt, so dass das Gewicht der Mischung 45 g beträgt, nun erkalten gelassen,

und das Gemisch in ein gefeuchtetes Papierfilter von 10 cm Durchmesser gegeben, so giebt Zimmtkassienpulver ca. 20 ccm Filtrat aus, Ceylonzimmt fast 30 ccm, Holzkassienpulver aber kaum 3—4 ccm. Letzteres bildet nämlich ein gelatinös-schleimiges Gemisch. Ist das Pulver ein Gemisch aus gleichen Theilen Zimmtkassie und Holzkassie, so beträgt das Filtrat kaum 10 ccm. Man kann also aus dem Filtratvolumen die Menge des beigemischten Holzkassienpulvers annähernd abschätzen.

Das Filtrat aus der Zimmtkassie ist blassgelb bis gelb. Es wird durch Gerbsäure stark weissgelblich getrübt. — Ferrichlorid verhält sich indifferent oder giebt eine unbedeutende Trübung, oder färbt rothbräunlich. Eine violette, bläuliche, grünliche, grüne, dunkelbraune Färbung würde auf eine Verfälschung deuten. — Kupfervitriol verhält sich indifferent. — Jodjodkalium erzeugt bräunlich violette Färbung und Trübung. — Mercurichlorid trübt kaum merklich. — Uranacetat trübt nicht oder erzeugt wenige kleine Flocken. — Pikrinsäure, auch Kaliummercurijodid verhalten sich indifferent. — Aetznatronlauge bewirkt geringe flockige Trübung, — Silbernitrat eine unbedeutende Trübung, erleidet aber in der Wärme Reduction.

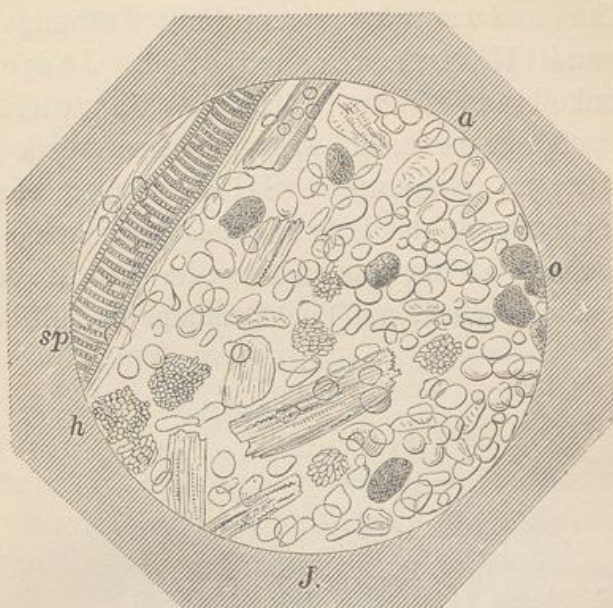
Der Aufguss des Ceylonzimmts ist kräftig röthlich-gelb und wird durch Gerbsäure kaum merklich getrübt. — Ferrichlorid bewirkt starke grünbraune Fällung, — Kupfervitriol feinflockige Trübung, — Jodjodkalium eine braune, — Mercurichlorid eine chamoisfarbene Fällung, Uranacetat chokoladenfarbige Trübung. — Pikrinsäure, auch Kaliummercurijodid verhalten sich indifferent. — Aetznatronlauge bewirkt starke farbige Ausscheidung, — Silbernitrat starke Fällung, und wird in der Wärme reducirt.

**Ingwer** ist der geschälte oder ungeschälte, getrocknete Wurzelstock der im tropischen Asien einheimischen Ingwerpflanze. Es kommen im Handel vor: ungeschälter, geschälter und gebleichter Ingwer.

Der gepulverte Ingwer ist vor der mikroskopischen Unter-

suchung in verdünntem Glycerin einzeweichen. Die Formelemente des Gewebes sind: — 1) Oelzellen. — 2) Gerundete Harzzellen. — 3) Vieleckige Parenchymzellen mit Stärkemehl angefüllt. — 4) Gefäßbündel aus dünnwandigen Faserzellen, dickwandigen, eine weite Höhlung zeigenden, bastartigen Holz-

Fig. 182.



**Formelemente aus dem Gewebe des Ingwers.**

*h* Harzzellen, *o* Oelzelle, *sp* Holzbündel, *a* Stärkemehl. 120mal vergr.

Fig. 183.



**Stärkemehlkörnchen des Ingwers.**

400malige Vergr.

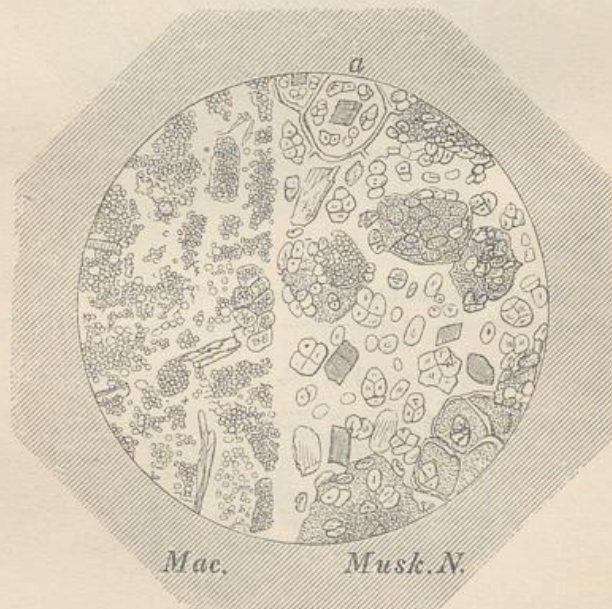
fasern und Treppengefäßen bestehend. — 5) Stärkemehlkörnchen. Diese sind flach, eiförmig oder länglich (0,02 bis 0,04 mm lang), concentrische Schichtung zeigend.

Verfälschungen des gemahlenen Ingwers sind: Eicheln, Rapskuchen, Brot, Curcuma (Gelbwurzel).

Diese und andere Verfälschungen sind in filtrirtem Aufgusse (bereitet aus 5 g Pulver und 40 g Wasser im Wasserbade bei 100° C., Filtrat fast 20 ccm) leicht zu erkennen. Darin erzeugen hellfarbige, starke, schleimige Trübungen: Gerbsäure, Ferrichlorid, Kupfervitriol, Urancetat, Pikrinsäure, kaum merkliche Trübung Mercurichlorid und Kaliummercurijodid. Jodjodkalium erzeugt dunkelbraun-violette Färbung. Natronlauge verändert die gelbe Farbe nicht, was geschehen würde bei Gegenwart der Curcuma (Bräunung). Silbernitrat bewirkt stark schleimige Trübung, in der Wärme erfolgt aber keine Reduction.

**Muskatnuss** ist der Samen aus der Frucht des auf den Molukken einheimischen, auf den Bandainseln cultivirten Mus-

Fig. 184.



Pulver von Muskatblüthe und Muskatnuss.

Mac. Muskatblüthe, Macis. Musk.N. Muskatnuss. a Zelle mit Krystallloid und Stärkemehl.  
120mal. Vergr.

katnussbaumes: Das Pulver zeigt vieleckige, dünnwandige, mit Stärkemehlkörnchen gefüllte Zellen. Die Stärkemehlkörnchen

sind hier und da in einer fettigen rothbraunen Masse eingebettet. Die Stärkemehlkörnchen sind zu 2, 3, 4 und mehr, meist regelmässig zusammengesetzt, das Theilkörnchen zeigt eine rundliche oder eckige Kernhöhle. In den meisten der Stärkemehl führenden Zellen findet sich von Stärkemehlkörnchen umlagert ein krystallförmiger rhomboëdrisch- oder cubisch-gestalteter Körper (Krystalloid). Auch beobachtet man hier und da prismatische Fettkrystalle. Nach der Befeuchtung mit Jodlösung erscheinen die Stärkemehlkörnchen blau, die Krystallkörper dunkelroth.

**Muskatblüthe**, Macis, ist der fleischige Samenmantel aus der Frucht des Muskatnussbaumes. Das Pulver zeigt unter dem Mikroskop gerundete oder kantige Zellen, neben kugeligen, eiförmigen oder kantigen Oelzellen (0,04—0,08 mm im Durchmesser). Stärkemehl fehlt. Jodlösung färbt gelbroth, rothbraun und purpurroth. Beimischungen Stärkemehl enthaltender Stoffe sind daher leicht zu erkennen. Siehe Fig. 184.

**Curcuma**, Gelbwurz, der in künstlicher Wärme getrocknete Wurzelstock der in Ostindien und dem südlichen und östlichen Asien einheimischen *Curcuma longa*, Gelbwurz-

Fig. 185.



Curcumapulver.

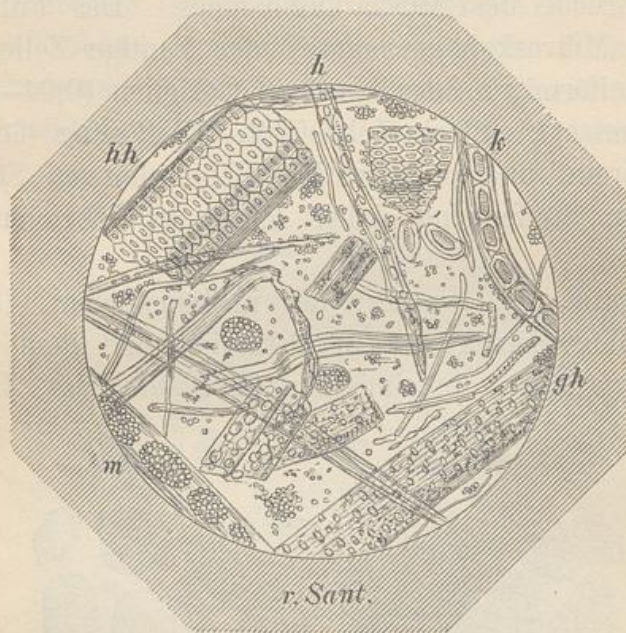
*b* Kleistermassen, *h* Harzzellen (100mal vergr.), *a* Stärkemehlkörner (300mal vergr.)

lilie. Das Pulver der Curcuma ist zuweilen ein Verfälschungsmittel der Gewürze und Bestandtheil des vom gemeinen Manne mit Safran benannten Safransurrogats für den Gebrauch in der Küche. Es zeigt unter dem Mikroskop, mit verdünntem Glycerin befeuchtet, dieses gelb färbend, kugelige eiförmige

oder längliche gelbgrünlche, durch Jodlösung sich blau färbende Massen (Stärkekleistermassen), Stärkemehlkörnchen besonderer Form, gelbe Harzzellen, Trümmer von Treppengefäßen. Obgleich das Curcumamehl eine billige Waare ist, so wird es nicht selten mit Stoffen verfälscht, welche eine andere oder abweichende Form der Stärkemehlkörnchen aufweisen. Der gelbfarbene Aufguss wird durch Alkalilösungen braunroth gefärbt.

**Rothes Santelholz**, rother Santel, das Holz des in Ostindien einheimischen Santelbaumes, *Pterocarpus santalinus*.

Fig. 186.



Gepulvertes rothes Santelholz.

*h* Holzzellen, *gh* getüpfelte Holzparenchymzellen, *hh* Holzparenchymzellen mit umhöfteten Tüpfeln, *m* Zellen aus den Markstrahlen, *k* Krystallzellen mit einfachem Kalkoxalatkristall  
(Circa 120mal. Vergr.)

Das Pulver dieses Holzes ist nicht selten verfälscht oder es dient als ein unschuldiges Färbenmittel einiger Genussmittel, auch ist es ein Bestandtheil des Safransurrogates, des in der gewöhnlichen Küche gebrauchten Safrans. Unter dem Mikroskopie in verdünntem Glycerin, welches sich weinroth färbt,

eingeweicht zeigt es — 1) mit zierlichen Tüpfeln versehene Holzgefässe, — 2) bastartige Holzfasern, — 3) getüpfelte Holzparenchymzellen, — 4) kleine Zellen, einen einfachen Kalkoxalatkristall enthaltend, — 5) Farbstoffmassen und ver einzelte Stärkemehlkörnchen. Weingeist löst den Farbstoff mit rother, Aetzkalilauge mit violetter Farbe.

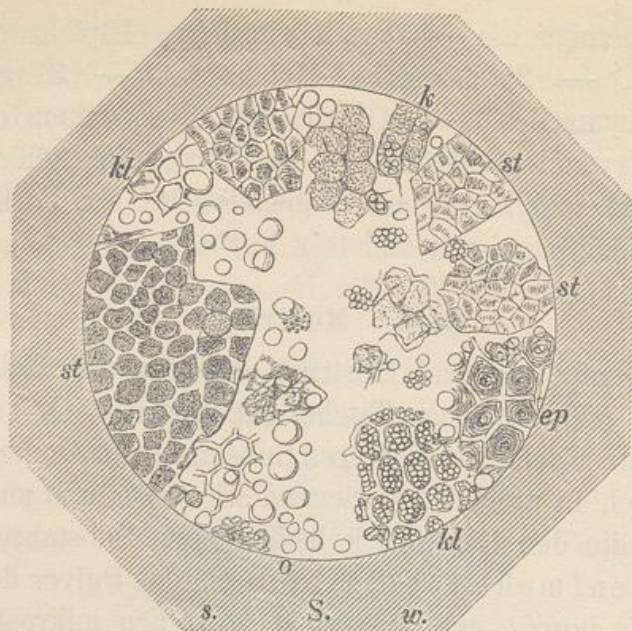
### Senf. Mostrich.

Speisenpulver und Mostrich sind für den Gebrauch in der Küche und auf dem Tische entsprechend und dem Geschmack convenirend aus mehreren Substanzen zusammengesetzte Genussmittel, in welchen vorwiegend schwarzer und auch gelber Senfsamen die den Geschmack bedingenden Substanzen sind.

Das Senfmehl von Sarepta ist das Pulver der Samen von *Sinapis juncea* und entspricht in seinen mikroskopischen Theilen ganz unserem gelben oder weissen Senfe. Das sogenannte Englische Senfmehl ist gewöhnlich nur ein pulveriges Gemisch aus 1 Th. schwarzem Senf, 8 Th. gelbem Senf und 1—3 Th. Getreidemehl.

Eine mikroskopische Untersuchung beider Genussmittel könnte nur den Zweck haben, darin Substanzen zu bestimmen, welche den Nahrungs- und Genussmitteln nicht angehören und genossen nachtheilige Wirkungen haben, und endlich die Gegenwart des Pulvers der Senfsamen zu erkennen, wenn etwa der Geschmack diesen nothwendigen Umstand bezweifeln lässt. Beide, sowohl das Speisenpulver (Mostrichpulver), wie der Mostrich, sind zusammengesetzte Genussmittel, welche nur den Zwecken der Verwendung in der Küche und auf dem Tische, sowie den Ansprüchen des Geschmackes entsprechen sollen. Zur Erreichung dieser Zwecke ist die Vermischung des Pulvers von schwarzem und gelbem Senfsamen mit Salz, Gewürzen, Mehl, Essig, Wein, Zucker oder reinem Glycerin etc. nothwendig, und können solche Beimischungen nie als ungehörige oder als Fälschungen angesehen werden, und das um so weniger, als man den Werth der Senfpräparate nach der äusseren Beschaffenheit und dem Geschmack beurtheilt und eine ein-

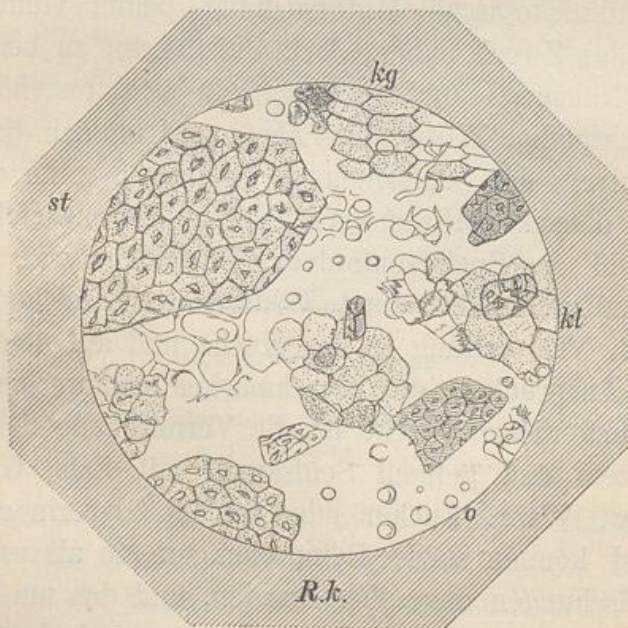
Fig. 187.



Pulver des schwarzen und weissen Senfsamens.

Schwarzer Senf, *w* weisser oder gelber Senf, *st* Steinzellen, *kl* Kleberzellen, *k* Keimzellen,  
*ep* Epidermalgewebe, *o* Oeltröpfchen.

Fig. 188.



Pulver des Rapskuchens.

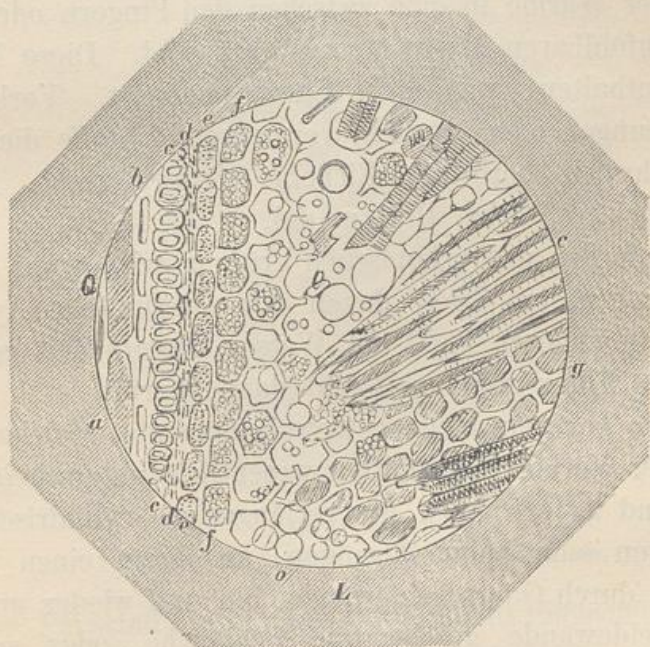
*st* Steinzellen, *kg* Keimgewebe, *kl* Kleberzellen, *o* Oeltröpfchen.

fache Mischung von reinem Pulver des schwarzen und gelben Senfes mit Wasser, Wein, Essig dem Geschmacke oft nicht genügt, selbst die Mischung nur mit schwarzem Senfsamen den Giften beizuzählen wäre. Mehl ergiebt die schleimige Consistenz.

Auch eine Beimischung von gemahlenem Rübsen- oder Rapssamen an Stelle des weissen Senfsamens, wenn sie überhaupt vorkommen sollte, wäre keine Verfälschung, da dadurch das Angenehme des Geschmacks eher gehoben als herabgedrückt wird. Wäre der Rübsensamen geschält, so ist er auch gar nicht nachzuweisen.

Ein wesentliches Erkennungszeichen der Samenpulver des schwarzen Senfes und des Rübsens unter dem Mikroskop sind die Gewebetrümmer der äusseren dunkelroth-braunen Samenhaut. Die Steinzellen derselben sind beim Rübsensamen grösser und auch etwas abweichend geformt als beim schwarzen Senf, und farblos beim gelben Senf.

Fig. 189.



Leinkuchenmehl.

Q Querschnitt der Oberhaut des Samens, a einige Zellen der Oberhaut, b Zellenschicht unter der Oberhaut, c Faserzellenschicht, d Schicht dünnwandiger Zellen, e Pigmentzellenschicht, f Zellengewebe des Perisperms, o Oeltröpfchen, g Zellengewebe des inneren Samentheiles.

Dem schwarzen Senfpulver ist auch schon Leinkuchenmehl, der gepulverte Rückstand aus der Leinsamenpressung behufs Gewinnung des Leinöls (*Oleum Linii*), beigemischt worden. Ferner ist dem als Viehfutter dienenden oder zu Umschlägen benutzten Leinkuchenmehl Rapskuchenmehl zugesetzt worden. Um eine mikroskopische Bestimmung dieser Mischungen zu erleichtern, möge das bezügliche Bild S. 149 einen Platz finden. Die farblose Oberhaut besteht aus kurzen Zellen mit glasheller Cuticula. Unter der Oberhaut lagert eine Schicht gerundeter bräunlicher Zellen, unter diesen spindelförmige Prosenchymzellen etc. Will man die Zellen erkennbar machen, so lasse man etwas dünne Aetzkalilauge einwirken.

#### Cacao. Chocolade.

Cacaomasse oder präparirter Cacao gehört zu den einfachen Genussmitteln und besteht aus den Cacaosamen, welche schwach geröstet, dann von der Samenschale befreit und in der Wärme in eine zwischen den Fingern oder auf der Zunge unfühlbaren Masse übergeführt sind. Diese Masse soll nichts enthalten, was nicht Cacaosamen ist. Vorkommende Verfälschungen oder Gewicht vermehrende Stoffe dieser Masse sind: schwach geröstete Eicheln, Getreidemehl, Maismehl, Hülsenfrüchte, Stärke, Brot u. dgl.

Behufs der mikroskopischen Prüfung wird etwas der Masse fein zerrieben, ein Theil davon mit verdünntem Glycerin gemischt, ein anderer Theil mit Wasser längere Zeit geschüttelt, auf einem Filter gesammelt und dann geprüft.

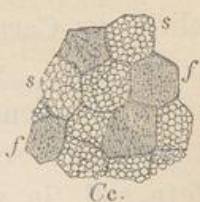
Cacao hat verschiedene Gewebeelemente, welche sich von denen der Verfälschungsmittel wesentlich unterscheiden. Zunächst sind zu erwähnen die verlängerten, cylindrischen, keulenförmigen oder spindelförmigen, an ihrem einen Ende oft getheilte, durch Querscheidewände, hin und wieder auch durch Längsscheidewände geschichtete Schläuche oder sogenannte *Mitscherlich'sche* Körperchen, dann die in Fett gelagerte, zusammengesetzte, sehr minutiöse Stärkemehlkörnchen führenden braunen vieleckigen Zellen der Keimplappen und die denselben

untermischten oder in Reihen gestellten Zellen, einen rothbraunen Farbstoff enthaltend.

Fig. 190.



Fig. 191.



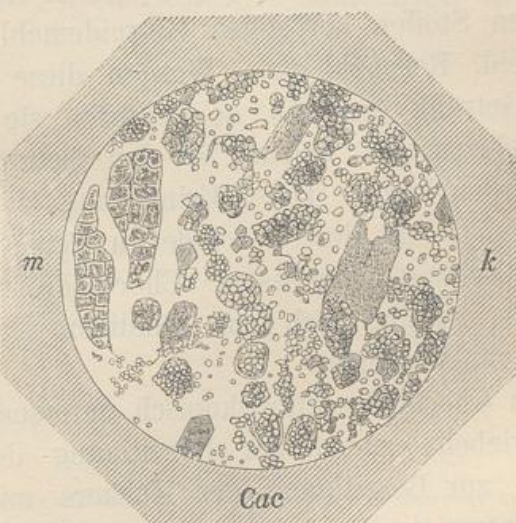
Cacao.

*m* Schläuche der inneren Samenhaut, die s Stärkemehl führende, *f* Farbstoff führende sogenannten Mitscherlich'schen Körperchen, *k* Theobrominkristalle (120—150fache Vergr.).

*s* Stärkemehl führende, *f* Farbstoff führende Zellen der Keimplatten (150fache Vergrößerung).

Unter dem Mikroskop sieht man auch Fett in kugeligen Massen, zuweilen jedoch nicht immer, kleine farblose prismatische Krystalle, Theobrominkristalle.

Fig. 192.



Cacaomasse.

*k* Cacaostärkemehl, *m* Mitscherlich'sche Körperchen.

Der Farbstoff wird durch verdünnte Schwefelsäure mit blutrother, durch Essigsäure mit violetter Farbe gelöst. Verdünnte Eisenchloridlösung tingirt blau, was auf eine gerbstoffartige Substanz deutet.

Die Stärkemehlkörnchen des Cacao sind, wie bereits bemerk't ist, zusammengesetzte, im Uebrigen sehr klein (0,005 bis 0,008 mm) im Durchmesser.

Chocolade ist ein zusammen gesetztes Genussmittel, hauptsächlich aus Cacaomasse und Zucker bestehend und mit Gewürzen versetzt, welches einen angenehmen Geschmack haben und in kochendem Wasser oder kochender Milch zertheilt ein angenehm schmeckendes, aber auch schleimiges Getränk liefern soll, in welchem die Partikel der Cacaomasse in Suspension erhalten bleiben. Um nun letzteres zu erzielen, ist wegen zu geringen Stärkemehlgehaltes der Cacaomasse ein Zusatz eines stärkemehlhaltigen Genussmittels nothwendig. Letzteres ist also bei mässigem Umfange nicht als Verfälschung anzusehen. Die Chocolade kommt in verschiedenen Sorten in den Handel. Die theuren Sorten bestehen zumeist nur aus gleichen Theilen Cacaomasse und Zucker nebst verschiedenem Gewürz. Die geringeren und billigen Sorten enthalten ausser den genannten Stoffen geröstetes Getreidemehl oder Stärkemehl, Maismehl, Reismehl etc. Werden diese Sorten in der Küche zum Getränk gemacht, so bedürfen sie keines Mehl- oder Stärkemehlzusatzes, welcher bei den theuren Sorten nicht umgangen werden kann. Diese Erinnerung ist gemacht, um zu warnen, den Gehalt der Chocolade an fremdem Stärkemehl als eine Verfälschung aufzufassen. Chocolade ist eben Cacaomassengemisch, welche sich zur bündigen Darstellung des Chocoladengetränkes eignet.

Will man Chocolade mikroskopisch untersuchen, so wird sie kalt zerrieben, zuerst zur Beseitigung des Fettes mit Aether, dann zur Beseitigung des Zuckers mit lauwarmem (30—35°) Wasser ausgezogen und nun das in Aether und Wasser Unlösliche unter das Objectiv gebracht.

Das holländische Cacaopulver ist das feine Pulver der mit Soda behandelten Cacaosamen. Es zeigt einige Gewebeelemente des Cacaosamens in zerstörter Form.

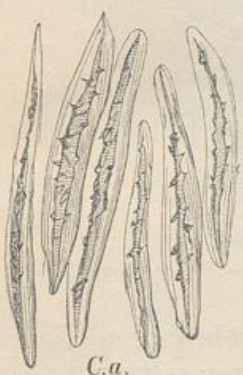
Chocoladenmehl, Chocoladenpulver. Mit diesen Namen wird ein Surrogat der Chocolade bezeichnet. Es ist

ein sehr billiges Pulver, welches, in kochendes Wasser oder kochende Milch eingerührt, sofort ein dem Chocoladengebränk ähnlich schmeckendes und aussehendes Getränk oder Suppe liefern soll. Es besteht aus 10 Proc. Cacaomasse, 19 Proc. geröstetem oder auch nicht geröstetem Getreidemehl, 70 Proc. Zucker und 1—2 Proc. rothem armenischem Bolus.

### Kaffee.

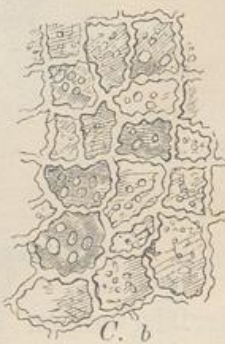
Die mikroskopische Untersuchung hat nur beim gemahlenen Kaffee einen Zweck. Man zerreibt eine kleine Menge zu einem höchst feinen Pulver und prüft es unter dem Objectiv. Dann extrahirt man dieses Pulver mit Aether, zur Entfernung des Fettes, und nach der optischen Prüfung extrahirt man auch noch mit Wasser oder verdünntem Spiritus und prüft wiederum, gleichzeitig parallele Experimente mit echtem gutem Kaffee vornehmend. Waren an der Kaffeebohne, in der Samenspalte, noch Reste der Samenhaut, so wird man

Fig. 193.



Spindelförmige Steinzellen der Samenhaut des Kaffeesamens.

Fig. 194.

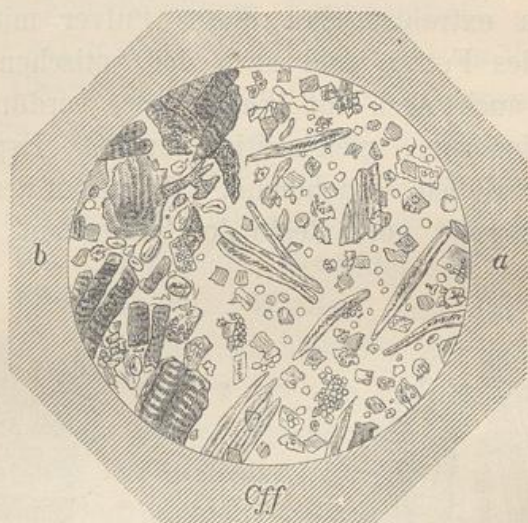


Ein Stück des Gewebes aus dem Samenkörper des Kaffees.

in dem feinen Pulver des gebrannten Kaffees auch gelbliche dickwandige spindelförmige, mit zahlreichen Porenkanälen versehene Steinzellen wahrnehmen. Zuweilen sind diese Zellen nur in einigen wenigen Exemplaren vertreten. Das Gewebe des Eiweisskörpers ist in grösster Menge vertreten. Die Zellen derselben sind vieleckig, dickwandig und reichliche Poren-

kanäle zeigend. Die Zellen enthalten formlose Eiweissmassen, Stärkemehl, Glykose, Kaffeegerbsäure, Oeltröpfchen. Das Stärkemehl ist in nur höchst geringer Menge vertreten. Wenn man das Object mit Jodlösung befeuchtet, so färbt sich das Stärkemehl dunkelblau, während Zellgewebe und Eiweiss gelblich, die Fetttröpfchen dunkler gelb oder grünlich erscheinen. Macht man gleichzeitig optische Versuche mit echtem Kaffeepulver, so erlangt man auch sofort Anhaltspunkte zur Erkennung von Gewebeelementen, die nicht dem Kaffee angehören.

Fig. 195.



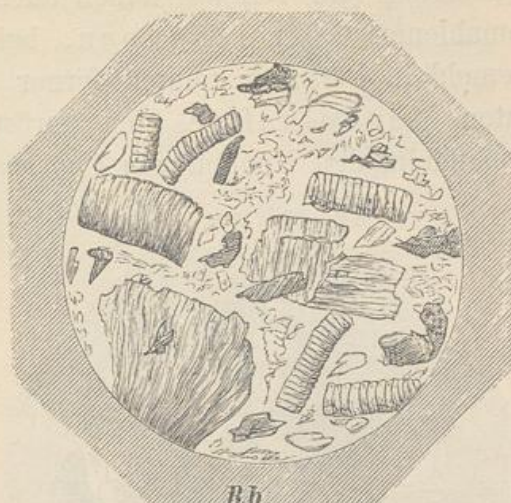
Kaffee und Cichorienkaffee.  
a reiner Kaffee, b Cichorienkaffee. (100—120fache Vergr.)

