





MBL/WHOI



0 0301 0064467 0



**Als Rest!**

*Zur Beachtung.*

Dieser Bogen enthält:

Titel und Inhalt

zu

**DR. H. G. BRONN'S**

Klassen und Ordnungen

des

**TIER-REICHS.**

**Dritter Band. Supplement.**

**I. Abteilung.**



**DR. H. G. BRONN'S**  
Klassen und Ordnungen  
des  
**TIER-REICHS,**

wissenschaftlich dargestellt

in Wort und Bild.

Dritter Band. Supplement.

**Tunicata (Manteltiere).**

I. Abteilung. Die Appendicularien und Ascidien.

Begonnen von

**Prof. Dr. Osw. Seeliger.**

Fortgesetzt von

**Dr. R. Hartmeyer**  
in Berlin.

Mit 41 Tafeln sowie 241 Figuren und 43 Karten im Text.



**Leipzig.**

C. F. Winter'sche Verlagshandlung.

1893—1911.



1/100



## Vorwort.

---

Die Bearbeitung der *Tunicata* wurde als Supplement zum dritten Bande (*Mollusca*) von O. Seeliger im Jahre 1893 begonnen. Sie umfaßt die Geschichte der ganzen Gruppe, die Appendicularien und die Ascidien (1893—1907, S. 1—1280), deren Beendigung aber durch den Tod Seeligers im Jahre 1908 unterbrochen wurde. Die Bearbeitung der Ascidien wurde dann von R. Hartmeyer zu Ende geführt (1909—1911, S. 1281—1773), während die noch im Erscheinen begriffenen pelagischen Tunicaten von G. Neumann übernommen worden sind und die zweite Abteilung des Supplementbandes bilden.

---





# Inhaltsverzeichnis.

	Seite
I. Geschichtlicher Überblick . . . . .	1
1. Die Kenntnisse über Tunicaten im Altertum und Mittelalter . . . . .	1
2. Die Tunicaten in den enzyklopädischen Darstellungen der Zoologen der Renaissance . . . . .	9
3. Die Tunicaten bei den Systematikern des achtzehnten Jahrhunderts und deren Vorläufern . . . . .	18
4. Die Begründung des Tunicatentypus. Cuvier, Lamarck, Savigny . . . . .	32
5. Die Entdeckung des Generationswechsels der Tunicaten . . . . .	46
6. Die Erweiterung des Tunicatenkreises durch die Entdeckung neuer Formen . . . . .	58
7. Einige neuere Klassifikationen der Tunicaten . . . . .	67
Literaturverzeichnis . . . . .	78
II. Die Appendicularien, Copelata . . . . .	84
I. Allgemeine Körperbeschaffenheit . . . . .	84
1. Der Bau . . . . .	84
2. Die Farbe . . . . .	89
3. Die Größe . . . . .	91
II. Das Gehäuse . . . . .	92
III. Das Hautepithel . . . . .	98
1. Drüsenzellen . . . . .	99
2. Das flache Epithel der Hautschicht . . . . .	100
IV. Das Nervensystem . . . . .	102
V. Die Sinnesorgane . . . . .	108
1. Das Gehörorgan . . . . .	108
2. Die Flimmergrube . . . . .	108
3. Die Hautsinnesorgane . . . . .	109
VI. Der Darmtractus . . . . .	110
1. Der Kiemendarm . . . . .	111
2. Der Verdauungstraktus . . . . .	115
VII. Die Chorda . . . . .	118
VIII. Die Muskulatur . . . . .	120
1. Die Muskulatur des Ruderschwanzes . . . . .	120
2. Die Muskulatur im Rumpfe . . . . .	126
IX. Herz und Pericardium . . . . .	127
X. Die Geschlechtsorgane . . . . .	128
1. Der Hoden . . . . .	129
2. Das Ovarium . . . . .	130
XI. Das Mesenchym . . . . .	131
XII. Primäre Leibeshöhle und Blutbahnen . . . . .	133

23837

	Seite
XIII. Das System . . . . .	135
Klasse Copelata, Appendicularia . . . . .	135
Ordn. Archipneusta . . . . .	135
1. Fam. Appendicularidae . . . . .	136
2. Fam. Kowalevskidae . . . . .	141
XIV. Chorologie . . . . .	142
1. Die horizontale Verbreitung . . . . .	142
2. Die vertikale Verbreitung . . . . .	144
3. Die quantitative Verteilung . . . . .	145
4. Das zeitliche Auftreten . . . . .	146
XV. Oecologie . . . . .	149
1. Verhalten in der Gefangenschaft; Lebensdauer . . . . .	149
2. Schutzeinrichtungen und Feinde . . . . .	150
3. Parasiten der Appendicularien . . . . .	151
Literaturverzeichnis . . . . .	152
III. Die Ascidien, Tethyodea, Ascidiacea . . . . .	155
I. Allgemeine Körperbeschaffenheit . . . . .	155
1. Der Bau . . . . .	155
2. Die Körperform . . . . .	169
3. Der Ascidienstock . . . . .	175
a) Cormascidienstöcke und Aggregationen . . . . .	175
b) Bau des Stockes . . . . .	177
c) Form des Stockes . . . . .	187
4. Die Größe . . . . .	195
5. Die Farbe . . . . .	199
6. Die chemische Beschaffenheit . . . . .	208
II. Der äußere Cellulosemantel . . . . .	210
1. Allgemeine und äußere Beschaffenheit des Cellulosemantels . . . . .	211
2. Der histologische Bau des Cellulosemantels . . . . .	220
a) Die Mantelzellen . . . . .	220
b) Die cellulosehaltige Grundsubstanz . . . . .	227
c) Mikroskopische Einlagerungen . . . . .	230
d) Mantelfortsätze und Stacheln . . . . .	236
e) Mantelgefäße . . . . .	242
3. Die chemische Beschaffenheit des Cellulosemantels . . . . .	251
a) Die Cellulose im Ascidienmantel . . . . .	251
b) Andere chemische Bestandteile des Mantels . . . . .	259
4. Bedeutung und Nutzen des Cellulosemantels . . . . .	261
III. Das Ektoderm . . . . .	265
1. Das Ektodermepithel der Leibeswand . . . . .	265
2. Das Ektodermepithel in der Region der beiden Körperöffnungen . . . . .	268
a) Das Epithel der Mundhöhle und des Egestionskanals . . . . .	268
b) Die Lobi . . . . .	269
3. Die Tentakel . . . . .	273
a) Die Mundtentakel . . . . .	273
b) Die Cloakaltentakel . . . . .	281
IV. Das Nervensystem . . . . .	282
1. Das Gehirnganglion . . . . .	284
2. Die Nervenstränge . . . . .	287
3. Der Ganglienzellstrang . . . . .	293

	Seite
V. Die Flimmergrube und Neuraldrüse . . . . .	296
1. Die Flimmergrube . . . . .	297
2. Der Flimmergrubenkanal . . . . .	303
3. Die Neuraldrüse . . . . .	307
VI. Die Sinnesorgane . . . . .	319
1. Die Ocelli . . . . .	319
2. Die Tastorgane . . . . .	322
VII. Der Kiemendarm . . . . .	324
1. Die Präbranchialzone des Kiemendarmes . . . . .	325
2. Der Flimmerbogen . . . . .	327
3. Der Endostyl . . . . .	340
4. Die Dorsalfalte . . . . .	350
5. Die Hinterwand des Kiemendarmes . . . . .	364
6. Die Region des Oesophaguseingangs . . . . .	370
7. Die Kiemen . . . . .	374
a) Die Kiemenspalten . . . . .	378
b) Das primäre Gitterwerk der Kieme . . . . .	397
c) Die Faltungen des Innenepithels der Kieme, das sekundäre Gitterwerk . . . . .	402
d) Die Faltungen des Außenepithels der Kieme . . . . .	427
e) Die Faltungen der gesamten Kiemenwand . . . . .	428
f) Aberrante Kiemenformen . . . . .	443
VIII. Der Verdauungstractus . . . . .	446
1. Der Oesophagus . . . . .	452
2. Der Magen . . . . .	454
3. Der Mitteldarm . . . . .	463
4. Der Enddarm . . . . .	465
5. Die Leber . . . . .	468
6. Die darmumspinnende Drüse . . . . .	474
7. Einige physiologische Bemerkungen über die Verdauung bei den Ascidien . . . . .	482
IX. Der Peribranchialraum und die Cloake . . . . .	484
1. Die Septen . . . . .	486
a) Die Primärsepten . . . . .	486
b) Die Sekundärsepten . . . . .	492
2. Die Trabekel . . . . .	495
3. Die Endocarpin oder Parietalbläschen . . . . .	498
4. Die Cloakal- und Pharyngealdrüsen . . . . .	503
5. Die morphologische Bedeutung der Peribranchialräume und der Cloakenhöhle . . . . .	504
X. Der Circulationsapparat, Epicard und Perivisceralhöhle . . . . .	506
1. Das Herz und Pericard . . . . .	507
a) Das Herz . . . . .	508
b) Das Pericardium . . . . .	515
c) Physiologie des Herzens . . . . .	520
2. Die Blutgefäße . . . . .	530
a) Der Bau . . . . .	530
b) Der Verlauf der Blutbahnen . . . . .	535
3. Das Blut . . . . .	553
a) Die Blutzellen . . . . .	554
b) Die Blutflüssigkeit . . . . .	561

	Seite
c) Der Kreislauf des Blutes . . . . .	563
4. Das Epicard . . . . .	564
5. Die Perivisceralhöhle . . . . .	569
XI. Das Bindegewebe und die Muskulatur . . . . .	576
1. Das Bindegewebe . . . . .	576
a) Die Bindegewebszellen . . . . .	576
b) Die Zwischensubstanz . . . . .	579
c) Die Spicula . . . . .	580
2. Die Muskulatur . . . . .	585
XII. Die Niere . . . . .	603
XIII. Die Geschlechtsorgane . . . . .	613
1. Die Zwitterdrüsen . . . . .	614
a) Der Bau der Zwittergonaden und deren Auflösung in Polycarps . . . . .	614
b) Die Reifung der Geschlechtsdrüsen. Dichogamie . . . . .	623
2. Die Ovarien . . . . .	628
a) Der Bau . . . . .	628
b) Die Gestalt . . . . .	635
c) Die Größe . . . . .	642
d) Die Farbe . . . . .	648
e) Die Zahl . . . . .	649
3. Die Hoden . . . . .	656
a) Der Bau . . . . .	656
b) Die Gestalt . . . . .	663
c) Die Größe . . . . .	671
d) Die Farbe . . . . .	674
e) Die Zahl . . . . .	675
4. Die Bruträume und der Brutsack . . . . .	679
5. Die systematische Bedeutung der Geschlechtsorgane . . . . .	687
XIV. Die Embryonalentwicklung . . . . .	692
1. Die Geschlechtszellen und ihre Bildung . . . . .	693
a) Das entwickelte Ei nach seinem Austritt aus dem Ovarium . . . . .	693
b) Die Eibildung . . . . .	700
c) Die Spermatozoen und ihre Entstehung . . . . .	716
2. Die Reifung und Befruchtung des Eies . . . . .	721
a) Die Eireifung . . . . .	721
b) Die Befruchtung . . . . .	724
3. Die ersten Stadien der Embryonalentwicklung . . . . .	732
a) Die Furchung . . . . .	735
b) Die Bildung der Gastrula . . . . .	740
c) Die Bildung des Mesoderms . . . . .	745
4. Die Umbildung der Gastrula zum jungen geschwänzten Embryo . . . . .	750
a) Der Verschuß des Blastoporus und die Entstehung des Nervenrohres . . . . .	751
b) Die Bildung der Darmanlage und des Schwanzentoderms . . . . .	758
c) Die Bildung der Chorda . . . . .	763
d) Die Entwicklung des Mesenchyms und der Schwanzmuskulatur . . . . .	769
5. Die Entwicklung zur geschwänzten freischwimmenden Larve . . . . .	773
a) Das ektodermale Hautepithel . . . . .	779
b) Der äußere Cellulosemantel . . . . .	785

	Seite
c) Das Nervenrohr und die Sinnesorgane . . . . .	791
d) Die Peribranchialräume und die Cloake . . . . .	805
e) Der Darmtractus . . . . .	812
f) Herz, Pericardium und Epicard . . . . .	817
g) Die Chorda . . . . .	823
h) Die Schwanzmuskulatur . . . . .	826
i) Das Mesenchym . . . . .	828
6. Die Festsetzung der Larve und Rückbildung des Ruder- schwanzes . . . . .	829
a) Die Rückbildungserscheinungen im Rumpfabschnitt . . . . .	834
b) Die regressive Metamorphose des Schwanzabschnitts . . . . .	837
7. Die Entwicklung der festgehefteten Larve zur ausgebildeten Ascidie . . . . .	844
a) Die Entwicklung der Körperform und des Hautepithels . . . . .	844
b) Das Nervensystem . . . . .	848
c) Der Kiemendarm . . . . .	852
d) Der Verdauungstractus . . . . .	918
e) Das Herz, Pericard und Epicard . . . . .	919
f) Die Niere . . . . .	925
g) Die Geschlechtsorgane . . . . .	930
8. Die abgekürzte Entwicklung ohne freischwimmende Larven- form bei einigen Molguliden . . . . .	951
XV. Die Knospung . . . . .	973
1. Die stoloniale Knospung . . . . .	979
a) Die Bildung des Stolo prolifer . . . . .	979
b) Die Bildung der Knospen an und aus dem Stolo . . . . .	984
c) Die Entstehung der Organe in der Knospe . . . . .	987
2. Die palleale Knospung . . . . .	998
3. Die epicardiale Knospung . . . . .	1013
a) Die postabdominale Teilung der Polyclinidae . . . . .	1013
b) Die Knospung der Distomidae . . . . .	1018
4. Die pylorische Knospung der Didemniden und Diplosomiden . . . . .	1027
a) Die Knospenbildung an den Blastozoiden . . . . .	1028
b) Die Knospenbildung an Oozoid . . . . .	1033
c) Die Stockbildung . . . . .	1040
5. Embryonalentwicklung und Knospung . . . . .	1045
XVI. Das System . . . . .	1055
1. Die Systematik der Ascidien bei früheren Autoren . . . . .	1055
2. Spezielle Darstellung des Systems bis auf die Gattungen herab Literatur . . . . .	1069 1281
Das System (bearbeitet von R. Hartmeyer) . . . . .	1310
Übersicht über das System . . . . .	1312
Ordn. Ptychobranchia . . . . .	1316
Fam. Caesiridae (Molgulidae) . . . . .	1316
Fam. Pynridae (Cynthiidae s. Halocynthiidae) . . . . .	1329
Fam. Tethyidae (Styelidae + Polyzoidae) . . . . .	1348
Subfam. Pelonaiinae . . . . .	1356
Subfam. Tethyinae . . . . .	1357
Subfam. Polyzoinae . . . . .	1369
Fam. Botryllidae . . . . .	1377
Ordn. Aspiraculata . . . . .	1381

	Seite
Fam. Hexacrobrylidae . . . . .	1381
Ordn. Diktyobranchia . . . . .	1381
Fam. Rhodosomidae (Corellidae) . . . . .	1385
Subfam. Rhodosominae . . . . .	1388
Subfam. Chelyosominae . . . . .	1391
Fam. Pterygascidiidae . . . . .	1396
Fam. Hypobythiidae . . . . .	1398
Fam. Phallusiidae (Ascidiidae) . . . . .	1399
Fam. Perophoridae . . . . .	1409
Fam. Cionidae . . . . .	1412
Fam. Diazonidae . . . . .	1414
Ordn. Krikobranchia . . . . .	1419
Fam. Clavelinidae . . . . .	1423
Fam. Polycitoridae (Distomidae) . . . . .	1428
Fam. Didemnidae . . . . .	1442
Subfam. Didemniinae . . . . .	1445
Subfam. Coelocorminae . . . . .	1456
Fam. Synoicidae (Polyclinidae) . . . . .	1457
Subfam. Synoicinae . . . . .	1459
Subfam. Pharyngodietyoninae . . . . .	1477
Nachträge zum System . . . . .	1480
Nachtrag und Berichtigungen zum Literaturverzeichnis . . . . .	1496
Druckfehler-Berichtigungen . . . . .	1497
XVII. Die geographische Verbreitung . . . . .	1498
Einleitung . . . . .	1498
Die horizontale Verbreitung der Ascidien . . . . .	1501
I. Die horizontale Verbreitung der Ascidien auf systematischer Grundlage . . . . .	1502
A. Die Verbreitung der Familien . . . . .	1507
B. Die Verbreitung der Gattungen . . . . .	1522
C. Die Verbreitung der Arten . . . . .	1564
II. Die horizontale Verbreitung der Ascidien auf geographischer Grundlage . . . . .	1570
A. Die Zonen . . . . .	1570
a) Die Arktis . . . . .	1573
b) Die Subarktis . . . . .	1600
c) Die Tropen . . . . .	1628
d) Die Subantarktis . . . . .	1656
e) Die Antarktis . . . . .	1673
Bipolarität . . . . .	1677
B. Die Ozeane . . . . .	1680
Die vertikale Verbreitung der Ascidien . . . . .	1682
I. Die vertikale Verbreitung der Ascidien auf systematischer Grundlage . . . . .	1683
A. Die Verbreitung der Familien . . . . .	1683
B. Die Verbreitung der Gattungen . . . . .	1687
C. Die Verbreitung der Arten . . . . .	1698
II. Die vertikale Verbreitung der Ascidien auf geographischer Grundlage . . . . .	1721
A. Das Litoral . . . . .	1721
B. Das Continental . . . . .	1721



	Seite
C. Das Abyssal . . . . .	1722
Nachträge und Berichtigungen zum Kapitel XVII . . . . .	1723
Inhaltsverzeichnis zum Kapitel XVII . . . . .	1724
XVIII. Biologie . . . . .	1726
Vorkommen und Lebensweise . . . . .	1726
Variabilität . . . . .	1730
Feinde und Schutzrichtungen . . . . .	1731
Parasitismus und Symbiose . . . . .	1732
Paläontologie . . . . .	1738
Nachträge und Berichtigungen zum System . . . . .	1738
Zweiter Nachtrag zum Literaturverzeichnis . . . . .	1743
Druckfehler-Berichtigungen . . . . .	1746
Index . . . . .	1747

---





# Tunicata: Mantelthiere.

Erster Abschnitt.

## Geschichtlicher Ueberblick.

### 1. Die Kenntnisse über Tunicaten im Alterthum und Mittelalter.

Einzelne Vertreter des Tunicatenstammes waren bereits **Aristoteles** bekannt. Er bezeichnet sie als *τήθνα*, und die Beschreibung, die er von diesen Formen giebt, lässt darüber keinen Zweifel bestehen, dass es sich um Ascidien handelt.

In der *historia naturalis* (lib. IV, cap. I) werden bekanntlich die blutlosen oder weissblütigen Thiere (*ἀραιμα*) in vier Classen getheilt: in Kopffüssler (*μαλάχια*), Krustenthiere (*μαλακόστρακα*), Schalthiere (*όστρακόδεσμα*) und Insekten (*ἐντομα*). Die Tethya sind als eine besondere Gruppe der Schalthiere angeführt. Von den übrigen Formen dieser letztern zeichnen sie sich dadurch aus, dass sie „ganz und gar von der Schale umgeben sind und aussen nichts vom Fleische blosslegen“ (hist. nat. IV, 4, 2) und sich in ihrer Natur den Pflanzen nähern. Ich will diese berühmte Stelle, in welcher eine Auffassung der organischen Natur niedergelegt ist, die namentlich die Zoologen der Renaissance bis zu einer wörtlichen Anlehnung beherrscht hat, in der Uebersetzung hersetzen: „Die Ascidien aber unterscheiden sich ihrer Natur nach wenig von den Pflanzen, gleichwohl sind sie thierartiger als die Spongien, denn diese haben durchaus die Beschaffenheit der Pflanzen. Die Natur schreitet nämlich allmählig von dem Unbeseelten zu den Thieren fort durch solche Wesen hindurch, welche zwar leben, dennoch aber keine Thiere sind, dergestalt, dass es scheint, als ob das eine sich vom anderen wegen der gegenseitigen Verwandtschaft überaus wenig unterscheide. Die Spongie verhält sich nun aber, wie gesagt wurde, da sie zwar angewachsen lebt, abgelöst aber nicht lebt, durchaus gerade so, wie die Pflanzen. . . . . Es findet sich aber auch zuweilen bei den Ascidien und anderen derartigen Geschlechtern, dass sie, indem sie zwar nur angeheftet leben, einer Pflanze gleichen, dennoch aber, da sie etwas Fleischiges besitzen, eine Art Empfindung zu haben scheinen; es bleibt aber ungewiss, wie man es nehmen soll. Es hat aber dieses Thier zwei Gänge und eine Sonderung, einen, wodurch

es die Flüssigkeit aufnimmt, und einen, durch welchen es die zurückbleibende Flüssigkeit wieder herauslässt: denn es hat keineswegs deutliche Excremente, wie die übrigen Schalthiere. Darum ist es auch viel richtiger, dieses, wie jedes andere derartige Thier als pflanzlich zu bezeichnen; denn keine Pflanze hat Excremente. Durch die Mitte aber zieht eine dünne Scheidewand, in welcher sich wahrscheinlich das Princip des Lebens befindet“ (part. animal. IV. 5). Auch hist. anim. VIII. 1. 3 behandelt Aristoteles die Pflanzenähnlichkeit der Schalthiere, ohne aber daselbst etwas wesentlich Neues hinzuzufügen.

Die Hauptstelle bezüglich der Darstellung des anatomischen Baues der Tethyen findet sich hist. anim. IV. 6. 1—3 und lautet folgendermassen: „Die sogenannten Ascidien haben vor allen diesen eine ganz absonderliche Beschaffenheit, bei ihnen allein wird nämlich der Körper ganz und gar von einer Schale verhüllt: die Schale ist aber ein Mittelglied zwischen Fell und Schale, daher schneidet sie sich auch wie dürres Leder. Der schalenartige Theil nun ist am Felsen festgeheftet und zeigt zwei von einander entfernte, äusserst kleine und nicht leicht zu sehende Oeffnungen, durch welche sie das Wasser ausstossen und aufnehmen: sie haben nämlich keinerlei deutlichen Abgang, wie einige andere Schalthiere, z. B. der Seeigel, und andere den sogenannten Molnsaft. Geöffnet haben sie nach innen zunächst eine sehnige Haut um das Fleischige, in ihr befindet sich das Fleischige der Ascidie selbst, das keinem der übrigen gleicht: das Fleisch selbst ist in der That durchaus gleichförmig. Dasselbe ist indess an zwei Stellen dem Häutchen und dem Felle von der Seite her angewachsen, und wo es angewachsen ist, da ist es enger nach beiden Enden, mit denen es sich zu den die Schale durchziehenden Ausgängen hinzieht, durch welche sie Nahrung und Wasser aufnehmen und ausstossen: als ob das eine der Mund, das andere aber der Ausgang für den Auswurf wäre: auch ist das eine von ihnen dicker, das andere dünner. Inwendig findet sich an jedem Ende eine Höhlung und mitten trennt sie etwas Zusammenhängendes. In einer von beiden Höhlungen befindet sich die Feuchtigkeit. Ein anderer Theil findet sich indess in ihnen keineswegs, weder ein verrichtender, noch ein empfindender, noch, wie es früher bei den übrigen erwähnt wurde, ein Auswurfstoff. Die Farbe der Ascidien ist aber bald gelb, bald roth.“

Dieser ausführlichen Darstellung werden an anderen zerstreuten Stellen nur noch einige Einzelheiten hinzugefügt. So erwähnt Aristoteles, dass die Tethyen der Geschlechtsorgane entbehren (Von der Zeugung und Entwicklung der Thiere III. 123) und von selbst im Schlamm entstünden um die Spalten der Felsen herum (histor. anim. V. 13, 8). Unter allen festsitzenden Schalthieren haben die Ascidien und *βύλαραι* den am wenigsten ausgeprägten Geruchssinn (hist. anim. IV. 8, 19).

Ob ausser den Tethyen noch andere Tunicaten dem Aristoteles bekannt waren, lässt sich nicht sicher entscheiden. Auffallend wäre es aber, wenn ihm alle pelagischen Mantelthiere, die gerade im Mittelmeere einen sehr

beträchtlichen Theil des Planktons bilden und theilweise eine recht ansehnliche Grösse erlangen, vollkommen entgangen wären. So ist denn schon mehrfach versucht worden, die eine und andere unbestimmbare Thierform der Aristotelischen Naturgeschichte auf Salpen oder Pyrosomen zu beziehen. Es sind nicht gerade viele Formen, die hier in Frage kommen können. Die drei ζῷα περιττά (IV. 7, 8) können Tunicaten nicht sein; sie werden vielmehr als eine Pennatula und Holothurie ziemlich allgemein angesehen, während das dritte Thier, welches „Schilden ähulich, aber roth von Farbe und mit dicken Flossen“ beschrieben wird, bald als Eimassen von Loligo (Joh. Müller), bald als Vellella oder Porpita (Leuckart), bald als eine Nacktschnecke, Aeolis, Doris oder Idalia (Grube), oder endlich als Tethys fimbriata (Grube, Chun) gedeutet wird.

Danach bliebe nur zu untersuchen, ob nicht die Holothuria oder Pneumones gewisse Tunicaten bedeuten. Von vornherein wird freilich die Möglichkeit zugestanden werden müssen, dass unter jenen Bezeichnungen ganz heterogene Formen vereinigt waren, wie dies mehr als 2000 Jahre später für eine gleichbenannte Gattung im Linné'schen Systeme der Fall war. Die Beschreibung, die Aristoteles von jenen Wesen giebt, ist nicht gerade ausführlich. In part. animal. heisst es wie folgt: „Die sogenannten Holothurien und Pneumones, sowie sonstige derartige im Meere unterscheiden sich von diesen (den Spongien) nur wenig durch das Freisein; sie haben nämlich keine Empfindung und leben, als wären sie losgetrennte Pflanzen“ (IV. 5). Von den Holothurien wird in der Naturgeschichte der Thiere gesagt: „Viele aber sind zwar abgelöst, aber dennoch unbeweglich, z. B. Austern und die sogenannten Holothurien“ (I. 1, 8). Und endlich lautet eine andere Stelle (hist. nat. V. 13, 10): „Auch die sogenannten Pneumones entstehen von selbst.“ Im Hinblick auf diese wenig präzisen Beschreibungen können alle Deutungen nur unsicher ausfallen.

Wohl ziemlich isolirt mit seiner Auffassung steht A. Karsch, der in der Uebersetzung „der Theile der Thiere“ (p. 135) meint, es sei am wahrscheinlichsten, dass die Holothurien und Pneumones nicht Thiere bezeichnen, sondern dass „beide Wesen unter den Pflanzen zu suchen“ seien. Sehr unbestimmt äussert sich Joh. Müller (No. 130\*), indem er ganz unentschieden lässt, ob Pyrosomen, Aleyonium domunculum, die leeren Eihülsenmassen von Buccinum undatum, todt Holothurien oder abgerissene Algen Aristoteles vorgelegen haben. Linné und Pallas halten die Pneumones für Salpen, was Cuvier zu widerlegen versucht; Strack bestimmt sie im Index seiner Uebersetzung des Aristoteles als eine Aplysia, während er in den Aristotelischen Holothurien eine wirkliche Holothurie zu erkennen glaubt. Grube denkt an zusammengesetzte Ascidien, an Didemnum oder Botrylloides. Gyllius, Belon und

\*) Die den Autornamen beigefügten Zahlen beziehen sich auf das Literaturverzeichnis am Schlusse des ersten Abschnittes.

Leuckart halten die Pneumones für Medusen. Chun bezieht sie auf Medusen oder Siphonophoren. In den „Holothuria“ endlich glauben Leuckart und Chun Rippenquallen erkennen zu können.

Mir scheint es nun am angezeigtesten zu sein, zur alten Linnéschen Auffassung zurückzukehren, wobei ich freilich nicht entscheiden kann, ob unter den Pneumones oder Holothuria Salpen zu verstehen seien, denn beide Ansichten lassen sich mit gleich guten Gründen vertheidigen. Offenbar stimmt es für die Salpen ebensogut wie für die Quallen, wenn man die Bezeichnung Pneumones den Pumpbewegungen entlehnt glaubt, welche die fraglichen Thiere ausgeübt hätten, um ihre Ortsveränderung auszuführen. Auch die oben angezogene Stelle (part. anim. IV. 5) kann meines Erachtens mit nicht grösserem Rechte auf Medusen als auf Salpen bezogen werden. Was andererseits die Bezeichnung Holothuria anbelangt, so hat man aus der Wortbildung geschlossen, es müsse das Thier in irgend einem Theile zur Vergleichung mit einer Vulva herausfordern. Das war namentlich für Chun Veranlassung, Aristoteles' Holothurien auf Ctenophoren und im besonderen auf Beroë zu beziehen. Bei dem vollständigen Mangel bestimmter anatomischer Merkmale in den Aristotelischen Schriften, wird der Etymologie jener Benennung ein besonderer Werth gewiss nicht abzusprechen sein. Aber ich meine, dass der Vergleich mit einer Vulva für die Ingestionsöffnung der grossen Salpenformen nicht minder nahe liegt wie für die Rippenquallen. Wie sehr dieses Verhalten hervortritt, kann man vielleicht am besten aus Förskål (No. 57) entnehmen, der auf Tafel 35 und 36 zuerst gut erkennbare Salpen abgebildet hat und ausdrücklich von Lippen des Mundes spricht. Bemerkenswerth ist in dieser Beziehung besonders Fig. A auf Taf. 35.

Mag nun auch die Deutung der Holothurien oder Pneumones als Salpen zutreffend sein, so bleibt doch als eine bemerkenswerthe Thatsache zu verzeichnen, dass die Zoologen der Renaissance, die sich eng an Aristoteles anschliessen, von Gesner's problematischem Pudendum abgesehen, die Salpen nicht kennen und unter Holothurien und Pulmones ganz andere Formen verstehen.

Die oben mitgetheilten Stellen beweisen, dass Aristoteles eine ganze Reihe Einzelheiten über den Bau und die Lebensgeschichte der Tethyen bekannt waren. Erwägt man, mit welcher Langsamkeit erst fast zweitausend Jahre später von den Zoologen der Renaissance einzelne neue und zum Theil unrichtige Beobachtungen den Angaben des Aristoteles hinzugefügt werden, und dass erst in einer langen Reihe Arbeiten verschiedener Forscher so viel neue Thatsachen vorgebracht erscheinen, um in ihrer Bedeutung mit jenen ersten Mittheilungen verglichen werden zu können: so wird man auch dem Aristoteles nicht die Entdeckung aller Thatsachen, die er über seine Tethya mittheilt, zuschreiben dürfen. Auf wen aber die einzelnen Angaben zurückzuführen sein mögen, das entzieht sich vollständig unserer Kenntniss. Nur so viel lässt sich feststellen, dass in mehreren älteren Schriften die Bezeichnung  $\tau\acute{\iota}\theta\epsilon\alpha$  oder  $\tau\acute{\iota}\theta\eta$  für

eine bestimmte im Meere lebende Thierform, welche den späteren Schalthieren der hist. anim. nahe stehen müsste, vorkommt.

Die älteste Quelle ist **Homer's Ilias** (16. 747), wo Patroklos die *ιήθρα* als essbare Seethiere nennt:

*εἰ δὴ ποῦ καὶ πόντῳ ἐν ἰχθυόεσσι γένοιτο,  
πολλοὺς ἔν κορέσειεν ἀνήρ ὄδε ιήθρα διγῶν.*

Auf diese Homerische Stelle wird auch später im Athenaeus I. 13. D. mit fast denselben Worten angespielt.

Gewöhnlich wird hier *ιήθρα* mit Austern übersetzt oder doch wenigstens diese Form als eine den Austern ganz nah verwandte angesehen. Da nirgend in den späteren voraristotelischen Schriften eine genauere Beschreibung der *ιήθρα* gegeben ist, lässt sich natürlich nicht mit Sicherheit erweisen, dass diese mit den *ιήθρα* des Aristoteles identisch sind. Es wäre ja möglich, dass die gleiche Bezeichnung auf eine andere Thierform allmählig übergegangen wäre und dass mit diesem Worte ursprünglich Austern, von Aristoteles aber Ascidien benannt worden seien. Doch ist das nur sehr wenig wahrscheinlich, und es widerspricht auch nichts der Annahme, dass die Homerischen *ιήθρα* und die der Späteren Ascidien gewesen seien. Wenn jene als essbar genannt werden, so wissen wir, dass auch heutzutage manche Ascidien regelmässig auf die Fischmärkte der Städte am Mittelmeer kommen und von der ärmeren Bevölkerung gegessen werden. Wenn die *ιήθρα* ferner als den Muscheln ähnlich bezeichnet werden, so darf man wohl darauf hinweisen, dass auch Aristoteles, dessen Blick für Verwandtschaftsbeziehungen zwischen verschiedenen Thierformen ausserordentlich viel schärfer war als bei seinen Vorgängern, die Tethya für Schalthiere hält, obwohl er die mannigfachen Unterschiede nicht übersieht.

In einer ähnlichen systematischen Stellung, das heisst mit anderen niederen Seethieren und namentlich Testaceen werden die *τηθυνία* von **Epicharmus** genannt. Die betreffende Stelle aus diesem altgriechischen Schriftsteller aus dem Anfange des fünften Jahrhunderts v. Christ. ist nur im Athenaeus (III. 85. C) erhalten. Eine Beschreibung jener Form wird nicht gegeben, aber es handelt sich wohl sicher um dasselbe Thier, das Homer erwähnt hat, und das etwas verschieden lautende Wort wird lediglich als ein Diminutiv von *ιήθρα* angesehen.

Es möge an diesem Orte gleich noch eine dritte Stelle Erwähnung finden, an welcher im **Athenaeus** (200 n. Christ.), die *ιήθη* genannt erscheinen. Im Anschluss an die Besprechung anderer niederer Seethiere und Schalthiere heisst es (III. 88. A): *τὰ δὲ ιήθη παραπλήσια τοῖς προειρημένοις, καὶ πολυτροσιώτερα.*

Vor Aristoteles nennt ferner noch **Aristophanes** (455—387 v. Christ.) in seiner Komödie *Lysistrate* die Tethen, in einer Weise, dass man annehmen muss, es seien diese Thiere allgemein bekannt. Ihr Name scheint ein Schmähwort zu bedeuten:

*ὦ ιήθῶν ἀνδρειοτάτη καὶ μητριδίων ἀκαληγῶν.* (v. 549.)

Von den naturhistorischen Werken des Alterthums nach Aristoteles kommt hier nur die Naturgeschichte des **Plinius** in Betracht, in welcher an mehreren Stellen die Ascidien unter dem Namen *Tethea* erwähnt sind. Eine Beschreibung ihres anatomischen Baues wird aber nirgend gegeben, so dass die Identität mit den Aristotelischen *Tethyen* eigentlich nur aus der Uebereinstimmung des Namens erschlossen werden kann. Plinius behandelt fast ausschliesslich die therapeutische Bedeutung der *Tethea*, über welche sich bei Aristoteles keinerlei Mittheilungen finden. In dieser Beziehung heisst es 32 cap. 10. 117: „Für Kachektische, deren Körper abmagert, sind *Tetheen* mit Raute und Honig wohlthuend.“ Wohl nur im Hinblick auf die Vergleichung der *Tethyen* mit Spongien in Aristoteles' part. anim. nennt Plinius die *Tethea* mehr eine Art Schwämme als Fische: „Die *Tetheen* helfen gegen Leibscherzen und Aufblähungen. Sie finden sich an den Blättern der Seekräuter, saugend, und sind in der That mehr eine Art Schwämme als Fische. Sie lösen auch den Stuhlzwang und heilen Nierenleiden“ (32. cap. 9. 99). An einer anderen Stelle dagegen wird die *Tethea*, so wie sie auch Aristoteles zu den Schalthieren rechnet, als *similis ostreo* bezeichnet: „Seitenschmerzen lindern geröstet eingenommene Hippocampen oder die den Austern ähnliche *Tethea*, als Speise genossen“ (32. cap. 9. 93).

Die Aristotelischen *Pneumones* werden im Plinius als *Pulmones* mehrfach genannt; und obwohl eine Anzahl neuer Merkmale für diese Formen angegeben sind, bleibt doch immer noch ihre Zurückführung auf Salpen in hohem Grade unsicher. Die wichtigsten Angaben über die *Pulmones* sind folgende: „Seelungen auf offenem Meere verkünden einen mehrtägigen Sturm“ (18. cap. 35). „Reibt man Holz mit einer Seelunge, so scheint dieses zu brennen, so dass ein Stock, auf diese Art bestrichen, vorleuchtet“ (32. cap. 10). Diese letztere Angabe hat Strack dazu veranlasst, die *Pulmones* auf *Aplysien* zu beziehen, doch wird man freilich die Gründe für nicht überzeugungskräftig halten dürfen. In Wasser gekochte Seelungen sollen (32. cap. 9) Blasenleidenden wohlthnend sein, und an einer anderen Stelle (32. cap. 10) werden die Seelungen als ein Heilmittel für gewisse Frauenleiden genannt und dann wieder als ein Haarvertilgungsmittel angeführt. Daher rührt wohl die Erzählung in Aelian's Thiergeschichten (13. 27): „Dasselbe (ein glattes Kinn) bewirkt der Krampffisch und die Seelunge. Denn wenn man das Fleisch dieser Thiere in Essig auflösen lässt, und das Kinn damit bestreicht, so werden die Haare dadurch vertrieben.“

Endlich muss ich noch zwei Formen erwähnen, welche bei Plinius genannt werden und als *Tunicaten* gedeutet wurden: die *Uva marina* und den *Cucumis marinus*. Unter den gleichen Namen wurden 1555 von *Rondelet* zwei Thiere beschrieben, von denen das eine, wie weiter unten auseinandergesetzt werden soll, sicher eine *Synascidie*, das andere wahrscheinlich ein *Pyrosoma* ist. *Rondelet* hält die von ihm untersuchten Formen für identisch mit denen des Plinius. Für den *Cucumis marinus*



mag das vielleicht nicht unwahrscheinlich sein, dass aber ein Botryllus für eine „Meertraube“ angesehen worden sein sollte, halte ich für kaum denkbar. Die Beschreibung im Plinius ist freilich nur sehr kurz gehalten und bezieht sich in nichts auf den inneren Bau der fraglichen Formen, vielmehr geht aus der unten angeführten Stelle hervor, dass es sich lediglich um eine ganz äussere Formähnlichkeit mit einer Traube, beziehungsweise Gurke handelt. „Dass sich aber wirklich dort (im Meere) Ebenbilder von allen Dingen und nicht allein von Thieren finden, ergibt sich daraus, dass man auch Trauben, Schwerter, Sägen, ja eine Gurke hier zu sehen bekommen kann, die an Farbe und Geruch einer gewöhnlichen gleicht, so dass wir uns unsoweniger wundern dürfen, wenn wir aus kleinen Schneckenschalen Pferdeköpfe hervorgehen sehen“ (9. cap. 2). Auch eine zweite Stelle (32. cap. 10), an welcher die *Uva marina* genannt wird, ist nicht geeignet, eine sichere Deutung zu ermöglichen. Denn es heisst dort nur: „Ein in Wein getödteter Mullus oder der Fisch Rubellio, zwei Aale und die in Wein geweichte *Uva marina* sollen denen, die davon trinken, den Wein zuwider machen.“

Während der Zeit des vollständigen Stillstandes zoologischer Forschungen im ganzen Mittelalter ist natürlich ein Fortschritt in den Kenntnissen über Tunicaten nicht zu erwarten. Ich habe nirgends auch nur eine einzige, wichtigere, neue Angabe über die Anatomie oder die Lebensgeschichte der Tunicaten auffinden können und Mühe genug gehabt, in einigen Stellen überhaupt eine verschwommene und abgekürzte Wiederholung der alten Aristotelischen Mittheilungen über die *Tethya* wiederzuerkennen.

Zu erwähnen ist zunächst an dieser Stelle **Avicenna's** Werk „*De animalibus*“, welches nur einen freien Commentar zu den Werken des Aristoteles darstellt. Ein grosses naturhistorisches Werk Ibn Sina's\*) (Avicenna ist die hebraisirte Form dieses Namens), welches die gesammten Schriften des Aristoteles behandelt, ist verloren gegangen. Jener kleinere Commentar ist von Michael Scotus aus dem Arabischen ins Lateinische übersetzt und 1508 gedruckt worden. Die Eintheilung in die einzelnen Bücher entspricht genau der Aristotelischen. Zuerst stehen die zehn Bücher der Naturgeschichte der Thiere, dann folgt *De part. anim.*, und den Schluss bilden die fünf Bücher von der Zeugung. Die Ascidien müssten dementsprechend im 4. und 14. Buche besprochen sein. In der That finden sich im 4. Buche und zwar in dem „*De anatomia animalium aquaticorum et de membris anulosorum*“ überschriebenen Capitel einige Bemerkungen, welche sich auf Ascidien beziehen: „*et quaedam sunt (testacea), quae habent testam totam unius naturae . . . . . habent foramen in testa sua: per quod eiciunt suam superfluitatem*“ (p. 7.). Die

\*) Abu Ali el-Hosein ben Abdallah el Scheich el Reis Ibn Sina geb. 980 gest. 1037.

oben angeführte Hauptstelle über Ascidien bei Aristoteles führt aber Avicenna nicht an. Sie scheint ihm nicht wichtig genug, und auch die Beschreibung der übrigen Testaceen giebt er nur in abgekürzter Weise: „Et Aristoteles dixit in prima doctrina anatomiam et similitudines harum specierum, et nos desideravimus abbreviationem eius“ (p. 7.).

Weit ausführlicher als Avicenna behandelt die Tunicaten **Albertus Magnus** (De animalibus libri vigintisex. 1495 gedruckt in Venedig). Der Inhalt der 19 ersten Bücher entspricht genau — so wie es bei Avicenna der Fall ist — den einzelnen Abschnitten der Aristotelischen Schriften, und die Tethyen sind daher im 4. und 14. Buehe behandelt. Die wichtigste Stelle findet sich im 4. Buehe, wo die Tethyen im Anschlusse an die Seeigel besprochen sind. Die Beschreibung des anatomischen Baues ist lediglich eine Wiederholung aus Aristoteles: nur die Egestions- und Ingestionsöffnung sind schärfer bestimmt, und ferner weicht Albertus darin von seinem Vorgänger ab, dass er nur einen inneren Hohlraum kennt, wo dieser zwei beschreibt. Aus der Vergleichung des nachfolgenden Citates mit dem oben (p. 2) angeführten Schlussabschnitte aus der hist. anim. IV. 6 ist das ohne Weiteres zu entnehmen. Unsicher scheint nur, ob von Seiten Albertus' ein einfaches Missverständniss vorliegt, oder ob der Gegensatz auf eine Textverschiedenheit der arabisch-lateinischen Uebersetzung des Aristoteles, welche Albertus benutzt hat, zurückzuführen ist: „Per unam enim illarum (viarum) recipit cibum et per aliam eiecit ipsum: et una earum est spissa et alia subtilis per quam eiecit. Interius est profundum: et in illo profundo est humidum nutrimentale ipsius“ (p. 59).

In getreuer Uebersetzung — einige unbedeutende Abweichungen abgerechnet — trifft man im 14. Buehe die bekannte Stelle aus part. anim. IV. 5, die ich oben (p. 1) in wörtlicher Uebersetzung angeführt habe und die von der Pflanzenähnlichkeit der Ascidien handelt. Albertus beginnt seine Erörterung mit folgenden Worten: „Animal marinum quod grece tytos vocatur non diversificat ab arboribus nisi parum“ (p. 147). Das betreffende Capitel hat er „de interioribus eorum, quae sunt media inter animal et arbore“ überschrieben.

Ausser diesen beiden Hauptstellen wird noch an einigen anderen Orten auf die Ascidien angespielt, ohne dass aber irgend eine neue Thatsache vorgebracht würde. Schon Aldrovandi (No. 23) hat 1606 bei der Beschreibung der Rondelet'schen Mentulae marinae, von denen die eine Form eine Monaseidie darstellt, behauptet: „Mentulae marinae meminit Albertus.“ Die eine Stelle, die er aus Albertus anführt, bezieht sich jedoch zuverlässig nicht auf eine Ascidie, sondern auf eine Pennatula, die bereits Aristoteles unter den ζῷα περὶ τὰ nennt; die andere bleibt in ihrer Deutung unsicher.

## 2. Die Tunicaten in den encyklopädischen Darstellungen der Zoologen der Renaissance.

Zu Beginn der neueren Zeit, als Vorläufer der bedeutsamen Werke Rondelet's, Belon's, Gesner's und Aldrovandi's erschienen einige zoologische Arbeiten, in welchen auch der Tethyen gedacht wird. Sie sind fast ausschliesslich compilatorischen Inhalts, und namentlich Plinius ist es, welcher mit Vorliebe herangezogen wird. Aber auch die Uebersetzung des Aristoteles durch Theodorus Gaza wird bereits vielfach benützt, wenn freilich auch noch nicht in der ausgiebigen Weise, wie es durch die späteren zoologischen Encyklopädisten geschieht.

Als ersten nenne ich hier **Nic. Marescaucus Thurius** (*Historia aquatilium latine ac grece cum figuris* 1520). Die Holzschnitte, die auf besonderen Tafeln beigefügt sind, sind durchwegs sehr ungenügend ausgeführt und zeigen zum Theil ganz phantastische Formen, so dass das harte Urtheil, das Gesner in der Einleitung zum vierten Buche seiner *historia animalium* darüber ausspricht, vollständig gerechtfertigt ist. Von Tethyen wird keine Abbildung gegeben, und die Darstellung beschränkt sich auf folgende Worte: „*Thetya, θεττα, similia sunt ostreae ut scribit idem (Plinius) libro eodem (32), quae torminibus et inflammationibus succurrunt, inveniunturque in foliis marinis sugentes, fungorum verius generis quam piscium. Et cacheticis quorum corpus macie conficitur utilia esse Thetya cum ruta ac melle idem libro eodem annotavit*“ (p. MIII).

Etwas später behandelt **Gyllius**, freilich nur sehr wenig eingehend, die Tethyen. Sehr fühlbar macht sich der Mangel jeglicher Abbildungen bemerklich, besonders bei den Formen, bei welchen die von den Schriftstellern des Alterthums gegebene Beschreibung zu einer Bestimmung nicht ausreicht. In seinem Hauptwerke (*Ex Aeliani historia latini facta* 1533), in dessen Index die Thiere in Terrestria, Aquatilia und Volueres getheilt werden, finde ich nirgend Tunicaten erwähnt, dagegen sind die Tethyen in dem gleichzeitig erschienenen „*Liber summarius de gallicis et latinis nominibus piscium Massiliensium*“ aufgeführt. (Cap. 96. p. 584.) Sie werden Tubera oder Calli genannt, und bemerkenswerth ist eigentlich nur, was über die Synonymie der Namen gesagt wird: „*Holothuria, quae et Tethia vocantur, Theodorus vertit Tubera, et Callos, et Vertibula: et Tubera quidem, quod sic nullis fibris, quemadmodum tubera terrena nitantur: ac Callos, quod callosa materia tegantur.*“ Neue Angaben über den Bau oder die Lebensgeschichte dieser Formen werden keine gemacht. Obwohl es nicht ausdrücklich erwähnt wird, lässt sich doch aus dem Orte des Werkes, an welchem die Tethyen genannt sind, mit einiger Wahrscheinlichkeit schliessen, dass Gyllius sie für Zoophyten hält. Bei den Schwämmen wenigstens, welche kurz vorher behandelt worden sind, heisst es: „*Plinius Urticam et Spongiam numerat inter ζώογρια, hoc est. si quid Theodoro dignum conari audet, Plantanimalia, quae nec animalium, nec fruticum,*

sed temperatam ex utroque naturam habent.“ Es ist diese Stelle wegen des Vorkommens des Wortes *ζωόγνια* nicht ohne Bedeutung. Wohl allgemein und, wie man nunmehr sieht, mit Unrecht wird Wotton als derjenige genannt, welcher fast zwanzig Jahre später (1552) die Bezeichnung Zoophyten in die zoologische Wissenschaft eingeführt hat, obwohl, wie namentlich Blainville (*Zoophytes. Dictionnaire des Sciences naturelles. Bd. 60, p. 4 u. fg.*) und später besonders überzeugend Leuckart (No. 135) nachgewiesen haben, der Name nicht von ihm herrührt, sondern zu jener Zeit allgemein gebräuchlich war. Wer allerdings diese Bezeichnung zuerst angewendet hat, das ist bisher nicht sicher gestellt.

Uebrigens ist Gyllius nicht der einzige Zoologe vor Wotton, bei welchem ich die Benennung „Zoophyten“ angetroffen habe. Adam Lonicer (*Naturalis historiae opus novum 1551*), in dessen Werk allerdings der zoologische Theil gegenüber dem botanischen sehr zurücktritt, hat ebenfalls die Zoophyten bereits gekannt und charakterisirt sie mit den gleichen Worten wie Gyllius und die späteren zoologischen Encyklopädisten: „*ζωόγνια, hoc est, quae nec animalium nec fruticum naturam, sed ex utroque temperatam habent*“ (p. 307); die Tethyen erwähnt er nicht.

Um die Mitte des sechzehnten Jahrhunderts erschienen in rascher Folge eine Anzahl systematischer Werke, welche sämmtlich fast alle damals bekannten Thierformen behandelten. Das erste derselben ist **Ed. Wotton's**: *De differentiis animalium libri decem*, das 1552 in Paris herausgegeben wurde. Die Aristotelischen blutlosen Thiere erscheinen hier in schärferer systematischer Anordnung eingetheilt in *Insecta, Mollia, Crustata, Testata* und *Zoophyta*. Als den letzteren zugehörig nennt Wotton an erster Stelle die *Tethya*. Bei ihrer Beschreibung schliesst er sich so vollständig an Aristoteles und Plinius an, dass ich den Zweifel nicht unterdrücken kann, ob er eine hierher gehörende Form überhaupt selbständig untersucht habe. Wichtig auch für die Charakterisirung der ganzen Zoophytengruppe ist namentlich folgende Stelle, die zugleich die völlige Abhängigkeit Wotton's von Aristoteles' Anschauungsweise in deutlichster Weise zeigt: „*Sunt animalia quaedam exclusa omnino iis quae in genera divisimus: quae scilicet ancipiti natura sunt: neque enim in iis perfectum animal est, neque planta. Quae enim holothuria vocantur atque pulmones et plura eiusmodi, alia in mari, parum a plantis differunt sua ipsa absolute: vivunt enim sine ullo manifesto sensu perinde ac plantae absolutae. In his tethya parum sua natura a plantis differunt, ut videantur plantae quaequam marinae, aut fungi. Propius tamen ad animalium naturam accedunt quam spongia. In hoc certe cum plantis convenit: quia non nisi adhaerendo vivit. Sed cum aliquid habeat carnis, sensum aliquem habere videri potest: sed olfactum tamen minime habere cernitur*“ (p. 218).

Er fügt hinzu, dass sich die Tethyen häufig bei Smyrna finden, in Egypten dagegen fehlen, eine Angabe, die — wie ich Gesner's *Historiae animalium* liber IV. p. 1146 entnehme — von Xenocrates herrühren soll. Als weitere Zoophytenformen werden die Holothurien, *Stellae marinae*, *Pulmones*, *Urticae* (= Akalephen des Aristoteles) und Spongien angeführt, Thiere also, die Aristoteles als Uebergangsformen von den Pflanzen zu den Ostrakodermen betrachtet, ohne allerdings für sie eine besondere Classe und einen gemeinsamen Namen geschaffen zu haben. Ein Unterschied besteht nur in der Stellung der Tethya, welche Aristoteles den Schalthieren, Wotton den Zoophyten zurechnet. Auch die Gruppe der ζῶα περιττά der Naturgeschichte der Thiere (IV. 7) erscheint in Wotton's System, allerdings mit völlig verändertem Inhalte. Am Schlusse des Werkes heisst es im 252. Capitel: „Praeter haec quae diximus animalia, sunt purgamenta aliqua relatu indigna. et algis potius annumeranda quam animalibus“ (p. 220). Die Diagnosen der unter den „Purgamenta“ aufgeführten Formen sind jedoch so kurz gehalten, dass ihre sichere Bestimmung nicht möglich erscheint. Einige derselben gehören sicher dem Pflanzenreiche zu.

Ein Jahr später als Wotton hat **Belon** die „*Vertibula sive Tethya*“ in einem kleinen Capitel seines Werkes: „*De aquatilibus libri duo cum eiconibus ad vivam ipsorum effigiem, quoad eius fieri potuit*“ behandelt. Mir scheint der betreffende Abschnitt einer der schwächsten des ganzen Buches zu sein. Die beiden Abbildungen, die von einer *Vertibula integra* und *V. aperta* gegeben werden, sind so unfertig ausgeführt und stimmen so wenig mit dem beschreibenden Texte überein, dass Zweifel darüber entstehen konnten, ob Belon wirklich Ascidien vor sich gehabt habe. Cuvier (No. 86) und nach ihm Chun (No. 144, p. 15) halten wohl nur auf Grund der Abbildungen Belon's Tethyen für Aleyonien, und auch Leuckart (No. 135, p. 93) meint, dass unter dem Namen Tethya „mehr Aleyonidien als einfache Ascidien beschrieben werden“. Ich glaube aber auf Grund des beschreibenden Textes, dass Joh. Müller (Geschichtl. und krit. Bemerk. über Zoophyten und Strahlthiere, p. 91) im Rechte ist, wenn er gegenüber Cuvier die Tethyen Belon's für echte einfache Ascidien erklärt. Ob er mit der Artbestimmung als *Ascidia microcosmus* das Richtige getroffen habe, möchte freilich zweifelhaft erscheinen.

Aus der Beschreibung, die Belon giebt, möchte ich nur auf folgende Stelle hinweisen: „*Forti callo saxis affiguntur, atque inter testam et corium duritiem habent. praeduri bubuli tergoris persimilem. Hinc propria appellatione calli a tergoris callosa duritie nominantur.*“ Erwähnt wird weiter das Wasserspritzen und der Verkauf der Thiere auf dem Fischmarkte in Venedig. Wiederholt werden ferner mehrere Angaben des Aristoteles aus der „Naturgesch. der Thiere“ und den „Theile der Thiere“, und ebenso finden sich Beziehungen auf Mittheilungen des Plinius über die Bedeutung der Tethea als Heilmittel.

Im System fügt Belon, wie vor ihm Wotton, die Tethya den Zoophyten „hoc est, ancipitis naturae exanguibus. ab animalibus et plantis differenti- bus“ ein. Diesen rechnet er weiter noch zu die Pollicipedes, Holothurien und Spongien. Die beiden letzten Gruppen beschreibt er in vollständiger Anlehnung an die alte Aristotelische Darstellung, ohne irgend etwas Wesentliches hinzuzufügen. Belon's Zoophyten umfassen also ganz andere Thierformen als die Zoophyten der Autoren unseres Jahrhunderts. Die ihm bereits bekannten Cölenteraten bringt er grösstentheils in ganz anderen Classen und Gruppen unter. Die Aktinien, deren Identität mit den Akalephen des Aristoteles von Belon mit Recht behauptet wird, zählt er als „Urticae marinae“ der Classe der „Mollia“ zu. Andere freischwimmende Cölenteraten finden sich mit einer Anzahl abenteuerlicher, gar nicht mehr bestimmbarer Formen, mit einigen Fischen und Asseln als „dejectamenta marina“ vereinigt. Offenbar wusste Belon nicht, die betreffenden Formen in den schärfer definirten Classen der Mollia, Crustata, Testacea oder Zoophyta unterzubringen. Doch fällt die Gruppe der Dejectamenta marina durchaus nicht vollkommen mit den *ασπίδα* des Aristoteles oder Wotton's „Purgamenta“ zusammen, obwohl ihre Aufstellung vielleicht durch seine Vorgänger veranlasst sein mochte.

Einen wesentlichen Fortschritt in der Kenntniss der Tunicaten bilden die Arbeiten **Rondelet's**. Nicht nur, dass er eine neue solitäre Ascidie beschreibt (Mentula marina) und von ihr die beste Abbildung liefert, die wir aus dieser ganzen Periode überhaupt besitzen, so erweitert er auch die Formenkenntniss durch die Beschreibung der zusammengesetzten Ascidien (Botryllus, als Uva marina bezeichnet). Doch ist ihm die Uebereinstimmung sowohl der Mentula als der Uva mit den übrigen Tethyen ebenso entgangen wie später Gesner und Aldrovandi. Endlich ist es nicht unwahrscheinlich, dass ihm bereits die Pyrosomen bekannt waren, eine Annahme, die freilich nicht unbestritten ist, wie weiter unten auseinandergesetzt werden wird.

Die zwei ersten Classen der wirbellosen Thiere, die Mollia und Crustacea, behandelt er mit den Fischen in seinem 1554 erschienenen Werke „De piscibus marinis“. Nur beiläufig will ich erwähnen, dass er, so wie vor ihm bereits Belon, die Aktinien und Medusen als Urticae den Mollia zurechnet, während sie Wotton und später Aldrovandi in richtigerer Erkenntniss den Zoophyten einordnen. Ein Jahr später bespricht er in seiner „Universae aquatiliū historiae pars altera“ die Testacea und in einem Abschnitte die Insekten und Zoophyten. „quae dicuntur *εἰρωα* et *ζωόγνια*“. Unter diesen nun erscheinen neben verschiedenen Würmern, Seesternen, Hippocampus, Oniscus, Spongien, Bryozoen (Retepora als Eschara beschrieben), neben einer Holothuria, einer schalenlosen Carinaria (als Holothuria altera erwähnt) auch die Ascidien.

Bei der Beschreibung der Tethyen schliesst er sich eng an Aristoteles an und erwähnt auch die Angaben des Plinius. Eigene Beobachtungen werden nur wenige vorgebracht: so berichtet er, dass die Thiere nicht nur

auf Felsen, sondern auch auf Muschelschalen festsitzen und dass sie das Wasser ausspritzen, wenn man sie mit den Fingern drückt. Weiter heisst es: „Testa extra fusca inaequalis et rigida, intus argentea, laevis. Tethyorum caro membrana alba involuta ventriculi formam refert, rotundam scilicet et oblongam, meatus crassior et amplior gulae proportione respondet, alter minor podici“ (p. 127, 128). Die beiden Abbildungen, welche im Holzschnitt beigelegt sind, sind nun leider nicht geeignet, eine nähere Diagnose zu ermöglichen: ja es scheint sogar fraglich, ob sie überhaupt nach Ascidien entworfen wurden oder, wie Leuckart (No. 135, p. 96) meint, nicht vielleicht Aleyonidien darstellen\*).

Als altera *Mentula marina* ist die *Phallusia mammillata* beschrieben und in einem sehr deutlichen Holzschnitt, welcher das Ausspritzen des Wassers aus beiden Oeffnungen zeigt, dargestellt (p. 129). Die Abbildung der ersten Art *Mentula* dagegen ist nicht sicher zu deuten, am wahrscheinlichsten ist es wohl, dass, wie schon von anderer Seite hervorgehoben wurde, eine *Holothurie* vorliegt. Der beschreibende Text beseitigt nicht allen Zweifel: „Corio enim duro constat, ut *Tethya*. Quum vivit intumescit ac distenditur, post mortem flaccescit. Foramina duo habet, quibus aquam trahit et reiecit. Partes internae indiscretae sunt“ (p. 128). Entscheidend wäre die Lage der Oeffnungen, über welche jedoch weder aus der Abbildung noch aus der Beschreibung etwas Sicheres zu entnehmen ist.

Als *Uva marina* wird weiterhin zum ersten Male eine zusammengesetzte *Ascidie* beschrieben, die wohl sicher ein *Botryllus* ist. Die um je eine Kloakenöffnung des Mantels gruppirtten Individuen sind in der Abbildung ausserordentlich deutlich zu erkennen: „sed eam *Uvam* intelligi opinor, quae hic depingitur, quae externa in parte uvae flores optime expressos refert“ (p. 130). Rondelet bezieht sich auch auf die *Uva marina* des Plinius, welche jedoch, wie ich oben bereits erwähnt habe, mit zusammengesetzten *Ascidien* kaum etwas Gemeinsames haben dürfte.

Auch das *Malum insanum marinum*, welches Rondelet im Anschluss an die *Uva marina* beschreibt, wäre ich sehr geneigt auf eine *Synascidie* zu beziehen. Die Darstellung wenigstens legt eine solche Deutung nahe, denn es heisst p. 131: „*Uvae marinae species quibusdam videri posset, sed quia flores uvae nullos refert, verum foliorum potius, vel plumarum forma, quia etiam pediculo differt, dilucidioris distinctionis gratia ab uva marina secevimus, et a similitudine mali eius terrestris, quod oblongius est (nam est et alterum rotundius) malum insanum appellavimus. Facultate ab uva marina non differt.*“ Im Gegensatze zu dieser Darstellung zeigt aber die Abbildung, ganz ähnlich wie für die *Uva marina*, zahlreiche ovale Figuren, welche sehr wohl auf Systeme, in welchen die Einzelindividuen angeordnet sind, bezogen werden könnten. Die Gestalt des

\* Salpen aber, wie Spix (Geschichte und Beurtheilung aller Systeme in der Zoologie. 1811, p. 654) annimmt, kann ich in ihnen keinesfalls erkennen.

gesamten Stockes ist aber freilich etwas eigenthümlich in Folge des „Pediculus“, der aber vielleicht nur einen Fremdkörper darstellt, dem die Colonie aufsitzt. Sieht man von diesem Stiele ab, so besteht eine nicht zu verkennende Aehnlichkeit mit Botrylloiden und auch anderen Synascidien, deren Systeme länglich runde Formen aufweisen. Doch darf ich nicht unerwähnt lassen, dass ältere Deutungen des *Malum insanum* Rondelet's sich in einer ganz anderen Richtung bewegen. Blainville vermuthet ein *Acyonium* mit unvollständig zurückgezogenen Polypen, Leuckart ein aufgeblähtes *Veretillum*.

Die Deutung des Rondelet'schen *Cucumis marinus* als ein *Pyrosoma*, die Leuckart (No. 135. p. 97) zu geben versucht, scheint mir namentlich auf Grund des beigelegten Holzschnittes zutreffend zu sein. Chun's (No. 144. p. 16) Auffassung dagegen, dass hier die erste Abbildung einer Rippenqualle und zwar einer *Beroë* vorliege, halte ich nicht für genügend begründet; wahrscheinlicher ist dann vielleicht noch Ludwig's Ansicht (*Echinodermen*, in Bronn p. 14), dass unsere *Cucumaria Planci* gemeint sei. Der beschreibende Text trägt nicht viel dazu bei, die Unsicherheit in der Deutung zu beseitigen. Wenn sich Rondelet auch auf Plinius bezieht, so ist damit nichts gewonnen, da wir über dessen *Cucumis marinus* gar nichts wissen. Es wird erwähnt, dass die fragliche Form in Geruch und Farbe dem „*encumeri terrestri similis est*“, und dann heisst es „*Digitus est crassitudine et longitudine, tuberculis aliquot aspersis, veluti in encumere terrestri parvo. Partes internas indiscretas habet*“ (p. 131). Die *tuberculi* würden, wenn die Deutung als *Pyrosoma* richtig ist, den grössten besonders hervorragenden Einzelindividuen des Stockes entsprechen. Dass ohne die Zuhilfenahme eines Vergrösserungsglases die Zusammensetzung der betreffenden Form aus zahlreichen, gleich gestalteten Individuen nicht erkannt wurde, kann hier ebenso wenig auffallen wie bei der *Uva marina*: galten doch noch in den ersten Jahren unseres Jahrhunderts *Synascidien* und *Pyrosomen* fast allgemein als einfache Thiere.

Bald nach Rondelet hat **Conrad Gesner** die damals bekannten *Tunicaten* behandelt. In seinem Hauptwerke (*Historiae animalium liber IV. 1558*) wird die speciellere systematische Uebersicht durch die lexikographische Anordnung ausserordentlich erschwert. So wird denn auch der einfachen *Ascidien* an zwei ganz verschiedenen Stellen Erwähnung gethan; einmal im Abschnitte „*De Tethyis*“ p. 1143 u. fg. und dann im Capitel „*De Pudendo marino sive Mentula marina*“ p. 892. Die nahe Verwandtschaft und Zusammengehörigkeit der Rondelet'schen *Mentula altera* und der Aristotelischen *Tethyen* ist ihm sowie später noch *Aldrovandi* und *Jonstonus* vollständig entgangen. Viele oder besonders bemerkenswerthe neue Thatsachen werden nicht vorgebracht, dagegen die Angaben seiner Vorgänger mit philologischer Gelehrsamkeit und umfassender Kenntniss der Literatur kritisch erörtert. Aeussert sich doch Gesner über seine Arbeitsweise selbst, wie *V. Carnus* in seiner „*Geschichte der*



Zoologie“ übersetzt, mit folgenden Worten: „Ich habe gesucht, es so sorgfältig zu machen, dass man auf andre Schriftsteller über dieselben Dinge nicht mehr zurückzugehen nöthig haben wird, sondern überzeugt sein kann, in einem Bande alles darüber Geschriebene, gleichsam in einem Buche eine ganze Bibliothek zu besitzen.“

Im Artikel *Tethya* finde ich eigentlich nur die Einführung deutscher Benennungen neu: „*Tethyrorum germanicum nomen facio: Sprützling, quod eis compressis aqua, tanquam per syringem aut siphonem, exilat, vel Mägling, quod caro eorum ventriculi figuram prae se ferat, vel Schwämmling, quoniam et Veneti Spongias aut Spongiolas appellant*“ (p. 1146). Bezüglich des Nutzens für den Menschen heisst es: „*Tethya rubea cibo idonea sunt: pallida vero seu lutea, amarulenta: Massarius tanquam ex Aristotele, apud quem nihil tale legisse memini.*“

Als *Pudendum marinum* sive *Mentula marina* (p. 892) sind eine Reihe ganz verschiedener Formen zusammengefasst. Nicht nur, dass Gesner den ganz verschiedenen Bau der beiden *Mentula*-arten des Rondelet nicht erkennt, so fügt er diesen als eine dritte Form noch Belon's „*Genitale marinum*“ hinzu, welches die älteste *Holothurie* ist, von der wir in der zoologischen Literatur überhaupt eine zutreffende Darstellung besitzen. Weiterhin beschreibt er ein neues *Pudendum*: „*Misit ad me aliquando Cornelius Sittardus, cum aliis quae Romae nactus erat picturis, pudendum aliqua ex parte simile illi quod secundo loco Rondeletius dedit, colore luteo subviridi. Massa quaedam informis videtur, retrorsum ubi crassior altiorque est, veluti cornu parvum, rugosum, extenditur: opposita pars immilior cen in glande foramen ostendit, idque rubicundi coloris, si pictor non fallit. Hoc in Italia prope Romam raro capi, nec esui esse aiunt*“ (p. 894). Eine Abbildung dieser fraglichen Form wird erst später gegeben (*Fischbuch*, p. 154. b. 1598); sie ist aber so wenig naturgetreu, dass die Deutung unsicher bleibt. Leuckart (No. 135, p. 96) hält dieses *Pudendum* für eine *Salpa maxima*, eine Auffassung, die in der That sehr bestechend erscheint.

Endlich rechnet Gesner hierher eine neue Form, das *Epipetrum*, von welchem ihm ebenfalls Corn. Sittardus, der auch Aldrovandi vielfach Abbildungen geliefert hat, Zeichnungen zugesendet hatte. Er beschreibt es so: „*Massa quaedam est informis, spongiosae et cavernosae substantiae, sex digitos longa sesquidigitum lata: inaequalis et tuberosa, multis ceu acetabulis compacta: colore partim nigricans, partim rubescens, et albicans alicubi. Hanc apud me picturam Bellomius videret, pudendum marinum sibi videri dicebat. Nasci puto circa petras maris eisque haerere: ut inde aliqui epipetron nominare voluerint. Sed Zoophytum hoc est*“ (p. 894). Auf p. 1287 wird in den *Paralipomena* eine Abbildung gegeben, die später auch Aldrovandi reproducirt. Wahrscheinlich ist damit eine *Holothurie* gemeint, wie das auch Leuckart für das *Epipetrum* Aldrovandi's annimmt, welches sich von dem Gesner's, nach der Abbildung zu schliessen, nur sehr wenig durch eine schlankere Form unterscheidet.

Von den übrigen Formen der älteren Autoren werden der *Cucumis marinus* und die *Uva marina* vollkommen im Anschlusse an Rondelet besprochen. Bei dieser letzteren heisst es „Haffguffe in Oceano Germanice dictum“ (p. 1248).

In der deutschen Ausgabe des Fischbuches (1598) sind alle Tunicaten im 15. Abschnitte des ersten Buches behandelt, der die Ueberschrift trägt: von allerlei Muscheln und Schneckfischen. Diese Thiergruppe erscheint hier weit umfangreicher als die Testacea bei Aristoteles, denn sie umfasst ausser den Tunicaten Muscheln, Schnecken, Cirrhipedien zahlreiche Anneliden, Echiniden, Asteriden, Ophiuren, Holothurien, Bryozoen und Pennatuliden.

Zu Anfang des siebzehnten Jahrhunderts haben die Tethyen des Aristoteles eine ausführlichere Behandlung durch **Ulysses Aldrovandi** (*De reliquis animalibus exanguibus libri quatuor* 1606) erfahren\*). Im ersten Buche seines Werkes bespricht er die „Mollia“, denen er unsere Cephalopoden — mit Ausnahme der Argonauta — und die schalenlosen Schnecken zurechnet; im zweiten die Crustaceen; im dritten die Testacea, unter denen er beschaltete Schnecken, Argonauta, Nautilus, Muscheln (*Bivalva*), Echiniden, Cirrhipedien und Röhrenwürmer zusammenfasst. Das vierte Buch endlich ist betitelt: „De Zoophytis“ und enthält so wie das vorhergehende die heterogensten Formen. Neben Hutpilzen und einer Anzahl nicht mehr sicher zu bestimmenden Formen werden zahlreiche Vertreter des gegenwärtigen Cölenteratentypus beschrieben. Die Ascidien behandelt er im fünften Capitel „De Tethyis“ und im siebenten „De Mentula marina“ unter weitgehender Berücksichtigung seiner Vorgänger. Offenbar hatte Aldrovandi nur flüchtige Gelegenheit zu einer selbständigen Untersuchung dieser Thiere und kommt daher in der Kenntniss ihres anatomischen Baues über Belon und Rondelet kaum hinaus. Im fünften Capitel werden die alten Aristotelischen Angaben abermals vorgetragen, und ebenso tauchen die Mittheilungen des Plinius über die pharmaceutische Bedeutung der Tethea wieder auf. Die Abbildungen sind zum grössten Theile Reproductionen aus älteren Werken, und ich kann hier darauf verweisen, was ich über die Holzschnitte in Belon, Rondelet und Gesner oben bereits erwähnt habe. Aldrovandi führt auch sechs neue Arten zum Theil in Abbildungen vor; die einen davon sind kaum sicher zu deuten, die anderen beziehen sich offenbar auf Spongien.

\*) Obwohl Aldrovandi nur sechs Jahre jünger war als Gesner, so liegt doch zwischen dem Erscheinen ihrer hier in Betracht kommenden Werke ein Zeitraum von fast einem halben Jahrhundert. Es ist daher nur selbstverständlich, dass er seinem Vorgänger gegenüber in manchen Beziehungen Fortschritte bekundet, die sich äusserlich in einer strengeren systematischen Anordnung des Stoffes offenbaren. Bezüglich der Tunicaten besteht eine Erweiterung der Kenntnisse lediglich in der Hinzufügung einiger neuer Formen, die aber nur ganz unsicher zu bestimmen sind.

Das siebente Capitel „De Mentula marina“ bringt zunächst lediglich eine Wiederholung der Rondelet'schen Angaben über die beiden Arten, deren zweite, wie oben auseinandergesetzt wurde, eine wirkliche solitäre Ascidie (*Phallusia mammillata*) darstellt. Hinzugefügt werden noch zwei Arten *Epipetrum*, die Leuckart (No. 135, p. 96) für *Holothurien* hält. Das eine *Epipetrum* ist das bereits von Gesner (No. 21, p. 894 und p. 1287) beschriebene und gezeichnete, das andere gleicht dem vorhergehenden durchaus und zeichnet sich nur durch eine etwas schlankere Körperform aus. Ascidien können damit kaum gemeint sein; die Deutung bleibt unsicher wie bei Gesner.

Auch die Rondelet'sche Darstellung über die zusammengesetzten Ascidien nimmt Aldrovandi auf und behandelt die „*Uva marina*“ im neunten Capitel, ohne neue Beobachtungen hinzuzufügen. Das unsichere „*Malum insanum marinum*“ bespricht er in einem folgenden Abschnitte ganz in Anlehnung an Rondelet; ebenso in einem weiteren Capitel den *Cucumis marinus*.

In dem naturhistorischen Werke von **Ja. Euseb. Nieremberg** (*Historia naturae*. 1635) werden die Tethyen nur an einer Stelle (lib. VI, cap. 19, p. 101) unter dem Namen „*Carunculae*“ erwähnt und den Zoophyten zugerechnet. „*Sunt autem zoophyta, spongia, urticae marinae, quae edules sunt, et carunculae illae molles et rubentes, quas quidam cum Plinio cruorem dicunt: tum etiam quas glandulas Athenaeus appellavit*“. Eine weitere Beschreibung wird nicht gegeben.

Als den letzten Zoologen dieser Periode, dessen Arbeiten jedoch, soweit sie die Tunicaten betreffen, ausschliesslich compilatorisch sind, habe ich hier **Johannes Jonstonus** zu nennen. Die Anordnung in seinem Werke „*Historiae naturalis de exanguibus aqnativis*“ (1650) ist eine streng systematische, und wie bei seinen Vorgängern sind die Tethyen und die *Mentulae* den „*Zoophytis sive Plantanimalibus*“ zugerechnet. Unter *Mentulen* fasst er genau so wie Gesner verschiedenartige Formen zusammen, und die Tethyen dieses letzteren erscheinen durch die Aldrovandi'schen Arten bereichert. Unter diesen unterscheidet er vier „*Species*“, die er durch kurze und prägnante *Speciesdiagnosen* charakterisirt (p. 76). Gewöhnlich wird die Einführung des naturhistorischen Begriffs der Art John Ray zugeschrieben, und namentlich V. Carus hat in seiner ausgezeichneten „*Geschichte der Zoologie*“ die Auffassung vertreten, „dass der Ausdruck *Species* bis zu Ray's Zeit ausschliesslich nur im logisch formalen Sinne gebraucht wurde und dass er daher je nach der Reihenfolge der geschilderten und zu ordnenden Gegenstände ebenso gut eine niedere wie eine höhere, natürliche Gruppe umfasste“ (p. 432). Ich kann jedoch gerade darin, wie hier Jonston die *Species* der Tethyen auffasst und definirt, keinen principiellen Unterschied gegenüber der Anschauung Ray's oder Linné's erkennen. Dass hier Spongien und Ascidien zusammengeworfen sind, rührt einmal von der mangelhaften Kenntniss des anatomischen Baues der betreffenden Formen und zweitens davon her, dass ganz wesentliche Unter-

schiede als nebensächliche angesehen wurden. Es darf dies durchaus nicht anders beurtheilt werden, als wenn z. B. Linné in der zehnten Ausgabe seines *Systema Naturae* Salpen und eine *Physalia* als Genus *Holothuria* zusammenfasst.

Jonston erwähnt, dass auf dem Pariser Fischmarkt häufig den Ansternschalen aufsitzende Tethyen angetroffen werden. Bezüglich ihrer Bewegung wiederholt er die eigenthümliche Ansicht: „*Motus et sensum qui illis inest ab interno provenire, cum multo Conchyliis et Crustacea intus habeant, a quibus motus provenit. Plinius author est*“ (p. 76).

In einem späteren Werke (*Historiae naturalis de Insectis libri*, 1653.) wird auch der *Uva marina* (p. 199) Erwähnung gethan. Wie aber die Abbildung (Taf. 26) beweist, handelt es sich um schwimmende Eimassen und nicht um die von Rondelet benannte Form, die eine Synaseidie darstellt.

### 3. Die Tunicaten bei den Systematikern des achtzehnten Jahrhunderts und deren Vorläufern.

Als der erste hervorragende Forscher, welcher sich nach Jonston mit den Ascidien beschäftigt hat, sei hier **Fr. Redi** genannt. Er beschreibt hauptsächlich zwei Arten (*Osservazioni intorno agli animali viventi*, 1684), deren eine, die *Mentula marina*, von Savigny mit der *Phallusia intestinalis* identifiziert, deren andere, der von den Livorneser Fischern „*Carnumi*“ genannte *Microcosmus marinus*, von Linné in den ersten Auflagen des *Systema Naturae* als ein besonderes Genus anfänglich den Zoophyten, dann den Testaceen zugerechnet, später aber nicht mehr aufgeführt wird. Doch muss ich freilich betonen, dass die Identität von Redi's *Microcosmus*, den später Savigny (*Cynthia microcosmus* genannt hat, mit der gleichbenannten Form Linné's nicht ausser allem Zweifel steht\*).