Verfälschungen des gemahlenen gebrannten Kaffees sind Cichorien, geröstete Getreidekörner, geröstete Eicheln, geröstete Bohnen. Auch werden Feigenkaffee, geröstete Mandeln, Braunkohle u. dgl. angegeben.

Cichorienkaffee, geröstete, zu einem höchst feinen Pulver zermahlene Wurzeln der cultivirten Cichorienpflanze (*Cichorium Intybus*). Diese Wurzel enthält Zucker in bedeutend grösserer Menge als die der wildwachsenden Pflanze. Die im Handel vorkommende Waare enthält auch andere geröstete Wurzeln, z. B. der Runkelrübe, Mohrrübe und etwas

geröstete Getreidesamen. Als Verfälschung sind diese Substanzen nicht aufzufassen, denn gerade diese Stoffe in ihrer

Fig. 196.



Rübenkaffee. (100fache Vergr.)

Mischung liefern eine Waare, welche dem Consumenten besonders gefällt. Man hat daher unter dem Namen Cichorienkaffee in heutiger Zeit nicht allein die geröstete Cichorienwurzel, sondern ein Kaffeesurrogat zu verstehen. Der gewöhnliche Mann fordert zwar beim Kaufmann Cichorien, er erhält aber ein Paket, auf welchem sich der Name Kaffeesurrogat

Fig. 197.

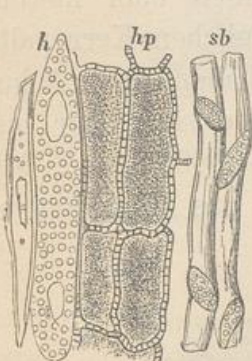
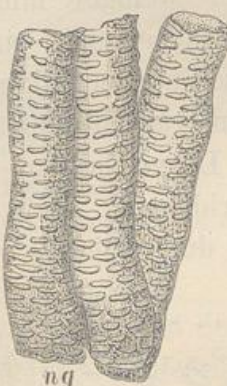
*h* Holzgewebe, *hp* Zellen des Holzparenchyms, *sb* Siebröhren.

Fig. 198.



Cichorienwurzel.

*ng* Netzgefässe.

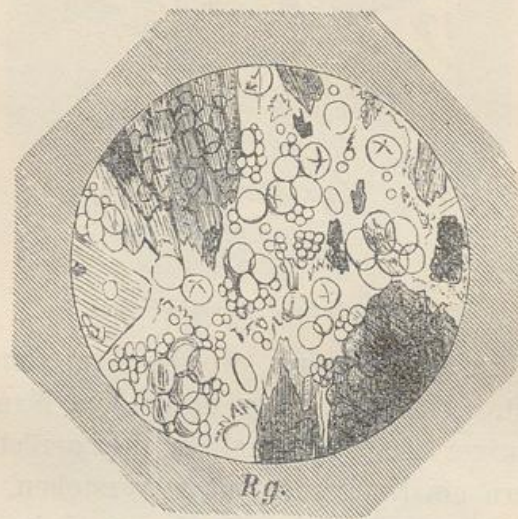
Fig. 199.

*m* Milchsaftgefässe, gewöhnlich netzartig verzweigt.

verzeichnet findet. Wenn hier an dieser Stelle die Bilder einiger Gewebeelemente vorgelegt sind, so geschah dies nur für den Fall, dass reiner Cichorienkaffee optisch zu prüfen sei.

Die Netzgefässe (Figur 198 *ng*) fehlen auch nicht in dem gerösteten gemahlenen Getreidesamen, bei welchem besonders Stärkemehl in Betracht kommt, ferner auch nicht in dem sogenannten Mandelkaffee (den gerösteten und gemahlenen Erdmandeln, den Knollen von *Cyperus esculentus*).

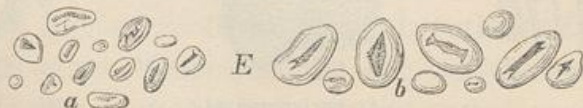
Fig. 200.



Roggenkaffee. (100fache Vergr.)

Geröstete Eicheln, Eichelkaffee, verrathen sich durch ihre mehr oder weniger länglichrunden oder nierenförmigen Stärkemehlkörnchen mit einer länglichen Kernspalte oder Kernhöhle. Diese Stärkemehlkörnchen haben einige Aehnlichkeit mit denen unserer Hülsenfrüchte, sie sind aber nur halb so lang. Ihre Länge beträgt 0,025—0,035 mm. Mit verdünnter Eisenchloridlösung färbt sich das Eichelpulver wegen Gerbstoffgehalt dunkelblau.

Fig. 201.

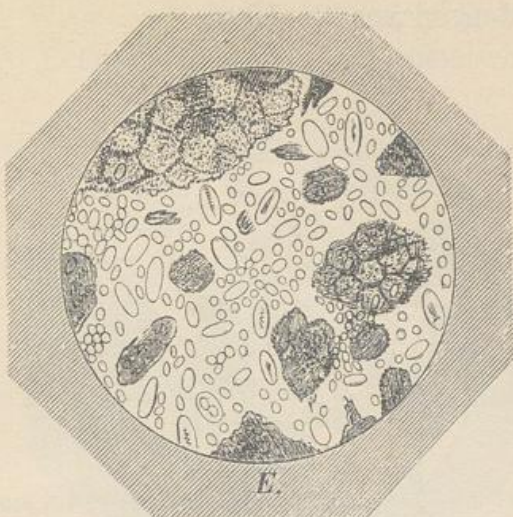


Stärkemehlkörnchen der Eichel.

a 120mal vergr.

b 200mal vergr.

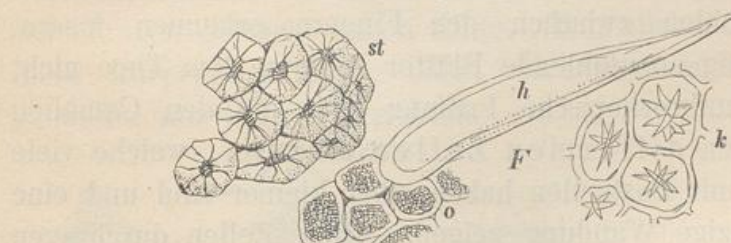
Fig. 202.



Eichelkaffee. (100fache Vergr.)

Feigenkaffee nennt man die gerösteten und zu einer gröslichen Masse oder Pulver zerstampften Feigen. Hier machen sich unter dem Mikroskop grosse Parenchymzellen mit Krystalldrusen (Kalkoxalat), ferner die kleinen Steinzellengruppen des Samens, auch einzelne Haargebilde der Oberhaut der Feige und gabelästige Milchgefässe bemerkbar.

Fig. 203.



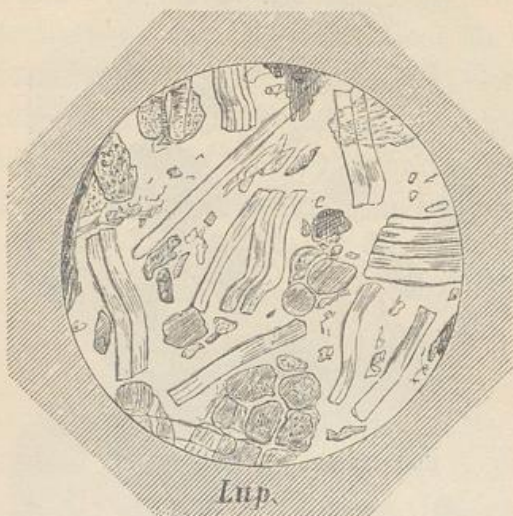
Feigenkaffee.

st Steinzelnen der Samen, k Krystallzellen, Parenchymzellen mit Krystallen, h Haargebilde, o Zellen der Oberhaut.

Lupinensamen, geröstete, sind dem reinen gemahlenen Kaffee, der Cichorie und anderen Kaffeesurrogaten beigemischt worden. Man erkennt diese Beimischung an den eigenthümlichen bandförmigen Zellen. In geringer Menge im Aufgusse

1—2mal täglich genossen, sind sie nicht gesundheitsschädlich, wohl aber in Mengen von 8—10 g.

Fig. 204.



Lup.

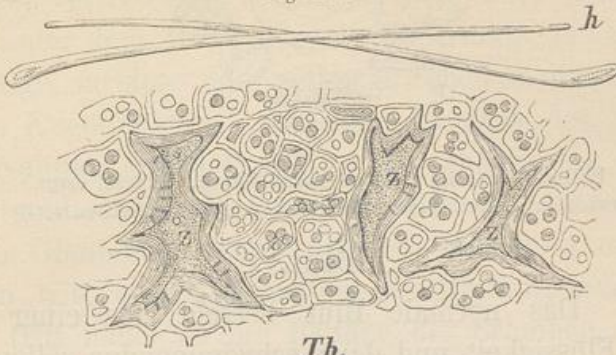
Lupinenkaffee. (100fache Vergr.)

### Thee.

Chinesischen Thee übergiesst man mit heissem Wasser und legt die Blattstücke auf einem weissen Porzellanteller flach auseinander, um die Sägezähne des Randes mit der Lupe zu betrachten. Die Sägeeinschnitte sind spitz, auch die Sägezähne. Zweitens muss das gebrühte Blatt eine lederartige Beschaffenheit beim Fühlen zwischen den Fingern erkennen lassen. Nicht lederartig anzufühlende Blätter gehören dem Thee nicht an. — Die mikroskopische Prüfung lässt die den Camelien eigenthümlichen difformen Zellen erkennen, welche viele Aehnlichkeit mit Bastzellen haben, aber kleiner sind und eine verdickte holzige Wandung zeigen. Diese Zellen durchdragen fast die Dicke des Blattes. Zu ihrer Erkennung weicht man ein Blattsegment (des gebrühten Theeblattes)  $\frac{1}{2}$  Stunde in stark verdünnter Kalilauge ein und presst dann das Segment zwischen Objectglas und Deckglas, dieses dabei etwas hin und her schiebend. Sind diese difformen Zellen nicht aufzufinden, so entstammt das Blatt keiner Camelie. Diese optische Prüfung muss natürlich an verschiedenen Theilen eines Theequantums vor-

genommen werden. Ein bereits gebrauchter Thee lässt sich auf optischem Wege von dem noch nicht gebrauchten nicht unterscheiden. Letzteres geschieht auf chemischem Wege.

Fig. 205.

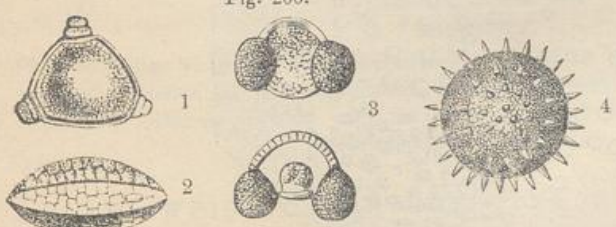


*z* Difforme Zellen der Theeblätter, Vergr. *h* Haare der jungen Theeblätter, Vergr.

### Honig.

Bienenhonig zeichnet sich durch einen reichlichen Gehalt an Pollenkörnern (Blüthenstaub) aus. Von dem umgerührten Honig bringe man eine linsengrosse Menge auf das Objectglas, mische dieselbe mit einigen Tropfen Glycerin oder besser mit Fluid-Fuchsin (S. 74) und lege ein dünnes Objectglas als Deckglas auf. Bei 100—200maliger Vergrösserung erblickt man die verschiedenen Blumenstaubkörperchen, neben kleinen Zuckerkristallen, wenn der Honig bereits krystallinische Abscheidungen gemacht haben sollte. Künstlicher Honig enthält diese Körperchen nicht, oder, wäre ihm Bienenhonig beigemischt, nur wenige derselben.

Fig. 206.



Pollenkörner im deutschen Honig

1. der Nachtkerze (*Oenothera biennis*), 2. der Jonquelle (*Narcissus Jonquilla*), 3. von *Pinus*, 4. des Stundeneibisch (*Hibiscus Trionum*).

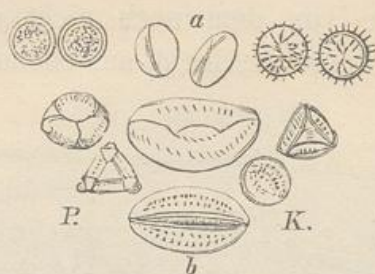
Fig. 207.



Zusammengesetzte Pollenkörper

(*grana pollinis quaterna*) vom Heidekraut (*Calluna vulgaris* Salisb.), im Heidehonig vertreten.

Fig. 208.



Pollenkörner im westindischen Honig. (200mal vergr.)  
Die zwischen *a* und *b* gezeichneten Körner sind am meisten vertreten.

### Blut.

**Blut.** Das normale Blut besteht aus einer farblosen wässerigen Flüssigkeit und darin schwimmenden zellenähnlichen rothen und auch farblosen (weissen) Körperchen, den sogenannten Blutkörperchen. Diese werden von einigen für Zellen,

Fig. 209.

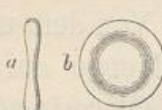
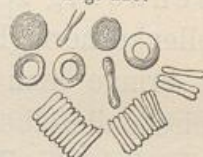
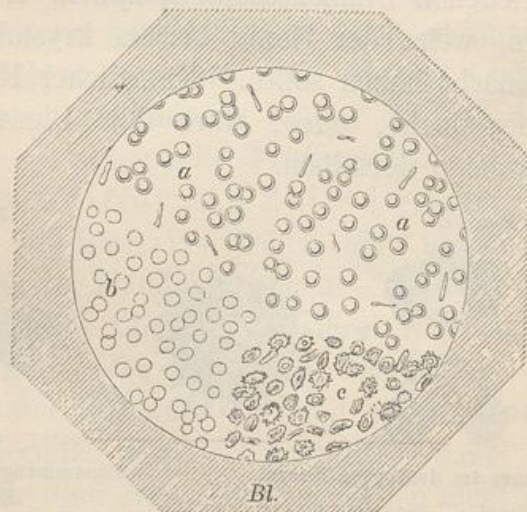


Fig. 210.



Blutkörperchen.  
(800mal vergr.) *a* auf der Kante stehend, *b* flach liegend.  
*b* frei liegend und geldrollenähnlich aneinander-hängend. (400mal vergr.)

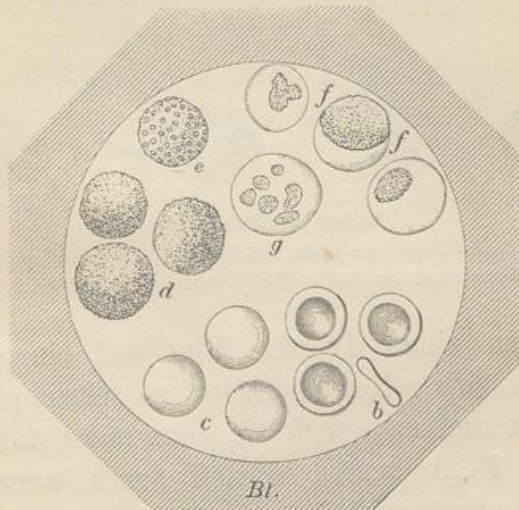
Fig. 211.



Rothe Blutzellen.  
(200malige Vergrösserung) *a* Im frischen Blute, *b* nach der Einwirkung des Wassers,  
*c* im eingetrockneten Blute.

von Anderen für keine Zellen gehalten, obgleich ihnen alle die Eigenschaften angehören, welche an der lebenden Zelle angetroffen werden. Die rothen, im Blute des Menschen in grösster Menge vertretenen Blutkörperchen oder Blutzellen erscheinen unter dem Mikroskop als kreisrunde, etwas biconcave, durchsichtige, farblose oder gelbliche Scheiben mit klar hervortretendem Kugelschatten, die unter Einfluss des Wassers die Gestalt hyaliner sphärischer Bläschen annehmen. Sie zeigen sich oft geldrollenähnlich an einander gereiht (Fig. 154). Lässt man Glaubersalzlösung zwischen Objectglas und Deckglas treten, so tritt eine Contraction der Blutkörperchen ein, der Schatten tritt näher an die Ränder der Scheiben, die Ränder gestalten sich allmählich verzerrt, eckig, zerrissen, gezackt, gekerbt.

Fig. 212.



Blutzellen.

(600—800malige Vergr.) *b* Rothe Blutzellen, *b* eine rothe Blutzelle im Verticaldurchschnitt *c* rothe Blutzellen im Wasser macerirt, *d* weisse Blutzellen, *e* eine solche mit einer Fettgranulation beladen, *f* solche nach der Einwirkung des Wassers, *g* eine solche nach der Einwirkung der Essigsäure.

Die weissen Blutkörperchen, farblose Blutzellen, Lymphkörperchen, werden stets nur in wenigen Exemplaren im normalen Blute angetroffen, höchstens 5 unter 1000 rothen Blutzellen. Im Blute Bleichsüchtiger (Leukämie) sind sie in grosser Menge vertreten, so dass selbst ein weisses auf 20, 15,

Hager, Mikrosk. 7. Auflage.

5 rothe Blutkörperchen kommen. Sie sind ungefähr  $\frac{1}{3}$  grösser, auch specifisch leichter, als die rothen, und zeigen bei starker Vergrösserung eine zart granulirte Oberfläche und derselben entsprechend eine feinerenulirte Contour. Sie enthalten einen oder mehrere Kerne. Im Blutstrome haben sie kuglige Form. In der Ruhe zeigen sie ein Bestreben, die Form und damit auch den Lagerungsort zu verändern. Sie schicken aus ihrer Kugelmasse Fortsätze, Ausläufer ab, welche auch wieder eingezogen werden, den noch runden Theil den Fortsätzen nachziehend, so den Ort verändernd, um endlich wieder in die kuglige Form zurückzukehren. Unter gewissen Verhältnissen wandern sie unter Ausstreckung eines Fortsatzes durch die Poren der Blutgefäßwandung und treten in das umliegende Gewebe als Wanderzelle (Cohnheim's Eiterzelle) ein.

Fig. 213.



Weisse Blutkörperchen.

*a* im Blutflusse, *b* in der Ruhe, die Form und den Ort verändernd, *c* in die runde Form zurückkehrend und den runden Theil nachziehend. (800mal. Vergr.)

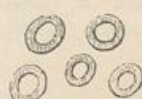
Wenn man einen Tropfen Blut auf einem Objectglase einige Minuten sich selbst überlässt, so schrumpfen die Blutkörperchen ein und man trifft sie dann meist zackig gerändert. Geschieht die Eintrocknung schnell durch warme Luft oder unter der Luftpumpe, so behalten sie dagegen meist ihre Form.

Fig. 214.



Blutkörperchen  
in langsam eingetrocknetem Blute,  
600mal vergr.

Fig. 215.

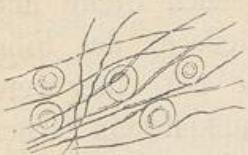


in schnell eingetrocknetem Blute,  
600mal vergr.

Wie Glaubersalz zerstören auch andere Salzlösungen, schwache Säuren und schwache alkalische Laugen die Blutkörperchen,

dagegen nicht concentrirte Aetzlaugen. Eingetrocknete Blutkörperchen schwellen in letzteren an und werden dadurch wieder sichtbar. In einem dünnen Scheibchen geronnenen

Fig. 216.



Blutkörperchen  
im geronnenen Blute. (600mal vergr.)

Fig. 217.



der Vögel. (Vergr.)

Blutes findet man die Blutkörperchen in der faserig erscheinenden Fibrinschicht gebettet.

Die Blutkörperchen sind bei den Säugethieren meist rund, beim Menschen kreisrund und etwas biconcav, bei den anderen Säugethieren, besonders den Wiederkäuern, sind sie meist kleiner (beim Kameel, Dromedar, Lama grösser und elliptisch-biconvex). Die Blutkörperchen der Vögel sind länglich-oval, in der Mitte etwas erhaben; die der Fische und Amphibien ebenfalls länglich oder elliptisch, flach oder etwas convex, die der letzteren aber sehr gross.

Der durchschnittliche Durchmesser der Blutkörperscheiben beträgt beim:

Menschen . . . . .	0,0074—0,0080	mm.
Schwein . . . . .	0,0060—0,0065	"
Rind . . . . .	0,0054—0,0060	"
Schaf . . . . .	0,0040—0,0048	"
Hasen . . . . .	0,0065—0,0070	"
Pferd . . . . .	0,0050—0,0055	"
Hund . . . . .	0,0070—0,0075	"
Huhn . . . . .	0,0070—0,0081	" in der Breite
" . . . . .	0,0120—0,0135	" in der Länge.

Bei der Untersuchung einer Substanz, welche man für Blut hält, pflegt man zuerst ihr Verhalten gegen Wasser zu prüfen.

Man bedeckt z. B. die Substanz mit 1—2 Tropfen Wasser.

Ist sie eingetrocknetes Blut, so wird sie je nach ihrem Alter früher oder später an ihrer Oberfläche etwas aufquellen und sich das Wasser anfangs gelb, dann rothgelb, endlich dunkelroth färben. Lässt man dann den Tropfen abfliessen, so wird sich bei Musterung der benetzt gewesenen Stelle mit einem Vergrösserungsglase das netzartige Geflecht des Fibrins erkennen lassen. Betupft man dasselbe mit einer verdünnten Jodjodkaliumlösung, so wird es sich dunkelbraun färben.

Steht eine reichliche Menge der blutähnlichen Substanz zu Gebote, so giebt man eine senfkorn- bis linsengrosse Menge in einen Reagircylinder, übergiesst sie mit einigen Cubikzentimetern destillirtem Wasser, und mischt sie so einige Zeit unter nur sehr sanftem Rütteln. Nachdem sich das Wasser gefärbt hat, wird es schon nach sehr sanftem Schütteln an seinem Niveau einen Schaum bilden. Diese Eigenthümlichkeit des bluthaltigen Wassers nennt man Spumescenz. Diese lässt sich selbst an einem Tropfen der Flüssigkeit auf dem Objectglase beobachten, wenn man das Deckgläschen wiederholt hebt und abwärts drückt.

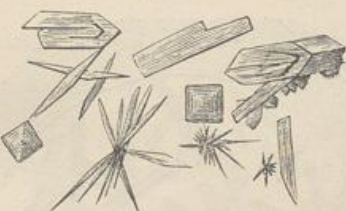
Die vorstehend erhaltene wässrige Blutlösung im Tageslichte beobachtet, zeigt Dichroismus, d. h. im durchfallenden Lichte erscheint sie gelbroth oder roth, im reflectirten Lichte grünlich oder grün.

Die Grundlage der rothen Farbe des Blutes ist mit Haemoglobin (Haematokrystallin) bezeichnet worden. Dieses Haemoglobin besteht aus einer eiweissartigen Substanz (Globulin) und Haematin, einem eisenhaltigen Farbstoff. Wirken auf diese Verbindung Alkalien oder Säuren ein, so wird sie zersetzt und der Blutfarbstoff, das Haematin, frei gemacht und unter gewissen Verhältnissen in Krystalle verwandelt.

Als eine sehr geeignete Flüssigkeit, die rothen Blutzellen von eingetrocknetem Blute oder Blutflecken behufs der mikroskopischen Untersuchung aufzunehmen, und das Haematin aus seiner Eiweissverbindung abzuscheiden, ist nach *Roussin* ein Gemisch aus 3 Th. Glycerin, 1 Th. concentrirter Schwefelsäure und 35 Th. Wasser.

Es soll sich der Blutfarbstoff der Säugetiere (nicht der Vögel) an und für sich in Krystalle verwandeln lassen und er dabei verschiedene, je nach Art der Thiere aber ziemlich bestimmte Formen annehmen. Die prismatische Krystallform soll beim Menschen und vielen Säugetieren, die tetraëdrische beim Meerschweinchen und der Maus, hexagonale Tafeln bei dem Eichhörnchen, die Rhomboëderform beim Hamster etc. vorwalten. Zur Darstellung dieser Krystalle soll man nach *Funke* einen Tropfen Blut auf das Objectglas bringen und, nachdem er 3—4 Minuten an der Luft gestanden hat, mit einem Tropfen Wasser versetzen. Nach mehrmaligem Anhauchen legt man ein Deckgläschen darauf und stellt das Ganze an einen hellen Ort zur Verdunstung. Gut soll es sein, die Fläche des Objectglases, worauf der Tropfen Blut gegeben wird, vorher mit Seidenzeug recht tüchtig zu reiben. Die Krystallbildung gelingt übrigens in dieser Weise nicht leicht und ist es nothwendig, gleichzeitig 2—3 Objecte herzustellen.

Fig. 218.



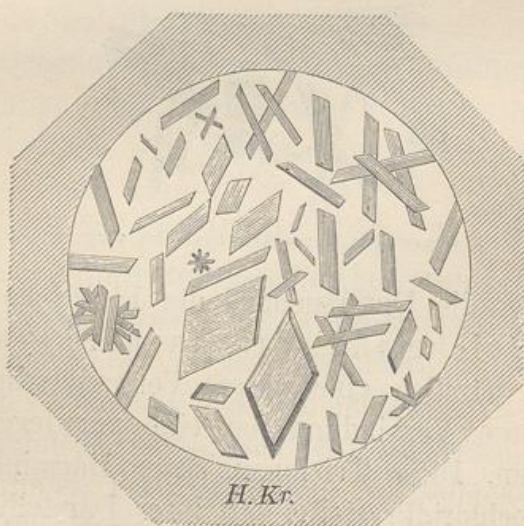
Formen der Haematinkrystalle, vergr.

Wichtig für die Untersuchung der Blutflecke ist die Darstellung der Teichmann'schen Haeminkrystalle. Das Haematin hat nämlich eine grosse Verwandtschaft zur Salzsäure, und diese Verbindung hat eine vorwiegende Neigung zu krystallisiren. Diese Teichmann'schen Haeminkrystalle sind Haematinhydrochloridkrystalle. Zu ihrer Darstellung aus Blutflecken wird die wässrige, nicht zu dünne Blutlösung (2—3 Cubikcentimeter) mit einigen Tropfen Eisessig und einer sehr geringen Menge (circa 1 Ctgr.) Kochsalz versetzt. Werden dann einige Tropfen der Lösung auf einem Objectglase an einem lauwarmen Orte abgedunstet, so beobachtet man unter

dem Mikroskop die braunrothen bis schwarzbraunen Haematinhydrochloridkrystalle in Form rhombischer Nadeln und Täfelchen. Man kann auch die trockne, pulverig zerriebene blutähnliche Masse nach Zusatz einer unbedeutenden Menge Kochsalz mit Aetherweingeist, welcher mit wenigen Tropfen Eisessig versetzt ist, extrahiren und diese durch Glaswolle filtrirte Lösung verdunsten lassen, um dieselben Krystalle zu erlangen. Der Kochsalzzusatz ist nur ein Ersatz des im Blute von Hause aus vorhandenen Chlorids, im Falle die Blutsubstanz der Einwirkung von Wasser ausgesetzt war.

Auch fauliges, selbst altes eingetrocknetes Blut liefert diese Krystalle. *Brücke* giebt folgende Anweisung zur Untersuchung der Blutflecke. Die Flüssigkeit, welche man durch kaltes Ausziehen mit destillirtem Wasser aus dem Blutfleck gewonnen hat, lässt man, mit einem sehr kleinen Körnchen Kochsalz versetzt, in einem Uhrglase unter der Luftpumpe oder über Schwefelsäure verdunsten oder an freier Luft eintrocknen.

Fig. 219.



Haematinhydrochloridkrystalle. Teichmann'sche Haeminkrystalle.  
(350—400malige Vergr.)

Dann durchmustert man das Uhrglas unter dem Objectiv, ob sich nicht etwa Krystalle darauf befinden, die den Haeminkrystallen ähnlich sind und damit verwechselt werden könnten.

Hierauf übertropft man den Boden des Uhrglases mit Eisessig und verdampft denselben an einem warmen Orte bei 50 - 80° C. Nun giebt man einen Tropfen destillirtes Wasser auf das Uhrglas, nimmt damit den Rückstand auf und bringt die Mischung auf Objectgläsern unter das Mikroskop. Ein bohnengrosser Blutfleck liefert viele Tausende dieser kleinen, gelben bis braunrothen Haeminkristalle in Form von rhombischen Tafeln und Säulen, oft sich kreuzend über einander lagernd. Sie sind in Essigsäure, Salzsäure, Weingeist, Wasser unlöslich, dagegen löslich in Aetzalkalien und concentrirter Schwefelsäure. Im Uebrigen gelangt man rascher zum Ziele, wenn man das mit dem Blutfleck bedeckte ausgeschnittene Stück Zeug oder das mit dem Fleck bedeckte Scheibchen Holz, oder die von einer Metallplatte abgekratzte blutfleckartenige Masse in einem Probircylinder mit Eisessig aufkocht, heiss und rasch filtrirt und die Flüssigkeit in einem flachen Glasschälchen an einem warmen Orte eintrocknet. Bei frischem Blute ist der Zusatz von Kochsalz gerade nicht nothwendig.

### Bacterien, Mikrophyten.

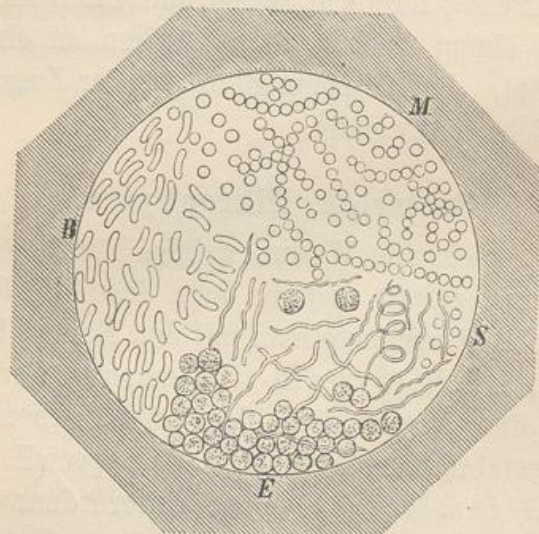
Mikroskopisch-kleine Wesen, welche häufig scheinbar freiwillige Bewegung zeigen und die man desshalb für thierische Individuen hielt, bezeichnete man mit den Namen Bacterien, Mikroben, Urthierchen. Die neueren Forschungen erweisen, dass diese Wesen nicht dem animalischen Reiche, sondern dem vegetabilischen angehören und speciell den Spaltipilzen (*Schizomycetes*), einer Unterordnung der chlorophyllfreien Pilze aus der Klasse der Protophyten, zugezählt werden müssen. Die chlorophyllfreien Protophyten umfassen die eigentlichen Bacterien (*Bacteriaceae*) und Hefepilze (*Saccharomyces*).

Die Bacteriaceen zerfallen in chromogene oder Pigment-Bacterien, welche den Anilinpigmenten ähnliche Färbung annehmen, wie z. B. Hostienblutbakterie (*Micrococcus prodigiosus Ehrbg.*), blauer Eiterpilz (*M. pyocyanus Gessard*), dann in zymogene oder Ferment-Bacterien (Hefepilze) und in

pathogene oder parasitische Bacterien, welche Begleiter pathologischer Vorgänge sind und Infektionskrankheiten veranlassen, z. B. der Diphtheritispilz (*Micrococcus diphtheriticus Cohn*), Pockenbakterie (*M. Vaccinae Cohn*), Tuberkelbacill (*Bacterium Tuberculosis Koch*).

Da diese Pilze nicht Chlorophyll enthalten, so entnehmen sie den zu ihrer Vegetation nöthigen Kohlenstoff nicht der atmosphärischen Kohlensäure, sondern den Substanzen, aus welchen sich ihr Nährboden zusammensetzt. Ist dieser Nährboden ein Theil des lebenden Thieres, z. B. die in einem entzündlichen Zustande befindliche Schleimhaut der Luftwege, so wirken sie desorganisirend und zersetzend ein, so dass dadurch gefährliche ansteckende Krankheiten die Folge sind.

Fig. 220.



*M* Micrococci, *B* Bacterien, *S* Spirillen, *E* Eiterkörperchen.

Nach früherem Gebrauch theilte man diese kleinen Wesen in Rücksicht auf ihre Form in Klassen ein. Die Bacterien in kugliger oder eiförmiger Gestalt nennt man Kugelbacterien, *Micrococci*, Coccobacterien, in Form kleiner Stäbchen bezeichnet man mit Stäbchenbacterien, *Bacillen*, in gewundener, wellig gebogener oder Schrauben-Form mit Schrauben-

bacterien oder Spirillen, und diejenigen in Fadenform mit Fadenbacterien\*).

Die Spaltpilze zeigen gegen Fuchsinlösung, z. B. gegen Fluid-Fuchsin, kräftige Anziehung, auch gegen andere Anilinpigmente. Die braunen Anilinpigmente wendet man da an, wo eine photographische Abbildung beabsichtigt wird. Nur die Tuberkelbacillen erfordern ein besonderes Pigmentirungsverfahren. Um die Färbung der Spaltpilze dauerhaft zu machen, versetze man die Fuchsinlösung mit wenig Anilinöl.

Eine überaus wichtige Abtheilung des Studiums der Spaltpilze ist die Kultur derselben, die sogenannte Reincultur. Nährsubstanzen sind Lösungen des Fleischextracts, der Gelatine, mit und ohne Zucker, z. B. eine Lösung von 1 Th. Fleischextract und 5 Th. Zucker in 80—120 Th. destill. Wasser. Diese Lösung muss sterilisiert, d. h. von Spaltpilzen und Keimen derselben zunächst befreit werden, indem man sie auf etwa 120° C. (durch Erhitzen im Chlorcalciumbade) erhitzt. In kleine Mengen dieser sterilisierten Nährflüssigkeit giebt man einige Exemplare der Spaltpilze, schliesst mittelst Glasglocken den Zutritt des Luftstaubes ab und überlässt die Mischung einer Temperatur von 20—35° C. Manche pathogene Bacterien, durch Reincultur gezüchtet, wirken ansteckend, andere wieder nicht. Die Typhusbacterie (*Bacillus Typhi abdominalis*), welche in schmutzigen Wässern vorkommt und durch Dejecte Typhuskranker in Unmassen in Wasserreservoirs übergeführt werden kann, wirkt auch ansteckend nach der Reincultur. Diese Dejecte sind also vorsichtig zu beseitigen oder zu desinficiren, ehe sie in die Dunggruben geworfen werden.

Die Typhusbacterie bildet etwa halb so dicke Zellen als *Bacterium Terro*, welche Bacterie in allen zur Fäulniss sich neigenden animalischen und vegetabilischen Aufgüssen zu Hause ist und gleichsam das Ferment der Fäulniss bildet.

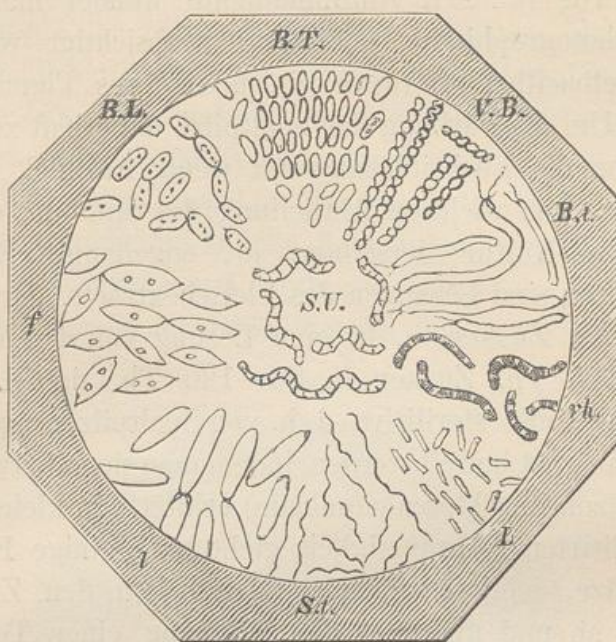
Die Typhusbacterienzellen sind zu Fäden aneinander ge-

---

\*) Wer sich über dieses Thema specieller unterrichten will, nehme zur Hand: *H. Karsten's deutsche Flora*, 1883, od. *Marpmann's Spaltpilze*, 1884.

kettet, welche Sporen bildend zerfallen. Sie können nur in ziemlich neutralen Flüssigkeiten vegetiren und erfordern eine Temperatur von mindestens 20° C. (nach Brautlecht 30°).

Fig. 221.



Bacterien, circa 1000mal. Vergr.

*BT* Bacterium Termo, *BL* Bact. Lineola, *f* Bact. fusiforme, *l* Bact. litoreum, *VB* Vibrio Bacillus  
*SU* Spirillum Undula, *B. t.* Bacillus tremulus, *rh* Bacillus Rheumarthritis (tingirt),  
*L* Bacillus Leprae, *S. t.* Spirillum Termo.

*Bacterium Termo Dujardin (Zoogloea Termo Müller)* sind kurze cylindrisch-oblange Zellen mit dunklem Inhalt, an jedem Ende mit einer Geissel (Fädchen), vegetirt in faulenden Flüssigkeiten, in Wasser, worin Fleisch lagerte etc.

*Bacterium Lineola Müller (Vibrio Lineola)*, länglich-ovale Zellen, an einem Ende mit 2 Geisseln versehen, sich spontan bewegend. Inhalt der stark lichtbrechenden Zellen gekörnt und daher dunkel. Bogenlineale Bewegung vor- und rückwärts. Zwei knieförmig zusammenhängende Zellen scheinen sich schlängelnd zu bewegen. Im Zahnschleime heimisch.

*Bacterium fusiforme* bildet spitz endende spindelförmige Zellen. Vegetirt im Meerwasser.

*Bacterium litoreum* bildet elliptische, an den Enden abgerundete farblose Zellen mit spontaner Bewegung.

*Vibrio Bacillus Müller* bildet fadenförmige, ziemlich gerade, sich schlangenähnlich bewegende Zellen. Vegetirt im Wasser der Aquarien und in Wasserlöchern auf dem Felde.

*Spirillum Undula (Vibrio Undula)* bildet Zellen mit einer Bogenwindung, selten mit 2—3 Bogenwindungen, an jedem Ende eine Geissel tragend. Lebhafte Bewegung. Vegetirt im Sumpfwasser.

*Bacillus tremulus Koch* trägt Geisseln zur Bewegung. Sporen liegen oft seitenständig an. Vegetirt im Sumpfwasser, fauligen Pflanzenaufgüßen.

*Bacillus Rheumarthritis* bildet kurze cylindrische Zellen, in Fäden zusammenhängend, Fäden gekrümmmt. Sporen in Reihen in den Fäden. Vegetirt im Serum der Gelenke und im Eiter bei Gelenkentzündungen. Sie sollen Ursache des Gelenkrheumatismus sein.

*Bacillus Leprae*, die Ursache des Lepraausschlages (Aus- satzes) bildet kurze cylindrische Zellen. Sie lassen sich wie die Tuberkelbacillen (siehe unten) tingiren, nehmen die Farbe aber schneller an.

*Spirillum tenue Ehrenberg* zeigt 4—6 Bogenwindungen und schnelle Bewegung. Vegetirt in fauligen Wässern und in Pflanzen, deren Saft in Fäulniss übergeht.

Im Blute der an Milzbrand leidenden Wiederkäuer finden sich als Ursache der Krankheit *Pollender'sche Körperchen*, Milzbrandbakterien, *Bacterium anthracicum Bollinger*, *Bacillus Anthracis Cohn*. Auch in der *Pustula maligna* (Schwarzblätter) der Menschen ist diese stabförmige, zu langen Fäden verbundene Bacterie vertreten. Die Sporenbildung erfolgt im Innern der Bacterie.

*Pasteur* hat die Impfung mit cultivirten Milzbrandbakterien als Schutzmittel gegen Milzbrand empfohlen.

Die Sporen der Bacterien nehmen die Anilinpigmente nicht an oder doch schwierig. Daher kommt es, dass die

Sporen in den stabförmigen Bacterien nach der Tinction dem Auge farblose Lücken darbieten.

Fig. 222.

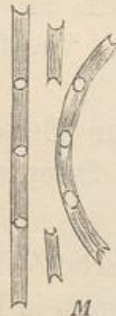
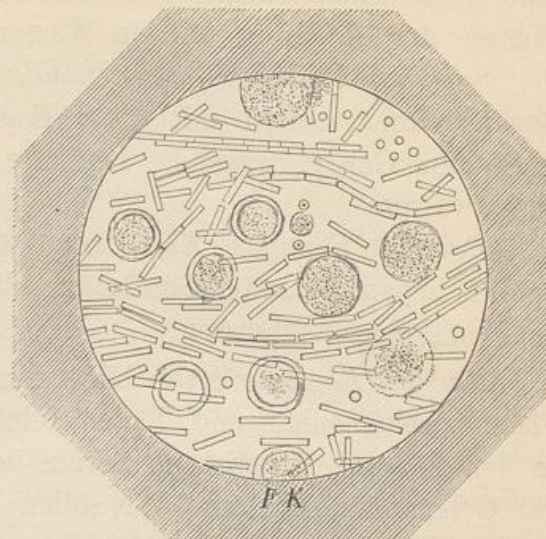


Fig. 223.



Milzbrandbacterien,

Pollender'sche Körperchen im Milzbrandblute.

Pollender'sche Körperchen, (800fache Vergr.), daneben Blutkörperchen, rothe u. weisse.  
(2000mal. Vergr.)

Der Kommabacill Koch's, welcher speciell in den Dejecten der asiatischen Cholera vorkommen soll, fand sich auch in denen der Cholera nostras und wird auch wohl noch in anderen krankhaften Dejecten aufgefunden werden.

Fig. 224.

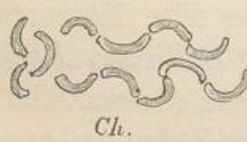
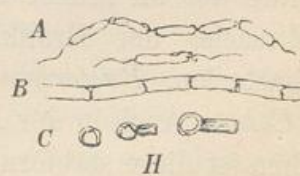


Fig. 225.



Kommabacill im Deject bei  
asiatischer Cholera  
(1500mal. Vergr.).

A Stäbchenschwärmer mit Cilien, B Stäbchen zu einem  
Faden verbunden, C Sporen, frei und keimend.

Der Heupilz, *Bacterium subtile Ehrb.*, ist wahrscheinlich ein mit dem Milzbrandpilze in enger Verwandtschaft stehender Pilz. *Buchner* züchtete den Milzbrandpilz in den Heupilz in

der Weise um, dass er ihn zuletzt im Heuaufguss cultivirte. Weissen Mäusen dann eingeimpft, erwies er sich unschädlich. Milzbrand- und Heupilz sind vielleicht auch einundderselbe Pilz, nur unter verschiedenen Ernährungsbedingungen vegetirend. Den Heupilz findet man sowohl auf gesunden, als auch auf trockenen, feuchten und besonders faulenden Pflanzentheilen, besonders auf Heu. Gelangt dieser Pilz durch die Lungen in das Blut der Thiere, welche zu Mykosen (Krankheiten durch Spaltpilze) disponiren, z. B. beim Rinde, so veranlasst er den Milzbrand, indem der Pilz in die giftige ansteckende Form übergeht in Folge eines anderen Nährbodens. Möglicher Weise steht dieser Pilz mit dem Tuberkulosepilz in gewisser Beziehung. Dass der Heupilz das Heufieber (*Catarrhus aestivus*) verursacht, hat viel Wahrscheinlichkeit für sich.

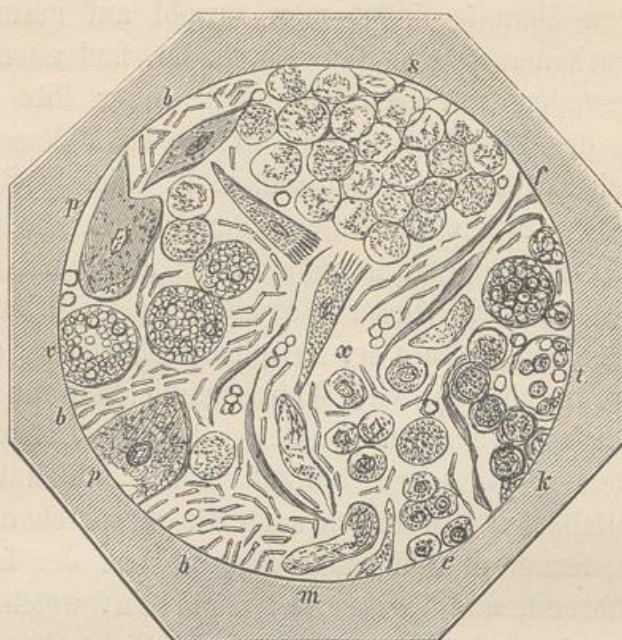
Sputum an Lungen-Tuberculosis (Lungenschwindsucht) leidender Menschen enthält neben Schleimkörperchen und Epithelialzellen gewöhnlich auch Eiterkörperchen und Blutkörperchen, ferner dunkelfarbige Fasern, von der Lungensubstanz herrührend, und Tuberkelbacillen, welche letzteren erst bei einer 500fachen Vergrösserung deutlich erkannt werden, mitunter auch Tuberkelzellen, in ihrem Innern mit vielen runden Kernen. Im Sputum bei Lungenkatarrh fehlen diese beiden letzteren Objecte und die Eiterkerne.

Wird das tuberkulöse Sputum mit Fluidfuchsins tingirt, in einem Reagircylinder durch Agitation gemischt und einige Stunden beiseite gestellt, dann davon auf ein Objectglas gegeben und mit Deckglas versehen, so zeigen die Schleimkörperchen keine Färbung, die verfetteten Epithelzellen geringe Färbung, die übrigen Theile Zellengewebe, Eiter, besonders die Zellenkerne und Bacillen oder Bacterien starke Färbung. Die Bacillen sind Stäbchen und  $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$  so lang als der Durchmesser des rothen Blutkörperchens.

Bezüglich der Färbung der Tuberkelbacillen hat man verschiedene Anweisungen gegeben. Die klin. Wochenschrift empfiehlt das vom Prof. *Rindfleisch* befolgte, von *G. Bizzozero* zuerst empfohlene Verfahren.

Ein Flöckchen Caverneneiter aus dem Sputum wird zwischen zwei Deckgläschchen platt gepresst, darauf die Deckplättchen von einander abgezogen und an der Luft getrocknet.

Fig. 226.



Mit Fuchsin tingirtes Lungensputum bei Tuberkulose (500mal. Vergr.).

*b* Tuberkelbacillen, *t* Tuberkelzellen, *f* elastische Fasern, *e* Eiterzellen, *m* Myelinmasse, *p* pigmentirte Epithelzellen, *v* verfettete Epithelzellen, *x* Flimmerzellen, *k* rothe Blutkörperchen.

Man bereitet sich nun *Ehrlich's* Färbeflüssigkeit: In ein Reagirglas wird soviel Anilinöl gegossen, dass die Rundung des Fundus ausgefüllt ist. Darauf wird es bis zu  $\frac{1}{3}$  mit Wasser gefüllt, Anilinöl und Wasser tüchtig durchgeschüttelt und sofort durch ein kleines Filter, in ein zweites Reagirglas filtrirt. Zum Filtrat fügt man 8 Tropfen einer concentrirten, weingeistigen Fuchsinslösung. Jetzt stellt man vor sich: 1. ein Uhrschälchen, halb gefüllt mit Spiritus, dem 2 Tropf. Salpetersäure von 1,087 spec. Gew. (Acid. nitric. dil. Ph. Germ.) zugefügt sind, auf ein Stück weissen Papiers; 2. ein Uhrschälchen, halb gefüllt mit der obigen Fuchsinslösung.

Man fasst nun das Deckplättchen, auf welchem das Sputum angetrocknet ist, mit der Pincette am Rande und zieht es

dreimal, das Sputum nach oben gekehrt, wenig schnell durch eine Spiritusflamme. Hierdurch wird das Eiweiss (Mucin) für die weitere Behandlung intact gemacht. Dann wird das Deckplättchen mit der Object-Seite auf die Färbeflüssigkeit gelegt und schwimmen gelassen, das ganze Uhrschälchen aber mit der Pincette gefasst und so lange über einer Petroleumlampe gehalten, bis die Flüssigkeit anfängt zu dampfen. Hierauf wird das Deckplättchen mit der Pincette von der Färbeflüssigkeit genommen, in Wasser abgespült und nun in den angesäuerten Spiritus gelegt, welcher in mehreren Minuten die Sputumfragmente, nicht aber die Bacillen entfärbt. Nun wird das Object mit der Pincette herausgehoben, sofort abermals in Wasser abgespült, getrocknet und in Canadabalsam gelegt. Beim Aufsuchen bedient man sich der stärksten Vergrösserung und nimmt jede Blendung hinweg. Kleine rothe Stellen, die sich am Präparate finden, können zur Orientirung über die Schicht dienen, in welcher man die Bacillen zu suchen hat.

Nach *Bizzozero* wird das Präparat auf  $\frac{1}{2}$ —1 Minute in mit der 3fachen Menge Wasser verdünnte Salpetersäure gelegt, dann sofort mit Wasser abgespült und nun auf  $\frac{3}{4}$ —1 Minute in eine gesättigte Lösung von Bismarckbraun gelegt, hierauf mit Wasser abgespült und getrocknet. Zur Schau giebt man auf die Bacterienschicht auch wohl einen Tropfen Nelkenöl in Stelle des Canadabalsams.

*Gruber* benutzt als Tuberkelbacillfarbe eine Mischung aus 2,0 Gentianaviolett, 10,0 absolut. Spiritus, 90,0 dest. Wasser und 0,5 Salmiakgeist. Von dieser Färbeflüssigkeit mischt man auf einem Uhrglase 10—20 Tropfen mit 10 ccm Filtrat einer Mischung von 0,5 ccm Anilinöl mit 10 ccm Wasser. Darauf legt man das Deckgläschen mit dem Sputum, nachdem es einige Male durch eine Spiritusflamme gezogen worden ist, und lässt 12 Stunden darauf schwimmen. Das weitere Verfahren weicht vom vorhergehenden nicht ab.

Ein leichtes Verfahren zum Nachweise der Tuberkelbacillen und anderer Bacterien giebt *Hartzell* an. Das auf ein Deckgläschen aufgestrichene und durch 2 Minuten an der Luft

getrocknete, dann einige Male durch eine Spiritusflamme gezogene Sputum bedeckt man mit 1—2 Tropfen der *Gradle'schen Fuchsinslösung* (Carbolsäure 0,9, Wasser 15,0; gesättigte spirit. Fuchsinslösung 2,0) und spült nach Verlauf von 3—5 Min. mit Wasser ab, entfärbt mit einer gesättigten Oxalsäurelösung (welche auf die Bacillen sicher nicht entfärbend wirkt), spült mit Wasser ab, und bedeckt nach dem Trocknen mit Glycerin oder Canadabalsam. Bei 500facher Vergrösserung erscheinen die Tuberkelbacillen als glänzende rothe Stäbchen.

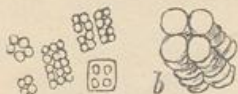
Der Pilz der Pockenkrankheit, *Micrococcus Vaccinae Cohn* und der Diphtheritis-Pilz, *Micrococcus diphtheriticus Cohn* bilden kuglige Zellen, von welchen die des ersten Pilzes  $0,5 \mu$  oder  $0,0005 \text{ mm}$ , die des letzteren weniger bis doppelt so viel im Durchmesser aufweisen. Der Erysipelas-Pilz, Hostienblut (*M. prodigiosus*), die die Nahrungsmittel gelb (*M. aurantiacus*), grün (*M. chlorinus*), violett (*M. violaceus*) färbenden Pilze etc., sind sämmtlich Coccen (Kokken) und daher an ihrer Gestalt und Farbe leicht zu erkennen. Der bei Seidenraupen Gattine- oder Fleckkrankheit erzeugende Pilz, *Panhistophyton ovatum Lebert*, besteht aus Stäbchen, nach anderen Angaben aus ovalen,  $0,5 \mu$  messenden Coccen. Der die Muscardine oder Kalksucht der Seidenraupe erzeugende Schimmelpilz ist *Botrytis Bassiana*. Der Harnpilz, *Micrococcus ureae*, existirt im ammoniakalischen Harne und bildet kuglige und ellipsoidische Coccen,  $1,25—2 \mu$  messend.

### Sarcinien.

Magensarcinie, Paketspaltpilz, *Merismopedia (Sarcinia) ventriculi*, ist eine Alge, zur Familie der Chroococcaceen und der Ordnung der Cystiphoren gehörend, bestehend aus Zellen, welche einschichtig zu einer tafelförmigen Gruppe verbunden sind. Das Cytoderm ist fest, schleimig, häufig weisslich-grau oder gelblich, das Cytoplasma bläulich. Diese Alge theilt sich meist quadratisch oder zu vier in einem Quadrate oder in einem Multiplum von vier stehenden Zellen. Sie findet sich im Magen, ist jedoch ohne alle pathologische Bedeutung. Ein

etwas grösseres Format hat *Merismopedia punctata* Meyen (*M. Kuetzingii*) mit schwach begrenztem, fast farblosem Trieb- lager und blass grünspanfarbigem Cytiplasma. Sie wird in Tümpeln und Seen mit stehendem Wasser angetroffen.

Fig. 227.



*Merismopedia ventriculi*  
aus einer erbrochenen Masse, 450mal vergr.  
*b* sehr stark vergr.

Fig. 228.



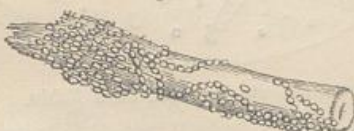
*Merismopedia punctata*,  
800mal vergr.

Die sehr kleine, der Magensarcinie ähnliche *Merismopedia urinae* kommt in der menschlichen Harnblase und die Nieren- sarcinie, *M. renis*, in der Niere vor.

### Kopfgrind. Favuspilz.

Favuspilz, *Achorion Schoenleinii*, ist die Ursache des Kopfgrindes. Dieser pflanzliche Parasit dringt in die feinsten Risse der Haut, in die Haarbälge, erzeugt Entzündung und

Fig. 229.



Favuspilz,  
an der Wurzel und dem unteren Theile des Haares sitzend. 300mal vergr.

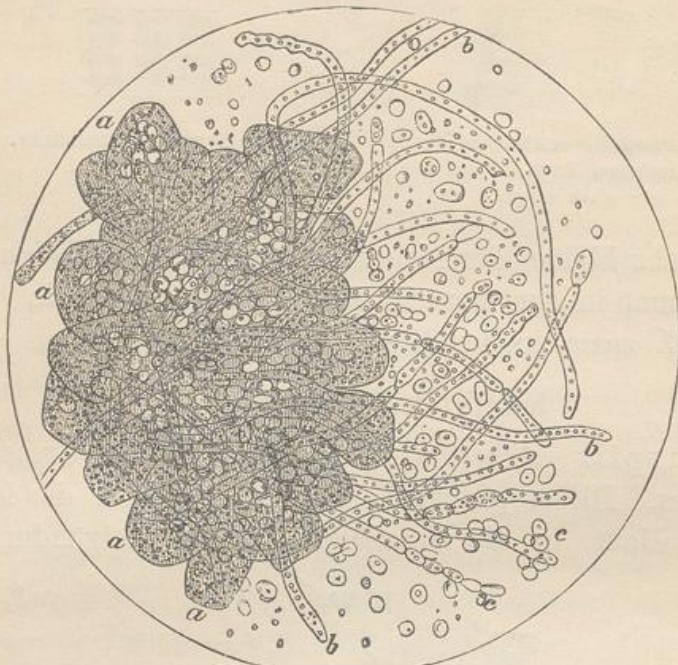
Eiterung der Kopfhaut und zerstört, indem er seine feinen Myceliumfäden zwischen und in die Fasern, woraus das Haar besteht, einschiebt, das Haar.

### Soorpilz, Zungenbelegpilz, Vibzionen, Oscillarien.

Soorpilz, Aphthenpilz, *Oidium albicans*, ist ein als Parasit häufig vorkommender Fadenpilz, welcher die bei kleinen Kindern vorkommenden sogenannten „Schwämmchen“ bildet. Er besteht aus Sporen und Myceliumfäden, die zwischen und unter dem Epithel der Schleimhaut wuchern und dasselbe zur Abstossung bringen. Er giebt der Schleimhaut das Ansehen,

als wäre sie mit Käseflocken bedeckt. Verwechselt kann dieses Gebilde nicht werden mit *Leptothrix buccalis Robin*, einer parasitischen Alge, welche sich fast auf jeder Zunge, zwischen allen Zähnen findet und aus weit feineren stabförmigen, wenig oder

Fig. 230.



Soorpilz, stark vergr., nach Robin.

a Epithelialzellen der Mundschleimhaut, bedeckt mit dem Rasen des Soorpilzes b und den Sporen desselben c.

nicht gebogenen und wenig verästelten Fäden besteht. Diese Alge gehört zu den Oscillariaceen, einer Familie, welche fadenförmig und mit einer eigenen Bewegung begabt ist, von welcher jedoch die Leptothricheen selten eine und dann nur langsam oscillirende Bewegung zeigen. Dagegen haben die Species der Oscillarieen und Spirillineen, zwei andere Unterfamilien der Oscillariaceen, eine sehr lebendige (oscillirende, kriechende oder spiralige) Bewegung, so dass man sie früher für Thiere hielt.

*Leptothrix buccalis Robin*, *Bacillus buccalis*, Zahnfraspilz, scheint die Ursache der Zahncaries zu sein. Er findet

sich aneben anderen Bacterien im Schleimansatze der Zähne, in cariösen Zähnen, auf dem Epithel der Mundhöhle bei Menschen und warmblütigen Thieren. Man hat diesen Bacill auch in den egyptischen Mumien angetroffen. Er bildet unverzweigte, scheinbar ungegliederte, Kurz- und Lang-Fäden, parallel an einander liegend. Der schleimige Zahnbefall besteht aus Micrococci und diesen Pilzfäden, von Schleim durchsetzt. Mitunter findet man darin auch Bacillen mit sehr lebendiger Bewegung (*Vibrio tremulans s. Bacterium Lineola*). Diese Vibrione kommt auch im Schweiße zwischen den Zehen, mitunter im Harne der Kranken vor.

Fig. 231.



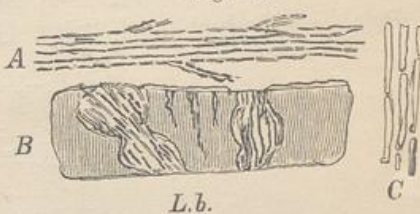
Soorpilz.  
*Oidium albicans.*  
600fache Vergr.

Fig. 232.



Leptothrix buccalis  
Zungenbelegpilz.  
600fache Vergr.

Fig. 233.



Leptothrix buccalis Robin.

A In einen Strang zusammenliegende Pilzzellen, aus Lang- u. Kurzstäbchen bestehend.  
B Durchschnittfläche eines Stückes cariösen Zahnes, Hohlräume mit dem Pilze angefüllt.  
300fache Vergr. C Einzelne Zellen.  
2000mal. Vergr.

Nach der Tinction mit Jodlösung zeigen die Fäden des Zahnfrasspilzes nicht durchweg ein gleiches farbiges Aussehen. Indem einige Fäden grünlichgelb erscheinen und weder

Fig. 234.



Vibrio s. Bacterium Lincola (links), obere  
50mal, untere 300mal vergr.  
Vibrio bacillus (rechts), 750mal vergr.

Fig. 235.



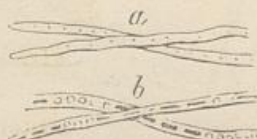
Spirillum volutans,  
750mal vergr.

Inhalt noch Querwände erkennen lassen, sind andere kräftig gelb und zeigen blaue Körnchen im Innern und oft deutliche

Querwandung. Die Fäden lagern in einem körnigen Stroma, welches wahrscheinlich den Nährboden der Bacillen und Micrococcen bildet, welche wieder wie Fermentbacillen einwirken und eine Säure erzeugen, die auf die Kalkerde der Zahnsubstanz lösend einwirkt.

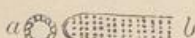
Zu den Spirillineen gehören die Vibrionen, welche in cylindrischer und fadiger Form, frei oder in ihren natürlichen Schleim gehüllt, unter dem Mikroskop eine sehr lebhafte Bewegung zeigen. Sie findet man gewöhnlich da, wo eine Milchsäure- oder eine Buttersäuregärung stattfindet. *Spirillum volutans* findet sich im Sumpfwasser und bildet sich in schleimigen Flüssigkeiten. Diese Spirille ist schlaugenförmig-spiralig gewunden, gegliedert und trägt Geisseln.

Fig. 236.

*a* *Beggiatoa alba*, *b* *Beggiatoa nivea*. Vergr.

Von den Oscillarieen bewohnt die Gattung *Beggiatoa* viele Thermen und natürliche Schwefelwässer. Sie hat eine oscillirende Bewegung, ist haarförmig, sehr dünn, sehr durchsichtig und starr. *Beggiatoa alba* ist in einen weissen Schleim gehüllt und bildet lange Fadenfortsätze mit granulirtem Cytio-

Fig. 237.



*Oscillaria viridis*  
*a* ein Glied von vorne gesehen. Vergr.

Fig. 238.



*Chamaesiphon incrustans*.  
*a* 200fach vergr., *b* 1200fach vergr.

plasma. *B. nivea* ist durchsichtig und zeigt eine dunkle Gliederung. Die Gattung *Oscillaria* ist mit einer dreifachen Bewegung begabt, gegliedert, entweder von Mutterschleim

umhüllt oder eingeschlossen von einer engen röhrenförmigen, an beiden Enden offenen Scheide. Die Glieder sind von vorne gesehen scheibenförmig und mit punktförmigen peripherisch ständigen Knötchen versehen. Eine parasitische Oscillariee ist *Chamaesiphon incrustans*, eine sehr kleine circa 0,01 mm lange, dicht zusammengedrängt stehende Alge mit undeutlichen Gliedern, aber deutlichen Endgliedern und sehr zarten Scheiden. Sie bewohnt andere Algen, diese incrustirend.