Redi stellt so wie seine Vorgänger diese Formen zu den Zoophyten. In sehr bemerkenswerther Weise erhebt sich aber seine Methode der Untersuchung über die seiner Vorläufer. Er beschränkt sich nicht auf die äusseren Formverhältnisse, wie es in so manchen Abhandlungen über die Tunicaten noch in der Mitte des vorigen Jahrhunderts geschah, sondern zergliedert seine Objecte und versucht, den inneren Bau zu erforschen. So entdeckt er den Nahrungscaanal, Leber, Herz und canali

\*) Die Unsicherheit ist lediglich dadurch veranlasst, dass Linné zuerst dem *Microcosmus* keine genügende Diagnose beigefügt hat. Cuvier (No. 86, p. 2) äussert sich mit folgenden Worten: „Linnaeus adopta aussi le genre *microcosmus*, et je ne sais par quelle inconcevable confusion d'idées il donna ce petit mollusque pour identique avec le *microcosmus* de Bartholin, prétendu animal de la mer du Nord assez grand pour paroître comme une île, et pour tromper les navigateurs.“ Zuletzt erwähnt Linné den *Microcosmus* i. J. 1754 (No. 35, p. 96), und da erinnert die kurze Beschreibung in nichts mehr an das Bartholinische Fabelthier: „*Microcosmus gelatinosus, pellucidus. Habitat in Oceano. Massa cylindrica, crassitie brachii, pedalis, gelatinosa, subdiaphana, cui undique adhaerent et operiunt Testae concharum parvae, sabulum et varia; intus nil reperi*“.

de' fluidi oder vasi sanguigni, Organe, über die man von vielen seiner Nachfolger nichts mehr erfährt, so dass seine Mittheilungen fast ganz in Vergessenheit gerathen zu sein schienen. Er stellt die wichtige Thatsache fest, dass der Verlauf und die Beschaffenheit der Eingeweide bei den verschiedenen Arten verschieden sind, und versucht eine vergleichend anatomische Betrachtung der Formen, die freilich erst mehr als hundert Jahre später von einer Reihe glänzender Forscher fast genau auf dem Punkte, wo Redi sie abgebrochen, wieder aufgenommen und dann sehr schnell weiter geführt wurde. Redi hat seine Studien über Aseidien nur nebenbei angestellt; und es bleibt in Rücksicht auf den historischen Gang der Entwicklung unserer Kenntnisse über Tunicaten zu bedauern, dass dieser scharfsinnige Beobachter nicht die Neigung verspürt habe, sich eingehender mit diesen Thierformen zu beschäftigen.

Fortschritte in der Kenntniss des Tunicatenorganismus sind daher zunächst nicht zu verzeichnen. Man ersieht dies z. B. aus der Darstellung von **Rumph** (d' Amboin'sche Raritätkamer. 1705, p. 46), der den Tethyen allerdings nur eine kurze Beschreibung widmet. Ich verdanke dieser lediglich den Hinweis auf Nieremberg (vergl. oben p. 17).

Nicht unerwähnt möchte ich an dieser Stelle die eigenthümliche Auffassung **Martin Lister's** lassen, die dieser (Conchyliorum Bivalvium utriusque aquae exercitatio tertia. 1696.) über die Tethyen des Aristoteles und der anderen alten Schriftsteller geäußert hat. Er hält nämlich die Tethyen für Bohrmuscheln und setzt unter die Abbildung einer Pholasart (Taf. 7, Fig. 3) die Bezeichnung: *τὸ τῆρος* Veterum. Seine Begründung dieser Anschauung (p. 93) kann freilich nicht für überzeugend erachtet werden.

Bezüglich ihrer systematischen Stellung gelten die Tethyen für Zoophyten. In der kurzen systematischen Uebersicht, die **Klein** (Naturalis dispositio Echinodermatum. 1734, p. 65 u. fg.) giebt, sind die Tunicaten zwar nicht besonders erwähnt, aber es geht doch ziemlich deutlich hervor, dass er sie zu seinen *Anomala* stellt, welche den alten Zoophyten entsprechen.

### I. Pedata.

### II. Apoda.

1. *Reptilia*.
2. *Pinnata*: Pisces.
3. *Radiata*.
4. *Anomala*.

Quibus animalis character vix ac nec vix quidem assignari potest (p. 73).

### I. Holothuria.

### II. Pennae marinae.

### III. Urticae marinae, pulmones et similia.

Dass dieses System ein ganz äusserliches, künstliches ist, lehrt der erste Blick. Ein Fortschritt gegenüber den Anschauungen der Zoologen

der Renaissance ist hier in nichts zu erkennen, und Leuckart's Urtheil: „Wir könnten die Worte von Klein dreist ein Jahrhundert und noch mehr zurückdatiren, ohne mit der damaligen Auffassung in Widerspruch zu gerathen“, erscheint auch hierfür vollauf gerechtfertigt.

Obwohl **Linné** die Kenntnisse über Tunicaten weder durch die Beschreibung neuer Formen noch durch eine Richtigestellung ihrer systematischen Beziehungen wesentlich bereichert hat, darf ich es dennoch nicht unterlassen, die Auffassungen dieses glänzendsten Systematikers des vorigen Jahrhunderts über unsere Thiergruppe hier auseinanderzusetzen.

In der ersten Ausgabe des Systema Naturae (1735) theilt er bereits so wie in allen folgenden das Thierreich in sechs Classen, und der letzten, den Vermes, werden die ihm bekannten Tunicaten zugezählt. Sie sind sämmtlich in der dritten Ordnung, unter den Zoophyten angeführt.

Sein System der Würmer ist folgendes:

#### **Reptilia.**

*Gordius, Taenia, Lumbricus, Hirudo, Limax.*

#### **Testacea.**

*Cochlea, Nautilus, Cypraca, Haliotis, Patella, Dentalium, Concha, Lepas.*

#### **Zoophyta.** Artibus donata.

<i>Tethys.</i> Corpus forma variabile, molle, nudum.	Tethya.
<i>Echinus.</i>	Holothurium.
<i>Asterias.</i>	Penna marina.
<i>Medusa.</i>	
<i>Sepia.</i>	
<i>Microcosmus.</i> Corpus variis heterogeneis tectum.	Microcosmus marinus.

Aus dieser Uebersicht entnimmt man leicht, wie weit Linné davon entfernt war, die von seinen Vorgängern bereits beschriebenen Tunicatenformen vollständig in seinem Systeme der Thiere unterbringen zu können. Es fehlen sowohl die zusammengesetzten Ascidien (*Uva marina* Rondelet's) und die Rondelet'sche *Mentula*, als auch die bezüglich ihrer Deutung unsicheren Formen, der *Uncumis marinus*, das *Malum insamm* und *Epipetrum*. Die bereits von Aldrovandi und namentlich Jonstonus in verschiedene Species gesonderten Tethyen erscheinen hier wiederum in eine zusammengezogen, und neben ihr ist als einer besonderen Gattung angehörend nur noch der *Microcosmus marinus* genannt.

Durch die Stellung der Tethyen und des *Microcosmus* in der Ordnung der Zoophyten soll durchaus nicht eine Pflanzenähnlichkeit jener Formen ausgedrückt werden. Denn dadurch, dass *Echinus* und *Sepia*, welche bereits Wotton, beziehungsweise Aristoteles zu den Testaceen und Mollien gerechnet haben, hier unter die Zoophyten aufgenommen sind, erscheint

der alte spezifische Begriff dieser letzteren, wie Leuckart zutreffend bemerkt, aufgegeben. „Die Zoophyten repräsentiren nicht mehr gewisse Uebergangsformen zu den Pflanzen, sondern Thiere, die ganz nach Art der übrigen sich durch gewisse zoologische Merkmale als Glieder einer bestimmten Gruppe ergeben“ (No. 135, p. 102).

In der sechsten Ausgabe des *Systema Naturae* finden sich dreizehn Jahre später (1748) die Tunicaten noch in dem nämlichen beschränkten Umfange. Eine Veränderung besteht lediglich darin, dass die beiden Genera *Tethys* und *Microcosmus* in verschiedenen Ordnungen der Würmer untergebracht sind. Diese letzteren sind um die Ordnung der Lithophyten bereichert, welche früher in etwas weiterem Umfange dem Pflanzenreiche und zwar den Cryptogamen zugerechnet worden war. Das System der Würmer stellt sich demnach in folgender Weise dar, wenn nur die beiden Tunicatengenera bis in die Species hinein verfolgt werden:

### Ordo I. Reptilia.

*Gordius, Ascaris, Lumbricus, Taenia, Fasciola, Hirudo.*

### Ordo II. Zoophyta.

*Amphitrite.*

217. *Tethys*. Corpus bilabiatum: corpusculo medio cartilaginoso oblongo.

Aurientae IV cuneiformes.

Foramina 2, spirantia.

1. *Tethya* (Sprützing).

2. *Holothurium* (Meerseehaam).

218. *Nereis, Limax, Lernaea, Hydra, Sepia, Triton, Salacia, Aphrodita, Medusa, Asterias, Echinus.*

### Ordo III. Testacea.

*Patella, Cochlea, Cypraea, Haliotis, Dentalium, Nautilus, Concha, Lepus.*

237. *Microcosmus*. Tegmen ex heterogeneis compilatis.

1. *Microcosmus marinus*.

### Ordo IV. Lithophyta.

*Tubipora, Madrepora, Millepora, Sertularia.*

Die systematische Stellung, die hier dem *Microcosmus* ertheilt wird, entspricht den Anschauungen des Aristoteles über die Tethyen, gründet sich aber bei Linné lediglich auf die rein äusserliche Bedeckung des Mantels mit Fremdkörpern. Die wahren Beziehungen zwischen *Microcosmus* und den Tethyen sind hier also in noch stärkerem Maasse verkannt wie in der ersten Ausgabe des Werkes, und bei der führenden Stellung, die Linné unter den Systematikern des vorigen Jahrhunderts einnahm, darf es nicht Wunder nehmen, dass erst in weit späterer Zeit die Verwandtschaft richtig beurtheilt wurde.

Was im besonderen das Genus *Tethys* anbelangt, in welchem *Tethya* und *Holothurium* vereinigt werden, so berechtigt die beigefügte Genusdiagnose wohl zu einigem Zweifel, ob hier wirklich noch Ascidien gemeint seien. Der Herausgeber der Leipziger Ausgabe fügt zwar die deutsche Gesner'sche Bezeichnung „Sprützling“ bei, welche sich auch auf die alten Aristotelischen *Tethyen* und demnach auf Ascidien bezogen hatte, doch lässt sich leicht der Nachweis führen, dass Linné's Gattung *Tethys* allmählig ihren Inhalt vollkommen verändert und keine Tunicaten mehr umfasst. In der sechsten Ausgabe mag dies vielleicht noch der Fall sein, nicht mehr aber in der zehnten (1758), obwohl auch hier noch Linné selbst der Ansicht gewesen sein mag, die *Tethya* seiner Vorgänger eingeordnet zu haben.

Die wesentlichste Veränderung in der zehnten Ausgabe besteht darin, dass fast sämtliche Genera, die früher als Zoophyten betrachtet wurden, nunmehr in der neuen, zweiten Ordnung der Würmer als „Mollusca“ angeführt werden, während unter Zoophyten die am meisten den Pflanzen ähnlichen Polypen und Bryozoen mit noch einigen anderen Formen vereinigt sind. Die wenigen Tunicaten, die Linné bekannt waren, sind in der zweiten Ordnung angeführt. Hier finden wir auch die erst zwei Jahre vorher entdeckten Salpen. Dagegen fehlt der *Microcosmus*, der noch 1754 im *Mus. Adolphi Friderici*, p. 96 aufgezählt ist, sowohl hier wie in der 12ten Ausgabe, um erst in der letzten, von Gmelin besorgten, als *Ascidia conchilega* aus O. F. Müller's *Zoologia Danica* in das Genus der Ascidien aufgenommen zu werden.

**Ordo II. Mollusca.** Animalia simplicia, nuda, artubus instructa, libera.

*Limax, Doris.*

254. *Tethys*. Corpus oblongum, bilabiatum: corpusculo medio cartilagineo oblongo.

Tentacula duo, cuneiformia.

Foramina duo, spirantia.

1. *limacina*. T. auriculis quatuor. Habitat in Oceano Australi. Corpus oblongum, antice quasi 4 auriculis instructum.

2. *leporina* (= *Lepus marinus* Rondelet's u. a.).

255. *Nereis, Aphrodita, Lernaea, Priapus, Scyllaca.*

260. *Holothuria*. Corpus gibbum, nudum, ovale, natans. Tentacula saepius ad alteram extremitatem, inaequalia numero et figura.

1. *Physalis* (= *Physalia*).

2. *Thalia*

3. *caudata*

4. *denudata*

} (= *Salpa*).

261. *Triton, Sepia, Medusa, Asterias, Echinus.*



Ich habe die Gattungs- und Artdiagnosen für *Tethys* wörtlich angeführt, weil daraus deutlich hervorgeht, dass Linné hiermit keine Ascidien beschrieben hat. Der *Lepus marinus* Rondelet's, mit welchem Linné selbst die *Tethys leporina* identificirt, ist, wie aus der ursprünglichen Darstellung in „*Libri de Piscibus marinis*“ 1554, p. 520 hervorgeht, sicher keine Tunicate. Die andere Species, die *T. limacina*, findet sich aber in der späteren 12. Ausgabe weder unter dem alten Genus „*Tethys*“ noch unter dem neu aufgenommenen „*Ascidia*“, sondern als *Laplysia depilans* in einer neuen Gattung und wird mit Bohadsch's *Lerneæ graphice* oder einer der beiden ersten Formen des Rondelet'schen *Lepus marinus* identificirt. Sie ist also ebenfalls keine Ascidie. Dagegen ist es möglich, dass eine solche mit der einen der beiden Species des unklar definirten Genus *Priapus* (258) gemeint sei.

Unter dem Genusnamen *Holothuria* erscheinen eine *Physalia* und drei Salpen zusammengefasst, ganz heterogene Formen also, die in ihrem Baue nichts Gemeinsames haben. Diese drei Salpen wurden zuerst von **Patr. Browne** (*The civil and natural history of Jamaica*. 1756.) unter dem Namen *Thalia* beschrieben und abgebildet. Die Abbildungen sind so ungenügend ausgeführt, dass sich die Species mit Sicherheit nicht mehr bestimmen lassen, doch ist es nicht unwahrscheinlich, dass mit den beiden ersten Formen *Salpa pinnata* gemeint sei. Die kurzgefassten Speciesdiagnosen sind bei Browne folgende:

- Thalia* 1. Oblonga, crista perpendiculari compressa quadrata, lineis lateralibus integris. (= Linné's *Holoth. Thalia*.)  
*Thalia* 2. Oblonga caudata. crista depressa rotunda, lineis lateralibus interruptis. (= Linné's *H. caudata*.)  
*Thalia* 3. Oblonga. lineis interruptis cauda et crista destituta. (= *H. denudata* Linné's.)

Wie weiter unten ersichtlich werden wird, erweitert Linné später sogar noch den Umfang seiner Gattung *Holothuria*, so dass Vertreter von vier ganz verschiedenen Typen in ihr vereinigt sind. Bei dieser Fassung eines Gattungsbegriffes von Seiten eines der scharfblickendsten Systematiker des vorigen Jahrhunderts wird es wohl berechtigt erscheinen müssen, zu bezweifeln, ob mehr als 2000 Jahre früher Aristoteles unter seinen *Pneumones* und *Holothuria*, die offenbar zwei Thiergruppen bezeichnen sollten, nur nahe verwandte Formen im Sinne unserer Gattungen oder Familien zusammengefasst hatte. —

In der 12. Ausgabe des *Systema Naturae* (1767), der letzten von Linné selbst besorgten, sind eine ganze Anzahl Tunicatenformen, welche zum Theil bereits vor dem Erscheinen der 10. Ausgabe entdeckt waren, aber in dieser nicht mehr Berücksichtigung fanden, aufgeführt.

Bereits 1739 hatte **Jan. Plancus** (*De Conchis minus notis*. Taf. 5, Fig. 5. p. 45) eine Ascidie als „*Tethyum seu Mentula marina pueum caninum referens*“ beschrieben, welche der *Mentula marina* Redi's und dem

später von Bohadsch dargestellten *Tethyum membranaceum fasciculatum* nach Savigny's Auffassung entsprechen würde. In dem *Systema Naturae* ist die letztere als *Ascidia intestinalis* angeführt. Die Abbildung, die Plancus giebt, ist allerdings ziemlich unfertig ausgeführt, und eine ausführlichere Beschreibung zu geben, hält er für überflüssig, da der Namen genügend besage: es dürfte sich aber wohl um unsere *Ciona intestinalis* handeln. In systematischer Beziehung ist bemerkenswerth, dass Plancus die grosse Verschiedenheit von Holothurien und Tethyen mit Recht hervorhebt, während es andererseits gegenüber der ersten Ausgabe des *Systema Naturae* als ein entschiedener Rückschritt zu bezeichnen ist, wenn er die *Penna marina* (= *Pennatula*) als *Mentula alata* den Tethyen zurechnet.

Später hat dann Plancus (*De incessu marinorum Echinorum Epistola*, 1760) Redi's *Microcosmus* als „*Mentula marina informis*“ oder „genus *Mentularum seu Echinorum cartilagineum*“ beschrieben und auf seiner Tafel II. Fig. 4—7 bei äusserer Ansicht und nach Entfernung des Mantels recht gut abgebildet. Er erwähnt, dass diese Formen von seinen Fischern „*Spongiae esculentae cum cortice*“ genannt würden (p. 15). In einer dritten Untersuchung (*De duplici Tethyi genere*, 1763.) beschäftigt sich Plancus nochmals mit den Ascidien, ohne aber auch hier zu einem tieferen Verständniss ihres Baues zu gelangen. Wie oberflächlich noch die gesammte Kenntniss ihres Organismus war, kann man daraus ermessen, dass Plancus einen durchgreifenden Unterschied gegenüber den Holothurien einzig darin zu erkennen glaubt, dass diese letzteren frei, die Ascidien aber festsetzend seien. Bezüglich einer bestimmten Form erklärt er geradezu, sie müsste, wenn sich Donati's Angabe, dass sie in der Jugend frei lebe, bestätigte, zu den Holothurien und nicht zu den Tethyen gezählt werden. Nun besteht freilich in der Lebensweise ein wesentlicher Gegensatz, doch ist es nicht diese, sondern der grundverschiedene anatomische Bau, welcher Holothurien und Ascidien trennt.

Was übrigens die beiden vermeintlichen Tethyen anbelangt, welche **Donati** (*Della storia naturale marina dell' Adriatico*, 1750.) beschrieben hat, so geht schon aus den Abbildungen (Taf. 9, Fig. A—E) mit voller Sicherheit hervor, dass dieselben in keiner Weise auf Ascidien bezogen werden können.

**Baster** hatte im Jahre 1760 (*Opuscula subseciva*, Lib. II.) das Genus „*Ascidium*“ aufgestellt. Es war ihm entgangen, dass die von ihm beobachteten Formen zu den Aristotelischen Tethyen gehörten und den Zoologen des 16. und 17. Jahrhunderts nicht unbekannt geblieben waren. Er hielt sie vielmehr für durchaus neu, rechnet sie der Linné'schen Würmerclassen und zwar der Ordnung der Mollusken zu und führt den neuen Namen ein: „*liceat ergo mihi Ascidi nomine hoc insignire animalculum, quod Ἀσκιον sive Utriculo haud absimile est*“ (p. 85).

Ein Jahr später hat **Bohadsch** (*De quibusdam animalibus marinis*, 1761), ohne noch von Baster's Arbeit Kenntniss zu haben, die Ascidien unter dem alten Namen *Tethya* behandelt. Er schwankte zwar, ob er

nicht auf sie die Bezeichnung *Holothuria* anwenden solle in Rücksicht auf die allgemeine Fassung dieses Genus bei Linné, entschliesst sich aber doch zur Beibehaltung des alten Namens. Da aber Linné in der 10. Ausgabe unter den *Holothurien* von *Tunicaten* nur *Salpen* und nicht *Ascidien* anführt, scheint Bohadsch der erste gewesen zu sein, welchem die hohe Uebereinstimmung im Bau dieser beiden *Tunicatengruppen* aufgefallen ist. Trotzdem zählt er im Gegensatze zu Linné die *Tethyen* den *Zoophyten* zu: „*Tethyum est Zoophytorum genus corpore plus minus oblongo, organis duobus protensis altero breviora praeditum et tentaculis carens*“ (p. 129). Er beschreibt vier Formen, die zum Theil unter den gleichen Namen in Linnés *Systema Naturae* XII später aufgenommen erscheinen, als *T. vulgare*, *T. coriaceum*, *T. gelatinosum*, *T. fasciculatum vel membranaceum*\*).

Eine eigenthümliche *Ascidienform*, deren systematische Einordnung Schwierigkeiten bereitete, hat **Alex. Russell** (*An account of a remarkable Marine-Production. Philos. Trans. 1762*) unter dem Namen „*Priapus pedunculo filiformi corpore ovato*“ beschrieben und auf einer wohlgelungenen Tafel abgebildet. Offenbar steht diese Art sehr nahe oder ist vielleicht identisch mit den Formen, welche **Bigot de Morogues** (*Mémoire sur un animal aquatique d'une forme singulière*) bereits 1755 und später **George Edwards** (*Gleanings of natural history, containing figures of Quadrupeds, Birds, Insects, Plants. 1764, Taf. 356, p. 303*) dargestellt haben. Edwards nennt sie *Animal-Planta*, aber es handelt sich zweifellos um eine *Boltenia*. Linné führt diese Form in der 12. Ausgabe des *Systema Naturae* unter dem Genus „*Vorticella*“ als *V. ovifera* an.

Endlich muss ich der zusammengesetzten *Ascidien* gedenken. Im Jahre 1756 beschrieb **A. Schlosser** (*An account of a curious, fleshy, corallike Substance. Phil. Trans. Vol. 49*) ein eigenthümliches *Alcyonium*, das sich aus zahlreichen, sternförmigen Thieren zusammensetze. Ein jeder Stern bestände wiederum aus 5—12 und mehr birnförmigen Strahlen, an deren breiteren Enden je eine Oeffnung sich befände. Diese Oeffnungen könnten sich schliessen und erweitern und seien die Mäuler des Thieres. In der Mitte eines jeden Sternes befände sich noch eine geräumigere Oeffnung, die allen Einzelstrahlen gemeinsam sei. Ellis fügt diesen Angaben hinzu, dass er unter dem Mikroskope zwischen den Sternen und Strahlen Eier verschiedener Grösse und Entwicklungsstadien angetroffen habe. Die beigefügte Tafel macht es zweifellos, dass es sich um einen *Botryllus* handelt, dessen Bau allerdings nicht richtig verstanden wurde. Das, was Schlosser als vielmäuliges Thier betrachtet, ist ein System von Einzelthieren, und seine Strahlen sind in Wirklichkeit die einzelnen Individuen des Stockes.

\*) Alle diese Formen sind zweifellos *Monascidien*, und Bronn (dieses Werk I. Aufl. Bd. III; Abth. I; p. 103, 1862) ist daher im Irrthume, wenn er Bohadsch die Entdeckung der Knospung der *Ascidien* zuschreibt.

Nach Schlosser hat sich **W. Borlase** (The natural history of Cornwall. 1758.) mit diesem seltsamen Alcyonium beschäftigt und drei Arten desselben unterschieden. Er rechnet sie zu den „Zoophyta marina“ und führt sie unter den Polypen auf, fügt aber hinzu: „whether polypes or not, perhaps may be questioned“ (p. 253). Dass seine Alcyonien gegenüber den Polypen mancherlei Besonderheiten darbieten, ist ihm nicht entgangen, er versucht aber, seine und Schlossers Befunde mit den Angaben von Ellis über die anderen Polypenformen in Einklang zu bringen.

**Pallas** führt in seinem Elenchus Zoophytorum (1766) diese Formen als Alcyonium Schlosseri unter den Alcyonien, dem 13. Genus der Zoophyten, auf und weist darauf hin, dass sie identisch sind mit Rondelet's und Gesners „Uva marina“. In der gleichen systematischen Stellung erscheinen diese Botryllen dann bei Linné. Etwas weniger klar ist die Bedeutung von Linné's Alcyonium Ficus, das dieser dem Elenchus Zoophytorum von Pallas entnommen hat. Nach Savigny (No. 90, p. 183) wäre es ebenfalls eine Synascidie und zwar sein Aplidium ficus. Es ist bereits 1755 von Ellis (An essay towards a natural history of the Corallines) als Alcyonium pulmonis instar lobatum und später von demselben Forscher nochmals als Alcyonium pulmonaria (The natural history of Zoophytes. 1786) beschrieben worden. Ist diese Zurückführung richtig, so wären, auch abgesehen von der alten Uva marina, bereits vor Schlosser Synascidien unter den Zoophyten behandelt worden.

Nach Savigny's Deutung wäre noch eine andere Synascidie, sein Distomum rubrum, bereits 1760 als ein Alcyonium beschrieben worden. Er identificirt nämlich jene Form mit dem von Plancus in der zweiten Auflage des Buches „De conchis minus notis“ dargestellten Alcyonium rubrum, pulposum, conicum plerumque.

Ich gebe im Folgenden eine gedrängte Uebersicht über das System der Würmer in der 12. Ausgabe des Systema Naturae, wobei ich besonders die Formen berücksichtige, welche Tunicaten sind:

### I. Ord. Intestina.

### II. Ord. Mollusea.

*Limax, Lapytsia, Doris, Aphrodita, Nereis.*

287. *Ascidia*. Corpus fixum, teretiuseulum, vaginaus, aperturae binae, ad summitatem: altera humiliore.

A. papillosum, A. gelatinosum, A. intestinalis, A. quadridentata, A. rustica, A. echinata.

*Actinia, Tethys.*

290. *Holothuria*. Corpus liberum, nudum, gibbum, ano terminali. Tentacula plura in altera extremitate. Os inter tentacula.

H. frondosa }  
H. Phantapus } = Cucumaria.

H. tremula = Holothuria tubulosa.

H. Physalis = Physalia.

- H. Thalia  
 H. caudata } = Salpa.  
 H. denudata }  
 H. pentactes = Cucumaria.  
 H. priapus = Priapulid?

*Terbellina, Triton, Lernaea, Scyllara, Clio, Sepia, Medusa, Asterias, Echinus.*

### III. Ord. Testacea.

### IV. Ord. Lithophyta.

### V. Ord. Zoophyta.

*Isis, Gorgonia.*

342. *Alcyonium*. Flores Hydrae, sparsi intra corticem, Epidermide vesiculari poris pertusa. Stirps radicata, stuposa, tunicato-corticata.

Im ganzen sind hier 12 Species angeführt, darunter:

A. Epipetrum = Gesner's und Jonston's Epipetrum.

A. Schlosseri = Botryllus.

A. Ficus = Aplidium ficus (Savigny).

*Spongia, Flustra, Tubularia, Corallina, Sertularia.*

348. *Vorticella*. Flos calyce vasculoso, ore contractili ciliato, terminali. Stirps fixa, in vorticem vibrans florem.

Unter diesem Genus sind 14 Species aufgeführt, darunter:

V. ovifera = Boltenia ovifera (Savigny).

*Hydra, Pennatula, Taenia, Volvox, Furia, Chaos.*

Aus dieser Tabelle ersieht man leicht, wie weit zerstreut die verhältnissmässig noch sehr wenig zahlreichen Tunicaten im Systeme stehen. Sie erscheinen zwar auf die Classe der Würmer beschränkt, vertheilen sich aber in dieser auf zwei Ordnungen und vier Gattungen. Sowohl die Synascidien als Boltenia, die von den übrigen Monascidien abgetrennt wird, sind den Zoophyten zugerechnet, die anderen Formen gelten als Mollusken.

Es ist ein wichtiges Verdienst von **P. S. Pallas**, die Bedeutung der *Vorticella ovifera* erkannt und diese Form den Ascidien zugewiesen zu haben, so dass nur noch die Synascidien als Alcyonien bei den Zoophyten stehen bleiben. Bereits 1766 in den „Miscellanea zoologica“, p. 74 hatte er sich über den Russell'schen Priapus und die Animal-Planta Edwards in dieser Weise geäussert, doch war das von Linné nicht mehr berücksichtigt worden. Er kommt daher später (*Spicilegia zoologica*. Fasc. X. 1774) auf die Stellung dieser *Vorticella* nochmals zurück und nennt sie *Ascidia clavata*. Offenbar stimmt diese Form in hohem Maasse überein mit dem von **Fr. Bolten** (Nachricht von einer neuen Thierpflanze 1770) beschriebenen Zoophytorum genus novum. Bezüglich der Stellung des Genus „Ascidia“ im System schliesst sich Pallas nicht ganz an Linné an, wenn er

sagt, dass es „testaceorum bivalvium nudum, decorticatum, branchiisque lamellaceis destitutum quasi ectypon esse et peculiare genus constituere“ (p. 24).

In bemerkenswerther Weise erweitert Pallas die Kenntnisse über die zusammengesetzten Ascidien, indem er zahlreiche Mittheilungen Gärtner's verwerthet, die dieser ihm brieflich gemacht hatte. Besonders ausführlich wird das Aleyonium Schlosseri beschrieben, das Gärtner Botryllus stellatus nennt. Als neue Species folgen weiterhin Botryllus conglomeratus und Distomus variolosus, für welche letztere Form Pallas dem Namen Aleyonium ascidioides den Vorzug giebt. Wird so schon durch die besondere Genusbezeichnung Botryllus ausgedrückt, dass die betreffenden Formen sich von den Aleyonien unterscheiden, so geht das noch mehr aus der Darstellung des Baues der Stöcke hervor. Während Schlosser die zahlreichen Einzelindividuen, die zu einem System angeordnet sind, zusammengekommen als ein Individuum betrachtete, hat hier bereits die richtige Erkenntniss Platz gegriffen, dass jedes System im Stocke aus einzelnen Individuen zusammengesetzt sei. Bemerkenswerth ist in dieser Beziehung auch, was er über die Reaction auf äussere Reize mittheilt: „Irritato osculo externo dactyli, illud unice contrahitur, immotis persistentibus reliquis; sed irritata parte centrali stellae, omnia oscula simul clauduntur“ (p. 38). Doch ist der Bau des Einzelthieres noch ganz unvollkommen verstanden worden, da man in ihm immer noch einen Polypen ähnlichen Organismus zu erkennen glaubte. Daher werden denn auch die Botryllen von Pallas (*Spicilegia Zoologica*, p. 34 u. fg.) als Zoophyta quaedam minuta aufgeführt. Wie wenig klar ihm übrigens der Gegensatz zu den Aleyonien geworden ist, ersieht man am besten daraus, dass er Gärtner's *Distomus variolosus* (= *Distoma variolosum* Savigny), der sich doch in den wesentlichsten Verhältnissen den Botryllen ähnlich erwies, dem Genus Aleyonium unterordnete. Die Trennung der Synascidien von den Aleyonien ist hier also erst angebahnt, aber nicht durchgeführt. Weiterhin wird aber zunächst nicht der richtige Weg weiter verfolgt, sondern es tritt ein Rückschritt ein, indem in der 13. Ausgabe des *Systema Naturae* 1788 alle diese Formen wieder dem Genus Aleyonium untergeordnet werden.

Endlich hat Pallas auch eine neue Salpe als *Holothurium zonarium* (*Spic. zool. Fasc. X, Taf. I, Fig. 17 A, B, C*) beschrieben und zwar genauer und eingehender als vor ihm Patr. Browne seine *Thalia*. Wie schon die Gattungsbezeichnung ausdrückt, rechnet Pallas diese Salpe zu den Holothuriern Linné's, obwohl er mit Nachdruck darauf hinweist, dass in der 12. Ausgabe des *Syst. Nat.* ganz heterogene Formen unter diesem Genus vereinigt worden seien. Die weitgehenden Uebereinstimmungen im Bau seines *Holothurium* und der Ascidien sind ihm noch nicht aufgefallen.

Auf seinen weiten orientalischen Reisen hat **Petr. Forskål** zahlreiche neue Tunicaten gesammelt. Erst nach seinem Tode wurden seine Beobachtungen von Niebuhr herausgegeben (*Descriptiones animalium*, 1775).

leones rerum naturalium. 1776), und das erklärt einige kleine Widersprüche, die zwischen den Abbildungen und dem beschreibenden Texte bestehen. Von besonderer Bedeutung sind die 11 neuen Salpenspecies. Forskäl übersieht, dass vor ihm bereits Browne Salpen als *Thalia* beschrieben hat, und hält sein Genus „*Salpa*“ für ein neues, den Mollusken zugehörndes. Ueber die Herkunft des von ihm gewählten Gattungsnamens sagt er: „Nomen mutuatum a *Σάλπα* pisce, Graecis cognito; et huic Vermi additum, ob similitudinem formae cum tubo canoro.“ Die Genusdiagnose lautet: „Corpore libero: gelatinoso, oblongo, utroque apice aperto; intus vacuo: intestino obliquo. Variet: a) nucleo globoso, opaco juxta anam. b) nucleo nullo; sed linea dorsali opaca“ (p. 112).

Den inneren Bau der Salpen hat aber Forskäl vielfach verkannt. Das, was er als Intestinum bezeichnet, ist mehrfach gar nicht der Verdauungstractus, sondern entweder der Stolo prolifer einer Solitärform oder das Kiemenband. Für *Salpa democratica* beschreibt er aber den Stolo besonders als „*Circulus multi-radiatus, pallide-caeruleus*“, der bei einigen Thieren den Nucleus umgürte. Sehr zutreffend sind ferner seine Angaben über die Bewegungsweise der Salpen durch das Ausstossen des Wassers: „*Motus vivae in jactatione appendicum, inque corporis systole et diastole, aquam forte transeolente, observatur.*“ „*Motus peragitur contrahendo ventriculum et aquam expellendo*“ (p. 113).

Zahlreich sind die neuen Ascidienformen, welche **O. F. Müller** in seiner *Zoologia Danica* beschreibt. Es sind fast ausschliesslich einfache Ascidien; aber besonders bemerkenswerth scheint mir die *Ascidia lepadiformis* (Bd. II, p. 54, Taf. 79, Fig. 5) zu sein, welche die erste sociale Ascidie ist, die beschrieben wurde, und unserer *Clavelina* entspricht. Obwohl in der Abbildung die Stolonen und die an diesen sich bildenden Knospen zu erkennen sind, scheint doch Müller den wesentlichen Unterschied, der sich in dieser ungeschlechtlichen Vermehrungsart gegenüber den *Simplices* ausprägt, nicht weiter beachtet zu haben. Auch in der Kenntniss des inneren Baues der Ascidien bietet die *Zoologia Danica* einen wesentlichen Fortschritt, obwohl freilich die Beschreibung der verschiedenen Formen sehr ungleichmässig ausgefallen ist. Der Kiemendarm und Verdauungscanal sind überall präzise dargestellt: bei einigen Formen erkennt er den Eierstock, das Herz und sogar die darmumspinnende Drüse.

Ausser diesen wichtigen Untersuchungen von Pallas, Forskäl und Müller habe ich noch einer Anzahl kleinerer Abhandlungen über Ascidien und einiger Angaben über Tunicaten, die in grösseren Werken eingestreut sind, zu gedenken, die nach Linné's 12. Ausgabe des *Systema Naturae* erschienen sind.

**Joh. Ernst Gunner** beschrieb 1767 (Der Seebeutel — *Tethyum Sociabile* — vollständig beschrieben) eine einfache Ascidie, die übrigens einer bereits von Bohadsch dargestellten Form entsprechen dürfte, als *Tethyum Sociabile*. Einen Fortschritt bezüglich der Darlegung des anatomischen Baues der Ascidien kann ich in dieser Abhandlung in keinem

einzigen Punkte entdecken, ja in mancher Beziehung scheint sie mir hinter Baster's und Bohadsch's Untersuchungen zurückzubleiben.

So ziemlich auf derselben Stufe stehen vier Abhandlungen des Abbé **Diequemare**, die derselbe 1777—82 in den *Observations sur la Physique* veröffentlichte (No. 59, 60, 62, 63). Er nennt die von ihm beobachteten Formen „*Sac animal. Reclus marin, Coeurs-unis, Informe*“; alle vier sind einfache Ascidien, die zum Theil schon früher unter besseren Namen beschrieben worden waren.

In der Fauna Groenlandiae führt **O. Fabricius** 1780 neben einer Anzahl bekannter Ascidien zwei anscheinend neue Formen (*Asc. tuberculum* und *Asc. villosa*) auf. Neue Angaben über die Organisation finden sich dagegen nicht.

Eine zusammengesetzte Ascidie ist unter dem noch heutigen Tags üblichen Namen *Synoicum turgens* in vorzüglicher Weise von **John Phipps** (*Voyage towards the Northpole. 1774*) dargestellt worden. Er rechnet die Form, deren Einzelindividuen er sehr wohl unterscheidet, zu den Zoöphyten, betont aber scharf den Unterschied von *Aleyonium*, um die Aufstellung einer besonderen Gattung zu rechtfertigen. Die Einzelthiere seien im Gegensatze zu andern Polypen nicht ausstreckbar: je 6—9 vereinigen sich zu einem Stamm, an dessen Spitze die gesonderten Oeffnungen lägen: „*Animalia nonnulla, ex apice singuli stirpis sese aperientia. Stirpes plures, radicatae, carnosostuposae, e basi communi erectae, cylindraceae, apice regulariter pro animalibus pertusae*“ (p. 199). Auch bezüglich des Baues der Einzelthiere kommt er weit über seine Vorgänger hinaus. Er unterscheidet an dem allerdings sehr günstigen Objecte verschiedene Abschnitte eines Darmsystemes und liefert dadurch eigentlich die Grundlage für die späteren glänzenden Untersuchungen Savigny's. Ueber die Eingeweide berichtet er: „*intestinum (= Kiemendarm) instar stomachi dilatatum, oblongo-ovatum, inferne foraminibus duobus pertusum; inter illa foramina aliud descendit intestinum (= Verdauungstractus) valde angustum, filiforme, arcum brevem formans*“ (p. 200). Er hat also den Peribranchialraum mit der Cloake übersehen und lässt den Enddarm irthümlich wiederum in den vorderen Abschnitt seines Intestinums münden.

Als eine neue, einem besonderen Genus zugehörnde Form beschreibt **Banks** in dem Reisewerke von Hawkesworth (*Relation des voyages enterpr. pour faire des découverts. Paris. 1774, Bd. II, p. 212*) eine *Dagysa*. Gmelin führt später diese Gattung unter den Mollusken an und giebt folgende Diagnose: „*Corpus angulatum cavum, utroque fine apertum. Dagysa notata: altero fine macula fusca notato. Habitat in mari Hispanico, 3 pollices longa, at 1 crassa, lateribus altera alteri adhaerente.*“ Ergiebt es sich schon aus dieser Beschreibung mit grosser Wahrscheinlichkeit, dass diese fragliche *Dagysa* eine Salpe ist, so ist das mit Sicherheit aus der Darstellung von **Everard Home** (*Lectures on comparative anatomy.*



Vol. I. p. 369; Vol. II, Taf. 71) zu entnehmen, der eine recht gute Abbildung der Banks'schen Form giebt. —

Fast alle diese neuen Formen von Pallas, Forskål, Müller und den anderen sind in der 13. Ausgabe des Systema Naturae angeführt, ohne dass aber die näheren verwandtschaftlichen Beziehungen der mit verschiedenen Genusnamen belegten Tunicaten irgendwie ersichtlich würden. Dass die Salpen Forskål's, Bank's Dagysa, Browne's Thaliae und das Holothurium zonarium von Pallas zusammengehören, ist Linné und Gmelin nicht aufgefallen. Das Genus „Ascidia“ erscheint so erweitert, dass 34 Arten aufgeführt werden, die wir jetzt allerdings nicht nur auf verschiedene Genera, sondern auch auf verschiedene Familien und vielleicht auch auf zwei Ordnungen vertheilen müssen. Doch folgt dieser Mangel zum Theil daraus, dass das Linné'sche System den Begriff der Familie überhaupt nicht kennt und die Gattungen direct den Ordnungen unterstellt werden. Wie oben bereits erwähnt wurde, werden hier die Gattungsnamen Botryllus, Synoicum und Distomus wieder eingezogen, und sämtliche Synascidien erscheinen als Alecyonien. So ist man denn gegen Ende des vorigen Jahrhunderts noch sehr weit davon entfernt, die verschiedenen bekannten Tunicaten (einfache Ascidien, Salpen und Synascidien) zu einer höheren Gruppe zusammenzufassen. Ich gebe im Folgenden eine kleine Tabelle, aus welcher die in der letzten Ausgabe des Systema Naturae vertretene Auffassung, welche die Grundlage für die weiteren Fortschritte darstellt, klar ersichtlich ist. Doch führe ich nur die Genera an, welche Tunicaten enthalten.

#### Ordo II. Mollusca.

*Ascidia* (34 Arten).

*Salpa* (11 Arten).

*Holothuria* (neben Physalia u. s. w. die 3 Salpen Browne's und Holoth. zonaria, Pallas).

*Dagysa* (enthält nur die von Banks beschriebene Salpe, Dagysa notata).

#### Ordo IV. Zoophyta.

*Alecyonium* (neben echten Alecyonien die Synascidien).

Vielleicht noch weniger kritisch als bei Linné und Gmelin und lediglich compilerisch ist die Behandlung der Tunicaten bei **Bruguère** (Histoire naturelle des Vers. 1789 — 91.) und **Shaw** (Vivarium naturae. 1789 — 1813, T. 5 und 7). Bemerkenswerth ist eigentlich nur, dass Bruguère die Salpen Forskål's „Biphores“ nennt, eine Bezeichnung, welche später namentlich von den französischen Zoologen fast ausschliesslich geführt wurde. Eine weitere Aenderung des letzten Systems von Linné-Gmelin besteht darin, dass das ganz unnatürliche Genus der Holothurien aufgelöst wird, indem die Browne'schen Thalia und die Physalia als Genus Thalia aufgeführt sind. Die Thalia Bruguère's entsprechen also

vollständig den Holothuriern in der 10. Ausgabe des *Systema Naturae*: der Inhalt ist der nämliche, und nur der Namen hat gewechselt. Die Zusammengehörigkeit der *Thalia* Browne's und der Salpen ist also auch hier noch nicht erkannt. In zutreffender Weise sind dagegen die *Botryllus* wiederum von den *Alcyonien* getrennt und als besonderes Genus angeführt.

#### 4. Die Begründung des Tunicatentypus. Cuvier. Lamarck. Savigny.

Einen ersten und wichtigen Schritt zur Vereinigung der im Linné'schen System in verschiedenen Ordnungen der Würmerclassen untergebrachten Ascidiern that 1793 **Renier** (*Lettera sopra il Botrillo*). Seine Untersuchung gipfelt in dem Ergebnisse, dass die Botryllen und Ascidiern den gleichen Bau zeigen und demnach verwandt seien. Sein Resultat beruht aber auf falschen Vorstellungen über die Organisation beider Gruppen, indem er die Eingeweide in höchst einfacher Weise nur als ein eigenthümlich gekrümmtes Rohr, das sich zwischen den beiden äusseren Oeffnungen des Körpers ausdehne, auffasste. Ferner werden noch andere rein äusserliche Merkmale im Sinne jener Schlussfolgerungen verwerthet. Renier's Auffassung hat aber keinen Anklang gefunden, und sowohl Cuvier als auch Lamarck belassen zunächst die zusammengesetzten Ascidiern bei den Zoophyten resp. bei den Polypen, ohne ihre Zusammengehörigkeit mit den Monascidiern anzuerkennen.

So wie sich im vorigen Jahrhunderte die systematischen Anschauungen der Zoologen in ihren verschiedenen Wandlungen aus den verschiedenen Ausgaben des Linné'schen *Systema Naturae* getreu erkennen lassen, so waren zu Anfange des unserigen die Systeme Cuvier's und Lamarck's, die allerdings gegenüber Linné viel grössere Selbständigkeit und Originalität zeigen, für die Auffassungen der meisten zoologischen Zeitgenossen durchaus bestimmend.

In Cuvier's erstem umfangreichen System (*Tableau élémentaire de l'histoire naturelle des animaux*. 1798.) sind Ascidiern und Salpen unter den Mollusken angeführt und die *Thalia*, sowie bei Brugnière und wie in Linné's 10. Ausgabe des *Systema Naturae* die Holothuriern, als ein besonderes Genus betrachtet. Wie weit Cuvier davon entfernt war, die Uebereinstimmung der *Thalia* und Salpen zu erkennen, geht daraus hervor, dass er sie in verschiedenen Ordnungen der Mollusken unterbringt und zwar die ersteren unter den Gasteropoden, die Salpen unter den Acephalen. Die *Alcyonien*, denen er, obwohl es nicht ausdrücklich erwähnt wird, auch die *Synascidiern* zuzurechnen scheint, sind zu den Zoophyten gestellt. Es vertheilen sich also die verschiedenen Tunicatenformen in folgender Weise im Systeme Cuvier's:

**Mollusques.***Céphalopodes.**Gastéropodes.*

VII. Thalides (*Thalia* Bruguière, *Holothuria* Linné, neben den 3 *Thalia* Browne's noch immer die *Physalia* als eine tentakeltragende Form angeführt).

*Testacés.**Acéphales.*

A. Acéph. nuds ou sans coquille.

I. Ascidies (*Ascidia*).II. Biphores (*Salpa*).

B. Acéph. testacés, sans pied.

C. Acéph. testacés, munis d'un pied.

**Zoophytes.**

(Hierunter auch die Synascidien.)

Wenige Jahre nach Cuvier hat **Lamarek** sein erstes ausführliches System der Wirbellosen (*Système des animaux sans vertèbres*. 1801) veröffentlicht, in welchem eine Eintheilung in sieben Classen durchgeführt erscheint: 1. Mollusques, 2. Crustacés, 3. Arachnides, 4. Insectes, 5. Vers, 6. Radiaires, 7. Polypes. Die Tunicaten sind auf drei dieser Classen vertheilt. Die Identität der Salpen und *Thalia* ist zwar noch immer nicht erkannt, aber ein bemerkenswerther Fortschritt ist doch wenigstens dadurch geschaffen, dass diesem letzteren Genus die *Physalia* abgestrichen wird, um ebenfalls eine besondere Gattung zu bilden. Auch die Botryllen erscheinen wiederum als eine eigene Gattung; andere zusammengesetzte Ascidien sind jedoch unter den Aleyonien untergebracht:

**I. Classe. Mollusques.**I. Ord. *Mollusques céphalés.*II. Ord. *Mollusques acéphalés.*

1. Section. Moll. acéph. nus.

96. Genus. Ascidie (*Ascidia*).97. Genus. Biphore (*Salpa*).98. Genus. Mammaire (*Mammaria*).

2. Section. Moll. acéph. conchylifères.

**VI. Classe. Radiaires.**I. Ord. *Radiaires Échinodermes.*II. Ord. *Radiaires Molasses.*19. Genus. *Physalia*.20. Genus. *Thalide* (*Thalis*).

## VII. Classe. Polypes.

### I. Ord. *Polypes à rayons.*

36. Genus. Botryllus.

37. Genus. Aleyonium.

### II. Ord. *Polypes Rotifères.*

### III. Ord. *Polypes amorphes.*

Die Identität der von Cuvier und Lamarck in verschiedenen Ordnungen und Classen untergebrachten Thalia und Salpen hat zuerst **Bosc** (Histoire naturelle des Vers, T. II, pag. 176) behauptet und damit einen wichtigen Schritt zur Begründung einer einheitlichen Tunicatengruppe ausgeführt. Freilich ist nicht zu verkennen, dass die Kenntniss des anatomischen Baues dieser Formen noch überaus mangelhaft war und daher auch die Gründe, die Bosc für die Zusammengehörigkeit vorbringt, mehr auf äusserlicher Aehnlichkeit beruhen als die wesentlichen Züge des Bauplanes betreffen. Immerhin erschienen sie seinen Zeitgenossen überzeugend genug, so dass sich Cuvier zwei Jahre später Bosc's Ausführungen voll ausschliessen konnte.

Noch einer anderen Arbeit muss ich gedenken, die zwar die systematische Stellung der verschiedenen Tunicatenformen nicht fördert, doch aber die Formenkenntnisse über Salpen erweitert. **Tilesius** (Abbildung und Beschreibung eines neuen Seebeutels. 1802) beschreibt nämlich recht gut eine neue Salpe unter dem Namen *Thetys vagina*. Wie der Name sagt, rechnet er sie dem Linné'schen Genus *Tethys* zu, auf das er irrthümlicher Weise die Bezeichnung „Seebeutel“ überträgt, obwohl diese *Tethys* mit den alten *Tethyen*, welche von früheren Autoren als Seebeutel bezeichnet wurden, nichts Gemeinsames mehr haben. Beschreibung und Abbildung, die Tilesius giebt, lassen nicht den mindesten Zweifel darüber bestehen, dass eine Salpe gemeint ist, und so hat denn sehr bald Cuvier (1804) jener Form die richtige systematische Stellung angewiesen und sie *Salpa Tilesii* genannt.

**Cuvier's** Abhandlung über die Salpen (*Mémoire sur les Thalides et sur les Biphores*. 1804) bezeichnet einen überaus wichtigen Fortschritt in der Kenntniss des anatomischen Baues dieser Tunicatengruppe und bleibt Jahrzehnte lang unübertroffen die Grundlage für alle vergleichend-anatomischen Erörterungen. Die Art und Weise, in welcher Cuvier den Salpenkörper orientirt, ist unseren gegenwärtigen Anschauungen genau entgegengesetzt. Die Ingestionsöffnung bezeichnet er als hintere, die Egestionsöffnung als vordere: „L'ouverture postérieure du corps est fort large, coupée en travers, et on l'a comparée à la gueule d'un animal“ (p. 367). Ganz zutreffend aber hat er beobachtet, dass das Athemwasser durch diese hintere Oeffnung eintrete. Ferner betrachtet Cuvier die Seite des Endostyls als die Rückenseite und nennt den wirklichen Rücken der Salpe

den Bauch. Er beschreibt eingehend den Bau und Verlauf des Kiemenbandes, des Darmcanales, beobachtet Herz und Pericardium und die Muskelzüge. Nach dem Nervensystem hat er vergebens gesucht (*Salpa cristata*), glaubt aber doch an dessen Vorhandensein. In mehrfacher Beziehung irrt freilich Cuvier bei der Deutung der Organe. Die Hoden der Kettenformen hält er für die Leber, seitliche Mesodermzellhaufen für die Ovarien. Bei einer ungeschlechtlichen Solitärform (*Salpa scutigera*) hält er den Stolo prolifer für den Eierstock und erwähnt die Beobachtung Péron's, dass die jungen Salpen, welche sich aus diesem Eierstrang entwickeln, lange Zeit miteinander verbunden bleiben und die längst bekannten Ketten bilden. Diese lösten sich später allerdings wieder auf, denn die alten und grossen Individuen seien stets solitär. Bei der vergleichend anatomischen Methode, welche Cuvier stets übt, ist er darauf bedacht, die den Salpen angewiesene systematische Stellung unter den Mollusken durch die Uebereinstimmung in der Organisation zu erweisen. Im Wesentlichen sind seine neuen Gesichtspunkte hier bereits angedeutet, erfahren später aber noch im Einzelnen eine tiefere Begründung. Den Ausgangspunkt für die Vergleichung bilden die Respirationsorgane. Cuvier homologisirt das Kiemenband der Salpen mit dem gesamten Kiemendarme der Ascidien und setzt diese Gebilde vollständig gleich den vier Kiemenblättern gewisser Mollusken. Diese Art der Homologisirung widerspricht nun allerdings in allen Stücken unseren gegenwärtigen Anschauungen, und es scheint uns vollauf begreiflich, dass Lamarck sich beharrlich sträubte, auf Grund solcher Vergleichen, die Molluskenverwandtschaft der Tunicaten anzuerkennen.

Cuvier hat in dieser Untersuchung das Salpenmaterial verarbeitet, welches Péron auf der französischen Entdeckungsreise 1800—1804 gesammelt hatte. Péron selbst bietet daher in seinem späteren Reisewerk (*Voyage de découvertes aux terres Australes. 1807—1810*) nur noch einige Bemerkungen über Salpen, die nichts wesentlich Neues enthalten.

Beträchtlich später, 1816, hat Savigny (No. 90, p. 124 u. fg.) zwei bereits von Cuvier beschriebene Salpen nochmals behandelt: die *Salpa octofora* unter dem Genusnamen *Pegea*, die *Salpa cylindrica* als *Jasis*. Obwohl er im Wesentlichen Cuvier's Befunde bestätigt, unterscheidet sich doch seine Darstellung und Auffassung des Salpenkörpers in einigen Punkten. Den gesammten Hohlraum, welcher durch Kiemendarmhöhle und Cloake gebildet und vom Kiemenbände durchsetzt wird, bezeichnet er als Kiemenhöhle und deren Wandungen als Kiemensack. Das Kiemenband ist nach ihm complicirter gebaut, als es Cuvier darstellt, denn er unterscheidet eine untere Kieme, die allein Cuvier's Kiemenband entspricht, und eine obere, kleinere, welche von der Mundöffnung aus gegen das Hinterende des Endostyls sich erstrecken und von Cuvier übersehen worden sein sollte. In zutreffender Weise schildert er ferner das Herz, welches wie bei Ascidien gelagert sei und in einem Pericardium ruhe. Nach dem Nervensystem hat Savigny ebenso erfolglos gesucht wie vor ihm Cuvier:

er beschreibt aber einen Tuberkel (d. i. die Flimmergrube), welcher auch bei Ascidien vorhanden sei und da stets in der engsten Nachbarschaft des Ganglions liege.

In dasselbe Jahr wie die bedeutsame Untersuchung Cuvier's über die Salpen fällt die genauere Mittheilung **Péron's** über eine eigenthümliche, neue Form, die er *Pyrosoma atlanticum* nennt (*Mémoire sur le nouveau genre Pyrosoma*. 1804).

Wohl noch etwas vor Péron hat auf einer von der französischen Regierung ausgesendeten Expedition **Bory de St. Vincent** (*Voyage dans les quatre principales îles des Mers d'Afrique*. 1804) ein neues Thier unter dem Namen *Monophora noctiluca* (Bd. I, p. 107. Taf. VI, Fig. 2) beschrieben, welches zweifellos ein *Pyrosoma* ist. Ueber die systematische Stellung dieser Form, die seiner Meinung nach kaum noch ein Thier zu nennen sei, spricht er sich nur unsicher aus, glaubt aber, dass ihr von allen bekannten Formen *Holothuria elegans* aus der *Zoologia Danica* am nächsten stehen dürfte. Die Bezeichnung *Monophora* hat keinen Eingang gefunden und wurde 1824 von Quoy und Gaimard für andere Formen verworthen.

Die *Pyrosomen* wurden von Péron auf der französischen Entdeckungsreise nur an einer bestimmten Stelle in der äquatorialen Zone des Atlantischen Oceans, dort aber in ungeheuren Mengen beobachtet und fielen den Reisenden durch das prächtige Leuchtvermögen auf. Die anatomische Beschreibung, die Péron giebt, ist in allen Stücken ungenügend. Der ganze Stock wird als ein einziges Thier aufgefasst, da die Einzelthiere als solche nicht erkannt, sondern nur die grössten derselben als „Tuberkel“ beobachtet worden waren. Augenscheinlich bereitete das Verständniss der Organisation der *Pyrosomen* Péron selbst nicht geringe Schwierigkeiten, und er greift zu allerlei Hypothesen, um den Organismus nur einigermaassen zu verstehen. So stellt er sich z. B. vor, dass die Ernährung in der Weise erfolge, dass kleinere, fremde Thiere in den grossen Hohlraum des *Pyrosoma* (d. i. der sog. gemeinsame Cloakenraum des Stockes) eintreten und durch den bewirkten Reiz die „Randtuberkel“ der Oeffnung zum Verschlusse derselben anregen. Dann stürben und zersetzten sich die gefangenen Thierchen und lieferten das Ernährungsmaterial für das *Pyrosoma*. Bei so ungenügender Kenntniss des anatomischen Baues ist natürlich auch die systematische Stellung, die der neuen Form angewiesen wird, keine richtige. Péron hält die *Pyrosomen* für Zoophyten. Lamarck versetzt sie später (vgl. besonders die *Philosophie zoologique*. 1809) zu den Strahlthieren, deren erste Ordnung, die Weichstrahlthiere, sie mit Siphonophoren, Beroë und Medusen bilden.

Eine zweite *Pyrosoma*art hat später **Lesueur** (*Mémoire sur quelques nouvelles espèces d'animaux mollusques et radiaires*. 1813) als *Pyrosoma elegans* kurz beschrieben, ohne aber die Organisation richtig erkannt zu haben. Eine dritte Species, das *Pyrosoma giganteum*, behandelt derselbe

Autor zwei Jahre später (*Mémoire sur l'organisation des Pyrosomes, et sur la place qu'ils semblent devoir occuper dans une classification naturelle*). In dieser Untersuchung wird klar auseinandergesetzt, dass das Pyrosoma nicht ein einziges Thier sei, sondern sich aus einer sehr grossen Zahl Einzelindividuen zusammensetze. Auch der Bau dieser letzteren wird in vielen Punkten richtig dargestellt: so wird z. B. das Vorhandensein der beiden seitlichen Kiemendarmwände festgestellt, der Verdauungscanal und das Ganglion beobachtet und die beiden an den entgegengesetzten Körperenden liegenden Oeffnungen erkannt. Auf Grund dieser Entdeckungen wird in sehr richtiger Weise das Einzelthier des Pyrosoma mit einer Ascidie verglichen. Im Einzelnen irt Lesueur vielfach bei der Deutung der Organe. Aus dem Umstande, dass das Wasser, welches in die allgemeine Cloakenhöhle des Stockes gegossen wird, aus den äusseren Oeffnungen der Einzelthiere ausströmt, schliesst er, dass die innere Oeffnung der Mund, die freie am äusseren Ende gelegene der Anus sein müsse. Den Hoden hält er für die Leber, und auch in der Deutung des Darmtractus täuscht er sich, indem er den dorsalen Theil der Leibeshöhle mit dem länglichen Körnerhaufen: Intestinum, den Oesophagus: Pylorus und den Mittel- und Enddarm: Oesophagus nennt. Den Endostyl hält er für ein Gefäss, das in gleicher Lage und Beschaffenheit auch bei Ascidien vorkomme. Er bemerkt auch die jungen, noch im Mutterthiere ruhenden Stöckchen, die aus dem Cyathozoid und den vier ersten Ascidiozoiden bestehen, und vergleicht sie mit der Kettenbrut der Salpen.

In vielen Beziehungen hat bereits im folgenden Jahre **Savigny** (*Mémoires sur les animaux sans vertèbres*, 1816, p. 51 u. fg.) Lesueur's Irrthümer berichtigt. Savigny's Mittheilungen sind im zweiten *Mémoire* enthalten, welcher bereits am 1. Mai 1815 im Institut gelesen, aber erst ein Jahr später im Drucke vorgelegt wurde. Jedenfalls geht daraus hervor, dass Savigny ganz selbständig zu seinen Ergebnissen gelangt ist und von Lesueur nicht beeinflusst gewesen sein kann. Viel früher wäre an die entgegengesetzte Möglichkeit zu denken. Im Gegensatze zu Lesueur orientirt er das Einzelthier in der Weise, dass er die Ingestionsöffnung als *orifice branchial* oder *osculum*, die Egestionsöffnung als *orifice anal* bezeichnet. Nach dem Vorgange Cuvier's bei den Salpen betrachtet er die Seite des Endostyls, den er *sillon dorsal* oder *cordons intérieurs* nennt, als dorsale, die Rückenseite als ventrale. In zutreffender Weise erkennt er die einzelnen Theile des Verdauungstractus, nur dass auch er wieder den Hoden für den Leberanhang des Darmes hält. Den Kiemendarm stellt er sich lediglich als zwei seitlich gelagerte Kiemenblätter vor, welche ein gitterförmig angeordnetes Gefässnetz führen. Die Peribranchialräume kennt er noch nicht und glaubt die ganze hintere Wand des Kiemendarmes frei, so dass dort das durch das *osculum* eintretende Athmungswasser in den hinteren, die Eingeweide umgebenden Theil der Körperhöhle (d. i. Cloakenhöhle) gelangen könne, um, so wie bei den Salpen, durch die hintere Oeffnung zugleich mit den Excrementen wieder nach

aussen befördert zu werden. Das wirkliche Ganglion sammt Flimmergrube und Subneuraldrüse bezeichnet er als *tubercule antérieur ou supérieur* und unterscheidet einen zweiten, an dem Vorderende des Endostyls liegenden *tubercule postérieur ou inférieur*, welcher letzterer allerdings bei den meisten Individuen nicht wahrnehmbar sei. Es kann sich hierbei nur um eine zufällige Ansammlung von Mesenchymzellen oder Erweiterung des vorderen Endostylendes handeln. Für die Ovarien hält er die beiden seitlichen linsenförmigen Zellhaufen, und als Oviduct bezeichnet er das Vorderende des länglichen, dorsalen Zellhaufens resp. den Theil der primären Leibeshöhle, in welchem derselbe liegt, während der Hinterabschnitt für zwei *canaux en siphon* angesehen wird. Die Bedeutung dieser *canaux en siphon* ist ihm nicht ganz klar, doch glaubt er, sie seien „en même temps l'oviductus et l'organe fécondant“ (p. 57). So wie Lesueur bemerkt auch Savigny in dem Cloakenraume die jungen Colonien, die sich aus dem Ei entwickelt haben; er nennt sie „germes composés, non destinés à l'accroissement des systèmes, mais à leur multiplication“. Die Knospen, deren grundverschiedene Entstehung ihm nicht auffallen konnte, bezeichnet er als „germes simples“, welche „étaient donc tous contenus dans le germe composé et primitif“ (p. 59).

Gleichzeitig mit der Erweiterung der Kenntnisse über Salpen und Pyrosomen ist die Anatomie der einfachen Ascidien in vielfacher Beziehung klar gelegt worden. Es waren auch hier in erster Linie wieder die Arbeiten **Cuvier's**, welche fördernd gewirkt haben. Seine Untersuchungen beginnen im Jahre 1797 (*Note sur l'anatomie des Ascidies*), ohne zunächst wesentlich Neues zu bringen. In demselben Jahre hatte auch **Coquebert** (*Mémoire sur deux espèces d'Ascidies*) zwei vermeintlich neue Formen kurz dargestellt, deren eine aber wahrscheinlich die unter anderem Namen längst bekannt gewordene *Cynthia microcosmus* sein dürfte. Eine Bereicherung der Kenntnisse über die Organisation der Ascidien bietet aber diese Untersuchung nicht. Weitere Mittheilungen macht später Cuvier 1805 in seinen *Leçons d'anatomie comparée* (Vol. II, p. 312; Vol. IV, p. 125, 428). Von diesen will ich nur die Beobachtung des Ganglions mit vier ausstrahlenden Nerven hervorheben. Cuvier hält diesen nervösen Apparat jedoch nicht für das Gehirn, sondern bezeichnet ihn als unteres Ganglion und vermuthet noch das Vorhandensein eines eigentlichen Gehirnes, welches „über“ dem Munde liegen müsse, sich aber seiner Beobachtung entzogen habe. Ein solches fehlt aber in Wirklichkeit.

Cuvier's ausführliche Arbeit erschien erst 1815 (*Mémoire sur les Ascidies et sur leur Anatomie. Mém. d. Mus. T. II*) und bildet, wie er selbst hervorhebt, das Ergebniss langjähriger Studien. Die Organisation der Ascidien wird auf den Bauplan der Mollusken zurückgeführt, und von diesem Gesichtspunkte aus erfährt der gesammte Ascidienkörper eine



Orientirung und die einzelnen Organe eine Deutung, die wir gegenwärtig als durchaus verfehlt erkannt haben. Doch war bis in die neueste Zeit hinein Cuvier's Auffassung die herrschende, und die Begründung des Tunicatentypus geht darauf zurück, dass bei Pyrosomen und Synascidien die wesentlich gleichen Bauverhältnisse nachgewiesen wurden, die Cuvier für die Monascidien und Salpen auseinandergesetzt hatte.

Der Cellulosemantel wird als äusserer Sack von dem eigentlichen Körper des Thieres unterschieden: beide seien durch einen allseitig abgeschlossenen, mit Flüssigkeit erfüllten Raum getrennt. Die äussere Haut des Körpers öffne sich an zwei Stellen nach aussen: an der Spitze des Thieres und dann in einiger Entfernung von ihr seitlich. Durch die erste Oeffnung ströme das Wasser zu den Kiemen ein und dann wieder aus; durch die zweite verliessen die Excremente und Geschlechtsproducte das Thier, nicht aber das Athemwasser, wie die älteren Autoren angenommen hätten, da die Kiemenhöhle allseitig abgeschlossen sei und nur durch die obere Oeffnung mit der Aussenwelt in Verbindung stehe. Die Kiemenhöhle sei eine Bildung der äusseren Haut, und es müsse daher als der den übrigen Mollusken gleichwerthige Mund nicht die Ingestionsöffnung, sondern die Oeffnung des Verdauungstractus in die Kiemenhöhle angesehen werden. In der sackförmigen Kiemenhöhle träten manchmal tief nach innen gerichtete Längsfalten auf: diese seien „*premiers indices des quatre feuilletts branchiaux des bivalves*“ (p. 11). Eine zweite besondere Körperhöhle sei die Peritonealhöhle, welche einer directen Oeffnung nach aussen entbehre, aber vom Darmeanal durchsetzt würde, dessen Rectum das Peritoneum verlasse, „*pour faire flatter son extrémité dans la deuxième production de la tunique propre du corps, en sorte que les excréments tombent dans cette production qui leur donne issue au travers de la deuxième ouverture (d. i. Egestionsöffnung) de l'enveloppe extérieure*“ (p. 14). Eine andere allseitig abgeschlossene Höhlung im Körper bilde das Pericardium, das Cuvier nur bei wenigen Formen nicht sicher nachweisen konnte. Hinzugefügt werden Angaben über den Verlauf der grösseren Blutgefässe, über den Bau der Kiemendarmwand, über die Geschlechtsorgane, die ich hier im Einzelnen nicht anführen kann. Er beschreibt richtig die Lage des Ganglions, das er jedoch dem Visceralganglion der Mollusken vergleicht, hält aber den Flimmerbogen für einen Nervenring.

Es ist aus dieser Darstellung leicht zu ersehen, dass Cuvier's Grundirrtum in der unrichtigen Auffassung der Ascidienkieme besteht. Er erkennt nicht, dass es der vordere Theil des Darmtractus ist, welcher durch das Auftreten besonderer Perforationen zum respiratorischen Organe umgebildet ist, und übersieht auch das Vorhandensein eines Peribranchialraumes. Wären ihm diese Verhältnisse nicht entgangen, so hätte er niemals die Vergleichenungen mit den Mollusken in der Weise durchführen können, wie er es gethau hat, und auch das Kiemenband der Salpen

würde er im Vergleich zur Kieme der Ascidien anders beurtheilt haben, als es geschehen ist.

Auch **Savigny** (No. 90, Mém. III, p. 83 u. fg.) hat bald nach Cuvier die Anatomie der einfachen Ascidien behandelt und in allen wesentlichen Punkten die Angaben seines Vorgängers bestätigt. Eingehendere Mittheilungen macht er über die Structur der Kiemendarmwandung verschiedener Formen und über den Darmcanal. Die Region des letzteren bezeichnet er hier sowie auch bei den zusammengesetzten Ascidien als Abdomen, den vorderen Körperabschnitt als Thorax.

Endlich habe ich noch zweier Untersuchungen von **C. G. Carus** über die einfachen Ascidien Erwähnung zu thun. Die erste erschien im deutschen Archiv für Physiologie, Bd. 2, 1816; die zweite enthält eigentlich nur die Abbildungen und deren ausführliche Erklärung und wurde 1821 veröffentlicht (Beitrag zur Kenntniss des inneren Baues und der Entwicklungsgeschichte der Ascidien). Er beschreibt und bildet ab eine Anzahl noch sehr kleiner festsitzender Formen, welche aber bereits im wesentlichen den Bau der ausgebildeten Thiere aufweisen müssen, so dass ihre Bezeichnung als „Ei“ in keiner Weise mehr gerechtfertigt erscheint. Seine anatomischen Darlegungen bieten nichts wesentlich Neues, was sich als bleibend richtig erwiesen hätte.

---

Das Verdienst, die Anatomie der zusammengesetzten Ascidien so weit klargelegt zu haben, dass die Zusammengehörigkeit der früher zu den Aleyoniden und Polypen gerechneten Formen und der Monascidien und Salpen sich mit Nothwendigkeit ergab, gebührt in erster Linie **Savigny** (Mémoires sur les animaux sans vertèbres. 1816). Zwar hatte schon **Renier**, wie ich oben ausgeführt habe, solche Beziehungen behauptet, aber sie gründeten sich auf ungenügende anatomische Befunde, und seine Reflexionen erwiesen sich daher wenig fruchtbar. Auch **Desmarest** und **Lesueur** (vergl. weiter unten) haben ganz ähnliche Ergebnisse wie **Savigny** noch vor diesem veröffentlicht. Aber es ist zweifellos, dass ihnen die Resultate **Savigny's** bekannt gewesen sein mussten. **Savigny's** erster Mém. ist am 6. Februar 1815 im Institut gelesen worden, und über die weiteren Vorgänge schreibt er (p. 28): „M. Cuvier, en examinant avec moi les dessins relatifs à mon premier Mémoire, a cru y voir une organisation rapprochée de celle des Ascidies de sa quatrième division. La comparaison que nous avons faite aussitôt de ces dessins et de ceux qu'il avait lui même exécutés pour l'anatomie des Ascidies, a confirmé ce soupçon. Le 17 février 1815. Ce résultat, que sa parfaite évidence rendait intéressant, était connu huit jours après de tous les zoologistes de la capitale.“

Noch zu Anfang des Jahres 1815 hat **Lamarek** (Suite des Polypiers empatés) die Botrylliden als Polypen betrachtet. Er theilt die betreffende Familie in zwei Genera, in *Botryllus* und *Polycycelus*, und erwähnt aus-

drücklich, dass diese gegenüber den anderen Polypen mancherlei Besonderheiten darböten. Aber die verwandtschaftlichen Beziehungen zu den Ascidien hat er nicht geahnt, da er bei den Botrylliden die Verhältnisse des Darmes und im besonderen des Kiemendarmes nicht aufzudecken vermocht hatte.

Diesen Untersuchungen Lamarek's gegenüber bezeichnen die Beobachtungen von **Desmarest** und **Lesueur** (Note sur le Botrylle étoilé. 1815) einen entschiedenen Fortschritt, obwohl sie in einiger Hast angestellt zu sein scheinen und an Gründlichkeit mit der ganz gleichzeitig veröffentlichten Studie Lesueur's über *Pyrosoma giganteum* (vgl. oben p. 37) sich nicht vergleichen lassen. Die Organisation des einzelnen Botryllusthieres ist nur mangelhaft erkannt worden, aber doch wird mit Nachdruck auf dessen grosse Aehnlichkeit mit *Pyrosoma* hingewiesen, eine Ansicht, die sich bis auf den heutigen Tag einer sehr verbreiteten Anerkennung erfreut. Bezüglich des *Synoicum turgens* sind sie kaum weiter gekommen als 40 Jahre früher Phipps in seiner allerdings mustergültigen Darstellung. Ihr Ergebniss ist, dass diese Formen nicht länger als Polypen betrachtet werden dürften, sondern zu den Salpen, Pyrosomen und Ascidien gehörten: „Tous ont pour caractères communs des branchies en forme de membranes, tapissant, en tout ou en partie, la cavité interne où s'ouvre la bouche. Point de parties solides ou de test“ (p. 77).

Ein weitaus umfangreicheres Material als seine Vorgänger behandelt **Savigny**. Trotzdem zeigt er tiefere Gründlichkeit bei der Untersuchung des einzelnen Objectes, dessen Organisation er nach allen Richtungen hin klarzulegen versucht. So gelingt es ihm denn auch alle Organe in genau den gleichen Lagebeziehungen bei den Synascidien nachzuweisen, wie sie namentlich durch Cuvier und früher schon in der *Zoologia Danica* durch Müller bei den Monascidien dargestellt worden waren. Wollte ich das im Einzelnen hier ausführen, so müsste ich lediglich das wiederholen, was ich in einem früheren Abschnitte über die Monascidien erwähnt habe. Es genüge daher die Mittheilung, dass er die Kieme, den Darmeanal, Ganglion, Herz mit Pericardium, die darmumspinnende Drüse (*Diazona*), die Geschlechtsorgane bei Synascidien nachweist und zeigt, wie bei den verschiedenen Genera die einzelnen Organe bestimmte Veränderungen erfahren. Er orientirt den Körper des Einzelthieres ganz in Uebereinstimmung mit Cuvier und Bose in der Weise, dass er die Endostylseite als den Rücken, die entgegengesetzte als Bauch bezeichnet, bemerkt aber zutreffend, dass diese Regionen bei der Vergleichung mit Mollusken umgekehrt werden müssten: „Mais si nous voulions comparer et les Biphores et les animaux des Aleyons en question aux Mollusques bivalves, ces régions seraient obligées d'échanger leur dénomination: le ventre et la poitrine deviendraient le dos; la gauche, la droite, etc.“ (p. 6). Seine Systematik der Ascidien, die später natürlich mannigfache Veränderungen hat erfahren müssen, versucht er auf vergleichend anatomischer Grundlage aufzubauen. Ein wichtiges Eintheilungsprincip ist ihm die Beschaffenheit

der beiden äusseren Oeffnungen. Er ist wohl der erste, der die geschwänzten Ascidienlarven (bei Botryllus, Taf. 21). freilich noch innerhalb des Follikels, gesehen hat, und bezeichnet sie als *oeuf arrivé a son degré de maturité*, wusste aber allerdings die einzelnen Theile nicht zu deuten.

So wie Desmarest und Lesueur (No. 88, p. 74) bestätigt auch Savigny die alte Mittheilung von Pallas-Gärtner über die Contraction der Einzelthiere des Stockes bei bestimmten Reizen (vergl. oben p. 28). Andererseits hält er aber auch Renier's Beobachtung für zutreffend, dass bei einem starken Reiz auf eine bestimmte Stelle eines Botryllusstockes nicht nur das benachbarte System, sondern nach und nach auch die entfernteren sich contrahirten (p. 123). Es besteht jedoch zwischen den Einzelthieren keine nervöse Verbindung.

So wie er das Einzelthier des Synascidienstockes richtig mit dem Einzelthier des Pyrosomastockes, mit einer Monascidie oder einer Salpe vergleicht, versucht er einen schärferen Vergleich des ganzen Pyrosoma mit Synascidien durchzuführen. Doch ist dieser letztere nicht richtig ausgefallen, denn er erachtet ein Pyrosoma nicht etwa einem ganzen Botryllusstocke, sondern nur einem Systeme eines solchen für vollkommen gleichwerthig (p. 123).

So war also bereits zu Anfang des Jahres 1816 die Uebereinstimmung im Bau der Salpen, Pyrosomen und sämtlicher Ascidien fest begründet, und nothwendiger Weise musste man diese verschiedenen Formen unter einer höheren Gruppe zusammenfassen, deren systematische Stellung es zu bestimmen galt. Denn wie oben ausgeführt wurde, waren früher die verschiedenen, z. Th. ganz nahe verwandten Formen in weit entfernten Gruppen untergebracht worden, und es musste nunmehr untersucht werden, welcher derselben die vereinigten Tunicatenformen einzufügen seien. Diese Frage ist in verschiedener Weise beantwortet worden, ebenso wie auch die Lösung der zweiten Aufgabe, eine systematische Gruppierung der Formen innerhalb der Tunicatengruppe selbst vorzunehmen, auf mannigfachem Wege versucht worden ist.

Als den ersten, der noch vor dem Erscheinen von Savigny's Werk die systematischen Verhältnisse der später als Tunicaten bezeichneten Formen auseinandergesetzt hat, habe ich hier **Blainville** (*Prodrome d'une nouvelle distribution systématique du règne animal*. 1816) zu nennen. Er bezeichnet die fragliche Gruppe als *Salpyngobranches* und rechnet sie dem Typus der Mollusken zu und zwar der Classe der Acephalen, wohin früher bereits Cuvier und Lamarek die Monascidien und Salpen gestellt hatten (vergl. oben p. 33). Die Eintheilung der *Salpyngobranchia* trifft er nach der freien oder feststehenden Lebensweise und innerhalb dieser

beiden Gruppen darnach, ob die Thiere einfach oder stockbildend seien. Sein System der Mollusken ist also folgendes:

**Classe I. Céphalophores.**

**Classe II. Acéphalophores.**

- I. *Palliobranches.*
- II. *Lamellibranches.*
- III. *Salpyngebanches.*
  - fixé } Simples.
  - } Agrégés.
  - libres } Simples.
  - } Agrégés.

Unter vollkommener Berücksichtigung der Untersuchungen Cuvier's, Lesueur's und Savigny's hat **Lamarck** (*Histoire naturelle des animaux sans vertèbres*. Bd. III, p. 80. 1816) die Classe der Tuniciers oder Tunicata aufgestellt. Bei der Abfassung des ersten Bandes (1815), die zeitlich vor jene Untersuchungen fällt, hat Lamarck noch nicht an eine besondere Tunicatenklasse gedacht, denn er theilt dort (p. 381) das gesammte Thierreich in 14, die Wirbellosen in 10 Classen, unter welchen die Tunicaten fehlen. Erst später hat er diese als eine vierte, besondere Classe zwischen die Radiaten und Würmer eingeschoben, da er mit Recht erkannte, dass die Tunicaten von den Mollusken zu verschieden seien, um mit diesen in einer Gruppe vereinigt zu werden. Er theilt die Classe in zwei Ordnungen und unterstellt diesen direct die einzelnen Gattungen, ohne besondere Familienbezeichnungen einzuführen, obwohl er mehrfach darauf hinweist, dass manche Gattungen durch gewisse ähnliche Organisations-eigenthümlichkeiten mit einander näher verbunden erscheinen. In der nachfolgenden Tabelle habe ich das durch seitliche Klammern, welche die betreffenden Genera vereinigen, angedeutet.

**IV. Classe. Tuniciers (Tunicata).**

*I. Ord. Tuniciers réunis ou Botryllaires.*

- | Pulmonelle (Aplidium).
- | Eucèle (Eucoelium).
- | Synoïque (Synoicum).
- | Sigilline (Sigillina).
- | Distome (Distomus).
- Diazome (Diazoma).
- | Astrole (Polyclinum).
- | Polycycle (Polycyclus).
- | Botrylle (Botryllus).
- Pyrosome (Pyrosoma).

*II. Ord. Tuniciers libres ou Ascidiens.*

Biphore (Salpa).

Ascidie (Ascidia). Hierunter 22 Arten angeführt, die in drei Gruppen gebracht sind.

Bipapillaire (Bipapillaria).

Mammaire (Mammaria).

Das Genus Bipapillaria enthält nur eine Species, deren Kenntniß er einem Manuscript Péron's verdankt. Die Mammaria entnimmt er der Zoologia Danica O. F. Müller's. Beide Gattungen sind seither wieder eingezogen worden.

**Savigny** betrachtet die Tunicaten, die er Classe der Ascidae bezeichnet, im Anschlusse an Cuvier als „Mollusques hermaphrodites et acéphales“. Auch er theilt, wie Lamarck, die Classe in zwei Ordnungen, die aber wesentlich anderen Umfanges sind als bei diesem. Nur für die erste Ordnung hat er eine genauere systematische Eintheilung gegeben:

**I. Ord. Ascidae tethydes.**

*1. Fam. Tethyae.*

I. Téthyes simples.

1. Sect. Orifices à quatre rayons.

1. Boltenia (Corps pédiculé).

2. Cynthia (Corps sessile).

2. Sect. Orifices à plus de quatre rayons, ou sans rayons distincts.

3. Phallusia (Corps sessile).

4. Clavelina (Corps pédiculé).

II. Téthyes composées.

3. Sect. Orifices ayant tous deux six rayons réguliers.

5. Diazona.

6. Distoma.

7. Sigillina.

4. Sect. Orifice branchial ayant seul six rayons réguliers.

8. Synoicum.

9. Aplidium.

10. Polyelinum.

11. Didemnum.

5. Sect. Orifices dépourvus tous deux de rayons.

12. Eucœlium.

13. Botryllus.

*2. Fam. Luciae.*

14. Pyrosoma.

**II. Ord. Ascidae Thalides.**

In seiner berühmten Abhandlung aus dem Jahre 1812 (Sur un rapprochement à établir entre les classes qui composent le règne animal), in welcher das Thierreich in vier embranchements oder Kreise und jeder Kreis in vier Klassen getheilt werden, führt **Cuvier** noch keine Vertreter

der Tunicaten besonders auf, da er sich diese auf niedrigere Gruppen vertheilt dachte. In der Ausgabe des Règne animal vom Jahre 1817 sind die Tunicaten als *Acéphales sans coquilles* unter den Mollusken angeführt, in derselben systematischen Stellung also und unter dem gleichen Namen, unter welchem er bereits 1798 Biphores und Ascidies zusammengefasst hatte. Die Beziehungen, welche er damals zwischen Browne's Thalia und den Gasteropoden zu erkennen glaubte, haben sich ihm demnach durch die inzwischen veröffentlichten eingehenderen Untersuchungen als nicht bestehend erwiesen. Den vier Classen der Mollusken, welche er im Jahre 1812 aufgestellt hatte, sind nunmehr zwei neue hinzugefügt worden: die Brachiopoden und Cirrhopoden, deren systematische Stellung gegenwärtig allerdings ganz anders beurtheilt wird. Innerhalb der Mollusken, Cuvier's deuxième grande division du règne animal, nehmen demnach die Tunicaten mit ihren einzelnen Gruppen folgende Stellung ein:

**I. Classe. Céphalopodes.**

**II. Classe. Ptéropodes.**

**III. Classe. Gastéropodes.**

**IV. Classe. Acéphales.**

*I. Ord. Acéphales testacés.*

*II. Ord. Acéphales sans coquilles.*

1. Fam. Simples.

Biphores. Bruguière (Thalia Brow., Salpa et Dagysa Gm.).

Thalia.

Biphores propres.

Ascidies (Ascidia Lin., Thethyon des anciens).

2. Fam. Composés.

Botrylles (Botryllus Gärtn.).

Pyrosomes (Pyrosoma Péron).

Polyclinum Savigny.

**V. Classe. Brachiopodes.**

**VI. Classe. Cirrhopodes.**

Das Eintheilungsprincip Cuvier's ist dasselbe wie bei Lamarek, und die beiden Familien der nackten Acephalen entsprechen genau den beiden Ordnungen der Tunicaten. Bei Cuvier fällt gegenüber Lamarek und Savigny die grosse Armuth an Gattungen bei den zusammengesetzten Formen auf. Cuvier glaubt nämlich, dass es richtiger sei, Savigny's Genera *Aplidium*, *Didemnum* u. s. w. einzuziehen und unter einem Gattungsnamen zusammenzufassen. Die Folgezeit hat ihm hierin nicht Recht gegeben, und ebensowenig erwies sich die Zusammenfassung aller *Monascidien* und der *Clavelina* unter dem Gattungsnamen *Ascidia*, was lediglich ein Zurückgehen auf Linné bedeutete, weiterhin als zweckmässig.

Diesen anatomischen und systematischen Darstellungen der Tunicaten gegenüber bezeichnet es einen geradezu unbegreiflichen Rückschritt, wenn **Lamouroux** (Exposition méthodique des genres de l'ordre des Polypiers. 1821) die zusammengesetzten Ascidien von den übrigen Tunicaten ab-

trennt und als Polyclinées zu den Polypen stellt. Diese tiefgreifende systematische Veränderung beruht nicht etwa auf neuen Untersuchungen, denn Lamouroux bemerkt selbst (p. 72), dass er diese Formen lediglich aus der Darstellung Savigny's kenne. Aus dieser will er aber entnommen haben, dass die Synascidien mehr Aehnlichkeit mit den Polypen als mit den einfachen Ascidien und Salpen besässen. Wie er freilich zu einer solchen Auffassung gelangen kann, bleibt geradezu räthselhaft. Die acht Gattungen, die er in der Ordnung der Polyclinées anführt, sind die nämlichen, die Savigny aufgestellt hat.

### 5. Die Entdeckung des Generationswechsels der Tunicaten.

Das Verdienst, den Generationswechsel der Salpen entdeckt zu haben, gebührt **Ad. Chamisso** (*De Animalibus quibusdam e classe vermium*. I. Fasc. De Salpa. 1819). Es besteht nicht etwa in der Feststellung der Thatsache, dass die solitär lebenden Formen eine Salpenkette hervorgehen lassen, denn diese Beobachtung war längst gemacht worden und allgemein bekannt. Wie ich oben erwähnt habe, theilte Cuvier bereits im Jahre 1804 Péron's Entdeckung mit, dass die aus dem Eierstrang (d. i. dem Stolo) hervorgehende Brut lange Zeit miteinander in Verbindung bleibe und die bekannten Salpenketten bilde, die bereits Forskål aufgefallen waren. Andererseits hat bereits Cuvier in seiner *Salpa cristata*, die die Kettenform der *Salpa pinnata* darstellt, nur einen einzigen Embryo gefunden (No. 76. p. 374. Fig. 11). Was aber vor Chamisso niemand geahnt hat, ist die Erscheinung, dass einmal bei den aufeinanderfolgenden Generationen ein regelmässiger Wechsel von der Erzeugung eines Embryos und einer Kettenbrut besteht und dass zweitens die Thiere beider Generationen von einander verschieden sind. Gerade dieser letztere Umstand war es, welcher die allgemeinste Aufmerksamkeit erregte, aber freilich zum grossen Theil ungläubig aufgenommen wurde, denn zu sehr war man an den Gedanken gewöhnt, dass der Organismus des Kindes in allen Theilen eine getreue Wiederholung der Eltern bilden müsse.

Die Erscheinung, dass bei den Salpen regelmässig eine Generation von Kettenformen und eine Solitärform abwechseln, bezeichnet bereits Chamisso als Generationswechsel „*alternatio generationum*“. Er beschreibt die regelmässige Anordnung der Fötus der Solitärsalpe in zwei Reihen zu einer Salpenkette und findet in jedem Individuum dieser letzteren nur einen einzigen Embryo, der wiederum der Solitärform gleicht. Es ist ihm auch die Kettenform der *Salpa zonaria* bekannt, die sich durch den Besitz mehrerer einzelner Embryonen vor den übrigen Arten auszeichnet. Er erwähnt ferner einzelne Unterschiede in der Organisation beider Generationen, die in der Musculatur, dem Verlaufe des Darmcanales, den Fortpflanzungsorganen und in besonderen Haftgebilden der Kettenformen bestehen. So seien also die aufeinanderfolgenden Generationen stets verschieden, aber immer das Enkelkind seiner Grossmutter,



die Mutter dagegen der Urgrossmutter oder Urenkelin gleich: „Species Salparum sub duplici conspiciuntur forma. prole per totum vitae cursum parenti dissimili, stirpem autem huic similem generante, ita ut quaelibet Salpa matri aequae ac filiabus dispar, aviae, nepotibus et sororibus par sit. Utraque. more molluscorum acephalorum, androgyna vel more foeminea, utraque vivipara, sed altera animal solitarium, multiparum, altera stirpem compositam animalibus necessario nexu congregatis, uniparis, demonstrans“ (p. 2).

Ein wichtiges Moment des Generationswechsels ist aber Chamisso unbekannt geblieben. nämlich der Wechsel von geschlechtlicher und ungeschlechtlicher Zeugung bei den aufeinanderfolgenden Generationen. So wie die Solitärform im Kettenthier, lässt er auch die Salpenkette im Einzelthier aus Eiern hervorgehen, indem er, der Autorität Cuvier's folgend, den Stolo prolifer für einen Eierstrang ansieht: „Animalia multa ex eadem classe ova parium concatenata et animal prorsus simile parenti, singulum e quoque ovo. prodit. Salparum autem proles solitaria, vice ovorum, animantia concatenata parit, et Salpa solitaria primae similis parenti, ex illis tandem, ut ex ovo, e singulis singula excluditur. Ita ut quodammodo dicere possis, prolem solitariam esse animal, et prolem gregatam ova solummodo congregata et viva“ (p. 2—3). Bei einer solchen Auffassung der Entstehung der Kettengeneration versucht er, die Erscheinungen des Generationswechsels dadurch verständlicher zu machen, dass er auf die Metamorphose der Insekten und Frösche hinweist, in welcher er ähnliche Verhältnisse zu erkennen glaubt. Gefördert wird aber das Verständniss des Generationswechsels durch diesen Hinweis in keiner Weise, denn die Erscheinungen sind da und dort so grundverschieden, dass ein jeder Versuch, die cyklische Entwicklung der Salpen aus der Metamorphose abzuleiten, von vornherein aussichtslos ist.

Chamisso's Anschauungen haben in der ersten Zeit vielfachen Widerspruch erfahren. Einestheils gründete sich dieser darauf, dass neue, jedoch auf ungenügenden Beobachtungen beruhende Angaben vorgetragen wurden, mit welchen sich die Lehre vom Generationswechsel nicht vertrug, andererseits darauf, dass die richtigen Beobachtungen eine falsche Deutung erfuhren.

In seinem mehr referirenden Artikel „Salpa“ (Dictionnaire des sciences natur. 1827) äusserst sich **Blainville** über die Zuverlässigkeit von Chamisso's Mittheilungen nicht ohne einige Zurückhaltung. Da ihm selbst ausgedehntere eigene Erfahrungen zu fehlen scheinen, ist er genöthigt, sich an die Angaben anderer zu halten, und diese widersprechen alle den Befunden Chamisso's. Er bemerkt, dass Péron auf seinen weiten Reisen immer die alten Salpen solitär angetroffen habe, und erklärt offen, die Lehre vom Generationswechsel überhaupt nicht verstehen zu können (p. 106).

Mangelhafte Beobachtungen waren es, welche **Lesson** (Duperrey, Voyage autour du monde. T. II, Pars. I. 1830) dazu veranlassten, die

Salpenketten dadurch zu erklären, dass die Einzelthiere sich zum Zwecke der Begattung aneinanderlegen. Nach vollzogener Befruchtung sollte ihr Zusammenhang sich wieder lösen (p. 265).

Ganz eigenthümlich und jedenfalls auf sehr ungenauen Beobachtungen aufgebaut ist die Ansicht, die **Tilesius** (Beiträge zur Naturgeschichte der Medusen. 1831) über den Generationswechsel der Salpen geäußert hat: „Ich betrachte daher die Medusen und Salpen als die Hauptrepräsentanten unter den animalibus siphonizantibus, wozu mich besonders das Fortpflanzungsgeschäft der letzteren und die öftere Beobachtung der vereinigten stark leuchtenden und in beständiger isochronischer Respirationsbewegung begriffenen Brut der Salpen, die unter dem Namen Pyrosoma, Monophora, Noctiluca und Telephorus bekannt geworden, und noch heut zu Tage, dem äusseren Scheine nach, für eine Ordnung von höheren schon ausgebildeten Pflanzenthieren gehalten wird, bestimmt haben. Was bei den Ascidien und Salpen aber blos im Fortpflanzungsgeschäft und bei den vereinigten Embryonen derselben geschieht, in welchem Zustande sie nämlich den Uebergang zu den Zoophyten (Aleyonien) bilden, das geschieht unter den Medusen schon bei den ausgewachsenen Thieren, und zwar nur bei einigen wenigen Familien derselben, bei den Cassiopeen, Rhizostomen und Cepheen durch die Nutritionsform“ (p. 252).

Besondere Klarheit wird man diesen Ausführungen nicht gerade nachrühmen können. Es ist nämlich gar nicht zu entnehmen, ob sich Tilesius die weitere Umwandlung der „Aleyonien-ähnlichen Brut der Salpen“ zur ausgebildeten Salpe nach Art einer einfachen Metamorphose erfolgend denkt, oder ob er — wie Chamisso für die Salpenketten angenommen hat — einen neuen Zeugungsact bei der Brut voraussetzt. Da durch ältere Autoren, die Tilesius wohl bekannt gewesen sein müssen, in den Pyrosomastöcken eine neue Brut und die vermeintlichen Eierstöcke bereits nachgewiesen worden waren, dürfte das letztere wahrscheinlicher sein, und es läge dann seiner Ansicht nach Generationswechsel vor. Stiessen schon Chamisso's Auffassungen, welche doch nur verschiedene Salpenformen durch einen gemeinsamen Entwicklungscyklus verbunden darstellten, auf allseitigen Widerspruch, so ist es begreiflich, dass ein Alterniren so verschiedener Formen wie Salpen und Pyrosomen gar keine Gläubigen fand und die Erörterungen von Tilesius kaum discutirt wurden.

Nicht besser ist es mit der Genauigkeit der Beobachtungen **Meyen's** (Nova Acta Acad. Leopold. Carol. Bd. 16. 1832) bestellt. Da dieser auf seinen weiten Reisen keine Solitärform mit wohl entwickelter Kettenbrut fand, obwohl stets zahlreiche freischwimmende Salpenketten anzutreffen waren, glaubte er, dass diese letzteren in anderer Weise entstehen müssten, als Chamisso angiebt. Die von diesem Forscher in den Solitärformen beobachteten Kettenfötus seien durchaus nicht die jugendlichen Salpenketten, sondern ganz verschiedene Bildungen. Die Zusammenkettung der Salpen betrachtet er als einen willkürlichen Vorgang und beschreibt z. B. die Trennung und Wiedervereinigung der *Salpa democratica*, einer

Form, die aber beständig solitär lebt und niemals Ketten bildet. Beiläufig will ich nur bemerken, dass bereits Förskål irrhümlicher Weise eine Vereinigung der *Salpa democratica* behauptet hat und Meyen's Irrthum vielleicht dadurch mit veranlasst sein möchte.

**Quoy und Gaimard** (*Voyage de l' Astrolabe*, Bd. III. 1834) bestätigen Chamisso's Beobachtungen, dass es bei den Salpen zweierlei Formen gebe: erstlich Individuen mit nur ein oder zwei (?) Embryonen und zweitens „individus multipares“. Die Brut dieser letzteren sei rosenkranzförmig angeordnet, und die einzelnen Kettenthiere erwiesen sich von dem Mutterthiere oft recht verschieden. Obwohl sie erwähnen, dass Mertens ihnen gegenüber mündlich Chamisso's Angaben über den Generationswechsel auf Grund eigener Untersuchungen bestätigt habe\*), geben sie doch ihren eigenen Beobachtungen, die sie eigentlich zu demselben Ergebnisse hätten führen müssen, eine ganz andere Deutung. So wie ihre Vorgänger betrachten sie die Erzeugung der Kettenbrut nur als eine Modification des geschlechtlichen Zeugungsactes eines einzigen Embryos. lassen diese beiden Formen der Fortpflanzung aber nicht mit Chamisso bei den aufeinanderfolgenden Generationen regelmässig abwechseln, sondern glauben, dass dieselben Thiere je nach Umständen die eine oder die andere Zeugungsart darböten: „selon certaines circonstances, ils doivent être unipares ou multipares“ (p. 569).

Eine besondere Berücksichtigung verdienen die Ausführungen **Eschricht's** (*Anatomisk-physiologische Undersögelser over Salperne*. 1841), der durch seine ausgezeichnete Untersuchung zuerst das Vorkommen der ungeschlechtlichen Fortpflanzung bei den Salpen erwiesen und dadurch der Theorie des Generationswechsels eine wesentliche Stütze geschaffen hat, dennoch aber Chamisso's Ansicht bekämpft. Sein Widerspruch gegen die Lehre vom Generationswechsel beruht also auf einer irrhümlichen Deutung seiner richtigen Beobachtungen.

Obwohl Eschricht nur eine Anzahl Spiritusexemplare zur Verfügung gestanden haben, berichtet er doch eine Reihe anatomischer und histologischer neuer Thatsachen namentlich über das Nerven- und Muskel-system. Am bedeutsamsten sind aber seine Angaben über den Stolo, dessen Anatomie er besser verstanden hat als mancher seiner Nachfolger. So konnte es ihm denn auch nicht entgehen, dass die Kettenbrut nicht etwa aus einer Serie zusammengeklebter Eier entstehe, sondern aus einem Stolo prolifer, der eine besondere, vom Eierstock verschiedene Bildung darstelle. „Die Bedeutung dieser Kette ist weder die einer Kette von Eierkapseln, noch die eines Eierstockes, einer Gebärmutter, eines Keimsackes oder eines Keimstockes. Sie ist eine eigene Form, die wohl am zweckmässigsten Keimröhre genannt werden kann.“

\*) „Et M. Mertens nous a assuré qu'elles se perpétuaient diversement dans les g'nerations successives“ (p. 568).

Im Gegensatze zu Lesson und Meyen bestätigt er also Chamisso in dem wichtigen Punkte, dass alle Salpenketten bereits von Fötusketten herkommen und dass eine Kettenbildung durch nachträgliche Vereinigung ursprünglich solitärer Formen ausgeschlossen sei. Bezüglich der Art und Weise der Bildung der Fötusketten kommt er sogar weit über Chamisso hinaus; aber es gelingt ihm nicht, sich davon zu überzeugen, dass die beiden Fortpflanzungsarten streng auf die verschiedenen Generationen vertheilt seien. Sein Zweifel berührt seltsam genug, denn er ist durch seine Beobachtungen nicht gerechtfertigt. Er findet nämlich in einer Solitärform (*Salpa cordiformis*) eine noch ganz im mütterlichen Körper eingeschlossene, wohl ausgebildete kleine Salpenkette. Die einzelnen Individuen dieser letzteren, die jungen *Salpa zonaria* ähnlich waren, zeigten in ihrem Inneren bereits die Anlage der folgenden Generation und zwar in Form einzelner Embryonen und nicht etwa einer Fötuskette. Eigenthümlicher Weise zweifelt er aber daran, dass die Individuen der Salpenkette auch weiterhin während ihres ganzen Lebens nur einzelne Embryonen\*) gebären, und hält es für wahrscheinlicher, dass sie sich in ihrem Alter aus der Kettenverbindung loslösen, unter Verlust der Haftapparate zu bleibenden Solitärformen ausbilden und als solche mit der zweiten Fortpflanzungsart, der Bildung der Fötusketten, beginnen. Er glaubt also, „dass überhaupt alle jungen Salpen einfache, die alten Salpen zusammengesetzte Brut gebären“, dass also geschlechtliche und ungeschlechtliche Fortpflanzung in verschiedene Lebenszeiten ein und desselben Individuums fallen. Würde er nur einen einzigen Embryo eines Kettenthieres auf einem etwas vorgerückteren Entwicklungsstadium angetroffen haben, so hätte er sich leicht überzeugen müssen, dass dieser nicht etwa wieder einen Einzelembryo, sondern bereits einen Stolo prolifer producirt, und er würde die Lehre vom Generationswechsel in vollem Umfang anerkannt haben, statt sich zu ihr in Gegensatz zu stellen.

Was die Art der vermeintlichen Umbildung der jungen, Einzel-embryonen tragenden Kettenthiere zu den alten und ausgebildeten, die Ketten producirenden Solitärformen anbelangt, die Eschricht natürlich nicht gesehen haben konnte, sondern nur als wahrscheinlich stattfindend voraussetzte, so hält er sie nicht einmal einer Metamorphose für gleichwerthig, wenigstens nicht überall. Nur manche junge Kettenthiere hätten eine ziemlich abweichende Gestalt, die aber durch die Kettenverbindung selbst verursacht sei, und diese Formen gingen erst spät in die bleibenden über.

Eine Reihe Widernatürlichkeiten, zu welchen Eschricht's Auffassung des Entwicklungszyklus der Salpen führt, hat bald darauf **Steenstrup** (Ueber den Generationswechsel. 1842) zu einer scharfen Kritik Veranlassung gegeben, in welcher er nachweist, dass die von Eschricht selbst ge-

\*) Bekanntlich findet eine Erneuerung des Eierstockes überhaupt nicht statt, sondern dieser erschöpft seinen Inhalt bei der Production der ersten und einzigen Embryonalbrut.

schaftene empirische Grundlage zu der alten, von Chamisso bereits aufgestellten Theorie eines Wechsels der Generationen bei den Salpen zurückführe. Wie sehr sich übrigens seit den Tagen, da Steenstrup seine Bedenken niederschrieb, unsere Ansichten darüber, was naturwidrig sei, geändert haben, ist nicht ohne Interesse. Wie oben ausgeführt, glaubt Eschricht, dass die jugendlichen Salpen (als Kettenformen) Einzel-embryonen, im ausgebildeten Zustande aber Stolonen bilden. Dazu bemerkt nun Steenstrup: „Dagegen muss ich jedoch viertens einwenden, dass es jedem natürlichen Gedanken, allen bekamten Naturerscheinungen und allen physiologischen Grundsätzen widerspricht, dass ein Thier sich fortpflanzen sollte, bevor es seine vollkommene Form und Entwicklung erreicht hat. Wenn auch der Prof. Eschricht annimmt, dass die drei ersten Behauptungen seiner Hypothese der Natur nicht widerstreiten, die letzte wenigstens wird man doch naturwidrig nennen müssen“ (p. 42). Ganz abgesehen von den Erscheinungen der Pädogenese haben wir bekanntlich in neuester Zeit durch Chun in der Dissogonie der Rippenquallen Zeugungsvorgänge kennen gelernt, welche den von Eschricht irrthümlicher Weise für Salpen behaupteten in gewissem Sinne ähnlich sind.

Neue Thatsachen aus dem Entwicklungsleben der Salpen theilt Steenstrup nicht mit, und die grundlegenden Ansichten, welche er über den Generationswechsel darlegt, sind zu bekannt, als dass ich sie hier weiter ausführen müsste. Eschricht's Beobachtungen an Salpen über die Fortpflanzungsart durch die „Keimröhre“, welche von der geschlechtlichen Zeugung durch Eier als verschieden sich erwiesen hatte, weiss Steenstrup mit Chamisso's Entdeckung zu verbinden. Er gelangt so dazu, nicht nur eine Formverschiedenheit der Individuen in den aufeinander folgenden Generationen, sondern auch deren verschiedene Fortpflanzungsarten zu behaupten. Obwohl unter einigem Vorbehalt, entschliesst er sich doch dazu, den Vergleich mit den anderen durch cykliche Entwicklung ausgezeichneten Formen der Cölenteraten und Würmer in der Weise zu ziehen, dass er die Solitärsalpe als „Amme“ und ihre Vermehrungsweise als „Aufammen“ betrachtet.

Eine eingehende Behandlung des Generationswechsels der Salpen hat **Krohn** (*Observations sur la génération des Biphores*. 1846) gegeben. Er bestätigt sowohl Chamisso's Mittheilungen über die regelmässige Aufeinanderfolge heteromorpher Generationen als auch Eschricht's Angabe über eine von der Eibildung vollständig verschiedene Vermehrungsart der Solitärformen. In ersterer Beziehung hat er die Zusammengehörigkeit einer ganzen Reihe bisher als verschiedene Arten betrachteter Formen überzeugend nachgewiesen und den Generationswechsel bei sieben Species (und nur bei einer unvollständig) verfolgt. Ich lasse eine kleine Tabelle folgen, aus welcher ersichtlich wird, wie wichtig auch in systematischer Beziehung Krohn's Untersuchung ist, da sie zeigt, dass fünf verschiedene Arten in den Listen seiner Vorgänger unter 20 verschiedenen Namen angeführt worden sind.

*Proles solitaria.*

1. *Salpa democratica.* Forskål.  
*S. spinosa.* Otto.
2. *Salpa africana.* Forskål.
3. *Salpa runcinata.* Chamisso.
4. *Salpa scutigera.* Cuvier.  
*S. vivipara.* Péron et Lesueur.  
*S. gibba.* Bosc.  
*S. dolium.* Quoy et Gaimard.
5. *Salpa cordiformis.* Quoy et Gaimard.

*Proles gregata.*

- S. mucronata.* Forskål.  
*S. pyramidalis.* Quoy et Gaimard.
- S. maxima.* Forskål.  
*S. Forskalii.* Lesson.
- S. fusiformis.* Cuvier.  
*S. maxima.* (Variet. prim. Forskål.)  
*S. runcinata gregata.* Chamisso.
- S. bicaudata.* Quoy et Gaimard.  
*S. nephodea.* Lesson.
- S. zonaria.* Chamisso.  
*S. polycratica.* Forskål.

Freilich war es schon für manche dieser Bezeichnungen bekannt, dass sie lediglich ein und dieselbe Art bedeuten: aber die Zusammengehörigkeit der verschiedenen Generationsformen ist doch erst hier zum ersten Male in dieser Vollständigkeit mit überzeugender Zuverlässigkeit der Beobachtung nachgewiesen worden.

In der anderen Beziehung ist der Nachweis von grosser Bedeutung, dass, wie bereits aus Eschricht's Untersuchungen hervorging, die Entwicklung durch einen Stolo prolifer von der Eientwicklung grundverschieden sei, dass aber beide Vermehrungsarten, wie Steenstrup vermuthet hatte, auf die verschiedenen Generationen vertheilt seien. Was seine Mittheilungen über den morphologischen Vorgang der Knospenbildung und die Entwicklung der Organe aus dem Keimstock anbelangt, so sind dieselben nicht gerade besonders ausführlich. In fast allen diesen Fragen beruft er sich hauptsächlich auf Eschricht, dessen Angaben unseren gegenwärtigen Ansprüchen freilich nicht mehr genügen, fügt auch selbst mancherlei Einzelheiten hinzu, aus denen er auf eine hohe Uebereinstimmung in der Organogenie der Embryonen und Knospen schliesst. Er fand die junge Stoloanlage bereits im Embryo und erkannte in dem Auftreten der Querfurchen am Stolo den Beginn der Sonderung in einzelne Individuen. In allen Fällen sei die erste Anlage der Individuen am Stolo eine biserial, und zwar stünden die jungen Thiere der beiden gegenüberliegenden Reihen links und rechts abwechselnd, stets senkrecht zur Längsrichtung des Stolos. Später erfolgten dann meist noch Lageveränderungen, die bei verschiedenen Species verschieden verliefen. Denn nur selten stünden in den ausgebildeten Ketten die Individuen senkrecht zur Axe der Kette, sondern meistens mehr oder minder geneigt oder in einigen Fällen auch parallel zu dieser.

Schon vor Krohn und noch vor Steenstrup hat **M. Sars** (Ueber die Entwicklung der *Medusa aurita* und der *Cyanea capillata*. 1841) in einer gelegentlichen Bemerkung Chamisso's Angaben über die cyklische Ent-

wicklung der Salpen vollkommen bestätigt: „Meine Beobachtungen über die Salpen haben mir nämlich den Beweis geliefert, dass Chamisso (welcher von mehreren Naturforschern so üble Worte über seine redlichen Beobachtungen hören musste, weil diese nicht in ihre Systeme passten) doch im Wesentlichen ihre Entwicklung richtig beobachtet hat. Die Salpen kommen darin mit den Acalephen überein, dass bei ihnen nicht die Larve, sondern deren Brut sich zu dem vollkommenen Thiere entwickelt: es ist nicht das Individuum, sondern es ist die Generation, welche sich metamorphosirt“ (p. 29).

Seine eingehenden Untersuchungen hat aber Sars erst fünf Jahre später gleichzeitig mit Krohn veröffentlicht (Fauna littoralis Norvegiae. I. Heft. 1846). An zwei Formen, der *Salpa runcinata* und *Salpa spinosa*, hat er den gesammten Entwicklungszyklus verfolgt und die heteromorphen Generationen und die verschiedenen Zeugungsarten überzeugend nachgewiesen. Seine Ergebnisse fasst er (p. 77) in folgenden vier Hauptsätzen zusammen:

1. Die Salpen erscheinen unter zwei einander unähnlichen Formen, deren eine vereinzelt und die andere zusammengekettet ist.
2. Die vereinzelt Salpen bleiben ihr Leben lang einzeln und ketten sich nie zusammen.
3. Die vereinzelt Salpen gebären immer nur Salpenketten, deren Individuen ihrer Mutter unähnlich sind und bleiben, ihrer Grossmutter aber völlig gleichen.
4. Die Individuen der Salpenkette, welche wahrscheinlich ihr ganzes Leben hindurch, wenn äussere Hindernisse die Verbindung nicht stören, zusammengekettet bleiben, gebären immer nur einzelne Junge, die wieder zu der Form ihrer Grossmutter zurückkehren und vereinzelt bleiben.

Die Fortpflanzungsweise der Solitärsalpen durch die „Keimröhre“, die schon Eschricht als eine besondere Vermehrungsart angesehen hatte, vergleicht Sars in zutreffender Weise mit der Knospenbildung bei Polypen, durch welche ebenfalls der Mutter unähnliche Formen erzeugt werden könnten, oder mit der Strobila, „den eine senkrechte Kette bildenden jungen Acalephen“. So wie bei den Cölenteraten hält er auch bei den Salpen die die Geschlechtsorgane tragende Form für die vollkommene. Bezüglich der Salpen wird man aber dagegen leicht begründeten Einspruch erheben können, dass die Solitärform gewissermaassen nur eine vorbereitende Ammengeneration darstelle. Bemerkenswerth scheint es mir zu sein, dass Sars sich über die Entstehungsart der Solitärformen in den Kettensalpen nur mit Reserve ausspricht: „sie entstehen wahrscheinlich als Folge geschlechtlicher Function“. Vor ihm hat daran niemand gezweifelt, und auch die zahlreichen entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen über Salpen, die später in den fünfziger Jahren erschienen, lassen den Embryo aus einem befruchteten Ei entstehen. Erst in neuerer Zeit (Salensky) sind abermals Bedenken dagegen erhoben worden, dass die Bildung der

Solitärform durch eine echte Embryonalentwicklung erfolge, und auch gegenwärtig gehört immer noch die Entwicklung des Embryos in der Kettensalpe zu den am wenigsten aufgeklärten Vorgängen in der ganzen Lebensgeschichte der Tunicaten.

Durch diese ausgezeichneten Arbeiten von Sars und Krohn war der Entwicklungszyklus der Salpen in seinen wesentlichen Zügen festgestellt, und das Bedenken beseitigt, das noch im Jahre 1846 Van Beneden (No. 113 a. p. 53) gegen die Lehre vom Generationswechsel der Salpen erhoben hatte. Ihren nächsten Nachfolgern blieb es nur vorbehalten, Einzelheiten hinzuzufügen und diese oder jene Phase in der Entwicklung klar zu legen. Die Frage nach dem Generationswechsel wird dadurch nur insofern berührt, als es sich um die Feststellung des Gegensatzes der beiden Zeugungsarten bei den abwechselnden Generationen handelt.

Zunächst ist hier der Untersuchungen **Th. Huxley's** (Observations upon the anatomy and physiology of *Salpa* and *Pyrosoma*. 1851) zu gedenken. Die Frage, die Sars noch nicht überzeugend beantworten konnte, ob nämlich die Kettensalpen durch befruchtete Eier sich fortpflanzen, bejaht er auf das Entschiedenste, obwohl er — wie er selbst hervorhebt — den Vorgang der Befruchtung nicht hat verfolgen können: „fecundation takes place in a manner not yet clearly ascertained“ (p. 578). Eingehender untersuchte er den Knospungsvorgang. Die erste Anlage des Stolos erkennt er als ein zweischichtiges Gebilde; durch die innere Schicht würde der grosse Hohlraum, der eine Fortsetzung des mütterlichen, dorsalen Blutsinus darstelle, in zwei Theile getheilt, in welchen das Blut in entgegengesetzten Richtungen sich bewege. Durch seitliche, biserial angeordnete Erhebungen entstünden an dem Stolo die einzelnen Kettensalpen. Die Einzelheiten dieses Vorganges werden nun freilich in nur unvollkommener Weise auseinandergesetzt, und Huxley bietet bezüglich dieser Frage wenig mehr als die älteren Untersuchungen Eschricht's.

Für die Auffassung des Generationswechsels ist es nicht ohne Bedeutung, dass Huxley mehr Gewicht auf den Wechsel der Zeugungsart als auf den Heteromorphismus der aufeinanderfolgenden Generationen legt. Er spricht sich darüber in folgender Weise aus: „True it is, that the *Salpa solitaria* always produces the *Salpa gregata*, and the *Salpa gregata* the *Salpa solitaria*; but it is most important to remember that the word „produce“ here means something very different in the one case, from what it means in the other. In the *Salpa solitaria* the thing produced is a bud; in the *Salpa gregata* a true embryo. There is no „alternation of generations“, if by generation sexual generation be meant; but there is an alternation of true sexual generation with the altogether distinct process of gemmation . . . . but that wherever the so-called „alternation of generations“ occurs it is an alternation of generation with gemmation“ (p. 578).

Die Beobachtungen von **H. Müller** (Verhandlungen d. Würzburg. Gesellschaft 1852, Zeit. f. wiss. Zoolog. Bd. 4. 1853) haben neben mehr-



fachen neuen anatomischen Thatsachen auch bezüglich der geschlechtlichen Fortpflanzung der Salpen nicht unwichtige Ergebnisse gebracht, welche den Gegensatz dieser zur Knospung bestätigten. Den Follikel lässt er zwar irrthümlich aus einer Ausstülpung der Kiemenhöhlenwandung hervorgehen, doch bestreitet er, was neuerdings wieder behauptet wurde, eine Umwandlung der inneren Schicht des Mutterthieres in die äussere Hautschicht des Embryos.

Auch **C. Vogt** hat durch seine entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen (zuerst in „Bilder aus dem Thierleben“, 1852, dann 1854 in seiner umfangreicheren Abhandlung „Sur les Tuniciers nageants de la mer de Nice“) über die Salpen in erfolgreichster Weise dazu beigetragen, der Lehre vom Generationswechsel allgemeine Anerkennung zu verschaffen. Besonders eingehend sind seine Mittheilungen über die Embryonalentwicklung und Knospung der *Salpa pinnata*, durch welche Krohn's und Huxley's Angaben im wesentlichen bestätigt und erweitert werden.

In hervorragender Weise nicht nur speciell um die Kenntniss der cyklischen Entwicklung der Salpen, sondern um das Verständniss des Generationswechsels überhaupt hat sich **R. Leuckart** verdient gemacht. In seiner allgemeinen Schrift „Ueber den Polymorphismus der Individuen“, 1851, gelangt er zu dem Ergebniss: „Der Generationswechsel ist ein Polymorphismus, der durch eine Arbeitstheilung auf dem Gebiete des Entwicklungslebens bedingt ist“ (p. 34). Später (Zengung, 1853) unterscheidet er je nach dem Entwicklungsgrad und den Organisationsverhältnissen der Ammen zwei verschiedene Formen des Generationswechsels. Die eine Form ist dadurch charakterisirt, dass die sog. Ammen „sich durch den Besitz von provisorischen Organen und Zuständen als Larven zu erkennen geben“, die andere dadurch, dass die ungeschlechtliche Generation im wesentlichen den Bau und die Lebensweise der Geschlechtsthiere zeigt und somit als ausgebildete Thierform zu betrachten ist. Der Entwicklungszyklus der Salpen ist ein Generationswechsel dieser zweiten Form. Im zweiten Hefte seiner Zoologischen Untersuchungen (1854) behandelt dann Leuckart sowohl die Knospung als die Embryonalentwicklung verschiedener Salpenformen besonders eingehend und fügt den Angaben der früheren Autoren mancherlei Einzelheiten hinzu.

Damit hatte die Kenntniss über den Generationswechsel der Salpen einen vorläufigen Abschluss erfahren. Neue Fragen und Schwierigkeiten erhoben sich erst mehr als zwanzig Jahre später, als man daran ging, an der Hand vollkommenerer Untersuchungsmethoden die älteren Angaben einer Revision zu unterziehen. Es lassen sich diese verschiedenen neueren Wandlungen in der Auffassung des Generationswechsels nicht auseinander setzen, ohne eine Fülle entwicklungsgeschichtlicher Details vorgebracht zu haben, und ich werde daher diese Besprechung erst nach der speciellen Abhandlung der Salpenentwicklung am Ende dieses Werkes geben können.

Verschieden von dem Generationswechsel der Salpen verläuft die cyclische Entwicklung der Dolioliden, die 1834 von Quoy und Gaimard zuerst beschrieben wurden. Es war **Krohn** (Ueber die Gattung *Doliolum* und ihre Arten. 1852), der den Generationswechsel dieser Formen entdeckte. Er hat denselben aber nur unvollkommen verstanden und als vollständig mit dem der Salpen übereinstimmend aufgefasst. Aus einer geschwänzten Larve, die den Larvenformen der Ascidien in hohem Maasse ähnlich erschien, sollte eine geschlechtslose Ammenform, die sich ausschliesslich durch Knospung vermehre, hervorgehen. Aus diesen Knospen sollte direct die Geschlechtsform sich bilden, die bald getrennt geschlechtlich, bald hermaphroditisch wäre und wiederum die geschwänzten Larven producire.

Dagegen hat **Gegenbaur** (Zeitsch. f. wiss. Zoologie, Bd. 5, 1854; Bd. 7, 1856) den Nachweis geliefert, dass der Entwicklungszyklus viel complicirter sei, dass er sich mindestens über drei Generationen erstrecke, deren eine polymorph gestaltet sei. So wies er nach, dass *Doliolum Troschlii* Krohn, nur die erste Ammengeneration sei, während deren Mediansprossen, die sich von den lateralen auffallend unterschieden, von Quoy und Gaimard als *Doliolum denticulatum* (= *D. Ehrenbergii* Krohn) beschrieben worden wären. Gegenbaur's Auffassung ergiebt sich leicht aus der folgenden tabellarischen Uebersicht (p. 310):

A. Erste, ungeschlechtliche Generation, hervorgegangen aus einer geschwänzten Larve.

Dorsaler Keimstock mit dimorpher Brut.

B. Zweite, ungeschlechtliche Generation, Sprossen der Medianreihe des Keimstockes mit ventralem Stolo.



C. Dritte, geschlechtliche Generation, aus deren Producten geschwänzte Larven hervorgehen.

B'. Zweite, ungeschlechtliche (?) Generation, Sprossen der Seitenreihen.



Ganz unaufgeklärt blieb die Bedeutung und das weitere Schicksal der Lateralsprossen am Stolo prolifer der ersten ungeschlechtlichen Generation während der folgenden zwanzig Jahre. In mehrfacher Hinsicht ist zwar sowohl die Kenntniss des anatomischen Baues als die Entwicklungsgeschichte der Dolioliden durch **Keferstein und Ehlers** (Zoologische Beiträge. 1861) bereichert worden, aber erst **Fol** (Ueber die Schleimdrüse oder den Endostyl der Tunicaten. 1876) hat die Bedeutung der Lateralsprossen als Nährthiere des Stockes erkannt.

Von weitgehender Wichtigkeit für die Auffassung des Generationswechsels war die Entdeckung **Grobben's** (*Doliolum* und sein Generationswechsel. 1882), dass die erste, aus der Larve hervorgegangene Amme in

ihrem „rosettenförmigen Organe“ einen ventralen Stolo prolifer besitze, dessen Bedeutung für das Entwicklungsleben der Art zunächst allerdings noch dunkel erschien.

Einen wesentlich veränderten Standpunkt in der Beurtheilung des Generationswechsels der Dolioliden hat **Uljanin** (No. 142) eingenommen, und dieser scheint sich in der That immer mehr als der richtige zu erweisen. Darnach würde sich der Entwicklungscyklus nicht über drei, sondern nur über zwei Generationen ausdehnen, denn die Geschlechts-generation (C in der vorstehenden Tabelle) soll ebenso wie B und B' direct aus der ersten, ungeschlechtlichen Generation durch Knospung hervorgehen. Auch dieser letztere Vorgang scheint in wesentlich anderer Weise vor sich zu gehen, als die älteren Autoren angenommen haben, denn die Knospen der Amme sollen nicht am Rückenstolo, sondern sämmtlich ventral aus dem rosettenförmigen Organe entstehen und auf den sterilen Rückenfortsatz selbständig hinaufwandern, um sich da festzusetzen und je nach der eingenommenen Lage zu Mediansprossen, Lateralsprossen oder auch zu Geschlechtsthieren auszubilden. Während die beiden ersteren Formen vollständig steril bleiben und als Lateral-sprossen zur Ernährung des Stockes, als Mediansprossen zur Anheftung für die letzten, zu Geschlechtsthieren sich entwickelnden Knospen dienen sollen, würde in den Abkömmlingen dieser letzteren die Art zur Bildung der Larven zurückkehren. Nach Uljanin stellt sich also der Entwicklungskreis in folgender Weise dar:

A. Ungeschlechtliche Generation, hervorgegangen  
aus einer geschwänzten Larve, mit ventralem  
Stolo und dorsalem Fortsatz versehen.

---

B. Mediansprossen steril, mit ventralem Fortsatz.	B. Lateralsprossen, steril.	B. Geschlechtsgeneration, geschwänzte Larven aus befruchteten Eiern pro- ducirend.
--	--------------------------------	---

Es lässt sich nicht übersehen, dass hiermit eine grosse Aehnlichkeit mit dem Entwicklungsverlauf der Salpen erwiesen ist, in welchem ebenfalls nur zwei Generationen auftreten und die Ammenform durch einen ventralen, dem rosettenförmigen Organ der Dolioliden vollkommen homologen Stolo prolifer ausgezeichnet ist. Doch fehlt dort der Polymorphismus der durch Knospung entstandenen Generation, der bei den Dolioliden deshalb auffallend erscheint, weil die Knospen nicht an verschiedenen Stellen des Mutterthieres gebildet werden — wie es z. B. bei den polymorphen Knospengenerationen der Siphonophoren und Bryozoen der Fall ist — sondern alle an demselben Orte entstehen und von diesem aus sich verbreiten, um weiterhin erst auf dem dorsalen Fortsatze polymorph sich zu gestalten.

## 6. Die Erweiterung des Tunicatenkreises durch die Entdeckung neuer Formen.

Haben schon in den ersten Jahren dieses Jahrhunderts die von der französischen Regierung ausgerüsteten Expeditionen Péron, Cuvier, Bory St. Vincent (vergl. oben p. 35 und 36) Gelegenheit zu namhaften Bereicherungen der Kenntnisse über Tunicaten geboten, so war das auf den folgenden durch staatliche Mittel ausgerüsteten Weltreisen, an welchen ebenfalls Naturforscher theilnahmen, in noch höherem Maasse der Fall.

In ganz hervorragender Weise ergebnissreich war die russische Weltumsegelung unter Kotzebue, die während der Jahre 1815—18 ausgeführt wurde. **Chamisso** und **Eschscholtz** begleiteten die Fahrt als Zoologen. Ersterem wurde so Gelegenheit zu der bedeutungsvollen Entdeckung des Generationswechsels der Salpen, die im vorhergehenden Abschnitte gewürdigt ist. Zahlreiche neue Thierformen wurden gesammelt, unter welchen die Tunicaten vielfach vertreten sind. Die neuen Salpen behandelt Chamisso (No. 94) in dem oben bereits erwähnten Werke; von besonderer Wichtigkeit ist aber eine als *Appendicularia Flagellum* beschriebene Form, die Chamisso und Eysenhardt (No. 96) den Medusen zuzählen, die aber in Wirklichkeit der erste Vertreter einer neuen Tunicatenklasse ist. Die Medusen theilen sie in fünf Gruppen, und der dritten, den *Vibrantes*, rechnen sie nicht ohne allen Vorbehalt die *Appendicularia* zu:

### Medusae.

1. *Vesicularcs*. (Physalia, Physosphora, Rhizophysa.)
2. *Medusae* proprie sic dictae. (Rhizostoma, Cephea, Pelagia, Cyanaea, Aurellia, Aequorea etc.)
3. *Vibrantes*. (Beroë, Callianira, Cestum; Appendicularia?)
4. *Chondrophora*. (Velella, Porpita.)
5. *Anomaliae* vel incertae sedis. (Diphyes, Stephanomia.)

Die Abbildung, die von der neuen Form gegeben wird (Taf. 31, Fig. 4), ist sehr ungenau, und ebenso beweist die Beschreibung, die ich im Wortlaute anführe, dass die wesentlichen Verhältnisse im Bau vollständig verkannt wurden: „Corpus gelatinosum, subovoideum. vix quartam pollicis partem aequans, punctis rubescentibus (interaneis) transparentibus. Appendix gelatinosa, cestoidea, rubro marginata, corpore duplo vel triplo longior, motu flexuoso natationi inserviens. Motus animalis vividus. Genus ultra recognoscendum, generi Cestum Les. forsitan affine. In sinu Sancti Laurentii circa fretum Beeringii“ (p. 363). Auf Grund dieser Angaben von Chamisso und Eysenhardt war eine Feststellung der wirklichen verwandtschaftlichen Beziehungen der *Appendicularia* nicht recht möglich, und diese erfolgte denn auch erst viele Jahre später,

nachdem andere, derselben Familie zugehörnde Formen eingehender untersucht worden waren.

Fast in dieselbe Zeit wie diese russische Expedition fällt die französische, unter dem Commando von Freycinet unternommene Weltumseglung (1817—20), an der **Quoy** und **Gaimard** als Zoologen theilnahmen. Die Ergebnisse wurden 1824 (No. 99) veröffentlicht. Zahlreiche, zum Theil neue Salpen werden in guten Abbildungen dargestellt, und auch ein anscheinend neues Pyrosoma (*Pyrosoma rufum*) wird beschrieben (p. 514) und abgebildet (Taf. 75, Fig. 1). Dasselbe wurde am Cap der guten Hoffnung in grosser Zahl beobachtet, jedoch bemerkte man niemals ein Phosphoresziren der grossen, oft einen Fuss langen Stöcke. Quoy und Gaimard sind übrigens selbst zweifelhaft, ob diese Species nicht vielleicht nur eine Varietät des *Pyros. giganteum* darstelle.

In den Systemen der Tunicaten, welche unmittelbar nach diesen Reisewerken erschienen sind, finden sich, da die Verwandtschaftsbeziehungen der Appendicularien noch nicht erkannt worden waren, nur die alten, bereits von Lamarek und Cuvier angeführten grösseren Gruppen aufgezählt. Die Art und Weise der Anordnung dieser letzteren zeigt aber bei einigen Systematikern mancherlei Besonderheiten. Allgemeinere Anerkennung haben Latreille und Blainville gefunden, und ihre Systeme, die aus dem Jahre 1825 stammen, können daher hier nicht übergangen werden.

**Latreille** (No. 102) theilt das Thierreich in drei Gruppen (Séries): in Vertebrata, Cephalidia und Acephala. Den zweiten Ast (Branche) dieser letzteren bilden die Actinozoa, zu welchen er neben Holothurien und Echinodermen die Tunicaten rechnet:

### Actinozoa.

#### Classe. Tunicata.

##### I. Ord. Tethydes.

1. Fam. Ascidites (alle Monascidien).
2. Fam. Polyclinites (alle Synascidien).
3. Fam. Luciae (Pyrosomen).

##### II. Ord. Thalides. (Salpen.)

#### Classe. Holothurida.

#### Classe. Echinoderma.

#### Classe. Helianthoida.

Was im besonderen die Eintheilung der Tunicatenclasse anbelangt, so lehnt sich Latreille in nicht zu verkennender Weise an das System Savigny's an (vergl. oben p. 44). Der Unterschied besteht lediglich darin, dass er die einfachen und zusammengesetzten Ascidien als zwei besondere Familien betrachtet und diesen als eine dritte die Luciae coordinirt, während Savigny alle Ascidien als Familie der Tethyae zusammengefasst hatte.

Wohl etwas selbständiger in seinem System ist **Blainville** (No. 101), obwohl er bezüglich der grösseren Gruppen der Tunicaten auf seinen älteren Entwurf aus dem Jahre 1816 (vergl. oben p. 43) zurückgeht. Die Mollusken erscheinen jetzt aber um die Classe der Paracephalophora und die Classe der Acephalophoren um die Ordnung der Rudisten bereichert. Seinen früheren Namen für die Tunicaten „Salpyngobranchia“ hat er aufgegeben und bezeichnet sie nunmehr als „Heterobranchiata“. Es stellt sich demnach sein neues Mollusken-System in folgender Weise dar:

**I. Classe. Cephalophora.**

**II. Classe. Paracephalophora.**

**III. Classe. Acephalophora.**

*I. Ord. Palliobranchiata.*

*II. Ord. Rudista.*

*III. Ord. Lamellibranchiata.*

*IV. Ord. Heterobranchiata.*

1. Fam. Ascidiacea.

I. Trib. Ascidiens simples.

(Ascidia, Bipapillaria, Fodia.)

II. Trib. Ascidiens agrégés.

(Pyura, Distoma, Botryllus, Synoicum.)

2. Fam. Salpacea.

I. Trib. Salpiens simples.

(Biphore.)

II. Trib. Salpiens agrégés.

(Pyrosoma.)

Am bemerkenswerthesten ist in diesem System der Tunicaten die Stellung der Pyrosomen. Während diese fast ganz allgemein nach dem Vorgange von Demarest und Lesueur (vergl. oben p. 41) in nahe Beziehungen zu gewissen zusammengesetzten Ascidien gebracht wurden, vereinigte sie Blainville mit den Salpen zu einer Familie. Der Gedanke, dass die Pyrosomen demselben Stamme wie die Salpen angehören und nicht den Ascidien zuzurechnen sind, wird auch in diesem Werke seinen Ausdruck finden; unzweifelhaft aber muss der gemeinsamen Gruppe für Salpen und Pyrosomen ein höherer Werth als der einer Familie zuerkannt werden.

In die Jahre 1822—25 fällt die Weltumsegelung durch die französische Corvette „La Coquille“ unter Duperrey's Führung. Das gesammelte Tunicatenmaterial hat **Lesson** 1830 (No. 105) bearbeitet. Seine theoretischen Anschauungen über den Generationswechsel sind in hohem Maasse unklar und beruhen auf der irrthümlichen Auffassung über die Salpenketten, die ich oben (p. 47) erwähnt habe. Wichtiger sind seine Beschreibungen einiger neuen Salpenformen, von denen er (Taf. 4—6)

recht gute Abbildungen liefert. Er begnügt sich aber nicht damit, für die wirklich neuen Species neue Namen einzuführen, sondern belegt auch die längst bekannten mit neuen Bezeichnungen. Die gleiche Eigenthümlichkeit zeigen Quoy und Gaimard, und die ohnehin schon verwickelte Nomenclatur der Salpen wird dadurch vollends unübersichtlich. Lesson's Genus *Pterolyra* musste wieder eingezogen werden.

Kotzebue's zweite Reise um die Welt (1823—26) begleitete ebenfalls **Eschscholtz** als Zoologe. In seinem Hauptwerke über die wissenschaftlichen Ergebnisse dieser Fahrt (Zoologischer Atlas, enthaltend Abbildungen und Beschreibungen neuer Thierarten während Kotzebue's zweiter Reise um die Welt, Berlin 1829—33) sind die Tunicaten nicht behandelt. Dagegen finden sich wichtige Angaben über einzelne Manteltiere in Oken's Isis aus dem Jahre 1825 (No. 100); doch sind diese Mittheilungen, welche während der Reise niedergeschrieben wurden, durchaus nur als vorläufige gedacht gewesen.

Eschscholtz fand die von Chamisso beschriebene *Appendicularia* wieder auf, weicht aber von seinem Vorgänger mehrfach in der Deutung ihrer Organe und in der Beurtheilung ihrer systematischen Stellung ab. Den Ruderschwanz bezeichnet er als Respirationsflosse, und über die Lagerung der wichtigsten Organe sagt er „Augen oben, Rüssel vorn, Haupteingeweide hinten“ (p. 736). Augen fehlen aber bekanntlich den Appendicularien. Die dieser Form von Chamisso angewiesene systematische Stellung bei den „Medusen“ hält er für unzutreffend, und er versetzt die Appendicularia zu den Schnecken und zwar zu den Heteropoden. — Bemerkenswerth sind weiterhin seine Beobachtungen über den Wechsel in der Richtung des Blutlaufes bei *Salpa caudata* (p. 738), durch welche die Angaben Van Hasselt's, die ihm übrigens unbekannt gewesen zu sein scheinen, vollauf bestätigt werden. Auch das *Pyrosoma atlanticum* hat er beobachtet, ohne aber neue Ergebnisse erlangt zu haben.

An der letzten russischen Weltumseglung (1826—29) nahm **Mertens** als Zoologe theil. Von den Tunicatenfunden ist die *Oikopleura* von Bedeutung, die Mertens (No. 106) an derselben Stelle entdeckte, an welcher Chamisso die *Appendicularia* beobachtet hatte. Beide Formen sollten identisch oder doch wenigstens ganz nah verwandt sein. In der Erforschung des anatomischen Baues der *Oikopleura* kommt Mertens weit über seine Vorgänger hinaus. Er beobachtet genau die Bildungsweise des „Gehäuses“, welches vom Thiere willkürlich verlassen werden könne. Den Bau des Ruderschwanzes hat er nur ungenügend erkannt; er beschreibt eine starke, mit Querfasern versehene Mittelrippe (wohl Muskulatur und Chorda entsprechend) und links von derselben einen mit Luft gefüllten Canal (= Blutbahn?). Im Vorderabschnitte unterscheidet er den Darmcanal, das Herz und Blutbahnen, die Geschlechtsorgane und die Drüsenpackete, welche bei der Gehäusebildung thätig sein sollten. Sein Grundirrhthum, welcher ihn auch die systematischen Beziehungen der *Oikopleura* vollständig verkennen liess, liegt darin, dass er den Kiemen-

darm mit seinen beiden Spiraculen und der wahren Mundöffnung nicht aufgefunden hat. Er stellt das Thier zu den Mollusken und zwar zu den Pteropoden und vergleicht den Ruderschwanz mit den flügelartigen Anhängen des Fusses dieser letzteren. Im besonderen sei die Gattung *Clio* der *Oikopleura* am nächsten verwandt, obwohl mancherlei Verschiedenheiten, so z. B. in der Lage des Herzens, vorhanden seien.

Gleichzeitig mit dieser russischen Expedition fand die Weltfahrt der französischen Corvette „Astrolabe“ unter Führung von Dumont d'Urville statt (1826—29). Die Ausbeute an neuen Thierformen war geradezu staunenswerth reich und wurde von Quoy und Gaimard, die bereits an der vorhergehenden Reise so erfolgreichen Antheil genommen hatten, bearbeitet. Die Tunicaten sind im vierten und dritten Bande des Werkes (1833—34) behandelt (No. 109), und ein Auszug findet sich in der Isis von Oken aus dem Jahre 1836.

Als *Oikopleura bifurcata* beschreiben sie nochmals die bereits von Mertens unter demselben Genusnamen behandelte Form, ohne ihre Anatomie auch nur annähernd so klar zu legen, wie es ihr Vorgänger gethan hatte. Auch die Abbildungen (Taf. 26, Fig. 4—7) sind durchaus ungenügend, so dass aus ihnen allein kaum eine Gattungsbestimmung möglich sein würde. Sie fanden an der südafrikanischen Küste, nahe der Algoa-Bai, die Thiere in so ungeheuren Mengen, dass das Meer roth und braun gefärbt erschien, und glauben, dass das massenhafte Auftreten der *Oikopleuren* und kleinern *Biphoren* den alten Schiffen Veranlassung gegeben habe, von blutfarbenem Meerwasser zu berichten. Sie hielten anfangs die Form für eine neue und nannten sie *Frétilleire*, überzeugten sich aber bald von der Identität mit Mertens' *Oikopleura* und der Uebereinstimmung mit Chamisso's *Appendicularia* und zogen ihren Namen darauf hin wieder ein (Bd. IV, p. 306). Ueber die systematische Stellung der *Oikopleura* äussern sie sich nur unbestimmt. Sie führen zwar das Thier unter den Zoophyten auf, glauben aber doch auch an die Möglichkeit, dass es nur eine Larvenform darstelle.

Der Auffassung von Quoy und Gaimard über die Chamisso'sche Lehre vom Generationswechsel habe ich oben bereits (p. 49) gedacht. Wichtiger als ihre theoretischen Erörterungen sind die Beschreibungen und vortrefflichen Abbildungen (Taf. 86—90) zahlreicher, zum Theil neuer Salpenformen. Auch neue Arten einfacher und zusammengesetzter Ascidien werden bekannt gegeben (Bd. III, p. 603 fg., Taf. 91, 92). Am wichtigsten aber unter den neuen Tunicatenformen ist das Genus *Doliolum*, welches Quoy und Gaimard als eine besondere „Division des Biphores“ betrachten. Sie unterscheiden zwei Species dieses „Barillet“: *Doliolum denticulatum* und *D. caudatum* (Taf. 89, Fig. 25—30). Wenn nun auch die Organisation dieser Formen im einzelnen mehrfach verkannt wurde, so ist doch zu beachten, dass im Gegensatz zu den Appendicularien gleich von allem Anfange an die systematische Stellung der Dolioliden im wesentlichen richtig beurtheilt wurde.



Es muss aber erwähnt werden, dass die Bezeichnung *Doliolum* keineswegs von Quoy und Gaimard herrührt, sondern bereits zehn Jahre früher (1823) von **A. W. Otto** (No. 98) eingeführt worden ist. Neben der *Ascidia clavigera* und *Salpa spinosa* beschreibt dieser Forscher als eine neue Form das *Doliolum mediterraneum* (p. 313, Taf. 42, Fig. 4). Er rechnet es zu den Zoophyten und bemerkt, er würde es, wenn er es nicht lebend beobachtet hätte, im conservirten Zustande oder todt nicht für ein ganzes Thier, sondern nur für ein Stück einer Beroë oder Salpe gehalten haben. Aber weder die Beschreibung noch die Abbildung, die Otto giebt, lassen das fragliche Thier mit Sicherheit als ein *Doliolum* erscheinen, denn von inneren Organen, von Kieme, Darm, Herz u. s. w. hat er nichts bemerkt. Es ist daher am wahrscheinlichsten, dass, wie bereits Quoy und Gaimard angenommen haben, Otto's *Doliolum* nur eine von Phronimiden ausgefressene Biphere gewesen sei. Huxley (No. 119, p. 600) erwähnt dagegen eine Mittheilung von E. Forbes, der zufolge jenes *Doliolum* „to be nothing more than the detached siphonic tubes of *Solenocurtis strigillatus*“.

Durch diese französischen und russischen Entdeckungsreisen waren demnach Vertreter aus fast allen grösseren Tunicatengruppen bekannt geworden, obwohl freilich manche (Appendiculariden) noch nicht in diesem Kreise untergebracht wurden. Nur noch wenige Formen sind seither hinzu gekommen, die in neue höhere Gruppen dieses Typus haben gestellt werden müssen. Die wichtigsten derselben sollen hier noch besprochen werden.

Obwohl meistens nur als eine besondere Gattung den bekannten Dolioliden zugerechnet, ist doch die *Anchinia* eine genug eigenartige Form, um hier erwähnt werden zu müssen. Nach den hinterlassenen Aufzeichnungen von **Eschscholtz** beschrieb im Jahre 1833 Rathke (Mémoires présentés par divers savans. T. II. Pétersbourg. Vergl. auch den Bericht Wiegmann's im Arch. f. Naturg. 1835, p. 85) die aus dem atlantischen Ocean stammende *Anchinia Savigniana*. Die grosse Aehnlichkeit mit *Doliolum* ergibt sich trotz der ganz ungenügenden Abbildungen unverkennbar aus der Beschreibung, denn die wichtigsten Organe, Kiemendarm mit Endostyl und Flimmerbogen, Verdauungscanal, Herz, Ganglion, werden in den gleichen Lagebeziehungen und in ganz ähnlicher Beschaffenheit nachgewiesen. Die Kiemen selbst und die Musculatur erscheinen in einfacherer Form als bei dem *Doliolum*. Später (1851) wurde eine *Anchinia* von **C. Vogt** in der Bucht von Villafranca aufgefunden und zuerst als *Doliopsis* beschrieben. Auf die Uebereinstimmung mit der Eschscholtz'schen Form aufmerksam geworden, änderte er später den Namen in *Anchinia rubra* um (No. 127, p. 62) und liefert eine eingehende Schilderung des Baues dieses Thieres, durch welche die Anchinien als Uebergangsformen von den Pyrosomen zu den Dolioliden unzweideutig erwiesen werden. Ganz neuerdings entdeckte **Korotneff** (No. 147) das

Genus *Dolchinia* (*Dolchinia mirabilis*), welches auf Grund seiner Organisation zwischen *Anchinia* und *Doliolum* einzureihen ist, so dass gegenwärtig bereits eine ganz continuirliche Reihe Zwischenformen die Pyrosomen und die am eigenartigsten gebaute Species unter den Dolioliden verbindet. —

Wurde somit die systematische Stellung der *Anchinia* von allem Anfange an richtig erkannt, so hat es andererseits bei den zu den Appendiculariden gehörenden Formen recht lange gewährt, bis ihre Einordnung unter die Tunicaten gelungen war. Noch im Jahre 1846 beschrieb **Joh. Müller** (No. 115) eine Appendicularide aus der Nordsee unter dem Namen *Vexillaria flabellum*, ohne die systematische Stellung dieser Form bestimmen zu können. Nicht einmal die Thierklasse, in welche sie einzureihen sei, konnte er angeben. Diese Unsicherheit beruhte nicht etwa darauf, dass die Besonderheiten, welche der Appendicularienorganismus in Wirklichkeit darbietet, nicht hätten auf einen bereits bekannten Typus zurückgeführt werden können, sondern darauf, dass die wesentlichsten Eigenthümlichkeiten in der Organisation nicht erkannt worden waren. Noch in demselben Jahre gelangte aber Müller zu einer bestimmteren Auffassung über die systematische Stellung seiner *Vexillaria*, indem er dieselbe für eine Ascidienlarve (wahrscheinlich von *Amaroecium proliferum*) erklärte. **Krohn** hat sich noch 1852 dieser Ansicht insofern angeschlossen, als auch er die *Vexillaria* für ein Larvenstadium einer Tunicate hält: „Das Thier ist, nach meinen Untersuchungen, eine noch in der Entwicklung begriffene Ascidie, deren Schwänzchen, wie bei *Doliolum*, bis kurz vor völlig erlangter Reife zu persistiren scheint. Das vollständige, noch unbekannte Thier dürfte demnach in der Lebensweise mit *Doliolum* übereinstimmen“ (No. 121, p. 62).

Eine andere Appendicularide hat **W. Busch** bei Cadix und Malaga gefischt und als *Eurycerus pellucidus* beschrieben (No. 118a, p. 118, Taf. 16, Fig. 9—11). Auch er erkannte die Organisation und namentlich die Beschaffenheit des Kiemendarmes nur ungenügend und ist daher nicht im Stande, seiner Form die richtige Stellung im System anzuweisen. Wahrscheinlich sei das der Müller'schen *Vexillaria* ähnliche Thier die Larve eines höheren Thieres, „unter den Ascidienlarven (fügt er hinzu), mit denen es in Bezug auf seine Körpersubstanz am meisten übereinstimmen würde, findet sich aber, wenigstens unter den bis jetzt bekannten, keine einzige, welche ihm gliche“ (p. 120).

Eine zutreffende Beurtheilung der systematischen Stellung der Appendiculariden findet man zuerst bei **Huxley** (No. 119). Da er in seinen Thieren reife Spermatozoen auffand, betrachtet er sie im Gegensatze zu Joh. Müller als ein besonderes Genus der Tunicaten, als ausgebildete Stadien und nicht als in Entwicklung begriffene Larvenformen. Er hält die von ihm beobachtete Form für identisch mit Chamisso's *Appendicularia flagellum* und glaubt, dass auch die *Oikopleura Chamissonis* von Mertens und *Oikopleura bifurcata* Quoy et Gaimard nur

als synonyme Bezeichnungen derselben Species aufzufassen seien. Im Bau der Appendicularia findet er die typischen Verhältnisse der Tunicaten wieder, allerdings in mehrfacher Beziehung modificirt: „For my own part, I think there can be no doubt that the animal is one of the Tunicata. The whole organisation of the creature, its wide respiratory sac, its nervous system, its endostyle, all lead to this view. In two circumstances, however, it differs widely from all Tunicata hitherto known. The first of them is, that there is only one aperture, the respiratory, the anus opening on the dorsum; and secondly, that there is a long caudal appendage . . . Appendicularia, then, may be considered to be the lowest form of the Tunicata; connected, on the one hand, with the Salpae, and on the other with Pelonaia, it forms another member of the hypothetical group so remarkably and prophetically indicated by Mr. Mac Leay, and serves to complete the circle of the Tunicata“ (p. 599). Sein Hauptirrthum besteht darin, dass er die beiden Spiracula des Kiemendarmes als zwei sich nach aussen öffnende Canäle nicht erkennt, sondern den Kiemendarm nur durch die Ingestionsöffnung (respiratory or anterior aperture) mit der Aussenwelt in Verbindung stehen lässt. Im folgenden Jahre kommt Huxley (Annal. and Magaz. of Nat. Hist. Vol. 10. 1852, p. 127) im Nachworte zur Uebersetzung von Krohn's Doliolararbeit abermals auf die Bedeutung der Appendicularien zu sprechen und betont, dass er sie nicht, wie es seine Vorgänger gethan, für Larven ansehen könne. Abgesehen von den reifen Geschlechtsproducten unterschieden sie sich von den Ascidienlarven durch gewisse histologische Besonderheiten der Schwanzmuskulatur. Ihre selbständige Stellung im System der Tunicaten bekunde sich aber hauptsächlich durch zwei Merkmale: einmal durch das Gehäuse und zweitens durch die directe Oeffnung des Afters nach aussen. Beide Eigenthümlichkeiten fehlten allen bekannten Tunicatenlarven.

In seiner ausführlichen Untersuchung über die Anatomie der *Appendicularia albicans* befindet sich **Leuckart** (No. 125) bezüglich des Mangels von Kiemenspalten in dem nämlichen Irrthum wie vor ihm Huxley und später noch C. Vogt. Dagegen beobachtete er am Kiemendarme auffallende Verdickungen und deutet sie als „die ersten Spuren der späteren Spaltöffnungen in der Wand des Kiemensackes“ (p. 84). In der Regel bemerkte er zwei solcher Aufwulstungen; er fügt aber freilich hinzu, dass manchmal auch mehrere (bis 4) vorhanden gewesen seien. Ob damit die wirklichen Spiracula gemeint sind, bleibt allerdings zweifelhaft. Im Gegensatz zu Huxley hält Leuckart die Appendicularien für Larven, obgleich er nicht anzugeben vermag, in welche Formen sie sich verwandeln; nur so viel ist ihm sicher, dass es nicht eine Phallusia oder eine Synascidie ist. Vielleicht sei auch das ausgebildete Stadium der Appendicularien noch gar nicht bekannt, möglicherweise sei es, wie Krohn vermuthete, eine Form, die ihrer Lebensweise nach mit dem Genus Doliolum übereinstimme. Uebrigens denkt er auch an die Möglichkeit, dass die Appendicularien keine weitere Metamorphose durchlaufen und als geschwänzte

Formen sich fortpflanzen. Seine Auseinandersetzung dieser Frage scheint mir genug bemerkenswerth zu sein, um sie im Wortlaute herzusetzen, denn eine von manchen Seiten in neuester Zeit geäußerte Auffassung nähert sich der bereits von Leuckart angedeuteten: „Ich glaube übrigens nicht, dass dieser Umstand (das Vorhandensein reifer Geschlechtsproducte), selbst wenn er sich wirklich bestätigt, allein schon hinreicht, die Appendicularia zu einem ausgebildeten Thier zu stempeln. Wir wissen ja, dass auch die Raupen und andere Insektenlarven schon ausgebildete Samenfäden und Eier erkennen lassen. Die Entscheidung dieser Frage wird davon abhängen, ob unsere Appendicularia noch einen spätern abweichenden (vielleicht sessilen) Zustand hat, oder nicht. Es ist allerdings nicht unmöglich, dass ein solcher Zustand fehlt — Appendicularia würde sich dann zu den übrigen Ascidien verhalten, wie etwa der *Proteus anguinus* zu den Fröschen und Kröten — aber einstweilen scheint es mir doch kaum das Wahrscheinlichere“ (p. 90).

Noch in demselben Jahre (1854) hat C. Vogt zwei neue Appendicularidenformen als *Appendicularia furcata* und *A. longicauda* beschrieben. In der Erforschung ihres anatomischen Baues kommt er über Leuckart und Huxley in bemerkenswerther Weise kaum hinaus. Im Gegensatze zu diesem letzteren hält auch er die Appendicularien für Larven und glaubt mit Krohn, dass vielleicht die ausgebildete Form noch gar nicht bekannt sei, wohl aber eine freischwimmende, Doliolum ähnliche und nicht eine festsitzende Tunicate sein müsse.

Durch die unmittelbar folgenden Untersuchungen von Gegenbaur und die erneuten Studien Huxley's wurde sehr rasch die Kenntniss über die Appendicularien so weit gefördert, dass diese Formen als eine besondere, an der Wurzel des Tunicatenstammes stehende Gruppe fast allgemein angesehen wurden. Ich werde diese Ergebnisse im nächsten Abschnitte eingehender zu behandeln haben.

Nur auf ein Appendicularidengenus möge hier noch hingewiesen werden, welches sich von den anderen in so bemerkenswerther Weise unterscheidet, dass es vielleicht am zweckmässigsten in einer besonderen Familie untergebracht wird. Fol hat diese Form 1871 im Hafen von Messina entdeckt und als *Kowalevskaja tenuis* (No. 133) beschrieben. Ihre Eigenthümlichkeit besteht hauptsächlich in bestimmten Complicationen des Kiemendarmes bei gleichzeitigem Mangel des Endostyls und Herzens. Man wird W. Garstang (Trans. Biol. Soc. Liverpool, Vol. VI, p. 57, 1892) wohl Recht geben müssen, wenn er demselben Genus eine 1871 von Moss (Trans. Linn. Societ. London, Vol. 27) beschriebene Form zurechnet, die Herdman später *Mossia dolioides* genannt hat. Infolge einiger irrthümlichen Deutungen, die gewisse Gebilde des Kiemendarmes durch Moss erfahren haben, wurde diesem Genus von verschiedener Seite eine überaus grosse Bedeutung für die Beurtheilung der Verwandtschaftsbeziehungen innerhalb des Tunicatenstammes beigemessen, eine Bedeutung, die ihm aber in Wirklichkeit nicht zukommt.

Ausser den Appendicularien habe ich nur noch einige wenige Formen zu erwähnen, die erst in neuester Zeit aufgefunden wurden und die Aufstellung neuer höherer Gruppen im Tunicatensysteme nothwendig machten. Sie wurden auf der Challenger-Expedition zum Theil in beträchtlicheren Meerestiefen gefischt und später durch **Moseley** (No. 137) und namentlich durch **Herdman** (No. 140) eingehend beschrieben. Von ganz besonderem Interesse sind zwei Formen der *Hypobythius* und der *Octacnemus*. Das erstere Genus, in zwei Arten aus 600 und 2900 Faden Tiefe bekannt, entfernt sich von den übrigen Monascidien in der Organisation so weit, dass Herdman für dasselbe die besondere Subfamilie „*Hypobythiinae*“ aufgestellt hat. Der *Octacnemus* bildet eine besondere Familie; Herdman betrachtet wenigstens die *Octacnemidae* als eine solche, den Dolioliden und Salpiden gleichwerthige Gruppe und stellt sie wie diese zu den Thaliaceen. Ganz neuerdings ist noch eine zweite *Octacnemus*species (Johns Hopkins University Circulars. Juni, 1893) bekannt geworden, die von der patagonischen Küste aus einer Tiefe von 1050 Faden stammt. Der Organismus dieser festsitzenden und durch Knospung oder geschlechtlich sich fortpflanzenden Formen ist aber bisher noch so wenig erforscht, dass die systematische Stellung immer noch unsicher erscheint. — Andere neue Genera der Monascidien, wie z. B. *Bathyoncus* und *Abyssascidia*, die aus 1600 und 2600 Faden Tiefe stammen, konnten mit schon länger bekannten Formen in alten Unterfamilien vereinigt werden.

Uebersaus zahlreich sind die in letzter Zeit entdeckten Synascidien-genera, und manche derselben haben zur Aufstellung von neuen Familien Veranlassung gegeben. Von diesen seien an dieser Stelle nur die *Diplosomiden* und *Coelocormiden* genannt. Bei der grossen Schwierigkeit, die sich der Beurtheilung der verwandtschaftlichen Beziehungen der Synasciden entgegenstellt, sind wir von einem natürlichen System dieser Formen noch weit entfernt, und der Umfang und die Anzahl der Familien werden noch vielfache Veränderungen erfahren müssen.

## 7. Einige neuere Classificationen der Tunicaten.

Die an früherer Stelle (vergl. oben p. 43) auseinandergesetzte Auffassung Lamarck's, dass die Tunicaten eine selbständige, den Mollusken gleichwerthige Thierklasse repräsentiren, ist erst in neuester Zeit wieder allgemein aufgenommen worden. Zwar hat schon vor mehr als fünfzig Jahren Milne-Edwards (No. 112a, p. 264) betont, man müsse zur alten Lamarck'schen Ansicht zurückkehren; aber viel Anklang hat er damit nicht gefunden. Wir brauchen kaum zwanzig Jahre zurückzugehen, um, entsprechend der von Cuvier und eigentlich schon von Linné vertretenen Ansicht, die Tunicaten fast allgemein den Mollusken untergeordnet zu finden. Bereits in dem Systeme Blainville's (vergl. oben p. 60) macht sich der Einfluss der Cuvier'schen Anschauungsweise bemerklich.

Zu Ende der vierziger und Anfang der fünfziger Jahre hat in Deutschland namentlich **Leuckart** (No. 117, 125) die Molluskennatur der Tunicaten vertreten. Im Gegensatze zu Cuvier ordnet er sie aber nicht den Acephalen unter, sondern betrachtet sie als eine selbständige, diesen gleichwerthige Molluskenklasse, wie dies freilich auch früher schon mehrfach geschehen ist. In seiner bekannten Untersuchung „Ueber die Morphologie und die Verwandtschaftsverhältnisse der wirbellosen Thiere“ (1848) theilt er die Mollusken in vier Classen, deren erste die Tunicaten sind. Brachiopoden und Lamellibranchiaten bilden die Classe der Acephala, in der dritten Classe vereinigt er Gasteropoden, Heteropoden und Pteropoden, die vierte endlich stellen die Cephalopoden dar. Die Tunicaten bringt er nach Savigny's Vorgang in die zwei Ordnungen der Ascidae (Tethydes) und Salpae (Thalides) (p. 176). Uebrigens erwägt Leuckart auch die Frage, ob nicht vielleicht den Tunicaten eine selbständige Stellung ausserhalb des Molluskenstammes anzuweisen sei: „Dass sie indessen gänzlich von den Mollusken abzusondern seien, scheint mir zweifelhaft, obwohl man nicht verkennen kann, dass sie vor den übrigen Gruppen dieser Thiere in mehrfacher Beziehung sehr auffallend sich auszeichnen. Will man sie übrigens wirklich von den Mollusken entfernen, so müssen sie, nach meiner Meinung, eine eigene Abtheilung in dem Thierreiche bilden, der dann auch vielleicht die Bryozoen einzuverleiben sind. Am natürlichsten möchte dann solche zwischen den Echinodermen und Würmern ihren Platz finden“ (p. 125).

Die verwandtschaftlichen Beziehungen zwischen Tunicaten und Bryozoen, auf die Leuckart hinweist, sind schon früher von mehreren Forschern behauptet worden. Ohne die verschiedenen Modificationen, die diese Auffassung im Laufe der Jahre erlitten hat, im einzelnen auseinandersetzen zu wollen — denn es wird dies in einem späteren Abschnitte, in welchem auch der vermeintlichen Beziehungen zu den Brachiopoden gedacht werden soll, am Schlusse dieses Buches geschehen — möchte ich doch schon an dieser Stelle das wesentliche Moment, auf welches sich die Annahme einer solchen Verwandtschaftsbeziehung stützt, hervorheben. Zu erwähnen sind zwei verschiedene Auffassungen über die Homologien der Organe in den beiden Thierstämmen. Die eine vertrat **Milne-Edwards**, der davon ausging, dass der Kiemensack der Ascidien aus einer weiteren Entwicklung des Pharynx der Bryozoen hervorgegangen sei. **P. J. Van Beneden** (No. 113, T. 18, p. 32, No. 113a, p. 54 fg) dagegen führt den Kiemendarm der Tunicaten auf den Tentakelkranz der Bryozoen zurück, dessen einzelne Glieder eingezogen worden und mit einander verwachsen seien. Nothwendigerweise vergleicht er dann den Bryozoenmund mit der Oeffnung des Darmcanals in den Kiemendarm bei den Ascidien. Trotzdem ist hier Van Beneden weit davon entfernt, Tunicaten und Bryozoen zu einer Classe der Molluscoidea, die später so grossen Anklang gefunden hat, zusammenzufassen, vielmehr stellt er die ersteren zu den Mollusken, die letzteren zu den Polypen. Die einzelnen Gruppen aber, welche die

beiden „Divisions“ der Mollusken und Polypen bilden, glaubt er sämmtlich in eine aufsteigende Entwicklungsreihe bringen zu können, und die Tunicaten sind es, welche nach unten hin sich den Bryozoen, nach oben den Acephalen verbinden. Sein System stellt sich demnach in folgender Weise dar (No. 113 a, p. 58):

<b>Mollusques.</b>	}	Céphalopodes.	{	<i>Salpiens.</i>
		Gastéropodes.		<i>Pyrosomiens.</i>
		Acéphales.		<i>Asciens.</i>
		Tuniciers.		<i>Polyasciens.</i>
<b>Polypes.</b>	}	Bryozoaires.	{	<i>Pérophoriens.</i>
		Médusaires.		
		Anthozoaires.		
		Alecyonaires.		