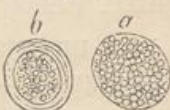
Interessante Algen sind die Spermosireen durch ihren rosenkranzähnlichen Bau. Die Gattung *Anabaena* hat kugelige oder elliptische Glieder und goldgelbe oder braungelbe Sporen. *Anabaena circinalis* findet man in stehenden Wässern.

Fig. 239.



*Anabaena circinalis.*  
Vergr.

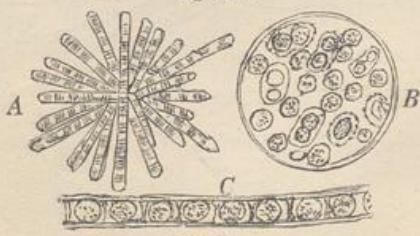
Fig. 240.



*a Microcystis violacea, b Anacystis marginata.* Vergr.

Von der Algenfamilie der Chroococcaceen möge noch erwähnt sein *Microcystis*, welche aus sphärischen, dicht zusammen gedrängten und von einer Mutterhülle eingeschlossenen Zellen besteht. *Microcystis (Gloeocapsa) violacea* hat eine violette Färbung. Sie bewohnt die Fensterscheiben und Mauern feuchter Keller. Die zu derselben Familie gehörende *Anacystis*, welche schwimmend in stehendem Wasser angetroffen wird, besteht aus zahlreichen sphärischen, in Schleim nistenden, mit einer gemeinsamen mehrschichtigen Decke umhüllten Zellen.

Fig. 241.



*Crenothrix Kühniana.*

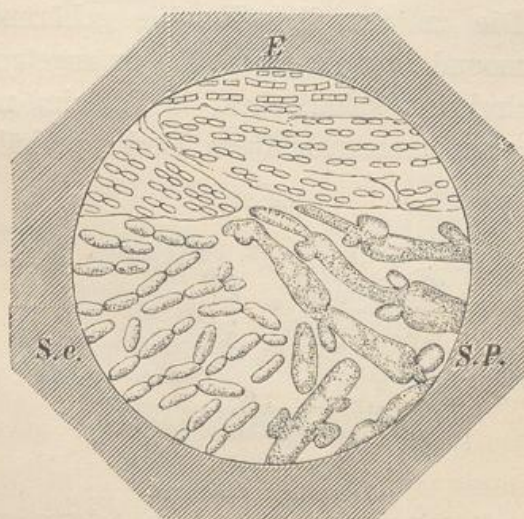
*A* Kolonie aus kleinen Stäbchen zusammengesetzter Fäden. *B* Cocco-Zoogloee. (600f. Vergr.  
*C* Ein Fadenstück, Coccoen enthaltend (sehr stark vergr.).

In den Röhren der Wasserleitungen, in Drainröhren, auch in Brunnen findet man einen Spaltpilz, *Crenothrix Kühniana Zopf*, *Hypheothrix Kühniana Rabenhorst*. Er besteht aus cylindrischen, nach oben sich verdickenden, gegliederten und von einer Scheide umgebenen Fäden von weisslicher und bräunlicher Farbe (Fig. 241).

### Fermentpilze. Gährpilze.

*Pasteur* schichtete die Spaltpilze in Aerobien (in der atmosphärischen Luft vegetirende) und in Anearobien (bei Abschluss der Luft vegetirend). Da letztere auch im Contact mit Luft vegetiren, so ist diese Eintheilung keine zutreffende. Besser ist die Eintheilung nach dem physiologischen Verhalten. Die Spaltpilze, welche die als Nährsubstanzen dienenden Stoffe so zersetzen und umsetzen, dass Säuren, wie Essigsäure, Buttersäure etc., gebildet werden, nennt man Gährpilze. Entwickeln sie aus den Nährsubstanzen Wasserstoff, Kohlenwasserstoff, bei Gegenwart von Schwefel Schwefelwasserstoff, ferner Ammoniak, so sind sie als Pilze der Fäulniss zu unterscheiden. Auch diese sind Fermentpilze. Chromogene Spaltpilze sind diejenigen, welche Farbstoffe erzeugen (z. B. die Milch blau oder gelb färben, der Pilz des blauen Eiters, *Micrococcus pyocyaneus*.)

Fig. 242.



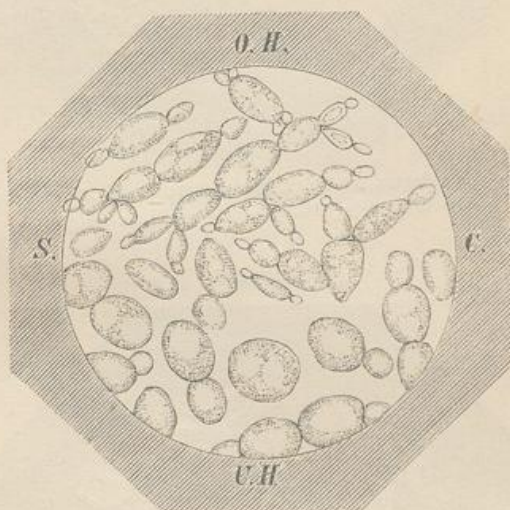
*S. e.* *Saccharomyces exigens*. *S. P.* *Saccharomyces Pastorianus*. *E* *Essighäutchen*. 450m. Vergr

Bei der Essig- oder Essigsäuregährung beobachten wir folgende Gebilde:

Essigmutter, dick, zäh und gallertartig. Sie ist an der Oberfläche glatt und schliesst in unendlicher Menge den Essigmutterpilz (*Ulvina s. Mycoderma Aceti*) ein. Sie entsteht unter gewissen Verhältnissen aus dem Essighäutchen, aus Essiggährpilzen, z. B. *Mycoderma s. Saccharomyces exiguum, Sacch. Pastorianus*. Die Essigmutter ist gewöhnlich eine Folge der Kahmhaut. Die erwähnten Spaltpilze erzeugen aus Zucker und Weingeist Essigsäure.

Bei der Darstellung des Bieres, wobei Zucker unter Kohlensäureentwicklung in Weingeist übergeführt wird, kommen als Gährpilze die Ober- und Unterhefe in Betracht.

Fig. 243.

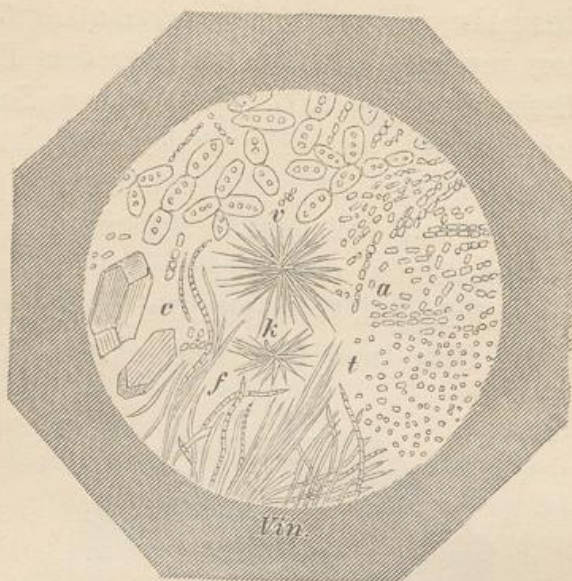


*Saccharomyces Cerevisiae. O. H. Oberhefe. U. H. Unterhefe. 450mal. Vergr.*

Die Gährpilze des Essigs und des Bieres finden sich auch in der Sauerhefe zum Beimischen zum Brotteige, in sauer gewordenen Nahrungsmitteln, im gährenden Harne, auch als Parasit im Magen, im Munde des Menschen und der Widerkäuer. Sie entstehen eben überall da, wo Zucker durch Gährung Zersetzung erleidet. Sie vermehren sich rapide durch Theilung und Knospung. Sie sind farblos, durchsichtig, kugelig oder eiförmig.

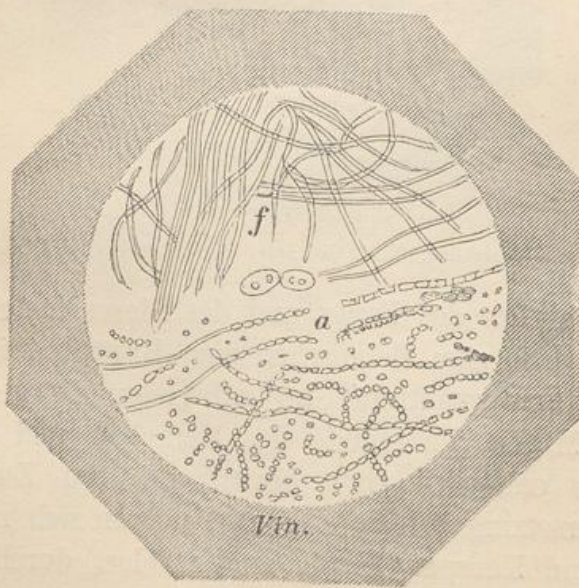
Bei der Weinbereitung kommen neben den vorerwähnten Hefezellen verschiedene abweichende Gebilde vor, wie die Fig. 244 und 245 erkennen lassen.

Fig. 244.



*v* Mycoderma Vini. *a* Mycoderma Aceti. *t* Mycoderma Aceti, abgestorben. *c* Calciumtartrat.  
*k* Weinstein, *f* Leptothrix rigidula (Alge).

Fig. 245.



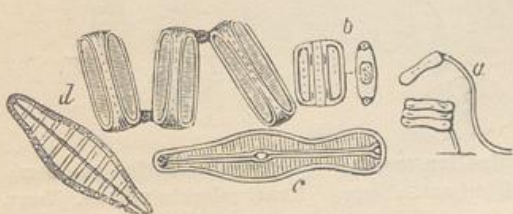
*f* Parasitische Fäden aus bitterem Weine. *a* Fäden in der Fettikrankheit oder beim Fadenziehen.

Die Vegetation gewisser Algen und Spaltpilze verursachen das Bitterwerden, die Fettkrankheit oder das Fadenziehen des Weines, in welchen beiden Fällen Arten Algen vegetiren, welche der *Leptothrix* verwandt zu sein scheinen.

### Diatomaceen.

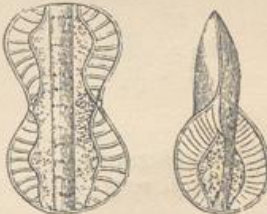
Diatomaceen sind einzellige Algen. Sie liefern verschiedene mikroskopische Probeobjecte. Ihnen fehlt das Chlorophyll, dagegen tritt in ihrem Cytiplasma ein gelblicher oder bräunlicher Farbstoff auf, der grün wird, wenn sie absterben oder wenn man sie mit Säuren behandelt. Sie schwimmen entweder frei im Wasser oder sind einem Polster oder einem Stengel aufgewachsen oder in Schleim verschiedener Form gebettet, in und ausser dem Wasser. Die Zellen sind zweiklappig und symmetrisch gestaltet, die Klappen durch eine in Salpetersäure lösliche Zellsubstanz zusammengeleimt. Die Membran (Cytoderm) der Diatomaceen besteht nicht aus Cellulose, wie bei den meisten anderen Algen, sondern aus Kieselerde, die weder durch Fäulniss noch durch Glühhitze zerstörbar ist. Die Gestalt dieser Kieselpanzer ist sehr verschieden, rund, scheibenförmig, walzenförmig, prismatisch, viereckig, nachenförmig, keilförmig etc., oft mit symmetrisch geordneten Verdickungen, wodurch der Panzer mit mannigfaltigen Zeichnungen geziert erscheint.

Fig. 246.



a *Achnantes exilis*, b *Diatomella*,  
c *Gomphonema*, d *Diatoma vulgare*. Sämtlich  
stark vergrössert.

Fig. 247.



*Amphiprora paludosa*.  
450f. Ltn.-Vergr.

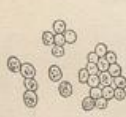
Einigen Familien dieser Algen, wie den Naviculaceen und Synedreen, ist eine scheinbare freiwillige Bewegung eigen.

Sie schwimmen im Wasser mit zitternder Bewegung vor- und rückwärts, stossen sie hierbei aber auf ein Hinderniss, so ziehen sie sich ein oder zurück und versuchen wiederholt auf's Neue, die Richtung um einen sehr spitzen Winkel verändernd, vorwärts zu dringen, und kehren, ohne sich umzudrehen, ganz und gar zurück, wenn das Hinderniss dasselbe bleibt. Diese eigenthümliche Bewegung gab Grund, sie für Infusionsthiere zu halten. Aus den Kieselpanzern dieser Algen bestehen sogar grosse Strecken der Lüneburger Haide. Das schwedische Bergmehl, welches mit Brod gemischt in Hungerjahren gegossen wurde, sind Kieselpanzer abgestorbener Diatomaceen. Man findet diese Algen fast in allen natürlichen Wässern oder als Schmarotzer auf Wasserpflanzen oder in einer braune Schleimmasse eingebettet als feuchten Ueberzug der Felsen. Häufig trifft man sie in solchen Mengen, dass man sie für Schlamm hält.

### Schleim. Eiter.

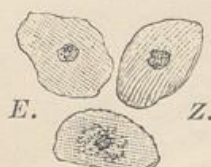
Schleim, das Absonderungsproduct der thierischen Schleimhäute (z. B. der Speichel), ist eine durchscheinende oder durchsichtige dickflüssige Masse mit darin befindlichen Epithelialzellen (den Zellen der äussersten Schicht der Schleimhaut). Jene dickflüssige Masse besteht aus den Schleimkörperchen. Diese erscheinen unter dem Objectiv als

Fig. 248.



Schleimkörperchen.  
100mal vergr.

Fig. 249.



Epithelialzellen aus der  
Mundschleimhaut. (Vergr.)

Fig. 250.



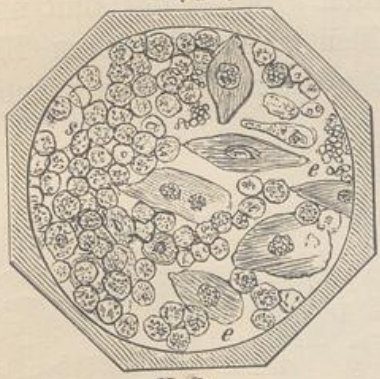
Flimmerzellen aus der  
Trachealschleimhaut. (Vergr.)

runde, stark granulirte, farblose, einzelne oder an einander hängende, Gruppen und Flächen ausfüllende Körperchen, welche einen und mehrere Kerne enthalten. Im Sputum der Menschen und warmblütigen Thiere finden sich neben den Schleimkörperchen auch Epithelialzellen und Flimmerzellen. Letztere treten

besonders im Katarrhschleim der Luftwege auf. Sie nehmen den Fuchsinfarbstoff auf, während die Schleimzellen ungefärbt bleiben, wenn Sputum mit Fluid-Fuchsin gemischt wird. Schleimkörperchen des Sputums finden wir in Fig. 248 und 251 vergegenwärtigt.

Eiter. Eiterkörperchen sind schwierig von den Schleimkörperchen zu unterscheiden. Bei einiger Uebung in der optischen Musterung von Schleim und Eiter erlangt man sehr bald in der Bestimmung und Unterscheidung der Schleim- und Eiterkörperchen Sicherheit. Insofern die Schleimkörperchen das Fuchsinpigment nicht aufnehmen, dies aber von den Eiterkörperchen, besonders von den Kernen derselben, geschieht, so ist also auf dem Wege der Tinction mit Fluid-Fuchsin leicht der Unterschied zu erkennen. Die Eiterkörperchen erscheinen unter dem Mikroskop wie runde, matt granulirte Zellen mit einem Kern, der häufig 2-, 3- bis 4mal gespalten ist oder eine längliche oder eine hufeisenförmige Gestalt hat. Die Umrisse (Contouren) sind öfter matt, als

Fig. 251.

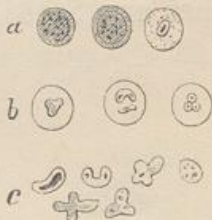


K. Sp.

Sputum bei Lungenkatarrh.

s Schleimkörperchen, e Epithel. 200mal vergr. Circa 400mal vergr., a Eiterzellen, b dieselben nach Einwirkung der Essigsäure, c freie, aus den Zellen getretene, in Theilung begriffene Kerne der Eiterzellen.

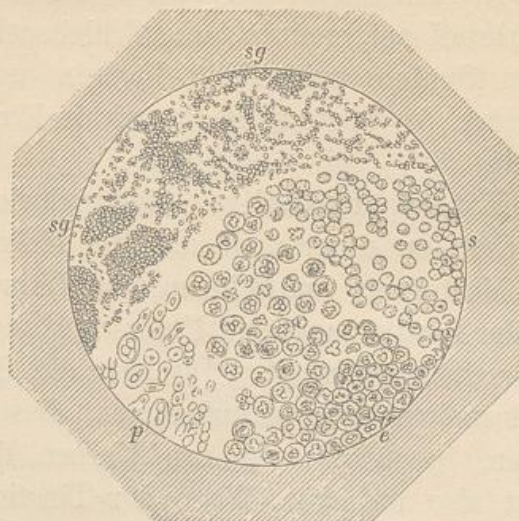
Fig. 252.



Eiterzellen.

scharf hervortretend. Unter Einwirkung verdünnter Essigsäure quellen die Eiterkörperchen auf, ihr granulirtes Ansehen verschwindet, sie werden hyalin und die vorerwähnten Kerne treten sichtbarer hervor.

Fig. 253.



*sg* Schleimgerinse, *s* in stärkerer Vergr., *e* Eiterkörperchen, *p* Gährpilze (im Harne), circa 150mal vergr.

### Lymphkörperchen.

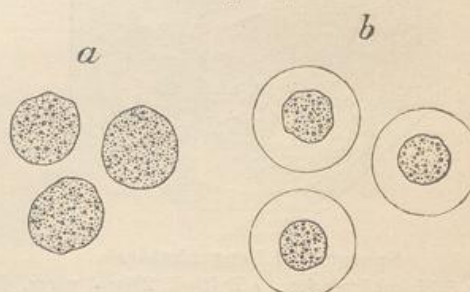
Lymph- oder Chyluskörperchen bilden matt granulirte Zellen, welche durch verdünnte Essigsäure in ihre sie constituirenden Theile zerlegt werden. Die in das Blut übergegangenen Lymphkörperchen bilden sich zu weissen Blutkörperchen aus (S. 161) und werden später rothe Blutkörperchen.

Fig. 254.

*a*

Lymphkörperchen, *a* dieselben in Essig macerirt.

Fig. 255.



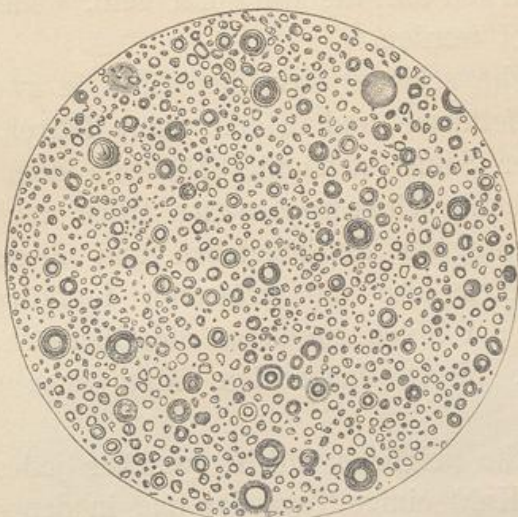
*a* Lymphkörperchen aus der Lymphdrüse eines Säugethiere, *b* dieselben in verdünnter Essigsäure macerirt. 400mal Vergr.

### Milch.

Milch von Kühen. Sie ist die bekannte emulsionsartige Flüssigkeit, welche verschiedene Salze, Milchzucker, Kasein

enthält und in welcher Fett (Butter) in Gestalt sehr kleiner, unter dem Mikroskope scharf begrenzter, homogener, durchsichtiger Kügelchen schwimmt. Jedes Fettkügelchen ist mit

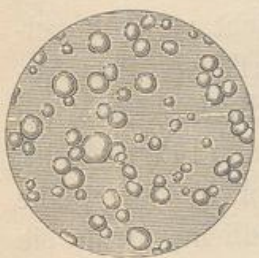
Fig. 256.



Milch  
bei 500maliger Vergrösserung.

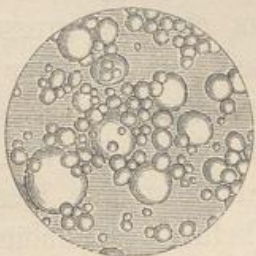
einer Kaseinhülle umgeben, welche das Zusammenfliessen des Fettes verhindert. Unter dem Mikroskope erscheint die Milch als eine klare Flüssigkeit mit jenen darin suspendirten Fett-

Fig. 257.



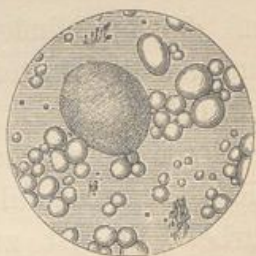
Theil entnahmte  
Kuhmilch,  
500mal vergr.

Fig. 258



Sahne,  
500mal vergr.

Fig. 259.



Colostrum.  
500mal vergr.

kügelchen (Fig. 256). In der abgekochten Milch finden sich neben den kleinen Fettkügelchen wenige 3—10mal grössere Kügelchen oder gestaltlose Fettpartikel. Nach Zusatz von

Fluid-Fuchsin würde die Milch einer kranken Kuh stark gefärbte Partikel erkennen lassen. Der Milch beigemischter Stärkemehlschleim wird leicht durch Tinction mit Jod nachgewiesen, indem die Stärkemehltheile dunkelblaue Farbe annehmen. Durch Jod darf die Milch nur gelb, weder grün noch blaugrün gefärbt werden.

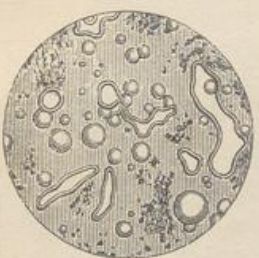
In der Ruhe scheidet sich die Milch in zwei Schichten, in eine untere fettarme und in eine obere fettreiche, gewöhnlich Rahm oder Sahne genannt. Die von dem Rahme gesonderte, sogenannte abgenommene Milch zeigt unter dem Objective weit weniger Fettkügelchen und diese sind meist klein. Es treten also die grösseren Fettkügelchen beim ruhigen Stehen der Milch zuerst an die Oberfläche derselben. Der Milchrahm bietet daher dem Auge sehr grosse Fettkügelchen.

Die dickliche gelbliche Milch, welcher jedes Säugethier (also auch die Kuh) einige Tage vor und in den ersten Tagen nach dem Gebären giebt, heisst *Colostrum*, *Colostrummilch*. Sie ist von fadem Geschmacke, enthält Eiweiss, weniger Kasein und Milchzucker, besonders aber die Colostrumkugeln, nämlich die mit Fett erfüllten Zellen der Milchdrüsenschleimhaut. Unter dem Mikroskop erscheinen die Fettkügelchen der Colostrummilch gewöhnlich weniger scharf begrenzt, von sehr verschiedener Grösse, in Gruppen darin herumschwimmend, und daneben findet man einzelne grosse, nicht völlig kuglrunde, trübe Buttermassen mit körniger Oberfläche, jene Colostrumkugelchen. Diese sammeln sich beim Stehen der Milch an deren Oberfläche und bilden eine dunkelgelbe Rahmschicht. Diese Colostrummilch hat meist eine blassgelbliche oder gelbe Farbe. Sie ist zwar keine gesundheitsschädliche, denn sie äussert nur eine den Stuhlgang gelind vermehrende Wirkung, sie ist aber für den Genuss der Menschen nicht geeignet und wegen ihrer Farbe nicht appetitlich.

Die Milch und Sahne wird (nach Angabe einiger Schriftsteller) zuweilen mit der von Blut und Häuten befreiten Gehirnsubstanz der Schafe gemischt, um ihre Consistenz zu ver-

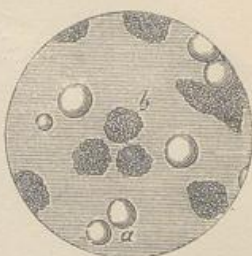
mehren. Eine solche Milch hat einen hellgrauen Farbenton und setzt beim Stehen an die Gefässwandung eine feine weisse kleinkörnige Masse ab, welche feine Fäden von der Zellsubstanz des Gehirns enthält. Unter dem Mikroskope erkennt man die Gehirnsubstanz an den warzig erweiterten, oft perl-schnurartigen Nervenprimitivfasern, an den Resten von Capillargefässen, welche gefäßartig verzweigte, aus strukturloser Membran bestehende Gebilde darstellen, an denen sich ovale Kerne befinden, die nach Zusatz von Essigsäure mehr hervortreten.

Fig. 260.



Milch mit Gehirnsubstanz.  
500mal vergrössert.

Fig. 261.



Milch aus einem mit Eiter absonderndem  
Ausschlage behafteten Euter.  
a Fettkügelchen, b Eiter (Vergr.).

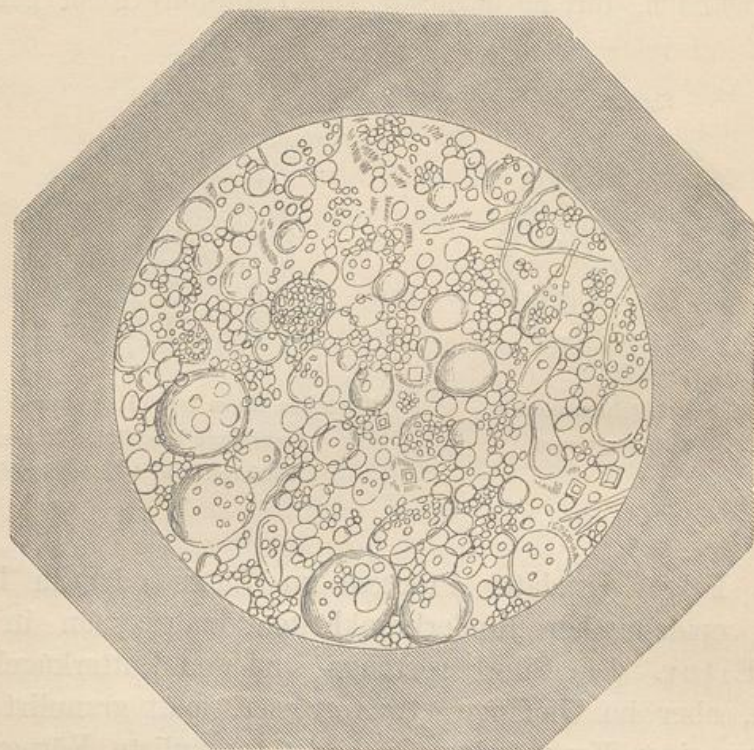
In Folge exsudater Processe im Euter oder in Folge einiger epidemischer Rinderkrankheiten findet man in der Milch Eiter. Die Eiterkörperchen sind den Butterkügelchen ähnlich, aber im Umfange etwas grösser, matt granulirt und enthalten einen Kern, oder sie bilden granulirte Körperchen mit unregelmässigem Rande, löslich in Aetznatronlauge, unlöslich in Aether. Nach Tinction der Milch mit Fluid-Fuchsin und einstündigem Stehen lassen sich die Eiterkörperchen unter der Linse leicht erkennen. Bei Eiterausschlägen soll die Milch mikroskopisch kleine maulbeerähnliche Kügelchen enthalten, aus Schleim und Eiter bestehend. Eine eiterhaltige Milch ist als eine gesundheitsschädliche zu beurtheilen.

Auf Stärkeschleim prüft man mittelst Jodlösung, welche die Sahne gelb, aber nicht grün oder blaugrün färben darf.

**Butter.**

**Butter.** Tafelbutter oder Marktbutter in einer Menge, welche einer halben Linse gleich kommt, zwischen Objectglas und Deckglas zu einer dünnen Schicht auseinandergedrückt, ergiebt sich bei 200—300facher Vergrösserung als ein Conglomerat rundlicher und runder Tröpfchen von verschiedener Grösse, untermischt mit kleinen Kochsalzkristallen.

Fig. 226.



B.

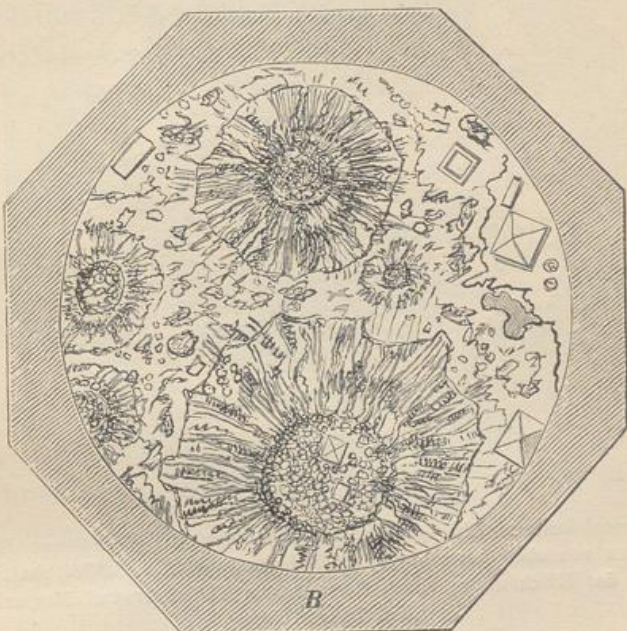
Markt- oder Tafelbutter bei 200—300facher Vergrösserung.

Die sogenannte Schmelz- oder Schmalzbutter, Dauerbutter, welche behufs Befreiung von den Milchbestandtheilen eine Schmelzung erfahren hat, ebenso die mit Talg gefälschte und geschmolzen gewesene Butter liefern unter dem Mikroskop nicht diese Tropfenform.

Kuhbutter, naturelle Butter, lässt sich mitunter auf mikroskopischem Wege von der Kunstbutter (Magarin-

butter) und auch von der gemischten Butter (Mischbutter) unterscheiden. Auf ein Objectglas giebt man eine erbsengrosse Menge der Butter, streicht etwas auseinander und erwärmt über dem Zuge einer kleinflammig brennenden Petrollampe, so dass Schmelzung eintritt. Man lässt die geschmolzene Butter, das Objectglas in schräge und perpendiculäre Lage setzend, über die Glasfläche hinweg gleiten, so dass eine dünne Butterschicht erlangt wird. Das möglichst langsam erstarrte

Fig. 263.



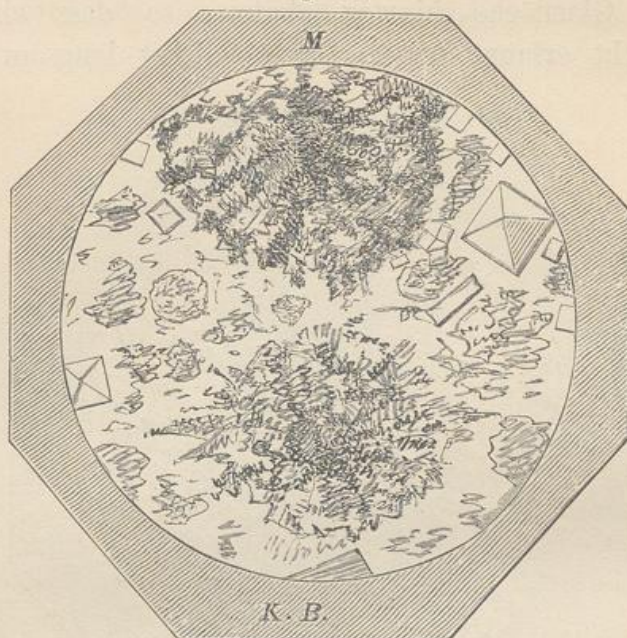
Dünne Butterschicht, geschmolzen und erstarrt, rosettenförmige Krystallgebilde, ähnlich einem Anthodium (Blüthenkorb) von oben betrachtet, zeigend. Die Krystallwürfel sind Kochsalz.  
Circa 70fache Vergr.

Object beschaut man bei 50—70facher Vergrösserung. Echte Kuhbutter zeigt gewöhnlich rosetten- oder blumenartige krystallinische Gebilde, welche einige Aehnlichkeit mit *Chrysanthemum*-Blüthen haben. Das Object, im durchfallenden Lichte mit blossem Auge betrachtet, bildet eine weisstrübe Schicht, durchsetzt mit nadelknopfbreiten weissen Partikeln. Bei der Kunstbutter ist die Schicht nur weisslich-trübe und die weissen Partikel sind nur durch wenige weisse Punkte ersetzt. Unter

Hager, Mikrosk. 7. Auflage.

der Linse findet man auch einige, jedoch nur wenige, rosettenähnliche Krystallisationen, welche aber gewöhnlich keine Regelmässigkeit, vielmehr Verworrenes zeigen. Die Rosetten in der Mischbutter sind ebenfalls verworren und zeigen an ihrer Einfassung dunkle Theile, wie in Fig. 264 sub M angedeutet ist.

Fig. 264.



*KB* Dünne Margarinbutterschicht, geschmolzen und erstarrt. Verworrne Krystallrosette, welche mit einem von oben betrachteten Authodium keine Aehnlichkeit hat. *M* Krystallrosette in der Mischbutter, einem Gemisch aus Kuhbutter und Margarinbutter.

Circa 70fache Vergr.

### Harn. Urin.

Harn. Der Harn, besonders der des kranken Menschen, bietet mehrere Bestandtheile, welche sich durch das Mikroskop

Fig. 265.



*a* Eiterzellen, *b* dieselben mit ver-  
dünnter Essigsäure behandelt,  
*c* Schleimkörperchen.

Fig. 266.



Zellen der Harnblasenschleimhaut,  
stark vergrössert.

erkennen und bestimmen lassen. Sowohl ein Tropfen des klar abgegossenen Harns, sowie eine entsprechende Quantität des etwaigen Bodensatzes (Harnsediments) werden gesondert der mikroskopischen Betrachtung unterworfen.

An organischen Stoffen können sich im Harne finden:

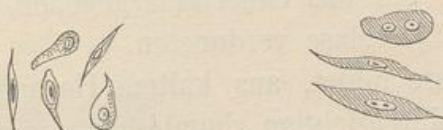
a. Schleimgerinsel bildet Streifen, aus reihenförmig geordneten, äusserst kleinen Körnchen zusammengesetzt (Fig. 253). Es darf nicht mit den Harneylindern (Fig. 268) verwechselt werden.

b. Schleimkörperchen. Vergl. S. 186.

c. Blutkörperchen. Vergl. S. 160.

d. Eiterkörperchen oder Eiterzellen. Vergl. S. 187.

Fig. 267.



Epithelialzellen aus den Nierenbecken, Uretern, Kelchen. Vergr.

e. Harneylinder und Epithelialzellen. In Folge krankhafter Beschaffenheit der harnleitenden Gänge findet man im Harne Beimengungen von Gewebetheilen, wie Zellen (Pflaster epithelien) der Harnblasenschleinhaut, Epithelialzellen aus den Nierenbecken, den Uretern und den Kelchen, endlich sogenannte Harneylinder, nämlich Stücke des Epithelialüberzuges aus den Bellini'schen Röhrchen in Form cylindrischer Schläuche.

Fig. 268.



a, b Harneylinder; c, d Epithelialhäutchen aus den Bellini'schen Röhren mit Blutkörperchen.

f. Spermatozoen. Vergl. S. 200.

g. Krebsmaterie neben Eiterkörperchen, verschieden ge-

staltete Degenerationsgebilde mit Zellen mehr oder weniger bedeckt.

Fig. 269.

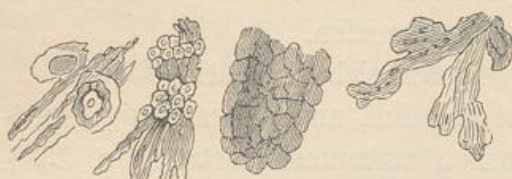


Fig. 270.



**Krebsartige Absonderungen und Gebilde.** 100fache Vergr. **Gährpilzchen.** 150fache Vergr.

h. Gährpilze. Vergl. S. 182.

i. Vibrionen. Vergl. S. 167 und 177.

An krystallisirten Stoffen können vorhanden sein:

Das Sediment des Harnes wird allein und dann mit Salzsäure angesäuert auf das Objectglas gegeben, oder man lässt Harn auf dem Objectglase verdunsten.

a. Hippursäure bildet, aus kaltem Harne allmählich ausgeschieden, halbdurchsichtige rhombische, vierseitige Prismen und Säulen (mit der Grundform des Rhombenoctaëders), an den Enden in 2 oder 4 Flächen auslaufend.

Fig. 271.



Fig. 272.



**Hippursäure.** Vergr.

**Harnsäurekrystallformen.** Vergr.

b. Harnsäure nimmt verschiedene Formen an. Sie bildet bald rhombische, glatte, durchsichtige, oft orange, bräunlich oder gelb gefärbte Tafeln, bald mit abgerundeten stumpfen Winkeln, bald mit spindelförmigen Verlängerungen. Aus der alkalischen Lösung mittelst Salzsäure auf dem Objectglase abgeschieden, bildet sie mitunter Dumb-bells (kurze Stränge mit pilzhutförmig erweiterten Enden). Bald nimmt die Harnsäure die Form von Wetzsteinen an, bald vereinigt sie ihre Prismen zu besenähnlichen Büscheln, von denen gemeinlich je zwei mit ihrer Basis zusammenhängen.

c. Saures harnsaures Natron bildet unregelmässige Gruppen kleiner grützlicher Körnchen.

Fig. 273.



Saures harnsaures Natron.

Fig. 274.



Saures harnsaures Ammon.

d. Saures harnsaures Ammon in Form kleiner, runder, mit Spitzen besetzter, vereinzelter oder in Gruppen zusammenliegender Körperchen.

e. Phosphorsaure Ammon-Magnesia (Tripelphosphat) gewöhnlich in rhombischen, sargdeckelähnlichen Krystallen, welche sich durch ihre leichte Löslichkeit in verdünnter Essigsäure von der oxalsauren Kalkerde unterscheiden.

Fig. 275.



Phosphorsaure Ammon-Magnesia.

Fig. 276.

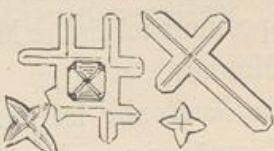


Oxalsaurer Kalkerde.

f. Oxalsaurer Kalkerde in Gestalt kleiner durchsichtiger quadratoctaëdrischer Krystalle, den Briefcouverten ähnlich oder sanduhrförmig.

g. Harnstoff mit Chlornatrium giebt Krystalle, an welchen die Kreuzform vorherrschend ist.

Fig. 277.



Harnstoff mit Chlornatrium verbunden.

Im Harne können verschiedene mikroskopische Gebilde vorkommen. Ausser Spermatozoïden im Harne des Mannes trifft man Gährpilze, Vibrioen, Monaden etc. an. Der Harnhefpilz ist dem *Cryptococcus cerevisiae* ähnlich. *Bodo urinarius Hassal* trägt Cilen und zeigt spontane Bewegung. Er ist

oval, den Schleimzellen ähnlich granulirt. Die Harnsarcinie ist der Magensarcinie ähnlich (S. 176). *Trichomonas vaginalis*

Fig. 278.



Harnsediment bei 200—300facher Vergrösserung.

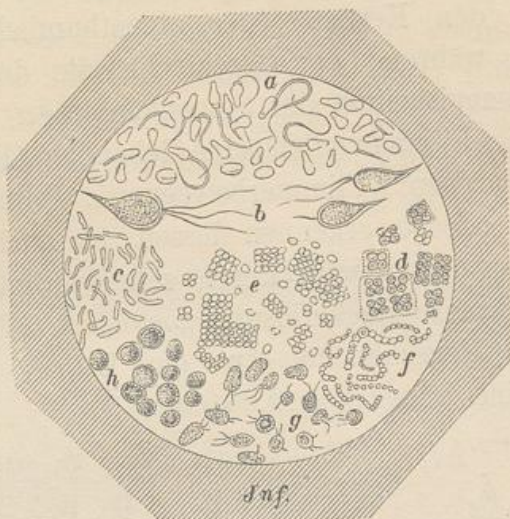
*h* Harnsäure, *u* saure Urate des Ammons und Natrons, *o* Kalkoxalat, *p* Doppelphosphat, phosphorsaure Ammon-Magnesia, *e* Epithelialzellen und Harneyzylinder, *f* Fermentkörperchen, *ei* Eiterkörperchen.

wird im Harn der Frauen angetroffen. Leptothrixgebilde kommen auch vor. Spermatozoïdische Mutterzellen zeigen sich selten im Harne des Mannes.

*Trichomonas vaginalis* Donné ist von verschiedener Grösse ( $8-18 \mu$ ), oval oder birnförmig und trägt 1—2—3 Cilien, an deren Basis sich einige Wimperhärtchen befinden. Das entgegengesetzte Ende des Körperchens verlängert sich in eine starre Spitze. Das Innere des farblosen Körperchens ist fein granulirt. Diese Monadine zeigt eine ungemein lebendige Beweglichkeit, welche aber nach Zusatz von Wasser oder Zucker zum Harne alsbald erlahmt. In der Zuckerlösung schwint die

Zelle zu einer kugeligen Masse an, welche mit einer Flimmerzelle viel Aehnlichkeit hat.

Fig. 279.



a Spermatozoïden, b Trichomonas vaginalis. c Vibrionen. d Magensarcine. e Harnsarcine.  
f Perl schnur förmige Vibrionen. g Bodo urinarius HASSAL. h Spermatozoïdische Mutterzellen.  
(Circa 350fache Vergr.)

*Cercomonas* oder *Bodo urinarius* ist ebenfalls eine Monadine, der vorerwähnten ähnlich, an dem einen Ende mit Ciliën versehen, am anderen Ende aber nicht in eine Spitze auslaufend, sondern abgerundet. Diese Monadine trifft man im alkalischen oder eiweishaltigen Harne, auch im Harne der Cholerakranken an.

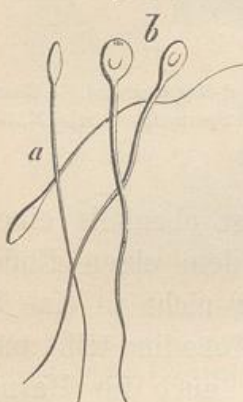
#### Samenfäden. Flimmerzellen. Cercomonaden.

Samenfäden, Spermatozoen, Zoospermien, sind Zellengebilde. Sie zeigen bei starker Vergrösserung einen ovalen abgeplatteten Körper mit einem langen, feinen, fadenförmigen Schwanz (Geissel). Die Bewegungen der lebenden erscheinen unter dem Mikroskope ungemein schnell und lebhaft.

In der Wirklichkeit ist die Bewegung natürlich nur eine langsame, denn jede Bewegung erscheint durch starke Objective gesteigert. Beim Absterben legt sich der fadenartige Schwanz meist ösenförmig oder spiraling an den ovalen Körper.

Die Zoospermien sind keine Thiere, wie man sonst wegen ihrer lebhaften Bewegungen glaubte, sondern sie sind analoge Gebilde wie die Flimmerzellen der Schleimhäute und entstehen jedenfalls aus den Kernen jener eigenthümlichen Bildungszellen, welche während der Geschlechtsreife durch Umwandlung des Drüsenepithelium der Samenkanälchen gebildet werden. Wie die Flimmerzellen eine lebendige Bewegung der Fäden und Härchen (Flimmerbewegung, Wimperbewegung) unter dem Mikroskope erkennen lassen, so auch die Samenfäden. Die Bewegung wird durch sehr verdünnte Aetzkalilauge oder verdünnte Zuckerlösung gesteigert. Der Kopf der Zoospermie des Menschen hat etwa eine Länge von  $0,004\text{ mm}$ , der Schwanz eine Länge von  $0,04\text{ mm}$ .

Fig. 280.



**Spermatozoen,**  
a auf dem Rande stehend, b auf der platten  
Seite liegend, an letzterer in der Mitte eine  
kleine Vertiefung. 1200mal vergr.

Fig. 281.



**Flimmerzellen**  
verschiedener Form. Vergr.

Im frischen Sperma findet man ferner neben Epithelialzellen vereinzelte, hyaline, farblose, kugelförmige, mattgranulierte Körper, Spermakörperchen genannt.

Fig. 282.



**Spermakörperchen, 400fache Vergr.**

Die Aufsuchung der Spermatozoen in Flecken der Wäsche geschieht in der Art, dass man ein kleines Stückchen des

Zeuges ausschneidet, in einem Uhrglase mit mehreren Tropfen Wasser aufweicht und nach 1 bis 2 Stunden mit einem Glasstabe sanft hin und her bewegt. Von dem Wasser bringt man dann ein Tröpfchen auf das Objectglas, ebenso auch einen Tropfen von der aus dem Zeuge gedrückten Flüssigkeit. Bei Untersuchung älterer Flecke schneidet man ein Stück des mit dem Fleck bedeckten Gewebes aus und theilt es mit der Scheere

Fig. 283.



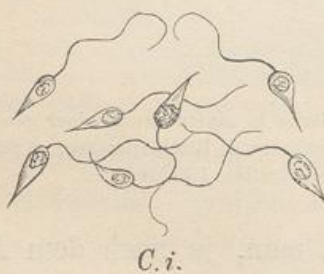
Durch vorsichtige Waschung der einige Tage alten Flecke in einem Hemde einer gewaltsam Deflorirten Gesammeltes circa 40-fach vergr., *h* Schamhaare, *b* Blutkörperchen, *s* Schleimkörperchen, *e* Eiterzellen, *p* Pflasterepithelialzellen, *l* Leinenfaser.

in drei Theile. Den Theil *a* weicht man, je nach dem Alter des Fleckes 1—3 Stunden in kaltem Wasser ein, den Theil *b* dagegen in verdünnter wässriger Pikrinsäurelösung und den Theil *c* zuerst in Pikrinsäurelösung und nach Verlauf einer halben Stunde in kaltem reinem Wasser. Von jedem dieser Theile des befleckten Gewebes trennt man behutsam einzelne Fädchen und mustert diese unter dem Objectiv bei circa 300-,

500-, 800maliger Vergrösserung. Durch die Pikrinsäure wird das Samenfäddchen gelb gefärbt, auch der Samenschleim, nicht aber die Leinenfaser, von welcher adhärirende Pikrinsäure sich durch Wasser beseitigen lässt. Die von einem Gewebe gesammelten Spermatozoen haben meist ihre Schwänze verloren und ist dann die Identität des schwanzlosen Spermakörperchens festzustellen. Eine Verwechslung mit Cercomonadenkörperchen wäre möglich. Fluid-Fuchsin färbt die Zoospermien nicht.

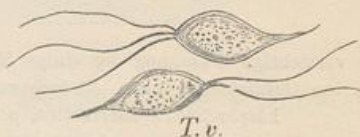
Cercomonaden, geschwänzte Monaden, finden sich in thierischen Absonderungen. Die Intestinal-Schwanzmonade des Menschen (*Cercomonas intestinalis*) ist von verschiedener Grösse und körperlicher Ausbildung. Die Länge ihres Körpers ohne Schwanz schwankt zwischen 0,005 bis 0,01 mm. Die Bewegungen dieser Gebilde sind sehr lebendige und schnelle in bogig gekrümmten Touren. Sie finden sich in den schleimigen und flüssigen Dejecten des Darmkanals bei Diarrhoe, Cholera, Typhus etc. *Daraine* traf diese Wesen ungemein zahlreich in den Dejectionen der Cholerakranken in den Jahren 1853 und 1854 an. Ob *Koch* sie auch neben dem *Kommabacillus* angetroffen haben mag? *Lambl* beobachtete ähnliche Monaden zu Myriaden in den geleeartigen Schleimexcreten der Kinder.

Fig. 284.

*Cercomonas intestinalis.*

500—600fache Vergrösserung.

Fig. 285.

*Trichomonas vaginalis.*

*Cercomonas urinarius Hassal*, *Bodo urinarius*, ferner *Trichomonas vaginalis* finden wir schon S. 198 und 199 erwähnt und beschrieben und können daselbst nachgesehen werden.

Geisselmonaden hat man auch als pathogene Objecte in dem Blute mehrerer Thiere angetroffen, Koch beobachtete dieses Gebilde z. B. in dem Blute eines Hamsters.

### Parasiten des thierischen Körpers.

**Kerfmilben** (*Microphthira*) sind spinnenartige Gliedertiere. Ihr Leib ist weich, der Kopf verwachsen und nur Brust und Bauch vorhanden, ohne Fühler. Die Gattung *Leptus* ist in unzähligen Mengen vertreten. Sie hat einen Saugrüssel, mit welchem sie sich in die Haut der warmblütigen Thiere einbohrt.

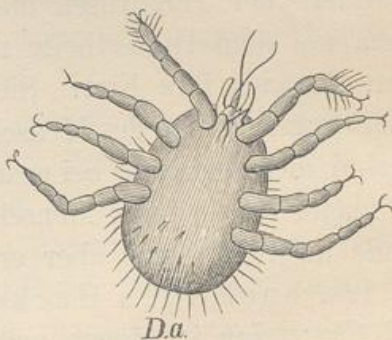
*Leptus autumnalis*, Erntemilbe, ist scharlachroth, lebt auf Gräsern, Getreide. Sie saugt sich in die Haut der Hände und Arme, die Schleimhaut der Nase der Erntearbeiter ein, erzeugt Jucken, selbst Erntefieber, Stachelbeerkrankheit. Hunde, die im Grase herumlaufen, im Freien gehalten werden, sind mit dieser Milbe oft besät und geben die Milbe an den Menschen ab. Die Vögel sind von Milben besonders geplagt und fast jede Vogelart hat eine besondere Milbe, welche auch auf Menschen übergehen und dann Ursache von Geschwüren und finnigem Ausschlage werden. Eine häufig vorkommende Art ist die Vogelmilbe, *Dermanyssus avium* mit spitzer

Fig. 286.



Erntemilbe,  
12—18fache Lin.-Vergr.

Fig. 287.



Vogelmilbe,  
15—20fache Lin.-Vergr.

Lippe, scheerenförmigen Mandibeln bei den Männchen, säbel-förmigen bei den Weibchen, mit vorderen sehr langen Füssen.

Diese Milbe bewohnt Tauben- und Hühnerställe, Vogelnester etc. in Vogelbauern an den Springleisten. Ihre Länge beträgt 1 mm.

Die unschädliche Käsemilbe, *Tyroglyphus Siro*, ist die kürzere, *Tyroglyphus longior* die längere. Sie haben mit der mit Haaren besetzten Mehlmilbe (S. 102 Fig. 108) viel Aehnlichkeit.

**Haarsackmilbe**, *Demodex folliculorum*, (Fig. 288), eine Milbe niederer Ordnung und Parasit (Epizoë) der menschlichen Haut, 1842 von *Simon* entdeckt. Streicht man mit einem stumpfen Messer aus Holz oder Knochen unter mässigem Drucke über die Haut an Nase, Stirn, Wangen, Brust etc., so drückt man dabei aus den Ausführungsgängen der Talgdrüsen jene Milbe heraus, die auch in den Haarbälgen (zwischen Haarschaft und Wurzelscheide) wohnt. Das auf die angegebene Weise Zusammengeschabte wird mit etwas Wasser auf das Objectglas gebracht. Diese Milbe ist  $\frac{1}{6}$  bis  $\frac{1}{4}$  mm lang, borsten- und haarlos und hat einen kleinen Saugrüssel mit zwei unter diesen

Fig. 288.



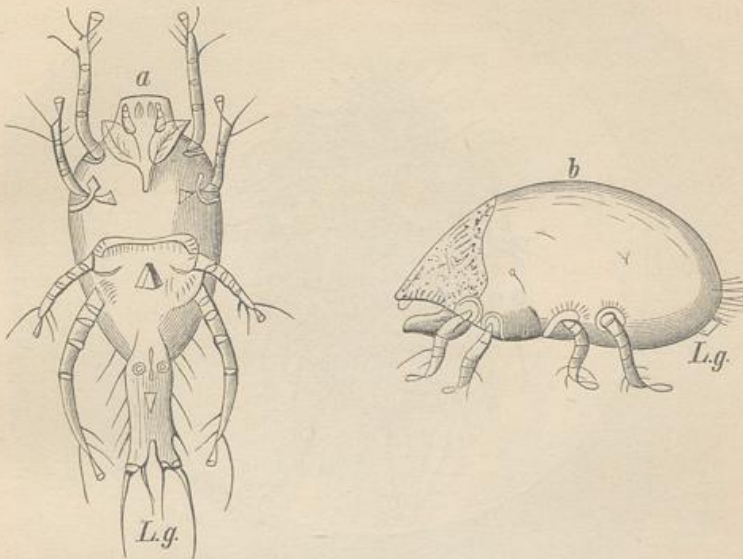
Haarsackmilbe, 120mal vergr.

befindlichen Haftzangen. Das jüngere Thier hat 2 Paar, das ältere 4 Paar stummelförmige Beine. Diese Parasiten sitzen im Innern der Talgdrüsen und Haarbälge mit dem Kopf nach innen, mit dem Hintertheile nach aussen. In ihrem Wohnsitze legen sie auch ihre Eier. Sie sind gemeinlich ein Bild vom Ernährungszustande des Menschen, auf welchem sie leben, denn sie sind dick und rund bei gesunden wohlgenährten, und schmal und mager bei mageren Menschen, jedoch ohne Nachtheil; beim Hunde und der Katze aber erzeugen sie Ausschlag.

Den buckligen Hackenträger, *Listrophorus gibbus*, fand *Ch. Robin* in Menge neben anderen Milben auf der Haut der kleinen Nagethiere und der Vögel. Diese Milbe fand man in Gesellschaft eines Acariers, eines Cheyleten mit spitzem Rüssel auf einem Kaninchen. Man hatte in eine Glascuvette etwa 10 Hackenträger und zwei Cheyleten eingeschlossen und man

beobachtete, wie letztere die ersten sämmtlich mordeten, gleichsam mit ihren spitzen Rüsseln erdolchten und dann, nachdem sie die Opfer mit ihren Palpen fest erfasst hatten, aussogen. Beide Arten sind von fast gleicher Grösse. Hieraus erkennt man, dass sich Milben auch gegenseitig vertilgen.

Fig. 289.



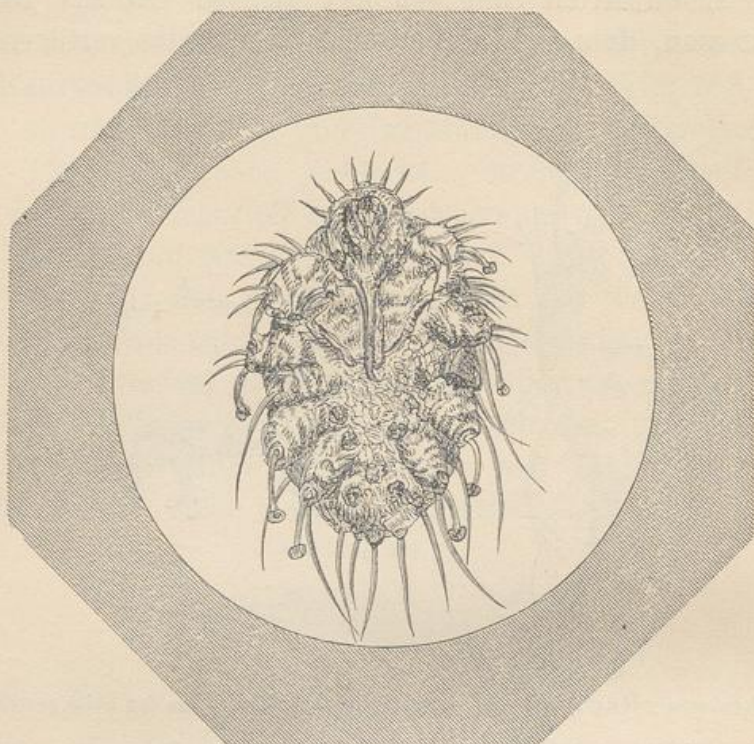
*Listrophorus gibbus* Robin. 50fach vergr. a von unten, b von der Seite gesehen.

Die **Krätmilbe**, *Sarcoptes hominis*, *Sarcoptes scabiei*, hat einen breiten, länglich-runden,  $\frac{1}{3}$  bis  $\frac{1}{2}$  mm langen, mit Haaren und Borsten besetzten Körper. Sie ist die Milbe, welche die Symptome der Krätze verursacht und nicht mit der Haarsackmilbe zu verwechseln ist.

Diese Milbe bohrt sich 3—4 mm tief in schräger Richtung in die Haut und legt im Grunde dieser Höhlung ihre Eier. In Folge des dadurch verursachten Reizes entzündet sich der Eingang dieser Höhlung und es entsteht eine Pustel (Krätz-pustel) und eine Entzündung der Haut. Daher das Hautjucken Krätkranker. Durch Berührung Krätkranker, Schlafen in Betten, in welchen ein Krätkranker lag, wird die Milbe auf gesunde Leute übertragen und diese werden ebenfalls krätz-krank. Waschen mit Eau de Cologne tödtet die anhaftenden Milben. Die Heilung kann auch nur durch Tödtung der Milbe

und ihrer Eier erreicht werden. In neuerer Zeit hat man den Perubalsam, Storax, Petroleum etc. als vorzügliche Kräzmittel erkannt.

Fig. 290.



S. sc.

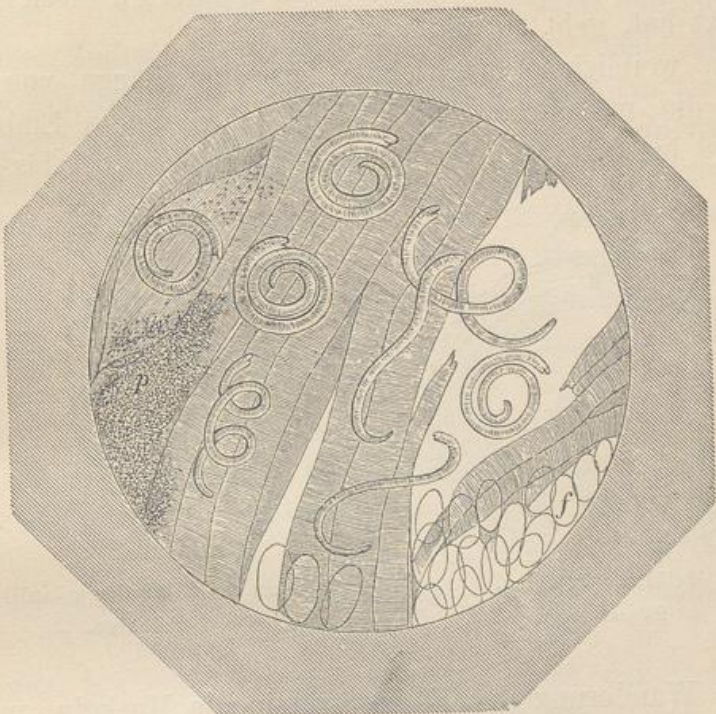
Kräzmilbe  
bei circa 150facher Vergrösserung.

**Trichinen.** Die Trichine, *Trichina spiralis*, ein lebendig gebärender Rundwurm mit Gehirn und vollkommenem Verdauungsapparat, ein Eingeweidewurm warmblütiger Thiere. Vor circa 40 Jahren zuerst von einem englischen Arzte *Hilton* entdeckt, ist die Natur dieses Thieres seit den letzten 25 Jahren sorgfältig studirt worden, seit welcher Zeit die Gesundheitsschädlichkeit des Genusses trichinigen Fleisches erkannt wurde\*).

\* ) Genaue Anweisungen zur Untersuchung des Fleisches auf Trichinen, Finnen etc. findet man in folgenden Broschüren: „Der Fleischbeschauer von Dr. Doeblin“ (Trier, Verl. d. Fr. Lintz'schen Buchh.); ferner in „Mikroskopische Untersuchung des Schweinefleisches auf Trichinen und Finnen von Dr. C. Roller“ (H. Stephanus' Verlag, Trier.)

Lebenslauf und Entwickelung der Trichine im lebenden Thierkörper sind folgender Art: die mit dem Fleische genossenen Muskeltrichinen verbleiben im Darmkanal und bilden sich daselbst in wenigen Tagen zu geschlechtsreifen Trichinen, Darmtrichinen, aus, es findet die Begattung zwischen männ-

Fig. 291.



Fleischfasern mit wandernden Trichinen und einer sich einkapselnden Trichine.  
f Fettbläschen, p Miescher'sche Körperchen.

lichen und weiblichen Trichinen statt, in 7 bis 10 Tagen erzeugen die Weibchen lebendige Junge (Embryonen), welche in die Muskeln überwandern, daselbst wachsen, sich hier nach

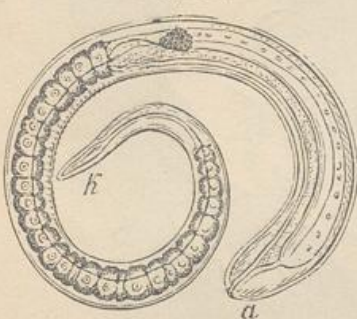
---

Als ein sehr gutes Mikroskop für die Fleischschau eignet sich No. V aus der P. Wächter'schen opt. Werkstatt mit den Ocularen 2 und 4 und den Objectiven 1, 1+2 und 1+2+3. Die Vergrösserungen sind 30-, 80-, 150- und 250fach. Dem Mikroskope liegen 2 Trichinenpräparate bei. Preis 45 Mk. Ein vollständiges Besteck mit Nadeln, Messern, Schere, Pincette etc. 5 Mk. und ein etwa 18—20 cm langes und 4—45, cm breites Compressorium, bestehend aus 2 Glasplatten (3—4 mm dick) und 2 Schrauben kostet 1 Mark. (Paul Waechter, Berlin SO., Köpnickestrasse 115.)

längerer Zeit spiralig einrollen und innerhalb der Fleischfaser einkapseln. Mit der Zeit verkreidet sich die Kapselhülle und die Muskeltrichine verharret in dieser Lage (also ohne sich zu vermehren) so lange, bis sie durch Zufall in die Verdauungswege eines anderen Thieres gelangt, wo sie sich in dem Darmkanale zur Darmtrichine ausbildet. Nachdem die Darmtrichine ihre lebendige Brut, die sie aus vielen Hunderten Eiern erzeugt, abgesetzt hat, geht sie unter.