Mit dieser systematischen Tabelle deckt es sich eigentlich nicht ganz, wenn Van Beneden die Aehnlichkeit der Ascidien mit den Bryozoen für grösser erklärt als mit den Acephalen: „Si nous avons vu une si grande ressemblance entre les Acéphales et les Ascidiens, nous allons en voir une plus grande encore en comparant ces derniers avec les Bryozoaires; une Ascidiens ne nous paraît en effet qu'un Bryozoaire à seconde puissance, si ont peut s'exprimer ainsi“ (p. 55). Man würde dementsprechend erwarten, dass er entweder die Bryozoen sowie die Tunicaten zu den Mollusken stellt, oder beide in einer besonderen Gruppe vereinigt, die zwischen Polypen und Mollusken stehen müsste. Was Van Beneden's Classification der verschiedenen Tunicatenformen anbelangt, so hat dieselbe kaum weiteren Eingang gefunden. Auffallend kann es erscheinen, dass die drei Gruppen der Ascidien, die er anführt, nicht zu einer höheren zusammengefasst sind und sich mit den von Milne-Edwards (No. 112 a) aufgestellten der *Asciens simples*, *composées* und *sociales* insofern nicht ganz decken, als die letzteren auf die Perophoriden beschränkt sind. Die längst bekannten Dolioliden rechnet er wohl den Salpen zu, die Appendicularien aber sind als Tunicaten noch nicht erkannt.

Die Stellung, die Van Beneden den Tunicaten unter den Mollusken einräumt, und die Eintheilung dieser letzteren in die vier Classen sind also die nämlichen, die später Leuckart (vergl. oben p. 68) neu und umfassender begründet hat. Auch Victor Carus hat 1853 (No. 123, p. 445) die Tunicaten unter den Mollusken angeführt und zu den Acephalen in die nächste Beziehung gebracht. So wie bei Van Beneden und Leuckart bilden auch hier die Tunicaten eine besondere Molluskenklasse, der die Acephala, Cephalophora und Cephalopoda als gleichwerthig nebengestellt sind.

In der ersten Auflage dieses Werkes (Bd. III. I. 1862) kehrt Bronn in mehrfacher Beziehung zu Cuvier's Anschauungen zurück. Den ersten Unterkreis der Weichthiere (Malaeozoa) bilden die Acephala und die zweite Classe dieser letzteren die Tunicaten. Zwischen diesen und den Bryozoen,

die die erste Classe darstellen, bestehen nach Bronn's Auffassung so vielfache Beziehungen, dass ihre Zusammenfassung zu einer höheren Gruppe nothwendig erscheint. Damit finden die bereits von Milne-Edwards und Van Beneden geäußerten Ansichten neue Anerkennung. Die dritte Classe wird von den Brachiopoden, die vierte von den Lamelli-branchiaten gebildet. Durch die Nebeneinanderstellung der Bryozoen, Tunicaten und Brachiopoden wird in gewisser Weise auch der Auffassung derjenigen Rechnung getragen, welche die Uebereinstimmung im Bau dieser Formen durch ihre Vereinigung als *Molluscoidea* zum Ausdruck bringen. Das System der Malacozoa Acephala giebt Bronn demnach in folgender Tabelle:

Conchacephala.	}	4. Elatacephala (Lamellibranchia).
		3. Brachionacephala (Brachiopoda).
Saccacephala.	}	2. Ascidiacephala (Tunicata s. Saccophora).
		1. Bryacephala (Bryozoa s. Polyzoa).

Was im besonderen das System der Tunicaten anbelangt, so gilt Bronn als das oberste Eintheilungsprincip die festsitzende oder freischwimmende Lebensweise, und er stimmt darin mit Blainville überein, wie aus dessen bereits im Jahre 1816 veröffentlichter Mittheilung (vergl. oben p. 43) leicht ersichtlich ist. Aus dieser Eintheilung ergibt sich mit Nothwendigkeit die Abtrennung der Pyrosomen von den festsitzenden Ascidien und ihre Einordnung unter die Schwimmascidier.

#### I. Nectascidia. Schwimmascidier.

1. Fam. Appendiculariadae.
2. Fam. Salpidae.
3. Fam. Doliolidae (Cyclomyaria).
4. Fam. Pyrosomatidae.

#### II. Chthonascidia. Sitzascidier.

1. Fam. Pelonaeidae.
- Ascidiae s. Tethyae.*
2. Fam. Ascidiae compositae (Botryllidae).
  3. Fam. Ascidiae sociales (Clavellinidae).
  4. Fam. Ascidiae simplices (Ascidiadae).

Die vier Familien der Nectascidia sind natürliche und wohlabgegrenzte Gruppen; gegen die Art der Eintheilung der Chthonascidia lassen sich dagegen leicht begründete Bedenken erheben, die namentlich die Aufzählung der Pelonaeiden als eine selbständige, den Ascidiae simplices gleichwerthige Gruppe betreffen.

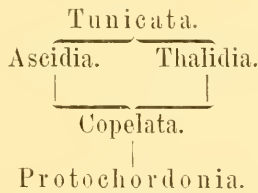
In dieser Beziehung bedeutet die Eintheilung der Tunicaten, die **Haeckel** wenige Jahre später in seiner „Generellen Morphologie“ giebt, einen entschiedenen Fortschritt. Haeckel behält die Eintheilung in die beiden Bronn'schen Gruppen bei, nur erhebt er sie zu Subclassen. Seine vier Ordnungen der Nectascidia (Copolata, Thaliada, Cyclomyaria, Luciae) entsprechen, mit Ausnahme der Namen, vollkommen den vier Familien



im Brönn'schen System. Die zweite Subklasse, die Chthonascidiae, gliedert sich ihm aber in folgender Weise:

- I. Ord. Monascidiae.
  - 1. Fam. Pelonaeida.
  - 2. Fam. Phallusida.
- II. Ord. Synascidiae.
  - 1. Fam. Ascidae sociales.
  - 2. Fam. Ascidae compositae.

Auch Haeckel rechnet die Tunicaten zu den Mollusken und zwar zum ersten Subphylum derselben, den Himatega. Die erste Classe dieser bilden die Bryozoen, die zweite die Mantelthiere. Seiner Ansicht nach bestehen „nahe Verwandtschaftsbeziehungen der Tunicaten sowohl zu den Bryozoen, als zu den Brachiopoden und Lamellibranchien“, und „alles deutet darauf hin, dass die Tunicaten schon sehr frühzeitig von der gemeinsamen Molluskenwurzel sich abgezweigt und als selbständige isolirte Gruppe entwickelt haben“. Die Verwandtschaftsbeziehungen zwischen den einzelnen Gruppen der Tunicaten selbst stellt er sich in der Weise vor, dass die gemeinsame Stammform den gegenwärtig lebenden Appendicularien sehr ähnlich gewesen sei und dass sich von dieser aus zwei divergente Aeste entwickelt hätten: einerseits die schwimmenden, andererseits die fest-sitzenden Tunicaten. „Diese beiden Subklassen, Nectascidiae und Chthonascidiae, scheinen zwei unabhängig von einander entwickelte Hauptzweige der Classe darzustellen“. An dieser letzteren Auffassung hält Haeckel im wesentlichen noch jetzt fest, wenn er auch die beiden Unterclassen in etwas verschiedenem Umfange versteht als früher. In der letzten Auflage der „Anthropogenie“ (1891) versinnlicht er die Stellung und das System der Tunicaten in folgender Weise:



Aus dem Kreise der Mollusken sind hier also die Mantelthiere weit entfernt. Sie erscheinen vielmehr zu den Vertebraten in Beziehung gebracht auf Grund bestimmter entwicklungsgeschichtlicher Thatsachen, die zuerst **Kowalevsky** aufgedeckt hat. Kowalevsky's erste Mittheilung stammt aus dem Jahre 1866 (No. 132 b.), seine zweite glänzende Untersuchung (No. 132 c.) wurde fünf Jahre später veröffentlicht und bewirkte eine vollständige Aenderung der Ansichten über die Verwandtschaftsbeziehungen. Zwar versucht noch **Claus** im Jahre 1872 (No. 134) an der Molluskennatur der Tunicaten festzuhalten, indem er sie als die erste Classe des Molluskentypus aufführt, hat aber später sehr bald den bedeutsamen entwicklungsgeschichtlichen Thatsachen Rechnung getragen und die Mantelthiere als einen besonderen Typus betrachtet. Die Eintheilung des

Tunicatentypus ist in den späteren Auflagen der „Grundzüge der Zoologie“ (1882) im wesentlichen die gleiche wie in den früheren die der Tunicaten-classe und unterscheidet sich in mehrfacher Beziehung von der, die Bronn und Haeckel gegeben haben.

I. Classe. Tethyodea. Ascidien.

1. Ord. Copelatae.
2. Ord. Ascidae simplices.
3. Ord. Ascidae compositae.
4. Ord. Ascidae salpaeformes (Pyrosomen).

II. Classe. Thaliacea. Salpen.

1. Ord. Desmomyaria. (Salpidae.)
2. Ord. Cyclomyaria. (Doliolidae.)

Die freischwimmende oder festsitzende Lebensweise ist hier als oberstes Eintheilungsprincip nicht mehr verwerthet, und die Pyrosomen sind, wie bereits bei Savigny (vergl. oben p. 44) und Latreille (p. 59) zu den Tethyen gestellt. Die Ordnung der Tethydes des zuletzt genannten Forschers erscheint hier um die Copelaten bereichert und zu einer Classe erhoben. Bei den Thaliaceen bleiben demnach nur die Salpen und Dolioliden, die als Desmomyaria und Cyclomyaria die Bedeutung von Ordnungen erhalten haben. Doch ist die letztere Benennung früher schon von Troschel und Bronn angewendet worden.

In die von **Ludwig** besorgte Ausgabe der Leunis'schen Synopsis (No. 141) ist dieses System der Tunicaten in vollem Umfange aufgenommen worden.

Das System der Tunicaten, das **Gegenbaur** (No. 138) gegeben hat, unterscheidet sich von den vorhergehenden hauptsächlich dadurch, dass den Copelaten gegenüber sämtliche anderen Formen als Acopa zusammengefasst sind:

I. Classe. Copelata.

1. *Appendiculariae*.

II. Classe. Acopa.

1. *Ascidae*.  
Simplices.  
Sociales.  
Compositae.
2. *Luciae*.
3. *Cyclomyaria*.
4. *Thaliadae*.

Die beiden Classen haben also ganz anderen Umfang und verschiedene Bedeutung als bei Bronn, Haeckel und Claus. Wie die Bezeichnungen lehren, ist ihre Aufstellung auf das Vorkommen oder den Mangel eines Ruderschwanzes bei den verschiedenen Tunicatenformen zurückzuführen. Doch erklärt Gegenbaur, jene Benennungen beibehalten zu haben, „ohne jedoch auf jenes Merkmal einen Werth zu legen, der ihm nicht zukommt; denn auch bei den Acopen besitzen die Larven mancher jenes

Ruderorgan“. Ob aber diese letztere Thatsache wirklich, wie Gegenbaur meint, das Vorhandensein oder den Mangel des Ruderschwanzes bei der ausgebildeten Form für die systematische Eintheilung der Tunicaten werthlos macht, möchte doch bestreitbar sein. Unzweifelhaft aber ist er im Rechte, wenn er die hohe Wichtigkeit des Gegensatzes im Baue des Kiemenkorbes betont, der darin besteht, dass bei den Copelaten zwei Spiracula nach aussen sich öffnen, während die Kiemenspalten bei den Acopen in einen Raum geöffnet sind, „der aus einem Theile der Anlage der Copelaten-Spiracula hervorgeht“.

Die nämlichen beiden Tunicatenklassen treffen wir unter veränderten Namen bei **Balfour** (No. 138a). Wenn die eine als Caduceichordata, die andere als Perennichordata bezeichnet wird, so ist im Gegensatze zu Gegenbaur nicht nur auf das Vorkommen oder den Mangel des ganzen Ruderschwanzes, sondern sogar eines Theiles desselben ein grosses Gewicht gelegt. Die hohe Bedeutung des sog. Chordaorganes kommt in noch schärferer Weise dadurch zum Ausdruck, dass, wie ich meine, ganz überflüssiger Weise die Bezeichnung Tunicata durch Urochorda ersetzt wird. Balfour hält sich an folgendes Tunicatensystem:

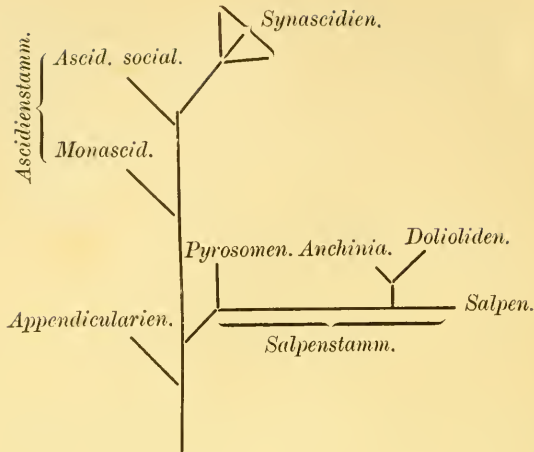
### I. Caduceichordata.

- |               |   |                         |
|---------------|---|-------------------------|
| A. Simplicia. | { | Solitaria (Ascidia).    |
|               | { | Socialia (Clavellina).  |
| B. Composita. | { | Sedentaria (Botryllus). |
|               | { | Natantia (Pyrosoma).    |
| C. Consorta.  | { | Salpidae.               |
|               | { | Doliolidae.             |

### II. Perennichordata. (*Appendicularia*).

Was im besonderen die Classification der sog. Caduceichordata anbelangt, so wird dieselbe kaum als eine glückliche zu bezeichnen sein. Die Lostrennung der zusammengesetzten Ascidien und Pyrosomen von den übrigen Ascidien resp. den Thaliaceen und ihre Zusammenfügung zu einer besonderen Gruppe geht noch über Lesueur und Savigny hinaus, welche zuerst auf die Aehnlichkeit dieser Formen hingewiesen haben. Die Pyrosomen sind durch eine so continuirliche Reihe Zwischenformen mit den Dolioliden verbunden und andererseits weisen die Botrylliden und übrigen Synascidien so innige Beziehungen zu den socialen und Monascidien auf, dass jene Vereinigung unnatürlich erscheint.

Es hat daher **Seeliger** (No. 143) wie bereits Blainville die Pyrosomen bei den Thaliaceen belassen und diesen gegenüber alle Ascidien in einem zweiten Stamme vereinigt. Beide Aeste leiten sich von Appendicularien ähnlichen Vorfahren ab. In dem einen Stamme (Ascidien) erfolgte Festsetzung; die Formen des anderen erhielten sich trotz der Rückbildung des Ruderschwanzes infolge weitgehender Umbildungen im Vorderabschnitte freischwimmend. Die Hauptgruppen der Tunicaten ordnen sich ihm also zu folgendem Bilde:



Seither sind namentlich durch Herdman, wie ich oben ausgeführt habe, Formen bekannt geworden, welche die Aufstellung neuer höherer Gruppen (Octacnemus) nothwendig gemacht haben. In neuester Zeit sind ferner eine Reihe Untersuchungen über die ungeschlechtliche Vermehrung der Tunicaten veröffentlicht worden, welche uns zu einer eingehenden Prüfung der Frage veranlassen müssen, ob nicht vielleicht die Knospung mehrere Male selbständig innerhalb der Ascidienklasse entstanden sei und ob dann die Eintheilung in sociale, einfache und Synascidien natürlichen Gruppen noch entspricht. Endlich wird zu untersuchen sein, ob die neuerdings bekannt gewordenen Thatsachen aus der Entwicklungsgeschichte der Salpen die Stellung dieser Familie am äussersten Ende des Stammes gerechtfertigt erscheinen lassen.

In einigen in neuester Zeit erschienenen systematischen Arbeiten über Tunicaten sind manche dieser Fragen in einem verschiedenen Sinne, als es in dem oben wiedergegebenen Stammbaume ausgedrückt ist, beantwortet worden. Zwei dieser Tunicatensysteme, die zu den wichtigsten gehören, sollen hier noch behandelt werden; das eine hat Lahille, das andere Herdman aufgestellt.

Das System **Lahille's** (No. 145) stellt sich in folgender Tabelle dar:

Classes.	Ordres.	Sous-Ordres.	Familles.
Atremata.	{ Archipneusta.	{ Kowalevskiadae.	Kowalevskidae.
		{ Appendiculariadae.	Appendicularidae.
Hemitremata.	{ Syringobranchiata.	. . . . .	{ Salpidae.
			{ Octacnemidae.

Classes.	Ordres.	Sous-Ordres.	Familles.
Eutremata.	Aplusobranchiata.	Didemniadae.	Doliolidae.
			Pyrosomidae.
	Phlebobranchiata.	Polycliniadae.	Didemniidae.
			Distomidae.
	Stolidobranchiata.	Cioniadae.	Polyclinidae.
			Aplididae.
	Stolidobranchiata.	Ascidiadae.	Cionidae.
			Ascididae.
	Stolidobranchiata.	Cynthiadae.	Corellidae.
			Corynascididae.
Stolidobranchiata.	Molguliadae.	Botryllidae.	
		Styelidae.	
Stolidobranchiata.	Molguliadae.	Cynthidae.	
		Eugyridae.	
Stolidobranchiata.	Molguliadae.	Molgulidae.	

Als Eintheilungsprincip verwerthet Lahille die Beschaffenheit des Kiemendarmes, und nach ihr bringt er die Tunicaten in drei Classen. Die erste bildet eine natürliche und scharf abgegrenzte Gruppe und umfasst die Copelaten oder Perennichordata der früheren Autoren. Der Kiemendarm öffnet sich durch zwei Spalten direct nach aussen, und eine Peribranchialhöhle fehlt. Die beiden Spiracula hält er aber für grundverschieden von den Kiemenspalten der Ascidien und nennt deshalb die Copelaten: *Atremata*; „ils ne possèdent pas non plus de trémas, en désignant par ce mot les stigmates branchiaux des Ascidies. Les Appendiculaires constituent donc une première classe, caractérisée par l'absence de ces fentes, et que pour ce motif je nommerai: classe des *Atremata*“ (p. 7).

In der zweiten Classe, der *Hemitremata*, vereinigt er die Salpen und den *Octacnemus*. Eine Peribranchialhöhle ist bei diesen bereits vorhanden, aber es bestehen, wie er annimmt, gleichzeitig die beiden ursprünglichen Spalten der Appendicularien. Dazu kämen noch die Rudimente von echten Spalten: „Toutefois, les Salpes possèdent en outre des trémas rudimentaires représentés par des culs-de-sac ou même par de simples bandes vibratiles. On peut donc désigner sous le nom d'*Hemitremata* la classe qu'ils forment“. In wie weit die hier gegebene Definition auf *Octacnemus* zutrifft, lässt sich bei der noch ungenügenden Kenntniss von seinem Bau augenblicklich kaum sicher feststellen. Aber auch der Organismus der Salpen kann in mehrfacher Beziehung anders gedeutet werden, als es Lahille thut. Wie schon von verschiedenen Seiten hervorgehoben worden ist, lassen sich die beiden Spalten zu den Seiten des Kiemenbandes auch so erklären, dass sie aus der Verschmelzung

einer grösseren Zahl echter Kiemenspalten einer Dolioliden ähnlichen Vorfahrenform hervorgegangen seien und also nicht mehr die stets unverändert gebliebenen beiden Spiracula der Copelaten repräsentiren würden. Ebenso wird man sehr begründeten Einspruch dagegen erheben können, dass gewisse Complicationen, die den Bau des Kiemenspaltes der Salpen betreffen, mit Bildungen von echten Kiemenspalten homologisirt werden. Es wird sich das später noch bei der Schilderung des Baues der Salpen deutlicher ergeben.

Die dritte Classe, die Eutremata, ist die weitaus umfangreichste und begreift alle die Formen, deren Kiemendarm- und Peribranchialhöhlen durch echte Kiemenspalten, „véritables trémas“ mit einander communiciren. Ob diese letzteren durchwegs Neubildungen darstellen oder nicht vielleicht zum Theil aus den beiden ursprünglichen Spiraculen hervorgegangen sind, ist Lahille nicht ganz sicher. Die weitere Eintheilung dieser gattungs- und familienreichen Classe trifft er nach der besonderen Beschaffenheit der seitlichen Kiemendarmwände und stellt drei Ordnungen auf. Die erste derselben, die *Aplosobranchiata*, zeigt die Wandung des Kiemendarmes „sans côtes longitudinales et sans sinus anastomotiques longitudinaux“. Hierher rechnet er neben einer Anzahl socialer und Syn-Ascidien die Pyrosomen und Dolioliden. Die Ordnung der *Phlebobranchiata* besitzt Kiemendarmwandungen „à sinus anastomotiques longitudinaux“ und wird von einer Anzahl socialer und Mon-Ascidien gebildet. Die *Stolidobranchiata* endlich haben Kiemendarmwandungen mit Längsrippen (à côtes longitudinales) und umfassen wiederum einfache und zusammengesetzte Ascidien.

Wird schon bei der Aufstellung der Ordnungen das Vorkommen oder der Mangel von Knospung und Stockbildung als ein Eintheilungsprincip fallen gelassen, so geht Lahille mehrfach sogar so weit, Synascidien- und Monascidien-Genera in einer Familie zu vereinigen. Man sieht, es wird hier in der ausgiebigsten Weise der Auffassung Giard's, Lacaze-Duthiers', Drasche's und Anderer Rechnung getragen, dass in einem natürlichen Systeme der Ascidien die einfachen und zusammengesetzten Formen unmöglich getrennt werden dürften. Ob aber in dem Bestreben, lediglich auf Grund von Verschiedenheiten des Kiemendarmes ein natürliches System zu schaffen, nicht neue künstliche Gruppierungen entstanden sind, wird weiterhin noch zu untersuchen sein.

Jedenfalls ist es bemerkenswerth, dass ein so erfahrener Tunicatenkenner wie **Herdman** auch in seinem neuesten System (No. 146) einen ganz anderen Weg einschlägt als Lahille, allerdings aber auch zu weniger überraschenden Ergebnissen kommt. Diese fügen sich jedoch, wie ich glaube, besser in die Reihe der im Laufe der Zeit nur allmählig sich vervollkommnenden Systeme. Herdman's Ansichten ergeben sich aus folgender Tabelle:

**Order I. Ascidiacea.**

## Suborder I. Ascidiae simplices.

*Fam. 1. Molgulidae.**Fam. 2. Cynthiidae.*

Subfam. 1. Bolteniinae.

Subfam. 2. Cynthiinae.

Subfam. 3. Styelinae.

*Fam. 3. Ascidiidae.*

Subfam. 1. Corellinae.

Subfam. 2. Hypobythiinae.

Subfam. 3. Ascidiinae.

Subfam. 4. Cioninae.

*Fam. 4. Clavclinidae.*

## Suborder II. Ascidiae compositae.

*Fam. 1. Botryllidae.**Fam. 2. Distomidae.**Fam. 3. Polyclinidae.**Fam. 4. Didemnidae.**Fam. 5. Diplosomidae.**Fam. 6. Coclocormidae.**Fam. 7. Polystyelidae.*

## Suborder III. Ascidiae Luciae.

*Fam. Pyrosomidae.***Order II. Thaliacea.**

## Suborder I. Cyclomyaria.

*Fam. Doliolidae.*

## Suborder II. Hemimyaria.

*Fam. 1. Salpidae.**Fam. 2. Octacnemidae.***Order III. Larvacea.***Fam. Appendiculariidae.*

Auch Herdman bringt hier die Tunicaten in drei Gruppen, aber diese entsprechen nur zum Theil den drei Classen im Systeme Labille's. Identisch sind nur des letzteren Atremata mit den Larvacea, während die Hemitremata nur der zweiten Unterordnung der Thaliacea, den Hemimyaria entsprechen. Offenbar verfährt Herdman, wie es ja bereits vielfach geübt wurde, viel naturgemässer, wenn er die Dolioliden derselben Ordnung wie die Salpen zuzählt und nicht mit den Ascidien vereinigt. Ob er aber darin im Rechte ist, dass er nach Savigny's Vorgang die Pyrosomen der Ordnung der Ascidiacea, wenn auch als eine besondere Unterordnung einfügt, lässt sich bestreiten. Bemerkenswerth ist es, dass Herdman an der Unterscheidung in einfache und zusammengesetzte Ascidien festhält und dieselben als zwei Unterordnungen betrachtet. Dagegen giebt er die von Milne-Edwards geschaffene Gruppe der Ascidiae sociales als eine jenen gleichwerthige auf und stellt die fraglichen Formen als Familie der

Clavelinidae zu den Ascidiae simplices. Dadurch erhalten das Vorkommen oder der Mangel von ungeschlechtlicher Vermehrung nur eine untergeordnetere Bedeutung für die Beurtheilung der Verwandtschaftsbeziehungen innerhalb des Ascidienstammes.

### Literaturverzeichniss zum ersten Abschnitte.

- (1) **Homer**, Ilias. 16. 747. conf. Athenaeus I. 13. D.
- (2) **Epicharmus**, vidi apud Athenaeum. III. S5. C.
- (3) **Aristophanes**, Lysistrate. 549.
- (4) **Aristoteles**, Naturgeschichte der Thiere. Uebersetzt von A. Karsch. 1866 u. fg. lib. IV. cap. 1; IV. 4. 2; IV. 6. 1—3; IV. 8. 19; V. 13. 8; VIII. 1. 3; — I. 1. 8; V. 13. 10; — IV. 7. 8.
- (5) ——— Ueber die Theile der Thiere. Uebersetzt von A. Karsch. 1855. lib. IV. cap. 5.
- (6) ——— Fünf Bücher von der Zeugung und Entwicklung der Thiere. Uebersetzt von Aubert und Wimmer. 1860. lib. III. 123.
- (7) **Cajus Plinius**, Naturgeschichte. Uebersetzt von Strack 1853—55.
- (8) **Aelianus**, Thiergeschichten. Uebersetzt von Fr. Jacobs. Stuttgart 1839—1842. XIII. 27.
- (9) **Athenaeus**, Deipnosophistae. I. 13. D; III. S5. C; III. SS. A.
- (10) **Avicenna**, De animalibus per magistrum Michaellem Scotum de arabico in latinum translatus. Opera omnia Vol. I. Venetiis 1508.
- (11) **Albertus Magnus**, De Animalibus libri vigintisex. Venetia 1495.
- (12) **Nic. Marescalcus Thurius**, Historia aquatilium latine ac greece cum figuris. Rostock 1520.
- (13) **Gyllius**, Ex Aeliani historia latini facta. Lugduni 1533.
- (14) ——— Liber summarius de gallicis et latinis nominibus piscium Massiliensium. Lugduni 1533.
- (15) **Adam Lonicer**, Naturalis historiae opus novum in quo tractatur de natura et viribus arborum, fructuum, herbarum animantiumque terrestrium volatilium et aquatilium. Frankfurt 1551.
- (16) **Belon**, L'histoire naturelle des etranges poissons marins. Paris 1551.
- (17) **Ed. Wotton**, De differentiis animalium libri decem. Paris 1552.
- (18) **Belon**, De aquatilibus libri duo cum εἰκόνibus ad vivam ipsorum effigiem, quoad eius fieri potuit, expressis. Paris 1553.
- (19) **Rondelet**, Libri de piscibus marinis in quibus verae piscium effigies expressae sunt. Lugduni 1554.
- (20) ——— Universae aquatilium historiae pars altera, cum veris ipsorum imaginibus. Lugduni 1555.
- (21) **Conrad Gesner**, Historiae animalium liber IV. qui est de piscium et aquatilium animantium natura Tiguri 1558.
- (22) ——— Fischbuch, das ist ausführliche Beschreibung und lebendige Conterfactur aller und jeden Fischen. Frankfurt 1595.
- (23) **Aldrovandi**, De reliquis animalibus exanguibus libri quatuor. De Mollibus, Crustaceis, Testaceis et Zoophytis. Bononia 1642. Erste Ausgabe 1606.
- (24) **Jo. Euseb. Nieremberg**, Historia naturae, maxime peregrinae, libris XVI distincta. Antverpiae 1635.
- (25) **Johannes Jonstonus**, Historiae naturalis de exanguibus aquaticis libri IV. cum figuris aeneis. Frankfurt 1650.
- (26) ——— Historiae naturalis de Insectis libri IV. Frankfurt 1653.



- (27) **Fr. Redi**, *Observationi intorno agli animali viventi che si trovano negli animali viventi*. Firenze 1684. (Ich kenne dieses Werk nur aus dem späteren Abdruck in „Opere di Fr. Redi“, Seconda Edizione Neapolitana. T. II. 1778, p. 34 und folg. p. 106 ff. Taf. XI, XII.)
- (28) **Martin Lister**, *Conchyliorum Bivalvium utriusque aquae exercitatio anatomica tertia*. London 1696, Taf. 7, p. 93. Die betreffende Tafel findet sich auch als 19te mit Erklärung im Appendix zu *Historiae Conchyliorum libri IV*. London 1685—1692.
- (29) **Geo. Rumphius**, *D'Amboinsche Rariteitkamer*. Amsterdam 1705.
- (30) **J. Th. Klein**, *Naturalis dispositio Echinodermatum*. Accessit *lucubratiuncula de aculeis Echinorum marinorum cum spicilegio de Belemnitis*. 1734.
- (31) **Linnaeus**, *Systema Naturae sive regna tria naturae systemace proposita per classes, ordines, genera et species*. Lugduni 1735.
- (32) **Jan. Plancus**, *De Conchis minus notis liber cui accessit specimen aestus reciproci maris superi ad littus portumque Arimini*. Venetiis 1739.
- (33) **Linnaeus**, *Systema Naturae*. Secundum sextam Stockholmiensem emendatam et auctam editionem. Lipsiae 1748.
- (34) **Vit. Donati**, *Della storia naturale marina dell'Adriatico*. Venezia 1750.
- (35) **Linnaeus**, *Museum Adolphi Friderici regis, in quo animalia rariora imprimis, et exotica: Quadrupedia, Aves, Amphibia, Pisces, Insecta, Vermes describuntur et suetice cum iconibus*. Holmiae 1754.
- (36) **John Ellis**, *An essay towards a natural history of the Corallines, and other marine productions of the like kind, commonly found on the coasts of Great-Britain and Ireland*. London 1755.
- (37) **Bigot de Morogues**, *Mémoire sur un animal aquatique d'une forme singulière*. Mém. de Math. et de Phys. présent. à l'Acad. Paris 1755. T. II.
- (38) **Browne**, *The civil and natural history of Jamaica*. 2. Ausgabe. London 1789. 1. Ausgabe 1756.
- (39) **A. Schlosser**, *An account of a curious, fleshy, corallike substance; in a letter to Mr. Peter Collinson, with some observations on it communicated to Mr. Collinson by Mr. John Ellis*. *Philosoph. Transact.* Vol. 49 Part. II. 1756.
- (40) **Linnaeus**, *Systema Naturae*. 10. Ausgabe. T. I. 1758.
- (41) **W. Borlase**, *The natural history of Cornwall*. 1758.
- (42) **Baster**, *Opuscula subseciva, observationes miscellaneas de animalculis et plantis quibusdam marinis, eorumque ovariis et seminibus continentia*. Harlem 1759/1763. Liber II, p. 54. 1760.
- (43) **Jan. Plancus**, *De inessu marinorum Echinorum ac de rebus quibusdam aliis marinis ad Ferdinandum Bassium Epistola*. 1760. Taf. II, Fig. 4—7. Abgedruckt auch in der 2. Ausgabe von *De Conchis minus notis*. 1760.
- (44) **Bohadsch**, *De quibusdam animalibus marinis, eorumque proprietatibus*. Dresdae 1761.
- (45) **Alex. Russell**, *An account of a remarkable marine production: in a letter of the Reverend Thomas Birch*. *Philos. Trans.* Vol. 52. Part. II. 1762.
- (46) **Janus Plancus**, *De duplici Tethyi genere, et de Manu marina ad pium Jannellium Senensium academicum physioeriticum*. *Atti dell'Acad. delle Scienze d. Siena d. Fisiocritici*. T. II. Siena 1763, p. 217, Taf. VIII.
- (47) **George Edwards**, *Gleanings of natural history, containing figures of Quadrupeds, Birds, Insects, Plants*. Part. III. 1764. Taf. 356, p. 303.
- (48) **Pallas**, *Elenchus Zoophytorum sistens generum adumbrationes generatiorum et specierum cognitarum succinctas descriptiones cum selectis auctorum Synonymis*. 1766.
- (49) ——— *Miscellanea zoologica quibus novae imprimis atque obscurae animalium species describuntur et observationibus iconibusque illustrantur*. 1766.
- (50) **Linnaeus**, *Systema Naturae*. 12. Ausgabe. T. I. pars 2. 1767.
- (51) **Joh. Ernst Gummer**, *Der See-Beutel (Tethyum Sociabile) vollständig beschrieben*. *Der Drontheimischen Gesellschaft Schriften aus dem Dänischen übersetzt*. Bd. III, p. 69, Taf. III, Fig. 3. Kopenhagen 1767.

- (52) **Hawkesworth**, Relation des voyages enterpr. pour faire des découvertes. Bd 2, p. 212. Paris 1774. Die erste englische Ausgabe erschien 1770.
- (53) **Joach. Friedr. Bolten**, Nachricht von einer neuen Thierpflanze. Hamburg 1770. De novo quodam Zoophytorum genere epistola. 1771.
- (54) **P. S. Pallas**, Spicilegia Zoologica quibus novae imprimis et obscurae animalium species iconibus. descriptionibus atque commentariis illustrantur. Fasc. X, Berlin 1774.
- (55) **John Phipps**, A voyage towards the Northpole undertaken by his Maj. command. p. 199, Taf. XIII, Fig. 3. London 1774.
- (56) **Petr. Forskål**, Descriptiones animalium avium, amphibiorum, piscium, insectorum, vermium; quae in itinere orientali observavit. 1775.
- (57) ——— Icones rerum naturalium, quas in itinere orientali depingi curavit. 1776. Taf. 27, Fig. D, E; Taf. 35; Taf. 36, Fig. A—H.
- (58) **O. F. Müller**, Zoologia Danica seu animalium Daniae et Norvegiae rariorum ac minus notorum descriptiones et historia. Hafniae 1788—1806. — Die erste Ausgabe der Icones begann bereits 1777. — Zoologiae Danicae prodromus erschien 1776.
- (59) **Dicquemare**, Sacanimal. Observations sur la Physique, sur l'histoire naturelle et sur les Arts. Bd. 9, p. 137, Taf. I, Fig. 1—7. Paris, Februar 1777.
- (60) ——— Le Reclus marin. *ibid.*, p. 356, Taf. II, Mai 1777.
- (61) **Otho Fabricius**, Fauna Groenlandiae. Hafniae 1780.
- (62) **Dicquemare**, Les Coeurs-unis. Observat. s. la Phys. Bd. 16, p. 304, Taf. II. Paris, October 1780.
- (63) ——— L'Informe. Observat. s. la Physique. Bd. 20, p. 349, Taf. II. Paris, November 1782.
- (64) **John Ellis**, The natural history of many curious and uncommon Zoophytes, collected from various parts of the globe. London 1786.
- (65) **Linnaeus**, Systema Naturae. 13. Ausgabe, T. I. Pars VI, 1788. Cura Joa. Frid. Gmelin.
- (66) **Bruguière**, Histoire naturelle des Vers, Coquilles, Mollusques et Zoophytes. Paris 1789, 92. Tableau encyclopédique et méthodique cont. l'helminthologie. 1791. Aus Encyclopédie méthodique. Paris 1789—1832. T. I.
- (67) **Geo. Shaw**, Vivarium naturae, or the naturalist's miscellany. London 1789—1813. T. 5, T. 7.
- (68) **Renier**, Lettera al Sign. Olivi sopra il Botrillo, piantanimale marino. Chiozza 1793. (Auch in Opuscoli di Milano T. 16.)
- (69) **Ant. Coquebert**, Mémoire sur deux espèces d'Ascidies. Bulletin des Sciences par la Société Philomatique. Bd. I. Pars II, p. 1, Taf. I. Avril 1797.
- (70) **G. Cuvier**, Note sur l'anatomie des Ascidies. *ibid.*
- (71) ——— Tableau élémentaire de l'histoire naturelle des animaux. Paris 1798.
- (72) **Lamarck**, Système des animaux sans vertèbres ou tableau général des classes, des ordres et des genres de ces animaux. Paris 1801.
- (73) **Eosc**, Histoire naturelle des Vers. Suite à l'hist. natur. de Buffon. T. II, p. 165 u. folg. Paris 1802.
- (74) **Tilesius**, Abbildung und Beschreibung eines neuen Seebutels aus dem Atlantischen Ocean (Thetya vagina). Jahrbuch der Naturgeschichte. Leipzig 1802, p. 150, Taf. 5 und 6.
- (75) **Bory de St. Vincent**, Voyage dans les quatre principales îles des Mers d'Afrique fait par ordre du gouvernement pendant les années 1801 et 1802. Bd. I, p. 107, Taf. VI, Fig. 2. Paris 1804.
- (76) **G. Cuvier**, Mémoire sur les Thalides (Thalia Brown) et sur les Biplores (Salpa Forskål). Ann. d. Mus. d'hist. natur. T. 4. 1804, p. 360. Später nochmals abgedruckt in Mém. pour servir à l'hist. et à l'anatom. des Mollusques. Mém. No. 19. Paris 1817.
- (77) **Péron**, Mémoire sur le nouveau genre Pyrosoma. Annales du Muséum nat. d'hist. natur. T. 4. 1804, p. 437. (Abgedruckt in No. 79, p. 455.)
- (78) **Cuvier**, Leçons d'anatomie comparée. Vol II, p. 312; Vol IV, p. 125. 428. Paris 1805.

- (79) **Péron**, Voyage de découvertes aux terres Australes, pendant les années 1800—1804. Paris 1807—10. T. I. Atlas, Taf. 30, Fig. 1, 4; Taf. 31, Fig. 3.
- (80) **Lamarck**, Philosophie zoologique, ou exposition des considérations relatives à l'histoire naturelle des animaux. Paris 1809. Deutsche Uebersetzung von A. Lang, p. 155.
- (81) **Spix**, Geschichte und Beurtheilung aller Systeme in der Zoologie nach ihrer Entwicklungsfolge von Aristoteles bis auf die gegenwärtige Zeit. Nürnberg 1811.
- (82) **G. Cuvier**, Sur un rapprochement à établir entre les classes qui composent le règne animal. Annales du Muséum nat. d'hist. natur. T. 19, p. 73. 1812.
- (83) **Lesueur**, Mémoire sur quelques nouvelles espèces d'animaux mollusques et radiaires recueillis dans la Méditerranée près de Nice. Nouv. Bull. d. Science. p. I. Société Philom. T. 3, p. 281, Taf. 5, Fig. 2. Paris, Juin 1813.
- (84) **Everard Home**, Lectures on comparative anatomy. Vol. I, p. 369, Vol. II, Taf. 71—73. London 1814.
- (85) **Lamarck**, Suite des Polypiers empatés. Mém. d. Mus. d'hist. natur. T. I, p. 334 u. folg. Paris 1815.
- (86) **Cuvier**, Mémoire sur les Ascidies et sur leur Anatomie. Mém. d. Mus. d'hist. natur. T. II. 1815. Später nochmals abgedruckt in Mém. pour servir à l'hist. d. Mollusques 1817. — Ein Auszug dieser Arbeit von Desmarest findet sich unter gleichem Titel in Bull. d. Science. p. I. Société Philom. d. Paris 1815, p. 10.
- (87) **Lesueur**, Mémoire sur l'organisation des Pyrosomes, et sur la place qu'ils semblent devoir occuper dans une classification naturelle. Bull. d. Science. de la Société Philom. Paris 1815, p. 70, Taf. I, Fig. 1—15.
- (88) **Desmarest et Lesueur**, Note sur le Botrylle étoilé. Bull. d. Sc. d. l. Soc. Philom. 1815, p. 74, Taf. I.
- (89) **Lamarck**, Histoire naturelle des animaux sans vertèbres. Paris 1815—18. Vol. I, p. 381. Vol. III, 1816, p. 80 u. fg.
- (90) **Savigny**, Mémoires sur les animaux sans vertèbres. II. Part. I. Fasc. Paris 1816. I. Mém. Observations sur les Aleyons gélatineux à six tentacules simples. Lues à l'Institut, le 6 février 1815.  
II. Mém. Observations sur les Aleyons à deux oscules apparens, sur les Botrylles et sur les Pyrosomes. Lues le 1<sup>er</sup> mai 1815.  
III. Mém. Observations sur les Ascidies proprement dites. 1816.
- (91) **Blainville**, Prodrome d'une nouvelle distribution systématique du règne animal. Bull. d. Science. d. l. Soc. Philom. 1816, p. 113.
- (92) **C. G. Carus**, Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Seescheiden (Ascidiae). Deutsches Archiv f. Physiologie, Bd. II, 1816, p. 569.
- (93) **Cuvier**, Le règne animal distribué d'après son organisation, pour servir de base à l'histoire naturelle des animaux et d'introduction à l'anatomie comparée. T. II. Paris 1817. 3. Ausgabe. 1836—1846.
- (94) **Ad. Chamisso**, De animalibus quibusdam e classe vermium Linneana in circumnavigatione terrae auspiciante comite N. Romanzoff duce Ottone de Kotzebue annis 1815—1818 peracta observatis. Fascie. I. De Salpa. Berlin 1819.
- (95) **Lamouroux**, Exposition méthodique des genres de l'ordre des Polypiers. Paris 1821.
- (96) **Ad. Chamisso et Car. Eysenhardt**, De animalibus quibusdam e classe vermium. Fasc. II. reliquis vermibus continens. Verhandlungen d. Kais. Leopold-Carol. Acad. d. Naturf. Bd. II (Nova Acta, Bd. 10), Pars II, p. 362, Taf. 31, Fig. 4. Bonn 1821.
- (97) **C. G. Carus**, Beiträge zur Kenntniss des inneren Baues und der Entwicklungsgeschichte der Ascidien. Ibid., p. 425, Taf. 36, 37.
- (98) **A. W. Otto**, Beschreibung einiger neuen Mollusken und Zoophyten. Nova Acta Acad. Leopold-Carol. Bd. XI, Pars II. 1823, p. 249.
- (99) **Quoy et Gaimard in Freycinet**, Voyage autour du monde, fait par ordre du roi sur les corvettes l'Uranie et la Physicienne, pendant les années 1817—1820. Zoologie. Paris 1824.

- (100) **Eschscholtz**, Bericht über die zoologische Ausbeute während der Reise von Kronstadt bis St. Peter und Paul. *Isis von Oken* 1825, p. 736 und 738.
- (101) **Blainville**, Manuel de Malacologie et de Conchyliologie. Paris 1825.
- (102) **Latreille**, Familles naturelles du règne animal. Paris 1825.
- (103) **Blainville**, Artikel „Salpa“ in Dictionnaire des Sciences naturelles. T. 47, p. 94. 1827.
- (104) ——— Zoophytes. Dictionnaire des Sciences naturelles. Bd. 60. 1830.
- (105) **Lesson in Duperrey**, Voyage autour du monde sur la corvette La Coquille pendant 1822—25. Zoologie. T. II. Pars I. Paris 1830. Atlas, Taf. 4—6.
- (106) **Mertens**, Beschreibung der Oikopleura, einer neuen Molluskengattung. *Mém. de l'Acad. imp. d. Sciences de St. Pétersbourg*. 6. Sér. T. I. 1831, p. 205. Hiervon Auszug in Oken's *Isis* 1836, p. 300.
- (107) **Tilesius**, Beiträge zur Naturgeschichte der Medusen. *Nova Acta Acad. Leopold. Carol.* Bd. 15, Pars II, p. 252. 1831.
- (108) **Meyen**, Beiträge zur Zoologie, gesammelt auf einer Reise um die Erde. I. Abthl. Ueber die Salpen. *Nova Acta Acad. Leopold. Carol.* T. 16. Pars I, p. 363. 1832.
- (109) **Quoy et Gaimard in Dumont d'Urville**, Voyage de la corvette l'Astrolabe pendant les années 1826—1829. Zoologie. Bd. III, 1834; Bd. IV, 1833. Atlas Taf. 26, Fig. 4—7. Taf. 86—92.
- (110) **M. Sars**, Ueber die Entwicklung der Medusa aurita und der *Cyanea capillata*. *Arch. f. Naturgesch.* Vol. 7, Bd. 1. 1841.
- (111) **Steenstrup**, Ueber den Generationswechsel, oder die Fortpflanzung und Entwicklung durch abweichende Generationen, eine eigenthümliche Form der Brutpflege in den niederen Thierclassen. Deutsch von Lorenzen. 1842.
- (112) **Eschricht**, Anatomisk-physiologiske Undersøgelser over Salperne. *Skriften der Königl. Dänisch. Gesellsch. d. Wissensch. naturh. u. math. Abtheil.* VIII. 1841, p. 299. Deutscher Auszug in *Isis von Oken*. 1842, p. 467.
- (112 a) **Milne Edwards**, Observations sur les Ascidies composées des côtes de la Manche. *Mém. de l'Acad. d. Sciences de l'institut de France*. Bd. 18. 1842.
- (113) **P. J. Van Beneden**, Recherches sur les Bryozoaires. *Nouv. Mém. de l'Acad. Bruxelles*. T. 18 und 19. 1845.
- (113 a) ——— Recherches sur l'embryogénie, l'anatomie et la physiologie des Ascidies simples. *Bruxelles* 1846. *Mém. Acad. roy. de Belgique*. T. 20.
- (114) **M. Sars**, Fauna littoralis Norvegiae. I. Heft. VII. Beobachtungen über die Organisation und Entwicklung der Salpen, p. 63. 1846.
- (115) **Joh. Müller**, Bericht über einige neue Thierformen der Nordsee. *Müller's Arch. f. Anat. Physiologie u. wissensch. Medicin*. 1846, p. 101; 1847, p. 158.
- (116) **Krohn**, Observations sur la génération et le développement des Biphores (Salpa). *Annales d. Scienc. naturell.* III. Sér. Zoolog. T. VI. 1846.
- (117) **Leuckart**, Ueber die Morphologie und die Verwandtschaftsverhältnisse der wirbellosen Thiere. Ein Beitrag zur Charakteristik und Classification der thierischen Formen. 1848.
- (118) ——— Ueber den Polymorphismus der Individuen oder die Erscheinungen der Arbeitheilung in der Natur. Ein Beitrag zur Lehre vom Generationswechsel. 1851.
- (118 a) **W. Busch**, Beobachtungen über Anatomie und Entwicklung einiger wirbellosen Seethiere. Berlin 1851.
- (119) **Th. Huxley**, XXIV. Observations upon the anatomy and physiology of Salpa and Pyrosoma. XXV. Remarks upon Appendicularia and Doliolum, two genera of the Tunicata. *Philosoph. Transact.* 1851, p. 567.
- (120) **C. Vogt**, Bilder aus dem Thierleben. 1852, p. 26.
- (121) **Krohn**, Ueber die Gattung Doliolum und ihre Arten. *Archiv f. Naturgesch.* 1852, p. 53.
- (122) **H. Müller**, Bericht über einige im Herbste 1852 in Messina angestellte vergleichend-anatomische Untersuchungen. IV. Mollusken. *Zeitsch. f. wiss. Zoolog.* Bd. 4, p. 329. 1853, u. in *Verhandl. d. Würzburg. Gesellsch. für Natur- u. Heilkunde*. 1852. T. III, p. 57.

- (123) **V. Carus**, System der thierischen Morphologie. Leipzig 1853.
- (124) **R. Leuckart**, Zeugung, in Wagner's Handwörterbuch der Physiologie. Bd. 4, p. 978. 1853.
- (125) ——— Zoologische Untersuchungen. 2. Heft. Salpen und Verwandte. 1854.
- (126) **Gegenbaur**, Ueber die Entwicklung von Doliolum, der Scheibenquallen und von Sagitta. Briefliche Mittheilung an A. Kölliker. Zeitschr. f. wiss. Zoologie. Bd. 5, p. 13. 1854.
- (127) **C. Vogt**, Recherches sur les animaux inférieurs de la Méditerranée. Second Mém. Sur les Tuniciers nageants de la mer de Nice. Mém. de l'Institut Genevois T. II. 1854.
- (128) **J. B. Meyer**, Aristoteles Thierkunde. Ein Beitrag zur Geschichte der Zoologie, Physiologie und alten Philosophie. Berlin 1855.
- (129) **Gegenbaur**, Ueber den Entwicklungscyclus von Doliolum, nebst Bemerkungen über die Larven dieser Thiere. Zeitschr. f. wiss. Zoologie. Bd. 7, p. 283. 1856.
- (130) **J. Müller**, Geschichtliche und kritische Bemerkungen über Zoophyten und Strahlthiere. Arch. f. Anat. Physiol. u. wissensch. Medic. 1858.
- (131) **Keferstein und Ehlers**, Zoologische Beiträge. Leipzig 1861.
- (132) **Bronn**, Klassen und Ordnungen des Thierreichs. Bd. III. I. 1862.
- (132 a) **Haeckel**, Generelle Morphologie der Organismen. Bd. II. 1866.
- (132 b) **Kowalevsky**, Entwicklungsgeschichte der einfachen Ascidien. Mém. Acad. St. Pétersbourg (7) T. X. 1866.
- (132 c) ——— Weitere Studien über die Entwicklung der einfachen Ascidien. Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. VII. 1871.
- (133) **H. Fol**, Études sur les Appendiculaires du détroit de Messine. Mém. de la Societ de Phys. et d'hist. nat. de Genève. T. XXI, 2. 1872.
- (133 a) **V. Carus**, Geschichte der Zoologie bis auf Joh. Müller und Charl. Darwin. München 1872.
- (134) **C. Claus**, Grundzüge der Zoologie. 2. Aufl. 1872. 4. Aufl. Bd. II. 1882.
- (134 a) **Heller**, Untersuchungen über die Tunicaten des adriatischen Meeres. Denkschrift. d. k. Acad. d. Wissensch. Wien. 1874, 75, 77.
- (135) **R. Leuckart**, Die Zoophyten. Ein Beitrag zur Geschichte der Zoologie. Arch. f. Naturgesch. 1875. Bd. I.
- (136) **Fol**, Ueber die Schleimdrüse oder den Endostyl der Tunicaten. Morpholog. Jahrbuch. Bd. I. 1876.
- (137) **Moseley**, On two new Forms Deep-Sea Ascidiens. Transactions of Linnean Society. Sér. II. Vol. I. London 1876.
- (138) **Gegenbaur**, Grundriss der vergleichenden Anatomie. 1878.
- (138 a) **Balfour**, Handbuch der vergleichenden Embryologie. Bd. II. 1881.
- (139) **Grobben**, Doliolum und sein Generationswechsel. Arbeiten aus dem zoolog. Institut der Universität Wien. T. IV. 1882.
- (140) Report on the scientific results of the voyage of Challenger.  
**Herdman**, Report on the Tunicata. Part I. Ascidae simplices. Vol. 6. 1882.  
 Part. II. Ascidae compositae. Vol. 14. 1886. Part. III. Vol. 27. 1888.
- (141) **Leunis-Ludwig**, Synopsis der Thierkunde. Bd. I. 1883.
- (142) **Uljanin**, Die Arten der Gattung Doliolum im Golfe von Neapel. Fauna und Flora des Golfes von Neapel. X. Monographie. 1884.
- (143) **Seeliger**, Die Entwicklungsgeschichte der socialen Ascidien. Jenaische Zeitsch. f. Naturwiss. Bd. 18. 1884/85.
- (144) **C. Chun**, Coelenterata, in Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreichs. 1889—1892.
- (145) **Lahille**, Recherches sur les Tuniciers des côtes de France. Toulouse 1890.
- (146) **Herdman**, A revised classification of the Tunicata, with definitions of the orders, suborders, families, subfamilies, and genera, and analytical keys to the species. Journal of the Linnean Society. Vol. 23. 1891.
- (147) **Korotneff**, La Dolchinia mirabilis. Mittheilungen der zoolog. Station Neapel. Bd. X. 1891.
- (148) **E. Haeckel**, Anthropogenie oder Entwicklungsgeschichte des Menschen. 1891.

## Zweiter Abschnitt.

### Erste Klasse:

### **Die Appendicularien, Copelata.**

#### **I. Allgemeine Körperbeschaffenheit.**

##### 1. Der Bau.

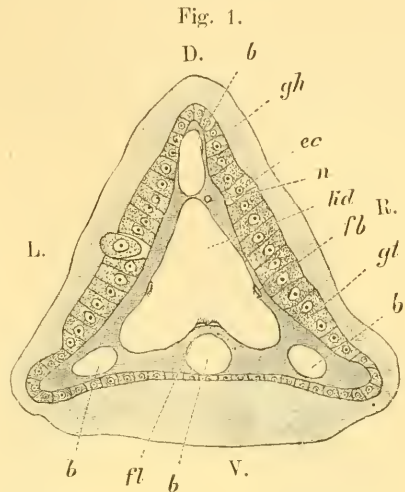
Der Körper der Appendicularien besteht aus zwei scharf gesonderten Abschnitten. Der vordere, der als Rumpf zu bezeichnen ist, enthält die wichtigsten Organe und entspricht dem Gesamtleib aller übrigen ausgebildeten Tunicaten. Der hintere Abschnitt ist der Ruderschwanz, dessen Homologen in den anderen Klassen nur bei bestimmten Larvenformen auftritt, im ausgebildeten Zustande aber fehlt. Namentlich sind es die Ascidienlarven, welche eine so hohe Uebereinstimmung mit den Appendicularien bekunden, dass diese letzteren früher allgemein als jugendliche Ascidien betrachtet wurden. (Vgl. oben p. 64—66.) Im Hinblick auf diese Aehnlichkeiten hat Herdman bereits im Jahre 1882 (Nr. 23) die Gruppe der Appendicularien als „Larvacea“ bezeichnet und führt sie noch in seinem neuesten System (vgl. oben p. 77) unter diesem Namen als die dritte Ordnung der Tunicaten auf. Auf das Vorhandensein des Ruderschwanzes, dessen Axe von der Chorda gebildet wird, bei den ausgebildeten Appendicularien deutete auch die von Balfour (Handbuch der vergleichenden Embryologie, Bd. II, 1881) eingeführte Bezeichnung „Perennichordata“ hin und ebenso der Name „Copelata“, welchen, soviel ich sehe, zuerst Haeckel in seiner „Generellen Morphologie“ gebraucht hat (vgl. oben p. 70).

Sowohl Rumpf als auch Schwanz sind bilateral symmetrisch gebaut. Im Rumpfe sind Bauch- und Rückenseite sehr verschieden, nicht blos bezüglich der Lagerung der inneren Organe, sondern auch in der äusseren Form. Stets erscheint die Bauchseite mehr oder minder stark abgeflacht, der Rücken dagegen stärker convex gekrümmt. Bei den Oikopleuren zeigt der Durchschnitt die Gestalt eines Dreiecks (vgl. Holzschnitt Fig. 1), dessen Basis die Bauchfläche, dessen Spitze die Mitte des Rückens bildet. Im Ruderschwanz dagegen sind Bauch und Rücken äusserlich ganz gleich, und es bedarf erst der näheren mikroskopischen Untersuchung, um vornehmlich durch die Lage des Nervenstranges die Rückenseite bestimmen zu können.

Der Rudererschwanz inserirt sich bei allen Appendicularien an der Bauchseite des hinteren Rumpfabschnittes. Manchmal liegt die Anheftungsstelle der Mitte ziemlich nahe, bei den meisten Formen befindet sie sich aber im hintersten Drittel des Rumpfes. Charakteristisch ist eine Drehung um  $90^\circ$ , die der Schwanz erfährt. Ueberall erfolgt sie in dem Sinne, dass die Rückenseite nach links (in Bezug auf den Rumpf), die ventrale nach rechts gerichtet erscheint. (Vgl. Fig. 1, Taf. IV.) Die durch den Rumpf gelegte Medianebene scheidet also im Schwanze Bauch und Rücken. Aeusserlich macht sich allerdings infolge der oben angedeuteten Beschaffenheit des Ruderorgans diese Störung des bilateralen Baues gar nicht bemerklich.

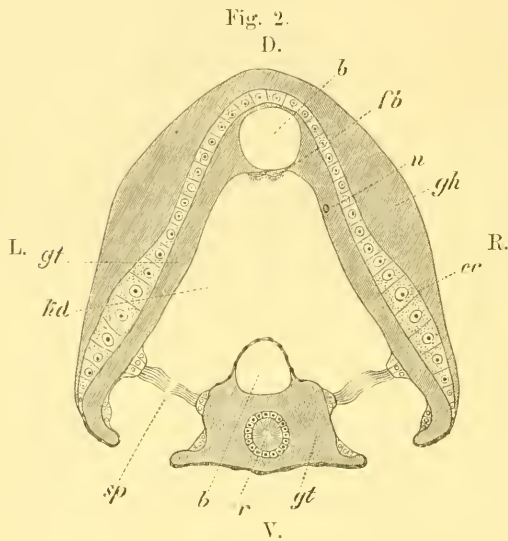
Die Hauptaxen der beiden Körperabschnitte bilden mit einander während der Bewegungen des Thieres sehr verschieden grosse Winkel. Meist legt sich der Vorderkörper dem Schwanze dicht an, und die Axen laufen parallel oder bilden einen äusserst spitzen, nur wenige Grade messenden Winkel. Das Hinterende des Rumpfes ragt dann frei über das Vorderende des Schwanzes hervor und ist, wenn in dieser Lage das Thier sich vorwärts bewegt, nach vorn gerichtet. Die linke Seite des vorderen Rudererschwanzes liegt also der Bauchseite des Rumpfes an. Diese Stellung der beiden Körperabschnitte ist bei *Oikopleuren* in der Ruhe und im Tode die gewöhnliche und lässt sich auch beobachten, wenn nach intensiver Bewegung des Ruderorganes der Körper noch weiter fortgleitet. Während der Aktion des Schwanzes wird dagegen der Winkel grösser und erreicht  $90^\circ$  und darüber. Bei seitlicher Ansicht hat dann, wie schon den ersten Beobachtern aufgefallen ist, das Thier eine hammerförmige Gestalt; der Schwanz stellt den Stiel dar. In dieser Form trifft man aber auch häufig todtte Fritillarien, und gar nicht selten erscheint der Rumpf vollständig umgeklappt mit frei hervorragendem Vorderende, während die Bauchseite seines Hinterendes der rechten Seite des Schwanzes aufliegt.

Das umfangreichste Organ des Rumpfes ist das Darmsystem, das sich in Kiemendarm und Verdauungstractus gliedert. Die Umwandlung des vorderen Darmabschnittes zu einem Respirationsorgan ist es vornehmlich, welche die Appendicularien als Tuniceaten erweist. Sie erfolgt in



Querschnitt durch den vorderen Rumpfteil einer *Oikopleura cophocerca*,  $\frac{52}{1}$ . *b* Blutbahnen; *cc* Ektoderm; *fb* Flimmerbogen; *fl* Flimmerband; *gh* Anlage des Gehäuses; *gt* Gallerte; *kd* Kiemendarm; *n* Nervenstamm. D. dorsal; L. links; R. rechts; V. ventral.

höchst einfacher Weise dadurch, dass zwei besondere Ausführungsgänge (Spiraculargänge) auftreten, welche den Kiemendarm direct mit der Aussenwelt in Verbindung setzen und den Ein- oder Abfluss des durch den Mund aus- oder eingetretenen Athemwassers ermöglichen. (Vgl. Holzschnitt Fig. 2.) Es lässt sich unschwer der Nachweis führen, dass von diesen oder doch sehr ähnlichen Verhältnissen der complicirtere Bau des Kiemendarmes der übrigen Tunicaten abgeleitet werden muss. Namentlich Föl und Seeliger haben diesen Standpunkt vertreten, und es ist



Querschnitt durch den Rumpf einer *Oikopleura cophocerca*,  $\frac{52}{1}$ . *sp* Spiraculum; *r* Rectum.

Die übrigen Bezeichnungen wie in Fig. 1.

gewiss zu billigen, wenn La-hille die Appendicularien als Ordnung der „Archipneusta“ bezeichnet. Weniger glücklich scheint freilich der von ihm als Klassenbezeichnung gewählte Name „Atremata“ zu sein, der eine fundamentale Verschiedenheit der inneren Spiracularöffnungen und der Kiemenspalten der übrigen Tunicaten voraussetzt (vgl. oben p. 75).

An den Kiemendarm schliesst sich der Verdauungstractus, der sich wieder aus mehreren Abschnitten zusammensetzt und ventral durch den After direct nach aussen mündet. Dieses letztere Verhalten findet sich bei den

anderen Tunicaten nicht mehr vor und beweist ebenfalls die ursprünglichere Stellung der Appendicularien nahe der Stammform des ganzen Stammes.

Auf der Dorsalseite des Rumpfes, über dem Kiemendarm liegt das Nervensystem, in Gehirnganglion und Nervenstrang gesondert. Die Flimmergrube und das Otolithenbläschen werden ontogenetisch vermuthlich aus derselben Embryonalanlage wie das Nervensystem hervorgehen. Da die Entwicklung der Appendicularien bisher noch vollständig unbekannt ist, lässt sich das nur aus den Thatsachen der Ascidien- und Salpenembryologie als wahrscheinlich erschliessen, ohne durch die directe Beobachtung festgestellt zu sein.

Ventral vom Darm befindet sich das Circulationsorgan, welches nur in wenigen Fällen (*Kowalevskia*) fehlt. Ein muskulöses inneres Herz und eine äussere, flache Pericardiallamelle sind zu unterscheiden.

Der Hinterabschnitt des Rumpfes wird durch die Geschlechtsorgane eingenommen. Die Appendicularien sind hermaphroditisch; nur vereinzelte Formen (*Oikopleura dioica*) sollen getrenntgeschlechtlich sein. —



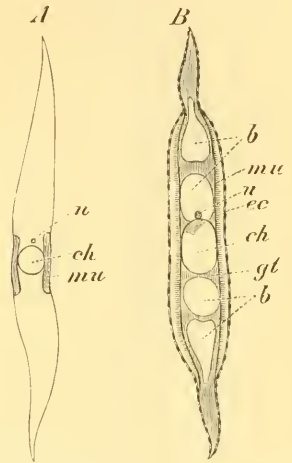
Der Ruderschwanz ist seitlich ausserordentlich stark comprimirt und übertrifft den Rumpf stets beträchtlich an Länge. Verhältnissmässig am kürzesten ist er bei den Fritillarien, etwa  $1\frac{1}{2}$  mal so lang als der Rumpf; bei *Appendicularia sicula* übertrifft er diesen etwa  $2\frac{1}{2}$  mal, bei den Oikopleuren um das  $3-4\frac{1}{2}$ - und  $5\frac{1}{2}$  fache, bei *Kowalevskia* ist er fast 8mal so lang.

Infolge der seitlichen Zusammendrückung gilt die dorso-ventrale Axe als die „Breite“ des Schwanzes, die laterale als die „Dicke“. Diese letztere ist im Verhältniss zu den anderen Ausdehnungen ausnahmslos eine verschwindend kleine Grösse, über welche meist gar keine Angaben gemacht werden. Stets ist der Schwanz breiter als der Rumpf, nur an seinen Enden, und namentlich am hinteren, kann er bei manchen Formen so stark verjüngt sein, dass er schmaler wird als dieser. Die breiteste Stelle überragt nur ausnahmsweise die Lateralaxe des Rumpfes um mehr als das Doppelte.

Bei allen Formen übertrifft die Länge des Schwanzes um ein Mehrfaches seine Breite; bei den Fritillarien um das  $2\frac{1}{2}-3\frac{1}{2}$  fache, bei den Oikopleuren um das  $4\frac{1}{2}-6$  fache. Die zuletzt genannte Zahl gilt auch für die Kowalevskiaden. Der Schwanz besitzt also überall ruderförmige Gestalt und erscheint daher zur Erfüllung seiner Aufgabe als Locomotionsorgan besonders geeignet.

An der Aussenseite befindet sich das einschichtige flache Ektodermepithel, das in die äussere Hautschicht des Rumpfes übergeht und den Zusammenhang beider Körperabschnitte bedingt. Ausserdem erstreckt sich nur noch der Nervenfaserverstrang vom Rumpfe aus in den Schwanz hinein, um dorsal von der Chorda (infolge der oben erwähnten Drehung also auf der linken Seite des Rumpfes) seine ganze Länge zu durchziehen. Nur das hinterste Ende bleibt von ihm frei. Ein continuirlicher zelliger Belag fehlt dem Nervenfaserverstrang; nur an verschiedenen Stellen finden sich grössere oder kleinere Gruppen von Ganglienzellen vor. Sehr häufig liegen einzelne Ganglienzellen vollständig isolirt, meist aber zu 2—6 dicht nebeneinander, und im vorderen Schwanzabschnitt findet man überall ein umfangreicheres Ganglion, das sich aus sehr zahlreichen Zellen zusammensetzt. Die Zahl der Ganglien und ihre Vertheilung ist bei verschiedenen Arten sehr verschieden und unterliegt selbst bei verschiedenen Individuen einer Species ausserordentlich grossen Modificationen.

Fig. 3.

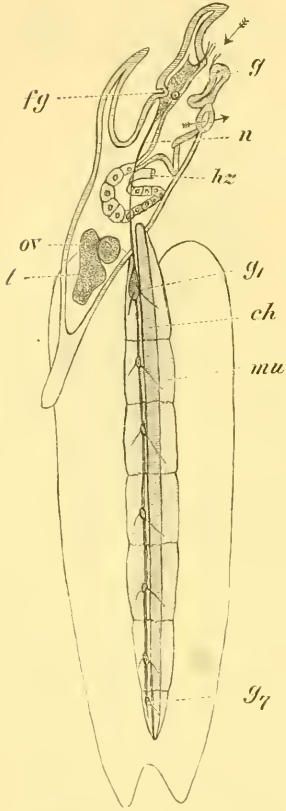


A Optischer Durchschnitt durch den Schwanz von *Fritillaria megachile*. (Nach F o l.) <sup>75/1</sup>.

B Querschnitt durch den Schwanz von *Oikopleura cophocerca*. <sup>38/1</sup> b Blutbahnen; ch Chorda; ec Ektoderm; gt Gallerte; mu Muskulatur; u Nervenstrang.

Auf den Ruderschwanz beschränkt sind die Chorda und die Muskulatur. Die erstere stellt ein homogenes stabförmiges Gebilde dar, das die Axe einnimmt und von einer zähen, membranartigen Scheide umschlossen wird. Ueber die Beschaffenheit des Inhalts sind die Angaben controvers.

Fig. 4.



*Fritillaria furcata*. (Nach Ray Lankester.) *ch* Chorda; *fg* Flimmergrube; *g* Gehirnganglion; *g<sub>1</sub>-g<sub>7</sub>* die 7 Schwanzganglien; *hz* Herz; *mu* Muskulatur des Schwanzes in 7 „Segmente“ zerfallen; *n* Nervenstrang; *ov* Ovarium; *t* Hoden.

Die Muskulatur besteht aus zwei Bändern, die sich fast durch die ganze Länge des Schwanzes hindurch erstrecken und zwischen sich die Chorda und das Nervensystem einschliessen. Nach Behandlung mit bestimmten Reagentien zerfällt ein jedes Muskelband in eine Reihe aufeinander folgender Theile. Meist lassen sich 10 solcher Abschnitte nachweisen (Fig. 4, Taf. IV). Ziemlich allgemein hat man dieselben als echte Muskelsegmente aufgefasst und mit den Myomeren oder Myocommatis des *Amphioxus* und der Vertebraten vollkommen homologisirt.

Die Auffassung, dass die Appendicularien sowie die Vertebraten segmentirte Thiere seien, wurde namentlich dadurch wesentlich gestützt, dass Ray Lankester (Nr. 39) in der *Fritillaria furcata* eine Form beschrieb, bei welcher die Zahl der Ganglien im Schwanze genau der der Muskelabschnitte entsprechen sollte. Ziemlich in der Mitte eines jeden „Muskelsegmentes“ sollte das entsprechende Ganglion gelegen sein, welches mit einem Paar motorischer Nerven das Myomer versorge (vgl. Holzschnitt Fig. 4). Ganz neuerdings sind diese Angaben Ray Lankester's durch Seeliger (Nr. 52) als irrthümlich erwiesen worden. Die Muskelbänder bestehen bei *Fritillaria furcata* nicht aus 7, sondern aus 10 Abschnitten, und es sind nicht 7, sondern mindestens 8 Schwanzganglien vorhanden, welche sich auf jene unregelmässig vertheilen. Bei den grossen Oikopleuren steigt die Zahl der Ganglien bis weit über 30. Das vermeintliche Muskelsegment ist durch Seeliger auf jeder Seite als eine

einzige riesige Muskelzelle erkannt worden, und das ganze Muskelband jeder Seite setzt sich also aus 10 hintereinander gelegenen, einzelnen Zellen zusammen. Die „Segmentgrenzen“ sind lediglich die Grenzen zwischen zwei Zellen.

## 2. Die Farbe.

Vollkommen farblos und glashell durchsichtig sind nur wenige von den bisher lebend beobachteten Formen (z. B. *Oikopleura fusiformis*, *Fritillaria megachile*). Obwohl diese *Fritillaria* im Rumpf und Schwanz eine Länge von  $2\frac{1}{2}$  und 4 mm erreicht, soll sie doch, wie Fol berichtet, infolge ihrer Durchsichtigkeit dem unbewaffneten Auge kaum erkennbar sein.

Weitaus die meisten bisher beschriebenen Färbungen haben ihren Grund in Pigmentkörperchen, die sich fast ausnahmslos in Alkohol und in den sonst gebräuchlichen Conservierungsflüssigkeiten auflösen oder doch so verändern, dass der ursprüngliche Farbenton verschwindet. Diese Pigmente sind vorwiegend in den Zellen verschiedener innerer Organe abgelagert, fehlen aber auch im Ektoderm nicht ganz. Wo die Appendicularien in ungeheuren Schwärmen erscheinen, erwecken sie den Eindruck, als ob das Meerwasser selbst gefärbt wäre. So berichten Quoy und Gaimard (Nr. 46, p. 306), dass ihre *Oikopleura bifurcata*, die sie in der Algoabucht fanden, das Meer rothbraun erglänzen liess, und sie glauben, dass die alten Berichte von blutfarbenem Meerwasser zum Theil durch das massenhafte Vorkommen von Appendicularien veranlasst worden seien.

Orange gefärbt erscheinen die ektodermalen Tastzellen und die Hautzellen an verschiedenen Stellen bei Fritillarien und Oikopleuren. Hauptsächlich aber ruhen die Pigmente im Darm und in den Geschlechtsorganen. Besonders gross sind die Pigmentkörper im Rectum von *Oikopleura rufescens*, wo jede Zelle einen violett-rothen Fleck zeigt (Fol). Sehr häufig erscheint der Darmkanal in blauen Farbentönen (*Oikopleura coerulescens*, *Oik. dioica*) oder gelb (*Oikopleura Chamissonis* Mertens). Besonders prächtig roth und gelb gefärbt ist er bei *Megalocercus abyssorum*, dessen Endostyl ebenfalls in orange leuchtet (Chun). Siennafarben ist der Magen der *Oikopleura rufescens*, während die Wandzellen der Geschlechtsorgane orangeroth erscheinen. Bemerkenswerth ist, dass die letztere Färbung jungen Individuen noch fehlt und erst dann auftritt, wenn die Zeit der Geschlechtsreife sich nähert.

Purpurrothe Pigmente beschreibt Hartmann (Nr. 22, p. 100) im Schwanz seiner *Oikopleura Malmi*. Es ist allerdings nicht sicher zu entnehmen, an welche Zellen dieselben gebunden sind, und ebenso scheint es mir sehr fraglich, ob dieselben in der That ein zartröthliches Gesamtaussehen hervorrufen können. Hartmann berichtet nämlich: „Die regelmässigen, vor und hinter den inneren Schwanzgebilden sich erstreckenden Längsanhäufungen eines diffusen purpurnen Pigments bedingen wohl das zartröthliche GesamtcOLORIT des sich noch lebhaft bewegenden Thieres, wogegen das absterbende nur jene distincten Pigmentanhäufungen erkennen lässt.“

Nicht immer betrifft die Färbung die Zellen selbst, sondern zuweilen deren Secrete und die Blutflüssigkeit. Bestimmte Pigmentkörperchen sind in diesen Fällen nicht nachgewiesen worden, vielmehr sollen die Farben

gleichartig homogen erscheinen und auf einer optischen Eigenschaft auch der kleinsten Theilchen der betreffenden Massen beruhen. Dies gilt von der purpurrothen Blutflüssigkeit, welche allerdings nicht alle, sondern nur einzelne Individuen der *Oikopleura dioica* nach Fol besitzen. Ebenso secerniren die beiden grossen Drüsen, die sich bei *Oikopleura cophocerca* im Vorderkörper, seitlich vom Munde befinden, eine klebrige Substanz, welche im auffallenden Lichte gleichmässig orangeroth gefärbt, im durchfallenden dagegen smaragdgrün erscheint (Fol). Die chemische Beschaffenheit des Secrets ist noch nicht geprüft: es erinnern aber diese auffallenden Erscheinungen der Fluorescenz, äusserlich wenigstens, an das bekannte Verhalten von Chlorophylllösungen. Die schleimigen Massen setzen sich an der Schale des Thieres in Form von Streifen ab; ist ein Gehäuse noch nicht gebildet, so bezeichnen farbige Flecke an den Wänden der Aquarien die Stellen, an welchen die Secrete abgestreift wurden.

Eine bestimmte Art Färbung wird durch Parasiten hervorgerufen. Es sind schon längst Individuen von *Oikopleura cophocerca* beschrieben worden, welche vor den anderen durch eine citronengelbe Farbe auffallen. Diese ist bedingt durch ungeheure Mengen gelblich-grüner, meist runder Körperchen, welche ungefähr 0,03 mm im Durchmesser messen und vorwiegend die Leibeshöhle erfüllen. Sie circuliren mit dem Blute und erleichtern die Beobachtung des Kreislaufs der sonst farblosen und zellenleeren Blutflüssigkeit. Neuerdings sind durch Chun auch bei *Megalocercus* parasitäre Zellen beobachtet worden. Die Natur dieser Fremdkörper ist bisher nicht festgestellt, doch dürfte es sich wohl um pflanzliche Parasiten handeln. —

Individuelle Variabilität der Färbung. Naturgemäss ist die durch Parasiten hervorgerufene Färbung nur auf bestimmte Individuen beschränkt, aber auch die an bestimmten Körpertheilen der Appendicularie selbst haftende Farbe zeigt so beträchtliche Verschiedenheiten, dass sie vielfach nicht mehr als ein constantes Artenmerkmal gelten kann. Es ist oben bereits angedeutet worden, dass bei *Oikopleura dioica* die Blutflüssigkeit hell oder roth sein kann und dass bei *Oikopleura rufescens* die Geschlechtsorgane der jungen Thiere farblos, der alten orangeroth sind. Besonders der „Magen“ variirt in seiner Färbung; bei *Oikopleura spissa* ist er meist wasserhell, seltener blau, bei *Oik. dioica* bald tiefblau, bald violett. Bei *Fritillaria megachile* sind die ektodermalen Tastzellen bald vollkommen farblos, bald orange.

Interferenzerscheinungen. Eine besondere Art von Farbenerscheinungen ist nicht auf bestimmte Pigmente oder constante Färbungen zurückzuführen, sondern tritt an an und für sich farblosen Körpertheilen auf. Bereits Mertens schreibt, dass er sich an dem „in Regenbogenfarben spielenden Schwanze nicht satt sehen“ konnte, und man kann sich leicht überzeugen, wie das sonst farblose Ruderorgan im Sonnenlicht in bunten Farben leuchtet. Die bestimmte optische Ursache dieses Verhaltens ist bisher nicht festgestellt, und vermuthlich wird eine genauere Unter-

suchung auf sehr verwickelte Verhältnisse stossen. Ich halte es nicht für wahrscheinlich, dass nur eine einfache Brechung des Lichtes nach den Gesetzen der prismatischen Farbenzerstreuung erfolgt, sondern glaube, dass Interferenzerscheinungen vorliegen. Freilich ist es noch unbekannt, welches Organ des Schwanzes das Farbenbild hervorruft. Sollte es das Ektoderm sein, so wird sich wohl der Vorgang nach den Prinzipien erklären lassen, welche die Farben dünner Plättchen bestimmen; sind es aber die Muskelplatten, die sich aus quergestreiften Fibrillen mit doppelt und einfach lichtbrechenden Theilchen zusammensetzen, so werden wahrscheinlich die verwickelteren Prozesse der chromatischen Polarisirung die Farbenercheinungen bedingen.

### 3. Die Grösse.

Die Appendicularien sind durchweg sehr kleine Formen. Unter den übrigen Tunicaten bleiben im allgemeinen nur die Einzelthiere mancher Synascidien an Grösse hinter jenen zurück. Die grösste, bisher in nur wenigen Exemplaren bekannt gewordene Appendicularie ist der *Megalocercus abyssorum*, der eine Gesamtlänge von 30 mm erreicht, wovon 8 mm auf den Rumpf entfallen. (Vgl. Taf. I, Fig. 3.) Auch die von Mertens unter dem Namen *Oikopleura Chamissonis* beschriebene Form erreicht eine bedeutendere Grösse. Sind die Zeichnungen in getreuer Grösse wiedergegeben, so misst der Rumpf 5 mm, der Schwanz über 15 mm. Eine skandinavische *Oikopleura*, die Hartmann (Nr. 22) als *Oik. Malmi* bezeichnet hat, ohne allerdings sicher zu sein, ob sie eine neue Art darstelle, erreicht eine Gesamtlänge von 12—16 mm. Ihnen am nächsten kommen *Stegosoma*, *Oikopleura magna* und *Oik. cophocerca*, für deren Rumpf- und Schwanzlängen folgende Zahlen angegeben werden: 3 mm und 12 mm; 4 mm und 8—10 mm; 3 mm und 8 mm. Auch die *Kowalevskia tenuis* erreicht über 8 mm Länge, wovon allerdings nur 1,1 mm auf den Rumpf entfallen. Die meisten Formen sind 4—5 mm lang; einige bleiben freilich noch beträchtlich darunter, wie z. B. die *Appendicularia sicula*, deren Rumpf nur 0,42 mm, deren Schwanz 1,1 mm misst.