Die weibliche Darmtrichine hat eine Länge von 1 bis 3 mm, die männliche von 0,8 bis 1,5 mm, die Embryonen von 0,08 bis 0,13 mm, die Muskeltrichine von 0,7 bis 1 mm.

Fig. 292.



Weibliche Trichine.

200mal vergr.

Fig. 293.



Haken am After der männlichen

Trichine.

Die Wanderung der Embryonen in die Muskeln, mag sie auf dem Wege der Blut- und Lymphgefässe oder durch Durchbohrung der Darmwände geschehen, ist eine unausgesetzte, bis ein Hinderniss entgegensteht. Ein solches Hinderniss bilden die sehnigen Ansätze der Muskeln, durch welche diese an die Knochen angeheftet sind. Hier kommen die wandernden Trichinen meist zur Ruhe und lagern sich zur Einkapselung. Um die sehnigen Ansätze herum findet man daher die meisten Trichinen.

Die Darmtrichinen sind meist gestreckt, nach dem Kopfende zu (*k*, siehe vorstehende Fig. 292) bedeutend dünner, mit etwas spitz zulaufendem Kopfe; nach dem Hinterende (*a*) nehmen sie an Dicke zu, mit stumpf abgerundeter Endigung.

Die Männchen haben am Hinterende 2 Haken oder Zapfen (Fig. 293) neben der Oeffnung der Kloake. Die äussere Decke des Wurmkörpers besteht aus einer sehr durchsichtigen glatten feinen strukturlosen Haut (Chitinhaut), mit nichts besetzt und nur sehr leicht geringelt. Unter dieser Decke liegt der Hautschlauch, aus einer sehr dünnen muskulösen Haut bestehend, auf deren inneren Seite eine dichte Schicht fein gekörnter rundlicher Zellen als Auskleidung der Körperhöhle befindlich ist. In der Länge des Hautschlauches verläuft ein aus Zellen zusammengefügtes Band, welches sich vom Kopfende nach dem Hinterende und von hier auf der anderen Seite nach dem Kopfende zurück erstreckt. Im Innern des vorderen oder dünneren Theiles des Körpers liegt der Munddarm, welcher sich nach hinten allmählich erweitert und bei stärkerer Verdickung der Wandung deutliche Zellen zeigt. Am Uebergange dieses Theiles in den zweiten Theil des Körpers erblickt man um das Darmrohr eine dunkle mit Kernkörperchen gefüllte Masse, die sich weiterhin in den Darm fortsetzt, welcher am hinteren Ende endlich seinen Ausgang hat. Mit der zunehmenden Dicke des Wurmes nehmen die Darmzellen an Grösse zu und liegen dicht an der Wandung des Hautschlauches. Der hintere Theil des Körpers enthält ausserdem die Zeugungsapparate. Bei dem Weibchen erstreckt sich der Geburtsweg bis innerhalb des ersten Drittels der Körperlänge und hat hier, also am Vordertheile des Körpers, seitlich seinen Ausgang.

Fig. 294.



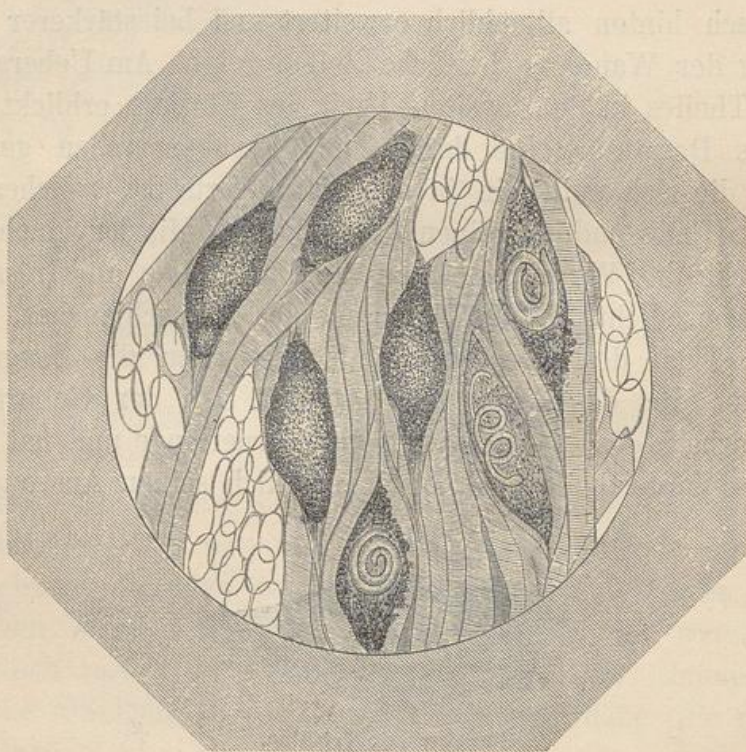
Eingekapselte Trichine.

Die Kapsel oder Ciste der Muskeltrichine (Fig. 294) hat eine ovale Form. In ihrem weiteren Theile liegt die Trichine spiraling eingerollt. Unter dem Mikroskope erscheint die Kapsel, wenn ihre Verkreidung noch nicht vorgeschritten ist, hell und

Hager, Mikrosk. 7. Auflage.

durchsichtig, und man kann darin den Wurm deutlich sehen. An jedem Ende des Ovals findet sich ein stumpfer, etwas dunklerer Ansatz, so dass die Kapsel mit den Umrissen eines menschlichen Auges Aehnlichkeit hat. Hat die Ablagerung von Knochenerde an der Kapselhülle zugenommen, so erscheint die Kapsel unter dem Mikroskop bei durchfallendem Lichte dunkel und sie ist nicht mehr durchsichtig. Häufig sind dann die Ansätze der Kapsel von kleinen Fettzellchen umlagert. Legt man ein dünnes Stück Fleisch mit verkreideten Kapseln in mässig verdünnte Essigsäure oder Salzsäure, so erfolgt die Lösung der Kalkschale und die Kapsel wird wieder durchsichtig.

Fig. 295.



T

Fleischfaser mit älteren und jüngeren Trichineneinkapselungen.

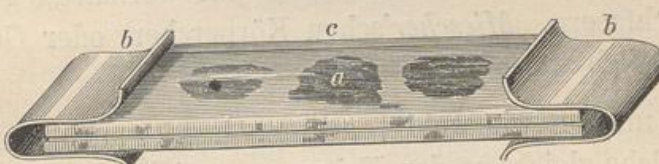
Die Trichine könnte mit blossen Augen sicher erkannt werden, wäre sie nicht zu durchsichtig. Die verkreideten

Kapseln lassen sich bei auffallendem Lichte, weil sie weisslich sind, mit blossen Augen erkennen.

Von den Muskeln, welche die Trichinen vorzugsweise aufsuchen, sind zu nennen: das Zwerchfell, die Augenmuskeln, die Nackenmuskeln, die Muskeln der Bauchwand, die Muskeln des Hintertheils. Proben aus diesen Theilen, besonders aus der Gegend der Sehnenanheftung entnommen, also schon mit fünf Fleischproben, kann der mikroskopischen Fleischschau völlig genügt werden.

Von jeder Probe nimmt man zwei, höchstens drei feine Scheibchen nach der Länge der Fleischfaser, mit der krummen Scheere abgeschnitten und mittelst der Präparirnadeln zerzasert, legt sie in mässiger Distanz nebeneinander auf ein starkes, farbloses Objectglas und giebt, wäre das Fleisch nicht frisch und saftig, einen Tropfen Wasser darauf. Auf das sorgsam ausgebreitete Object legt man ein Deckglas (ein zweites dünnes Objectglas) und drückt beide Gläser so gegeneinander, dass die Fleischscheibchen zu einer sehr dünnen, durchsichtigen Schicht ausgedehnt werden. Bedient man sich hier eines Compressoriums, so ist man der äusserst lästigen Mühe des anhaltenden Pressens der Objectgläser mit den Fingern enthoben.

Fig. 296.



Fleischobject,

*a* zwischen zwei Objectgläsern (*c*) flachgepresst mittels zweier Blech-Compressoren (*b*, *b*).

Das *Hager'sche Compressor-Mikroskop* (S. 46) ist hier sehr bequem, so auch das weiter unten erwähnte *Wächter'sche Mikroskop* für Trichinenschau. Wer nur über ein einfaches und billiges Mikroskop verfügen kann, möge sich der Blech-Compressoren bedienen.

Aus mässig starkem Weissblech lässt man sich 2,5—3 cm breite und 3,5—4,5 cm lange rechteckige Stücke schneiden und diese biegt man mit einer passenden Drahtzange in eine Form, wie die Fig. 296 angiebt. Die Klemmbiegung muss von der Weite sein, dass zwei übereinander gelegte Objectgläser kräftig eingeschoben, die Biegung nicht ausfüllen, diese also schwächer ist, als die Dicke der beiden übereinander gelegten Objectgläser. Diese Blechcompressoren kommen höchstens auf einen Beschaffungswert von 2 Pf. pro Stück zu stehen.

Die Beschauung wird hauptsächlich bei 40- bis höchstens 80facher Vergrösserung vorgenommen. Freie Trichinen oder in der noch durchsichtigen Kapsel befindliche Trichinen werden hierbei sofort erkannt werden, theils im Fleische, theils in der um das Object befindlichen Flüssigkeit, welche beim Drücken des Fleisches gewöhnlich ausfliesst. Verkreidete Kapseln erscheinen als dunkle undurchsichtige Körper. In diesem Falle zerzasert man das Object mit den Präparirnadeln, giebt einen Tropfen Essigsäure darauf und legt es nach einigen Minuten gepresst wieder unter das Mikroskop.

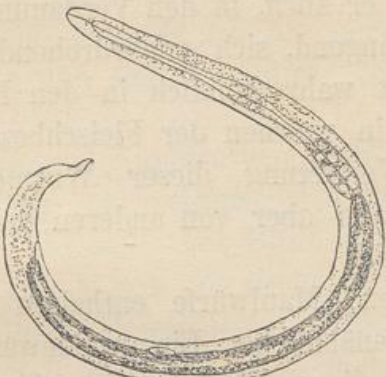
Findet man eine verdächtige Wurmgestalt, so schreitet man zu einer 100- bis 200fachen Vergrösserung, um den inneren Bau des Wurmformigen zu mustern. Letzterer ist charakteristisch genug, als dass eine Verwechselung mit wormartig gekrümmten Fleischfasern, *Miescher'schen* Körperchen oder Gespinnstfasern möglich wäre.

Nun müssen wir wohl beachten, dass es auch Nematoïden giebt, welche gleichsam den Uebergang zwischen Trichinen und Eingeweidewürmern bilden, welche sogar mit den Trichinen eine auffallende Aehnlichkeit haben und auch wie diese in die Muskeln der Thiere einwandern, daselbst sich mit einer Kapsel umgebend, welche der Trichinenkapsel völlig ähnlich ist. Den im Folgenden besprochenen Ollulanus habe ich einmal im Schweinefleisch beobachtet, und zwar im Moment der Einkapselung. Obgleich nur in einem Fleischpröbchen ein Exemplar, nicht aber in 5—6 weiteren Fleischpröbchen desselben

Schweines angetroffen wurde, so musste der Fleischbeschauer das Fleisch als trichinöses verurtheilen \*).

Der Ollulanus, *Ollulanus tricuspis* Leuckart, ist ein Strongylide, welchen Leuckart zuerst in der Magenschleimhaut einer Katze antraf und auch bei Wiederkäuern und anderen Thieren beobachtete. Er lebt wie die Trichine und kapselt sich wie diese ein, und gebärt lebendige 0,32 mm lange Junge. Der Leib ist schlank (0,015 mm dick), mit einfach abgestumpften Mundende und einem kurzen Schwanz, dessen Ende S-förmig gekrümmmt ist. Der *Oesophagus* (Speiseröhre) nimmt über  $\frac{1}{3}$ , fast die Hälfte des gesamten *Tractus intestinalis* ein und sein hinterster, kolbig verdickter Theil lässt helle

Fig. 297.



Embryo des *Ollulanus tricuspis*,  
30fache Vergr.

Bläschen durchscheinen. Diese Embryonen kommen nur zu drei Stück im Mutterleibe zugleich vor. Sie finden sich im Magen, im Darminhalte und durchwandern den Wirth wie die Trichinen. Der Pleuraüberzug, das Diaphragma, die Leber,

\*) Der Fleischbeschauer in Ziltendorf legte mir die Fleischproben vor und es konnte nur in einer derselben dieser Ollulanus-Embryo, in eine Chitinhaut eingeschlossen, aufgefunden werden. Das s-förmige Schwanzende liess mich die Abstammung erkennen. Es ist nothwendig, Mäuse und Ratten in der Nähe der Schweineställe zu beseitigen, denn wohl nur durch Verzehren von Mäusen oder Mäusekoth, von Ratten oder Rattenkoth war dieser Parasit in gleicher Weise wie die Trichinen in den Körper des Schweines hineingekommen.

die Lungen des infirten Thieres sind mit zahlreichen Cisten (von 0,15—0,2 mm Länge) besetzt, welche einen, auch mehrere Embryonen einschliessen. In einer Maus, welche mit ollulanenhaltigem Fleische gefüttert war, fand *Leuckart* sechs Wochen später mehrere Hundert als eingekapselte Muskelbewohner. Die etwa 0,3 mm grossen Kapseln entbehren der inneren Schale, welche der Trichinenkapsel eigen ist. Die Wand der Kapseln besteht aus einfachem Bindegewebe, äusserlich von wuchernden Kernen umgeben und zahlreiche Körnchenzellen einschliessend. Den eingekapselten Wurm fand *Leuckart* bis zu 0,8 mm gross.

Dass dieser Wurm den Tod der Katze, in welcher *Leuckart* ihn zuerst erkannte, bewirkte, unterliegt keinem Zweifel und wird er auch, in den Verdauungskanal der Thiere und Menschen gelangend, sich gefährdend erweisen. Dieser Wurm-Embryo ist wahrscheinlich in den Fällen als Trichine erkannt worden, in welchen der Fleischbeschauer, wegen der sehr geringen Vertretung dieser Wurmembryonen, keine Trichinen fand, dann aber von anderen bei längerem Suchen aufgefunden wurde.

Mäuse, Ratten, Maulwürfe enthalten eine Menge verschiedener trichinenähnlicher Eingeweidewürmer, deren Embryonen im Kothe dieser Thiere nicht fehlen. Man hüte sich also vor dem Verzehren dieser Auswurfsstoffe mit den Speisen, welche einer Kochung nicht unterworfen werden, vermengt. Salatgewächse müssen 2—3mal gewaschen, Samen und kleine Früchte durchsucht und in irgend einer Weise gereinigt werden.

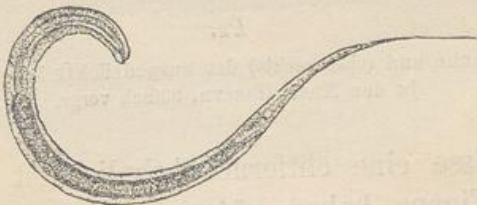
Die sogenannten, in Mäusen, Ratten und Maulwürfen angetroffenen Maulwurfstrichinen sind nach *Leuckart* nur eine *Ascaris*-Art. Sie trifft man frei und eingekapselt an. Sie gehen wie *Trichinis spiralis* in andere Thiere über, welche die Maulwürfe fressen. *Trichocephalus affinis*, *Oxyuris vermicularis*, *Dochmias duodenalis*, *Dochmias trigonocephalus* sind häufig angetroffene Würmer, welche im Menschen und in den Haustieren vegetiren, sich einkapseln und in Embryonenform mit Trichinen verwechselt werden können.

In den Fischen finden wir die Muskel- und Fleischnistler besonders häufig und viel vertreten, z. B. treffen wir im Fleische des Dorsches und anderer Seefische, welche als Nahrungsmittel dienen, die stricknadeldicke und 2—3 cm lange *Filaria piscium* oder *Ascaris capsularis*, welche von einer Gewebekapsel eingeschlossen, also auch eingekapselt ist, zu vielen Hunderten an. Diese Kapsel in den Magen anderer Thiere gelangend, öffnet sich und ihr Bewohner wächst zu einer *Ascaris* aus. Diesen Wurm finden wir oft in den Gedärmen der anderen Raubfische, der Seehunde, der Schwimmvögel sich vermehrend und seine Embryonen in das Fleisch seiner Wirthe versendend.

Im Weissfisch (*Leuciscus alburnus*) findet man gewöhnlich im Gekröse 1 mm grosse Kapseln, welche eine sogenannte *Trichina cyprinorum*, eine *Ascaris*-Art einschliessen. In den Hechten sind diese und andere ähnliche Nematoden gar nicht selten.

*Cucullanus elegans* (Kappenwurm) des Barsches wird bis zu 16—20 mm lang und zeichnet sich durch ein pfriemenförmiges Schwanzende aus. Mit Hülfe dieses Schwanzes sieht man nicht selten eine Menge von Embryonen zusammenhängen und kräftig schnellende Bewegungen ausführen. Die kleineren, 0,4—0,6 mm langen und 0,04—0,05 mm dicken Embryonen könnten mit Trichinen verwechselt werden, es fehlt ihnen aber die schlanke Form, auch unterscheiden sie sich durch das dicke Kopfende und spitze Schwanzende.

Fig. 298.



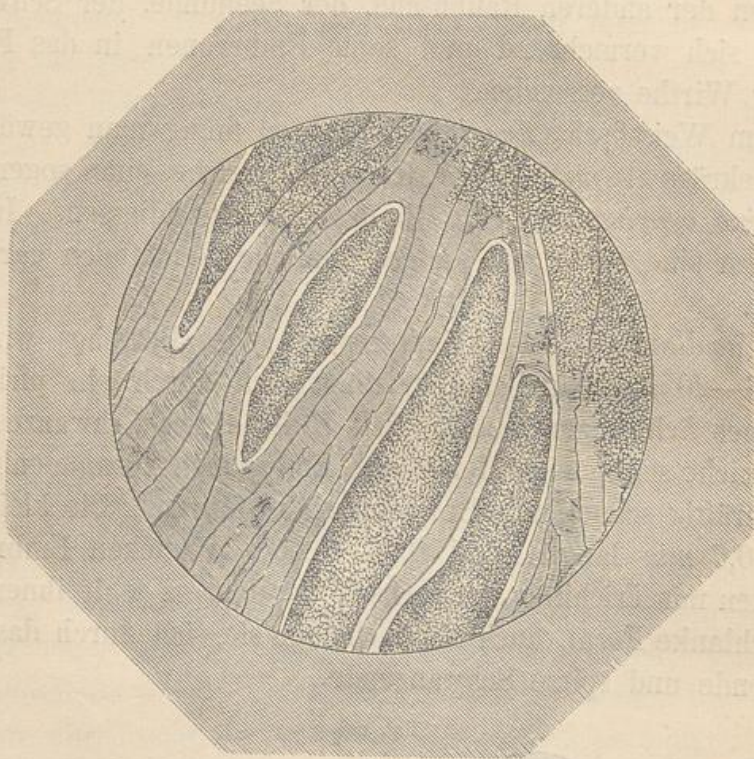
Embryo des Kappenwurmes,  
20fache Vergr.

Es giebt ausser den vorstehend angeführten noch eine Menge Nematoden, welche bei Untersuchung des Fleisches in

Betracht kommen, von denen aber die meisten sicher durch Kochen des Fleisches getötet werden und dann die Gesundheit des Fleischessers nicht bedrohen.

**Miescher'sche** oder **Rainey'sche** \*) **Körperchen** oder Schläuche, *Synchytrium Miescherianum*, sind sehr häufig vorkommende, eigenthümliche Gebilde in den Muskelfasern (und auch in anderen Theilen des Thierkörpers), welche zwar grössere Conglomerate bilden als die Trichinenkapsel, aber mit-

Fig. 299.



Ps.

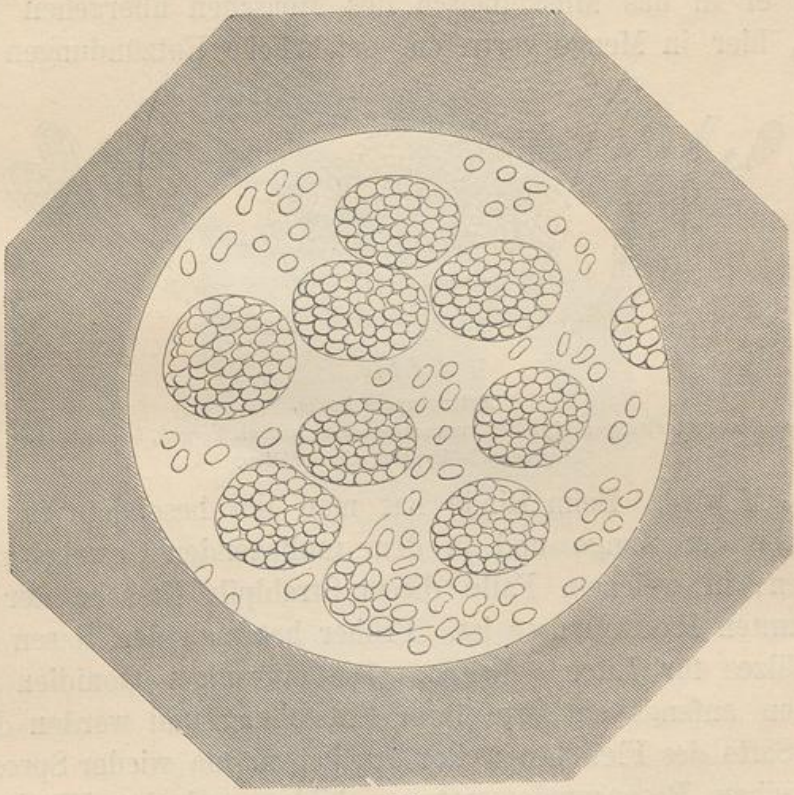
Miescher'sche Schläuche und (oben rechts) der ausgedrückte körnige Inhalt derselben in den Muskelfasern, 30fach vergr.

unter im Umrisse eine entfernte Aehnlichkeit mit Trichinenkapseln oder Finnen haben können. Diese Gebilde gehören dem Pflanzenreiche an. Prof. Dr. Kühn glaubt sie zu den

\*) Sprich: räneh.

Mycomyceten (Schleimpilzen) zählen zu können. Sie sind von verschiedener Grösse und weisslicher Farbe, jedoch sehr gut mit blossen Augen zu erkennen. Damit sehr stark durchsetztes Muskelfleisch sieht graustreifig und missfarbig aus. Gemeinlich bilden sie längliche abgerundete Schläuche aus strukturloser Membran, angefüllt mit einer körnigen Masse. Unter dem Mikroskop sind sie dunkler als die Fleischfaser. Haben sie eine elliptische Form, so können sie mit Trichinenkapseln verwechselt werden. Ein Druck auf das Deckglas genügt, diese Gebilde zu zerdrücken, wobei sich der körnige Inhalt ergiesst und das Object überschwemmt.

Fig. 300.



ps.

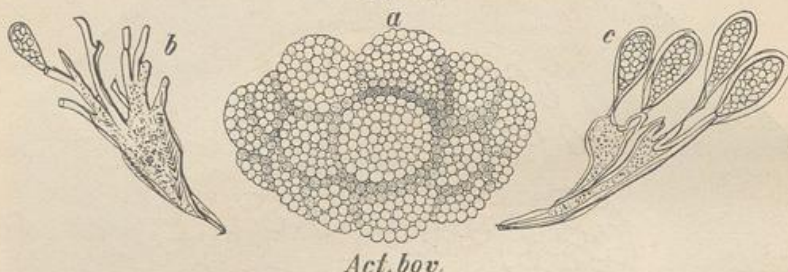
Inhalt eines zerdrückten Miescher'schen Schlauches  
bei sehr starker Vergrösserung.

*Miescher* entdeckte diese Gebilde 1843 zuerst im Fleische  
der Mäuse. Einige Gelehrten nennen sie Psorospermien-

schläüche, den Inhalt Psorospermien. Die aus den Schläuchen herausgedrückten Körnchen haben bei starker Vergrösserung Formen, wie sie die vorstehende Zeichnung (*ps*) angiebt. Der Genuss des Fleisches mit diesen Körperchen hat sich bisher nicht schädlich erwiesen.

Mit den unschuldigen Psorospermien ist leicht ein Strahlpilz zu verwechseln, welcher für die Gesundheit Gefahr bringend ist. Dieser Strahlpilz ist der Ochsenstrahlpilz, *Actinomyces bovis*, welcher von dem Thierarzt *Duncker* auch im Schweinefleisch angetroffen und 1876 vom Professor Dr. *Bollinger* und Dr. *Harz* zuerst entdeckt wurde. Da dieser Pilz in dem Muskelfleische des Schweines vegetirt, so ist auch anzunehmen, dass er in das Muskelfleisch des Menschen übergehen kann und, hier in Menge vertreten, gefährliche Entzündungen ver-

Fig. 301.

*Act. bov.**Actinomyces bovis.*

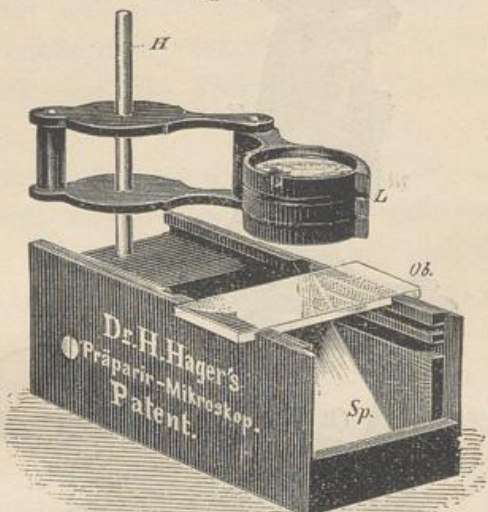
*a* Rasen aus gabelästigen Mycelien zusammengesetzt (100mal. Vergr.), *b, c* keimende und sprossende Hyphen mit Gonidien.

anlassen wird. Beim Rinde hat man ihn besonders in dem Gewebe der Zunge und in dem umliegenden Gewebe angetroffen, in welchem Falle dieser Strahlpilz Ursache der sogenannten Holzzunge ist. Früher hat man den Rasen dieses Pilzes für Eiter gehalten. Die eiförmigen Gonidien verbleiben anfangs am Orte ihrer Entstehung und werden dann vom Saft des Fleisches weiter geschoben, um wieder Sprossen zu treiben, Rasenconglomerate zu bilden und den Wirth mit Actinomykose, einem tödtlichen Entzündungszustand, zu belasten. Diese Wahrnehmung mahnt, Rindfleisch nicht im rohen, sondern nur im gekochten Zustande zu geniessen. Ob dieser Strahlpilz auch Ursache der bei den Menschen vorkommenden

Zungengeschwulst (*Glossoncus*) oder des Zungengewächses (*Sarcoma linguale*) ist, scheint noch nicht festgestellt zu sein, hat aber viel Wahrscheinlichkeit für sich.

Für die Fleischschau und für die Darstellung der Fleisch-objecte empfiehlt sich das patentirte *Hager'sche Präparirmikroskop* zunächst wegen des sehr geringen Preises (8 bis 10 Mk.). Zusammengelegt nimmt es einen Raum von 9 cm Länge, 4 cm Breite und 3,4 cm Höhe ein. Es bildet ein Schiebkästchen, leicht in der Tasche zu tragen. Aufgestellt für den Gebrauch (wozu 1 $\frac{1}{2}$  Minute Zeit gehört) zeigt es folgende in Fig. 302 bildlich dargestellte Construction. Um es aufzustellen, zieht

Fig. 302.



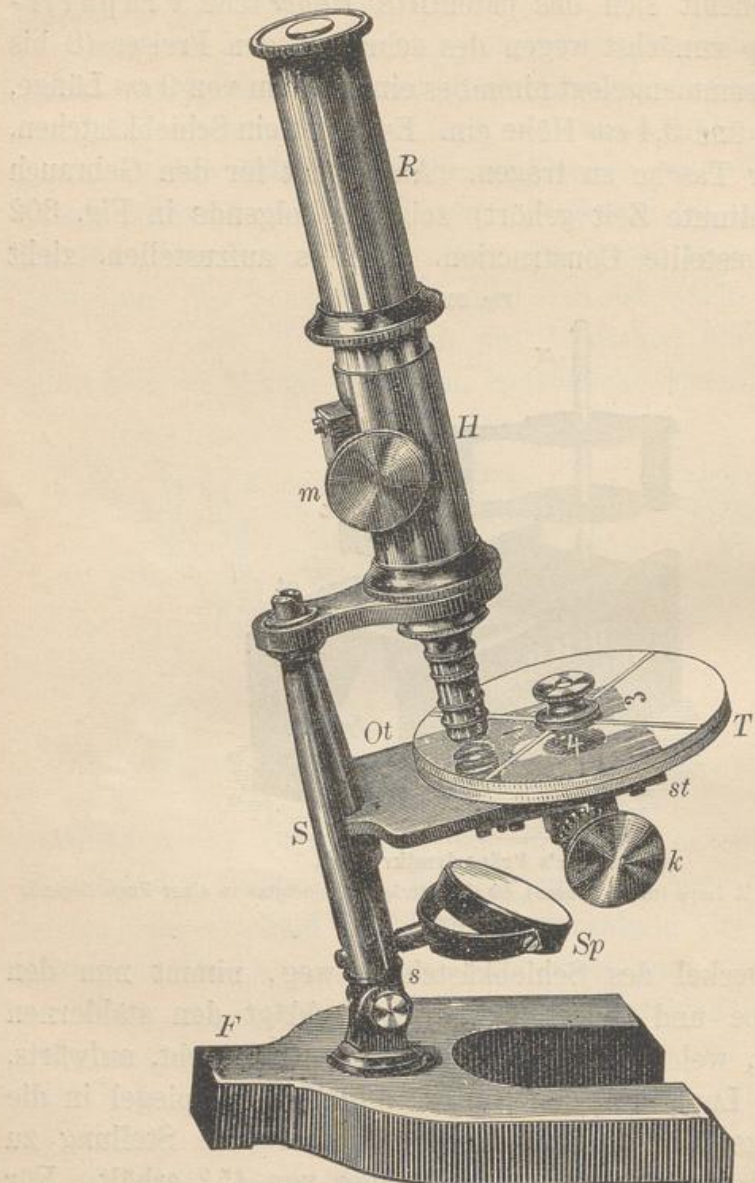
Hager's Präparirmikroskop.

*H* Lupenhalter, *L* Lupe (mit 3 Linsen), *Ob* Objectträger, Objectglas in einer Fuge liegend,  
*Sp* Spiegel.

man den Deckel des Schiebkästchens weg, nimmt nun den Spiegel, Lupe und Objectglas heraus, schlägt den stählernen Lupenhalter, welcher in einem drehbaren Klotz steht, aufwärts, schiebt die Lupe auf den Halter, schiebt den Spiegel in die schräge Fuge (Nute), wodurch der Spiegel eine Stellung zu dem eingelegten gläsernen Objectträger von 45° erhält. Für den Objectträger findet sich am Rande der beiden Seitenbrettchen des Kastens ein passender Ausschnitt. Das zum Präpariren nöthige Besteck mit Nadeln, Pincette, Scheere etc. (5 Mk.)

muss zur Hand sein. Durch den Optiker Herrn *Paul Waechter*, Berlin *SO.*, Köpnickestr. 115, kann dieses Präparirmikroskop bezogen werden.

Fig. 303.



Paul Waechter's patent. Fleischschau-Mikroskop (1/2lin. Gr.).

*R* Mikroskoprohr, *H* Hülse, *m* Mikrometerschraube, *Ot* Objecttisch, *S* Säule, *T* Objectträger, *st* Schlitten zum Einstellen des Objectträgers, *k* Knopf desselben, *Sp* Spiegel, *s* Scharnier (zum Umlegen des Mikroskops, um sitzend bequem in dieses hineinzuschauen), *F* Fuss.

Dieser Herr *Paul Waechter* hat auch ein vortreffliches achromatisches Mikroskop für die Trichinenschau und Fleischschau construirt und patentiren lassen (P. A. No. 37525). Dieses Mikroskop, welches in der vorstehenden Abbildung vergegenwärtigt ist, ist mit einer gedruckten Gebrauchsanweisung begleitet. Der Vortheil dieses Instrumentes besteht darin, dass man zugleich 20—30 Fleischproben auf dem drehbaren Objecttische unterbringen kann.

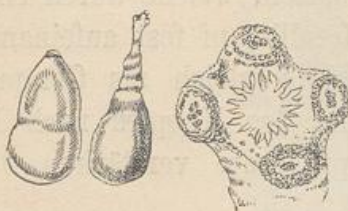
Die Objectträger bestehen aus zwei runden, 8 cm grossen und fast 5 mm dicken Spiegel-Glasplatten, welche durch einen im Centrum derselben befindlichen Metallknopf fest aufeinander geschraubt werden und solchergestalt zugleich als Compres-sorium dienen, indem man vermittelst des Knopfes nach Belieben den Druck auf die Fleischpräparate verstärken oder vermindern kann.

Von den Glasplatten ist die eine, welche als eigentlicher Objectträger dient, in vier mit deutlich sichtbaren Nummern versehene Felder eingetheilt, wodurch zugleich eine Verwech-selung der verschiedenen Fleischpräparate absolut ausgeschlossen bleibt.

Beim Gebrauche wird die Schraubenmutter, welche die Glasplatten zusammenhält, abgeschraubt; die Glasplatten werden dann abgehoben, gereinigt und die zu untersuchenden Präparate auf dem Objectträger ausgebreitet. Die zweite Platte, welche als Deckglas dient, wird sodann aufgelegt und mit der Schraubenmutter festgeklemmt, indem man die untere Platte während dieser Zeit mit der Hand festhält. Die Glasplatten stelle man mittelst der am Objecttisch befindlichen Triebsschraube vor der Untersuchung so ein, dass der Rand der Objectträger der Säule des Mikroskop-Statifs möglichst nahe zu liegen kommt, und drehe dann während des Hineinschauens langsam mittelst Fingers die Objectträger um ihre Achse (und zwar stets von rechts nach links). Nach jeder Umdrehung, welche durch das Einspringen einer Feder fühlbar wird, rückt man durch eine an der Seite befindliche, äusserst bequem zu hand-habende Triebsschraube (*k*) die Objectträger, der Vergrösserung

entsprechend, weiter nach vorn und zwar: bei der schwächsten Vergrösserung um 3 Zähne, bei der mittleren Vergrösserung um 2 Zähne und bei der stärksten Vergrösserung um 1 Zahn des an der Triebsschraube befindlichen Rädchen, und so fort, bis die ganze Fläche untersucht ist. Für die stärkste Vergrösserung liegt dem Mikroskope eine dünnerne (circa 2—3 mm starke, runde Glasplatte als Deckglas bei.

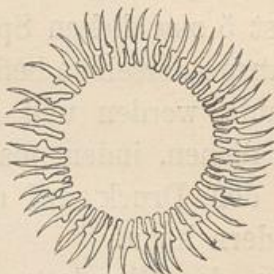
Fig. 304.



**Schweinefinne (vergr.).**  
Mit eingestülptem Kopf.  
Mit vorgestrecktem Kopf.

**Bandwurm- oder Finnenkopf mit den 4 Saugnäpfen.**

Fig. 305.



**Hakenkranz des gewöhnlichen Bandwurmes.**  
50mal. Vergrösserung.

Fig. 306.



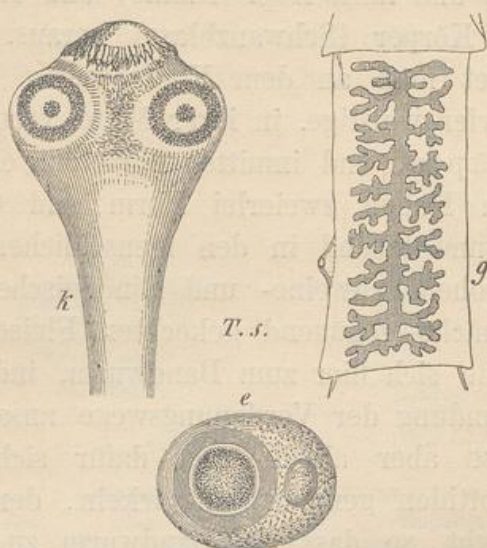
**Die im Rinde vorkommende Finne der *Taenia mediocanellata*.**  
Diese Finne ist 3—5 mm lang.

**Schweinefinne, Finne, Bandwurm.** Die Finne der Schweine, der Blasenwurm, wohnt zwischen den Muskelfasern, des Fleisches dieser Thiere und bildet mit unbewaffnetem Auge erkennbare weissliche oder halbdurchsichtige, mehr oder weniger walzenförmige, senfkorn- bis erbsengrosse Blasen innerhalb einer häutigen weissen Kapsel, welche mit dem umgebenden Fleische verwachsen ist. In dem Fleische der Schweine

(zuweilen im Fleische des Rindes und anderer Thiere, auch im Fleische des Menschen) findet man die Finnen häufig in unzähliger Menge. Nimmt man die Finne aus ihrer häutigen Wohnung heraus und bringt sie in lauwarmes Wasser, so streckt sie nach und nach Kopf (Amme) und Hals aus ihrem blasenförmigen Körper (Schwanzblase) heraus. Unter dem Mikroskop findet man an dem Kopfe schon bei schwacher Vergrösserung vier wulstige, in ihrer Mitte vertiefte Erhabenheiten, Saugnäpfe, und inmitten derselben einen Hakenkranz, dessen Haken zweierlei Form und Grösse haben. Gelangt die Finne lebend in den menschlichen Magen, was beim Genusse rohen Schweine- und Rindfleisches, oder roher Wurst, oder nicht genügend gekochten Fleisches geschieht, so entwickelt sie sich hier zum Bandwurm, indem der Kopf sich an die Wandung der Verdauungswege ansaugt und festsetzt, die Blase aber abfällt und dafür sich bandförmige Glieder (Proglottiden genannt) entwickeln, deren Zahl viele Hunderte erreicht, so dass ein Bandwurm zu 3 Meter und mehr auswächst. Der Kopf des gewöhnlichen Bandwurmes (*Taenia solium*) hat eine Breite von circa 1 mm, der darauf folgende ungegliederte Hals eine Länge von 10 bis 15 mm, die folgenden Proglottiden oder Glieder je eine Länge von 0,1 bis 13,0 mm, und zwar sind sie um so weniger lang, je näher sie dem Kopfe liegen. Die Breite der Glieder steht in einem gleichen Verhältnisse und beträgt 1,3—6,3 mm. Inmitten der Gliederkette läuft der Fruchtbehälter, welcher in den untersten und letzten Gliedern die Eierbildung besorgt. Diese Glieder erlangen einen gewissen Grad der Reife und trennen sich gefüllt mit Eiern von selbst ab, um mit dem Darminhalte zugleich nach aussen entleert zu werden. Die reifen Glieder entleeren ihre Eier durch eine besondere, an dem Seitenrande liegende Mündung. Das Bandwurmei, 0,02—0,03 mm im Durchmesser, erscheint unter dem Mikroskop als ein braunes, kugelig ovales Körperchen. Gelangen diese Eier in den Magen oder Darmkanal des Schweines, des Menschen oder eines anderen Thieres, so entwickeln sie sich hier schnell und die Embryonen ent-

schlüpfen ihrer Schale in Form kleiner wasserheller Bläschen, an denen sich 4—6 paarweise geordnete Hækchen entwickeln und welche nach allen Gegenden des Körpers wandern, um

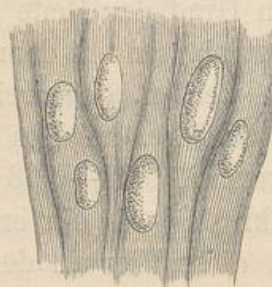
Fig. 307.

*Taenia solium.*

*k* Kopf von der Seite gesehen (stark vergr.), *g* eine Proglottide mit Uterus und Geschlechtsöffnung (vergr.), *e* ein Ei der *Taenia solium* mit Schale, äusserer Gallerthülle und Dotterkern.  
(Stark vergrössert.)

sich an irgend einer Stelle als Finne (*Cysticercus*) auszubilden. Im Schweine findet der Embryo den zusagendsten Vegetationsboden. Vorstehende Notizen gelten vom Kürbiskernbandwurm, *Taenia solium*. Bei anderen Bandwurmarten findet sich ein

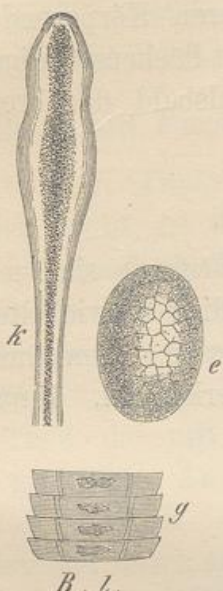
Fig. 308.



Finnen im Schweinefleisch.  
Loupenvergrösserung.

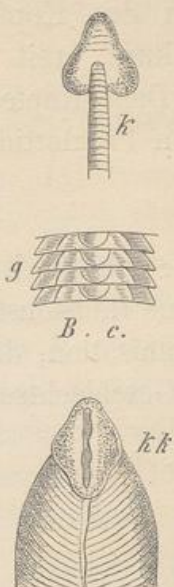
ähnlicher Generationswechsel und Entwickelungsverlauf. Bei Untersuchung eines Bandwurmes auf Anwesenheit des Kopfendes und des Fleisches auf Gehalt an Finnen genügt einfach die Lupe, zur Erkennung der Eier eine 50fache Vergrösserung.

Fig. 309.

*Bothriocephalus latus.*

*k* Kopf (vergr.), *g* Proglottiden in natürlicher Grösse. *e* ein Ei (stark vergr.).

Fig. 310.

*Bothriocephalus cordatus.*

*k* Kopf vom Rande aus, *kk* von der Fläche aus betrachtet (vergr.), *g* Proglottiden (dreifach vergr.).

Ein häufiger Eingeweidewurm der Fische ist der breite Grubenkopf (*Bothriocephalus latus*), welcher auch in gewissen Gegenden ein vornehmlicher Eingeweidewurm des Menschen ist, z. B. in den westlichen Cantonen der Schweiz und den angrenzenden Theilen Frankreichs, dann in Russland, Polen, Schweden, in Deutschland aber seltener vorkommt. Er wächst bis zu 5—8 Metern mit 3000—4000 kurzen, breiten Gliedern. Die Länge der Glieder geht nicht über 3,5 mm, die Breite nicht über 12 mm hinaus. Der Körper ist bandförmig. Der circa 1 mm breite Kopf ist keulenförmig, dünn

Hager, Mikrosk. 7. Auflage.

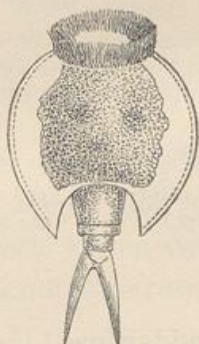
und breit. An seinen Rändern hin erstrecken sich spaltförmige Sauggruben.

Eine andere Art Grubenkopf (*Bothriocephalus cordatus*) ist im nördlichen Grönland zu Hause, wo er den Menschen und den Hund bewohnt. Selten wird er in den südlicheren Gegenden des kalten Nordens angetroffen. Dieser Grubenkopf unterscheidet sich von dem vorhergehenden vornehmlich durch die Form des Kopfes und des vorderen Körperendes. Der Kopf ist kurz, breit und herzförmig mit flächenständigen Sauggruben. Dem Kopfe schliessen sich alsbald der breite Leib mit seinen Proglottiden an.

### Räderthierchen.

Räderthierchen (*Rotatoria, Rotifera*) sind mikroskopisch kleine Infusionsthierchen mit ziemlich entwickelter thierischer Organisation, denn viele Arten lassen einen Darmkanal, zwittrige Geschlechtsorgane und Augen erkennen. Ihr Schwanz

Fig. 311.



L. o.

*Lepadella ovalis.* Vergrössert.

ist zwei- bis dreigliedrig. Ihren Namen haben sie wegen eines oder mehrerer, an ihrem vorderen Ende befindlicher, radförmiger, gezähnter oder mit Flimmerhärchen oder Wimpern besetzter Organe. Diese Wimpern sind behufs Herbeistrudelung der Nahrungssubstanzen in fortwährender Bewegung, so dass sie mit einem sich bewegenden Rade Aehnlichkeit haben. Mit

diesem Organe treiben diese Thierchen einerseits die Nahrung in den Darmkanal, andererseits dienen die Wimpern zugleich als Ruderwerkzeuge und befähigen sie die im Wasser lebenden Thierchen zu einer schnellen Bewegung. Die Räderthierchen vermehren sich durch Eier.

Ein häufig in verdorbenem Trinkwasser vorkommendes Räderthierchen ist die eirunde *Lepadella (Lepadella ovalis)*, welche sich in vorstehender Figur in vergrössertem Massstabe vergegenwärtigt findet.

### **Reblaus, ein Parasit der Wurzel des Weinstocks.**

Reblaus, *Phylloxera vastatrix*, ein den Weinbau vernichtendes Insect, ist wahrscheinlich zuerst durch Wurzelreben von amerikanischen Weinstocksorten nach Europa importirt worden. Sie wurde zuerst 1865 im unteren Rhonethal aufgefunden und von dem Naturforscher *Planchon* erkannt und beschrieben. Heute hat dieses Thierchen mehr denn den dritten Theil der mit Wein bebauten Flächen Frankreichs zu Grunde gerichtet. An vielen Orten Deutschlands, Oesterreichs, Englands, Portugals ist sie ebenfalls aufgetreten, auch hier wahrscheinlich durch amerikanische Reben eingeschleppt. Dass dieses Insect an den Weinstöcken in Amerika weniger Schaden anrichtet, erklärt man aus der grösseren Kräftigkeit und Widerstandsfähigkeit der Wurzel der amerikanischen Rebe.

Die Reblaus gehört in die Classe der Insecten und die Ordnung der Schnabelkerfe. Sie hat viel Aehnlichkeit mit der Blattlaus, gebärt aber nicht wie diese lebendige Junge, sondern legt Eier. Nach den bis jetzt gemachten Erfahrungen zeigt sie sich dem Beobachter in verschiedenen Formen.

1. Als ungeflügeltes unterirdisches Insect, welches in Sonderheit die Wurzel des Weinstocks schädigt. Jüngere, halbausgewachsene Thierchen dieser Form bergen sich den Winter über in den Spalten und Rissen, besonders der fingerdicken tiefergehenden Wurzeläste. Wenn man die Rinde abhebt, machen sie sich dem Auge in Gestalt eines gelblichen, bräunlichen oder olivenfarbigen Anfluges oder solcher Flecke

erkennbar. Im Sommer findet man diese Form des Insectes auch auf der Rinde der Wurzel und in solcher Menge, dass diese mit einem gelblichen Staube bedeckt erscheint.

Fig. 312.

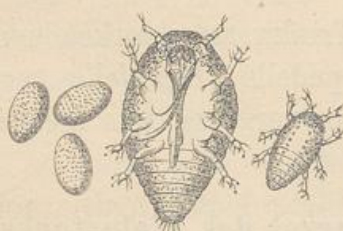
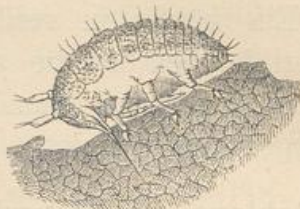


Fig. 313.



#### Rebläuse.

Eine ausgewachsene, ungeflügelte Reblaus Junge Reblaus, mit in das Zellgewebe der (von der Bauchseite) mit Eiern und einem Wurzelfaser eingesenktem Borstenrüssel.

3 Tage alten Jungen (von der Rückseite).

(Stark vergr.)

25malige Vergr.

Im Frühjahr häuten sich die Thierchen, vertauschen ihre braune Haut mit einer hellfarbigeren und wandern nach den dünneren Wurzelfasern über. Hier setzen sie sich fest, bohren ihren dreiborstigen Rüssel in das Zellgewebe der Faserwurzel, den Saft derselben saugend, und wachsen zu ihrer vollen Grösse aus. Die ausgewachsene Wurzellaus ist von bräunlich-gelber Farbe und bis zu  $0,75\text{ mm}$  lang. Man kann sie also dann schon mit einer guten Loupe erkennen.

Beim Saugen treten aus der einer Scheide ähnlichen Rüsselhülle 3 feine lange Borsten heraus, von denen die mittlere die dickere ist. Diese Borsten senkt das Insect in das saftige Zellgewebe der Wurzel.

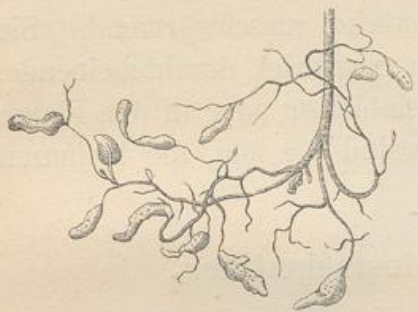
Alle diese Wurzelläuse sind Weibchen und vermehren sich parthenogenetisch, d. h. sie sind ohne Zuthun eines Männchens befruchtet. Sie legen an dem Orte ihres Sitzes 30—40 Eier (von  $0,24\text{ mm}$  Länge), welche anfangs gelb sind und später dunkler werden. An den Stellen, wo die Eier lagern, schwellen die Wurzelfasern an. Im Verlaufe von 8 Tagen kriechen gelblich-farbige Junge aus den Eiern, welche sofort lebhaft herumkriechen, bis sie einen Ort auffinden, an welchem sie ihren Rüssel in das Zellgewebe einsenken können. Nach

20 Tagen legen diese Jungen wieder Eier wie ihre Mutter. Diese Vermehrung geht durch den ganzen Sommer ungestört fort.

Nach einer neueren Beobachtung *Balbiani's* zu Montpellier erscheint im October eine unterirdische Wurzellaus mit verkümmerten Saugwerkzeugen, welche nur ein Ei, sogenanntes Winterei, legt. *Balbiani* vermutet, dass diese Form ein von einem noch nicht aufgefundenen Männchen befruchtetes Weibchen sei.

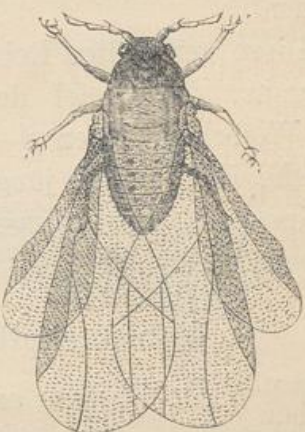
2. Geflügeltes Insect. Dr. L. Wittmack sagt in seiner Abhandlung über die Reblaus\*): „Nachdem sich die

Fig. 314.



Anschwellungen der Wurzelfasern in  
Folge der Bedeckung mit Eiern der  
Reblaus.  
Natürliche Grösse.

Fig. 315.



Geflügelte Reblaus.  
20malige Vergr.

fast stets unter der Erde verbleibenden flügellosen Individuen, namentlich im Vorsommer unendlich vermehrt und eine Anzahl Wurzeln angegriffen haben, erscheinen im Nachsommer (in Frankreich schon Ende Juli und im August, bei Klosterneuburg im September und selbst October) unter ihnen Exemplare mit Flügelstummeln, sogenannte Nymphen. Diese

\*) Die Reblaus (*Phylloxera vastatrix*). Im Auftrage des Königlich Preussischen Ministeriums für die landwirthschaftlichen Angelegenheiten bearbeitet von Dr. L. Wittmack. Verlag von E. Schotte & Voigt. Berlin 1875.

sind länger gestreckt als die übrigen, 0,8—0,9 mm lang, der Kopf ist kleiner, der mittlere Brusttheil deutlicher begrenzt, gewöhnlich auch heller gefärbt und das äusserste (3te) Fühlerglied ist länger. Diese Thiere halten sich gewöhnlich mehr an den oberen Wurzeln, selbst etwas über dem Boden, unter der Rinde des Stammes auf. — Sie häuten sich vor ihrer Verwandlung noch einmal und zeigen sich dann als geflügelte Insecten mit 4 ziemlich langen, spärlich aber stark geaderten, durchsichtigen, an den Rändern etwas dunkleren Flügeln, die sie in der Ruhe nicht aufrecht tragen, wie die geflügelten Blattläuse, sondern wagerecht, so dass sie wie eine zierliche Fliege — freilich mit immerhin etwas plumpem Körper — erscheinen.

Diese geflügelten Rebläuse erheben sich stets vor Sonnenuntergang, die Gipfel der Weinstöcke umschwärmend. Sie sind Weibchen, legen 3—5, aber zweierlei durchscheinende, gelbliche Eier an die jüngsten Weinblätter oder in den Flaum der Knospen. Die grösseren Eier sind 0,4 mm, die kleineren 0,26 mm lang.

### Weinstockpilze, Weinstockmilben.

Neben der Reblaus existiren noch eine Menge Weinstock- und Reben-Verderber. Auf Seite 103 u. f. haben wir schon den Weintraubenpilz, *Oidium Tuckeri*, als Ursache der Traubengeschwämme kennengelernt. Ein anderer sehr gefährlicher Feind des Weinstockes ist der Wurzelpilz, *Dematophora necatrix* Hartig\*). Dieser Pilz ist die Ursache der Weinstockfäule (*Pourridie de la vigne*), welche seit einem Decennium im südlichen und westlichen Europa an vielen Orten erkannt worden ist. In der Haute-Marne (Frankreich) allein sind in letzteren Jahren 1500 Hectaren Weinland durch diesen Pilz zerstört. Im ersten Jahre der Erkrankung an der Fäule sind die Stöcke auffallend

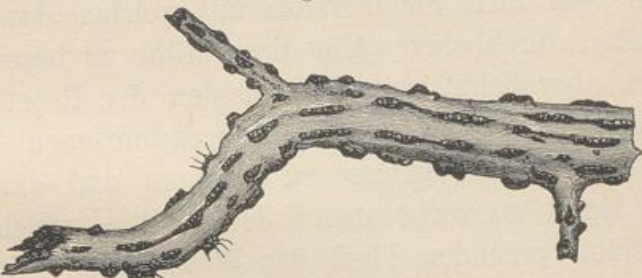
---

\*) Ausführliches über diesen Pilz findet man in der Broschüre: Der Wurzelpilz des Weinstockes, von Dr. Rob. Hartig, Prof. der Botanik an der Universität München (Berlin, Verl. v. Jul. Springer).

traubenreich, im zweiten Jahre lässt der Stock an allen seinen Theilen ein Verkümmern erkennen und die Trauben fehlen. Dann geht der Stock zu Grunde, er vertrocknet. Derselbe Pilz kann auch anderen Gewächsen eingeimpft werden, oder auf dieselben übergehen. Dieser Wurzelpilz kommt häufig in Gesellschaft der Reblaus auf einer und derselben Weinstockwurzel in Thätigkeit. Die in Fig. 314 in Abbildung vorgelegten Gallen oder Wurzelanschwellungen sind ein charakteristisches Erkennungszeichen der Gegenwart der Reblaus. Diese Gallen sterben ab, sie bräunen sich und mit ihnen vereint stirbt die Wurzel nach und nach ab.

Ist nur Weinstockfäule, der Weinwurzelpilz, gegenwärtig, so fehlen jene Gallenbildung und in deren Stelle erblickt man mit blossem Auge erkennbare weissfilzige Ansätze und

Fig. 316.



Ein Stück Weinstockwurzel mit Mycellager oder sclerotienartigen Knollen des Wurzelpilzes besetzt, von welchen einige bereits borstenähnliche Conidienfruchträger entwickelt haben.  
(Natürl. Grösse.)

Einhüllungen um die Wurzeltheile, welche filzige Wucherungen zu zwirnsfadendicken Pilzsträngen auswachsen, die zu Büscheln sich anhäufen und die Wurzeltheile pelzartig umhüllen. Die Pilzstränge verästeln sich stellenweise netzartig, zeigen stellenweise auch dunkle Färbung und aus der Wurzelrinde und auch in den Rissen der Rinde des Stammes treten ziemlich reihenweise 3—5 mm lange und 1—1,5 mm breite Mycellager hervor. Angefeuchtet sind sie leicht mit der Lupe zu erkennen.

Dieser Pilz ist als ein ebenso gefährlicher Feind des Weinstocks möglichst zu beseitigen, die damit infizierten Weinstöcke auszuroden und zu verbrennen, aber auch die Stand-

stelle des Weinstocks mit Kalkwasser zu besprengen und zu benetzen.

Neben den vegetabilischen Weinstockverderbern existiren auch animalische und zwar in Gestalt mikroskopisch kleiner Milben, ähnlich der Form, wie wir sie schon S. 203 bis 206 kennen gelernt haben. Die auch auf anderen Gewächsen domicilirende Weinmilbe, *Phytoptus vitis*, schmarotzt vorzugsweise auf der Unterseite der Weinblätter, hier einen weiss-röthlichen Filz bildend. Die Blätter verkümmern und dieses Leiden geht auf die Trauben über. Diese Milbe bei 40—60-facher Vergr. betrachtet bildet cylindrische, nach den Enden zu sich verschmälernde, geringelte Körperchen mit 4 Beinen. Die Vorderbeine sind 5gliederig, mit 3 Borsten besetzt und mit 2borstigen Tarsen. Zwischen After und dem vorderen Körpertheil zieren 60 Ringel den Körper. Im Saugrüssel erblickt man zwei zarte Saugborsten, mit welchen das Thier die Pflanzenzellen durchbohrt. Um diese Milbe zu beseitigen, ist ein starkes, aber behutsames Beschneiden der Rebstücke eine Nothwendigkeit. Ferner sind die abgeschnittenen Theile in einem Topfe oder Blechgefässe zu sammeln und dann in der Küche im Herde zu verbrennen. Jede Milbe, welche abfällt und auf einen gesunden Theil des Weinstockes fällt, genügt, um ein neues Domicil, ein Phytoptocecidium, zu gründen.

Die von dieser Milbe erzeugten Flecke auf den Weinstockblättern hat man früher für eine Pilzwucherung gehalten und mit Erineum oder Phyllerium bezeichnet. Die Zellen der äusseren Blattschicht treten anfangs warzenförmig hervor und wachsen dann zu schlauchförmigen Haargebildn aus, zwischen welchen die Milbe Halt erlangt. In den Ritzen der Rinde des Weinstocks überwintert die Milbe und wandert im Frühjahre an dem Stamme aufwärts, um zu den jungen Trieben zu gelangen.