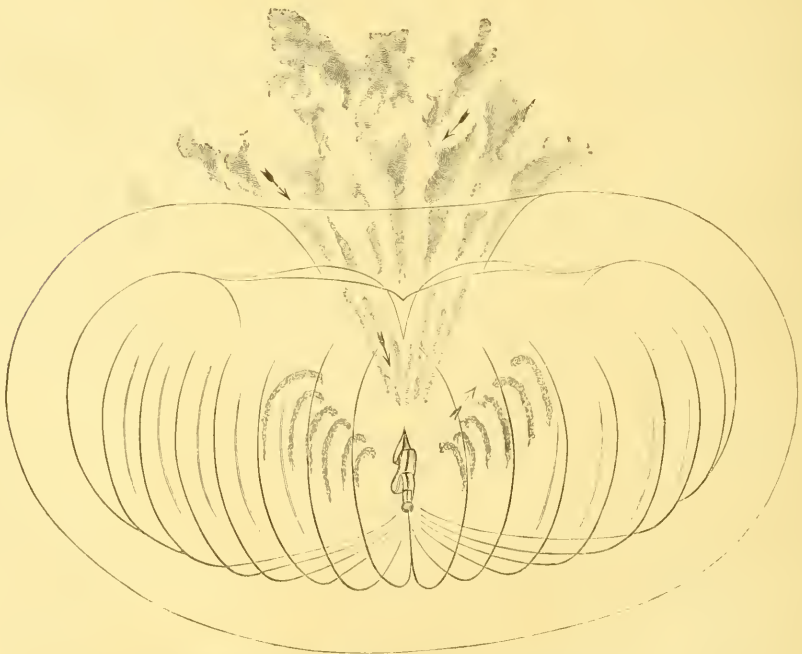
Bemerkenswerth ist das Vorkommen besonders grosser Individuen bei *Oikopleura cophocerca*. Fol fand solche „pathologisch veränderte“ Formen, deren Ruderorgan zwar normal gestaltet, deren Rumpf aber aufgebläht und 5,5 mm lang war. Der Endostyl und das Gehirn hatten ihre normalen Dimensionen bewahrt; besondere Durchsichtigkeit zeichnete diese Thiere aus. Auch bei *Megalocercus* scheinen bedeutende Grössenschwankungen vorzukommen. Chun giebt nämlich für die drei von ihm aufgefundenen Exemplare die Längen von 18 mm, 22 mm und 30 mm an. Allerdings liess sich nicht feststellen, ob die kleineren Thiere vollständige Geschlechtsreife erlangt hatten.

## II. Das Gehäuse.

Die erste und ausführliche Beschreibung des Baues und der Bildung des Gehäuses hat Mertens (Nr. 43) gegeben. Mehrfach hat er allerdings in der Deutung der einzelnen Theile geirrt, und es ist seine Auffassung, dass das Gebilde, welches er als „Haus“ bezeichnete, das Respirationsorgan der Appendicularie darstelle und von zahlreichen Blutgefässen durchsetzt sei, freilich nicht mehr zutreffend; trotzdem aber bietet seine Darstellung viele treffliche Bemerkungen, die bis auf den heutigen Tag volle Giltigkeit bewahrt haben. Die späteren Beobachter Joh. Müller, Huxley, Leuckart und Gegenbaur haben das Gehäuse nicht wiedergefunden, und so schien es fast, als ob Mertens, trotz der reichen Details, die er anführt, irthümlicherweise einen Fremdkörper für ein Organ der Appendicularie gehalten hätte, bis endlich im Jahre 1858 Allman (Nr. 1) das „Haus“ bei einer anderen Form an der schottischen Küste nachwies und die wesentlichsten Irrthümer seines Vorgängers berichtigte (Nr. 2). Später hat namentlich Fol durch mustergiltige Beobachtungen unsere Kenntniss über das Appendicularienhaus bereichert.

**Bau und Grösse.** Am einfachsten ist das Gehäuse, wenn diese

Fig. 5.



*Kowalevskia tenuis* in der Schale. (Nach Fol.)  $\frac{3}{4}$ .

Bezeichnung hierfür überhaupt noch angewendet werden darf, bei den Fritillarien. Um den vorderen Körper wird hier eine zarte Schleimschicht abgesondert, welche niemals so umfangreich wird, dass sie das

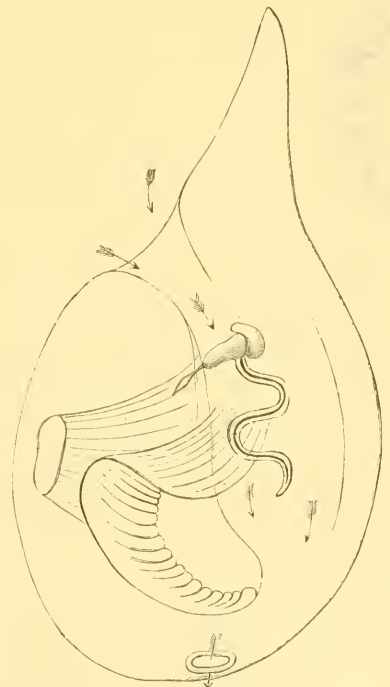
ganze Thier umhüllt. Nur wenn der Schwanz in Bewegung geräth, wird die Masse zu einer Blase aufgebläht, die an zwei gegenüber liegenden Stellen weite Oeffnungen zeigt. Der einen derselben liegt die Mundöffnung nahe, durch die andere fliesst das ausgetretene Athenwasser ab. Hört die Bewegung des Ruderorgans auf, so fällt die Blase wiederum zu einer dünnen Schleimmasse zusammen.

Das Gehäuse der *Kowalevskia tenuis* ist zwar ebenfalls äusserst wenig resistent, besitzt aber doch bereits eine ganz bestimmte Gestalt, die einem Rotationsellipsoid mit sehr verschieden langen Axen gleicht. Aussen ist es glatt; an einem Pole der kurzen Axe befindet sich eine weite Oeffnung, die in einen geräumigen inneren Hohlraum führt. In denselben springen 24—28 meridional verlaufende, rippenförmige Vorsprünge ein. Der Oeffnung gegenüber ruht am Grunde der Schale die Appendicularie. Ihr Rumpf ist mit dem Gehäuse leicht verwachsen, der Schwanz bleibt frei beweglich. Wie die Carminfütterungen lehren, tritt das Wasser in die Gehäuselöhle ein, wird in dieser durch die Schläge des Ruderschwanzes umhergetrieben und fliesst an einem Rande der Oeffnung wieder nach aussen ab. Das Gehäuse erreicht eine ausserordentliche Grösse; die beiden Axen messen bis 35 mm und 20 mm und übertreffen daher die Rumpflängen fast um das 35fache.

Sehr ähnlich geformt ist das Gehäuse der *Appendicularia sicula*, obwohl es bedeutend kleiner ist und seine Axen nur 2,6 mm und 1,5 mm messen. (Vgl. Fig. 2, Taf. I.) Die meridionalen Rippen der vorher beschriebenen Form fehlen zwar, dafür aber finden sich im inneren Hohlraum einige andere Falten.

Etwas complicirter ist das Gehäuse bei den meisten *Oikopleuren* gestaltet. Vielfach bleibt es allerdings so weich und schleimig, dass die geringste Berührung hinreicht, um es zu zerstören und dass Infusorien eindringen, in ihm lebendig bleiben und sich, wenn freilich auch nur langsam, umherbewegen können. Bei einigen grösseren Formen scheint es aber etwas resistenter zu sein. Die Aussenseite ist meist ziemlich klebrig, so dass Fremdkörper leicht festgeheftet bleiben. Die äussere Form variiert bei verschiedenen Arten recht auffallend, und auch individuelle Verschiedenheiten lassen sich feststellen. Der innere Hohlraum, der sehr verschieden gestaltet sein kann, steht meist durch drei Oeffnungen mit der Aussenwelt

Fig. 6.



*Oikopleura cophocerca* in der Schale von links gesehen. (Nach Föhl.)  $\frac{1}{1}$ .

in Verbindung. Zwei befinden sich seitlich im vorderen Schalentheile und sind an der Aussenseite trichterförmig erweitert (in dem vorstehenden Holzschnitt Fig. 6 ist nur die linke Oeffnung zu sehen). Bei *Oikopleura cophocerca* liegen die beiden Oeffnungen mehr ventral, bei *O. dioica* dorsal. An ihrem Eingang befindet sich ein System rechtwinklig sich kreuzender Fibrillen, die wohl nur Verdickungen der sonst homogenen Gehäusemasse darstellen. Bereits Claparède (Nr. 9) hatte parallel verlaufende, wellenförmige Linien an der Innenseite des Gehäuses beschrieben, welche in regelmässigen Abständen Verdickungen zeigten. Da diese letzteren bei allen Linien in gleicher Höhe nebeneinander liegen, so „entstehen durch die Gesamtzahl derselben dickere Linien, die der Quere nach verlaufen“. Fol's Darstellung, der ich oben gefolgt bin, weicht davon etwas ab. Es scheint mir nicht unwahrscheinlich, dass diese eigenthümliche Structur bestimmter Gehäusetheile von gewisser Seite verkannt wurde und zur Annahme besonderer Muskel Veranlassung gegeben hat. (Vgl. unten Kapitel VIII.) Die dritte Oeffnung liegt am Hinterende der Schale; während durch die beiden ersteren das Wasser einströmt, verlässt es durch die letztere das Gehäuse, nachdem es der Athmung des Thieres gedient und ihm Nahrung zugeführt hat.

Das Gehäuse der *Oikopleura cophocerca* misst in seinen beiden grössten Axen 17,5 mm und 8,5 mm. Beträchtlich grösser ist das von Mertens im Behringsmeer beobachtete der *O. Chamissonis*, das eine Länge von über 50 mm zu erreichen scheint.

Eine etwas abweichend geformte Schale hat neuerdings Swainson (Nr. 53) für eine nicht genau bestimmte Appendicularie beschrieben. Die äussere Gestalt des Gehäuses ähnelt einer Bischofsmütze. Moss (Nr. 44) bildet ein schmetterlingsähnliches, etwa 6 mm breites Gehäuse ab, das ganz besonders geeignet erscheint, mit seinen flügel förmigen Fortsätzen im Wasser in der Schwebe erhalten zu werden.

Für die beiden grössten Mittelmeerarten (*Megalocercus* und *Stegosoma*) ist das „Haus“ bisher noch nicht bekannt geworden, doch vermuthet Chun (Nr. 8, p. 42) in eigenthümlich geformten, dickwandigen Gehäusen der *Phronima sceleraria* die Schale der ersteren Form.

**Chemische Beschaffenheit.** Die chemische Beschaffenheit des Gehäuses wurde bei den Oikopleuren von Fol untersucht, ohne dass allerdings die Zusammensetzung der Masse klar erkannt worden wäre. Cellulose enthält sie nicht, und Jodtinctur und Jod-Jodkaliumlösung auch nach Schwefelsäurezusatz bleiben auf sie ohne Einwirkung. Ueberosmiumsäure, Goldchlorid und Silbernitrat färben sie gar nicht, Carminlösungen nur sehr schwach. Im Alkohol, in vegetabilischen und animalischen Säuren behält das Gehäuse seine Durchsichtigkeit. Moss fügt hinzu, dass beim Verbrennen kein salpetriger Geruch bemerkbar sei. Die leeren, im Meere umhertreibenden Schalen zersetzen sich erst nach mehreren Tagen, obwohl die Form des Gehäuses sehr bald durch die leichtesten mechanischen Einwirkungen verändert wird.



**Bildung des Gehäuses.** Das Gehäuse wird von Ektodermzellen des Rumpfes ausgeschieden, und zwar sind es besonders umfangreiche Drüsenzellen, welche an bestimmten, für die verschiedenen Formen charakteristischen Stellen zu mehr oder minder umfangreichen Gruppen und Zonen angeordnet sind. Bei *Appendicularia sicula* ist diese verdickte Zone hufeisenförmig, und die beiden Schenkel erstrecken sich zu den Seiten des Kiemendarmes von hinten und vom Rücken aus ventral nach vorn zu. (Vgl. Fig. 1, Taf. 1, cc.) Auch bei den Fritillarien ist die Drüsenregion hufeisenförmig, auf dem Rücken breiter, an den Seiten ventral zu immer schmaler, aber auf die nächste Umgebung der Mundöffnung beschränkt. Bei *Kowalevskia* beginnt die Bildung der Schale am Rücken, und die letztere dehnt sich dann in einer nicht näher untersuchten Weise über den Rumpf aus.

Bei den Oikopleuren erstreckt sich die Drüsenzone über den ganzen Vordertheil des Rumpfes und reicht auch an den Seiten dorsal ziemlich weit nach hinten. Zunächst wird eine homogene, durchsichtige Schleimschicht ausgeschieden, welche dem Ektoderm noch dicht und ziemlich fest anliegt. Sehr frühzeitig treten, wie es ja auch sonst bei Drüsensecretionen vorkommt, Zellen und Zelltheile in die abgesonderte Schleimschicht ein (Fig. 6, Taf. II), wo sie allmählich sich auflösen (Fig. 5, Taf. II), ohne, wie es bei den mesodermalen Mantelzellen der übrigen Tunicaten der Fall ist, sich lebensfähig erhalten zu können. (Seeliger, Nr. 51.) Ein complicirtes System von Streifungen und Falten zeichnet die junge Gehäuseanlage aus. Allmählich verdickt sich das Secret und übertrifft die Längen der Queraxen des Thieres selbst. Dann lockert sich der Zusammenhang zwischen der jungen Schale und dem Thiere infolge bestimmter Bewegungen des Schwanzes, und nach 1—2 weiteren Minuten (Fol) erlangt die erstere ihre bleibende Gestalt.

Die Bildung des Gehäuses vollzieht sich überaus schnell. Schon aus den Angaben von Mertens ging hervor, dass das grosse Gehäuse seiner *Oikopleura* in weniger als einer Stunde fertig gebildet war; so schnell vollzieht sich der Vorgang, dass er schreiben konnte: „und mit meinen Augen sehe ich dieselben (die Gehäuse) wachsen und alle die künstliche Ausbildung erhalten“ (Nr. 43, p. 209).

Bei der leisesten Berührung und wohl auch freiwillig verlassen die Thiere ihre Gehäuse. Das ist bereits Mertens aufgefallen, denn er berichtet: „Allein, so vorsichtig ich auch war, einige dieser merkwürdigen Thierchen in ihrer Hülle zu fangen, musste ich doch sehen, dass sie nach einigen starken Schlägen mit dem oben benannten schwanzartigen Organ ihr Haus verliessen, sobald sie in's Glas geschlüpft waren.“ Fol sah Oikopleuren nie länger als 3 Stunden in demselben Gehäuse ausharren, Moss sogar selten nur über 1 Stunde.

Das nackte Thier beginnt, wenn es lebenskräftig genug ist, sofort mit der Bildung eines neuen Gehäuses. Häufig ist damit sogar schon innerhalb des alten begonnen worden, und die Entfaltung des neuen Hauses

erfolgt dann bereits  $\frac{1}{4}$  oder  $\frac{1}{2}$  Stunde nach dem Verlassen des alten. Mertens sah ein jedes seiner Thiere im Laufe eines Tages 5—6 mal ein Gehäuse bauen, und Fol berichtet, dass eine lebenskräftige *Kowalerskia* alle zwei Stunden eine neue Schale bilden könne. Niemals wurde bisher beobachtet, dass eine Appendicularie ein verlassenes Gehäuse wieder bezogen hätte. Wie Mertens erwähnt, collabiren dieselben sehr bald zu einer formlosen schleimigen Masse. Eine vollständige Zersetzung tritt erst nach mehreren Tagen ein. (Vgl. oben p. 94.) Doch ist es sehr wohl möglich, dass die Gehäuse anderer Formen widerstandsfähiger sind und, wie oben erwähnt wurde, von Phronimiden eingenommen werden.

**Function und Nutzen des Gehäuses.** Wenn das Thier sich im Gehäuse bewegt und Wasser ein- und ansströmt, geräth auch das Haus selbst in deutliche Bewegungen, die, wie bereits Mertens erkannt hat, „in Contractionen und Dilatationen bestehen“. Diese Erscheinungen erklären sich, solange wenigstens das Thier an einer kleinen Stelle noch mit der Innenseite des Gehäuses verbunden bleibt, bei der zarten Beschaffenheit der Schale in befriedigender Weise aus den Bewegungen des Ruderorgans und aus dem wechselnden Druck, den das circulirende, ein- und ausströmende Wasser während der Action des Schwanzes ausübt. Es ist gar nicht nothwendig, dass besondere Muskeln vorhanden sein müssen, welche das Thier dem Gehäuse verbinden und die Bewegungen des letzteren reguliren. Zwar ist ein solches Muskelpaar von Eisen für seine *Vexillaria speciosa* beschrieben worden (vgl. unten Kapitel VIII), doch scheint mir ein Irrthum nicht ausgeschlossen zu sein.

Das durch die Schwanzbewegungen aus dem Gehäuse hinausgetriebene Wasser bewirkt durch Rückstoss eine langsame Bewegung des Organismus in entgegengesetzter Richtung. Es ist selbstverständlich, dass bei dem gleichen Kraftaufwand des Ruderorganes die Vorwärtsbewegung des nackten Thieres eine viel behendere und raschere ist. Besonders auffallend macht sich der Unterschied bei *Fritillaria* bemerklich, die in ihrem Gehäuse selbst bei intensiver Thätigkeit des Schwanzes kaum merklich ihren Ort verändert, während sie ohne dasselbe sich mit grosser Geschwindigkeit umbertummelt (Fol). Das geringe specifische Gewicht und die verhältnissmässig grosse Oberfläche erhalten freilich die Schale mit dem Thiere im Wasser schwebend, die Ortsveränderung aber wird durch das Gehäuse erschwert. Daher wird auch dieses dann freiwillig vom Thiere verlassen, wenn es eine andere Stelle aufsucht. Der Nutzen der Schale für das Thier kann also in dieser Beziehung nur darin liegen, dass es diesem erleichtert wird, auch ohne Thätigkeit seines Bewegungsorganes in Ruhe im Wasser schwebend zu bleiben.

Von viel grösserer Bedeutung ist aber das Gehäuse als Schutzorgan. Da es überaus leicht bei der geringsten Störung von dem Thiere verlassen werden kann, geschieht dies auch dann, wenn es von einem Feinde angegriffen wird. Diesem bleibt aber nur die Schale als Beute, und die Appendicularie schwimmt meist unverletzt davon. Natürlich sichert das Gehäuse

## Tafelerklärung.

Für alle Abbildungen, die sich auf Appendicularien beziehen, gelten folgende Buchstaben und Bezeichnungen:

<p><i>a</i> After.</p> <p><i>b</i> Blutbahnen.</p> <p><i>c</i> Cuticula.</p> <p><i>ch</i> Chorda.</p> <p><i>chk</i> Chordakern.</p> <p><i>e</i> Endostyl.</p> <p><i>ec</i> Ektodermale Leibeswand.</p> <p><i>ee<sub>1</sub></i> Verdicktes Ektoderm, von welchem die Gehäusebildung ausgeht.</p> <p><i>fb</i> Flimmerbogen.</p> <p><i>fy</i> Flimmergrube (Geruchsgrube, Hypophysis).</p> <p><i>fl</i> Ventrale Flimmerbänder.</p> <p><i>g</i> Gehirnganglion.</p> <p><i>g<sub>1</sub>, g<sub>2</sub></i> . . . Die Schwanzganglien.</p> <p><i>gh</i> Gehäuse oder Schale.</p> <p><i>gh<sub>1</sub></i> Höhlung des Gehäuses.</p> <p><i>gl</i> Drüsen.</p> <p><i>gt</i> Gallerte, die primäre Leibeshöhle erfüllend.</p> <p><i>gz</i> Ganglienzellen.</p> <p><i>h</i> Leber. (Nach Chun's Bezeichnung, von älteren Autoren Magen genannt.)</p>	<p><i>hz</i> Herz und Pericardium.</p> <p><i>i</i> Intestinum.</p> <p><i>kd</i> Kiemendarm.</p> <p><i>l</i> Mundlippen.</p> <p><i>lh</i> Primäre Leibeshöhle.</p> <p><i>m</i> Magen.</p> <p><i>mk</i> Muskelzellkerne.</p> <p><i>mu</i> Muskulatur.</p> <p><i>mz</i> Mesenchymzellen.</p> <p><i>n</i> Hauptnervenstamm.</p> <p><i>n<sub>1</sub></i> Kiemennerv.</p> <p><i>n<sub>2</sub></i> Nerv des Mundrandes.</p> <p><i>o</i> Mund.</p> <p><i>oe</i> Oesophagus.</p> <p><i>ot</i> Otolithenbläschen.</p> <p><i>ov</i> Ovarium.</p> <p><i>p</i> Pylorus.</p> <p><i>r</i> Rectum.</p> <p><i>sp</i> Spiraculum</p> <p><i>spg</i> Spiraculargang oder Spiracularhöhle = Atrialkanal Huxley's.</p> <p><i>s</i> Sinneszellen.</p> <p><i>t</i> Hoden.</p>
--	---

Bezeichnungen, die bei einzelnen Figuren besonders angeführt sind, gelten nur für diese. Neben mehreren Abbildungen, die unter Vergrößerungen gezeichnet wurden, sind die natürlichen Grössenverhältnisse des Rumpfes und Schwanzes schematisch eingetragen.

Die Abbildungen, bei welchen kein Autornamen angegeben ist, sind Originale.



# Erklärung von Tafel I.

Appendicularien.

---

Fig.

1. Rumpf von *Appendicularia sicula* von links gesehen. (Nach Fol.)  $\frac{2.0.0}{1}$ , etwas verkleinert.
2. *Appendicularia sicula*, Thier mit seinem Gehäuse. (Nach Fol.)  $\frac{2}{1}$ .
3. *Megalocercus abyssorum* in natürlicher Grösse vom Rücken aus gesehen. (Nach Chun.)
4. Rumpf des Thieres von rechts gesehen. (Chun.)  $\frac{8.5}{1}$ .
5. Der vordere Rumpfabschnitt desselben Thieres stärker vergrössert.  $\frac{2.4}{1}$ .
6. *Oikopleura cophocerca*, Thier mit Gehäuse. (Nach Fol.) Ungefähr  $\frac{2}{1}$ .
7. *Oikopleura dioica*, Rumpf von links gesehen. (Nach Fol.) Noch nicht ganz entwickeltes weibliches Thier.  $\frac{2.5}{1}$ .
8. Rumpf von *Stegosoma pellucidum* von links gesehen. (Nach Chun.)  $\frac{1.8}{1}$ .
9. Vorderes Körperende stärker vergrössert. (Chun.)  $\frac{3.8}{1}$ .

Fig.1.

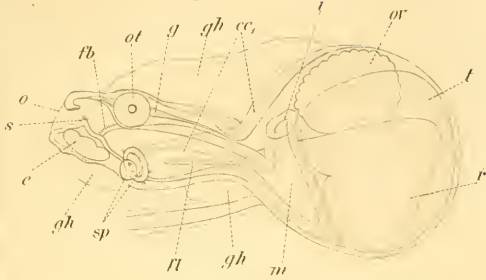


Fig.2.



Fig.3.

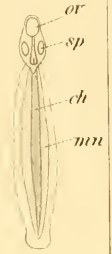


Fig.4.

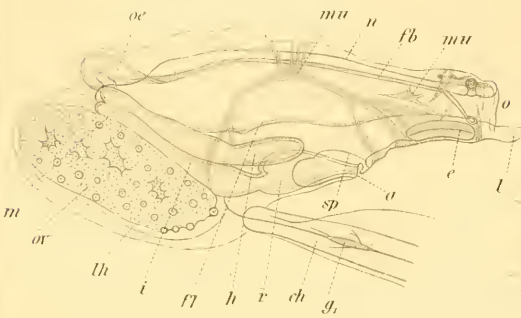


Fig.5.

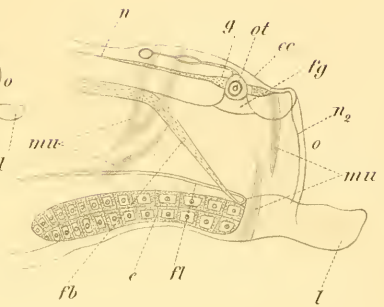


Fig.6.



Fig.8.

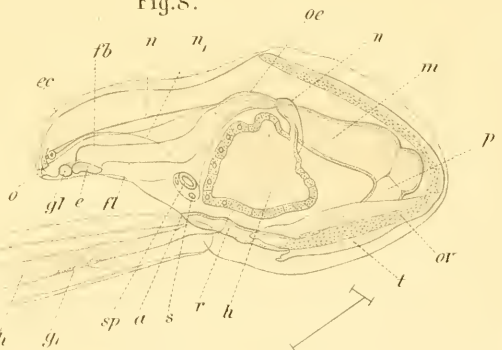


Fig.7.

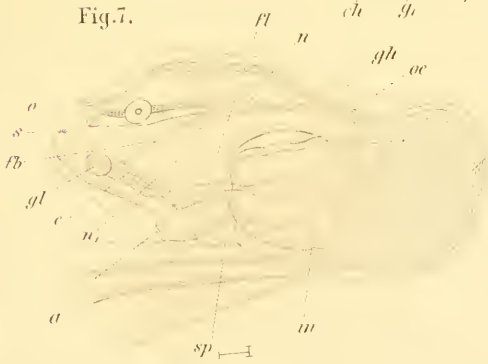


Fig.9.







## Erklärung von Tafel II.

Appendicularien.

---

Fig.

1. *Fritillaria furcata* vom Rücken gesehen. (Nach Fol.)  $\frac{2}{1}^0$ .
- 2 A. Rumpf von *Kowalevskia tenuis* (noch nicht ganz ausgewachsenes Thier) von rechts gesehen. (Nach Fol.)  $\frac{4}{1}^1$ .  
B. Stück aus dem Kiemendarm desselben Thieres stärker vergrößert.  $\frac{15}{1}^0$ .
3. *Kowalevskia tenuis* ventral gesehen. (Nach Fol.)  $\frac{1}{1}^5$ .
4. Region des Ganglions und der Flimmergrube von *Fritillaria furcata*. (Nach Fol.)  $\frac{9}{1}^5$ .
5. Schnitt durch die Leibeswand einer ausgebildeten *Oikopleura cophocerca*. In der äusseren Schleimschicht des in Bildung begriffenen Gehäuses sind einige ausgewanderte, in Auflösung begriffene Ektodermzellen zu sehen. (Nach Seeliger.)  $\frac{23}{1}^0$ .
6. Querschnitt durch das Hautepithel einer ganz jungen *Oikopleura cophocerca*. In die dünne Schicht des Gehäuses tritt eine Ektodermzelle ein. (Nach Seeliger.)  $\frac{25}{1}^5$ .
7. Ektodermzellen aus der hinteren Schwanzregion (über dem Ende des Muskelbandes gelegen) von *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{23}{1}^0$ .
- 8 A. Ektodermzellen aus dem Schwanze eines jungen Thieres (*Oikopleura cophocerca*?)  $\frac{23}{1}^0$ .  
Darunter B. Zwei Kerne derselben bei stärkerer Vergrößerung.  $\frac{54}{1}^0$ .
9. Strahlförmiges Muskelfaserbüschel von *Vexillaria speciosa*. (Nach Eisen.)  
\* Befestigungsstelle am Mantel; \*\* Enden in der Leibeshöhle nahe dem Oesophagus.

Fig. 1.

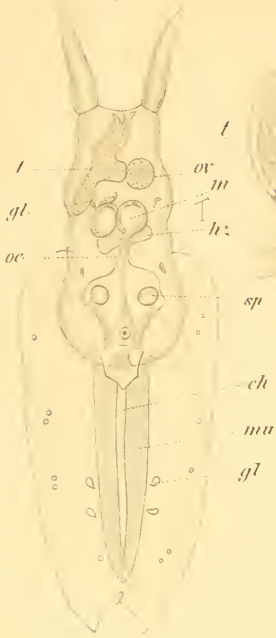
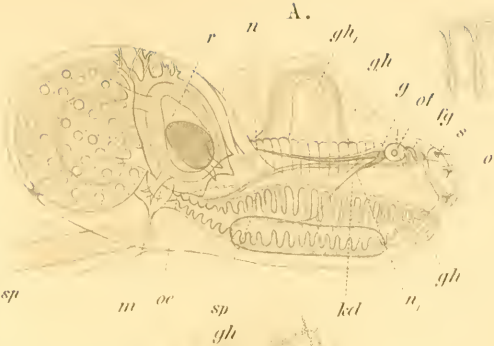


Fig. 2.



B.

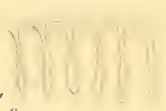


Fig. 5.

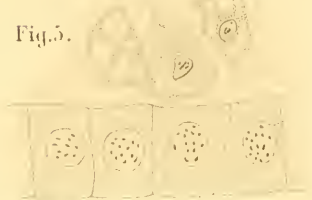


Fig. 3.



Fig. 6.

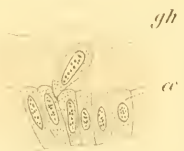


Fig. 4.

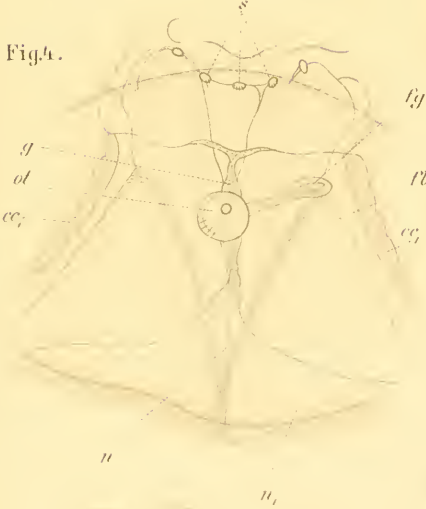


Fig. 7.

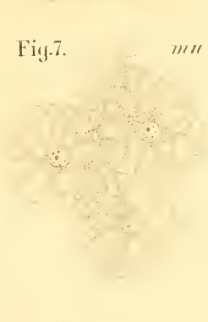


Fig. 8.



Fig. 9.





## Erklärung von Tafel III.

Appendicularien.

---

Fig.

1. Ektoderm aus der vorderen Randpartie des Ruderschwanzes von *Fritillaria articans*. (Nach Fol.)  $\frac{1}{1} \frac{2}{0}$ .  
 $nz$  = Ektodermale Nesselzellen.  $st$  = Ektodermale sternförmige Zellen.
  2. Ektodermzelle aus der Mitte des Schwanzes von *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{2}{1} \frac{0}{0}$ .
  3. Längsschnitt durch eine ähnliche Ektodermzelle.  $\frac{4}{1} \frac{0}{0}$ .  
 $k$  = Kern der Zelle  $pl$  = Plasma der Zelle.
  4. Vorderster Abschnitt des caudalen Nervenstrangs mit dem grossen ersten Schwanzganglion von *Oikopleura velifera*. (Aus einem lateralen Längsschnitt.)  $\frac{4}{1} \frac{0}{0}$ .
  5. Vorderster Abschnitt des caudalen Nervenstrangs und erstes Schwanzganglion von *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{1}{1} \frac{4}{5}$ .
  6. Caudalnerv mit 4 (2 Paar) motorischen Nerven und deren Endigungen am Muskel von *Oikopleura cophocerca*. (Nach Fol.)
  7. Zweizelliges Ganglion des Schwanznervenstranges mit motorischen Nerven von *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{2}{1} \frac{3}{0}$ .
  8. Das zweite Caudalganglion von *Fritillaria furcata* im lateralen Längsschnitt getroffen.  $\frac{1}{1} \frac{5}{0} \frac{0}{0}$ .
  9. Das siebente Caudalganglion desselben Thieres.  $\frac{1}{1} \frac{5}{0} \frac{0}{0}$ .
  10. Ektodermzelle des Schwanzes mit hinzutretendem Nervenästchen von *Oikopleura velifera*.  $\frac{1}{1} \frac{5}{0} \frac{0}{0}$ .  
 $n$  = Nervenästchen.
  11. Ektodermales Hautsinnesorgan im Schwanze von *Oikopleura velifera*. (Nach Langerhans).
-

Fig. 1.

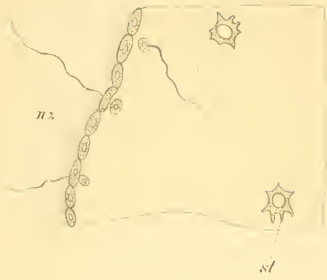


Fig. 2.

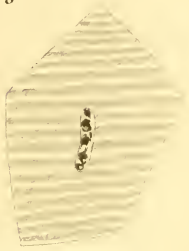


Fig. 3.

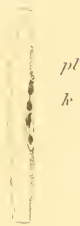


Fig. 4.



Fig. 5.



Fig. 6.

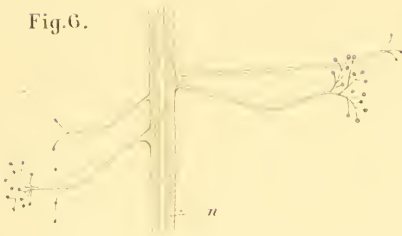


Fig. 10.



Fig. 9.



Fig. 7.

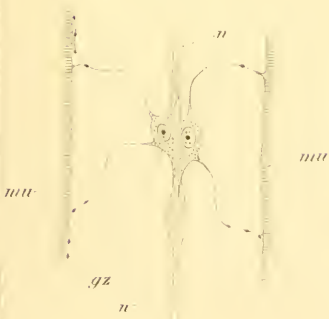


Fig. 8.

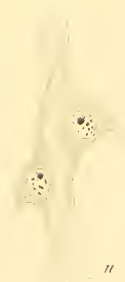


Fig. 11.



n





## Erklärung von Tafel IV.

Appendicularien.

Fig.

1. Querschnitt durch Rumpf und Schwanz einer *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{3.2}{1}$ .  
 $n_1$  = Nervenästchen, die zur Haut führen.
2. Schnitt durch die Flimmergrube und den Vordertheil des Rumpfganglions von *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{2.4.0}{1}$ .  
 $nv$  = Nervenästchen vom Gehirn ausgehend.
3. Spiraculum und Spiraculargang einer jungen *Oikopleura cophocerca*  $\frac{1.4.5}{1}$ .
4. Mittelzone des Ruderschwanzes von *Fritillaria furcata*.  $\frac{0.5}{1}$ .  
 $d$  = Hautdrüsen.  $g_0$  = Vorderstes, inconstantes Cu ganglion, vor dem ersten grossen gelegen.  
I—X bezeichnen die 10 Muskelzellen des Muskelbandes.
5. Querschnitt durch den Schwanz von *Fritillaria furcata*.  $\frac{5.4.0}{1}$ .  
 $f$  = Muskelfibrillenblatt.  $s$  = Sarkoplasma der Muskelzellen.
6. Lateral geführter Längsschnitt durch das vordere Schwanzende von *Oikopleura velifera*.  $\frac{5.0.0}{1}$ .  
 $s$  = Sarkoplasma der Muskelzellen.
7. Querschnitt durch das ventrale Ende des linken Muskelbandes von *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{1.0.0.0}{1}$ .  
 $f$  = Muskelfibrillenblatt.
8. Stück aus einem Querschnitt durch die Mitte des Schwanzes von *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{1.0.0.0}{1}$ .  
8 A. Aus demselben Schnitte ein am äusseren Ende gespaltenes Fibrillenblatt, welches die Zusammensetzung aus zwei gleichen Lamellen erweist.  $\frac{1.5.0.0}{1}$ .  
8 B. Zwei Fibrillenblätter (gewöhnlich kurzweg Fibrillen bezeichnet) im Längsschnitt. *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{1.5.0.0}{1}$ .

Fig.1.



Fig.2.



Fig.3.

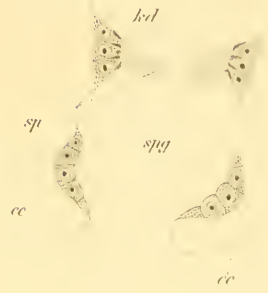


Fig.4.

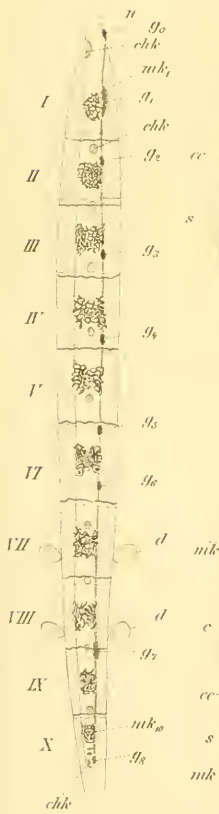


Fig.6.

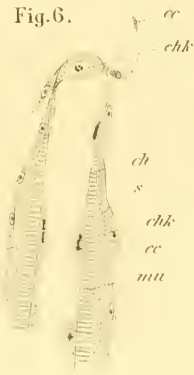


Fig.7.

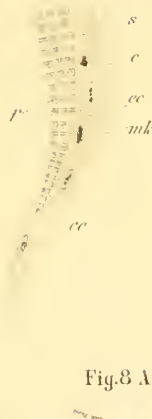


Fig.5.



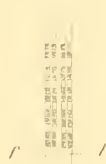
Fig.8.



Fig.8 A.



Fig.8 B.





nur in bestimmten Fällen seinen Einwohner. Ist der Feind gross genug, so verschlingt er beide so rasch, dass die Flucht unmöglich wird. Den Fangarmen einer Meduse und selbst kleineren Fischen sollen aber die Appendicularien auf diese Weise regelmässig entgehen (Fol).

Noch in anderen Beziehungen sollte, wie man annahm, den Appendicularien durch die Bildung des Gehäuses Vorthail erwachsen. Nach Allman (Nr. 2), der die alte Auffassung von Mertens, dass das Gehäuse zur Respiration in Beziehung stehe, in überzeugender Weise widerlegt hat, würde es weniger für das Wohnthier selbst, als vielmehr für dessen Brut von Bedeutung sein, denn die Eier sollten in die Schale abgelegt und in ihr sicher geborgen werden. Kürzlich hat auch Swainson (Nr. 53) im Gehäuse ein Ei bemerkt, doch ist es mir sehr zweifelhaft, ob dieses wirklich von der Appendicularie, welche das Haus bewohnte, herstammt.

Lohmann (Nr. 42, p. 141) hat neuerdings die wichtigste Aufgabe des Gehäuses darin zu erkennen geglaubt, dass der Schwanz von der Fortbewegung des Körpers entlastet, dagegen zur Besorgung des Athmungs- und Nahrungswassers verwendet würde. Dass die Bewegung des Schwanzes innerhalb der Schale diese letzteren Effecte mit erzielt, hat bereits Fol klar auseinandergesetzt. Es fragt sich aber, ob damit gegenüber dem gehäuselosen Zustande ein so grosser Vorthail für das Thier erwachsen ist, dass das phylogenetische Auftreten der Gehäusebildung erklärt werden könne. Dies könnte nur dann der Fall sein, wenn sich nachweisen liesse, dass die Athmung und Ernährung leichter innerhalb der Schale als vom nackten Thiere bewerkstelligt werden. Dieser Nachweis wird sich aber, wie ich meine, kaum führen lassen. Bezüglich der Athmung wachsen die Bedürfnisse mit der Steigerung der Leistung für die Bewegung, und der Aufwand für die Locomotion des nackten, schnell im Wasser sich tummelnden Thieres ist sicher nicht geringer — Lohmann selbst hält ihn für bedeutender — als beim Thiere innerhalb des Gehäuses. Es hat also auch das nackte Thier die Fähigkeit, selbst gesteigerten Athmbedürfnissen zu genügen, ohne dass die Thätigkeit des Schwanzes eine wesentlich andere wäre als innerhalb der Schale. Die Athmung kann also im Gehäuse nicht leichter ausgeführt werden wie ausserhalb desselben, und ich glaube sogar, dass sie sich dort nur so schwer vollzieht, dass die Befriedigung der Athmungsbedürfnisse zu freiwilligem Verlassen der Schale Veranlassung sein könnte. Ob die Ernährung leichter in der Schale oder im Freien möglich wird, lässt sich kaum feststellen. Sicher ist es, dass in das Gehäuse zur Ernährung geeignete Organismen mit dem Wasser eintreten; aber denselben Formen begegnet auch das nackt schwimmende Thier, und es ist nicht einzusehen, weshalb es nicht im Stande sein sollte, sie zu erhaschen und festzuhalten. (Vgl. über die Nahrungsaufnahme unten Kapitel VI.)

Schon das häufige Vorkommen lebenskräftiger, während längerer Zeit nackter Appendicularien beweist, dass auch in diesem Zustande

Athmung und Ernährung erfolgen können, und man darf demnach wohl annehmen, dass die Thätigkeit des Ruderschwanzes auch im Freien geeignet ist, das Thier mit Athmungs- und Nahrungswasser zu versorgen. Der Unterschied im Verhalten des nackten und gehäusetragenden Thieres besteht lediglich darin, dass dieses durch die Schläge seines Schwanzes das Wasser durch die Schale gleiten lässt, während es selbst, infolge des grossen Widerstandes des Gehäuses, nur wenig seinen Ort verändert, dass jenes dagegen seinen Körper mit stets frischem Athmungs- und Nahrungswasser in Berührung bringt, indem es sich selbst vorwärts bewegt. In beiden Fällen kommt der Aufwand für Bewegungszwecke gleichzeitig auch der Athmung und Ernährung zu Gute, und es findet auch beim gehäusetragenden Thiere keine Kraftzerlegung in der Weise statt, dass ein bestimmter, grösserer Theil der Arbeit des Schwanzes ausschliesslich der Athmung und Ernährung nutzbar wäre, ohne für die Bewegung gleichzeitig mit von Bedeutung zu sein.

In **morphologischer Beziehung** entspricht das Gehäuse der Appendicularien dem äusseren Mantel der übrigen Tunicaten. Das hat bereits Leuckart (Nr. 41, p. 82) erkannt, der bei seiner *Appendicularia albicans* das Gehäuse allerdings nur auf dem frühen Bildungsstadium beobachtete, wenn es aus einer glashellen Masse besteht, dem Ektoderm noch dicht anliegt und nur im vorderen Körpertheile eine ansehnliche Dicke besitzt. Die Verschiedenheiten zwischen beiden Gebilden sind aber auffallend genug. Der Mantel, der ebenfalls vom Ektodermepithel ausgeschieden wird, enthält Cellulose: es wandern in ihn Mesodermzellen ein, und er bleibt zeitlebens mit dem Thier innig verbunden. Das Gehäuse entbehrt der Cellulose und enthält keine eingewanderten Elemente des mittleren Blattes; es löst sich leicht vom Thiere ab und wird häufig erneuert.

### III. Das Hautepithel.

Nicht bei allen Appendicularien bildet das ektodermale Hautepithel eine durchaus straff ausgespannte Schicht, sondern bei mehreren Formen zeigt es eigenthümliche Falten und Fortsätze. Bei den Fritillarien wird die die Schale secernirende Drüsenregion am Rücken und seitlich von der Kapuze überdeckt. Diese stellt eine hinter der Drüsenregion quer verlaufende und nach vorn gerichtete Hautdupplicatur dar, die dorsal am höchsten ist, an den Seiten immer niedriger wird und ventral vollständig fehlt. Da über und hinter ihr keine Absonderung von Substanz für das Gehäuse erfolgt, bildet die Schale nur eine zarte Schicht um den Vorderkörper (vgl. oben p. 92 und 93). Bei *Oikopleura velifera* erhebt sich am hinteren Rumpfe dorsal das nach vorn gerichtete Velum, das selbst wieder gefaltet sein kann und von der mächtigen Schale überdeckt wird. Dazu kommt noch ein ventraler, hinter dem Endostyl entspringender Fortsatz der Leibeswand.

An der Uebergangsstelle von Rumpf und Schwanz bildet die Haut des ersteren häufig eine grubenförmige Vertiefung, in welche das ver-

jüngste Vorderende des letzteren sich einsenkt (Fig. 6, Taf. IV), wie ein Gelenkkopf in eine Pfanne. Der Boden der Grube ist natürlich durchbrochen, weil hier die Hautepithelien der beiden Körperabschnitte ineinander übergehen.

Am Mund, After und an den beiden äusseren Spiracularöffnungen schlägt sich das Ektoderm nach innen zu ein und verbindet sich dem Entodermepithel. Die Grenzen beider Blätter lassen sich ganz sicher nicht feststellen, doch dürfte nur in den beiden Spiraculargängen der ektodermale Antheil umfangreicher sein.

An allen Stellen des Körpers bildet die äussere Hautschicht ein durchaus einschichtiges Epithel. In histologischer Beziehung ist dasselbe nicht gerade besonders mannigfaltig differenzirt. Von der grössten Bedeutung für das Thier sind die Drüsenzellen, welche das Gehäuse secretiren. Ausserdem trifft man an den verschiedensten Stellen besondere einzellige oder mehrzellige Hautdrüsen, welche zur Schalenbildung keine Beziehung haben. Der grösste Theil der Oberfläche wird von stark abgeflachten Zellen eingenommen, welche lediglich das Innere zu umhüllen und zu schützen haben. Bei einer Form (*Fritillaria articans*) erfahren diese Zellen zum Theil eine ganz eigenartige Differenzirung, indem sie zu Nesselzellen werden. Auch ektodermale Flimmerzellen fehlen nicht ganz, und sie leiten hinüber zu den mit starren oder beweglichen Haarfortsätzen versehenen, als Sinneszellen functionirenden Elementen. Doch sollen diese letzteren erst in einem späteren Kapitel besprochen werden.

### 1. Drüsenzellen.

Die das Gehäuse absondernden Drüsenzellen sind auf den vorderen Rumpfabschnitt beschränkt. Wie oben (p. 95) bereits erwähnt wurde, liegen sie bei verschiedenen Gattungen an verschiedenen, aber ganz bestimmten Stellen. Bei *Oikopleuren* sind sie häufig in Querreihen angeordnet; wenigstens lässt sich das oft für eine Anzahl besonders grosser Drüsenzellen erkennen. Das Ektoderm dieser Region zeigt dann ein bestimmtes mosaikartiges Aussehen. Lohmann (No. 42, p. 148) zeichnet ein ähnliches Verhalten bei seiner *Folia aethiopica*, welche dem Genus *Oikopleura* ausserordentlich nahe zu stehen scheint. Auch bei *Kowalerskia* sind die auf die Rückenseite beschränkten secretorischen Zellen in regelmässigen concentrischen Kreisen angeordnet (Fol).

Meistens sind die Drüsenzellen prismatisch geformt und ansehnlich hoch; häufig erscheinen sie auch kubisch oder pflastersteinförmig. Bei der Flächenansicht zeigen sie sich vorherrschend fünf- oder sechseckig. Ihre Kerne sind stets gross, häufig unregelmässig geformt, zuweilen ein wenig gelappt; ihr Körper ist leicht und stark färbbar. Bei alten Thieren von *Oikopleura cophocerca* habe ich häufig säbelförmig gekrümmte oder stäbchenförmige Kerne angetroffen. — Die in die schleimige Masse des

sich bildenden Gehäuses austretenden Zellen zersetzen sich ziemlich rasch (Fig. 5 und 6, Taf. II).

Bei *Folia* und *Stegosoma* und häufig bei den Oikopleuren sind zwei grosse, rechts und links vom Endostyl auf der Ventralseite gelegene mehrzellige Hautdrüsen anzutreffen. Sie springen in die Leibeshöhle weit vor, und die einzelnen Drüsenzellen reichen durch die ganze Dicke hindurch bis an die äussere Oberfläche. Ein besonderer ausführender Canal fehlt also (vgl. Fig. 7—9, Taf. I). Das Secret zeigt bei *Oikopleura cophocerca* die eigenthümlichen Fluorescenzerscheinungen, die bereits oben (p. 90) erwähnt wurden, indem es bei auffallendem Lichte orangeroth, bei durchfallendem smaragdgrün erscheint. Bereits Mertens hat diese Drüsen beobachtet und angenommen, dass von ihnen die Gehäusebildung ausgehe.

Kleine einzellige und meist etwas grössere mehrzellige Hautdrüsen sind bei den Fritillarien über den ganzen Körper verbreitet und fehlen auch nicht im Schwanz. Jede Drüsenzelle ist von einer ziemlich consistenten, feinen Membran umgeben, die flaschenförmige Gestalt besitzt. Der Flaschenmund ist nach aussen gekehrt und zwischen den indifferenten Ektodermzellen eingeschlossen. Am Grunde liegt der protoplasmatische Zellkörper mit seinem Kern und zeigt ein sehr wechselndes Volumen. Oft nur füllt er einen geringen Theil des Raumes und enthält dann höchstens eine sehr kleine Vacuole (Fol), die wohl nur den zu secernirenden hellen Stoff darstellt. Diese Flüssigkeit nimmt dann rasch zu, so dass die Zellmembran ganz ausgefüllt erscheint, entleert sich nach aussen und der Zellkörper schrumpft wieder zusammen. Characteristisch sind bei *Fritillaria furcata* vier grosse einzellige Drüsen, welche, im hinteren Schwanzabschnitte gelegen (zwei ventral, zwei dorsal von der Chorda), auf der linken Seite nach aussen münden (Fig. 1, Taf. II). An der hinteren Gabelstelle des Schwanzes liegt bei derselben Form eine mehrzellige Hautdrüse, die innervirt zu sein scheint. Eine andere findet sich links vom Hoden und besitzt einen besonderen, langen Ausführungsgang (Fol). Das Secret der Hautdrüsen hat eine ziemlich flüssige, schleimige Beschaffenheit.

## 2. Das flache Epithel der Hautschicht.

Die Hautschicht ausserhalb der Drüsenregion stellt ein flaches Epithel dar. Nur in Jugendstadien besteht es aus plasmareichen Zellen, während später meist der cuticulare Theil überwiegt und der protoplasmatische zuweilen vollständig schwinden kann. Dazu kommt, dass sich das Ektodermepithel bei alten Thieren namentlich im Schwanz sehr leicht abscheuert, so dass das Sarcoplasma der Schwanzmuskeln frei zu Tage treten kann.

Bei den Oikopleuren findet sich das Plattenepithel nur im hinteren Rumpfabschnitt und an der Oberfläche des ganzen Ruderschwanzes. Hier erscheint es bei Flächenansicht aus sehr zahlreichen polygonalen Zellen



zusammengesetzt (Fig. 7 und 8, Taf. II). An der Aussenseite bildet sich die anfänglich zarte, später sehr mächtige Cuticula, die querverlaufende Verdickungsstreifen entwickeln kann (*Oikopleura cophocerca*, Fig. 2 und 3, Taf. III) und zuweilen gelblich gefärbt ist. An der Innenseite, der primären Leibeshöhle zugekehrt, liegt der protoplasmatische Zelltheil. Oft erscheint er als eine netz- oder siebförmige Platte (Fig. 7, Taf. II), oft ist er bis auf einen linsen- oder sternförmigen Körper reducirt, der ziemlich der Mitte der inneren Cuticulaseite ansitzt. In ihm liegt der Kern eingeschlossen. Schon in jugendlichen Thieren kann man diesen häufig in directer Theilung sehen. Er ist nicht immer kugelförmig und rund, sondern häufig sternförmig und unregelmässig geförmigt (Fig. 8, Taf. II). Durch geeignete Reagentien lässt sich das Epithel (samt der Cuticula) stets in die einzelnen, polygonal erscheinenden Elemente zerlegen. In ähnlicher Weise wird wohl das Plattenepithel der meisten anderen Genera beschaffen sein.

Bei *Kowalevskia* soll das Epithel des Schwanzes aus kleinen, sternförmigen Zellen bestehen, welche über einer homogenen, inneren Cuticula liegen (Fol).

Ebensowenig scheint mir die Structur bei den Fritillarien klargelegt zu sein, wo die Epithelzellen viel weniger zahlreich sind als bei den Oikopleuren. Im Schwanzabschnitt liegen wie bei *Kowalevskia* kleine, sternförmige Zellen über einer homogenen Membran; der Rumpf alter Thiere ist nur von einer dünnen, structurlosen Cuticula bedeckt. In der Jugend liegen auswärts von dieser grosse, transparente Zellen, welche später zum grossen Theil schwinden und nur an manchen Stellen bestehen bleiben. Zwischen den Zellen findet sich häufig eine gekörnte, orange gefärbte Substanz (Fol). Im Gegensatze zu den Oikopleuren würde also bei diesen Formen im Ektoderm keine äussere Cuticula, sondern eine Art Basalmembran gebildet werden. Doch sind vielleicht hier die thatsächlichen Verhältnisse noch nicht richtig erkannt worden.

Bemerkenswerth ist das Vorkommen von Flimmerzellen im flachen Epithel der Hautschicht. Bei *Fritillaria megachile* und *Fr. urticans* (Fig. 1, Taf. III) ist der Rand des Ruderschwanzes von einer Wimpersehnur umsäumt. Ganz ähnlich verläuft ein Strang stärkerer Cilienzellen bei *Kowalevskia tenuis* (vgl. Holzschnitt 9, p. 109). Doch hält Fol diesen letzteren und den den Mund umsäumenden Cilienkranz (Fig. 2, Taf. II) für Tastapparate.

Auffallend erscheint das Vorkommen von Nesselzellen bei *Fritillaria urticans* im flachen Epithel des Rumpfes und Schwanzes; nur die Unterseite der Kapuze führt solche Elemente nicht. Jede Zelle besitzt eine längliche Kapsel (0,012 mm lang, 0,008 mm breit), in welcher der Faden im ruhenden Zustand zu einem stark lichtbrechenden, 0,004 mm messenden, kugelförmigen Körper zusammengerollt daliegt. Nach erfolgter Reizung (z. B. Zusatz von Süsswasser) entrollt sich der Faden und tritt mit seiner Länge von 0,1 mm aus der Nesselkapsel hervor (Fig. 1, Taf. III) (Fol).

#### IV. Das Nervensystem.

Das Nervensystem besteht aus dem im vorderen Rumpfabschnitte median und dorsal über dem Kiemendarmeingang gelegenen Centralganglion, dem sich daran schliessenden dorsalen Nervenstrang, einer wechselnden Anzahl diesem auf- und eingelagerter Caudalganglien und endlich aus zahlreichen, in verschiedener Weise entspringenden Nervenästchen sensibler oder motorischer Natur.

Das **Gehirnganglion** bildet einen länglichrunden oder spindelförmigen Körper (Fig. 4, Taf. II), der durch seichte Querfurchen in mehrere hintereinander liegende Partien ganz unvollkommen gesondert sein kann. Diese Erscheinung deuten Ussow bei *Oikopleura flagellum* Huxl. und Lahille [l.\*) No. 145, p. 53] bei *Oikopleura spissa* Föl in der Weise, dass sie nicht ein, sondern drei gesonderte Gehirnganglien annehmen. Im besonderen unterscheidet Ussow (No. 54, 55) 1. einen vorderen kegelförmigen Theil, von welchem drei Nervenpaare ausgehen, 2. einen mittleren kugelförmigen, dem die Otolithenblase aufsitzt, und 3. einen hinteren keilförmigen Theil mit zwei Nervenpaaren und einem hinteren unpaaren Nerven. Bei *Megalocercus* lassen sich ein kleinerer vorderer und ein grösserer hinterer Gehirnabschnitt unterscheiden (Chun).

Nach Föl soll das ganze Ganglion von einem centralen Längscanal durchbohrt sein; es scheint aber, dass in manchen Fällen die centrale Punctsubstanz theilweise übersehen und für ein Lumen gehalten worden ist.

Peripher liegen die Ganglienzellen, die bei den kleineren Formen wohl durchweg nur in einer Schicht angeordnet und mit grossen, bläschenförmigen Kernen von typischem Aussehen versehen sind; central befindet sich die Fasersubstanz. Der feinere Bau des Organes ist noch ungenügend erforscht.

**Der dorsale Hauptnervenstamm** entspringt am hinteren Ende des Ganglions und verläuft zunächst dorsal vom Kiemendarm nach hinten zu, indem er gleichzeitig aus der Medianebene heraus ein wenig nach rechts abgelenkt wird (Fig. 1, Taf. IV). Dann begleitet er rechts den Oesophagus (Fig. 1, Taf. VI) und biegt in einem scharfen Winkel nach der Ventralseite und gleichzeitig ein wenig nach links und nach vorn zu um. Auf der Ventralseite wendet er sich dann noch mehr nach links, um an der Insertionsstelle des Schwanzes dessen Dorsalseite (die nach links gekehrt ist) über der Chorda zu erreichen. Wie dieser hintere Bogen des Hauptnerven zwischen den verschiedenen Abschnitten des Verdauungscanales sich hindurchwindet, ist bei den verschiedenen Arten im einzelnen nicht ganz gleich. Bei *Stegosoma* (Fig. 8, Taf. I) geht der Bogen vom rechten Hinterende des Oesophagus aus über den Cardialtheil des Magens an der rechten Seite der Leber vorbei; bei *Megalocercus* (Fig. 4, Taf. I) folgt er mit seinem absteigenden Ast der linken Seite des

\*) Bezieht sich auf das Literaturverzeichniss am Schlusse des ersten Abschnittes, p. 83.

Magens. Bei den *Oikopleuren* tritt der Nerv zwischen Oesophagus, Magen und Leber einerseits und dem Intestinum andererseits hindurch und legt sich mit seinem ventralen, nach vorn gerichteten Ast dem Pericardium an (Fig. 1, Taf. VI).

Etwas directer ist der Verlauf des Hauptnerven im Rumpf von *Kowalevskia*, indem der Strang dorsal in der Medianebene bleibt, bis er sich dem Magen genähert hat; dann biegt er gleich nach links und gelangt an der linken Seite des hier ventral gelegenen Oesophagus vorbei in den Schwanz. Noch kürzer verläuft der Nerv bei *Fritillaria formica*, denn gleich hinter dem Ganglion wendet er sich nach links und zieht an der linken Seite des Oesophagus und Magens hin, um nach einer ventral zu gerichteten Krümmung in den Schwanz einzutreten.

Im Schwanze verläuft der Hauptstamm gerade gestreckt, dorsal von der Chorda in einem Blutsinus (Fig. 1 und 5, Taf. IV). Gewöhnlich reicht er nur bis zum hintersten Chordaende, wo er dann mit einem Terminalganglion abschliesst, nachdem er sich ein wenig verjüngt hat. Doch kann aus dem letzten Ganglion noch ein dünnerer medianer Nerv austreten, der dann als Fortsetzung des Caudalnerven über das Chordaende hinaus in die Schwanzgallerte zu deuten ist. Bei *Kowalevskia* (Holzschnitt 9, p. 109) erstreckt sich der Hauptstamm als ansehnlicher Strang bis in das äusserste Schwanzende, um in dem eigenthümlichen Terminalorgan zu endigen.

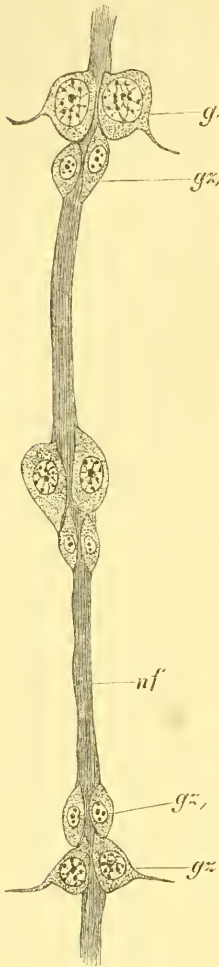
Fol fand bei allen Formen den Hauptnervenstamm von einem Längs-canal durchbohrt, dessen Lumen  $\frac{1}{3}$  des ganzen Durchmessers betrug und häufig mit kleinen Körnchen erfüllt war. Auch Chun beschreibt den Hauptnerv bei *Megalocereus* als eine Röhre mit deutlich nachweisbarem Hohlraum. Neuerdings stellt Rankin im Gegensatze zu Fol das Vorhandensein eines Lumens bei *Oikopleura dioica* und *Fritillaria furcata* in Abrede.

Nach Leuckart (No. 41, p. 85) wird die „streifige Masse“ des Nervenstammes von einer ziemlich dicken, doppelt contourirten Scheide umhüllt; eigentliche Nervenfasern sollen fehlen. — Der feinere Bau bedarf also noch sehr der eingehenden Untersuchung.

**Die Caudalganglien** sind zuerst von Huxley (No. 27) als „ganglion-ähnliche Anschwellungen“ des Nervenstranges beschrieben worden, deren vorderste die grösste sei. Später veröffentlichte Kowalevsky (No. 31) die Beobachtungen Nagine's, denen zufolge im Schwanze eine Reihe paariger Ganglien vorhanden sein sollte. Auch Ussow fand 10—18 dem Caudalstrang aufliegende Ganglien. Fol dagegen erkennt nur in dem vordersten ein echtes Ganglion, das aus Ganglienzellen zusammengesetzt sei; die hinteren, 20—40 an Zahl, sind ihm einfache Anschwellungen des Faserstranges selbst, die nicht den Werth von Zellen hätten. *Kowalevskia* sollte nur ein vorderes grösseres Caudalganglion besitzen, denn weiter hinten liessen sich keine „Anschwellungen“ nachweisen. Die von den Anschwellungen entspringenden Nervenästchen begäben sich

entweder zur Haut oder zu den Muskeln. Langerhans (No. 35) endlich fand bei *Oikopleura velifera* 12—16 Ganglien, die sich aus 1—6 Zellen zusammensetzten und von einer Bindegewebshülle umgeben wären.

Fig. 7.



Drei Caudalganglien (im Längsschnitt) aus der Mitte des Ruderschwanzes von *Oikopleura velifera*. <sup>1500</sup>/<sub>1</sub>. *gz* grosse, *gz*, kleine Ganglienzellen. *nf* dorsaler Hauptnervenstrang.

Die Zahl und Grösse der Caudalganglien unterliegen bei verschiedenen Arten und auch bei verschiedenen Individuen derselben Species weitgehenden Modificationen. Bei den Fritillarien sinkt die Zahl bis auf acht und neun, bei *Appendicularia sicula* nach Fol auf sieben bis acht, bei den grossen Appendicularien (manchen Oikopleuren, *Stegosoma*) erreicht sie über 40.

Überall liegt im vordersten Abschnitt ein bedeutend umfangreicheres Ganglion, welches als das erste bezeichnet wird, obwohl das streng genommen fast nirgend zutrifft. Es besteht aus einer sehr grossen Zahl Ganglienzellen, die grösser sind als in den hinteren Caudalganglien und den Nervenstrang meist allseitig umgeben. Häufig fehlen die Zellen aber auf der Ventralseite, so dass die Nervenfasern direct der Chorda aufliegen, wie es ausserhalb der Ganglien überall der Fall ist. Auch weiter vorn liegen dem Nervenstrang bei vielen Formen kleinere Ganglienzellen in sehr wechselnder Zahl und Vertheilung auf (Fig. 4 und 5, Taf. III). Bei *Fritillaria furcata* kann ein solches kleines vorderstes Ganglion (*g<sub>0</sub>*, Fig. 4, Taf. IV) zuweilen in den Rumpfabschnitt hineinrücken.

Alle hinteren Caudalganglien bestehen stets aus nur wenigen Zellen, zuweilen nur aus einer einzigen. Bei manchen Formen (*Oikopleura velifera*) lassen sich grosse und kleine Ganglienzellen unterscheiden, die in gewissen Ganglien in ganz regelmässiger Weise bilateral symmetrisch angeordnet sind (vgl. nebenstehenden Holzschnitt Fig. 7). Doch fehlt es nicht an individuellen Verschiedenheiten, in welchen die Bilateralität gestört erscheint. Meist sind aber die Zellen eines Ganglions gleichartig (Fig. 8 und 9, Taf. III); doch bleiben sie nicht immer dicht nebeneinander liegen, sondern erscheinen bei manchen Individuen beträchtlich gegeneinander verschoben. So rücken einzelne Ganglienzellen von den andern weit ab und gelangen mehr nach vorn oder hinten. Es hält dann nicht immer leicht, zu entscheiden, ob man nur ein oder mehrere Ganglien zu zählen habe.

Die Ganglienzellen zeigen die bekannten typischen Verhältnisse. Die kleinsten erscheinen meist bipolar, bei den grösseren lassen sich häufig die Fortsätze bis zur Endigung am Muskel verfolgen. Die Kerne sind bläschenförmig und in den kleinen Zellen natürlich ebenfalls sehr klein, aber stets structurirt und nie homogen. Wenn neuerdings Rankin das letztere im Gegensatz zu meinen früheren Angaben behauptet (*Frittillaria furcata*), so hat er entweder schlecht conservirtes Material untersucht oder nicht genügend entfärbt.

Offenbar müssen sämtliche Ganglienzellen entwicklungsgeschichtlich aus dem zelligen primären Nervenrohre hervorgegangen sein, auf dessen Vorhandensein die Ontogenie der Ascidien zu schliessen erlaubt, obwohl es durch directe Beobachtung bisher nicht nachgewiesen worden ist. So wie bei den Ascidien werden wohl auch bei den Appendicularien im Rumpfe die Zellen bei der Bildung des Hauptnervenstranges zum Theil schwinden (ausser natürlich im Bereiche des Gehirnganglions selbst), denn der letztere führt auf der weiten Strecke zwischen Gehirn und 1. Caudalganglion im ausgebildeten Zustand keine Zellen mehr. Im Schwanzabschnitt scheint eine vollständige Rückbildung von Zellen des primären Rohres kaum wahrscheinlich. Vielmehr dürften wohl sämtliche Elemente bei der Entwicklung des Caudalstrangs zu Ganglienzellen werden, die sich während des Längenwachsthums des Schwanzes in der oben beschriebenen Art zu Ganglien gruppieren oder in unregelmässiger Weise über die Fasern vertheilen. Vielleicht sind aber die „kleinen Ganglienzellen“ solche Elemente, die nicht mehr volle Functionsfähigkeit bewahrt haben und bereits in den Process der Rückbildung eingetreten sind. Im Larvenschwanz der Ascidien werden bekanntlich alle Zellen des primären Nervenrohres während der Metamorphose resorbirt.

**Die peripheren Nerven** lassen sich in solche unterscheiden, die a) aus dem Gehirn, b) aus den Caudalganglienzellen selbst und c) aus dem Hauptnervenstrang entspringen.

a) Das Vorderende des Ganglions zieht sich mit seinem Fasertheil ein wenig in die Länge, gabelt sich dann in zwei dicke, rechts und links gerichtete Stämme, die allmählich feiner werden und den Pharynxeingang umgeben (Fig. 4, Taf. II;  $n_2$  Fig. 5 und 9, Taf. I). Ventral lösen sie sich in feine Aestchen auf, welche die Tastzellen innerviren. Ein Ast tritt auf jeder Seite in die Unterlippe (Oikopleuren) ein. Auch dorsal entspringen von den beiden vorderen Nerven Nebenäste, welche die dorsale Mundregion versehen.

Im hinteren Theil des Gehirns entspringen zwei symmetrisch gelegene, stärkere Nervenäste, welche sich zu den Kiemenspalten begeben und als Kiemennerven oder Spiracularnerven bezeichnet werden ( $n_1$  Fig. 7, Taf. I; Fig. 2 und 4, Taf. II). Bei *Stegosoma* sollen die Wurzeln dieser Nerven nicht im Gehirn liegen, sondern auf den Hauptnervenstamm hinüberücken (Fig. 9, Taf. I).

Ausserdem entspringen dem Gehirn noch eine Anzahl kleinerer Nerven, welche namentlich die Haut und die Tastzellen versorgen. Sie scheinen inconstant in der Zahl und im Verlaufe zu sein; nur bei Ussow (No. 54) finde ich sie auf drei Paar bestimmt (*Oikopleura flagellum*), von denen zwei aus dem vorderen, eines aus dem hintersten Gehirnabschnitt heraustritt. Im ganzen würden dann hier fünf Nervenpaare und der Hauptnervenstamm dem Gehirn entstammen.

b) Die den Caudalganglienzellen direct entspringenden Nerven wurden zuerst von Langerhans beschrieben und ohne Ausnahme als sensibel gedeutet. Entsprechend der variablen Zahl und Lage der Ganglien fand er die Vertheilung der „sensiblen Nerven“ im Verhältniss zu den „Muskelsegmenten“ ganz unregelmässig. Auch Fol hatte Nervenfasern direct den „Anschwellungen“ (renflements) entspringen, aber bald die Muskeln, bald die Haut innerviren sehen. Nach Retzius sind es bei *Appendicularia flagellum* gerade die motorischen Nervenfasern, welche aus den Ganglien kommen; und da die Zahl der letzteren beträchtlich grösser ist als die der sog. Muskelsegmente, und zudem die Vertheilung eine ganz ungleichmässige ist, könnte die von Langerhans behauptete Gesetzmässigkeit in dem Verhalten der motorischen Nerven (vgl. unten p. 107) nicht bestehen. Mit Unrecht leugnet neuerdings Rankin, dass Nervenfasern aus Ganglienzellen überhaupt hervortreten können. Bei *Fritillaria furcata* kann man sich davon leicht am zweiten Caudalganglion überzeugen.

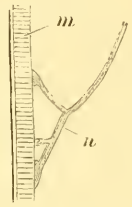
c) Die aus dem Hauptnervenstamm entspringenden und mit Ganglienzellen anscheinend nicht direct verbundenen Nervenästchen sind überaus zahlreich und begeben sich entweder zur Haut oder zu den Muskelzellen. Bei *Kowalevskia* können sie mehrfach untereinander anastomosiren und netzähnliche Bilder erzeugen (Fol). Sie entspringen oft paarweise, je eins rechts und links; oft sind sie unsymmetrisch gegeneinander verschoben oder auf der einen Seite etwas zahlreicher als auf der anderen. Im Bereich des ersten grossen Caudalganglions können sie — ähnlich wie die Gehirnerven — zwischen den Ganglienzellen aus dem Faserstrang heraustreten, und auch unter den hinteren Ganglien kommen sie hervor. Meist entspringen sie aber zwischen den Ganglien und vor dem ersten, wo namentlich bei *Oikopleura cophocerca* sehr zahlreiche Stämmchen vorhanden sind. Bemerkenswerth sind zwei beim ersten Caudalganglion austretende Nerven, die sich schräg nach vorn zu bis zum Schwanzrande erstrecken, der eine dorsal, der andere — nachdem er sich auf der linken Seite zwischen Chorda und Muskelplatte durchgedrängt hat — ventral verlaufend ( $n_1$  Fig. 1, Taf. IV). Auch unpaarige mediane Stämme finden sich vor, die aber z. Th. vielleicht auch direct aus den Ganglienzellen hervorkommen (*Kowalevskia*). Als Ramus recurrens bezeichnet Langerhans einen starken, vom ersten Caudalganglion bei *Oikopleura velifera* ausgehenden Ast, der ein Hautsinnesorgan versieht. Er ist vielleicht identisch mit dem dorsalen, schräg zur Haut verlaufenden Nerven, der eben erwähnt wurde. —

Die in die Muskulatur eintretenden Nerven, sei es, dass sie dem Hauptstamm, sei es, dass sie einem Ganglion entspringen, zeigen nach Fol zwei verschiedene Arten Endigungen. Die eine findet sich bei nur wenigen stets paarig auftretenden Nervenstämmchen (7 bei *Oikopleura cophocerca*, 3 bei *Oik. dioica*), die in gleichen Entfernungen voneinander liegen sollen. Vor dem Eintritt in den Muskel theilt sich der Nerv in eine Anzahl feinsten Aestchen (3 bei *Oik. dioica*, vgl. Holzschnitt Fig. 8; 6, 10 und mehr bei *Oik. cophocerca*, vgl. Fig. 6, Taf. III), von denen jedes mit einem stark lichtbrechenden, ovalen oder flaschenförmigen Endkörperchen in den Muskel eindringt. Die andere Endigungsweise findet sich bei viel zahlreicheren und zum Theil ganz unregelmässig vertheilten Nerven und kennzeichnet sich durch den Mangel der Endkörperchen. Vor dem Eintritt in den Muskel kann sich der Nerv in zwei Aeste spalten, dann eine längere Strecke nach hinten zu die Muskelfibrillen begleiten; häufig sind in ihm Nodositäten zu bemerken (Fig. 6 und 7, Taf. III).

Langerhans fand im ganzen nur acht motorische Nervenpaare (*Oikopleura velifera* und *Fritillaria formica*), die acht verschiedenen „Muskelsegmenten“ zugehörten. Jedes Paar entspringt am Vorderende des „Segments“ direct aus dem Hauptstamm und steht niemals mit einem Ganglion in Verbindung. Jeder Nerv tritt in die Muskelplatte ein, läuft bis zur Hälfte von deren Länge nach hinten und endet ohne Kerne, Knospen u. dergl. Ray Lankester (Nö. 39) beschreibt bei *Fritillaria furcata* 7 Paar motorische Nerven, welche von den in der Mitte eines jeden Muskelsegments gelegenen Ganglien ausgehen sollen (vgl. Holzschnitt Fig. 4 auf p. 88). Auch Retzius lässt die motorischen Nerven stets den Ganglien entspringen.

Diese controversen Angaben lassen sich durchaus nicht miteinander in Einklang bringen. Am zuverlässigsten scheinen mir Fol's Mittheilungen zu sein, obwohl sie die ältesten sind. Offenbar hat Langerhans übersehen, dass auch solche Nerven, die aus Ganglien kommen, in die Muskulatur eintreten können, dass demnach die Nerven durchaus nicht vollkommen gleichmässig vertheilt sind und dass sie zu den „Segmenten“ keine ganz bestimmten Beziehungen haben. Das unregelmässige und variable Verhalten der Muskelnerven bei den verschiedenen Formen scheint mir nicht zweifelhaft zu sein. Jedenfalls ging aber schon aus Langerhans' eigenen Angaben mit Sicherheit hervor, dass 1. die Anzahl der Caudalganglien und sensiblen Nerven sehr weitgehende individuelle Schwankungen zeigt, dass 2. die Zahl der Ganglien von der der „motorischen Nerven“ ganz verschieden ist und keinerlei constante Beziehungen zu den „Muskelsegmenten“ erkennen lässt, dass 3. die „motorischen Nervenpaare“ ganz unabhängig von den Caudalganglien aus dem Nervenstamm entspringen und manchen hinteren „Segmenten“ überhaupt fehlen. Dass trotzdem

Fig. 8.



Endigung  
eines Nerven  
am Muskel  
von *Oikopleura dioica*.  
Nach Fol.  
m Muskel-  
band. n Ner-  
venfasern.

dieses Verhalten des caudalen Nervensystems als ein „Beweis“ für eine echte, auf die Vertebraten zu beziehende Segmentation der Appendicularien angesehen werden könnte, wird vielleicht manchem nüchternen Beurtheiler auffällig erscheinen müssen.

## V. Die Sinnesorgane.

### 1. Das Gehörorgan.

Die Otolithenblase, deren Bedeutung schon von Huxley (No. 25) klar erkannt wurde, liegt stets dem Gehirnganglion dicht an, fast immer zu dessen linken Seite, der Mitte nahe, doch auch mehr nach vorn oder auch nach hinten zu verschoben, sehr selten (*Kowalewskia*) ventral vom vorderen Gehirntheil. Sie bildet ein fast kugelförmliches Gebilde, dessen Wandung ein einschichtiges, sehr feines Plattenepithel darstellt. Dasselbe ist an einer Stelle mit dem Ganglion so innig verwachsen, dass letzteres auf einer kurzen Strecke das Lumen der Gehörblase begrenzt und eine besondere Blasenwand zu fehlen scheint. Die Plattenzellen der Blase tragen feine Hörhaare, welche den sphärischen Otolithen, der durch saure Reagentien leicht aufgelöst wird, in der Schwebe erhalten. Hartmann (No. 22) fand den Otolithen linsenförmig und concentrisch geschichtet. Das Blasenlumen ist mit Flüssigkeit erfüllt (Fig. 4, Taf. II).

Es besteht somit eine hohe Uebereinstimmung zwischen der Gehörblase der Appendicularien und der Sinnesblase der Ascidienlarven. Während in jener aber alle Zellen zu Hörzellen sich gestalten und eine vielleicht aus dem Epithelverbande tritt, um den Otolithen selbst zu bilden, erfolgt in dieser eine weitgehendere Differenzirung, indem neben dem Gehörorgan ein Auge sich entwickelt. Nothwendigerweise ist damit eine Aenderung im Baue des Ohres verbunden, das bei den Ascidienlarven auf eine bestimmte Stelle der Sinnesblase beschränkt erscheint. Das kann natürlich die Auffassung nicht widerlegen, dass Sinnes- und Otolithenblase in morphologischem Sinne homologe Gebilde darstellen.

### 2. Die Flimmergrube.

Obwohl sowohl über die morphologische als physiologische Deutung der Flimmergrube noch immer Controversen herrschen, stehe ich doch nicht an, dieses Organ an dieser Stelle zu behandeln. Nach Analogie mit der Embryonalentwicklung der übrigen Tunicaten wird man wohl schliessen dürfen, dass auch bei den Appendicularien die Flimmergrube aus dem primären Nervenrohr hervorgeht.

Das Organ liegt stets rechts vom Ganglion; sein vorderes Ende ist ventral zu gekrümmt und erweitert sich zu einem Trichter, der sich in den Kiemendarm öffnet. Die Wandung besteht aus einer ziemlich dicken Schicht prismatischer Zellen, die gegen das Lumen zu starke Wimpern tragen (Fig. 2, Taf. IV). Das nach hinten und dorsal zu gerichtete Endstück verjüngt sich rasch und zieht sich in einen soliden



Strang aus, der (*Oikopleura cophocerca*) dorsal vom Ganglion, dem Haut-epithel dicht anliegend, endigt. Bei manchen Formen scheint eine Verbindung mit dem Ganglion zu bestehen, wenn Fol's Abbildungen so weit zu schliessen erlauben. Bei *Stegosoma* ist das Hinterende gelegentlich zu einer Spiraltour eingerollt (Chun). Die Innervierung der Flimmergrube ist nicht sicher erkannt worden.

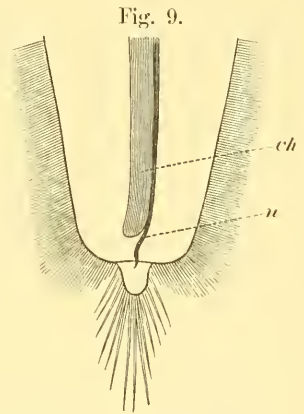
Im Anschluss an die älteren Auffassungen wird man das Organ wohl nur als ein Geruchs- oder Geschmacksorgan deuten können. Fol beobachtete, dass die dem Wasser zugesetzten Farbstoffpartikelchen, die durch den Mund in den Pharynx eintraten, durch die Flimmerbewegung in die Flimmergrube hineingeführt wurden. Darauf hin sei eine Umkehr des Wasserstromes erfolgt, und das Athmungswasser aus dem Munde heraus- durch die beiden Spiracula aber eingetreten.

### 3. Die Hautsinnesorgane.

Namentlich im Bereiche des vorderen Rumpfabschnittes, aber auch im Schwanze sind einzelne oder auch zu Gruppen vereinigte Sinneszellen beobachtet worden, die aus umgebildeten Zellen des ektodermalen Haut-epithels hervorgegangen sind. Nach den bisher vorliegenden Mittheilungen lassen sich vier verschiedene Formen unterscheiden: a) Zellen mit zahlreichen Wimpern, b) solche mit einer beweglichen Wimperplatte, c) mit einem starren Borstenbündel, d) mit einem starken, starren Sinnesfortsatz.

a) Die erste Form führt ohne scharfe Grenze zu gewöhnlichen epithelialen Flimmerzellen hinüber. Als solche sind vielleicht auch bei *Fritillaria* (*Fritillaria urticans*, Fig. 1, Taf. III, und *Fritillaria megachile*) die den Schwanzsaum bildenden Zellen zu deuten. Bei *Kowalevskia* umgiebt ebenfalls den ganzen Rand des Ruderorgans eine Wimpersehrmur (vgl. Holzschnitt Fig. 9); doch sollen die Wimpern unbeweglich sein, sowie auch die Haare derjenigen Zellreihe, welche den Schlundeingang umkreist (Fig. 2, Taf. II). Fol betrachtet daher alle diese Zellen als Tastzellen. Auch die Zellen am Schwanzende von *Appendicularia sicula* sind mit starren Geisselfortsätzen versehen. Histologisch noch weniger aufgeklärt ist das Terminalorgan im Schwanze der *Kowalevskia*, in welchem der caudale Hauptnervenstrang endigt. Es ist unsicher, ob das Organ durch eine einzige Zelle oder von einem Zellhaufen gebildet wird. Am äusseren Rande stehen fächerförmig starre, etwas flach gedrückte Fortsätze, von denen die mittelsten die grössten, die seitlichen die kleinsten sind.

b) Am allgemein verbreitetsten sind die meist durch ihre Grösse sofort auffallenden Zellen, welche einen beweglichen, flachen Fortsatz tragen,



Hinterende des Schwanzes von *Kowalevskia tenuis*. <sup>200</sup>/<sub>1</sub>.  
(Nach Fol.)

der aus einer Reihe miteinander verklebter Wimpern hervorgegangen ist. Die Zellen finden sich vorwiegend im vorderen Rumpfabschnitt in der Nähe des Mundes in regelmässiger, symmetrischer, für die verschiedenen Arten charakteristischer Vertheilung. Meist stehen sie einzeln, seltener zahlreicher nebeneinander zu einer Reihe angeordnet (z. B. *Fritillaria formica* im Schlundeingang). Die Wimperplättchen schlagen gegen das Wasser in ähnlicher Weise, wie es in den Längsrippen der Ctenophoren geschieht, und könnten wohl, wo sie sich in grösserer Zahl in der Mundnähe befinden, für die Herbeistrudelung kleiner Theilchen einige Bedeutung haben. Fol deutet sie aber ausschliesslich als Tastorgane und findet jede isolirt stehende Zelle von einem Nervenästchen versehen. Er beobachtete, dass nach erfolgter Berührung einer Tastzelle durch einen grösseren, mit dem in den Pharynx eintretenden Wasserstrom schwimmenden Fremdkörper sofort ein Wechsel in der Bewegungsrichtung des Athmungswassers erfolgte.

In diese Gruppe der Sinneszellen dürften wohl auch die Organe gehören, die nach Chun in der Zweizahl im inneren Theil eines jeden Atrialganges bei *Stegosoma* sich finden und die „die Qualität des Athmungswassers prüfen“ sollen.

e) Isolirt stehende Sinneszellen mit einem Büschel starrer, borstenförmiger Fortsätze scheinen selten vorzukommen. Sie sind von Fol bei *Fritillaria formica* beschrieben worden, wo sie in der Zweizahl auf der Unterseite des mittleren dorsalen Mundlappens angetroffen wurden.

d) Bei *Oikopleura velifera* beschrieb Langerhans (No. 36) ein eutanes Sinnesorgan, das mit einem starren, ziemlich dicken Fortsatz über die Cuticula emporragt (Fig. 11, Taf. III). Es liegt am Vorderrande des Schwanzes und wird vom Ramus recurrens innervirt.

Auch an gewöhnlichen Zellen der Haut, die durch keine besonderen Sinnesfortsätze ausgezeichnet sind, können Nervenästchen endigen (Fig. 10, Taf. III).

## VI. Der Darmtractus.

Bei allen Appendicularien liegt die Mundöffnung am vorderen Körperende. Sie ist unbeweglich und starr, meist weit klaffend geöffnet; nur bei *Megalocercus* könnten vielleicht die vordersten der von Chun beschriebenen Rumpfmuskeln eine Bewegung hervorrufen (Fig. 5, Taf. I). Bei *Kowalevskia* ist der Mund einfach rund, mit einem glatten Rand versehen; sonst ist er wohl überall durch verschieden gestaltete lippenähnliche Vorsprünge ausgezeichnet. Häufig lassen sich eine Oberlippe und Unterlippe unterscheiden, die durchaus vom Ektoderm gebildet werden und in einer für die Arten charakteristischen Weise mit den oben erwähnten Sinneszellen bewaffnet sind (Fig. 9, Taf. V).

In dem Darmtractus lassen sich zwei verschiedene Abschnitte erkennen: der respiratorische Kiemendarm und der Verdauungstractus.

Häufig ist der Darmeanal oder auch nur einzelne Theile desselben durch besondere Färbung ausgezeichnet, wie das bereits oben (p. 89 und 90) ausgeführt worden ist. Beachtenswerth sind besonders die Fälle, wo die verschiedenen Darmabschnitte verschieden gezeichnet sind. So bei *Megalocercus*, dessen Oesophagus, wie der Endostyl, orangeroth, dessen Magen, Leber, Intestinum und Rectum gelb erscheinen. *Oikopleura rufescens* hat einen sienafarbenen Magen, während das Rectum durch grosse violette Pigmente ausgezeichnet ist. Bei *Kowalevskia* ist das Rectum, das zu gleicher Zeit auch dem Intestinum der anderen Appendicularien entspricht, gleichmässig gelblich gefärbt; dagegen erscheint das Rectum bei *Appendicularia sicula* durch braune Granula braun gezeichnet, während das Intestinum und der Magen farblos oder hellgelb sind.

Bei manchen Formen tritt zur Zeit der Eireife eine mehr oder minder weitgehende Rückbildung des Darmsystemes ein. Chau fand bei *Stegosoma* den vorderen Rumpftheil mit dem Kiemendarm gelegentlich hochgradig atrophirt, während der Verdauungscanal unverändert blieb. Fol bemerkte bei *Oikopleura rufescens* zuweilen eine vollständige Rückbildung des gesammten Darmtractus.

### 1. Der Kiemendarm.

Der Kiemendarm bildet ein umfangreiches, sackartiges Organ, das im Querschnitt häufig (Oikopleuren) dreikantig erscheint (Textfiguren 1 und 2, p. 85 und 86); die Spitzen sind dorsal zu und auf der Ventralseite nach rechts und links gerichtet. Vorn öffnet er sich durch den Mund nach aussen, hinten geht er in den Oesophagus über, und ausserdem findet sich stets auf der Ventralseite rechts und links je eine meist grosse Oeffnung, die Kiemenspalte, die durch den Spiraculargang nach aussen führt und die respiratorische Function ermöglicht. Die Kiemendarmwand besteht im wesentlichen aus einem Plattenepithel, in welchem vielfach bei alten Thieren die zellige Structur nicht mehr nachweisbar bleibt, so dass nur eine homogene Membran vorhanden zu sein scheint. An bestimmten Stellen erfolgt eine ganz eigenthümliche histologische Umbildung der Wand, die bei einer Gruppe zur Entwicklung von Endostyl, Flimmerbogen und Flimmerbändern führt, während in einem zweiten Typus (*Kowalevskidae*) eigenartige Wimperzapfen entstehen.

**Die Spiracula.** Vielleicht kaum eine andere Eigenthümlichkeit in der Organisation der Appendicularien hat der Forschung solche Schwierigkeiten bereitet wie die Kiemenspalten und Spiraculargänge, obwohl gerade hauptsächlich auf diesen Gebilden die Zugehörigkeit zum Tunicatentypus beruht. Die älteren Beobachter hatten diese Organe nicht sicher erkannt. Erst Busch (No. 6) beschrieb die beiden inneren Spiracularöffnungen in den Kiemendarm als zwei grosse Räderorgane, welche wahrscheinlich Oeffnungen eines Canalsystems darstellten. Gegenbaur war nahe daran, (No. 21), die wahren Verhältnisse aufzudecken. Er erkannte die Organe

als Athemspalten, Spiracula, die er zutreffend innen in den Kiemendarm geöffnet sein lässt. Die äusseren Oeffnungen hat er aber nicht bemerkt und angenommen, dass das Organ jederseits nach aussen zu sich in eine Röhre ausziehe, die entweder das Wasser aus dem Kiemendarm direct in die Leibeshöhle und ins Blut führe, oder durch eine zarte Membran blind geschlossen sei und daher nur endosmotischen Austausch möglich mache. Erst Huxley (No. 27) hat die äusseren Spiracularöffnungen durch Fütterung der Thiere mit Indigo nachgewiesen.

An jedem Spiracularapparat sind demnach zu unterscheiden: die innere und die äussere Oeffnung und der Verbindungsgang selbst, der Spiraculargang oder die Spiracularhöhle. Die innere Oeffnung, Huxley's (No. 28) Stigma, ist meist kreisähnlich oder länglichrund und sehr verschieden weit; bei *Kowalevskia* stellt sie einen ausserordentlich langen, über  $\frac{2}{3}$  der Kiemendarmlänge sich erstreckenden Schlitz dar. Sie wird von mächtigen Wimperzellen umgrenzt (Fig. 1 und 3, Taf. IV). Die Cilien schlagen kreisförmig, bei der Betrachtung vom Rücken aus von links nach rechts, so dass das Bild eines rotirenden Rades erscheint (Fol). Es unterliegt der Willkür des Thieres, den Wasserstrom durch die Spiracula ein- oder austreten zu lassen. Bei *Megalocercus* fehlen die Wimperzellen an der inneren Oeffnung (Chun).

Die äussere Oeffnung variirt ebenfalls in Form und Grösse und wird von flachen, häufig etwas verdickten Zellen umgeben. Bei *Megalocercus* ist sie von einem Flimmerbogen umsäumt.

Der Spiraculargang, Huxley's Atrialcanal, bildet eine Röhre von ausserordentlich variabler Gestalt und Länge. Meist nur kurz, cylindrisch oder trichterförmig, erweitert er sich zuweilen bei den grossen Oikopleuren und *Megalocercus* zu einem sackartigen Gebilde, der Spiracularhöhle (Fig. 3, Taf. IV). Diese ist von einem flachen Epithel ausgekleidet, in welchem aber mehrfach Differenzirungen auftreten können. Bei *Stegosoma* liegen im Spiraculargang die beiden oben bereits erwähnten Gruppen Sinneszellen; bei *Oikopleura cophocerea* finden sich zwei Streifen verdickter Zellen, die vielleicht secretorische Bedeutung haben mögen.

Entwicklungsgeschichtlich entsteht der Spiraculargang aus dem Ektoderm. Die Wimperzellen der inneren Oeffnung dürften aber wohl bereits dem Entoderm angehören, da Fol beobachtet hat, dass in der Larve den beiden ektodermalen Einstülpungen der Spiraculargänge zwei entodermale Ausstülpungen des Kiemendarmes entgegenwachsen.

**Der Endostyl.** In der Medianebene des Kiemendarmes verläuft im vorderen ventralen Theil der Endostyl. Er fehlt nur der *Kowalevskia* zeitlebens und schwindet auch zuweilen in alten Thieren während der Zeit der Geschlechtsreife vollkommen (*Oikopleura rufescens*). Am einfachsten gebaut ist er bei den Fritillarien, bei denen er aber nicht gerade gestreckt, sondern meist sehr stark gekrümmt\*) verläuft. Er besteht

\*) Bei *Fritillaria haplostoma* sind die beiden Enden so weit gekrümmt und spirilig aufgerollt, dass sie einander berühren.

hier lediglich aus zwei Längsreihen Drüsenzellen (Fig. 6, Taf. VI); bei *Fritillaria urticans* sind jederseits nur vier, bei *Fritillaria furcata* acht Zellen vorhanden. Aus vier Zellreihen setzt sich der Endostyl bei den meisten anderen Formen zusammen, jederseits begrenzen zwei Reihen die tiefe Rinne. Bei *Megalocercus* (Fig. 5, Taf. I) nehmen die Zellen von vorn nach hinten an Grösse allmählich ab; bei den Oikopleuren sind die Zellen der beiden dorsalen und der beiden ventral-medianen Reihen verschieden gestaltet (Fig. 7 und 8, Taf. VI). Dazu können im vorderen Theil des Endostyls sich lange Flimmereilien entwickeln, welche in die Endostylrinne hineinragen (*Oikopleura*, *Appendicularia*, *Stegosoma*, Fig. 9, Taf. I). Bei einigen Oikopleuren soll nach Fol (No. 16, p. 232) ein noch höherer Grad der Differenzirung erreicht sein, indem jederseits fünf bis sechs Reihen zapfenförmiger Zellen und eine mediane Reihe wimpertragender Elemente sich ausbilden.

Die physiologische Bedeutung des Endostyls ist die eines schleimabsondernden Drüsenorgans.

**Der Flimmerbogen** scheint nur dem Genus *Kowalevskia* zu fehlen. Er beginnt jederseits am vorderen Endostylende, wendet sich dorsal und nach hinten zu, um sich in der Medianebene ein Stück vor dem Oesophagus mit dem Bogen der anderen Seite zu vereinigen und in den Verdauungscanal fortzusetzen. Nach Fol soll der Flimmerbogen jederseits meistens nur aus einer Zellreihe bestehen. Ich finde ihn bei *Fritillaria furcata* meist zwei, bei den grösseren Oikopleuren aber mehrere Zellen breit (Fig. 3 und 5, Taf. VI); ebenso ist er bei *Stegosoma* (Fig. 8, Taf. V) ansehnlich breit und springt mit convexer Fläche in das Kiemendarm-lumen vor. Die Zellen stehen stets in einer Schicht angeordnet und sind meist ziemlich lang prismatisch, am freien Ende dicht mit Wimpern besetzt.

**Das ventrale Flimmerband.** Vom Hinterende des Endostyls aus verläuft bei den meisten Formen median über die dorsal zu aufsteigende Hinterwand des Kiemendarmes ein Flimmerband bis zum Oesophagus. Oft (Fritillarien) ist es nur 1—3 Zellen breit, bei den grossen Oikopleuren dagegen umfangreicher. Zuweilen (*Megalocercus*) liegt dieses Flimmerband auf der Höhe eines kammförmigen, gegen das Kiemendarm-lumen vorspringenden Wulstes, den man, wie mir scheint, nicht sehr passend als Gallertsegel bezeichnet hat. Den Kowalevskiden und *Fritillaria formica* und *Fr. urticans* fehlt das ventrale Flimmerband. Bei *Appendicularia sicula* sind drei Wimperstreifen, ein medianer und zwei laterale, vorhanden.

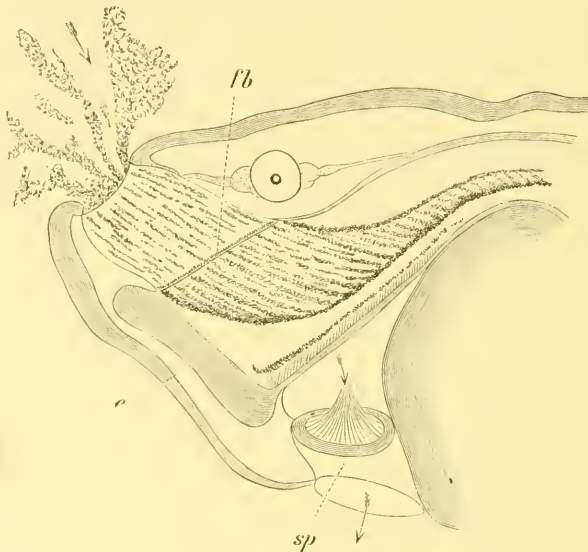
Manchmal sind auch die beiden Endostylränder von je einem Flimmersaum begrenzt, der die grossen Drüsenzellen seitlich überdacht. Vorn setzt sich diese Bewimperung in die der Flimmerbogen fort, hinten scheint sie in die des ventralen Flimmerbandes überzugehen.

**Die Function des Kiemendarmes.** Die Bedeutung des Kiemendarmes ist eine zweifache; erstens besorgt das Organ die Athmung und zweitens

die Nahrungsaufnahme. Wenn wohl auch die gesammte Körperoberfläche des Rumpfes und Schwanzes für die Respiration Wichtigkeit haben dürfte, so erfolgt doch der Gasaustausch hauptsächlich durch die Kiemendarmwandung. In unmittelbarer Nähe derselben strömt in den Lückenräumen der primären Leibeshöhle das Blut, während die Kiemendarmhöhle von einem stets erneuerten Wasserstrom durchsetzt wird. Meist tritt derselbe durch die Mundöffnung ein und durch die beiden Spiracula wieder aus. Häufig aber ist die Richtung eine umgekehrte, und es scheint ein solcher Wechsel der Willkür des Thieres zu unterliegen (vgl. oben p. 110).

Die Bedeutung der verschiedenen Theile des Kiemendarmes für die Nahrungsaufnahme ist durch Fol klargestellt worden. Nach Fütterung

Fig. 10.



Vorderer Rumpfabschnitt von *Oikopleura spissa*. Nahrungsaufnahme bei Karminfütterung. <sup>150</sup>/<sub>1</sub>. Nach Fol.

der Thiere mit Karminkörnern erkannte er, dass die vom Endostyl abgesonderten Schleimmassen hauptsächlich vorn austreten und durch die Flimmerbewegung des Wimperbogens dorsal und nach hinten zu gegen den Oesophagus geführt werden. Der Schleim bildet dabei einzelne lang ausgezogene Fransen, die mit breiteren Enden dem Wimperbogen aufsitzen, mit den anderen freien Enden in den Oesophagus hineingeführt werden, wo sie durch dessen Wimperbewegung zu einem Spiralstrang zusammengerollt werden. In diesen Schleimfransen werden die kleinen, mit dem Athmungswasser eingeführten Nahrungstheile gefangen und dem Verdauungstractus zugeführt (vgl. Holzschnitt Fig. 10). Der spärliche, am hinteren Endostylende austretende Schleim wird durch das ventrale Flimmerband erfasst. Hauptsächlich erfolgt die Nahrungsaufnahme, wenn das Wasser durch den Mund einfließt, sie hört aber auch dann nicht

vollkommen auf, wenn die Richtung sich umkehrt und die Spiracula das Wasser einströmen lassen.

**Der Kiemendarm der Kowalevskiden** entbehrt des Endostyls und des Flimmerbogens, entwickelt aber dafür besondere Wimperzapfen. Die beiden Spiracula bestehen wie bei allen anderen Appendicularien. Es finden sich vier Längsreihen Wimperzapfen, zwei rechts und zwei links gelegene, jederseits eine ventrale und eine lateral-dorsale Reihe. Ventral und hinter der Mundöffnung sind je zwei rechts und links gegenüber liegende Reihen miteinander verbunden, so dass eigentlich die Wimperzapfen in zwei parallel liegenden, hufeisenförmigen Figuren angeordnet sind. Vorn und hinten sind die Zapfen am kürzesten, in der Mitte des Kiemendarmes weitaus am längsten. Die dorsalen und ventralen Zapfen derselben Seite sind gegeneinander gekehrt, so dass jederseits nach innen zu von der Kiemenspalte eine Art Doppelrechen oder Sieb gebildet erscheint, welches das Athmungswasser passiren muss (Fig. 2, Taf. II). Die Zapfen sind solid, und jeder scheint nur von einer einzigen langgestreckten, am gesammten freien Theil bewimperten Zelle gebildet zu werden (Fig. 2 B, Taf. II). Auch die ventrale Partie des Kiemendarmes zwischen den beiden ventralen Reihen ist bewimpert.

Bei flüchtiger Betrachtung scheint eine auffallende Aehnlichkeit des Kiemendarmes der *Kowalevskia* mit dem der Dolioliden und Pyrosomen zu bestehen. In der That hat auch Moss (No. 44), der eine andere Art *Kowalevskia* auffand, den Bau des Kiemendarmes völlig verkannt und jederseits eine Kiemenspaltenreihe beschrieben (vgl. Garstang No. 19). Die weitgehenden phylogenetischen Speculationen, die von verschiedenen Seiten auf diese Befunde gegründet wurden, entbehren natürlich jeder Bedeutung. Die Eigenthümlichkeiten im Pharynx der Kowalevskiden finden bei Dolioliden keine Homologa.

Durch Karminfütterung hat Fol den Nachweis erbracht, dass bei den Kowalevskiden die Nahrungsaufnahme in der Weise erfolgt, dass die Nahrungspartikel, die mit dem Athmungswasser durch den Mund eintreten, von den Wimperzapfen zurückbehalten werden, während die leere Flüssigkeit durch die Spiracula abfließt. Durch die Flimmerbewegung wird dann die Nahrung in den hinteren Pharynxabschnitt geführt und gelangt weiterhin in den Verdauungstractus. Für die Respiration können die soliden Zapfen keine Bedeutung haben, sondern es erfolgt die Athmung in genau derselben Weise wie bei allen anderen Appendicularien.

## 2. Der Verdauungstractus.

Der Verdauungscanal weist im einzelnen bei den verschiedenen Gattungen recht beträchtliche Unterschiede auf, lässt sich aber überall im wesentlichen auf den Typus einer V-förmigen Schleife zurückführen, deren ventraler Ast nach vorn zu gerichtet ist und ventral in der Medianebene durch den After direct nach aussen mündet. Die beiden Subfamilien, die Appendicularinae und Fritillariinae, unterscheiden sich scharf durch

den Bau des Verdauungschanals. Bei ersteren ist der Darm sehr umfangreich und reicht in den hintersten Rumpfabschnitt hinein; bei letzteren ist er klein und auf die Rumpfmittle beschränkt. Einzelne Abschnitte sind als Oesophagus, Magen, Intestinum und Rectum beschrieben worden, und meist findet sich ausserdem noch ein besonders differenzirter, als Leber zu bezeichnender Theil. Eine darmumspinnende Drüse, die allen anderen Tunicaten zukommt, ist bisher bei den Appendicularien nicht beobachtet worden. Ueberall wird die Darmwand von einem einschichtigen Epithel gebildet, das weder von einem besonderen Bindegewebe noch von eigenen Muskeln umgeben wird. Die Fortbewegung der Nahrung und verdauten Reste erfolgt ausschliesslich durch das innere Flimmerkleid der Darmwandungen.

**Der Oesophagus.** Bei fast allen Appendicularien zieht sich das Hinterende des Kiemendarmes in einen medianen und dorsal gelegenen Zipfel aus, der ohne scharfe Grenze in den Oesophagus führt. Dieser ist stets kurz, vorn trichterförmig erweitert (Fig. 4, Taf. VI), hinten ein wenig verjüngt und meist ventralwärts gekrümmt. Bei manchen Oikopleuren und bei *Megalocercus* ist er bis zu einem Halbkreis gebogen, bei den Fritillarien dagegen bleibt er ziemlich gerade gestreckt. Die Form des Lumens erweist sich im Querschnitt recht variabel; bei den Oikopleuren erscheint sie vorwiegend in lateraler, bei Fritillarien in dorso-ventraler Richtung comprimirt. Die Wandung besteht aus einer Schicht Wimperzellen, die denen der Flimmerbogen sehr ähnlich sind. Bei Oikopleuren sind die Elemente sehr kleine, dichtgedrängte Prismenzellen mit kleinen, länglichen Kernen; bei Fritillarien dagegen sind sie grösser, oft pflastersteinförmig oder kubisch, mit ansehnlichen, bläschenförmigen Kernen versehen. Nur bei *Kowalevskia* liegt die hinterste Pharynxausstülpung ventral und geht ohne deutliche Grenze in den Oesophagus über, der hier als ein breiter, in dorso-ventraler Richtung stark zusammengedrückter, allseitig bewimperter Sack erscheint. Auch die Wimperzapfen setzen sich in ihm fort, bilden aber nur ganz kleine, warzenförmige Erhebungen, die nach hinten zu füglich ganz verschwinden. Das Hinterende krümmt sich im rechten Winkel dorsal zu und mündet in den Magen. Die Wimpern erlangen eine sehr mächtige Ausbildung und werden bis 0,2 mm lang.

**Der Magen** zeigt überaus variable Gestalt, besteht aber überall aus einem einschichtigen Epithel, fast ausschliesslich aus Wimperzellen. Bei den Fritillarien ist er klein, fast kugelförmig und setzt sich aus nur wenigen sehr grossen Drüsenzellen zusammen, die innen bewimpert zu sein scheinen und je einen grossen, bläschenförmigen Kern führen. Bei *Appendicularia sicula* ist er deutlich bewimpert, oval und recht klein. Auffallend ist hier, dass die grossen Magenellen feine Fortsätze durch die primäre Leibeshöhle hindurch senden, um sich mit diesen am Ektoderm zu befestigen (Fol). Ganz ähnliche, aber verzweigte Fortsätze der Entodermzellen finden sich nach Fol auch bei *Kowalevskia*, deren flimmern-



loser Magen je nach dem Grade der Füllung in seiner Gestalt variiert, wie auch der mit langen Cilien versehene Pylorustheil bald zu einer Röhre ausgezogen, bald als einfache runde Oeffnung erscheinen kann. Unter den Oikopleuren leitet sich eine Sonderung des Magens in zwei verschiedene Abschnitte ein. Der Oesophagus mündet dorsal in den hinteren Magenabschnitt ein (Fig. 2, Taf. VI). Rechts von diesem Cardialtheil findet sich eine tiefe, ringförmige Einkerbung (hier verläuft der ventral gerichtete Bogen des Hauptnervenstammes), durch welche der die ganze Breite des Thieres einnehmende Magen in eine rechte und linke Partie unvollkommen zerlegt wird. Der linke Theil entbehrt auf gewissen Strecken der Bewimperung und besitzt eine ventrale Reihe sehr grosser Drüsenzellen, welche firstförmig hervorspringt (Fig. 1, Taf. VI). Bei manchen Arten scheinen die Drüsenzellen über die ganze Seiten- und Vorderwand verbreitet zu sein (Fol). Chun homologisirt diesen Abschnitt mit der Leber von *Stegosoma* und *Megalocercus*. Der rechte Theil variiert in Form und Grösse und bildet mit seinem hinteren, ventralen Ende den Pylorus.

Bei *Stegosoma* (Fig. 8, Taf. 1) erscheint der Magen durch eine Einkerbung vom Oesophagus scharf abgesetzt und bildet einen mässig umfangreichen Schlauch, der, allmählich sich erweiternd, gerade nach hinten verläuft. Sein Pylorusabschnitt ist ventralwärts gerichtet. Bei *Megalocercus* ist der voluminöse, mehrfach ausgebuchtete Magen nach vorn und ventral zu gekehrt.

**Die Leber** findet sich als ein scharf gesonderter Darmabschnitt nur bei den zwei letztgenannten Formen. Bei *Stegosoma* stellt sie ein seitlich stark zusammengedrücktes, im Profil dagegen ziemlich umfangreiches, fast dreikantig erscheinendes Gebilde dar, das mittelst eines engen Leberganges in den linken Anfangstheil des Magens einmündet. Ueber den vorderen und ventralen Randsaum zieht sich eine Reihe sehr grosser Drüsenzellen, die von den anderen Elementen des einschichtigen Epithels sich scharf abheben. *Megalocercus* endlich ist durch einen sackförmigen, langen Leberschlauch ausgezeichnet, der links vom Magen liegt und sich ventral nach vorn zu erstreckt. An der ventralen Wand liegt eine Reihe ausserordentlich grosser Drüsenzellen (Chun). Ganz übereinstimmend mit *Stegosoma* scheint sich nach Langerhans (No. 36) *Oikopleura magna* zu verhalten, bei der der sog. Magen nur einen dem sonst einfachen Darmbogen aufsitzenden Blindsack darstellt.

**Das Intestinum** stellt stets eine mehr oder minder langgestreckte Röhre dar, die bei den verschiedenen Formen in mannigfacher Weise gekrümmt oder auch fast gerade gestreckt sein kann. Sehr ausgeprägt und Sförmig ist die Krümmung bei den Oikopleuren, bei welchen die dicke Wandung aus langen prismatischen Wimperzellen besteht. Auch bei den Fritillarien und *Appendicularia* bildet das Intestinum einen fast halbkreisförmigen, jedoch transversal gestellten Bogen, der in beiden Gattungen im einzelnen verschieden verläuft. Bei Fritillarien sind

die bewimperten Wandungen äusserst dünn und je nach der Menge der enthaltenen Nahrung collabirt oder, wenn das Intestinum zu einem umfangreichen Gebilde angeschwollen erscheint, straff ausgespannt. Bei *Megalocercus* und *Stegosoma* ist das Intestinum nur schwach gekrümmt und verläuft ventralwärts nach vorn zu.

Gegen den Pylorustheil des Magens ist das Intestinum meist ziemlich deutlich abgegrenzt, und auch gegen das Rectum zu setzt es sich häufig (Oikopleuren, *Megalocercus*, *Stegosoma*, *Appendicularia*) scharf ab. Dagegen scheint bei *Kowalevskia* eine solche hintere Grenze nicht zu bestehen, und Fol bezeichnet den gesammten, dem Magen folgenden Darmabschnitt als Rectum. Dieser ganze Abschnitt besteht aus einer Schicht Flimmerzellen, die eingebettete Fettkügelchen enthalten und, sowie die Magenzellen, durch verzweigte Fortsätze mit dem Ektoderm verbunden sind.

**Das Rectum** bildet den ventralen, nach vorn gerichteten Endtheil des Darmtractus. Es mündet bei allen Appendicularien meist nahe vor der Schwanzwurzel in der Medianebene oder ein wenig rechts von dieser (*Kowalevskia*, *Appendicularia*, Fritillarien) durch den After direct nach aussen. Häufig (Oikopleuren) liegt der After auf einer papillenförmigen Erhebung der Haut. In der Ruhe ist die Oeffnung sehr klein, beim Austritt der Fäces kann sie sich beträchtlich erweitern, doch fehlt jede besondere Muskulatur.

Im histologischen Bau stimmt häufig das Rectum mit dem Intestinum ganz überein (*Kowalevskia*, Fritillarien). Beträchtlichere Unterschiede scheinen besonders da zu bestehen, wo beide Darmabschnitte auch äusserlich scharf gesondert sind und namentlich das Hinterende des Rectums über die Einmündungsstelle des Intestinums mit einem blindsackförmigen Zipfel herausragt (*Megalocercus*, Oikopleuren, Fig. 1, Taf. VI). Das Rectum wird dann durch ein beträchtlich dünneres Wimperepithel gebildet. Bei *Appendicularia sicula* sollen nach Fol in der Wandung Leberzellen liegen, und auch dem Rectum der *Kowalevskia* ist dieser Forscher geneigt, die Function einer Leber zuzusprechen.

## VII. Die Chorda.

Das Axialorgan des Schwanzes fällt schon bei schwacher Vergrösserung auf und wurde daher bereits von den ersten Untersuchern beobachtet. Mertens\*) zeichnet die Chorda vollständig richtig, unterscheidet sie aber bei der Deutung nicht sicher von den seitlichen Muskelbändern. Auch die Angabe von Busch, dass der Schwanz seines *Eurycercus*

\*) Mertens beschreibt eine starke, durch Querfasern ausgezeichnete „Mittelrippe“ im Schwanz, die man gewöhnlich auf die Chorda bezieht. Aus der Beschreibung und den Abbildungen geht aber deutlich hervor, dass die Chorda nur der centrale Theil der „Mittelrippe“ ist und dass unter diesem Namen Muskulatur und Chorda zusammengefasst wurden.

*pellucidus* von einem Rohre durchsetzt werde, das sich bis zum Darm erstreckt, kann wohl nur auf die Chorda bezogen werden. Dass es sich nicht um eine Röhre, sondern um ein solides Gebilde handle, haben Müller, Huxley und Leuckart dargethan, und schon der erste Forscher hat darauf hingewiesen, dass eine hohe Aehnlichkeit mit der Chorda der Cyclostomen bestehe. Auch Leuckart ist es aufgefallen, dass die Cyclostomen-Chorda, obwohl sie „in morphologischer Beziehung allerdings von dem Aehsenzylinder im Ruderschwanze unserer Ascidienlarven sehr weit verschieden ist, nichtsdestoweniger aber in Gestalt und Beschaffenheit und functioneller Bedeutung an denselben sich anschliesst“ (No. 41, p. 83). Während diese Untersucher die Appendicularienchorda als einen festen, elastischen Stab aus homogener, durchsichtiger Masse auffassen, betrachtet sie Gegenbaur (No. 21) als eine mit Flüssigkeit prall gefüllte Röhre. Am genauesten sind die Angaben Fol's, der eine Chordamembran mit Kernen und die homogene Centralsubstanz richtig unterschieden hat.

Die Chorda nimmt stets die Axe des Schwanzes ein. Vorn reicht sie bis zum äussersten Ende desselben und füllt mit ihrem abgerundeten Ende die oben erwähnte grubenförmige Vertiefung des Hautepithels aus (Fig. 6, Taf. IV). Hinten endigt sie ein wenig zugespitzt, ohne das Schwanzende zu erreichen, meist noch vor den seitlichen Muskelplatten (Fig. 4, Taf. IV). Bei *Fritillaria formica* reicht sie hinten über die Muskeln hinaus. In der Mitte ihrer Länge ist sie meist am dicksten; besonders auffallend scheint das bei *Kowalevskia* zu sein. Nirgend habe ich die Chorda vollkommen kreisförmig angetroffen, sondern stets sah ich — im Zusammenhange mit den in lateraler Richtung erfolgenden Schwanzkrümmungen — den Querschnitt elliptisch, die längere Axe dorso-ventral, die kürzere transversal gerichtet (Fig. 1 und 5, Taf. IV; Fig. 5, Taf. V).

Die Centralsubstanz ist glashell, durchsichtig, äusserst elastisch und von knorpelartiger Consistenz. Bei Zusatz von Essigsäure wird sie dunkel und undurchsichtig (Fol). Sie ist fast stets durchaus homogen, doch habe ich bei *Oikopleura cophocerca* in ihrem Vordertheil eine strangförmige Differenzirung verdichteter Substanz angetroffen, die vorn und hinten sich der Chordamembran verband.

Die Chordamembran, welche die Centralsubstanz allseitig umschliesst, ist meist zwar nur sehr dünn, doch stets sehr zäh und resistent. An der inneren Seite findet sich bei jüngeren Thieren noch ein continuirlicher Protoplasmabelag mit buckelförmigen, in die elastische Substanz vorspringenden Verdickungen, in denen je ein abgeflachter, linsenförmiger Kern liegt (Fig. 6, Taf. IV). Später liegen diese die Kerne führenden Plasmagruppen ganz isolirt, durch weitere, nur von der Membran gebildete Strecken voneinander getrennt. Es ist das eine Folge der Schrumpfung des Plasmas bei der Bildung der Membran und elastischen Substanz. Häufig sieht man bei diesem Process die linsenförmig ab-

geflachten Plasmakörper mit radiären, sternförmigen Fortsätzen versehen, so dass die Zellen amöbenähnliches Aussehen zeigen (Fig. 10, Taf. V). Ob, wie Rankin für *Fritillaria furcata* angiebt, um die linsenförmigen Kerne das Plasma vollkommen schwinden kann, so dass jene frei der Membran anhaften, scheint mir zweifelhaft zu sein. Umgekehrt behauptet Fol, dass häufig der Kern vollkommen schwinde, während das Plasma sternförmig werde, was aber bei den Oikopleuren und Fritillarien bestimmt nicht zutrifft. Zu prüfen wären nur die Verhältnisse bei *Fritillaria urticans* (Fig. 7, Taf. V), wo Fol an der Chordamembran sternförmige und verzweigte, rhizopodenähnliche Plasmakörper beschreibt, die in der That keinen centralen Kern zu besitzen scheinen. Doch ist es vielleicht auch möglich, dass es sich um ähnlich verzweigte Kerne handelt, wie sie von mir in den Muskelzellen nachgewiesen worden sind.

Die Zahl der der Membran anliegenden Chordakerne und Zellreste beträgt bei den Fritillarien nur etwa ein Dutzend. Bei den kleinen Oikopleuren schon ist sie bedeutend grösser, und bei den grossen Formen überschreitet sie wohl stark hundert.

Entwicklungsgeschichtlich wird die Chorda wahrscheinlich aus einer Zellreihe hervorgegangen sein. Das Aussehen des hinteren Chordaaendes in jungen Fritillarien gestattet mit hoher Wahrscheinlichkeit eine solche Annahme. Am hintersten Ende besteht hier, sowie bei vielen Formen auch am vordersten, noch eine grössere terminale Chordazelle mit deutlichem, bläschenförmigem Kern. Weiter vorn liegen ein bis drei scheibenförmige Zellen, die die elastische Substanz quer durchsetzen und mit dem Randplasma verbunden sind (Fig. 6, Taf. V). Manchmal reicht die Zellscheibe nicht mehr durch die ganze Chordadiecke, sondern erscheint nur auf einer Seite der Randschicht durch einen breiteren Basalthheil verschmolzen, während der andere Theil frei in der elastischen Substanz endigt. Es handelt sich hierbei fraglos um eine Einbeziehung der Chordazellen in die periphere Schicht, die überall im vorderen Schwanztheil bereits erfolgt ist und nur im hintersten Abschnitt beträchtlich später eintritt. Man wird demnach annehmen müssen, dass, ganz ähnlich wie bei den Ascidienlarven, die Absonderung der elastischen Chordasubstanz anfänglich zwischen den Zellen erfolge, so dass die Plasmakörper auf dünne Scheiben reducirt werden. Diese werden füglich in die periphere Rindenschicht, welche inzwischen die Chordamembran zur Entwicklung gebracht hat, einbezogen. Auch die protoplasmatische Rindenzone erfährt weiterhin noch einen verschiedenen Grad der Rückbildung.

### VIII. Die Muskulatur.

#### 1. Die Muskulatur des Ruderschwanzes.

Die Muskeln des Schwanzes bestehen aus zwei flachen Bändern, von denen das eine rechts, das andere links zwischen Chorda und ektodermalem Epithel an jeder Breitseite gelegen ist. Sie erstrecken sich fast durch die ganze Schwanzlänge. Vorn erreichen sie mit ihren ein

wenig verschmälerten Enden wohl nie das Chordaende; gewöhnlich endigt hier das rechte Band etwas hinter dem linken. Nach hinten zu werden sie sehr schmal und überragen stets (*Fritillaria formica* ausgenommen) die Chorda. Die Länge eines jeden Muskels bleibt also nur ganz unbedeutend hinter der des ganzen Schwanzes zurück. Dagegen ist die Breite stets eine sehr erheblich geringere, variiert aber bei den verschiedenen Arten nicht nur bezüglich der absoluten Grösse, sondern auch im Verhältniss zum Durchmesser der Chorda und der Breite des Schwanzes selbst. Bei fast allen Oikopleuren, auch bei *Megalocercus* beträgt die Breite der Muskelbänder mehr als  $\frac{1}{2}$ , bei den Fritillarien oft kaum  $\frac{1}{4}$ , bei *Kowalevskia tenuis* nur  $\frac{1}{7}$  der Schwanzbreite. Bei *Stegosoma* erreicht sie 1,2 mm, bei *Megalocercus* sogar bis 3 mm. Die Dicke ist ausnahmslos gegenüber den anderen Dimensionen eine ganz unbedeutende Grösse.

Während die älteren Untersucher ein jedes Muskelband als ein durchaus einheitliches Gebilde auffassten, welches sich aus parallel verlaufenden und durch die ganze Länge continuirlich sich erstreckenden, quergestreiften Fibrillen zusammensetzte, glaubte Langerhans jederseits zehn verschiedene Segmente annehmen zu müssen. Er fand nämlich, dass nach Behandlung mit 30—33procentiger Kalilauge jedes Band in zehn Stücke zerfiel, deren Beziehungen zum Nervensystem bereits oben (p. 107) erörtert wurden. Van Beneden und Julin (No. 5, p. 393) haben später diese Angaben bestätigt und noch andere Reagentien (z. B. 20procentige Salpetersäure) genannt, welche die gleiche Erscheinung hervorrufen sollten; auch beim Tode des Thieres könne eine Auflösung in die einzelnen Segmente eintreten. Ray Lankester (No. 39) beschrieb bei *Fritillaria furcata* sieben Muskelsegmente, die genau sieben Ganglien und ebensovielen Paaren motorischer Spinalnerven entsprechen sollten. Damit schien die Segmentation des Ruderschwanzes der Appendicularien fest begründet zu sein. Wie es sich aber mit der Zusammensetzung eines jeden Muskelbandes aus einzelnen Zellen verhalte, blieb unerörtert; stillschweigend wurde wohl stets vorausgesetzt, dass jedes „Segment“ aus einer grösseren oder geringeren Anzahl Elementen bestehe. Hierüber sowie über den Bau der Muskelbänder haben die Untersuchungen Seeliger's Aufklärung gebracht, nachdem vorher schon Retzius (No. 47) einige wichtige Angaben über den feineren Bau der Muskelfasern gemacht hatte.

In jedem Muskelband lassen sich zwei Theile unterscheiden, ein äusserer (Sarcoplasma) und ein innerer (contractile Schicht). Die **contractile Schicht** wird durch die Elemente gebildet, die man früher kurzweg als quergestreifte Längsfibrillen beschrieben hat. Jede vermeintliche Fibrille ist ein sehr feines Doppelblatt, dessen Breite der transversalen Axe des Schwanzes parallel, also senkrecht zur Oberfläche steht (Fig. 5—8, Taf. IV) und dessen Länge sich durch das ganze Muskelband hindurch erstreckt. Retzius nennt jedes Doppelblatt „Muskelfäserchen“. Jedes derselben besteht aus zwei dicht miteinander

verklebten Einzelblättern oder Lamellen, die sich gelegentlich, namentlich am äusseren Ende, voneinander ablösen (Fig. 8A). Bei der Betrachtung des Muskels von der Fläche aus erscheint die Verwachsungsstelle der beiden Einzelblätter als eine helle Längslinie (Fig. 8B), die bereits Retzius bemerkt hat und die ihm Veranlassung war, eine Zusammensetzung einer jeden Faser aus zwei nebeneinander liegenden Längsfibrillen zu vermuthen. Jede Lamelle setzt sich aus einer Schicht stark färbbarer Einzelkörperchen zusammen, die in regelmässigen Längs- und Querreihen angeordnet sind, also gewissermassen aus parallel und regelmässig verlaufenden, quergestreiften Längsfibrillen. Da, wo die Lamellen nur sehr schmal sind (z. B. Fritillarien, Fig. 5, Taf. IV), besteht jede Querreihe aus sehr wenigen, vielleicht nur zwei Elementen, bei den grossen Oikopleuren dagegen aus zahlreichen (Fig. 8). Doch muss ich bekennen, dass ich auf den Querschnitten die feinsten Structurverhältnisse nicht in vollster Klarheit sah. In den Längsreihen sieht man bei der Betrachtung der Muskellamelle von der Kante aus je zwei Körperchen dicht hintereinander liegen, nur durch eine feine helle Querlinie getrennt, die Retzius der Hensen'schen Mittelscheibe vergleicht. Die Zwischensubstanz, die die Einzelkörperchen, resp. deren Gruppen zu einer Lamelle verbindet, ist hell und nur sehr schwach färbbar. Bisher sind in ihr weitere Zwischen- oder Nebenscheiben nicht beobachtet worden. Da die Elemente der zu einem Doppelblatt verbundenen Einzelblätter genau nebeneinander liegen, erscheinen bei Flächenansicht des Muskelbandes je vier Einzelkörperchen, nur durch ein feines helles Kreuz voneinander geschieden, zu einer Gruppe vereinigt (Fig. 8B, Taf. IV), die man früher als das Elementarkörperchen der quergestreiften Muskelfibrille der Appendicularien betrachtet hat und die Retzius den Querscheiben der Arthropoden für gleichwerthig hält. Die Doppelblätter sind voneinander durch eine helle, homogene Zwischensubstanz geschieden, die mir von dem oberflächlichen Sarcoplasma verschieden zu sein schien (Fig. 7 und 8, Taf. IV).

Der äussere Theil des Muskelbandes ist das **Sarcoplasma**, das sich als eine flächenhafte, an den Rändern stark verdünnte Schicht continuirlich über die contractile Substanz hinzieht. Es besteht aus „glänzenden, ovalen oder etwas unregelmässig geformten Körnchen, Sarcosomen, welche durch eine fast homogene oder fein gekörnte Substanz zusammengehalten werden“ (Retzius).

**Muskelnern und Muskelzelle.** Im Sarcoplasma liegen die Muskelzellkerne. Auch bei den ausgebildeten Fritillarien lassen sich leicht in jedem Muskelband zehn hintereinander liegende, zu einer Reihe angeordnete Kerne nachweisen (Fig. 4, Taf. IV). Der hinterste bildet in der Regel noch eine etwas unregelmässige Platte, die erst durch wenige Perforationen siebförmig durchbrochen und als Zellkern unschwer zu erkennen ist (Fig. 3, Taf. V). Weiter vorn sind die Kerne zu einem complicirten Reticulum umgestaltet, ohne jedoch jemals miteinander zu ver-

schmelzen (Fig. 2, Taf. V). Ziemlich häufig zeigt sich das Reticulum schmetterlingsförmig, aus zwei nur durch wenige Verbindungsfäden vereinigten Hälften zusammengesetzt. Ganz ohne Grund hat Rankin diese Erscheinung auf Verschmelzung zweier ursprünglich getrennten Muskelzellkerne zurückgeführt. Jüngere Stadien (Fig. 1, Taf. V) würden ihn gelehrt haben, dass eine weiter vorgeschrittene Umbildung und Auflösung eines Kernes in ein flaches Gerüstwerk vorliegt. Die Kerne der rechten und linken Seite liegen meist nicht genau einander gegenüber. In alten Thieren trifft man sie mehrfach in seniler Degeneration und Resorption begriffen (Fig. 4, Taf. V).

Beweist schon die einreihige Anordnung der Kerne die Zusammensetzung jedes Muskelbandes aus zehn hintereinander liegenden Zellen, so lassen sich in jungen Thieren unschwer auch die Zellgrenzen noch nachweisen. Sie liegen an den beiden Seiten nicht genau einander gegenüber (Fig. 4, Taf. IV). In alten Thieren treten sie allerdings kaum noch sämtlich gleichzeitig in ein und demselben Muskelband auf. Die „Fibrillen“ erstrecken sich continuirlich durch alle Zellen hindurch und erst nach längerer Einwirkung von bestimmten Reagentien erfolgen Rupturen.

Die Lagebeziehungen der Caudalganglien zu den zehn Muskelzellen ersieht man aus Fig. 4, Taf. IV. Doch herrschen namentlich im hinteren Abschnitt nicht unbedeutende individuelle Verschiedenheiten. Sieht man von dem vordersten kleinen Ganglion ( $g_0$ ) ab, so liegt im Bereiche der vier vordersten Muskelzellenpaare bei *Fritillaria furcata* je ein Ganglion. Untersucht man, wie es leider geschehen zu sein scheint, nur den vorderen Schwanztheil und deutet man die Muskelzelle, die Zellnatur verkennend, als „Segment“, so kann man wohl dazu geführt werden, eine echte Segmentation des Fritillarienschwanzes anzunehmen (vgl. Fig. 1, Taf. V).

Bei den Oikopleuren erfahren die Muskelzellkerne eine noch weitgehendere Differenzirung, indem die flachen und netzförmigen Gerüstwerke, zu welchen sie umgebildet sind, sich ausdehnen und miteinander vereinigen, so dass füglich ein sich continuirlich durch das ganze Sarcoplasma einer Seite erstreckendes Reticulum gebildet wird, in welchem die ursprüngliche Kernzahl nicht mehr festzustellen ist. Retzius hat diese „baumförmige Zeichnung“ im Sarcoplasma bereits gesehen und hielt es für möglich, dass sie mit Nervenendigungen im Zusammenhange stehe. Erst Seeliger hat in ihnen die umgebildeten Kerne erkannt, was Rankin kürzlich bestätigte.

So wie bei den Fritillarien treten nun aber auch bei den Oikopleuren in conservirten Exemplaren regelmässig gelagerte, quer verlaufende Linien auf, die ich — so wie es dort zweifellos ist — auch hier als Zellgrenzen deute. Die Muskellamellen können, wenn es auch nicht immer der Fall sein muss, an diesen Stellen unterbrochen sein, ziehen aber im lebenden Gewebe continuirlich durch die ganze Länge hindurch. Es geht doch nicht an, diese Trennungslinien einfach als

Kunstproducte zu betrachten, denn offenbar sind diese Stellen von vornherein gekennzeichnet. Wenn Lefevre und Rankin dies dennoch thun, so vermisst man, auch wenn der erstere in irgend einer Weise die Nerven dafür verantwortlich machen will, eine Erklärung für das gesetzmässige Auftreten der Querlinien und bestimmten Rupturstellen. Diese Erklärung ist aber dadurch gegeben, dass es sich um einfache Zellgrenzen handelt. Von besonderen trennenden Septis wird man, wie schon Ray Lankester mit Recht betont, nicht sprechen dürfen.

Ausser an den Zellgrenzen treten auch an verschiedenen anderen Stellen gelegentlich Rupturen auf, und es scheint, dass diese und jene von Lefevre und Rankin nicht auseinander gehalten worden sind. Ob diese Kunstproducte ausschliesslich durch die Wirkung der Reagentien hervorgerufen werden, ist mehr als zweifelhaft. In manchen Fällen scheint es sich um Knickungen und Zerrungen oder ähnliche Verletzungen zu handeln, die vielleicht beim Fange oder früher schon eingetreten sind. Zu Täuschungen können weiter auch die in seniler Degeneration begriffenen Muskelbänder Veranlassung geben. An verschiedenen, ganz unregelmässig vertheilten Stellen erscheint dann die Continuität der Fibrillen unterbrochen. Solche Stellen liegen manchmal nahe nebeneinander; sie erscheinen wie Querspalten des Muskelgewebes, die sich durch die ganze Breite oder auch nur über eine kurze Strecke des Muskelbandes ausdehnen.

In keiner Weise auf die Zellgrenzen zu beziehen sind auch die sog. Inselbildungen, das sind kreisähnliche oder längliche, allseitig isolirte Scheiben der contractilen Substanz. Die Ruptur verlief also nicht geradlinig und quer, sondern kreisförmig. Bei den alten, grossen Oikopleuren findet man sehr häufig solche Inselbildungen, und ich bin geneigt, sie weniger auf mechanische Läsion als auf senile Degeneration zurückzuführen. —

**Bedeutung der Segmentation.** Hält man die in diesem Abschnitt mitgetheilten Thatsachen mit dem zusammen, was im vierten Kapitel über das Nervensystem des Ruderschwanzes berichtet wurde, so wird man wohl kaum länger die Appendicularien als Organismen betrachten dürfen, die sich in einer genau den Vertebraten entsprechenden Weise aus einzelnen Segmenten zusammensetzen. Die vermeintliche Myomerie erweist sich in Wirklichkeit hervorgerufen durch die Anordnung einer geringen Anzahl Muskelzellen in einer Reihe. Jedes Myomer ist nur eine einzige riesige Muskelzelle, und es liegt nothwendig im Begriffe „Reihe“, dass dann jedes Element „segmental“ erscheinen muss. Ein Hinweis etwa darauf, dass auch beim *Amphioxus* eine jede Muskelzelle sich durch die ganze Länge eines wirklichen Segments hindurch erstrecke, wäre hier nichts weniger als auf dem Platze. Denn erstlich liegen hier zahlreiche Muskelzellen in jedem Segmente nebeneinander und zweitens entsteht entwicklungsgeschichtlich ein jedes Mesoderm-Segment jederseits als eine besondere Ausstülpung des Urdarms unter gleichzeitigem Auf-



treten einer enterocölen Leibeshöhle. Von all dem kann bei den Appendicularien keine Rede sein. Das Schwanzmesoderm stellt nur eine Zellreihe dar, zeigt niemals eine Sonderung in ein äusseres (Hautfaserblatt) und inneres Blatt, und niemals kommt es zur Bildung einer enterocölen Leibeshöhle.

Das Nervensystem des Schwanzes erweist sich durch eine Ganglienreihe ausgezeichnet. Die Zahl der Ganglien zeigt aber einmal beträchtliche individuelle Verschiedenheiten und steht zweitens in gar keiner Beziehung zu der der Muskelzellen. Ebenso wenig erweist sich die Vertheilung der Ganglien auf die einzelnen Elemente der Muskelbänder als constant und regelmässig. Es hat daher schon Langerhans, der die Auffassung vom segmentalen Bau der Appendicularien begründete, die Ganglien zur Bestimmung der Segmentzahl nicht verwerthet, sondern auf gewisse „Spinalnerven“ hingewiesen. Dass von dem mächtigen Hauptnervenstamm Nervenfasernstränge abgehen müssen, ist wohl selbstverständlich, denn es wäre sonst nicht einzusehen, weshalb er dann überhaupt vorhanden sein sollte. Zu untersuchen bleibt aber, inwieweit diese „Spinalnerven“ auf eine Segmentation zu beziehen seien. Langerhans selbst schliesst alle von den Ganglien entspringenden und unregelmässig vertheilten Nerven aus und beschränkt sich auf acht motorische Paare. Es ist aber oben ausgeführt worden, dass diese letztere Angabe von keinem der späteren Beobachter bestätigt werden konnte, dass nicht einmal über den Ursprung und die Zahl der motorischen Nerven eine annähernde Uebereinstimmung herrscht und dass diese Nerven wahrscheinlich ebenfalls ziemlich unregelmässig vertheilt sein dürften.

**Function der Schwanzmuskulatur.** Die seitlichen Muskelbänder ertheilen dem ruderförmig flachgedrückten, durch den axialen, elastischen Chordastab gestützten Schwanze eine lebhaft, von vorn nach hinten zu wellenförmig vorschreitende Bewegung. Der Effect dieser Schwanzcontractionen ist ein sehr verschiedener, je nachdem das Thier nackt ist oder im Gehäuse ruht. Das nackte Thier wird durch die Schläge des Ruderschwanzes ziemlich rasch fortbewegt und zwar in der Weise, dass in der Regel das Hinterende des Rumpfes beim Schwimmen nach vorn gerichtet ist (Vogt). Die Geschwindigkeit der Bewegung ist von der Stärke der Muskulatur abhängig; wo diese besonders zart ist (*Fritillaria megachile*), ist die Schwimmbewegung träg und langsam. Die zurückgelegte Bahn ist nach Lohmann keine Gerade, sondern eine Spirallinie. Während der Zeit der Muskelruhe sinkt der Körper, der specifisch schwerer ist als Wasser, nach abwärts; das hintere Rumpfende ist senkrecht nach unten, der gestreckte Schwanz nach oben gerichtet. Durch die Contractionen des Schwanzes wird der Rumpf zunächst in ganz enger Spirale nach oben und dann in weiteren Spiralen nach vorwärts geführt. Perioden ruhigen Niedersinkens und aufwärts gerichteter Bewegungen folgen einander in regelmässigem Wechsel (Lohmann). Neben der geraden Vorwärtsbewegung hat Fol bei *Kowalevskia tenuis* eine besondere

Bewegungsweise beschrieben. Alle drei bis vier Secunden erfolgt ein Schwanzschlag, der das Thier um  $90^\circ$  dreht, so dass nach vier Schlägen die ursprüngliche Lage gewonnen ist, ohne dass schliesslich eine Ortsveränderung eingetreten wäre.

Innerhalb des Gehäuses bewirkt die Schwanzthätigkeit nur eine ganz unbedeutende Vorwärtsbewegung des gesammten Thieres, während durch die Oeffnungen der Schale das zur Athmung und Ernährung erforderliche Wasser zum Ein- und Ausströmen gebracht wird. (Vgl. hierüber das oben p. 96 Mitgetheilte.) Die locomotorische Bedeutung der Muskulatur scheint daher beim ersten Anblick hier in den Hintergrund getreten zu sein, obwohl die Art und Weise der Muskelthätigkeit die gleichen geblieben sind.

## 2. Die Muskulatur im Rumpfe.

Bei *Megalococcus abyssorum* ist von Chun ein complicirtes Muskelfasersystem im Rumpfe beschrieben worden. Taf. I, Fig. 4 und 5, zeigt den Verlauf der hauptsächlichsten Bänder. Im Umkreise des Pharynx erscheinen die Muskeln besonders mächtig und zahlreich, auch unmittelbar beim Mundeingang finden sich circulär verlaufende Stränge. Es soll schwer fallen, im conservirten Zustande die einzelnen Faserzüge deutlich zu erkennen. Ueber den Ursprung dieses Systems ist nichts bekannt. Es dürfte aber wohl sehr zweifelhaft sein, ob hier ein besonderes, mesodermales Gebilde vorliegt, da bei den anderen Appendicularien freie Mesodermzellen im Rumpfabschnitt fehlen. Am wahrscheinlichsten ist es, dass die Muskeln besonders differenzirte Zellen des ektodermalen Hautepithels darstellen.

Eine eigenthümliche Muskulatur hat Eisen an seiner *Vexillaria speciosa* beschrieben. Hier sollen sich im vorderen Körperabschnitte strahlenförmige Muskelfaserbüschel finden (Fig. 9, Taf. II), die von der Innenseite des ektodermalen Hautepithels ausgehen. Auf einem keleh-förmigen Basalstück sitzen eine Anzahl die Leibeshöhle durchsetzende contractile Fasern in fächerförmiger Anordnung und reichen mit ihren freien, zugespitzten Enden bis zu den Eingeweiden. Es könnte sich dabei vielleicht um ähnliche Gebilde handeln, die Fol bei *Kowalevskia* und *Appendicularia* als Fortsätze der Darmzellen gedeutet hat und die oben (p. 116) erwähnt wurden. Allerdings ist bei diesen eine Contractilität nicht wahrgenommen worden. Möglicherweise sind aber Eisen's Muskelfaserbüschel auch identisch mit den radiären Fasern der Leibeshöhलगallerte, die weiter unten behandelt werden sollen.

Im vorderen Körperabschnitt hat ferner Eisen ein Paar grosse, conische Muskeln aufgefunden, welche die *Vexillaria* mit dem Gehäuse verbinden sollen. Es könnten diese Muskeln, allerdings ist die Beschreibung nicht genügend klar, nur besonders differenzirte Ektodermzellen sein. Doch halte ich es für nicht unmöglich, dass bestimmte Structuren der inneren Gehäusefläche (vgl. oben p. 94) verkannt worden sind und zur Annahme besonderer Gehäusemuskeln Veranlassung gegeben haben.

Aehnlich dürften sich auch die von Sanders (No. 49) beschriebenen, längs gerichteten Muskelfibrillen des Rumpfes erklären. Die zitternden Bewegungen des Gehäuses lassen sich auch ohne Action besonderer Gehäusemuskeln befriedigend erklären (vgl. oben p. 96).

### IX. Herz und Pericardium.

Das Herz und Pericardium der Appendicularien wurden schon von Mertens beobachtet und sind seither bei allen Formen, bei welchen gründlich darnach gesucht wurde, nachgewiesen worden. Nur *Kowalevskia* scheint sie nicht zu besitzen. Das Organ liegt stets in der Nähe des Darmcanals der ventralen Körperwand mehr oder minder nahe, bei den Fritillarien ventral vom Oesophagus und vorderen Magentheil, bei den Oikopleuren, *Appendicularia* und *Stegosoma* zwischen den Schlingen des Verdauungstractus suspendirt und zum Theil in die Region der Geschlechtsorgane hineinragend. Im wesentlichen stellt das Gebilde einen Schlauch dar, dessen dorsale Seite mehr oder minder stark abgeflacht und ventralwärts eingestülpt ist. So erscheint gewissermaassen eine doppelwandige Schale gebildet. Die ventrale, convex gekrümmte Wand bildet das Pericardium, die innere und dorsale das eigentliche Herz; das Lumen, das beide einschliessen, ist die Pericardialhöhle, während die Herzwand die Herzhöhle umgibt. Die Pericardialhöhle bildet einen allseitig wohl abgeschlossenen Raum, die Herzhöhle dagegen ist nur ein Theil der primären Leibeshöhle. Bei den Fritillarien stellt die Herzwand eine sehr seichte rinnenförmige Einstülpung dar, die vom Oesophagus und Magen nur ganz unvollständig verschlossen wird und namentlich vorn und hinten mit der Leibeshöhle in weiter Communication steht (Fig. 10 und 11, Taf. VI). Bei den grösseren Oikopleuren ist die Einstülpung beträchtlich tiefer (Fig. 1, Taf. VI), doch bleiben auch hier die seitlich-dorsalen Ränder stets weit voneinander entfernt, und die weit offene Rinne wird nur durch den Verdauungstractus bedeckt. Ein besonderes, den dorsalen Verschluss besorgendes Epicardium fehlt also vollkommen, und es beweist das, dass dieses bei manchen Aseidien nachgewiesene Gebilde durchaus nicht als ein ursprünglicher Theil des Herzens angesehen werden darf.

Die Herzwand besteht aus einem sehr feinen Plattenepithel, das an der der Herzhöhle zugekehrten Seite quergestreifte, parallel verlaufende Fibrillen ausbildet. Bei Fritillarien erstrecken sich die letzteren quer von rechts nach links, bei den Oikopleuren, bei denen die beiden Ostien mehr seitlich liegen, in der Längsrichtung von vorn nach hinten. Bei den Fritillarien liegen die Kerne (Fig. 11, Taf. VI) rechts und links, fast alle zu je einer Längsreihe angeordnet. Sie wurden von Ray Lankester als *secondary corpuscles* bezeichnet und sollten keine echten Zellkerne sein, sondern erst spät auftretende secundäre Bildungen von unbekannter Bedeutung.

Das Pericardium ist ebenfalls ein sehr feines Plattenepithel und entbehrt der Fibrillen. Es wird von der Gallertschicht der Leibeshöhle

dicht ungeschlossen. Bei *Fritillaria* liegt rechts und links je eine ausserordentlich grosse Terminalzelle, deren Plasma sehr intensiv färbbar, deren Kern gross und bläschenförmig ist (Fig. 11, Taf. VI). Ray Lankester hat nur diese beiden Elemente im *Fritillaria*-Herzen erkannt und lässt dieses daher irrthümlicherweise von zwei Zellen gebildet sein. Offenbar sind die beiden Terminalzellen Drüsenzellen, und auch im Pericardium von *Oikopleura cophocerca* scheinen secretorische Elemente eingestreut zu sein. Die Drüsenzellen liegen der ventralen Körperhaut ausserordentlich nahe, doch konnte ich nicht nachweisen, dass sie sich dieser verbinden und nach aussen münden; immerhin aber scheint mir ihr Vorkommen im Pericardium sehr bemerkenswerth.

Die Contractionen des Herzens erfolgen überaus rasch, so schnell, dass man das Bild einer lebhaft undulirenden Membran gewinnt. Moss (No. 44, p. 299) zählte bei *Fritillaria furcata* ungefähr 250 Pulschläge des Herzens in der Minute. Während die meisten Beobachter einen in ungleichmässigen Intervallen eintretenden Wechsel der Contractions- und Circulationsrichtung bemerkten, wie er bei allen anderen Tunicaten festgestellt ist, fand Hartmann (No. 22), dass die Contractionen des Herzens immer nur von hinten nach vorn vorschreiten und dass keine Umkehr des Blutstroms erfolge. Auch Joh. Müller (No. 45, p. 106) liess in den beiden Blutbahnen im Schwanze seiner *Vexillaria flabellum* stets in der gleichen Richtung das Blut kreisen: im „Bauchgefäss“ nach hinten, im „Rückengefäss“ nach vorn zu, in den Rumpf zurück.

## X. Die Geschlechtsorgane.

Männliche und weibliche Geschlechtsorgane finden sich fast immer in ein und demselben Thiere im hintersten Theile des Rumpfabchnittes gelegen. Sie wurden bereits von Mertens richtig erkannt. Die Zahl der nicht hermaphroditischen Formen, die früher nicht ganz unbedeutend zu sein schien, hat allmählich eine Einschränkung erfahren, so dass gegenwärtig nur *Oikopleura dioica* für gonochoristisch gilt. Ein sexueller Dimorphismus besteht hier insofern, als die männlichen Thiere etwas kleiner sind als die weiblichen. Schon dann, wenn die Thiere erst die halbe Grösse des geschlechtsreifen Zustandes besitzen, lassen sich die Geschlechter an den Keimdrüsen unterscheiden.

Ovarium und Hoden können in jedem Thiere paarig, aus zwei symmetrischen Hälften zusammengesetzt (*Oikopleura rufescens*, *Fritillaria urticans*), oder auch unpaar sein (die meisten Fritillarien, *Kowalevskia*). Häufig ist der Hoden paarig, das Ovarium aber unpaar (viele Oikopleuren, *Stegosoma*, *Appendicularia sicula*).

Die Zwitterorgane entwickeln sich aus einer gemeinsamen Anlage. Diese ist vielzellig und erscheint wie eine Art Syncytium ohne deutliche Zellgrenzen (Lee). Nach Fol entwickeln sich periphere, zahnförmige Fortsätze, welche sich zu feinen, fadenförmigen Ausläufern verlängern

und die Keimdrüsenanlage an der Leibeswand befestigen. Später erfolgt eine Sonderung des Zellhaufens in Hoden und Ovarium (Fig. 9, Taf. VI).

### 1. Der Hoden.

Ueber die feineren Vorgänge bei der Umbildung des indifferenten Zellhaufens zum Hoden ist nur wenig bekannt. Das reife Organ bildet ein oder zwei sehr umfangreiche, meist schlauchförmig gestreckte Gebilde, deren Lagerung im Verhältniss zum Darmcanal für die verschiedenen Arten charakteristisch ist. An der Aussenseite findet sich ein dünnes, doch ziemlich resistentes Plattenepithel, in welchem häufig die Zellgrenzen nicht mehr nachweisbar sind, so dass es membranartig erscheint. Durch fadenförmige Fortsätze ist es häufig am Ektoderm und auch am Darmcanal befestigt. Zuweilen kann der Hodenschlauch durch ein oder zwei besondere, aus Zellen bestehende Filamente mit der Leibeswand verbunden sein, die möglicherweise die Austrittsstellen der reifen Spermatozoen bestimmen (*Fritillarien*). Auch bei verschiedenen anderen Formen (*Stegosoma*, manchen *Oikopleuren*) verwächst die Hodenwand an einer bestimmten Stelle mit der Leibeswand zur Bildung eines nach aussen führenden Ganges, der als eine Art Samenleiter bezeichnet werden kann. Doch scheint die Perforation nur zur Zeit der Spermareife zu bestehen. Es entleeren sich aber die Spermatozoen nicht nur direct nach aussen, sondern nach mehrfacher Dehiscenz der Hodenmembran gelangen sie zum grossen Theil auch in die Leibeshöhle, werden in den Blutstrom einbezogen und an die verschiedensten Körperstellen bis in die hinterste Schwanzspitze geführt. Sie gelangen dann erst durch später auftretende Rupturen der Leibeswand nach aussen.

Der gesammte Hodeninhalt scheint bei den meisten Formen ziemlich gleichzeitig seine Umbildung zu reifen, befruchtungsfähigen Spermatozoen vollendet zu haben und dann mit einem Male sich zu entleeren. Da weiter kein keimfähiges Material vorhanden ist, schwindet der Hoden dann oft vollständig und stellt also kein perennirendes Organ dar. Die reifen Spermatozoen zeigen die bekannte Form von Geisselzellen und ähneln denen des Menschen nicht unbeträchtlich (Fig. 12, Taf. VI). Bei *Oikopleura dioica* beträgt die ganze Zelllänge 0,015 mm.

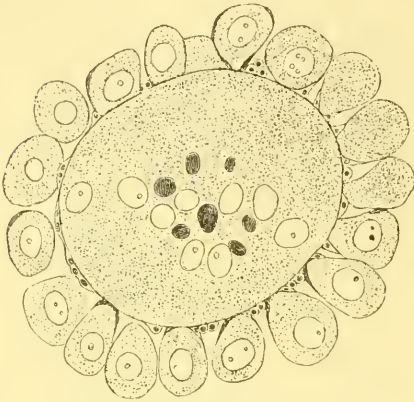
In den Jugendformen farblos, erhalten die Hoden manchmal im geschlechtsreifen Zustand lebhaftere Färbungen. So erscheint bei *Oikopleura dioica* der unpaare, grosse Hoden in dunklem ockergelb.

Bei allen Zwitterformen tritt die männliche Geschlechtsreife vor der weiblichen ein. Bei *Kowalerskia* soll dieser Zeitunterschied nur wenige Minuten betragen, und da Spermatozoen und Eier hier in die Leibeshöhle entleert werden, könnte die Selbstbefruchtung kaum sicher vermieden werden. Auch bei *Fritillaria fureata* habe ich reife Eier und entleerte Spermatozoen gleichzeitig in der Leibeshöhle des Elterthieres angetroffen. Meistens sind aber die Spermatozoen bereits sämmtlich entfernt, wenn die Eier reif geworden sind, so dass dann ausserhalb des mütterlichen Körpers eine fremde Befruchtung eintreten wird.

## 2. Das Ovarium.

Die Entwicklung des gleichartigen Zellhaufens zum Ovarium ist durch Lee (No. 40) und Davidoff (No. 10) in übereinstimmender Weise für *Fritillaria furcata* beschrieben worden. Zunächst sondert sich ein kubisches äusseres Epithel und eine nur aus wenigen Zellen (Ooblasten) bestehende Innenmasse (Fig. 9, Taf. VI). Während das erstere allmählich zu einem ganz zarten und dünnen Follikel wird, schwinden die Grenzen

Fig. 11.



Querschnitt durch ein fast reifes Ovarium von *Fritillaria furcata* (nach Lee). <sup>150/1</sup>. Peripher eine Anzahl abgelöster, vom Follikel umhüllter Eier. Central das Syncytium mit Karyoblasten.

der Ooblasten und die grossen Kerne (Karyoblasten) liegen in einer feingekörnten, gleichartigen Plasmamasse. Jeder Kern schnürt eine Anzahl mit ein bis zwei Chromatinkörnern

versehene Knospen (Nucleogemmen) ab, die peripher zu wandern und dort das äussere, vollkommen abgeflachte Follikelepithel hervorwölben. Jede periphere Nucleogemme umgibt sich mit Plasma und wird zur Eizelle, während der vorgewölbte Theil des Epithels sie vollständig umhüllt und den Eifollikel darstellt, nachdem sich das Ei vom Syncytium vollständig abgelöst hat. Nach und nach verwandeln sich in der gleichen Weise die übrigen Kerne und das Plasma

zu Eiern; nur ein kleiner Theil scheint diese Entwicklung nicht einzugehen und der Resorption zu verfallen. — Davidoff vergleicht auf Grund dieser Vorgänge das Ascidienei nicht mit dem Ei der Appendicularien, sondern mit den Ooblasten der letzteren (?). Testazellen fehlen dem Appendicularienei, und auch das Follikelepithel, das sich allerdings nur aus sehr wenigen, kaum fünf, Zellen bildete, scheint bald nach der Ablösung der Eier zu schwinden oder sich wenigstens in eine homogene, structurlose Membran zu verwandeln.

Die reifen Eier sind überall sehr klein. Bei *Fritillaria furcata* messen sie 0,046 mm, besitzen ein sehr grosses Keimbläschen und einen radiär gestreiften Plasmakörper (Fig. 13, Taf. VI); nach ihrer Ablage sollen sie nackt erscheinen.

Das reife Ovarium variiert bei den verschiedenen Gattungen beträchtlich in seiner Form und Lage. Stets bildet es ein verhältnissmässig sehr umfangreiches Organ, das häufig schon mit blossem Auge sichtbar ist und zuweilen die Körperwand bruchsackartig nach aussen hervorwölbt. Da, wo die männliche Geschlechtsreife längere Zeit vorher stattgefunden hat, kann zur Zeit der Eireife der Hoden bereits vollkommen rückgebildet sein, und das Thier erscheint als Weibchen (*Megalocercus*). —

Die Eier werden in die mütterliche Leibeshöhle entleert, wo sie dann in der Regel noch etwas wachsen und die vollständige Reife erlangen. Nach Dehiscenz der Leibeswand gelangen sie nach aussen, wo wohl fast immer erst die Befruchtung erfolgt. Während die Ejaculation des reifen Spermas das Leben des Thieres nicht gefährdete, scheint der Austritt der reifen Eier überall den Tod des Mutterthieres herbeizuführen, und die Rupturen der Leibeswand schliessen sich nicht mehr.

Bei manchen Formen scheint schon während des Beginns der Geschlechtsreife, noch bevor der Hoden seine volle Reife gewonnen hat, eine Atrophie des Elternthieres sich einzuleiten. Bei *Stegosoma* betrifft sie die gesammte vordere Rumpfhälfte, die als ein unansehnlicher Anhang dem durch verdickte Wandungen ausgezeichneten Hinterabschnitt anhaften kann. Doch bleibt dort noch der Endostyl erhalten, wie auch der gesammte Verdauungstractus sich wohl entwickelt erweist. Gewöhnlich aber beginnt erst nach dem Ausstossen der Spermatozoen die Rückbildung, die sich auf alle Organe, mit Ausnahme der Schwanzmuskulatur und natürlich des Ovariums, erstrecken kann, bei den verschiedenen Formen aber einen sehr verschiedenen Grad erreicht. Bei *Oikopleura rufescens* schreitet während der kurzen Reifungszeit des Ovariums die Atrophie des Mutterthieres so weit vor, dass häufig erst nach dem Tode des letzteren der Austritt der Eier erfolgt (F o l). —

Die Zeit der Geschlechtsreife scheint für die meisten Arten in die Wintermonate zu fallen. In Neapel ist *Oikopleura cophocerca* und *Fritillaria* sp. (?) im Januar reif (Lo Bianco). Chun fand die erstere Form dagegen im ganzen Sommer in der Tiefe „in allen Stadien der Geschlechtsreife“. *Kowalevskia tenuis* wurde in Messina Mitte April bis Juni in jungen Stadien und auch geschlechtsreif beobachtet (F o l); *Megalocercus abyssorum* im October (Chun), doch fanden sich neben einem geschlechtsreifen auch jüngere, noch unreife Thiere.

## XI. Das Mesenchym.

Freie, als Blutzellen flottirende oder zu einem Bindegewebe vereinigte Mesenchymzellen fehlen weitaus den meisten Appendicularien. Blutkügelchen sind zwar bereits von Mertens und Joh. Müller beschrieben worden, aber eine Reihe vortrefflicher Beobachter hat das Vorhandensein von Blutzellen in Abrede gestellt. Es scheinen sich die positiven Angaben daraus zu erklären, dass gelegentlich im Blute einzellige Parasiten in grösserer Zahl auftreten, die mit echten Blutkörperchen verwechselt worden sind.

Sicher festgestellt ist das Vorkommen von Mesenchymzellen nur im Schwanz von *Oikopleura cophocerca*. Hier liegt im mittleren und hinteren Abschnitt auf der Ventralseite ein sehr langgestreckter Zellhaufen in die Gallerte der Leibeshöhle eingebettet. Häufig erscheint der Haufen in zwei hintereinander liegende aufgelöst, von denen der hintere in der

vorderen Hälfte des letzten Schwanzviertels sich ausbreitet, der vordere, durch einen ziemlich weiten Zwischenraum von jenem getrennt, bis zur Schwanzmitte reicht. Auch vereinzelte Zellen können daneben vorkommen.

Die Zellen liegen meist in zwei einfachen oder Doppelreihen übereinander, einer dorsalen und einer ventralen (Fig. 5, Taf. V). Zwischen ihnen selbst und auch dorsal und ventral von ihnen strömt das Blut in weiten Lacunen. Sie werden durch die Gallerte in fester Lage gehalten und bilden allerdings nur unvollständige Scheidewände der verschiedenen ventralen Bluträume. Im hintersten Schwanztheil und auch an anderen Stellen weiter vorn findet sich aber häufig nur eine Reihe Mesenchymzellen.

Die Zellen besitzen variable Formen. Häufig sind sie in dorso-ventraler Richtung abgeflacht und zeigen auch manchmal pseudopodienartige Fortsätze, welche bis an die contractile Schicht der seitlichen Muskelbänder, wohl aber nie, wie Fol angiebt, bis zur ektodermalen Schwanzwandung reichen. Der Zellkörper enthält eine sehr grosse oder auch mehrere kleine, helle Vacuolen, und das Plasma zeigt in letzterem Falle ein grob-schaumiges Aussehen. Der grosse bläschenförmige Kern liegt excentrisch innerhalb einer verdickten Stelle des wandständigen Plasmas.

In etwas jüngeren Thieren sind die Zellen stärker abgerundet und noch plasmareicher, da die Vacuolisirung erst weniger weit vorgeschritten ist. In den jüngsten Oikopleuren sollen nach Fol diese Zellen noch vollständig fehlen und erst später, zunächst in sehr kleiner Anzahl, auftreten. Offenbar aber müssen stets an diesen Stellen Mesodermzellen vorhanden sein, aus welchen jene Elemente hervorgehen. In der That sieht man denn auch später noch zwischen den grossen, vacuolisirten Zellen kleine runde, zum Theil in Vermehrung begriffene, die wohl als die Mutterzellen jener zu deuten sind.