## Alphabetisches Inhalts-Verzeichniss.

Seite	Seite
<b>Aberration . . . . .</b>	<b>13. 57</b>
— chromatische . . . . .	13
— sphärische . . . . .	13
<b>Acarus Farinae. A. plumiger</b>	<b>102</b>
<b>Accommodationsvermögen. . . . .</b>	<b>4</b>
<b>Achnantes. . . . .</b>	<b>185</b>
<b>Achorion Schoenleinii . . . . .</b>	<b>177</b>
<b>Acotyledonen . . . . .</b>	<b>84</b>
<b>Actinomyces bovis . . . . .</b>	<b>218</b>
<b>Algen. . . . .</b>	<b>174—184</b>
<b>Alpaka-wolle. . . . .</b>	<b>113</b>
<b>Amphiprora. . . . .</b>	<b>185</b>
<b>Anabaena . . . . .</b>	<b>181</b>
<b>Anacystis . . . . .</b>	<b>181</b>
<b>Analysator . . . . .</b>	<b>47</b>
<b>Angorawolle. . . . .</b>	<b>114</b>
<b>Anguillula tritici . . . . .</b>	<b>102</b>
<b>Ankauf des Mikroskops . . . . .</b>	<b>55</b>
<b>Aphthenpilz . . . . .</b>	<b>177</b>
<b>Arrow-root . . . . .</b>	<b>97</b>
<b>Ascophora Mucedo . . . . .</b>	<b>105. 108</b>
<b>Aspergillus . . . . .</b>	<b>105. 106. 108</b>
<b>Auchenia Paco . . . . .</b>	<b>113</b>
<b>Aufbewahrung mikroskopischer Präparate . . . . .</b>	<b>74</b>
<b>Auge, Ruhe dess. . . . .</b>	<b>67</b>
 <b>Bacillen . . . . .</b>	<b>168</b>
<b>Bacillus Anthracis . . . . .</b>	<b>171</b>
— buccalis . . . . .	178
— Leprae . . . . .	170. 171
— Rheumarthritis . . . . .	170. 171
— tremulus. . . . .	170. 171
<b>Backwerk, geröstet . . . . .</b>	<b>130</b>
 <b>Bakterien . . . . .</b>	<b>167</b>
— parasit., pathogene. . . . .	168
<b>Bacterium anthracicum . . . . .</b>	<b>171</b>
— fusiforme . . . . .	170
— Lineola . . . . .	170. 179
— litoreum . . . . .	170. 171
— subtile . . . . .	172
— Termo . . . . .	169. 170
— Tuberculosis . . . . .	168
<b>Bandwurm . . . . .</b>	<b>222. 223. 224</b>
<b>Baummarderhaar . . . . .</b>	<b>125</b>
<b>Baumwollenfaser . . . . .</b>	<b>110. 111. 115</b>
<b>Beal's Leimmasse . . . . .</b>	<b>77</b>
<b>Beggiatoa. . . . .</b>	<b>180</b>
<b>Beleuchtung. . . . .</b>	<b>23. 27</b>
— centrische . . . . .	27
— schiefe . . . . .	27
<b>Beleuchtungslinse . . . . .</b>	<b>23</b>
<b>Berberis vulgaris . . . . .</b>	<b>101</b>
<b>Bewegung des Objects . . . . .</b>	<b>65</b>
<b>Bewegungserscheinungen . . . . .</b>	<b>159</b>
<b>Bieberhaar . . . . .</b>	<b>124</b>
<b>Bienenhonig. . . . .</b>	<b>159</b>
<b>Bisamhaar . . . . .</b>	<b>126</b>
<b>Blechcompressoren. . . . .</b>	<b>211</b>
<b>Blende . . . . .</b>	<b>20</b>
<b>Blendscheibe . . . . .</b>	<b>25</b>
<b>Blendungen . . . . .</b>	<b>25</b>
<b>Blut . . . . .</b>	<b>160</b>
<b>Blutflecke . . . . .</b>	<b>165</b>
<b>Blutkörperchen . . . . .</b>	<b>160</b>
— weisse . . . . .	161. 162
— Grösse derselben. . . . .	163
— der Vögel . . . . .	163



Seite		Seite	
Blutzellen . . . . .	160. 161	Cotyledonen . . . . .	84
Bodo urinarius . . . . .	199. 202	Crenothrix . . . . .	181
Bothriocephalus . . . . .	225	Crownglas . . . . .	14
Botrytis Bassiana . . . . .	107. 108. 176	Cucullanus . . . . .	215
— grisea . . . . .	106. 108	Cureuma . . . . .	145
— vulgaris . . . . .	108	Cylinderblende . . . . .	25
Brand des Getreides . . . . .	96	Cylinderlupe . . . . .	6
Brennpunkt . . . . .	2	Cysticercus . . . . .	224
Brennweite . . . . .	2	<b>Deckgläschchen</b> . . . . .	30. 66
Brot . . . . .	130	Deckglas . . . . .	10
Brown's Molekulabewegung .	64	Deckplättchen . . . . .	30
Butter . . . . .	192. 193. 194	Definirende Kraft . . . . .	57
 		Dematophora . . . . .	230
Cacao . . . . .	150. 151	Demodex . . . . .	204
Caffee . . . . .	153	Deutlichkeit des Bildes . . . . .	56
Cellulose . . . . .	85	Diaphragma . . . . .	20. 25
Centrirung . . . . .	19	Diatoma . . . . .	185
Cercomonaden . . . . .	199	Diatomaceen . . . . .	185
Cercomonas intestinalis . . . . .	202	Diatomella . . . . .	185
— urinarius . . . . .	199. 202	Dichroismus des Blutes . . . . .	164
Chamaesiphon . . . . .	180. 181	Dilut-Fuchsin . . . . .	74
Chinagrasfaser . . . . .	112	Diphtheritispilz . . . . .	168
Chocolade, Chocoladenpulver .	150	Dochmius . . . . .	214
Chroococcaceen . . . . .	181	Doppellancette . . . . .	69
Chyluskörperchen . . . . .	188	Doppellinse . . . . .	15
Cichorienkaffee . . . . .	154. 155	Doppelmeissel . . . . .	69
Circumpolarisation . . . . .	55	Drehscheibe . . . . .	25
Claviceps purpurea . . . . .	90	Dschutefaser . . . . .	111
Coccobacterien . . . . .	168	Duplets . . . . .	7
Collectiv . . . . .	16	Eichelkaffee . . . . .	130. 157
Collectivlinse . . . . .	16. 20	Eicheln, Stärkemehl . . . . .	138
Colostrum . . . . .	189	Einstellung . . . . .	12
Compressorien . . . . .	32	— feine . . . . .	12
Compressorium, Hager's .	33. 212	— grobe . . . . .	12
— Schiek's . . . . .	32	Einstellungsvorrichtung . . . . .	12
— Waechter's . . . . .	34	Eiter . . . . .	186
Compressor-Mikroskop . . . . .	46	— in der Milch . . . . .	191
Condensator . . . . .	26	Eiterkörperchen, Eiterzellen .	186. 187
Condensor . . . . .	26	Eiterpilz . . . . .	167
Conservationsflüssigkeiten .	76	Electoralwolle . . . . .	115
Conсерving liquor . . . . .	78	Epithelialzellen . . . . .	195
Correction . . . . .	15		
Correctionseinrichtung . . . . .	32		

Seite	Seite		
Erhärtungsmittel f. Objecte . . . . .	71	Gattine-Krankheit . . . . .	176
Erineum . . . . .	232	Gebrauch des Mikroskops . . . . .	60
Erntepilz . . . . .	203	Gefässpflanzen' . . . . .	84
Essiggährpilz . . . . .	183	Gehirnsubstanz . . . . .	191
Essigmutterpilz . . . . .	183	Gelbwurz . . . . .	145
 Fadenbacterien . . . . .	169	Gesichtsfeld . . . . .	16
Fadenpilze . . . . .	105	Gespinnstfaser . . . . .	109
Färbesubstanzen . . . . .	72. 73. 78	Getreidemehl . . . . .	86. 90
Färbung d. Tuberkelbacillen	174. 175	Getreiderost . . . . .	99. 100
Farrant's Flüssigkeit . . . . .	77	Gewebe, Untersuchung . . . . .	114
Faser, thierische, vegetab. . . . .	116	Gewürz, englisches . . . . .	134
Favuspilz . . . . .	177	Gewürze . . . . .	127
Federklammern . . . . .	34	Gewürznelken . . . . .	136
Feigenkaffee . . . . .	157	— Blüthenstile . . . . .	137
Fermentbacterien . . . . .	167	Glanzfirmiss . . . . .	81
Fermentpilze . . . . .	182	Glasmikrometer . . . . .	27
Filaria . . . . .	215	Glimmerplättchen . . . . .	48
Finne . . . . .	222	Globulin . . . . .	85
Firnisse . . . . .	81	Gloeocapsa . . . . .	181
Flächenvergrösserung . . . . .	22	Glycerin, verdünnt . . . . .	63
Fleckkrankheit . . . . .	176	Goadby's Flüssigkeit . . . . .	78
Fleischschau-Mikroskop, Waechter's . . . . .	220	Gomphonema . . . . .	185
Fleischuntersuchung . . . . .	211	Gradle's Fuchslnlösung . . . . .	176
Flimmerbewegung . . . . .	65	Grammatophora . . . . .	59
Flimmerzellen . . . . .	200	Graphoprisma . . . . .	35. 36
Flintglas . . . . .	14	Grasrost . . . . .	99. 100
Flügelschüppchen der Schmetterlinge . . . . .	58	Grubenkopf . . . . .	225. 226
Flüssigkeiten, chemische . . . . .	66	Gypsplättchen . . . . .	48
— färbende . . . . .	72. 78	 Haar . . . . .	109. 117
Flüssigkeiten zur Aufbewahrung und Conservirung der Objecte	76	— des Menschen . . . . .	119
Flugbrand . . . . .	96	— ausgefallenes . . . . .	123
Fluid-Fuchsin . . . . .	74	— ausgerissen . . . . .	123
Focaldistanz . . . . .	2	— zerrissen . . . . .	123
Focus . . . . .	2	— der Thiere . . . . .	124
Fuchshaar . . . . .	126	Haarpinsel . . . . .	70
Fuchslnlösung . . . . .	74	Haarsackmilbe . . . . .	204
— Gradle's . . . . .	176	Hackenträger . . . . .	204. 205
Gährpilze . . . . .	182. 183	Haematin . . . . .	164. 165

	Seite		Seite
Haemoglobin . . . . .	164	Klemmfeder . . . . .	34
Hamsterhaar . . . . .	126	Knotenschimmel . . . . .	106
Hanfbastfaser . . . . .	111. 112. 115	Kommabacill . . . . .	172
Hanfpresskuchen. . . . .	132. 133	Koueopsis. . . . .	7
Harn . . . . .	194	Kopfgrind. . . . .	177
Harnzylinder . . . . .	195	Kopfhaar . . . . .	121
Harnsäure . . . . .	196	Kopfschimmel . . . . .	105
Harnsarcinie . . . . .	198	Körperchen, Miescher's . . . . .	216
Harnsediment . . . . .	198	Kraft, definirende . . . . .	57
Harnstoff . . . . .	197	— penetrirende. . . . .	16. 57
Hasenflaum . . . . .	114	— resolvirende . . . . .	16
Hefenzelle s. Gährpilze.		Krätsmilbe . . . . .	205. 206
Hefepilze . . . . .	167	Krebsartige Gebilde . . . . .	196
Heupilz . . . . .	172	Kronglas . . . . .	14
Hipparchia, Schüppchen . . .	58	Lacke . . . . .	81
Hippursäure. . . . .	196	Lanzettnadel . . . . .	69
Holzkassie . . . . .	141	Leeuwenhoek . . . . .	68
Holzzunge . . . . .	218	Leim, flüssiger . . . . .	80
Honig . . . . .	159	Leinen, Untersuchung . . . . .	115. 116
Honigthau . . . . .	91	Leinenfaser . . . . .	109. 110. 115
Hülsenfruchtmehl . . . . .	89. 90	Leinkuchenmehl . . . . .	149. 150
Hundshaar . . . . .	125	Lepadella ovalis . . . . .	226
Hypothrix. . . . .	182	Leptothrix buccalis . . . . .	178. 179
Hypo-myctetes . . . . .	105	Leptus autumnalis . . . . .	203
Jama-may-Seide . . . . .	112	Linear-Vergrösserung. . . . .	22
Immersionslinsen. . . . .	32	Linksdrehende Subst. . . . .	49
Immersionsverfahren . . . . .	31	Linse. . . . .	1. 10
Ingwer . . . . .	142. 143	— achromatische . . . . .	14
Jodlösung. . . . .	77. 87	— aplanatische . . . . .	15
Jute-Faser . . . . .	111. 112	— überverbesserte . . . . .	15
Kaffee . . . . .	153	— unterverbesserte . . . . .	15
Kalksucht der Seidenraupe . .	176	Linsensysteme . . . . .	20. 21
Kameelziegenhaar . . . . .	114	Liquid-Fuchs i. q. Fluid-Fuchs-	
Kaninchenhaar . . . . .	126	sin . . . . .	74
Kartoffelkrankheit . . . . .	102	Listrophorus . . . . .	204. 205
Kartoffelpilz . . . . .	102	Loupe . . . . .	5
Kasein . . . . .	85	Luftbläschen . . . . .	63
Katzenhaar . . . . .	126	Lupe . . . . .	5
Kerfmilben . . . . .	203	— aplanatische . . . . .	6
Kleberkörnchen . . . . .	90	— Brewster's . . . . .	7
Kleie . . . . .	130	— Coddington's . . . . .	7
		— zusammengesetzte . . . . .	6. 7

Seite		Seite	
Lupenträger . . . . .	7	Mikroskop, katoptrisches . . . . .	9
Lupinenkaffee . . . . .	158	— als saccharimetrisches In- strument . . . . .	50
Lupinensamen . . . . .	157	— zum Umlegen . . . . .	41. 43
Lymphkörperchen . . . . .	188	— zusammengesetztes 1. 38. 39. 40. 41. 43. 46	
<b>Macis</b> . . . . .	145	Milben . . . . .	203. 204. 205
Magensarcinie . . . . .	176. 177	Milch . . . . .	188. 189
Mandelkaffee . . . . .	156	Milchsaftgefässe (Bild) . . . . .	85
Marantastärke . . . . .	97. 98	Milchschimmel (Oid. lact.)	106. 107
Maulwurfrichinen . . . . .	214	Millimillimeter . . . . .	28
Mehl . . . . .	86	Milzbrandbakterien . . . . .	171
— milbiges . . . . .	102	Mitscherlich'sche Körperchen .	150
— Untersuchung . . . . .	94. 95	Mohairwolle . . . . .	113. 114
Mehlmilbe . . . . .	102	Molekularattractionsbewegung .	64
Meniscus, converg., diverg. . . . .	1	Molekularbewegung . . . . .	64
Menschenhaar . . . . .	119	Monaden, geschwänzte .	202. 203
Merismopedia . . . . .	176. 177	Monas prodigiosa . . . . .	105. 106
Messer, lanzettförmiges . . . . .	69	Mouches volantes . . . . .	65
— skalpellartiges . . . . .	69	Mucin . . . . .	85
Microbien . . . . .	167	Mückensehen . . . . .	65
Micrococcen . . . . .	168	Mucor caninus . . . . .	107
Micrococcus aurantiacus . . . . .	107	— crustaceus . . . . .	105
— chlorinus . . . . .	176	— cyanocephalus . . . . .	107
— diphtheriticus . . . . .	168. 176	— elegans . . . . .	106
— luteus . . . . .	107	— Mucedo . . . . .	105
— prodigiosus	105. 106. 167. 176	— stolonifer . . . . .	107. 108
— pyocyanus . . . . .	167. 182	— virens . . . . .	107
— ureae . . . . .	176	Muscardinepilz . . . . .	108
— Vaccinae . . . . .	168. 176	Muskatblüthe . . . . .	144. 145
— violaceus . . . . .	176	Muskatnuss . . . . .	144
Microcystis . . . . .	181	Muskeltrichinen . . . . .	209
Micrum . . . . .	28	Mutterkorn . . . . .	90. 91
Miescher'sche Körperchen . . . . .	216	Mutterkornpilz . . . . .	91. 92. 93
Mikrometer . . . . .	27	Mycoderma . . . . .	123. 183. 184
Mikrometerschraube . . . . .	12	Nadel zum Präpariren . . . . .	69
Mikromillimeter . . . . .	28	Navicula Hippocampus . . . . .	59
Mikron . . . . .	28	Nelkenpfeffer . . . . .	134
Microphthira . . . . .	203	Nerz, Nörz . . . . .	125
Mikroskop . . . . .	1	Neugewürz . . . . .	134
— Abbildungen . . . . .	38—44	Object . . . . .	10
— dioptrisches . . . . .	1. 9	— mikroskopisches . . . . .	82
— einfaches . . . . .	7. 44		
— Gebrauch . . . . .	60		

Seite	Seite		
Objecte, Aufbewahrung mikroskopischer . . . . .	74. 75	Paradieskörnerpulver . . . . .	133
Objecte, Darstellung mikroskopischer . . . . .	68—74	Parasiten des menschl. Körpers	204
Objectgläser . . . . .	29	— des thierischen Körpers.	203
Objectglas . . . . .	10	Pedesis, pedetische Bewegung .	65
Objectglasmikrometer . . . . .	28	Penetrierende Kraft . . . . .	16. 57
Objecthalter . . . . .	80	Penicillium . . . . .	105
Objectiv . . . . .	10. 13. 17	Peronospora . . . . .	102
Objectmikrometer . . . . .	28	Pfeffer, schwarzer .	127. 128. 129
Objecttisch . . . . .	10. 26	— Untersuchung, chem. . . . .	134
Objecttischschraubenmikrometer	29	— weisser . . . . .	134
Objectträger . . . . .	29	Pfeilwurzelmehl . . . . .	97. 98
Ochsenstrahlpilz . . . . .	218	Phyllerium . . . . .	232
Ocular . . . . .	11. 20	Phylloxera vastatrix . . . . .	227
— Campani's . . . . .	19	Phytoptus vitis . . . . .	232
— Huyghen's . . . . .	19	Pigmentbacterien . . . . .	167
— Kellner's . . . . .	20	Piment . . . . .	134. 135
— knieförmiges . . . . .	21	Pincette . . . . .	70
— negatives . . . . .	19	Pinsel . . . . .	70
— orthoskopisches . . . . .	20	Pinselschimmel . . . . .	105
— positives . . . . .	20	Plasma . . . . .	84
— Ramsden's . . . . .	20	Pleurosigma angulatum . . . . .	58. 59
Ocularlinse . . . . .	16. 19	Plica Polonica . . . . .	123
Ocularmikrometer . . . . .	27. 29	Pockenbakterie . . . . .	168
Ocularschraubenmikrometer . . . . .	29	Poil de chèvre . . . . .	114
Oeffnung . . . . .	13	Polarisationsebene . . . . .	49
Oeffnungswinkel . . . . .	13	Polarisationsmikroskop .	47. 50. 52
Oidium albicans . . . . .	177	— Wächter's . . . . .	52
— lactis . . . . .	107	— Wässerlein's . . . . .	50
— Tuckeri . . . . .	103	Polarisator . . . . .	47
Olivensamenpulver . . . . .	131	Pollender'sche Körperchen	171. 172
Ollulane . . . . .	213	Pollenkörner . . . . .	159
Ollulanus tricuspidis . . . . .	213	Porengefässe (Bild) . . . . .	85
Oscillariaceen . . . . .	65. 180	Präparirmikroskop . . . . .	8
Oscillarien . . . . .	177. 180	— Hager's . . . . .	219
Otter, virgin., Haar . . . . .	125	— P. Waechter's . . . . .	8
Oxyuris . . . . .	214	Präparirnadel . . . . .	69
<b>Packetspaltpilz</b> . . . . .	176	Prairienhundhaar . . . . .	125
Palmella prodigiosa . . . . .	105	Primordialschlauch . . . . .	84
Palmkernmehl, Palmmehl . . . . .	132	Prisma, Nicol'sches . . . . .	47
Panhistophyton ovatum . . . . .	176	Probeobjecte . . . . .	57
		Projiciren . . . . .	36
		Prosenchymzellen (Bild) . . . . .	85
		Protoplasma . . . . .	83

Seite	Seite
Prüfung des Mikroskops . . . . .	55
Psorospermien . . . . .	216. 217
Puccinia graminis . . . . .	99. 101
Pustula maligna . . . . .	171
Quarzplättchen. . . . .	48
Quetscher . . . . .	32
Quetschvorrichtungen. . . . .	32—35
Räderthierchen . . . . .	226
Rainey'sche Körperchen . . . . .	216
Rapskuchen . . . . .	148
Reagentienanwendung . . . . .	71
Reblaus. . . . .	227. 228
Rechtsdrehende Subst. . . . .	49
Reinigung des Mikroskops . . .	66
Resolvirende Kraft . . . . .	16
Rhizopus nigricans. . . . .	108
Ringgefässe . . . . .	84
Roggenfrüchte, geröstet . . . . .	130
Roggenkaffee . . . . .	156
Roggenmehl mit Mutterkorn . .	94
Röhren, mikroskop. Object . . .	63
Rosanilin (Fuchsin) . . . . .	74
Rotatoria . . . . .	226
Rotifera. . . . .	226
Rübenkaffee . . . . .	155
Russbrand . . . . .	96
Saccharomyces Cerevisiae. . . .	183
— exiguus. . . . .	182
Saccharomycetes . . . . .	167
Sago, Stärkemehl . . . . .	99
Sameniäden . . . . .	199. 200
Samenflecke. . . . .	201
Sammellinse. . . . .	1. 15. 20
Santelholz, rothes . . . . .	146
Sarcinie . . . . .	176. 177
Sarcoptes . . . . .	205
Sauerdorn. . . . .	101
Schafwolle . . . . .	115
Schamhaar mit Sperma. . . . .	123
Schärfe des Bildes . . . . .	56
Scheere, krumme . . . . .	69. 70
Schimmel, Schimmelpilze .	104. 105
Schizomycetes . . . . .	105. 167
Schleim. . . . .	186
Schleimkörper . . . . .	186. 187
Schmierbrand . . . . .	96. 97
Schnitte z. Objecten . . . . .	71
Schüppchen der Schmetterlinge	58
Schwämchen der Kinder . . .	177
Schwarzblätter. . . . .	171
Schweinefinne . . . . .	222
Sclerotiumstroma . . . . .	94
Scotomata . . . . .	65
Sehfeld . . . . .	16
Sehweite, deutliche . . . . .	4
Sehwinkel. . . . .	3
Seide . . . . .	112. 115
— Untersuchung . . . . .	116
Seidenbaumwollenfaser . . . . .	111
Seidenraupen-Krankheit . . . .	176
Senf, Senfmehl . . . . .	147. 148
Silk-Cotton . . . . .	111
Sintonin . . . . .	85
Soorpilz . . . . .	177. 178. 179
Spaltpilze. . . . .	105. 167
— chromogene . . . . .	182
Speisesenf . . . . .	147
Spermaflecke . . . . .	201
Spermakörperchen . . . . .	200
Spermatozoën . . . . .	199. 200
Spermogonienlager . . . . .	91
Spiegel . . . . .	10
— Lieberkühn'scher . . . .	11
Spiegelmikroskope . . . . .	9
Spiralgefässe . . . . .	84
Spirillen . . . . .	169
Spirillum tenuie . . . . .	171
— Termo . . . . .	170. 171
— Undula . . . . .	170. 171
— volutans . . . . .	179. 180
Sporen der Bacterien . . . . .	171
Spumescenz des Blutes . . . .	164
Sputum b. Katarrh . . . . .	187
Sputum Tuberculosis . . . . .	173. 174
Stärke . . . . .	86. 87. 88

Seite		Seite	
Stärkemehlkörnchen im polarisirten Licht . . . . .	48	Vergrösserungen . . . . .	22
Stärkemehlkörnchen der Hülsenfrüchte . . . . .	89. 90	Vibrio Bacillus . . . . .	170. 171. 179
Stärkemehlharten . . . . .	86. 87. 88	— Lineola . . . . .	179
Stativlupe . . . . .	7	— tremulans . . . . .	179
Steinmarderhaar . . . . .	125	— Triticci . . . . .	102
Stilbum-Arten . . . . .	108. 109	— Undula . . . . .	170. 171
Stipplinsen . . . . .	32	Vicunawolle . . . . .	114
Surirella Gemma . . . . .	59	Vigogne . . . . .	114
Synchytrium . . . . .	216	Vogelaugenlinse . . . . .	7
Taenia . . . . .	222. 223. 224	Vogelmilbe . . . . .	203
Taschenmikroskop . . . . .	43	Weichselzopf . . . . .	123
Teichmann'sche Krystalle	165. 166	— -Haar . . . . .	124
Testobjekte . . . . .	57	Weinmilbe . . . . .	232
Thamnidium . . . . .	106	Weinstockblätterflecke . . .	232
Thee, Chinesischer . . . . .	158	Weinstockpilz . . . . .	230
Tinction d. Tuberkelbacillen	174. 175	Weintraubenpilz . . . . .	103. 104
Tilletia Caries . . . . .	97	Weissling, Schüppchen . . .	58
Traubengeschw. . . . .	103	Weizenälchen . . . . .	102
Traubenzucker . . . . .	104	Weizenbrand . . . . .	96
Traubenschimmel . . . . .	106	Weizenmehl . . . . .	131
Treppengefäß . . . . .	84	Weizenschlängelchen . . .	102
Trichina spiralis . . . . .	206	Wollbaum . . . . .	111
— Cyprinorum . . . . .	215	Wolle, Untersuchung . . .	117
Trichinen . . . . .	206—211	Wollenhaar . . . . .	112. 113. 115
Trichocephalus . . . . .	214	Wundermonade . . . . .	105. 106
Trichomaphyton plicae polonicae	123	Wurzelpilz . . . . .	230
Trichomonas vaginalis	198. 199. 203	Zeichnenprisma . . . . .	35
Triplets . . . . .	7	— Nachet's . . . . .	36
Trommelmikroskope . . . . .	42	Zelle . . . . .	82. 83
Tuberculosis, Auswurf bei	173. 174.	Zellen, animal. . . . .	85
Tuberkelbacillen . . . . .	168. 173	Zellgewebe, parenchymatisches (Bild) . . . . .	85
Tubus . . . . .	11. 12	Zellpflanzen . . . . .	84
Tyroglyphus . . . . .	204	Zerstreuungslinsen . . . .	1. 15
Ulvina . . . . .	183	Zimmt . . . . .	140
Universallack . . . . .	82	Zimmt-Stärkemehl . . . .	141
Universalmikroskop, Waechter's	44	Zobelhaar . . . . .	125
Urthierchen . . . . .	167	Zoogloea Termo . . . .	170
Vaginalmonade . . . . .	203	Zoospermien . . . . .	199
		Zungenbelegpilz . . . .	177

Pierer'sche Hofbuchdruckerei. Stephan Geibel & Co. in Altenburg.

Den Herren Apothekern

empfiehlt

# Mikroskope

und

Hilfs-Apparate

die

Optische Werkstätte

von

## PAUL WAECHTER.

(Schüler von Dr. Carl Zeiss.)



BERLIN SO.,

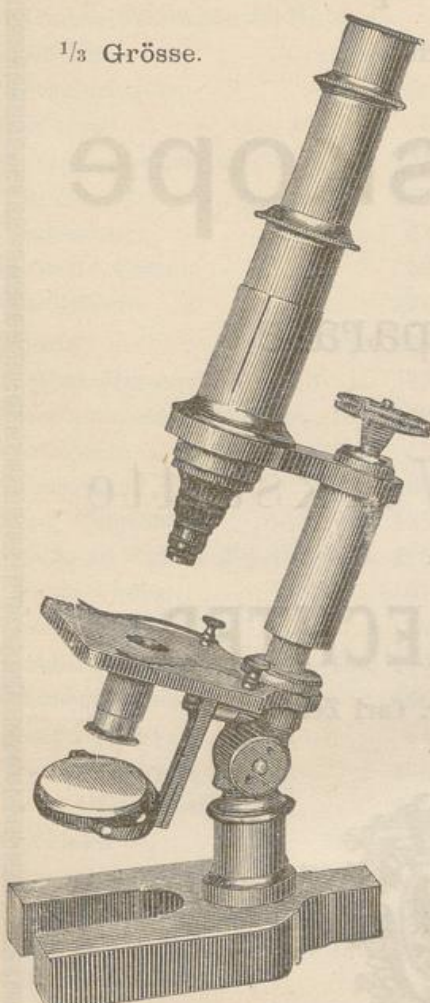
Köpenicker-Strasse 115.

Ausführliche Kataloge gratis und franco.



# Achromatische Mikroskope.

1/3 Grösse.



No. 4.

No. 4. Stativ ganz von Messing, Hohl- und Planspiegel nach allen Richtungen beweglich, Beleuchtungsapparat nach Abbe'schem System, 3 Oculare, Systeme 2.7 und Oelimmersion No. 10, Vergrösserung 50—1200 linear. 2 Testobjecte, Pincette, Objectträger, Deckgläser, in einem verschliessbaren Mahagonikasten . . . . . 160 Mk. Illustr. Preis-Courante, über Mikroskope von 22—400 Mk., versende ich franco und gratis. Bezuglich der Leistungsfähigkeit und Preiswürdigkeit der Mikroskope möchte ich Sie auf nachstehende Gutachten aufmerksam machen.

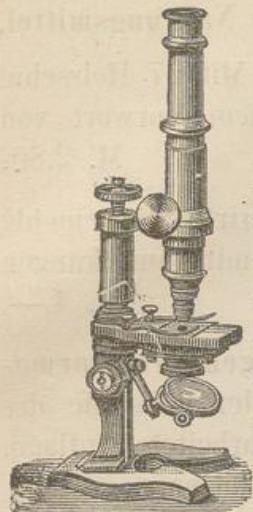
**W. Amend,** Optikus,  
Berlin 26,  
Dresdenerstr. 122.

Die von Herrn W. AMEND, Optiker in Berlin, gelieferten Mikroskope, selbst die kleineren bis zu 500maliger Vergrösserung reichend, genügen den pharmaceutischen Zwecken zur Untersuchung von Drogen und deren Verfälschungen. Die Leistung der Instrumente und deren Ausstattung ist bei den billig gestellten Preisen vollständig befriedigend und kann ich dieselben desshalb zu obigen Zwecken bestens empfehlen.

Stuttgart, 28. Sept. 1885.

Professor Dr. v. Ahles.  
Hofrath Dr. Siegle.

# Dr. H. Hagers achromatisches Trichinen-Mikroskop.



Vergrösserung 50 bis 200 linear 24 Mark,  
Vergrösserung 50 bis 300 linear 27 Mark.

Mikroskop zu

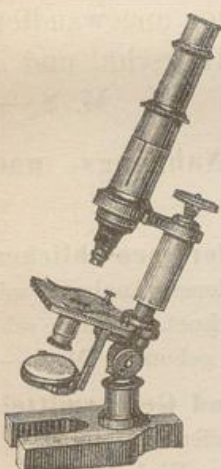
## Bacillen-Untersuchungen:

Das neu construirte achromatische, in Fachkreisen mit Vorliebe benutzte Bacterien-Mikroskop mit Abbé'schem Beleuchtungsapparat, 3 Ocularen und 3 Systemen, 50 bis 1500 linear Vergrösserung, mit Oel-Immersionssystem, grosses elegantes Hufeisen-Stativ zum Umlegen, Cylinderblenden, drehbaren Hohl- u. Planspiegel, complet in Mahagonikasten liefere für 140 Mark.

Preiscourante franco und gratis.

Berlin, Ed. Messter, Friedrichstrasse 95.

Lieferant für hiesige und auswärtige Universitäten und  
Krankenhäuser.



# Mikroskope

für Apotheker:

- I. Grosses Studienmikroskop.
- II. Elegantes Arbeitsmikroskop.
- III. Laboratorium-Mikroskop.
- IV. Lehrlings-Mikroskop.

## Mikroskopische Präparate.

Sämmtliche Utensilien, Apparate, Materialien etc.  
zum Gebrauch beim Mikroskopiren.

### Preisverzeichnisse neu bearbeitet

werden franco und gratis versandt.

Berlin S., Prinzenstrasse 71.

**J. Klönne & G. Müller.**

Verlag von Julius Springer in Berlin, N.  
Monbijouplatz 3.

Bell, J., **Die Analyse und Verfälschung der Nahrungsmittel.**

I. Thee, Kaffee, Kakao, Zucker etc. Mit 27 Holzschn. Uebersetzt von C. Mirus. Mit einem Vorwort von Prof. Eug. Sell. M. 2,80.

II. Milch, Butter, Käse, Cerealien, Präparierte Stärkemehle etc. Mit 29 Holzschn. Uebersetzt und mit Anmerkungen versehen von Dr. P. Rasenack. M. 4,—.

Flückiger, F. A., und A. Tschirch, **Grundlagen der Pharmakognosie.** Einleitung in das Studium der Rohstoffe des Pflanzenreiches. Zweite, gänzlich umgearbeitete Auflage. Mit 186 in den Text gedruckten Holzschnitten.

M. 8,—; gebunden M. 9,—.

Hilger, Dr. A., **Vereinbarungen betreffs der Untersuchung und Beurtheilung von Nahrungs- und Genussmitteln sowie Gebrauchsgegenständen.** Herausgegeben im Auftrage der freien Vereinigung bayerischer Vertreter der angewandten Chemie. Mit 8 in den Text gedruckten Holzschn. und 1 lithogr. Tafel. M. 8,—.

König, Dr. J., **Chemie der menschlichen Nahrungs- und Genussmittel.**

**Erster Theil: Chemische Zusammensetzung der menschlichen Nahrungs- und Genussmittel.** Nach vorhandenen Analysen mit Angabe der Quellen zusammengestellt und berechnet. Zweite, sehr vermehrte und verbesserte Auflage. gebunden M. 9,—.

**Zweiter Theil: Die menschlichen Nahrungs- und Genussmittel,** ihre Herstellung, Zusammensetzung und Beschaffenheit, ihre Verfälschungen und deren Nachweisung. Mit einer Einleitung über die Ernährungslehre. Zweite, sehr vermehrte und verbesserte Aufl. Mit 171 in den Text gedruckten Holzschn. gebunden M. 20,—.

Möller, Dr. J., **Mikroskopie der Nahrungs- und Genussmittel** aus dem Pflanzenreiche. Mit 308 in den Text gedruckten Original-Holzschnitten. Preis M. 16,—.

---

Zu beziehen durch jede Buchhandlung.





UNIVERSITÄTS-  
BIBLIOTHEK  
PADERBORN





03M36206

P  
03

Häger

Das

Mikroskop

und seine

Anwendung

M  
36206