Die Bedeutung des Zellhaufens ist unbekannt. Vielleicht entsteht er aus dem ursprünglichen, ventralen, im Schwanzabschnitte gelegenen Streifen des Urdarms, der weder bei der Chorda- noch Muskelbänderbildung Verwendung findet. Wenn auch Fol ausdrücklich erwähnt, dass die Zellen erst nach Vollendung der Larvenentwicklung auftreten, wird doch an einen Parasitismus hier nicht gedacht werden können, da die Lage stets eine ganz constante ist. Erst durch die Kenntniss der ontogenetischen Entwicklung wird man vollständige Aufklärung zu erhalten erwarten dürfen.

Bei *Oikopleura Chamissonis* hat Mertens an der linken Schwanzseite einen „zellig-blasenförmigen Canal“ beschrieben, der wahrscheinlich mit Luft gefüllt und für die Schwimmbewegung von Bedeutung sei. Spätere Beobachter haben diesen luftführenden Canal nicht wiedergefunden. Fol ist der Meinung, dass es sich hierbei um ein ganz ähnliches Mesenchymgebilde handle wie bei *Oikopleura cophocerca*. Mertens' Abbildungen lassen es aber vielleicht wahrscheinlicher erscheinen, dass jener Canal nur eine der grossen Längsblutbahnen des Schwanzes bedeute.



Vielleicht liegen auch die rothen Pigmente, die Hartmann im Schwanz seiner *Oikopleura Malmi* beschreibt (vgl. oben p. 89), in besonderen Pigmentzellen, die als Mesenchym zu betrachten wären. Leider ist die Darstellung zu ungenügend, um darüber Klarheit gewinnen zu lassen.

Ferner sollen auch im Schwanzende der *Althoffia* zwei Reihen Mesenchymzellen (eine dorsale und eine ventrale) vorhanden sein (Lohmann).

## XII. Primäre Leibeshöhle und Blutbahnen.

Der weite Abschnitt der primären Leibeshöhle, der im hinteren Rumpftheil zwischen der ektodermalen Leibeshöhle und dem Darmeanal besteht, wird zum allergrössten Theil von den Geschlechtsorganen ausgefüllt. Fol bezeichnet ihn, vielleicht nicht sehr passend, als Geschlechtshöhle, *cavité génitale*. Weiter vorn bestehen namentlich ventral und dorsal vom Darmtractus etwas umfangreichere Theile der primären Leibeshöhle (Fig. 1, Taf. VI), während ganz vorn der Kiemendarm allseitig von dieser letzteren umgeben ist (Fig. 1, Taf. IV; Textfigur 1, p. 85). Im Ruderschwanz ist die Leibeshöhle in einen dorsalen und ventralen, durch die Chorda getrennten Theil gesondert. Am hintersten Schwanzende gehen beide ineinander über, vorn münden sie in die ventrale Rumpfhöhle.

Die Leibeshöhle ist zum grössten Theil von Gallerte erfüllt, über deren chemische Beschaffenheit gar nichts, über deren Structur nur wenig bekannt ist. Bei dem Mangel von besonderen Mesenchymzellen kann die Gallerte nur von einem der beiden primären Keimblätter ausgeschieden worden sein. Ich finde sie, wie Fol, bei den grösseren Formen niemals homogen, sondern von überaus zahlreichen, meist senkrecht zur Oberfläche gestellten Radiärfasern\*) durchsetzt (Fig. 1, Taf. IV). Diese spannen sich wie Trabekel zwischen den verschiedenen Organen aus. Ob ihnen eine gewisse Contractilität zukommt, kann ich nicht angeben, möchte aber doch glauben, dass sie bei *Vexillaria speciosa* zur Annahme einer besonderen Art Rumpfmuskeln möglicherweise Veranlassung gegeben haben (vgl. oben p. 126). Sehr resistent und besonders zäh dürfte die Gallerte wohl kaum sein, denn die reifen, in die Leibeshöhle entleerten Spermatozoen können in sie eintreten und sich in ihr bewegen (*Fritillaria furcata*, *Stegosoma*).

An bestimmten Stellen fehlt die Gallerte, und es findet sich dort nur die helle, farblose, in sehr seltenen Fällen gefärbte Butflüssigkeit. So besitzen z. B. einige Exemplare von *Oikopleura dioica* purpurfarbenes Blut (vgl. oben p. 90), und es soll die Färbung nicht von einzelnen sichtbaren, suspendirten Pigmentkörperchen herrühren, sondern die Flüssigkeit erscheint homogenfarben. Auch Mertens erwähnt roth gefärbte

\*) Die Möglichkeit, dass diese nur in conservirten Exemplaren nachgewiesenen Fasern Kunstproducte seien, die bei der Gerinnung der Gallertsubstanz entstehen, ist allerdings, wie schon Fol erwähnt, nicht vollkommen ausgeschlossen, wenn freilich auch nicht sehr wahrscheinlich.

Venen, doch ist nicht ersichtlich, ob damit eine Färbung der Blutflüssigkeit gemeint sei. Der Mangel von Blutkörperchen und die farblose Beschaffenheit der Flüssigkeit erschweren ausserordentlich die Beobachtung des Kreislaufes, die eigentlich nur dann möglich wird, wenn kleine parasitische Organismen oder Geschlechtszellen suspendirt sind. Dann lässt sich feststellen, dass besondere Blutbahnen vorhanden sind, in welchen die Strömung besonders lebhaft vor sich geht, obwohl auch an allen möglichen anderen Stellen das Blut zwischen den Trabekeln der Gallerte hindurehsickern kann.

Die Hauptblutbahnen sind einfache Lückenräume der primären Leibeshöhle und entbehren eigener endothelialer Wandungen. Fol unterschied folgende Bahnen:

1. ventrale, mediane Längsbahn um den Endostyl;
2. zwei bogenförmige, den Pharynxeingang umgreifende Bahnen, die auswärts vom Flimmerbogen hinziehen;
3. dorsaler, in der Medianebene verlaufender Längssinus, der sich vom Ganglion bis zu den Geschlechtsorganen erstreckt;
4. bogenförmig um den Darmtractus und die Geschlechtsorgane verlaufender Sinus;
5. zwei Blutbahnen im Schwanze, die eine ventral, die andere dorsal von der Chorda verlaufend, am Hinterende miteinander verbunden.

Strömt das Blut vorn aus dem Herzen aus, so verfolgt es der Reihe nach die Bahnen 1, 2, 3 und 4, tritt dann in den ventralen Schwanzsinus ein, den es bis zum Hinterende durchsetzt, um auf der Rückenseite des Schwanzes nach vorn zu fliessen und wieder zum Herzen zu gelangen. Contrahirt sich die Herzmuskulatur in der umgekehrten Richtung, so kehrt auch der Blutstrom sich um, fliesst hinten aus der Herzhöhle heraus und gelangt zuerst in den dorsalen Blutsinus des Schwanzes.

Bei *Kowalevskia*, der das pulsirende Centralgefäss fehlt, wird nach Fol das Blut in Bewegung versetzt, wenn die Schwanzmuskulatur sich contrahirt. Der Blutstrom steht still, so oft die Thätigkeit des Ruderschwanzes erlahmt.

---

**Die ontogenetische Entwicklung** der Appendicularien ist so gut wie völlig unbekannt. Das Wenige, was bisher darüber veröffentlicht worden ist, habe ich bei den betreffenden Organen vorgebracht. Die bisherigen Beobachtungen erstrecken sich auf die Bildung des Gehäuses (vgl. oben p. 95), die Entstehung der beiden Spiracula am Kiemendarm (oben p. 112) und die Entwicklung der Geschlechtsorgane, im besonderen des Ovariums, aus einer bereits vielzelligen Anlage (vgl. oben p. 128 und 130).

Fol, der noch weitere Einzelheiten beobachtet zu haben scheint, bemerkt, dass die Appendicularien-Entwicklung in nichts von der der Ascidien abweiche. Die ausserordentlich kleinen und schwer zu beschaffenden Eier

seien aber für die Untersuchung sehr ungünstige Objecte. So wünschenswerth es an sich auch wäre, über die Entwicklung dieser Thiergruppe Aufschluss zu erhalten, so darf man doch, wie ich meine, nicht erwarten, dadurch wesentlich neue Gesichtspuncte für die Beurtheilung der Organisation und Stellung der Appendicularien zu gewinnen. Gestattet einmal schon die wohl durchgearbeitete Embryonalentwicklung der Ascidien Rückschlüsse auf die der Appendicularien, so ist andererseits auch die Organisation dieser letzteren in vieler Beziehung so ausserordentlich einfach, dass der Verlauf der ontogenetischen Entwicklung in den wesentlichen Zügen sich ziemlich sicher voraussagen lässt. So erlaubt der Bau des Ruderschwanzes den sicheren Schluss, dass weder Mesoblastfalten noch eine enterocöle Leibeshöhle auf irgend einem Entwicklungsstadium auftreten können.

### XIII. Das System.

#### I. Klasse der Tunicata. Copelata, Appendicularia.

Atremata Lahille 1887.

Körper in Rumpf und Schwanz scharf gegliedert; beide Abschnitte bilateral symmetrisch, doch der Schwanz um 90° so gedreht, dass seine Rückenseite links, die Ventralseite rechts liegt. Dorsaler, medianer Hauptnervenstamm, durch gesammten Körper sich erstreckend, vorn im grossen Gehirnganglion endigend, im Schwanz mit einer wechselnden Zahl Caudalganglien versehen. Neben dem Gehirn eine Otolithenblase und eine in den vorderen Kiemendarm geöffnete Flimmergrube vorhanden. Darmtractus auf den Rumpf beschränkt, in Kiemendarm und Verdauungscanal gesondert. Kiemendarm mit zwei seitlich-ventralen, direct nach aussen führenden Spiraculis. After median-ventral gelegen, direct nach aussen mündend. Schwanzaxe von der Chorda durchsetzt, seitlich von ihr je ein breites Längsmuskelband. Muskulatur im Rumpf meist fehlend. Herz mit Pericardium ventral beim Verdauungstractus gelegen; das Blut strömt in Lacunenräumen der primären Leibeshöhle, die endothelialer Wandungen vollkommen entbehren. Geschlechtsorgane im hinteren Rumpfabschnitt gelegen, fast ausnahmslos Zwitterorgane. Männliche Geschlechtsreife geht der weiblichen voraus.

*I. Ordnung. Archipneusta* Lahille 1888.

Copelata Haeckel 1866; Perennichordata Balfour 1881;

Larvacea Herdman 1882.

Diese einzige Ordnung der Appendicularien besitzt alle Merkmale, die oben für die ganze Klasse angeführt wurden. Die Gliederung in zwei Unterordnungen, die Lahille 1887 eingeführt hat, scheint mir überflüssig zu sein, da sich dieselben genau mit den beiden einzigen Familien decken und die Theilung einer Ordnung direct in Familien, ohne Vermittelung von Unterordnungen, sehr wohl angeht. Die beiden

Familien der Archipneusten bilden scharf und deutlich voneinander abgegrenzte Gruppen und besitzen keine verbindenden Zwischenformen.

Die Ordnung umfasst neun Gattungen und 34 Arten, von welchen letzteren allerdings fünf unsicher sind.

1. Familie. *Appendicularidae* Bronn 1862, Lahille 1887.

Die Eigenthümlichkeit dieser Familie besteht in dem wohlentwickelten Kiemendarm, in welchem ein Endostyl, Flimmerbogen und fast stets ein ventrales Flimmerband zur Ausbildung gelangen. Ferner sind Pericardium und Herz überall entwickelt. Es gehören hierher weitaus die meisten aller bekannten Formen. Schon Föl hat die hier erwähnten Verhältnisse der Organisation hervorgehoben und daraufhin im Jahre 1872 den Tribus der „*Endostylés*“ gegründet, der damals allerdings nur zwei Genera umfassen konnte. Seither sind zahlreiche Gattungen hinzugekommen, die, wie mir scheinen will, in dem nicht immer ganz gerechtfertigten Bestreben, womöglich neue Genera zu schaffen und nicht mit neuen Species sich zu begnügen, aufgestellt worden sind. Vielleicht wäre es manchmal besser gewesen, die neue Form einem bereits bekannten Genus einzuordnen, als ein neues zu schaffen. Jedenfalls zeigen gewisse Genera eine Anzahl gemeinsamer Merkmale und zu einander innigere Beziehungen, so dass es mir gerechtfertigt erscheint, zwei Unterfamilien aufzustellen, von denen die eine allerdings nur eine Gattung enthält.

1. Subfamilie. *Appendicularinae* Seeliger 1895.

Schwanzabschnitt mindestens doppelt so lang als der Rumpf und viermal so lang als breit. Ektodermale Leibeswand ohne Kapuze, nur bei *Oikopleura velifera* mit dorsaler Hautduplicatur (Velum) versehen, die jedoch vom Gehäuse überdeckt wird. Wahrscheinlich überall ein wirkliches Gehäuse vorhanden, obwohl bisher zahlreiche Formen nur nackt beobachtet worden sind. Endostyl mehr oder minder umfangreich und gerade gestreckt, besteht aus mindestens vier Zellreihen. Verdauungstractus stets sehr umfangreich, weit in den hinteren Rumpfabschnitt hineinreichend. Muskelbänder des Schwanzes verhältnissmässig breit, meist über  $\frac{1}{2}$ , selten nur  $\frac{1}{3}$ , kaum noch weniger der gesammten Schwanzbreite betragend.

Die Subfamilie enthält sieben Gattungen.

1. Gattung\*). *Oikopleura* Mertens 1831, Föl 1872.  
(Vgl. Taf. I, Fig. 6 und 7.)

Rumpf eiförmig, ohne Falten; nur bei *Oikopleura velifera* dorsales Velum und kleine, ventrale Hautduplicatur hinter dem Endostyl. Schwanz

\*) Ich acceptire hier die Gattungsbezeichnungen *Oikopleura*, *Appendicularia* und *Fritillaria* genau in dem von Föl gebrauchten Sinne, ohne Rücksicht auf ältere Prioritätsansprüche. Föl hat zuerst eine scharfe Abgrenzung der Genera gegeben, und es scheint mir nur recht und billig, dass dies durch Annahme seiner Benennungen anerkannt werde.

$2\frac{1}{2}$ — $4\frac{1}{2}$  mal so lang als der Rumpf,  $4\frac{1}{2}$ —6 mal so lang als breit. Die grössten Formen (*Oikopleura ephocerca*, *Oik. magna* und *Oik. Malmi*) erreichen eine Gesamtlänge von 11—16 mm. Gehäuse wohl entwickelt, den Körper um ein mehrfaches an Grösse übertreffend, meist weich und schleimig. Mundöffnung mit ventraler Lippe. Kiemendarm mit zwei geräumigen Spiraculargängen; Endostyl gerade gestreckt, mindestens aus vier Zellreihen bestehend. Verdauungstractus sehr mächtig entwickelt. Oesophagus bogenförmig, mündet in dorsales Hinterende des Magens. Dieser erstreckt sich durch die ganze Rumpfbreite, unvollständig getheilt in linken Leberabschnitt und rechten Magen- und Pylorustheil. Intestinum und Rectum langgestreckt. Schwanzmuskulatur über  $\frac{1}{2}$  der Schwanzbreite, bei *Oikopleura dioica* nur etwa  $\frac{1}{3}$ . Herz ventral zwischen den Schlingen des Darmeanals; Herzwand mit Längs fibrillen. Geschlechtsorgane sehr umfangreich im hintersten Rumpfabschnitt; nur *Oikopleura dioica* getrennt geschlechtlich. Ovarium unpaar (bei *Oikopleura rufescens* paarig), in der Medianebene gelegen; seitlich davon die paarigen Hoden. Die Männchen von *Oik. dioica* besitzen einen mächtigen, unpaaren Hoden.

Von diesem Genus wurden 14 Species beschrieben, ausserdem noch drei weitere, unsicher bestimmte.

## 2. Gattung. *Appendicularia* Fol 1874. (Vgl. Taf. I, Fig. 1 und 2.)

Rumpf kurz, im vorderen Theile comprimirt, im hinteren angeschwollen. Schwanz zwei- bis dreimal so lang als der Rumpf. Gehäuse wohlentwickelt, länglichrund, mehr als zweimal so lang wie das Thier. Leibeshaut ohne kapuzenförmige Faltung. Die das Gehäuse secernirenden Drüsenzellen bilden eine hufeisenförmige, vom Rücken über die Seiten des Pharynx sich erstreckende Querzone. Endostyl ziemlich gerade gestreckt, mit vorderen Wimperbüscheln. Drei ventrale Wimperstreifen (zwei laterale, ein medianer) führen von den Kiemenpalten zum Oesophagus. Oesophagus horizontal gelagert, nach links gebogen; Magen oval, durch spitze Fortsätze der grossen Entodermzellen am Ektoderm befestigt. Intestinum nach rechts gerichtet, bogenförmig das Rectum umgebend und in dessen rechte Seite mündend. Rectum birnförmig; Anus ein wenig rechts vor der Schwanzwurzel. Herz zwischen Magen, Rectum und Geschlechtsorganen suspendirt. Ovarium rund, dorsal in der Medianebene gelegen. Hoden hufeisenförmig von hinten her das Ovarium umgebend, den Gipfel des Rectums bedeckend.

Nur eine Species (*Appendicularia sicula*) im Hafen von Messina im Mai in ungefähr zehn Exemplaren gefangen; Atlantischer Ocean (Lohmann).

## 3. Gattung. *Vexillaria* (Joh. Müller 1846) Eisen 1874.

Müller's Darstellung ist so ungenügend, dass sich die Form nicht wieder bestimmen lässt. Die Organisation wurde so wenig erkannt, dass es anfänglich unmöglich war, das Thier in irgend eine bekannte Klasse einzuordnen. Doch sehr bald darauf bestimmte Müller seine *Vexillaria*

als eine Ascidienlarve und zwar wahrscheinlich von *Amaroocium proliferum*. Das ist aber nicht zutreffend, denn es handelt sich zuversichtlich um eine Appendicularie. *Vexillaria* Eisen schliesst sich eng an das Genus *Oikopleura* an, bietet aber mehrfache Besonderheiten. Gehäuse sehr umfangreich entwickelt, angeblich durch zwei besondere Muskeln der Leibeshöhle verbunden. Pharynxeingang von einem starken Ringnerven umgeben. Spiraculargänge sehr lang, cylindrisch; Endostyl lang und gerade gestreckt. Der Verdauungstractus stellt einen einfachen Bogen dar, der hinter dem Oesophagus zum sackartigen, gelblichbraunen Magen (von Eisen als Leber bezeichnet) erweitert ist. Besondere Muskelfaserbündel im Rumpfe durchsetzen die primäre Leibeshöhle und inseriren sich an den Eingeweiden (Fig. 9, Taf. II). Muskelbänder im Schwanze nur ungefähr  $\frac{1}{3}$  der gesammten Schwanzbreite. Geschlechtsorgane hinter dem Darmcanal gelegen.

Eine Species (*Vexillaria speciosa*) und Müller's unsichere Art.

4. Gattung. *Stegosoma* Chun 1888. (Vgl. Taf. I, Fig. 8 und 9.)

Rumpf bis 3 mm, Schwanz bis 12 mm lang. Gehäuse im ausgebildeten Zustande nicht beobachtet. Leibeshöhle ohne kapuzenförmige Faltungen; vorn seitlich vom Endostyl zwei grosse, mehrzellige Hautdrüsen. Kiemendarm eng, in dorso-ventraler Richtung comprimirt. Endostyl ziemlich kurz, vorn verbreitert; Flimmerbogen ziemlich breit. Verdauungscanal schlauchförmig, bildet einen einfachen, vertikal gestellten Bogen. Oesophagus und Magen durch eine enge Einschnürung scharf gesondert. Intestinum und Rectum deutlich voneinander abgesetzt. In den Anfangstheil des Magens mündet links durch einen verhältnissmässig engen Gang die sehr umfangreiche Leber. Breite der Muskelbänder über  $\frac{1}{2}$  der Schwanzbreite. Herz und Pericardium der rechten Seite der Leber dicht angeschmiegt. Geschlechtsorgane dachförmig geknickt, von hinten dorsal und ventral den Verdauungscanal überdeckend. Median das unpaare Ovarium, seitlich je ein Hodenschlauch.

Eine Species (*Stegosoma pellucidum*) seltener an der Oberfläche, constant in grösseren Tiefen bei Neapel gefischt. Von der Plankton-Expedition im Atlantischen Ocean dagegen regelmässig an der Oberfläche, nirgend in der Tiefe gefunden. Die Art stimmt mit *Oikopleura magna* Langerhans in hohem Maasse bezüglich des Baues des Darmtractus und der allgemeinen Grössenverhältnisse überein.

5. Gattung. *Megalocercus* Chun 1888. (Vgl. Taf. I, Fig. 3—5.)

Die grösste aller bekannten Appendicularien; Gesamtlänge bis 30 mm, Rumpf 8 mm. Sehr auffallende Färbungen in roth, orange und gelb. Gehäuse nicht beobachtet. Leibeshöhle ohne kapuzenförmige Faltungen; keine Drüsenpackete seitlich vom Endostyl. Gehirn verhältnissmässig klein, in zwei hintereinander gelegene Partien gesondert. Mund mit Ventrallippe. Kiemendarm sehr weit. Spiraculargänge sehr

umfangreich; Innenöffnungen ohne Flimmerzellen, dagegen am Aussenrande Flimmerbogen. Endostyl lang, aus vier Zellreihen bestehend, seitlich von zwei überragenden Falten der ventralen Kiemendarmwand begleitet, die sich hinten in das ventrale, in den Oesophagus führende Flimmerband fortsetzen, vorn in die breiten Flimmerbogen übergehen. Oesophagus halbkreisförmig; Magen sehr weit, mehrfach ausgebuchtet, mit anhängendem, langem, sackförmigem Lebersechlauch. Intestinum und Rectum scharf voneinander abgesetzt, ziemlich weit und schlauchförmig. After weit vor der Schwanzwurzel gelegen. Besondere, sehr umfangreich entwickelte Rumpfmuskulatur; Schwanzmuskeln bis 3 mm breit, über  $\frac{1}{2}$  der ganzen Schwanzbreite. Herz bisher nicht beobachtet, doch sicher vorhanden. Geschlechtsorgane im hintersten Rumpftheile. Hoden und Ovarium unpaar (?). Männliche Geschlechtsreife scheint beträchtlich früher als die weibliche einzutreten.

Eine Species (*Megalocercus abyssorum*) nur in drei Exemplaren aus 600 und 900 m Tiefe bei Isehia und Capri bekannt.

#### 6. Gattung. *Folia*\*) Lohmann 1892.

Rumpf langgestreckt, etwa  $\frac{1}{5}$  der Schwanzlänge. Gehäuse im ausgebildeten Zustande nicht bekannt. Ektodermale Leibeswand ohne Kapuze oder Velum: beim Hinterende des Endostyls zwei seitliche Drüsenpackete. Die die Schale secernirenden Drüsenzellen z. Th. in regelmässigen Querreihen. Spiracula klein und rund; Endostyl gerad. Oesophagus sehr lang, schlauchförmig; sein Hinterende in spitzem Winkel ventralwärts nach vorn gekrümmt, in das Hinterende des Magens mündend. Magen weit, ganz links gelagert. Intestinum und Rectum nicht gesondert, sehr kurz, aus dem Vorderende des Magens rechts ventral entspringend. Schwanzmuskulatur breit. Keimdrüse an der Hinterwand des Rumpfes ein dorsoventral gestelltes Band mit schaufelförmig verbreiterten Enden. Sonderung in Hoden und Ovarium bisher nicht beobachtet.

Nur eine Species (*Folia aethiopica*) aus dem östlichen Theil des warmen Gebietes der Atlantis.

#### 7. Gattung. *Althoffia* Lohmann 1892.

Rumpf  $\frac{1}{3}$  —  $\frac{1}{4}$  der Schwanzlänge. Gehäuse im ausgebildeten Zustande nicht beobachtet. Kapuze oder Velum scheinen zu fehlen, ebenso die seitlichen Drüsenpackete beim Endostyl. Spiracula rund und klein; Endostyl vorhanden. Oesophagus mündet rechts dorsal in den Magen. Magen einfach sackartig, bei jungen Thieren nahezu vertical, bei alten fast horizontal gelagert. Intestinum dünn und schlank, entspringt links dem Magen und verläuft an der linken Seite. Rectum kurz, spindelförmig. Im Schwanzende dorsal und ventral je eine dichte Reihe grosser Mesenchym-

\*) Die bereits veröffentlichten Diagnosen dieser und der folgenden Gattung sind hier durch eine Anzahl Merkmale erweitert, die ich der freundlichen brieflichen Mittheilung Dr. Lohmann's verdanke.

zellen. Geschlechtsorgane werden ventral vor dem Magen angelegt, breiten sich, während dieser aus der verticalen in die horizontale Lage übergeht, schalenförmig an den ventralen, seitlichen und hinteren Flächen des Rumpfes aus. Am dorsalen, freien Rand entwickelt sich das bandförmige, breite Ovarium.

Nur eine Art (*Althoffia tumida*) im warmen Gebiete des Atlantischen Oceans.

## 2. Subfamilie. Fritillarinae Seeliger 1895.

Rumpf sehr langgestreckt, in der Mitte oft beträchtlich eingeschnürt; Schwanz meist nur  $1\frac{1}{2}$  mal so lang als der Rumpf,  $2\frac{1}{2}$ —3 mal so lang als breit. Ektodermale Leibeswand mit dorsaler, nach den Seiten allmählich sich abflachender Kapuze, die eine wahre Gehäusebildung verhindert. Endostyl bogenförmig gekrümmt, besteht nur aus zwei Zellreihen. Verdauungstractus im Verhältniss zur Grösse des Rumpfes stets klein, auf die Mitte des Körpers beschränkt, niemals das Hinterende durchsetzend. Muskelbänder des Schwanzes verhältnissmässig schmal, erreichen nur ausnahmsweise  $\frac{1}{4}$  der gesammten Schwanzbreite, bleiben meist beträchtlich dahinter zurück, den Durchmesser der Chorda nur wenig überragend.

Diese Subfamilie enthält nur eine Gattung.

### 1. Gattung. *Fritillaria* Föl 1872. (Vgl. Taf. II, Fig. 1.)

Rumpf sehr langgestreckt, in der Mitte, nahe der Schwanzwurzel, meist beträchtlich verengt. Schwanz kurz und breit, meist nur  $1\frac{1}{2}$  mal so lang als der Rumpf und  $2\frac{1}{2}$ —3 mal so lang als breit. Gesammtlänge wohl kaum jemals 6 mm übertreffend. Ektodermale Leibeswand mit zahlreichen einzelligen und mehrzelligen Hautdrüsen. Die das Gehäuse bildenden Zellen auf den vordersten Rumpfteil beschränkt, wo sie eine auf dem Rücken breitere, nach den Seiten ventral zu sich verschmälernde, hufeisenförmige Zone einnehmen. Von hinten her wird diese von einer weiten Kapuze (nach vorn gerichtete Hautduplicatur) überdeckt, welche die Ausbreitung der zur Schale erhärtenden Schleimmassen nach hinten hin verhindert. Daher kein echtes Gehäuse vorhanden. Mund in variabler Weise von Sinneszellen tragenden Lappen umstellt. Kiemendarm langgestreckt, in dorso-ventraler Richtung meist comprimirt. Spiraculargänge stets kurz, doch sehr verschieden weit. Endostyl nur aus zwei Zellreihen gebildet, stark gekrümmt, manchmal bis zur Berührung der beiden Enden. Oesophagus kurz und breit, in dorso-ventraler Richtung häufig comprimirt. Magen sphärisch, nur wenig hinter der Mitte des Rumpfes gelegen. Intestinum sehr kurz, rechts vom Magen entspringend, halbkreisförmig gekrümmt. Rectum länglichrund und dünnwandig, rechts gelegen. Schwanzmuskelbänder sehr schmal, oft kaum breiter als die Chorda, erreichen nur in einem Falle (*Fritillaria furcata*) etwa  $\frac{1}{4}$  der Schwanz-



breite. Herz ventral vom Oesophagus und Magen gelegen, quergestellt. Geschlechtsorgane im hinteren Rumpfabschnitt gelegen. Ovarium sphärisch und unpaar (paarig bei *Fritillaria urticans*); Hoden gross und schlauchförmig, meist unpaar (paarig bei *Fritillaria urticans*).

Acht Species, davon eine unsicher.

## 2. Familie. *Kowalevskidae* Lahille 1887.

Die Aufstellung dieser Familie gründet sich in erster Linie auf Besonderheiten des Kiemendarms. Diese bestehen zum Theil in dem Fehlen gewisser Gebilde, die sonst allen anderen Appendicularien zukommen, zum Theil aber auch in der Ausbildung eines complicirteren Baues. Es fehlen sowohl Endostyl als auch Flimmerbogen, und daraufhin hat bereits Fol den Tribus der „*Anendostylés*“ aufgestellt. Im Zusammenhang mit dieser wahrscheinlich auf eine Rückbildung hindeutenden Eigenthümlichkeit entwickelten sich dagegen im Kiemendarm bestimmt orientirte Reihen Wimperzapfen, welche die Functionen jener nunmehr geschwundenen Organe übernahmen. Der Kiemendarm erhält dadurch ein von den anderen Appendicularien durchaus verschiedenes Aussehen und ähmt äusserlich dem der Dolioliden oder auch Pyrosomen, obwohl die beiden Spiraculargänge vollkommen getrennt bestehen bleiben. Die wahren Verhältnisse wurden denn auch lange Zeit bei einer von Moss aufgefundenen Species vollkommen verkannt. Eine zweite Besonderheit besteht in dem Mangel eines Herzens. Obwohl Fol ausdrücklich betont, dass er gründlich nach diesem Organe gesucht habe und es wohl hätte finden müssen, wenn es vorhanden gewesen wäre, halte ich es doch für gar nicht so unwahrscheinlich, dass es in der That vorhanden und, weil dem Verdauungstractus dicht angeschmiegt, nur übersehen worden ist.

Bisher sind nur zwei Formen aus dieser Familie bekannt geworden. Die Beschreibung, die Moss geliefert hat, ist so wenig vollkommen, dass sich nicht sicher entscheiden lässt, ob das betreffende Thier nicht vielleicht einer neuen Gattung zugehört. Ich schliesse mich vorläufig Garstang an und betrachte es nur als besondere Species der einzigen Gattung.

### 1. Gattung. *Kowalevskia* Fol 1872. (Vgl. Taf. II, Fig. 2 und 3.)

Rumpf länglichrund, vorn abgestutzt; Schwanz ca. siebenmal so lang als jener, lanzettförmig, hinten stark zugespitzt. Gesamtlänge ungefähr 9 mm. Gehäuse sehr zart und dünn, aber sehr gross. Leibeswand glatt, ohne kapuzenförmige Duplicaturen; die das Gehäuse secernirenden Drüsenzellen hauptsächlich auf dem Rücken verbreitet, in regelmässigen concentrischen Kreisen angeordnet. Otolithenblase liegt ventral vom Gehirn, nicht links. Mund einfach rund, ohne Lippen, von zahlreichen Tastzellen umstellt, die in charakteristischer Weise angeordnet sind. Kiemendarm ohne Endostyl und Flimmerbogen. Zwei länglichrunde, sehr grosse, über mehr als die Hälfte der Kiemendarmlänge sich erstreckende Spiracula vorhanden. Jederseits im Kiemendarm zwei Längsreihen solider Wimper-

zapfen, die nach innen zu von den Kiemenspalten auf jeder Seite einen Doppelpfeiler bilden. In diesem werden die mit dem Athmungswasser eingeführten, zur Nahrung geeigneten Organismen festgehalten. Kiemen Darm ventral-median bewimpert; Hinterende ventral zum bewimperten Oesophagus ausgezogen. Oesophagus sehr breit, in dorso-ventraler Richtung stark comprimirt und im rechten Winkel dorsalwärts gekrümmt. Magen je nach dem Füllungszustand verschieden geformt, ohne Cilienauskleidung, mit der Leibeshaut durch konische, oft verästelte Fortsätze verbunden. Pylorus rechts und dorsal gelegen, durch lange Cilien ausgezeichnet. Intestinum und Rectum nicht deutlich gesondert, innen mit Cilien versehen, aussen durch meist verästelte Fortsätze dem Ektoderm verbunden. Anus nach rechts verschoben, sehr klein und schwer nachweisbar. Schwanzmuskulatur an der breitesten Stelle etwa das Doppelte der Chordadiecke,  $\frac{1}{7}$  der gesammten Schwanzbreite. Herz und Pericardium fehlen; die Blutbewegung durch die Action des Schwanzes geregelt. Ovarium unpaar, sphärisch, links ein wenig ventral hinter dem Magen gelegen. Hoden nierenförmig, rechts im hintersten Rumpfe liegend. Eireife tritt wenige Minuten nach der Ejaculation des Spermas ein, worauf das Thier rasch abstirbt.

Zwei Species. Hafen von Messina; östlicher Atlantischer Ocean nahe dem Aequator, vereinzelt weiter nördlich bis zur portugiesischen Küste.

#### XIV. Chorologie.

##### 1. Die horizontale Verbreitung.

Die Appendicularien sind echte kosmopolitische, über alle Meere verbreitete Formen. Von Chamisso im kalten Wasser des nördlichen Beringsmeeres entdeckt, wurden sie einige Jahre später an derselben Stelle von Mertens beobachtet. Quoy und Gaimard fanden sie an der Südspitze Afrikas ausserhalb der Algoa-Bai in offenbar kaltem Wasser. Joh. Müller traf sie in der Nordsee, Busch im Mittelmeer, wo seither an den verschiedensten Orten zahlreiche Arten wiedergefunden wurden. Forbes und Allman beobachteten sie an den schottischen Küsten, Hartmann im Sund, und auch in der Ostsee wurden sie vielfach in grossen Massen gefangen. Bei Madeira, den Capverdischen und den Canarischen Inseln wurde wiederholt eine sehr reiche Appendicularienfauna constatirt. Der Challenger fand sie auf hoher See in der Atlantis, im grossen Ocean und an der antarktischen Eisbarriere  $65^{\circ} 42'$  S. Br.,  $79^{\circ} 49'$  E. L. An letzterem Ort betrug die Wassertemperatur —  $1,4^{\circ}$  C.

Von grosser Wichtigkeit sind die Ergebnisse der überaus zahlreichen Funde der deutschen Plankton-Expedition, die allerdings leider erst in einer vorläufigen Mittheilung (No. 42) bekannt geworden sind. Beziehen sie sich zwar nur auf den Atlantischen Ocean, so steht doch zu erwarten, dass sie sich auch in den anderen Meeren bestätigen werden. Die Appen-

dicularien erwiesen sich da als ausgesprochene Hochseethiere\*). Während in der Nähe der Continente die Fänge verhältnissmässig arm waren (einige abweichende Fälle ausgenommen), fanden sich die *Maxima* auf hoher See; nur das Sargassomeer scheint spärlicher bewohnt zu sein. Wie sich schon aus den älteren Fundstellen entnehmen lässt, nähern sich oft die Appendicularien vollständig den Küsten und dringen in grossen Schwärmen in tief eingeschnittene und fast ganz abgeschlossene Meeresarme und Buchten ein.

Das allgemeine Vorkommen der Appendicularien von den Tropen an bis in die arktischen und antarktischen Meere erweist die ausserordentliche Unabhängigkeit dieser Formen von den Einflüssen der Temperatur. Unter den Tropen finden sich Copelaten im 28° warmen Wasser, in den Polar-gegenden leben sie weit verbreitet bei einer Wassertemperatur, die dem Nullpunct nahe kommt und sogar unter denselben gesunken ist.

Wie weit verschiedene Arten und Gattungen bestimmten Temperaturen angepasst sind, lässt sich im einzelnen noch nicht genau übersehen, denn über die horizontale Verbreitung der einzelnen Species sind unsere Kenntnisse noch sehr lückenhaft. Zudem ist wohl die Meerestemperatur ein überaus wichtiger, aber nicht der einzige Factor, welcher die geographische Verbreitung bestimmt. Der auffallend verschiedene Bau des Darmcanals in den beiden Subfamilien der *Appendicularidae*, den *Appendicularinae* und *Fritillarinae*, sowie die Besonderheiten des Kiemendarmes der Kowalevskiden machen es von vorn herein sehr wahrscheinlich, dass diese drei Gruppen der Appendicularien auf recht verschiedene Nahrung angewiesen sind, die sie leicht und in genügend reicher Menge wohl meistens nur an verschiedenen Orten oder an ein und demselben Orte vielleicht nur zu verschiedenen Zeiten antreffen können. Doch ist gegenwärtig über eine Beziehung der Appendicularienverbreitung zu Wohnorten bestimmter Nahrungsthierc noch gar nichts ermittelt.

Die beiden Gattungen *Oikopleura* und *Fritillaria* sind über alle Zonen verbreitet, meist freilich in recht ungleicher Vertheilung, so dass in verschiedenen Stromgebieten die eine oder andere sehr beträchtlich überwiegen kann. Manche Arten dieser Genera scheinen allerdings ein beschränkteres Verbreitungsgebiet zu haben; so sind z. B. *Oikopleura Chamissonis* und *labradoriensis* echte nordische Formen. *Oikopleura dioica* fand die Plankton-Expedition nur spärlich auf hoher See, in reichen Mengen dagegen an den Küsten und in Buchten.

---

\*) Es steht dieses Ergebniss der Plankton-Expedition in directem Gegensatz zu den Befunden auf der Fahrt der Gazelle. Studer (Forschungsreise der Gazelle, Bd. III, p. 294, 1889) berichtet wörtlich: „Copelaten fand ich nur nahe der Küste, so an West-Afrika in grösserer Zahl, nichts dagegen in der pelagischen Fauna.“ Die positiven Funde der Plankton-Expedition ergeben sich aus einer vollkommeneren Methode des pelagischen Fischens. Nur *Oikopleura dioica* wurde vorwiegend an den Küsten und in Buchten angetroffen.

Gegenüber diesen beiden Gattungen tritt die quantitative Bedeutung der anderen weit zurück. Spärlicher, aber über alle Theile der mittleren Atlantis und auch im Mittelmeer sind *Stegosoma* und *Appendicularia* verbreitet. Auf das warme Gebiet des Oceans scheinen *Folia* und *Althoffia* beschränkt zu sein; erstere findet sich vorwiegend im Osten, letztere im Westen. *Megalocercus* wurde bisher nur bei Neapel beobachtet.

## 2. Die verticale Verbreitung.

Die älteren Angaben über das Vorkommen der Appendicularien beziehen sich sämmtlich nur auf die Oberfläche oder eine Tiefe von wenigen Metern. Mertens berichtet, dass die Thiere die „tieferen Stellen“ des Meeres bevorzugen. Bei ruhiger See schwömmen sie einen oder mehrere Faden tief, bei bewegtem Wasser bedeckten sie die Oberfläche. Unter Anwendung des Schliessnetzes hat erst Chun Appendicularien in beträchtlicheren Tiefen des Mittelmeeres nachgewiesen. Sind zwar auch infolge der geübten Methode, das Netz horizontal zu ziehen, die Tiefenangaben zu gross ausgefallen, so ist immerhin doch der Beweis erbracht, dass im Mittelmeere die Appendicularien recht tief hinabsteigen und jedenfalls nicht an die oberflächlichen, von der Sonne durchwärmten und erleuchteten Schichten ausschliesslich gebunden sind. *Oikopleura cophocerca*, *spissa* und *fusiformis* fanden sich constant bis zu einer Tiefe von 1000 m; *Stegosoma pellucidum* fand sich stets noch in den grössten untersuchten Tiefen von 1300 m und fehlte auch nicht in den darüber liegenden Schichten bis unterhalb 100 m. Im Ocean wurde allerdings die letztere Form gerade umgekehrt regelmässig an der Oberfläche, aber niemals in der Tiefe gefischt. Die einzige bisher bekannt gewordene Form, welche in der That nur den tieferen Schichten eigenthümlich zu sein scheint, ist *Megalocercus abyssorum*. Die drei aufgefundenen Exemplare stammen aus 600 und 900 m Tiefe.

Im Gegensatz zum Mittelmeer sind nach den Befunden der Plankton-Expedition die Tiefen des Oceans ganz leer oder mindestens äusserst arm an Appendicularien. Eine hinreichende Erklärung dieser Verschiedenheit lässt sich augenblicklich noch nicht geben. Die bekannte Ungleichmässigkeit der Wärmevertheilung in den Tiefen beider Meere allein kann jene Gegensätze kaum direct veranlassen. Denn wenn auch der Ocean in 1000—1300 m ungefähr nur 4—6° warm ist, während das Mittelmeer in den tiefsten Schichten eine constante Temperatur von etwas über 13° besitzt, so wissen wir, dass die Appendicularien sehr weite Temperaturschwankungen vertragen und in ganz kaltem Wasser vorkommen. Man wird daher nur daran denken können, dass in den oceanischen Tiefen die zur Ernährung dienenden Organismen fehlen, während sie sich in den entsprechenden wärmeren Schichten des Mittelmeeres genügend reichlich noch vorfinden.

# Erklärung von Tafel V.

Appendicularien.

Fig.

1. Viertes sog. Muskelsegment des Ruderschwanzes von *Fritillaria furcata*. Die Grenzen der vierten Muskelzelle der rechten Seite sind durch schwächere Linien angedeutet.  $\frac{5 \pm 0}{1}$ .
2. Muskelzellkern eines alten Thieres (*Fritillaria furcata*).  $\frac{5 \pm 0}{1}$ .
3. Kern der letzten (zehnten) Muskelzelle des Schwanzes von *Fritillaria furcata*  $\frac{5 \pm 0}{1}$ .
4. Degenerirter Kern einer Schwanz-Muskelzelle von *Fritillaria furcata*.  $\frac{5 \pm 0}{1}$ .
5. Querschnitt durch den Ruderschwanz einer *Oikopleura cophocerca*. Nur die ventrale Hälfte ist gezeichnet.  $\frac{1 \pm 0}{7}$ .  
 $mu$  = Fibrillenschicht der Muskelzelle.  
 $s$  = Sarkoplasmaschicht mit eingebettetem Kernretikulum.
6. Das Hinterende der Chorda, der Muskulatur und des Nervenstrangs von *Fritillaria furcata*. Von der Neutralseite aus gesehen.  $\frac{5 \pm 0}{1}$ .
7. Die Region des ersten Caudalganglions von *Fritillaria urticans*. Verzweigte Chordazelle. (Nach Fol.)  $\frac{1 \pm 0}{1}$ .
8. Querschnitt durch die Dorsalregion des Kiemendarmes mit den beiden Flimmerbogen von *Stegosoma pellucidum*.  $\frac{2 \pm 0}{3}$ .
9. Medianer Längsschnitt durch die Mundregion einer jungen *Oikopleura dioica* (?).  $\frac{3 \pm 0}{1}$ .
10. Chordazelle einer jungen *Oikopleura cophocerca*. Sternförmiges Aussehen des scheibenförmig abgeflachten Protoplasmarestes bei Flächenansicht.  $\frac{3 \pm 0}{1}$ .

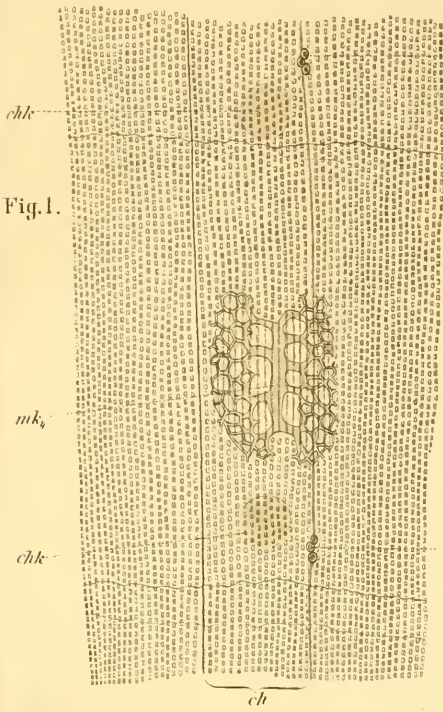


Fig. 1.

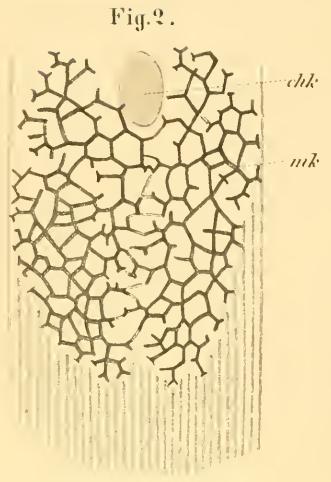


Fig. 2.



Fig. 3.

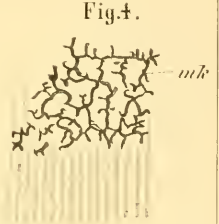


Fig. 4.

Fig. 8.

Fig. 7.

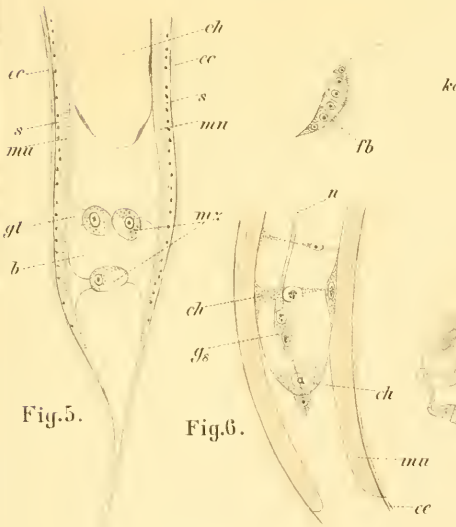


Fig. 5.

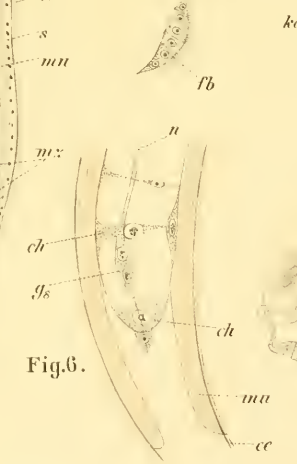


Fig. 6.

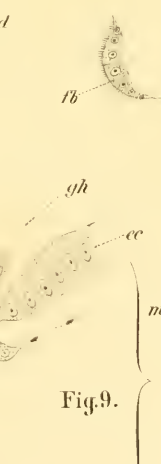


Fig. 9.

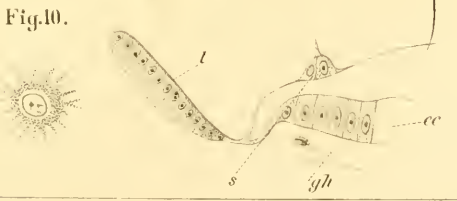
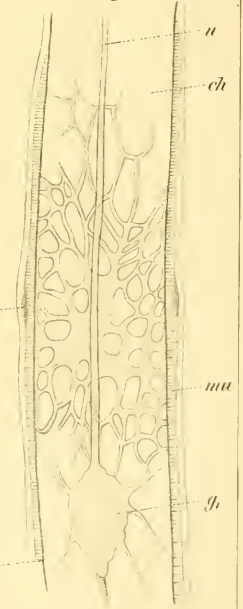


Fig. 10.





## Erklärung von Tafel VI.

Appendicularien.

---

Fig.

1. Querschnitt durch den Rumpf von *Oikopleura cophocerca* dicht hinter der Wurzel des Ruderschwanzes.  $\frac{2}{1}^0$ .  
 $hz$  = muskulöses Herzblatt.  $p$  = Perikardium.
2. Etwas weiter nach hinten zu geführter Querschnitt aus derselben Serie.  $\frac{3}{1}^0$ .  
 $nb$  = halbverdaute Nahrungsballen im Intestinum.
3. Schnitt durch die Vereinigungsstelle der beiden Flimmerbogen am dorsalen Hinterende des Kiemendarmes von *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{3}{1}^0$ .
4. Etwas weiter hinten geführter Querschnitt aus derselben Serie. Ursprung des Oesophagus am dorsalen Hinterende des Kiemendarmes.  $\frac{2}{1}^0$ .
5. Querschnitt durch die Flimmerbogen im dorsalen, hinteren Ende des Kiemendarmes von *Fritillaria furcata*.  $\frac{4}{1}^0$ .  
 $gt$  = Gallertfäden in der primären Leibeshöhle zwischen ektodermaler Leibeswand und Kiemendarm.
6. Querschnitt durch die Endostylregion von *Fritillaria furcata*.  $\frac{2}{1}^0$ .
7. Querschnitt durch den Endostyl von *Oikopleura cophocerca*.  $\frac{2}{1}^0$ .
8. Schräg geführter Längsschnitt durch einen Theil des Endostyls einer jungen *Oikopleura dioica*.  $\frac{3}{1}^0$ .  
 $b$  = basale Zellen.  $l$  = seitliche Zellen des Endostyls.
9. Querschnitt durch die Anlage des Zwitterapparates einer jungen *Fritillaria furcata*. (Nach Lee.)  $\frac{2}{1}^0$ .
- 10 u. 11. Die Region des Herzens aus zwei Sagittalschnitten durch eine *Fritillaria furcata*.  $\frac{4}{1}^0$ .  
 $hz$  = Herzblatt.  $p$  = Perikardium resp. Terminalzelle desselben.
12. Spermatozoen von *Fritillaria formica* (Nach FOL.) Hartnack Imm. No. 12.
13. Reifes Ei von *Fritillaria furcata*. (Nach Lee.)  $\frac{4}{1}^0$ .





Das häufige Vorkommen mediterraner Tiefenformen (*Stegosoma*) an der Oberfläche der Atlantis hat zuerst Chun (8a) vor Teneriffa festgestellt, und er ist geneigt, diese Erscheinung nur auf die Temperaturverschiedenheiten in beiden Meeren zurückzuführen.

Wenn auch im Ocean die Appendicularien in der weitaus überwiegenden Zahl nur in den oberflächlichen Regionen\*) bis 400 m vorkommen, so fehlen sie doch auch tiefer unten nicht vollständig. So kamen z. B. im Florida-Strom auf 1000 Individuen der Oberflächenschicht zwischen 0 und 200 m nur acht Individuen in der Tiefe von 400—600 m. An anderen Orten stellte sich das Ergebniss der Tiefenfänge wieder etwas günstiger. Im Durchschnitt fing das Netz in den obersten 200 m etwa 3000 Individuen, zwischen 300 und 500 m dagegen nur ungefähr 20. Das Maximum, das bei einer Durchfischung einer Wassersäule von 200 m mit dem Schliessnetz in grösseren Tiefen als 200 m gefangen wurde, betrug 80 Exemplare und unterhalb 1000 m sogar nur 5 (Lohmann). Das Gesamtergebniss war etwa das, „dass schon bei 800 m das Schliessnetz nur noch ein bis sieben Individuen in derselben Wassermenge findet, welche weiter oben durchschnittlich über 2000 Individuen birgt“ (No. 42, p. 144). Unter solchen Umständen ist es begreiflich, dass in der Tiefe des Oceans keine neuen Arten aufgefunden wurden. Nur *Fritillaria aberrans* Lohmann fand sich ausschliesslich zwischen 350 und 900 m Tiefe im Guinea- und Florida-strom. Von den Vertretern der Oberflächenfauna steigen am tiefsten hinab *Oikopleura parva* 730—930 m und *Oikopleura velifera* 1100—1300 m (Lohmann).

### 3. Die quantitative Vertheilung.

Von jeher sind die Appendicularien besonders dann aufgefallen, wenn sie in grossen Schwärmen vorkamen. In ungeheuren Massen beobachtete sie im August 1828 Mertens im Beringsmeer; Quoy und Gaimard fanden sie an einem Decembertage an der südafrikanischen Küste (Algoa-Bucht) so zahlreich, dass das Meer braun und roth gefärbt erschien, und seither sind zahlreiche ähnlich lautende Angaben gemacht worden. So erscheinen z. B. im Winter gelegentlich im Golf von Neapel Fritillarien so massenhaft, dass in jedem Glase Tausende gefangen werden können (Lo Bianco).

Genauere Angaben über das quantitative Vorkommen der Appendicularien ermöglichte erst die exacte Methode Hensen's. Das Planktonnetz hatte eine Oeffnung von 0,1 qm und wurde von 200 m Tiefe an senkrecht emporgezogen, durchfischte also eine Wassersäule von 20 cbm. Bisher sind für den Ocean folgende Fangstellen bekannt geworden (Lohmann):

\*) Unmittelbar an der Oberfläche scheinen sie auf der deutschen Plankton-Expedition nur seltener angetroffen worden zu sein.

1. Die hohe See des Nordens, des Florida- und Golfstroms und des Sargassomeers. Durchschnitt aus 35 Fängen: 2261 Individuen. Minimum im Labradorstrom 123; Sargassomeer 563. Maximum in der Irminger-See 6849.
2. Die See in der Nähe der Continente. Durchschnitt aus sechs Fängen: 144 Individuen. Minima westlich von den Hebriden 15; an der grönländischen Küste 18; im Canal 21. Maximum auf der Neufundlandbank 397.
3. Abgeschlossene Buchten und Meeresarme. Hafen von Bermuda: 4329; Nordsee: 888 Thiere.

Eine noch viel dichtere Ansammlung von Appendicularien (namentlich *Oikopleura dioica*) fand Hensen in der Ostsee. Bei der Durchfischung von nur 10 cbm wurden am 15. November 1884 36 865, am 23. August 1883 sogar 50 118 Individuen gefangen. Das sind Zahlen, welche das Maximum auf hoher See in der Atlantis noch um das 10—15fache übertreffen, und die Appendicularien erweisen sich damit als die der Zahl nach nächst den Copepoden wichtigsten pelagischen Metazoen.

#### 4. Das zeitliche Auftreten.

An den Küsten, in Häfen und Buchten erscheinen die Appendicularien nur periodisch an der Meeresoberfläche. In den Mittelmeerbäfen können sie besonders während der Winter- und Frühlingsmonate zahlreicher angetroffen werden. Jedoch finden sie sich auch während dieser Zeit keineswegs alltäglich an der Oberfläche, sondern erscheinen und verschwinden ziemlich unregelmässig in nicht näher ergründeter Abhängigkeit von Strömungen, Wind und Wetter.

Bezüglich des Auftretens der verschiedenen Arten herrscht selbst an ein und demselben Orte in den aufeinander folgenden Jahren keine Gleichmässigkeit. Für den Hafen von Messina ergibt sich das aus den Mittheilungen Fol's. So fand sich z. B. *Oikopleura fusiformis* Mitte April bis Mai 1870, fehlte aber im folgenden Jahre vollständig; *Fritillaria furcata* war 1870 sehr häufig, im folgenden Jahre nur sehr selten; im Mai 1874 erschien, allerdings nur selten, *Appendicularia sicula*, die in den früheren Jahren stets gefehlt hatte.

Im Sommer ziehen sich die Appendicularien des Mittelmeers bis in grössere Tiefen zurück, in denen die Existenzbedingungen in Bezug auf Licht und Wärme stets unveränderlich die gleichen bleiben. Hier wurden sie zuerst von Chun bis in 1300 m Tiefe nachgewiesen, während sie an der Oberfläche, wenigstens tagsüber, fehlten. Erst unterhalb 100 m konnten sie angetroffen werden. Bei nächtlichen Fängen wurden sie dagegen auch unmittelbar an der Oberfläche gefunden, und es lässt sich daraus schliessen, dass viele Appendicularien im Sommer tägliche periodische Wanderungen unternehmen, indem sie bei Einbruch der Nacht emporsteigen, bei Tagesbeginn dagegen bis über 100 m tief sich zurückziehen, um den eindringenden Licht- und Wärmestrahlen möglichst aus-

zuweichen (Chun). Zweifellos können so weite Strecken nur im nackten Zustand und nicht innerhalb des Gehäuses in der verhältnissmässig kurzen Zeit zurückgelegt werden. Die Abwärtsbewegung wird den Thieren kaum irgend welche Anstrengung bereiten, sondern bei dem das Wasser übertreffenden specifischen Gewichte wohl hauptsächlich passiv durch Einwirkung der Schwere erfolgen. — Auch Fol fand die grossen Oikopleuren vorwiegend nur in den allerfrühesten Morgenstunden unmittelbar an der Oberfläche.

Ueber das zeitliche Auftreten der Appendicularien im Ocean, namentlich auf hoher See, lassen sich bisher sichere Schlüsse noch nicht ziehen, da fast alle unsere Kenntnisse auf den Befunden der deutschen Plankton-Expedition beruhen. Es fehlt also das Vergleichsmaterial verschiedener Jahreszeiten. Aufgefallen ist der Plankton-Expedition das verhältnissmässig seltene Erscheinen der Appendicularien unmittelbar an der Oberfläche, aber in nur wenig tiefen Schichten von 100 m scheinen die Thiere zum perennirenden Plankton der Hochsee zu gehören und unabhängig von allen Jahreszeiten über weitere Meeresstrecken in ziemlich gleichartiger Zusammensetzung bestehen zu bleiben. Vielleicht werden auch in der Hochsee zu anderen Jahreszeiten die Appendicularien häufiger bis unmittelbar an die Oberfläche emporsteigen, als es bisher beobachtet worden ist.

Nachtrag. Erst nach vollendetem Druck des vorstehenden Kapitels erschienen zwei Mittheilungen Lohmann's (No. 60 u. 61), die einige bemerkenswerthe Angaben über die Verbreitung der Appendicularien enthalten. Die Untersuchung des reichen Materials der deutschen Plankton-Expedition und der Sammlungen Vanhöffen's auf Drygalski's Grönland-Expedition führt dazu, im Ocean zwei völlig getrennte Verbreitungsgebiete der Appendicularien zu unterscheiden, die keine einzige Species miteinander gemeinsam haben: die Gebiete der kalten und der warmen Ströme.

Im kalten Gebiet sind nur 3 Species heimisch: *Oikopleura labradoriensis*, *Fritillaria borealis* und *Oik. Vanhöffeni*. Die letzte Form ist bisher nur im Grönlandstrom gefunden worden, trat dort zuweilen aber so zahlreich auf, dass sie die erste fast ganz verdrängte. *Fritillaria borealis* kommt auch in den antarktischen Strömen am Cap Horn vor, fehlt aber in den ganzen weiten Zwischengebieten der tropischen, subtropischen und gemässigten Zonen. Dagegen findet sich in diesen Warmwasserregionen weit verbreitet *Fritillaria sargassi*. Diese unterscheidet sich nur in der Ausbildung der Geschlechtsorgane von der *Fritill. borealis* und stimmt in allem anderen so vollkommen mit ihr überein, dass es fast scheinen möchte, es seien beide Formen nur Varietäten einer kosmopolitischen Species. Als eine vierte hochnordische Form kommt die von Chamisso im Beringsmeer entdeckte und von Mertens genau beschriebene *Oikopleura Chamissonis* hinzu, die im Atlantischen Ocean noch nicht aufgefunden worden zu sein scheint.

Viel reicher ist die Appendicularienfauna des Warmwassers.

Zahlreich und weit verbreitet finden sich 20 Species (8 *Oikopleura*, 10 *Fritillaria*, 1 *Stegosoma*, 1 *Appendicularia*). Dazu treten ferner je eine *Fritillaria*, *Folia*, *Kowalewskia* und *Althoffia*, die nur so spärlich aufgefunden worden waren, dass ihr Verbreitungsgebiet im Ocean sich gegenwärtig noch nicht übersehen lässt.

Ausser diesen beiden völlig getrennten Gebieten sind 3) die Grenzregionen, in welchen sich kalte und warme Ströme begegnen, und 4) die Küstengebiete zu unterscheiden. Je mehr der warme Golfstrom auf seinem Lauf nach Norden sich abkühlt, desto geringer wird der Reichtum an Warmwasserformen, und zuletzt finden sich in ihm nur noch 4 Arten (*Oikopleura velifera*, *dioica*, *fusiformis*, *parva*) in verhältnissmässig geringer Zahl, während bereits die Kaltwasser-Appendicularien aufzutreten beginnen. Im Bereiche der nordatlantischen Ströme dringen im Sommer infolge der geringeren Abkühlung der warmen nordwärts gerichteten Strömungen die südlichen Arten weiter nach Norden, die hochnordischen dagegen weniger weit nach Süden vor als im Winter. Im Mai fehlen daher die südlichen Formen noch an den Stellen des Hochnordens, an welchen sie im September angetroffen werden; und umgekehrt finden sich in der kalten Jahreszeit die Formen, die im Juli erst in der Irminger-See vorkommen, bereits in der Nordsee.

Die hochnordische Küstenfauna führt dieselben wenigen Formen, die überall im offenen Kaltwassergebiet vorkommen. Die Küsten des warmen Gebiets sollen im Ocean weitaus artenärmer sein als die Hochsee. Sehr auffallend machte sich die Abnahme der Artenzahl bei der Annäherung an den Amazonenstrom bemerklich. Nach und nach verschwanden aus dem Plankton alle Formen bis auf *Oikopleura dioica*, die als die einzige typische Küstenform unter den Appendicularien zu gelten hat. In der Mündung des Stromes selbst, wo der Salzgehalt bei Ebbe und Fluth zwischen 11,4‰ und 22,3‰ schwankt, brachte ein Netzzug über 7000 Individuen; und noch 50 Seemeilen einwärts der Mündung bei 4,3‰ Salzgehalt fanden sich, allerdings spärlicher, diese Oikopleuren. Die Küstenfauna der Grenzgebiete, in denen nordische und südliche Formen vorkommen, gestaltet sich am complicirtesten und wechselt so wie in den Strömen des offenen Meeres je nach den Jahreszeiten. In der Nordsee kommen noch 4 Arten vor: *Oikopleura labradoriensis*, *dioica*, *fusiformis* und *Fritillaria borealis*. In die westliche Ostsee dringen nur die nordische *Fritill. borealis* und die Warmwasserform *Oikopleura dioica*, und in der östlichen Ostsee scheinen überhaupt keine Appendicularien mehr vorzukommen. Die nordische *Fritillaria* tritt nur in den kältesten Monaten (Februar bis April) auf, die *Oikopleura* dagegen fehlt gerade vom Januar bis zum April und erreicht ihr Maximum der Verbreitung im September.



## XV. Oecologie.

### 1. Verhalten in der Gefangenschaft; Lebensdauer.

In der Gefangenschaft halten sämtliche Appendicularien nur sehr schlecht aus. Die mit dem Schwebnetz gefangenen und gleichzeitig mit dem übrigen Plankton in die Auftriebsgläser gebrachten Thiere sterben in diesen fast regelmässig schon nach wenigen Stunden. Etwas länger lassen sie sich erhalten, wenn sie sofort nach dem Fange in geräumigere Gefässe frischen Wassers übergeführt werden. Mehrere Tage halten sie aber in der Gefangenschaft nur dann aus, wenn ihr Fang mit grösster Vorsicht, am besten so geschehen war, dass die an der Oberfläche meist in ihren Gehäusen schwebenden Thiere direct mit Glasgefässen und nicht erst mit dem Netze geschöpft wurden. Jedenfalls muss beim Fange vermieden werden, was bei der Umkehr des Netzes nicht leicht fällt, dass die Appendicularien mit der Luft in directe Berührung kommen. Trotz aller Vorsicht verlassen die gefangenen Thiere sofort ihre Gehäuse, beginnen aber sehr bald mit der Bildung neuer, was sie im Laufe eines Tages mehrmals wiederholen.

Ganz besonders schlecht halten die Fritillarien (*Fritillaria furcata*) in der Gefangenschaft aus. Nach Fol sterben sie gewöhnlich schon nach wenigen Stunden. Nachdem sie an die Oberfläche gestiegen sind, trocknet durch die Berührung mit der Luft ihr Körper so ein, dass er sich nur schwer wieder benetzen lässt. Fol empfiehlt daher, unter dem Wasserspiegel eine Glastafel oder ein horizontal ausgespanntes Stoffstück anzubringen, um das Aufsteigen bis zur Oberfläche zu verhindern. Dann hielten die Thiere zwei bis drei Tage aus.

Die Eiablage und die Entwicklung der befruchteten Eier sind unter solchen Umständen nicht leicht zu beobachten. Wohl nur Fol scheint diese Vorgänge einigermaassen vollständig beobachtet zu haben, hat aber leider eine Darstellung der Entwicklung nicht veröffentlicht. Aus seinen Angaben kann man nur entnehmen, dass sowohl Oikopleuren als Fritillarien und *Kowalevskia* sich in der Gefangenschaft, wenn in geschlechtsreifem Zustand eingefangen, fortpflanzen, und dass die Eier wenigstens bis zur Bildung eines schon geschwänzten Larvenstadiums sich entwickeln.

Die Lebensdauer der Appendicularien lässt sich nach den bisher vorliegenden Angaben nur mit einiger Wahrscheinlichkeit erschliessen. Da, wo eine alljährlich zu einer bestimmten Zeit eintretende Geschlechtsreife vorkommt (vgl. oben p. 131), wird man die Lebensdauer mit ziemlicher Genauigkeit auf ein Jahr bestimmen können. Wo aber Angaben über eine bestimmte Reifezeit nicht vorliegen, lässt sich auf die Lebensdauer kein Schluss ziehen. Für viele der kleinen Formen, welche den ganzen Winter hindurch, vom Herbste bis weit in den Frühling hinein, mit entwickelten Geschlechtsorganen an der Meeresoberfläche beobachtet

wurden, scheint mir aber eine einjährige Lebensdauer etwas zu lang, und ich möchte eher glauben, dass vielleicht zwei Generationen im Laufe eines Jahres einander folgen. Umgekehrt könnten die riesigen *Megalocercus abyssorum* bei den für ein schnelleres Wachstum nur wenig günstigen Bedingungen in den tieferen Wasserschichten sehr wohl zwei- oder mehrjährige Formen sein.

## 2. Schutzeinrichtungen und Feinde.

Die unter den pelagischen Thieren so weit verbreitete Schutzeinrichtung eines völlig farblosen, glasartig durchsichtigen Körpers fehlt auch den Appendicularien nicht ganz. Ganz farblos sind *Oikopleura fusiformis* und *Fritillaria megachile*, und namentlich die letztere Form ist so vollkommen durchsichtig, dass sie trotz ihrer Gesamtlänge von 6 mm mit blossem Auge kaum wahrgenommen werden kann (Fol). Inwieweit bestimmte andere Farbenzeichnungen auf Schutzfärbungen zurückzuführen seien, ist bisher nicht festgestellt. Man könnte daran denken, dass z. B. die blauen Farben der *Oikopleura coerulea* Gegenb. als solche zu deuten seien. Auch der an der Oberfläche so lebhaft roth und orange erscheinende Darmcanal von *Megalocercus* könnte im grünlich-blauen Lichte der Tiefe, in welcher diese Thiere leben, dunkel und unsichtbar sein. Doch setzt das freilich eine bestimmte Entstehungsart jener Farbenzeichnung voraus, die bisher noch nicht nachgewiesen ist.

Die wichtigste und allgemein verbreitete Schutzeinrichtung bei den Appendicularien besteht im Gehäuse. Bereits oben (p. 96) ist diese Bedeutung des Gehäuses erörtert worden; es wurde dort auch der Beobachtungen Fol's gedacht, dass die Appendicularie kleineren Fischen und Medusen leicht entgeht, indem sie das bereits vom Feinde ergriffene Haus rasch zu verlassen vermag.

Ausser von Medusen und Fischen werden wohl die Appendicularien von den meisten anderen pelagischen Thieren, die grösser und stärker sind als sie, gelegentlich angegriffen und verzehrt. Ich fand, wenn allerdings auch nur selten, Appendicularien im Kiemendarm von verschiedenen Salpen und auffallender Weise zweimal in Pyrosomen. Viel gefährlichere Feinde sind aber die grossen Thiere, welche sie gleichzeitig mit dem Wasser in grösseren Mengen schlucken, ohne eine Flucht aus dem Gehäuse zu gestatten. In erster Linie kommen hier die Wale in Betracht, die, wie schon Mertens beobachtete, zum guten Theil von Appendicularien sich nähren. Durch das dichte Sieb der Barten werden wohl die meisten einmal in den Rachen eingeführten Thiere zurückgehalten werden, ohne dem wieder abfliessenden Wasser zu folgen. Bezeichnend scheint es immerhin, dass Mertens, der anfangs den Bau der Appendicularien nicht zu erkennen vermochte, sich äussern konnte: „so hielt ich es für zerstörte Theile eines anderen Thieres, welches seinen Weg durch die Spritzorgane der Cotaceen, mit denen diese Meere an-

gefüllt sind, genommen hatte“ (No. 43, p. 207). An eine solche Möglichkeit würde man nunmehr allerdings nicht denken dürfen.

### 3. Parasiten der Appendicularien.

Parasitär lebende Appendicularien sind bisher nicht bekannt geworden; dagegen werden die Copelaten nicht gar zu selten von Schmarotzern befallen, die, soweit die bisherigen Angaben reichen, den Protozoen angehören, insofern sie nicht als einzellige Pflanzen zu betrachten sind. Zuerst beschrieb Fol bei *Oikopleura cophocerca* winzige parasitäre Körperchen von kugelhähnlicher Gestalt und ca. 0,03 mm Durchmesser. Der ziemlich flüssige Inhalt wird von einer Membran umhüllt und enthält zwei bis drei grüne Körnchen, welche der ganzen Zelle ein grünliches Aussehen verleihen. Zuweilen erscheinen die Zellen eingeschnürt, was auf eine Vermehrung durch Zweitheilung hindeutet. Sie liegen in der primären Leibeshöhle, besonders im hinteren Rumpfabschnitt, wo sie die Rückbildung der Geschlechtsorgane bedingen können, finden sich auch in den Blutbahnen, in welchen sie mit der hellen Blutflüssigkeit circuliren. Oft treten sie so massenhaft auf, dass die Appendicularie dadurch ganz undurchsichtig und citronfarben erscheint (vgl. oben p. 90). Auch Chun hat gelbliche parasitäre Zellen bei *Oikopleura cophocerca* beobachtet, und ebenso fand er bei einem Exemplare von *Megalocercus* die ganze Leibeshöhle bis zur Spitze des Ruderschwanzes mit zahlreichen kleinen runden Zellen erfüllt. Ob es sich dabei um sog. „gelbe Zellen“, d. h. um parasitäre Algezellen handelte, blieb unentschieden.

In vielen Fällen sind die einzelligen Blutparasiten aber vollkommen farblos, und sie sind dann als wirkliche Blutkörperchen angesehen worden. Sie erscheinen meist stark abgerundet, häufig etwas länglich und zeigen sehr langsame, nur wenig hervortretende Formveränderungen. Ihre Grösse ist sehr variabel; die grössten zerfallen unter Längsstreckung in zwei Theilstücke. Die systematische Stellung dieser Parasiten ist nicht festgestellt; vermuthlich handelt es sich dabei um Amöben oder amöboide Jugendzustände.

Bei *Oikopleuren* (*Oikopleura cophocerca*) finden sich parasitäre Gregarinen (und Amöben?) zuweilen im Darmtractus. Am häufigsten scheinen sie in dem hinteren Blindsack des Rectums (vgl. p. 118) zu sitzen. Meist liegen sie frei im Darmlumen, doch dringen sie auch in die Wandungen ein, ohne sie aber, wie es scheint, vollständig durchsetzen und in die Leibeshöhle gelangen zu können. Diese parasitären Protozoen sind bisher nicht näher untersucht und bestimmt worden.

Viel weniger innig gestaltet sich der Parasitismus dann, wenn Infusorien in das Gehäuse eindringen. Dasselbe ist so weich und wenig resistent, dass die Parasiten sich leicht in demselben ganz ungehindert bewegen können (Fol). Der Appendicularie selbst scheint daraus nicht der geringste Nachtheil zu erwachsen, da sie ja ohnehin nach einiger Zeit ihr Haus verlässt, um ein neues zu bilden. Ob die Infusorien in

dem Gehäuse bloß Wohnung finden oder ob sie sich von der Substanz desselben ernähren, ist nicht mitgetheilt.

Nicht mehr in den Bereich des eigentlichen Parasitismus gehört es, wenn die verlassenen Gehäuse der Appendicularien von anderen Thieren in Besitz genommen werden. Bei der ausserordentlich leichten Zerstörbarkeit der Schalen kann dies nur ganz vorübergehend der Fall sein. Resistenter ist vielleicht das gewiss ziemlich umfangreiche Gehäuse des *Megalocercus abyssorum*, und es könnte sehr wohl sein, dass es, wie Chun vermuthet, später von Phronimiden bewohnt würde (vgl. oben p. 94). In den verlassenen Gehäusen von Oikopleuren, die an einigen Tagen im Mai 1895 in ungeheuren Mengen im Hafen von Triest vorhanden waren, fand ich verschiedene Wurmlarven, Copepoden und pelagische Eier unbekannter Herkunft, die aber bestimmt keine Appendicularieneier waren. Die Larven und Copepoden verliessen bald freiwillig die Gehäuse, um frei umherzuschwimmen oder andere Schalen aufzusuchen und eine Zeitlang in ihnen zu ruhen. Auch an der Aussenseite des schwebenden und von der Appendicularie noch bewohnten Gehäuses bemerkte ich zuweilen kleinere pelagische Thiere, namentlich Copepoden, angeheftet. Doch handelt es sich dabei stets um einen ganz vorübergehenden Zustand.

### Literaturverzeichniss zum zweiten Abschnitte.

Die mit \* bezeichneten Abhandlungen waren mir nicht zugänglich.

- (1) **Allman**, On the peculiar Appendage of Appendicularia named „Haus“ by Mertens. Proceedings of the Royal Societ. of Edinburgh. Vol. 4, p. 123. 1857--62 (6. Dec 1858).
- (2) ——— On the peculiar Appendage of Appendicularia, styled „Haus“ by Mertens. Quart. Journ. Microsc. Scienc. Vol. 7, p. 86. 1859.
- \* (3) **Barrois**, Une Appendiculaire des côtes de la Manche. Bullet. scientifique, histor. et littéraire du département du Nord. Tom. 8. Lille 1876.
- (4) **Van Beneden et Julin**, Le système nerveux central des Ascidies adultes et ses rapports avec celui des larves urodèles. Arch. d. Biolog. Vol. V, 1884, p. 354—356.
- (5) ——— Recherches sur la Morphologie des Tuniciers. Archiv. de Biologie. Vol. VI, 1886.
- (6) **W. Busch**, Beobachtungen über Anatomie und Entwicklung einiger wirbellosen See-thiere. Berlin 1851, p. 118, Taf. 16, Fig. 9—11.
- (7) **Ad. Chamisso et Car. Eysenhardt**, De animalibus quibusdam e classe vermium. Fasc. II. reliquos vermes continens. Nova Acta Acad. Leopold-Carol. Vol. 10, Pars II, p. 362. Taf. 31, Fig. 4. Bonn 1821.
- (8) **Chun**, Die pelagische Thierwelt in grösseren Meerestiefen und ihre Beziehungen zu der Oberflächenfauna. Bibliotheca zoologica, Heft I. 1888.
- (8a) ——— Bericht über eine nach den Canarischen Inseln im Winter 1887/88 ausgeführte Reise. Sitzb. K. preuss. Akad. d. Wiss. Bd. 30, p. 547. 1889.
- (9) **Claparède**, Beiträge zur Fauna der schottischen Küste. 2. Ueber das Haus der Appendicularien. Zeitsch. f. wiss. Zool. Bd. 10, 1860, p. 405, Taf. 32, Fig. 4 und 5.
- (10) **Davidoff**, Untersuchungen zur Entwicklungsgeschichte der *Distaplia magnilarca* Della Valle, einer zusammengesetzten Ascidie. I. Die Reifung des Eies. Mitth. d. zoolog. Station Neapel. Bd. 9, p. 140—146. 1889—91.
- (11) **Eisen**, Vexillaria speciosa n. sp. Ett Bidrag till Appendiculariornas Anatomi. Kongl. Svenska Vetenskaps-Akademiens Handlingar. Bd. XII, N. 9. Stockholm 1874.

- (12) **Eschscholtz**, Bericht über die zoologische Ausbeute während der Reise von Kronstadt bis St. Peter und Paul. Isis von Oken 1825, p. 736.
- \*(13) **Fewkes**, Zoological Excursions. 1. New Invertebrata from the coast of California. Bulletin of the Essex Institute. Vol. 21. 1889.
- (14) **Fol**, Études sur les Appendiculaires du détroit de Messine. Mém. de la Société de Phys. et d'hist. natur. de Genève. T. XXI, 2. 1872.
- (15) **Fol**, Note sur un nouveau genre d'Appendiculaires. Arch. Zoolog. expérim. T III, 1874, p. XLIX, Taf. 18, Fig. 1—5.
- (16) — Ueber die Schleimdrüse oder den Endostyl der Tunicaten. Morpholog. Jahrbuch. Bd. I. 1876.
- (17) — Sur l'oeuf et ses enveloppes chez les Tuniciers. Rec. Zoolog. Suisse. Tom. I. 1884.
- (18) **Ed. Forbes and Syl. Hanley**, A History of British Mollusca an their Shells. Vol. 4, p. 245. 1853.
- (19) **Garstang**, An attempt to elucidate the real structure and relations of Moss's poly-stigmatic Appendicularian. Trans. Biolog. Society Liverpool. Vol. VI. 1892.
- (20) **Gegenbaur**, Bemerkungen über *Pilidium gyranis*, *Actinotrocha branchialis* und Appendicularia Zeitschr. f. wiss. Zoolog. Bd. 5, 1854, p. 350.
- (21) — Bemerkungen über die Organisation der Appendicularien. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 6, 1855, p. 406.
- (22) **Hartmann**, Mittheilungen über Appendicularien. Sitzungsber. d. Gesellschaft Naturf. Freunde zu Berlin. 1878, p. 97.
- (23) **Herdman**, Report upon the Tunicata collected during the Voyage of Challenger during the Years 1873—76. Part I. Rep. on the scientif. result. of Challenger. Vol. 6. (Part 17.) 1882.
- (23a) — Part III, *ibid*. Vol. 27. 1888.
- (24) — Notes on the structure of *Oikopleura*. Transact. Biolog. Society Liverpool. Vol. VI. 1892.
- (25) **Th. Huxley**, Remarks upon Appendicularia and *Doliolum*, two genera of the Tunicata. Philosoph. Transact. 1851, p. 595.
- (26) — Krohn, upon the genus *Doliolum* and its species. Note by the Translator. Annals and Magaz. of Natur. Histor. Vol. X, 1852, p. 127.
- (27) — Further Observations on the Structure of Appendicularia *flabellum* (Chamisso). Quart. Journ. Microsc. Scienc. Vol. 4, p. 181. 1856
- (28) — Grundzüge der Anatomie der wirbellosen Thiere (Uebersetzt von Spengel). 1878.
- (29) **Mc. Intosh**, Notes from the St. Andrews Marine Laboratory (under the Fishery Board for Scotland). 4. On the Presence of Swarms of Appendicularians. Annals and Magaz. Natur. Histor. V. Ser. Bd. 20, p. 102. 1887.
- (30) **Kent**, Notes on Appendicularia and the Larval Condition of an *Acanthocephaloid* from the Coasts of Portugal. Quart. Journ. Microsc. Scienc. Vol. 11, 1871, p. 267.
- (31) **A. Kowalevsky**, Entwicklungsgeschichte der einfachen Ascidien. Mém. de l'Académ. impér. d. Sciences de St. Pétersbourg. VII. Sér. T. X. N. 15, p. 13. 1866.
- (32) **Krohn**, Ueber die Gattung *Doliolum* und ihre Arten. Arch. f. Naturgesch. 1852, p. 62.
- (33) **Lahille**, Ovogénèse des Tuniciers. Proc. Verb. de la Société d'histoire natur. de Toulouse. Séance du 20 avril 1887.
- (34) — Étude systématique des Tuniciers. Association française pour l'avancement des Sciences. Congrès de Toulouse. 1887.
- (34a) — Contributions à l'étude anatomique des Salpes. Proc. Verb. Société d'hist. nat. de Toulouse. 7 mars 1888.
- (35) **Langerhans**, Zur Anatomie der Appendicularien. Monatsber. der kgl. preuss. Akad. d. Wissensch. zu Berlin. 1877, p. 561.
- (36) — Ueber *Maëiras* Appendicularien. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 34, 1880, p. 144.
- (37) **Ray Lankester**, Summary of Zoological Observations made at Naples in the winter of 1871—72. Young Appendicularia *furcata*. Annal. a. Magaz. of Nat Hist. IV. Ser. Vol. 11, 1873, p. 87.

- (38) **Ray Lankester**, On the Heart of Appendicularia furcata and the Development of its Muscular Fibres. Quart. Journ. Microsc. Scienc. Vol. 14, 1874, p. 274.
- (39) ——— The Vertebration of the Tail of Appendiculariae. Quart. Journ. Microsc. Scienc. Vol. 22, 1882, p. 387.
- (40) **Bolles Lee**, Recherches sur l'ovogénèse et la spermatogénèse chez les Appendiculaires. Rec. Zoolog. Suisse. T. I. 1884.
- (41) **R. Leuckart**, Zoologische Untersuchungen. 2. Heft. Salpen und Verwandte. 1854.
- (42) **Lohmann**, Vorbericht über die Appendicularien der Plankton-Expedition. Ergebnisse der Plankton-Expedition der Humboldt-Stiftung. Bd. I. A. 1892.
- (43) **Mertens**, Beschreibung der Oikopleura, einer neuen Molluskengattung. Mém. de l'Acad. imp. d. Sciences de St. Pétersbourg. 6. Sér. T. I. 1831, p. 205. Auszug in Oken's Isis. 1836, p. 300.
- (44) **Moss**, On the Anatomy of the genus Appendicularia, with description of a new Form. Transact. of Linnean Society of London. Vol. 27, 1871, p. 299.
- (45) **Joh. Müller**, Bericht über einige neue Thierformen der Nordsee. Müller's Archiv f. Anat., Physiologie u. wissenschaft. Medicin. 1846, p. 106; 1847, p. 158.
- (46) **Quoy et Gaimard in Dumont d'Urville**, Voyage de la corvette l'Astrolabe pendant les années 1826—1829. Zoologie. Bd. IV, 1833. Atlas, Taf. 26, Fig. 4—7. Auszug in Isis von Oken. 1836, p. 157.
- (47) **Retzius**, Biologische Untersuchungen. Neue Folge. I 1890. Die Muskelfasern von Appendicularia. p. 81, Taf. 17, Fig. 13 u. 14.
- (48) **Salvatore Lo Bianco**, Notizie biologiche riguardanti specialmente il periodo di maturità sessuale degli animali del golfo di Napoli. Mittheilung. der Zoolog. Station Neapel. Bd. 8, p. 426. 1888.
- (49) **Sanders**, Contributions towards a Knowledge of the Appendicularia. Monthly Microscop. Journal. Vol. 11, p. 141. 1874.
- (50) ——— Supplementary Remarks on Appendicularia. Ibid. Vol. 12, p. 209. 1874.
- (51) **Seeliger**, Einige Beobachtungen über die Bildung des äusseren Mantels der Tunicaten. Zeitsch. f. wiss. Zoolog. Bd. 56. 1893.
- (52) ——— Die Bedeutung der „Segmentation“ des Ruderschwanzes der Appendicularien. Zoologischer Anzeiger No. 446, 1894, p. 162. Zool. Centralblatt. Bd 2, 1895, p. 609.
- (53) **Swainson**, New Form of Appendicularian „Haus“. Report of Brit. Association for the Advancement of Science held at Cardiff 1891. London 1892, p. 701. Auszug in Journ. Royal Microsc. Society 1892. II. Ser. 12. I, p. 197.
- (54) **Ussow**, Zoologisch-embryologische Untersuchungen. Die Mantelthiere. Arch. f. Naturgesch. 41. Jahrg. 1875.
- (55) ——— Beiträge zur Kenntniss der Organisation der Tunicaten. Mém. Société imp. des Scienc. natur. de Moscou. Tom. 18. 1876 (russisch!).
- (56) **C. Vogt**, Recherches sur les animaux inférieurs de la Méditerranée. Sec. Mém. Sur les Tunicatiens nageants de la mer de Nice. Mém. de l'Institut Genevois. T. II, 1854.  
Während der Drucklegung sind ferner hinzugekommen:
- (57) **Lefevre**, The Vertebration of the tail of Appendiculariae. Johns Hopkins Univers. Circulars Vol. 13. 1894.
- (58) **Rankin**, On the supposed Vertebration of the tail in Appendicularia. Zool. Jahrb. Abth. f. Anatomie. Bd. 8, p. 289. 1894/95.
- (59) **Klaatsch**, Ueber Kernveränderungen im Ektoderm der Appendicularien bei der Gehäusebildung. Morph. Jahrb. Bd. 23, p. 142. 1895.
- (60) **Lohmann**, Ueber die Verbreitung der Appendicularien im Atlantischen Oceane. Verhdlg. d. Gesell. deut. Naturf. u. Aerzte. Lübeck 1895, II. I. p. 113.
- (61) ——— Zoologische Ergebnisse der Grönland-Expedition nach Dr. Vanhöffen's Sammlungen bearbeitet. III. Die Appendicularien der Expedition. Biblioth. Zoolog. Heft 20, Lief. 2. 1896.



### Dritter Abschnitt.

#### Zweite Klasse:

### Die Ascidien, Tethyodea, Ascidiacea.

#### I. Allgemeine Körperbeschaffenheit.

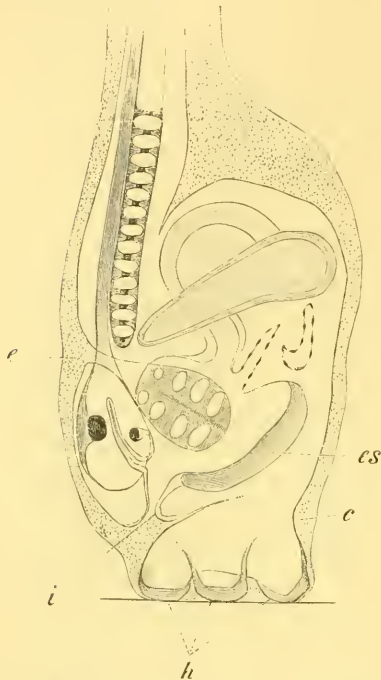
##### 1. Der Bau.

Der Körper der ausgebildeten Ascidie entspricht nur dem Rumpfabschnitt der Appendicularien. Das Homologon des Appendicularien Schwanzes erscheint dagegen als ein provisorisches Larvenorgan in der Embryonalentwicklung der meisten Formen und ermöglicht auf einem bestimmten Stadium eine selbständige freischwimmende Bewegung. Sobald die Larven geeignete Stellen gefunden haben, erfolgt unter Rückbildung des Larvenschwanzes der Uebergang zu einer dauernd festsitzenden Lebensweise. Nur bei wenigen Embryonen (Molgulidae) unterbleibt, so wie bei allen Ascidienknospen, die Ausbildung des Schwanzabschnittes vollständig. Das Fehlen des Schwanztheiles im ausgebildeten Ascidienleib und das häufige Vorkommen bei Larven haben dazu Veranlassung gegeben, die Ascidien mit den Pyrosomen, Dolioliden und Salpen, bei denen die Verhältnisse im allgemeinen ähnlich liegen, als *Acopa* (Gegenbaur) oder *Caducichordata* (Balfour) zusammenzufassen und den Appendicularien gegenüberzustellen. (Vgl. darüber oben p. 72 u. fg.).

Um die Organisation der Ascidien zu verstehen, wird man vom Appendicularienrumpf auszugehen haben. Da dieser einer freien pelagischen Lebensweise durchaus angepasst ist, erscheinen weitgehende Umwandlungen bei der festsitzenden Form als unabweisbare Nothwendigkeiten. In allen Punkten erweisen sich die Veränderungen als zum Theil wesentliche und sehr weitgehende Complicationen der einfachen Organisation des Rumpfes der Appendicularien. Diese phylogenetische Weiterbildung des Rumpfes ist um so bemerkenswerther, als sie von einer völligen Rückbildung des Schwanzabschnittes begleitet wird. Diese letztere ist freilich eine nothwendige Folge der Festheftung, denn es ist nicht einzusehen, wie ein ausschliesslich der Locomotion dienendes und so eigenartig differenzirtes Gebilde wie der Appendicularien Schwanz sich phylogenetisch hätte umwandeln können, um noch der festsitzenden Form von Nutzen zu sein.

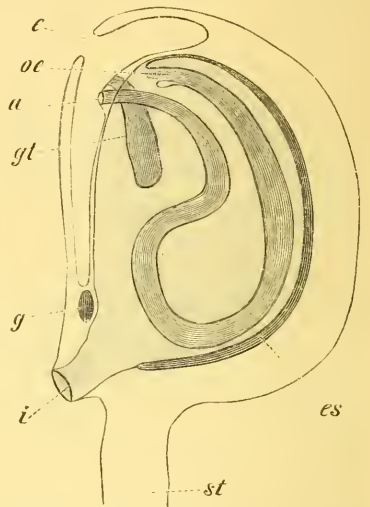
Wenn die Thatsachen der ontogenetischen Entwicklung der Ascidien auf den ursprünglichen Vorgang der Festheftung der freilebenden Vorfahrenform zu schliessen gestatten, so müsste die Fixirung mit dem vorderen Körperende erfolgt sein (Fig. 12). Mehrere Formen (*Fungulus*, *Boltenia*, *Culcolus* Fig. 13 und 14) lassen noch jetzt diese Befestigungsweise erkennen. Allmählich aber verschob sich die Festheftungsstelle auf der Ventralseite immer mehr nach hinten (Fig. 15), bis sie an das

Fig. 12.



*Clavelina*-Larve in Festsetzung begriffen. Nur der Vordertheil des Schwanzes ist eingezeichnet. Circa  $\frac{120}{1}$ .

Fig. 13.



Schematische Darstellung von *Fungulus cinereus*. (Nach Herdman.)

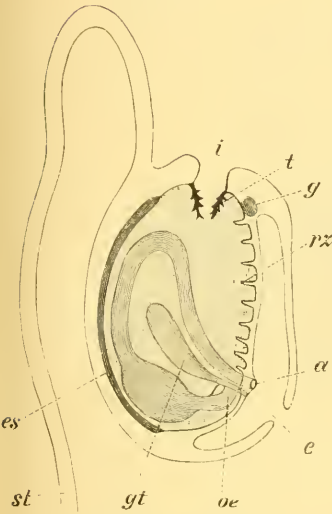
hinterste Körperende rückte (Fig. 16). Uebrigens verhalten sich zuweilen ganz nahe verwandte Formen bezüglich der Festheftungsstelle verschieden. So ist z. B. *Ciona intestinalis* durch Mantelfortsätze des hintersten Körperendes befestigt, während *Ciona Savignyi* viel weiter vorn, der Mitte des Körpers nahe, sich inserirt. Noch auffallender erscheinen weitgehende individuelle Variationen in der Befestigungsweise. Eine allerdings schon äusserlich recht polymorph gestaltete Cynthiadee (*Polycarpa tenera*) fanden Lacaze-Duthiers und Delage bald mit dem Hinterende, bald ventral, bald wieder vollkommen seitlich festsitzend.

Im Zusammenhange mit der höheren Organisation erweisen sich die Ascidien viel mannigfaltiger gestaltet als der Appendicularienrumpf und gliedern sich zuweilen in mehrere ziemlich scharf voneinander abgesetzte



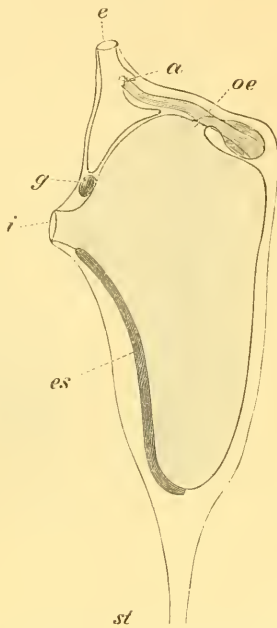
Theile. Da, wo der Kiemendarm — wie es besonders häufig bei den solitären Ascidien der Fall ist — so umfangreich entwickelt ist, dass er sich nahezu durch die ganze Länge des Thieres erstreckt, erscheinen auch die gesammten Eingeweide in seinem Bereich gelagert, und eine Gliederung in hintereinander gelegene Abschnitte fehlt daher (Textfig. 18). Bei anderen Formen liegen der Verdauungstractus, Herz und Geschlechtsorgane in dem mehr oder minder scharf abgegrenzten Hinterkörper, während der Vorderabschnitt vom Kiemendarm und den Peribranchialräumen resp.

Fig. 14.



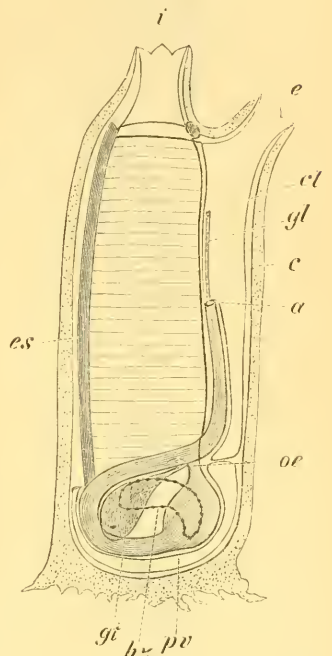
Schematische Darstellung einer *Boltenia*.

Fig. 15.



Schematische Darstellung einer *Corynascidia*. (Nach Herdman.)

Fig. 16.



Schemat. Darstellung einer *Clona*.

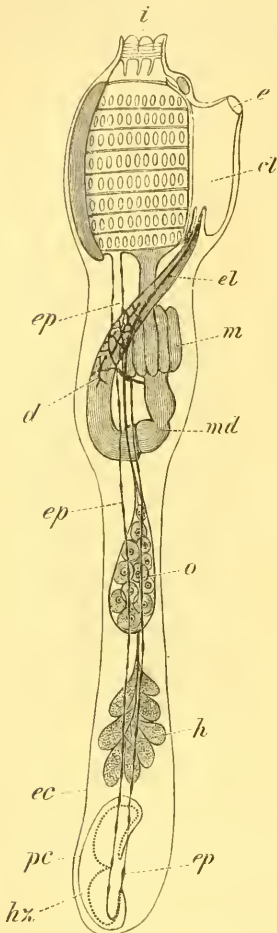
In Fig. 13—15 bedeuten die Aussenconturen die Aussengrenzen des Cellulosemantels; das ectodermale Hautepithel ist nicht besonders eingezeichnet.

*a* = After; *c* = äusserer Cellulosemantel; *cl* = Cloake; *e* = Egestionsöffnung; *es* = Endostyl; *g* = Ganglion; *gl* = Eileiter und Samenleiter; *gt* = Geschlechtsorgane; *i* = Ingestionsöffnung; *h* = Haftpapillen; *hz* = Herz; *oe* = Oesophagus; *pv* = Perivisceralhöhle; *rz* = Rückenzapfen; *st* = Stiel; *t* = Tentakel.

der Cloake ganz ausgefüllt ist (Textfig. 19). Man pflegt den vorderen Leibesabschnitt als Thorax, den hinteren als Abdomen zu bezeichnen. Bei vielen Synascidien geht die Sonderung noch weiter, indem die Geschlechtsorgane und das Herz weiter nach hinten rücken und hinter die Region der Darmschlinge gelangen (Textfig. 17). So entwickelt sich ein dritter Postabdomen benannter Körperabschnitt, während das Abdomen, das durch die Lage des Verdauungstractus bestimmt ist, zum

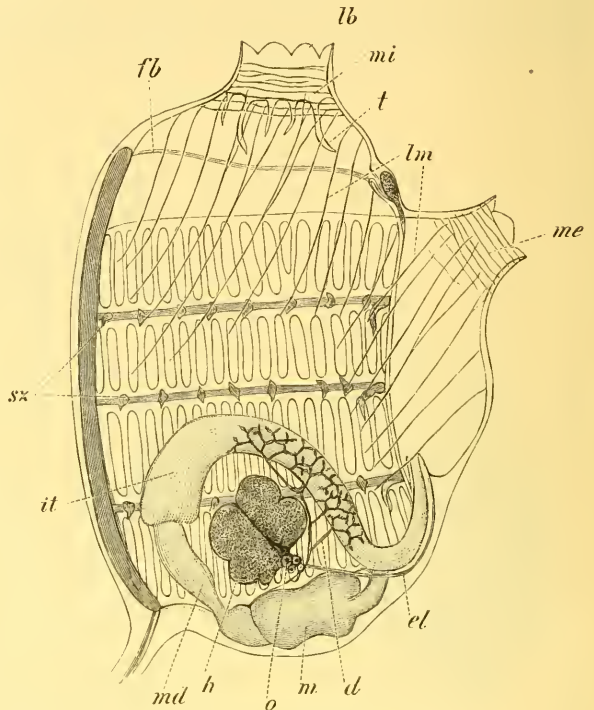
Mittelstücke wird. Doch stellen die ein-, zwei- und dreigliederigen Ascidien keineswegs scharf voneinander getrennte Typen dar, sondern sind durch eine continuirliche Reihe Uebergangsformen miteinander verbunden. Einmal die ein- und zweigliederigen Formen, indem der Ver-

Fig. 17.



Schema einer in Thorax, Abdomen und Postabdomen gegliederten Synascidie.

Fig. 18.



*Perophora Listeri* von der linken Seite aus gesehen. Circa  $\frac{35}{4}$ .

*el* = Cloake; *d* = darmumspinnende Drüse; *e* = Egestionsöffnung; *ec* = ektodermale Leibeswand; *el* = Eileiter; *ep* = Epicardium; *fb* = Flimmerbogen; *h* = Hoden; *hz* = Herz; *i* = Ingestionsöffnung; *it* = Intestinum; *lb* = Lobi; *lm* = Längsmuskel; *m* = Magen; *md* = Mitteldarm; *mi*, *me* = Muskel der In- und Egestionsöffnung; *o* = Ovarium; *pe* = Pericardium; *sz* = Seitenzapfen des Kiemendarns; *t* = Tentakel  
In beiden Abbildungen ist der äussere Cellulosemantel weggelassen.

danungstractus und die Geschlechtsorgane zum grösseren oder kleineren Theil noch im Bereich des Kiemendarnes oder frei hinter demselben gelagert sein können; und zweitens die zwei- und dreigliederigen, indem das Postabdomen, wenn es in dem einfachsten Fall diesen Namen verdient, bald auf einen strangförmigen Fortsatz des äusseren Cellulosemantels, in welchen eine Ausstülpung der ektodermalen Leibeswand eintreten kann, beschränkt erscheint (*Distomidae*), bald einen dreiblättrigen Bau zeigt,

aber weder Herz noch Hoden, sondern nur das Ovarium enthält (*Sigillina*), oder endlich in der entwickeltsten Form die gesammten Eingeweide ausser dem Darmeanal führt (*Polyclinidae*).

Gegen die Anwendung der Bezeichnungen Thorax, Abdomen und Postabdomen bei Ascidien hat Giard (Recherches sur les Ascidies composées ou Synascidies. 1872 p. 507) nachdrücklich Widerspruch erhoben, weil diese Benennungen zum Theil bereits bei gewissen segmentirten Thieren in einer ganz anderen Bedeutung gebraucht würden. Ich glaube aber nicht, dass dadurch ein Missverständniss hervorgerufen werden könne. Wenn es auch gewiss ist, dass sich auch ohne diese Bezeichnungen bei der Beschreibung des Ascidienbaues auskommen lässt, so werde ich doch jene Namen hier verwenden, da ich meine, dass damit die Darstellung nur an Deutlichkeit gewinnen kann.

In einer dem Appendicularienrumpf entsprechenden Weise ist auch der Ascidienleib bilateral symmetrisch gebaut. Aeusserlich erscheint allerdings zuweilen die Symmetrie recht beträchtlich gestört, besonders infolge umfangreicher einseitiger Wucherungen und Verdickungen des äusseren Cellulosemantels; immerhin aber lässt sich die Medianebene auch am uneröffneten Thiere aus der Lage der beiden Körperöffnungen (Ingestions- und Egestionsöffnung) stets mehr oder minder genau bestimmen. Im Innern prägt sich die Bilateralität vornehmlich im Bau des Kiemendarmes und in der Lage des Ganglions und der Peribranchialräume aus. Der Endostyl kennzeichnet die Bauch-, das Ganglion die Rückenseite; rechts und links vom Kiemendarm breiten sich die Peribranchialräume aus, um sich dorsal zum unpaaren Cloakenabschnitt zu vereinigen (Fig. 5 und 6, Taf. VII). Die in den Kiemendarm führende Ingestionsöffnung bestimmt stets das Vorderende; die Egestionsöffnung der Cloake liegt immer dorsal, mehr oder minder weit nach hinten verschoben oder der ersteren genähert.

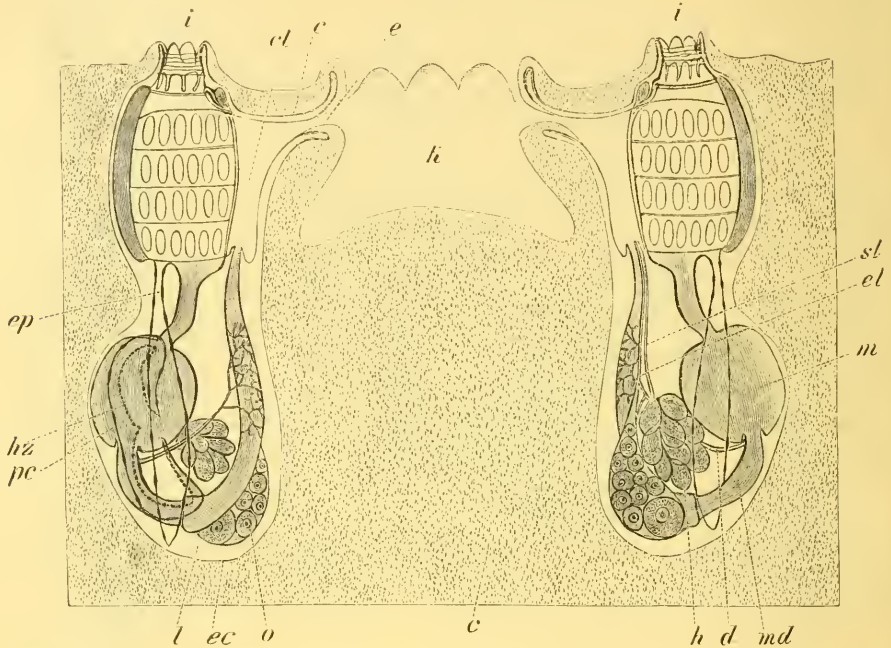
So wie in der äusseren Form treten auch im inneren Bau häufig sehr weit gehende Störungen der bilateralen Symmetrie auf; sie betreffen vorwiegend den Verdauungstractus und den Geschlechtsapparat und berühren nur wenig den Kiemendarm. Der ganze Verdauungstractus und die gesammten Geschlechtsorgane können bei manchen Formen vollständig in die eine Körperhälfte hinübrücken (Textfig. 18; Fig. 4, Taf. VIII). Auch die Lage des Herzens ist oft eine ganz unsymmetrische. Die zahlreichen regulär bilateralen Ascidien beweisen aber, dass die festsitzende Lebensweise eine Bewahrung der ursprünglichen Bilateralität der freischwimmenden Vorfahrenform gestattete und weder zur Ausbildung eines radiären noch irregulären Formtypus nothwendiger Weise führen musste.

Von den vier äusseren Körperöffnungen des Appendicularienrumpfes bleibt bei den Ascidien nur eine ziemlich unverändert bestehen: die Mund- oder Ingestionsöffnung. Die beiden Spiracularöffnungen vereinigen sich dagegen auf der Rückenseite zur unpaaren Egestionsöffnung der Ascidien, und das Rectum mündet nicht mehr frei an der

ventralen Oberfläche, sondern in den neugebildeten Cloakenraum. Beide Öffnungen der Ascidien können in regelmässiger Weise von einer bestimmten Anzahl kleiner lappenförmiger Erhebungen (*Lobi*) umstellt sein, und dazu tritt noch an der Innenseite, etwas weiter in der Tiefe des Mundes ein Kranz kleiner Tentakel.

An der Oberfläche des Ascidienkörpers liegt der äussere Cellulosemantel. Er ist dem Gehäuse der Appendicularien homolog, weicht aber in mehrfacher Beziehung von ihm ab. Das Gehäuse

Fig. 19.



Schematischer Durchschnitt durch einen Synascidienstock. Zwei einander gegenüber liegende, zu einem System gehörende Einzelthiere sind im Längsschnitt dargestellt.

*c* = äusserer gemeinsamer Cellulosemantel; *k* = gemeinsame Cloake eines Systems; *l* = primäre Leibeshöhle; *sl* = Samenleiter. Alle anderen Bezeichnungen ersieht man aus Fig. 17 und 18.

erscheint als ein für die pelagische Lebensweise so eigenartig angepasstes Organ (vgl. oben p. 96), dass es bei den festgesetzten Formen nothwendiger Weise tiefgehende Umformungen erfahren musste. Der Cellulosemantel wird zwar ebenfalls vom ektodermalen Hautepithel der Hauptmasse nach abgesondert, gleichzeitig aber treten in ihn Mesodermzellen nach Durchwanderung des Ektoderms ein und geben ihm den Werth und die Bedeutung eines Bindegewebes. Das Gehäuse kann von der Appendicularie stets freiwillig verlassen werden, bildet sich rasch immer wieder neu und erscheint auf den ersten Anblick nicht viel anders als ein im Meere freischwobender Fremdkörper, den sich das Thier zum Wohnort ausgewählt

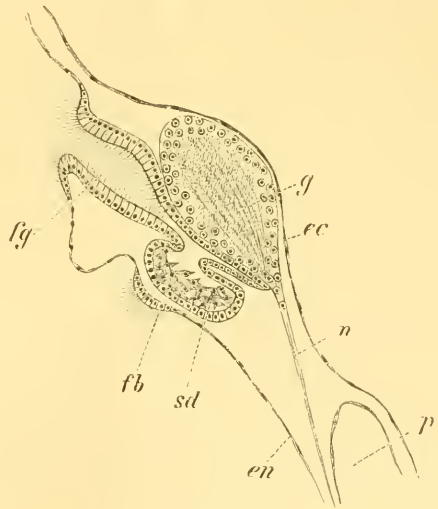
hätte. Der Mantel dagegen bleibt zeitlebens innig mit der Ascidie verbunden und gibt dem Weichkörper Schutz und eine feste Stütze. Bei den durch Knospung Stöcke bildenden Cormascidien fließen meist die von den Einzelthieren abgesonderten Mantelsubstanzen zu einer einheitlichen Masse zusammen, in der dann die einzelnen Zooide eingebettet sind (Synascidien, Textfig. 19). Die Ingestionsöffnungen liegen sämtlich gesondert an der freien Manteloberfläche; die Egestionsöffnungen aber verhalten sich verschieden. Sie münden entweder vollkommen unabhängig voneinander frei an der Oberfläche (Polystyelidae, *Sigillina*, einige *Distoma*), oder sie führen direct oder indirect in einen gemeinsamen Cloakenraum, der nach aussen sich öffnet. Diese gemeinsamen Cloaken (*k*, Textfig. 19) sind lediglich mehr oder minder umfangreiche grubenförmige Vertiefungen des gemeinsamen Cellulosemantels und besitzen keine besondere ektodermale Epithelauskleidung. Bei zahlreichen Synascidien erscheinen die Einzelthiere des Stockes in mehr oder minder regelmässiger Weise um die gemeinsamen Cloakenräume zu „Systemen“ angeordnet.

Unter dem Cellulosemantel liegt das stets einschichtige ektodermale Hautepithel, dessen wichtigste Aufgabe die Secretion der Grundsubstanz des Mantels ist. Bei einigen Formen sollen einzelne Ektodermzellen aus dem epithelialen Verbande sich lösen und in den Mantel übertreten können.

Das centrale Nervensystem liegt als ein rundliches mehr oder minder längsgestrecktes Ganglion auf der Rückenseite des Vorderendes zwischen der In- und Egestionsöffnung. Nach hinten erstreckt sich oft ein stärkerer Nervenstrang, der, in der Medianebene verlaufend, bis in die Region der Eingeweide reicht, wo er zu einem Intestinalganglion anschwellen kann.

In unmittelbarer Nachbarschaft des Ganglions liegt die entwicklungsgeschichtlich aus der gemeinsamen nervösen Anlage hervorgegangene Flimmergrube (sog. Hypophysis). Ihr vorderes Ende öffnet sich in den Kiemendarm; das hintere ist canalartig gestreckt, liegt fast immer ventral vom Ganglion und ist mit diesem oft innig verwachsen. Als Neural- oder Subneuraldrüse (Hypophysisdrüse) bezeichnet man eine eigenartige drüsige Bildung, die gewöhnlich aus der

Fig. 20.



Schematischer Längsschnitt durch die Ganglionregion einer *Clavelina*.

*ee* = ektodermale Leibeswand; *en* = Entodermepithel; *fb* = Flimmerbogen; *fg* = Flimmergrube; *g* = Ganglion; *n* = Rückennerv; *p* = Peribranchialraum; *sd* = Subneuraldrüse.

ventralen mittleren oder hinteren Wand der Flimmergrube hervorgeht. (Vgl. Textfig. 20.)

Die weitgehendsten Veränderungen gegenüber den primitiven Verhältnissen der Appendicularien zeigt der Bau des Kiemendarmes und der mit ihm im Zusammenhang stehenden Räume. Die beiden Spiracularhöhlen der Appendicularien (Fig. 1, Taf. VII) werden bei den Ascidien zu den Peribranchialräumen und zur Cloake. Nur auf jugendlichen Entwicklungsstadien bestehen bei Ascidien zwei getrennte ektodermale Einstülpungen (Fig. 2 und 3, Taf. VII), die gewöhnlich schon beim ersten Auftreten ziemlich weit nach der Rückenseite zu verschoben sind. Während bei den Appendicularien eine jede Einstülpung mit dem Kiemendarm nur durch eine Spalte in Verbindung tritt, bilden sich schon bei Ascidienlarven jederseits gleich mindestens zwei Perforationen (Fig. 4, Taf. VII), häufig eine beträchtlich grössere Anzahl (Fig. 3, Taf. VII), da die Peribranchialräume sich viel umfangreicher gestalten als die Spiracularhöhlen. Im Zusammenhange mit dieser Vergrößerung gelangen die beiden Einstülpungsöffnungen immer mehr nach dem Rücken zu, bis sie sich in der Medianebene zur Bildung der unpaaren Egestionsöffnung vereinigen (Fig. 5, Taf. VII). Auf diese Weise erscheinen auch die beiden ursprünglich getrennten Peribranchialräume miteinander verbunden; der dorsale, mediane Abschnitt, der durch Verschmelzung der beiden Theile entstanden ist, wird als Cloake bezeichnet (Fig. 6, Taf. VII). Der Kiemensack wird so zu einem zweischichtigen Gebilde, das innen vom Kiemendarmepithel, aussen von der inneren Peribranchial- und Cloakalwand bekleidet ist. Bei den Didemniden sollen dagegen die embryonalen Einstülpungsränder der beiden Peribranchialräume ( $e_1$  Fig. 3, Taf. VII) sich vollkommen schliessen und die Cloake und Egestionsöffnung als eine unpaarige Neubildung auf der Dorsalseite sich entwickeln. Auch der Endostyl erfährt bei den Ascidien eine beträchtliche Complication des Baues, und ebenso treten an der Dorsalwand und an den seitlichen Wänden des Kiemendarmes neue zum Theil recht verwickelte Faltungen und Zapfenbildungen auf, die bei Appendicularien noch vollkommen fehlten.

Der Verdauungstractus der Ascidien erweist sich den Appendicularien gegenüber durch das Auftreten der darmumspinnenden Drüse als höher entwickelt. Dieses vielfach verästelte, mit seinen Zweigen besonders das Intestinum umrankende Organ entsteht durch Ausstülpung der hinteren Magenwand oder auch vom Mitteldarm aus. Das Rectum wendet sich dorsalwärts und mündet nicht mehr an der Körperoberfläche, sondern in die Cloake.

Als Leber functionirt meist ein Theil der Magenwandung. Zuweilen (*Cynthiae*) findet sich ein besonderer, scharf abgegrenzter Drüsencomplex, der durch feine Oeffnungen mit dem Magen im Zusammenhange steht.

Als Niere sind bläschenförmige mesodermale Gebilde zu deuten, die allseitig geschlossen erscheinen und Harn-Concretionen enthalten. Die Bläschen sind entweder zahlreich über weite Strecken der primären

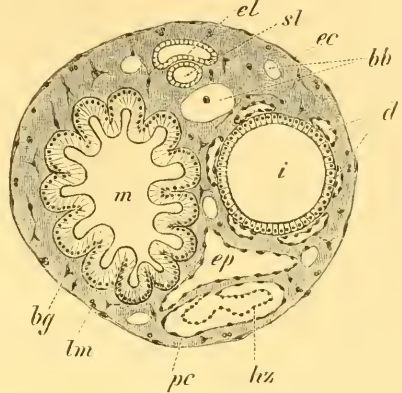
Leibeshöhle vertheilt (Phallusien), oder sie vereinigen sich zu einem umfangreichen Harnsack (Molgulidae), der gewöhnlich dem Herzen nahe liegt. Die von Van Beneden versuchte Deutung der Flimmergrube und Neuraldrüse als eine Niere entbehrt vorläufig der Begründung.

Herz und Pericardium stehen im wesentlichen auf derselben Ausbildungsstufe wie bei den Appendicularien und bilden ein recht verschieden gelagertes doppelwandiges Rohr, das vorn und hinten in die primäre Leibeshöhle sich öffnet. Als Epicardium bezeichnet man eine meist paarig angelegte Ausstülpung der Kiemendarmwand. Das Epicardium legt sich häufig dem Pericardium dorsal ziemlich dicht an und kann dann einen Dorsalspalt der Herzhöhle, der zuweilen bestehen bleibt, verschliessen, sodass nur zwei Ostien offen bleiben. Bei der ungeschlechtlichen Fortpflanzung der Aseidien spielt dieser den Appendicularien noch fehlende Entodermfortsatz fast überall eine wichtige Rolle.

Ein durchaus mit eigenen Wandungen versehenes, von der Leibeshöhle unabhängiges Gefässsystem fehlt stets, und das Blut kreist wie bei Appendicularien in wechselnder Richtung in den von der Bindegewebsgallerte nicht erfüllten Lückenräumen der primären Leibeshöhle. Nur hin und wieder sind, namentlich bei den grossen Formen, die Blutbahnen über weitere Strecken hin von einem feinen Endothel ausgekleidet und verlaufen an bestimmten, besonders durch den Bau des Kiemendarmes und den Verlauf der grossen Muskelzüge fixirten Stellen.

Fast alle Aseidien sind Hermaphroditen. Männliche und weibliche Geschlechtsorgane sind paarig (Fig. 5 und 6, Taf. VIII) oder unpaar und in letzterem Falle häufig vollkommen asymmetrisch gelagert (Textfig. 18). Zuweilen ist die Zahl der gesonderten Geschlechtsdrüsen recht bedeutend. Hoden und Ovarium reifen öfters zu verschiedenen Zeiten; in vielen Fällen ist aber Selbstbefruchtung sehr wahrscheinlich und experimentell leicht ausführbar. Das reife Sperma gelangt meist durch einen Samenleiter in die Cloake und durch die Egestionsöffnung nach aussen. Die Eier werden entweder durch den Eileiter in der gleichen Weise entleert und entwickeln sich frei im Wasser, oder sie machen die Ausbildung bis zur geschwänzten Larve im Innern des Mutterkörpers durch. Dies geschieht meist in den Peribranchialräumen oder in der Cloake (Fig. 1 und 5, Taf. VIII):

Fig. 21.



Schematischer Durchschnitt durch das Abdomen einer zweigliedrigen Synascidie. *bb* = Blutbahnen; *bg* = Bindegewebszellen; *d* = darmumspinnende Drüse; *ec* = ektodermale Leibeshöhle; *el* = Eileiter; *ep* = Epicardium; *hz* = Herz; *i* = Intestinum; *lm* = Längsmuskel; *m* = Magen; *pc* = Pericardium; *sl* = Samenleiter.

zuweilen gelangen bei Synascidien die in Entwicklung begriffenen Eier direct in eine hernienartige Ausstülpung der Leibeshöhle und finden sich dann nach Perforation oder Abschnürung eines Theiles der ektodermalen Leibeswand im äusseren Cellulosemantel eingebettet.

Das Mesenchym, das bei den meisten Appendicularien noch vollständig fehlt, erweist sich bei allen Ascidien wohl entwickelt. Neben sehr verschieden geformten fixirten Bindegewebszellen, die die primäre Leibeshöhle mit einer homogenen oder faserigen Gallertmasse erfüllen, finden sich stets sehr zahlreiche Muskelzellen. Sie sind zu Faserzügen angeordnet, die meist in der Längsrichtung oder in den Transversalebene ringförmig verlaufen. Auch an den beiden Körperöffnungen finden sich vollkommen geschlossene Ringmuskelzüge. Die Thätigkeit der Muskeln bedingt den Verschluss der Oeffnungen und die Contractionen des ganzen Leibes, während die gestreckte Stellung und die Erweiterung des Mundes und der Egestionsöffnung vornehmlich durch die Elasticität des äusseren Cellulosemantels hervorgerufen werden. Bei manchen grossen Formen treten die Muskelzellen so zahlreich auf, dass unter dem ektodermalen Hautepithel eine besondere aus Längs- und Ringfasern zusammengesetzte Muskelschicht zu Stande kommt, die vielfach von Bindegewebszellen durchsetzt ist.

Ausser diesen fixirten Mesenchymzellen sind überall frei im Blutstrom kreisende Blutzellen vorhanden. Ein durchgreifender histologischer Unterschied zwischen Blut- und Bindegewebszellen scheint nicht zu bestehen, und so wandern denn beide Arten Elemente durch das feine Ektodermepithel hindurch und werden zu verschieden geformten Mantelzellen.

Sieht man von den Darmhöhlen ab, so lassen sich stets folgende Körperhöhlen im Ascidienleib unterscheiden:

1. Die primäre Leibeshöhle stellt den zwischen ektodermaler Leibeswand und Darm gelegenen Raum dar und lässt sich entwicklungsgeschichtlich auf die Furchungshöhle zurückführen. Sie wird von einem Bindegewebe mit gallertartiger Zwischensubstanz ausgefüllt, sodass nur bestimmte Lückenräume als Blutbahnen bestehen bleiben.
2. Die Herzhöhle ist nur ein durch die muskulöse Herzwand unvollkommen von den Blutbahnen abgetrennter Raum und muss der primären Leibeshöhle aus entwicklungsgeschichtlichen Gründen zugerechnet werden.
3. Die Pericardialhöhle, der von Herz- und Pericardialwand umschlossene Raum, steht dagegen zu keiner Zeit mit der Leibeshöhle im Zusammenhang, sondern stellt ursprünglich eine Ausstülpung des embryonalen Kiemendarms dar. Sie schnürt sich später vollkommen ab, sodass sie ganz selbständig und abgeschlossen erscheint. Herz und Pericardium entstehen also durchaus entodermal.



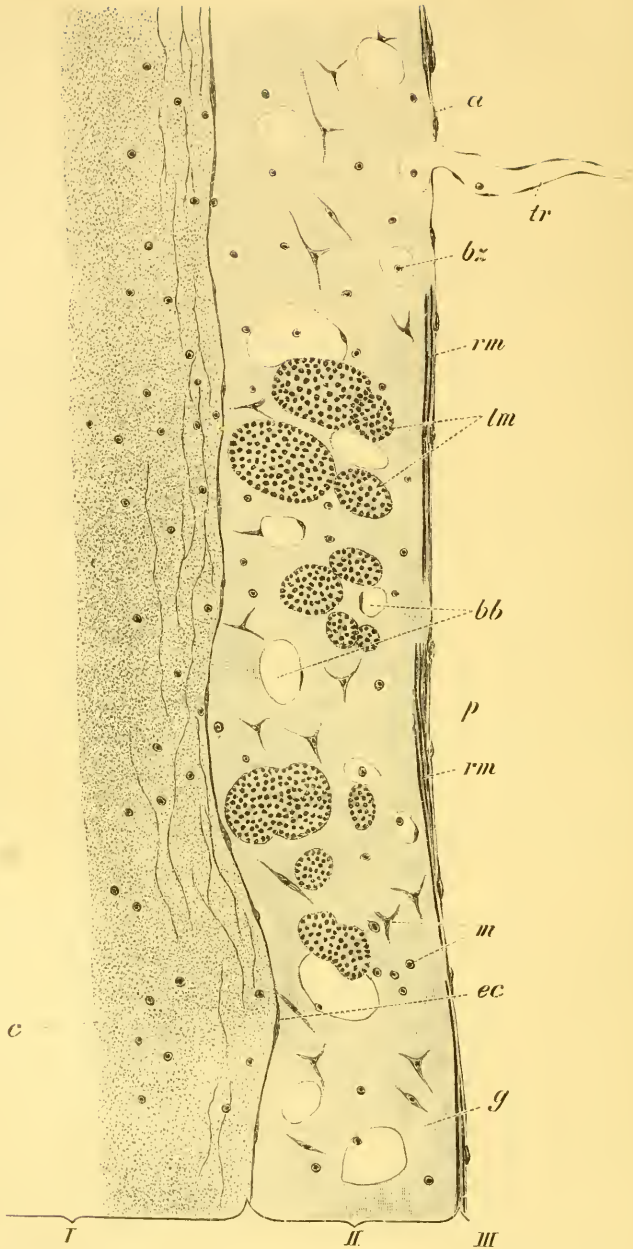
4. Die Epicardialhöhle bildet sich als Divertikel des Kiemen-  
darmes; sie legt sich paarig an und bleibt entweder mit der Kiemen-  
darmhöhle in Communication oder schnürt sich zu einem selb-  
ständigen Raume ab.
5. Der Peribranchialraum umgibt seitlich und dorsal den Kiemen-  
darm und steht mit diesem durch die Kiemenspalten in Verbindung.  
Er bildet sich aus zwei seitlichen Ektodermeinstülpungen, die sich  
dorsal vereinigen, sodass ein einheitlicher Raum entsteht. Der  
mediane dorsale Theil wird als Cloake bezeichnet und öffnet  
sich durch die Egestionsöffnung nach aussen.
6. Die Höhlungen der Nierenbläschen und des Nieren-  
sackes sind allseitig abgeschlossene Räume, die auf frühen  
embryonalen Stadien der primären Leibeshöhle zugehörten.
7. Die Höhlungen der Geschlechtsdrüsen und deren Leitungs-  
apparate entstehen entwicklungsgeschichtlich ebenfalls in der  
Weise, dass Mesenchymzellen zu Bläschen zusammentreten, die  
anfänglich geschlossen sind und später erst durch Ei- und Samen-  
leiter in die Cloake sich öffnen. Die Sexualzellen differenziren  
sich aus den Wandzellen der primären Bläschen.

Daraus erhellt der völlige Mangel einer den Vertebraten zu homo-  
logisirenden enterocölen Leibeshöhle bei den Ascidien. Die Höhlungen  
der Geschlechtsapparate der letzteren, wie Van Beneden will, als enterocöl  
zu deuten, entbehrt jeder entwicklungsgeschichtlichen Grundlage. Nur  
in der Schwanzmuskulatur der Ascidienlarven lässt sich, so wie im Appen-  
dicularschwanz, eine ursprüngliche epitheliale Anordnung der Zellen  
des mittleren Keimblattes nachweisen. Doch handelt es sich stets um  
ein einschichtiges Muskelblatt, das niemals einen besonderen von der  
primären Leibeshöhle verschiedenen Cölomraum begrenzt.

In älteren zoologischen Werken findet man den Schichtenbau des  
Ascidienleibes in einer wesentlich anderen Weise aufgefasst, als es hier  
geschehen ist, und da die ältere Terminologie auch noch in zahlreichen  
neuesten Schriften wiederkehrt, dürfte eine Klarstellung des Gegensatzes  
auch an dieser Stelle nicht überflüssig erscheinen. Schon Cuvier (1815)  
und Savigny (1816) hatten den Nachweis geliefert, dass der Körper  
der grossen Monascidien im wesentlichen aus drei einander umschliessen-  
den Schichten bestehe. Die innerste, in den Darmcanal sich fortsetzende  
wird durch den Kiemensack dargestellt, dessen Bedeutung als umge-  
bildeter vorderster Darmabschnitt von den älteren Autoren allerdings nicht  
erkannt worden war (vgl. oben p. 39). Dieser Kiemensack ist nunmehr  
als zweischichtig erwiesen worden: seine Wandungen werden innen vom  
entodermalen Kiemenarm, aussen vom ektodermalen inneren Peribranchial-  
resp. Cloakalepithel gebildet.

Die beiden äusseren Schichten stellen zusammen die Leibeshöhlungen  
dar (Textfig. 22). Namentlich bei den mit Alkohol conservirten Thieren

Fig. 22.



Halbschematischer Querschnitt durch die Leibeswand einer *Ciona*. Circa  $\frac{260}{1}$ .

Nur die tieferen Lagen des äusseren Cellulosemantels sind eingezeichnet.

*a* = äussere Peribranchialwand; *bb* = Blutbahnen; *bz* = Blutzellen; *c* = äusserer Cellulosemantel; *ec* = Ektodermepithel; *g* - Gallerte, die primäre Leibeshöhle erfüllend; *lm* = Längsmuskelzüge; *m* = Mesenchymzellen; *p* = Peribranchialraum; *rm* = Ringmuskel; *tr* = Trabekel; *I* = Tunica externa; *II* = Tunica interna; *III* = Tunica tertia Milne Edwards'.

trennt sich sehr leicht der äussere Cellulosemantel von dem feinen ektodermalen Hautepithel ab, während das letztere mit der die Leibeshöhle erfüllenden Gallertmasse und den in dieser lagernden Muskeln verbunden bleibt. Als die äusserste Schicht, *Tunica externa* oder *Testa*, hat man daher zumeist lediglich den Cellulosemantel bezeichnet, während man als zweite Schicht oder *Tunica interna*, *Tunica muscularis*, Muskelsack, Mantel, die vom ektodermalen Hautepithel und von der äusseren Peribranchialwand begrenzten Gewebe zusammenfasste. (Herdman und Andere.)

Milne Edwards hatte in verhältnissmässig nur wenigen Fällen (z. B. *Clavelina*) die äussere Peribranchialwand als eine besondere Membran nachweisen können; er rechnete sie aber dann nicht der *Tunica muscularis* zu, sondern betrachtete sie als eine selbständige Schicht und nannte sie *Tunica tertia*. Milne Edwards' Auffassung, die von ihm vielleicht nicht vollständig klar dargelegt wurde, ist später mehrfach missverstanden worden, und man hat seine *Tunica tertia* irrtümlich mit dem Kiemensack identificirt (Roule), obwohl sie dasselbe Gebilde darstellt, das Huxley (1857) als „Arterienhaut“ und Bronn in der ersten Auflage dieses Werkes als „dritte Schicht oder Brustsack“ bezeichnet haben. R. Hertwig, der die wahre Bedeutung der verschiedenen Leibeschichten richtig erkannte (1872), wollte am liebsten die verschiedenen *Tunica*-Bezeichnungen gänzlich eliminirt wissen, unterschied aber doch eine *Tunica tertia parietalis* (äussere Peribranchialwand) von einer *Tunica tertia visceralis* (innerer Peribranchialwand).

Jedenfalls sind alle diese alten Bezeichnungen jetzt überflüssig geworden, und es lässt sich ohne sie vollständig auskommen. Im besonderen scheint mir die namentlich von englischen Forschern noch jetzt übliche Anwendung der Benennung „Mantel“ im alten Savigny'schen Sinne, die sich mit Milne Edwards' *Tunica interna* oder *secunda* deckt, unzweckmässig zu sein. Ganz abgesehen davon, dass Verwechslungen mit dem äusseren Cellulosemantel, der von vielen Autoren meist abgekürzt einfach als Mantel bezeichnet wird, unvermeidlich sind, lässt sich jene Bezeichnung darauf zurückführen, dass die betreffenden Schichten des Ascidienkörpers irrtümlicherweise mit dem Mantel der Mollusken homologisirt wurden, während man den Cellulosemantel mit der Molluskenschale verglich und daher auch *Testa* nannte.

Es ist nicht ohne Interesse, zu sehen, wie die oben erwähnte Eigenthümlichkeit, dass die sog. *Tunica externa* und *interna* der Ascidien im conservirten Thier scharf voneinander getrennt erscheinen, als ein wichtiges oberstes Eintheilungsprincip der gesammten Tunicaten verwerthet werden konnte. Im Gegensatze zu den Ascidien erscheinen nämlich bei den meisten Salpen die beiden Schichten der Leibeshöhle fester und inniger miteinander verbunden, so dass sie sich nicht so leicht voneinander lösen wie dort. Fleming (1820) glaubte darin einen durchgreifenden Gegensatz zweier Hauptgruppen gefunden zu haben und unter-

schied einmantelige (*Monochitonida*) und doppelmantelige Tunicaten (*Dichitonida*). Zu den letzteren zählte er ausser allen Ascidien die Pyrosomen, zu den ersteren nur die Salpen. In Wirklichkeit ist aber diese Verschiedenheit eine nur ganz unwesentliche, und der Schichtenbau der Leibeswandungen ist — von Verschiedenheiten der Muskulatur abgesehen — überall der gleiche. Ueberdies kommen sowohl bei Ascidien als auch bei Salpen alle Uebergänge zwischen einer sehr innigen Verwachsung und einer nur losen Nebeneinanderlagerung der beiden Schichten vor und zwar mitunter bei ganz nahe verwandten Formen. Unter den Ascidien verhalten sich *Polycarpa tenera* Lac. und Delage, *Styela*, *Perophora* und *Chelyosoma* wie typische „Monochitoniden“, während andererseits nach Bronn *Salpa raginata* Chamisso ebenso getrennte Schichten wie die „Dichitoniden“ besitzt.

Die oben (p. 159) angedeutete Orientirung und Bezeichnung der Körperregionen des Ascidienleibes charakterisirt sich in folgender Weise: Die Mund- oder Ingestionsöffnung bestimmt das Vorderende, während mit dem entgegengesetzten hinteren sehr häufig die Festheftung vermittelt wird. Der Endostyl kennzeichnet die Ventralseite, das Ganglion und die Egestionsöffnung liegen dorsal; und damit sind auch rechts und links definirt. Diese Axenbezeichnung ist durch die entwicklungsgeschichtlichen Thatsachen wohl begründet und findet sich fast ausnahmslos in der neuesten Literatur angewendet. Sie steht im scharfen und sehr bemerkenswerthen Gegensatz zu den Auffassungen der älteren Tunicatenforscher.

Die Versuche, die systematische Stellung und die Verwandtschaftsbeziehungen der Ascidien durch eine vergleichend anatomische Betrachtung wissenschaftlich zu begründen, führen auf Cuvier zurück. Cuvier glaubte, im Ascidienbau den Molluskentypus nachweisen zu können und stellte die Ascidien im System unmittelbar neben die Lamellibranchiata (vgl. oben p. 33 und 45). Dabei gab er den Tunicaten eine derartige Orientirung, dass er die wahre Ventralseite (Endostylseite) als Rücken, die wahre Dorsalseite als Bauch bezeichnete. Hierin sind ihm Savigny und später auch Hancock gefolgt, und schon der erstere hält bei der Vergleichung mit Mollusken auf eine bestimmte und feste Bezeichnung auch der übrigen Körperaxen. Stets erscheint bei ihm die Ascidie so orientirt, dass ihr Vorderende nach oben, das Hinterende nach unten gerichtet ist. Dabei ist zu beachten, dass bei Savigny, sowie bei den meisten späteren französischen Autoren „haut“ und „bas“ genau mit den jetzt üblichen und von mir hier angewendeten Bezeichnungen „vorn“ und „hinten“ übereinstimmen, während statt „ventral“ sehr häufig „avant“ (vorn), statt „dorsal“ „arrière“ (hinten) gebraucht wird. Bei der Vergleichung der Ascidie mit der Muschel mussten die In- und Egestionsöffnungen der ersteren mit den Siphonen der letzteren zusammengehalten werden. Es ist Savigny nicht entgangen, dass die von ihm und Cuvier als Rücken

der Ascidie bezeichnete Region dann nothgedrungen dem Bauch und nicht dem Rücken der Bivalve, die rechte Seite der ersteren dagegen der linken der letzteren entsprechen (vgl. oben p. 41).

Von hervorragenderen Tunicatenforschern hält gegenwärtig wohl nur noch Lacaze-Duthiers an Cuvier's Auffassung fest, dass Ascidien und Lamellibranchiata in den nächsten verwandtschaftlichen Beziehungen zu einander stehen. Um den oben erwähnten verwirrenden Consequenzen, zu welchen die Orientirung des Ascidienkörpers durch Cuvier und Savigny geführt hat, auszuweichen, hat Lacaze die Ascidien in einer genau entgegengesetzten Weise orientirt. Er hat seine Auffassung, die im einzelnen von den älteren Anschauungen mehrfach abweicht, bereits 1874 ausführlich dargelegt und hält auch in seinem letzten grossen Ascidienwerk, das er in Gemeinschaft mit Y. Delage (1892) publicirte, an seiner alten Bezeichnung der verschiedenen Körperregionen der Ascidie im wesentlichen fest, obwohl sein Mitarbeiter sich dieser Ansicht nicht anschliessen konnte. Das eigentliche Vorderende der Ascidie erscheint bei Lacaze nach unten gekehrt, das entgegengesetzte wird als „oberes“ (*haut*) bezeichnet; die Endostylseite bestimmt ihm „*avant*“ (= ventral), die Ganglionseite „*arrière*“ (= dorsal). Rechts und links decken sich also mit der Savigny'schen Bezeichnung.

Die richtige Orientirung des Ascidienkörpers findet sich bereits bei Milne Edwards, nur dass die jetzt übliche Terminologie nicht immer consequent durchgeführt erscheint. Die Entwicklungsgeschichte der Ascidien gibt darüber sicheren Aufschluss, wie die verschiedenen Körperregionen zu bezeichnen und mit denen anderer Thiertypen zu vergleichen sind. Darnach kann nicht der leiseste Zweifel bestehen, dass das durch die Ingestionsöffnung bestimmte Körperende das vordere und nicht das hintere ist, und dass das centrale Nervensystem die Rückenseite kennzeichnet und nicht den Bauch.

Die nachfolgende kleine Tabelle gibt einen deutlichen Ueberblick über die eben auseinandergesetzten verschiedenen Orientirungsweisen und Bezeichnungen der Ascidien bei den Autoren.

Richtige Orientirung	Orientirung nach Savigny (Hancock)	Orientirung nach Lacaze-Duthiers
Vorn	Oben = vorn ( <i>haut</i> )	Unten = hinten ( <i>bas</i> )
Hinten	Unten = hinten ( <i>bas</i> )	Oben = vorn ( <i>haut</i> )
Ventral	Dorsal	Ventral ( <i>avant</i> )
Dorsal	Ventral	Dorsal ( <i>arrière</i> )
Rechts	Links	Links
Links	Rechts	Rechts

## 2. Die Körperform.

Die Form des Ascidienkörpers ist stets recht einfach und zeigt niemals eine reichere äussere Gliederung. Das hat bereits Savigny (1816) richtig hervorgehoben, indem er sagt: „Les Ascidies ont l'aspect uniforme.“

Seither sind wir zwar mit einer sehr grossen Zahl neuer Species bekannt geworden, die die Aufstellung nicht nur neuer Gattungen, sondern auch neuer Subfamilien und Familien nothwendig machten, immerhin aber besteht der Ausspruch noch jetzt zu Rechte. Innerhalb der durch das Fehlen complicirt gestalteter Formen bestimmten Grenzen erweist sich aber die äussere Gestalt der Ascidien recht mannigfach.

**Verschiedene Formtypen.** 1) Als die Grundform wird die cylindrische oder schlauchförmige anzusehen sein (z. B. *Ciona*), und sie ist es, welche Baster (1760) dazu veranlasst hat, den Genusnamen „*Ascidium*“ aufzustellen (vgl. hierüber oben p. 24). Im einzelnen kann die Schlauchform sehr verschiedene, durch alle möglichen Zwischenformen verbundene Modificationen darbieten, indem die Längen der verschiedenen Axen erheblich variiren. Sie erscheint mehr oder minder langgestreckt (z. B. *Pelonaia*) und wird zuweilen, namentlich unter den Synascidien, spindelförmig fein und selbst nadelähnlich (z. B. manche *Aplidium*).

2) Bei Verkürzung der Längsaxe erscheint die Sackform immer gedrungenener, mehr oder minder unregelmässig gestaltet. Gewöhnlich ist die Hauptaxe die längste, die Lateralaxe die kürzeste; zuweilen aber sind die Grössenunterschiede der verschiedenen Axen nur sehr gering, und der Körper gewinnt dann entweder eine würfelähnliche (*Polycarpa aspera* Herd.) oder bei gleichzeitiger allseitiger Abrundung eine eiförmige, ellipsoide und selbst kugelähnliche Gestalt (z. B. *Molgula Forbesi* Herd., *Eugyra Kerguelenensis* Herd.).

3) Bei Verjüngung des einen und gleichzeitiger Verdickung des andern Körperendes geht die Schlauchform in eine ausgeprägte Keulenform über. Es lässt sich unschwer der Nachweis führen, dass diese letztere in verschiedenen Gattungen selbständig und unabhängig entstanden ist. Sehr häufig erscheint das frei emporragende Ende, das die Mundöffnung trägt, zugespitzt und das festgeheftete Hinterende erweitert (*Pelonaia*, *Abyssascidia*, *Polycarpa sulcata* Herd. und viele andere), aber viel ausgeprägter findet sich die Keulenform gerade in umgekehrter Stellung bei mächtig entwickelten freien und stark verjüngten festsitzenden Körperenden (z. B. *Clavelina*, *Rhopalaea*, *Styela clava* Herd., *Polycarpa pedata* Herd.).

4) Als eine weiter vorgeschrittene, von der Keulenform ableitbare Gliederung des Ascidienkörpers finden wir die Sonderung in einen Rumpf- und Stielabschnitt. Am ausgeprägtesten zeigt sich diese Differenzierung besonders bei einigen *Boltenia*, bei *Fungulus*, *Culcolus*, *Corynascidia*, *Hypobythius calycodes*. Durch eine lückenlose Reihe aller möglichen Uebergangsstadien sind diese extremen Formen mit den zuletzt beschriebenen verknüpft. So wie schon die Keulen- oder Pyramidengestalt innerhalb verschiedener Gattungen mehrmals selbständig sich hervorbidden konnte, ist das auch für die gestielten Formen der Fall, was sich schon daraus erschliessen lässt, dass der Stiel von verschiedenen Körperregionen ausgeht. Meist sitzt er am Vorderkörper nahe der Mundöffnung (*Boltenia*, *Culcolus*, *Fungulus*); am Hinterende inserirt er sich bei *Hypobythius*, an

der hinteren Ventralseite bei *Corynascidia*. (Vgl. hierüber auch Textfiguren 13—15, p. 156 und 157.) Bei allen in die Subfamilie der Bolteninac gehörenden Formen wird man die Sonderung in Rumpf und Stiel auf eine gemeinsame Stammform zurückführen dürfen, die, noch keulenförmig gestaltet, am Vorderende einen stielartigen, die Festheftung vermittelnden Fortsatz entwickelt zeigte. Die jugendliche *Boltenia pachydermatina* Herd. besitzt noch eine solche weniger scharf hervortretende Sonderung der beiden Leibesabschnitte. Dass der umfangreiche, wohl abgegrenzte Stiel von *Hypobythius calycoles* Moseley erst innerhalb der Gattung eine so hohe Entwicklung erfahren hat, beweist die einzige andere bisher bekannt gewordene Species *Hypobythius Moseleyi* Herd., die keulenähnlich gestaltet ist und nur einen weniger vollkommenen Stiel besitzt. Wenn auch nicht bis zu einem so vollendeten Stadium wie bei *Hypobythius*, entwickelt sich ein stielartiger Leibesabschnitt in den Gattungen *Ascopera* und *Polycarpa*, bei *Ascopera pedunculata* und *Polycarpa viridis* Herd., und in dem allerdings sehr artenreichen Genus *Cynthia* dürften stielartige Bildungen bei mehreren Species unabhängig voneinander zur Ausbildung gelangt sein (z. B. *Cynthia Roretzii* und *C. castaneiformis* Drasche, *C. crebriformis* Herd.). Auch die oben bereits erwähnten Stielfortsätze am Hinterende von gewissen *Styela*- und *Polycarpa*-Species sind selbständige in diesen Gattungen aufgetretene Bildungen.

5) Die Mannigfaltigkeit der Ascidiengestalt erfährt dadurch eine erhebliche Steigerung, dass alle die verschiedenen Formtypen sich mehr oder minder weitgehend asymmetrisch entwickeln können. Häufig lässt sich die Asymmetrie als eine directe Folge der festsitzenden Lebensweise mit Sicherheit noch nachweisen. Das ist besonders da der Fall, wo die Festheftung seitlich erfolgt und einen beträchtlicheren Theil der Seitenwand des Thieres betrifft. Es erscheint selbstverständlich, dass unter solchen Umständen die Form der freien Seite sich recht verschieden von der festgehefteten entwickeln kann. Aber auch da, wo nur ein kleiner Basaltheil festsitzt oder gar ein Stiel die Befestigung vermittelt, können die frei emporragenden Seitentheile unsymmetrisch ausgebildet sein. Meistens wird man auch diese Erscheinungen darauf zurückführen dürfen, dass beide Körperseiten, durch die Nachbarschaft in verschiedener Weise beeinflusst, nicht unter genau den gleichen äusseren Existenzbedingungen sich entwickelt hätten.

Des Unterschiedes der ein-, zwei- und dreigliederigen Ascidien und der Sonderung des Leibes in Thorax, Abdomen und Postabdomen ist bereits im vorhergehenden Abschnitt (p. 157) gedacht worden, so dass ich hier nicht mehr darauf zurückzukommen brauche.

**Individuelle Variationen der Körperform.** Ebenfalls als eine Folge der festsitzenden Lebensweise muss es angesehen werden, dass die Ascidien eine unverkennbare Tendenz zu individuellen Variationen der äusseren Körpergestalt zeigen. Solange die Formverschiedenheiten sich in engen Grenzen bewegen und als individuelle Variationen einer Art

unschwer zu erkennen sind, bieten sie nichts Auffallendes und Eigenthümliches; ein besonderes Interesse aber beanspruchen sie dann, wenn sie so beträchtlich sind, dass erst eine genauere Untersuchung des inneren Baues die Identität der Species erweist, während der äussere Habitus auf zwei verschiedene Arten oder sogar Gattungen hinzudeuten scheint.

Gewöhnlich sind die individuellen Formverschiedenheiten nur Variationen innerhalb eines Typus der oben erwähnten Formen. Aber auch sie könnten in vielen Fällen zur Aufstellung besonderer Arten ausreichend erachtet werden, zumal dann, wenn gleichzeitig auch Unterschiede in der Färbung, dem Verhalten der Manteloberfläche und in der Grösse auftreten. Fig. 1 und 2, Taf. IX zeigen zwei derartig verschiedene Formen von *Cynthia morus* Forbes. Auch *Cynthia sigillata* Lacaze und Delage besitzt eine solche Variabilität, dass ohne Kenntniss der Zwischenformen mehrere Species aufgestellt werden würden.

Zuweilen gestalten sich jedoch die Formvariabilitäten noch auffallender, so dass sie verschiedenen Typen nahe stehen oder auch schon zugehören. Eines der auffallendsten Beispiele hierfür ist *Stylopsis grossularia* P. Van Bened. (Fig. 5 und 6, Taf. IX). Die Art erscheint, wie schon Alder und auch Forbes und Hanley wussten, in zwei verschiedenen Formen: als solitäre und aggregirte. Die letztere besitzt die typische längsgestreckte Schlauchform mit terminalem Mundsipto am freien Ende und festgeheftetem Hinterleib; sie findet sich stets mit anderen Individuen zu grösseren oder kleineren Aggregationen verwachsen und ist mit jugendlichen Formen besetzt. Die Solitärform ist beträchtlich kleiner, oft nur ein Drittel der anderen lang, mit breiter scheibenförmiger, membranartiger Erweiterung der hinteren Ventralseite festgeheftet, so dass die längste Axe horizontal, die Körperöffnungen auf die freie Dorsalseite zu liegen kommen. Die entwickelten Solitärformen gleichen in hohem Maasse den jugendlichen aggregirten. Lacaze-Duthiers und Delage, die sich zuletzt (1892) eingehend mit dieser Art beschäftigt haben, neigen der Ansicht zu, dass die beiden Formen nicht bereits scharf gesonderte Varietäten darstellen, sondern dass die Nachkommen beider je nach den Umständen zu dieser oder jener Form sich entwickeln können. Doch ist allerdings darüber nichts Sicheres bekannt.

Ein zweites Beispiel eines recht bemerkenswerthen Polymorphismus einer Monascidienspecies bietet *Polycarpa tenera* Lacaze u. Delage. Die Formenunterschiede sind hier so bedeutend, dass die Entdecker der Art zuerst auf Grund der äusseren Verschiedenheiten fünf provisorische Species aufgestellt hatten, die sie später nach eingehenderer Untersuchung des anatomischen Baues wieder in eine zusammenziehen mussten. Die vier nebenstehenden Textfiguren (Fig. 23 A—D) zeigen die bemerkenswerthesten Formvariationen und sind ohne weiteres verständlich. Besonders in B erweist sich überzeugend, wie die Körpergestalt, infolge der festsitzenden Lebensweise der Ascidie, von der Umgebung beeinflusst wird. Das betreffende Thier entwickelte sich zwischen zwei anderen

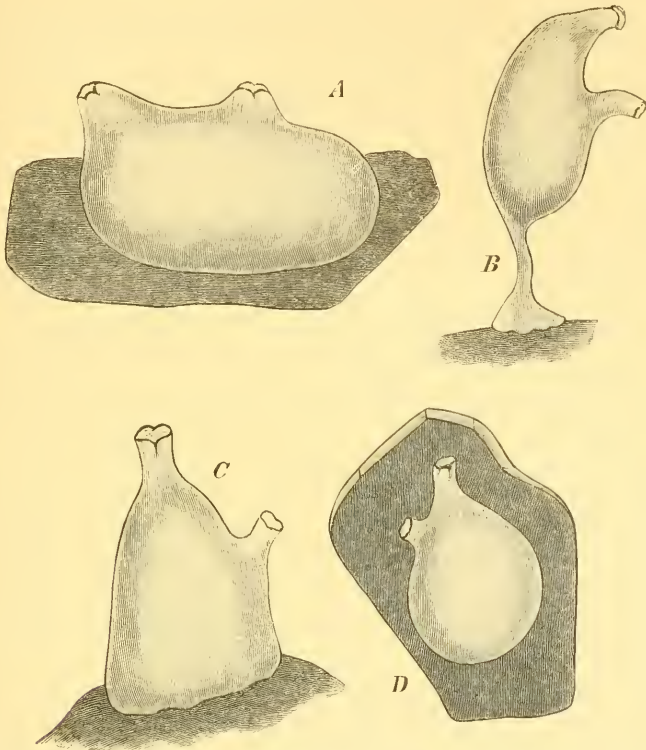


Ascidien, und, eingengt durch diese, bildete sich der hinterste Leibesabschnitt zu einem langen stielartigen Organ aus, um dem eigentlichen Körper eine volle Entfaltung zu ermöglichen.

**Unabhängigkeit der Körperform von der systematischen Stellung.**

Schon aus den bisher gegebenen Beispielen lässt sich entnehmen, dass einmal sehr entfernt voneinander stehende Arten ähnliche Körperformen haben und dass zweitens bei ein und derselben Gattung, manchmal sogar

Fig. 23.



Halbschematische Darstellung der wichtigsten Formverschiedenheiten von *Polycarpa tenera*.  
(Nach Lacaze-Duthiers und Delage.)

A. Häufigste, mit der Ventralseite festgeheftete Form. Mit Steinen und anderen Fremdkörpern bedeckt, die nicht eingezeichnet worden sind.  $\frac{5}{2}$ . B. Individuum mit stielartigem Fortsatz des Hinterkörpers, der sich zwischen zwei fremden Ascidien hindurchklemmt und die Festheftung vermittelt. C. Individuum mit verbreitertem Hinterende befestigt. (Die die Oberfläche bedeckenden feinen Fremdkörper sind nicht eingezeichnet.) D. Abgeflachtes, seitlich festgeheftetes Thier.  $\frac{1}{1}$ . (Die wenigen auflagernden Sandtheilchen sind nicht eingezeichnet.)

bei einer Art sehr verschiedene und zu verschiedenen Typen gehörende Formen auftreten können.

Das Vorkommen überaus ähnlicher Körperformen bei entfernter verwandten Ascidien beweist, dass selbst weitgehende innere Organisationsverschiedenheiten sich äusserlich nicht ausprägen. In der Regel wird

allerdings die Aehnlichkeit der Körperform bei im System sehr weit auseinander stehenden Arten nicht zu Verwechslungen und Irrthümern führen können. Die Beschaffenheit der Oberfläche des Cellulosemantels und vor allem der Regionen der beiden Körperöffnungen wird in den meisten Fällen schon bei äusserer Untersuchung Aufklärung geben — vorausgesetzt, dass es sich um Formen handelt, die dem Beobachter bereits bekannt waren. Ist das letztere nicht der Fall, so kann erst der innere Bau volle Entscheidung bringen. So wäre es z. B. kaum möglich gewesen, die systematische Stellung der auf der Challenger-Expedition erbeuteten gestielten Tiefseeformen *Hypobythius* oder *Corynascidia* aus dem äusseren Habitus auch nur mit einiger Sicherheit zu erschliessen.

Dass verschiedene Species einer Gattung oder einander sehr nahe stehende Gattungen zuweilen sehr schwer oder überhaupt gar nicht bei nur äusserer Untersuchung zu unterscheiden sind, wird daher weniger auffallend erscheinen. So berichtet Herdman, dass er bei der ersten Sichtung das ganze Genus *Culcolus* in Folge der ausserordentlichen äusseren Aehnlichkeit mit *Boltenia* zusammengeworfen und später noch das Genus *Fungulus* von *Culcolus* nicht unterschieden hätte. Mehrfach hat sich daher bei einer genaueren Untersuchung des inneren Baues die Nothwendigkeit herausgestellt, Formen, die auf Grund ihrer äusseren Merkmale als eine Species zusammengefasst worden waren, in zwei aufzulösen (z. B. *Rhabdocynthia pallida* Heller und *Rh. papictensis* Herd.). Von besonderem Interesse ist, was Lacaze-Duthiers und Delage von *Polycarpa tuberosa* M. Gillivray berichten, die sie stets mit *Polycarpa varians* Heller identificirten. Erst bei Untersuchung der inneren Organisation erkannten sie die beiden Arten; und sie erwähnen, dass sie auch später noch, obwohl sie auf gewisse Unterschiede aufmerksam geworden waren, dennoch nicht bei nur äusserer Betrachtung beide Species sicher zu unterscheiden vermochten.

Die ausserordentlichen Formvariabilitäten einer Species oder Gattung beweisen andererseits einen hohen Grad von Unabhängigkeit der Ascidien-gestalt vom innern Bau. Manche Gattungen, ja auch grössere Gruppen zeichnen sich zwar durch eine grössere Einförmigkeit und Gleichmässigkeit der Gestalt aus, wie es namentlich unter den Bolteninae bei *Boltenia* und *Culeolus* der Fall ist, im allgemeinen aber herrscht und zwar naturgemäss besonders bei den artenreichen Gattungen eine recht merkliche Tendenz zu äusseren Formverschiedenheiten. Ausser den oben schon genannten Fällen sei hier noch im besonderen auf das Genus *Cynthia* hingewiesen, von dessen äusserem Formenreichtum selbst die wenigen hier abgebildeten Arten schon eine annähernde Vorstellung geben dürften. Betrachtet man so auffallende individuelle Variationen, wie wir sie für *Cynthia*, *Stylopsis* oder *Polycarpa* näher kennen gelernt haben, so wird man Lacaze-Duthiers und Delage vollkommen beistimmen müssen, dass selbst ein genauer Tunicatenkennner unter Umständen eine ihm fremde Varietät einer bekannten Art beim äusseren Anblick nicht

zu bestimmen im Stande sein dürfte und sogar darüber im unsicheren sein könnte, ob das Thier eine *Cynthia* oder ein *Microcosmus*, eine *Styela* oder *Polycarpa* ist.

Aehnliche Unsicherheiten sind, wenigstens in dem Umfang, wohl kaum in irgend einem anderen Thierkreise möglich, bestimmt nicht bei freilebenden Formen, deren Körpergestalt eine so weitgehende Variabilität niemals zeigt. Aus den oben gegebenen Auseinandersetzungen über die Variabilität der Körperform ergibt sich aber auch als ein wichtiger Grundsatz, dass die Aufstellung einer neuen Ascidienspecies niemals ausschliesslich auf rein äusserlichen Merkmalen, auf einer bestimmten Modification der Form, Farbe u. dgl. beruhen dürfe. Hält man namentlich unter den älteren Speciesdiagnosen Umschau, so stösst man auf genug Beispiele, in welchen das geschehen ist, und die betreffenden Arten sollten als gut gekennzeichnete eigentlich nicht mehr angesehen werden, obwohl sie allerdings in Wirklichkeit immerhin gute Species sein könnten, wenn nämlich gleichzeitig bestimmte constante Organisationsverschiedenheiten vorhanden wären. Jedenfalls darf man erwarten, dass bei einer strengen Durcharbeitung der Ascidiensystematik, wenn sie derartigen Gesichtspunkten voll Rechnung trägt, so manche angeblich gute Species wird ausscheiden müssen.

### 3. Der Ascidienstock.

#### a. Cormascidienstöcke und Aggregationen.

Im Gegensatz zu den Monascidien leben die Cormascidien ausschliesslich als Thierstöcke. Der Ascidienstock (Cormus) ist die Summe aller Einzelindividuen (Personen), die durch Knospung in letzter Instanz aus einem Oozooit, d. i. das aus dem befruchteten Ei entstandene Einzelthier, hervorgegangen sind und in dauernder Verbindung miteinander bleiben. Die in den Zooiden sich entwickelnden geschwänzten Larven schwärmen aus und gründen, nachdem sie sich an näheren oder entfernteren Gegenständen festgeheftet haben, jede eine neue Colonie. Zuweilen aber unterbleibt das Ausschwärmen, und einige Larven metamorphosiren sich innerhalb des Stockes zu Zooiden, die sich zwischen die alten einfügen und so wie diese geschlechtlich und durch Knospung vermehren (Diplosomidae). In anderen Fällen schwärmen zwar alle Larven aus, setzen sich aber gelegentlich auch an dem mütterlichen Stock fest, mit dem sie innig verwachsen, während sie selbst, indem sie Knospen treiben, zur Stockbildung schreiten (Clavelinidae). So entstehen ganz einheitlich erscheinende Stöcke durch Concreescenz aus zwei oder zahlreichen Oozooiten, Stöcke, die sich in nichts, wenn nicht vielleicht durch eine bedeutendere Grösse, von den übrigen unterscheiden. Der Antheil, der von diesem oder jenem Oozooit herrührt, lässt sich nicht mehr feststellen, denn alle Zooide des ganzen Stockes sind ganz gleichartig. Nach den Angaben Giard's scheint es, dass auch zwei ursprüng-

lich getrennt sich entwickelnde junge Stöcke derselben Species durch Conerescenz zu einem sich vereinigen können, wenn sie bei ihrem Wachs-  
thum aneinander stossen. Stöcke verschiedener Arten findet man zwar  
häufig vergesellschaftet dicht neben- oder übereinander, jedoch niemals  
innig verwachsen. Selbst bei ganz nahe Verwandten, die vielleicht  
nur verschiedene Varietäten derselben Species sind, tritt niemals völlige  
Verwachsung ein. Von Interesse ist die Beobachtung Giard's (1872,  
p. 591), dass die Colonien von *Botryllus Schlosseri* und *Botr. smaragdus*  
auch da, wo sie sich innig berühren, scharf voneinander getrennt bleiben.  
Die erstere Form zeichnet sich durch eine gelbe oder orange Farbe aus,  
die letztere ist grün in variablen Schattirungen. Es ist nun besonders  
bemerkenswerth, dass der Berührungsrand von *Botryllus Schlosseri* nicht  
orange-gelb, sondern grün verfärbt erscheint. Giard denkt an einen  
endosmotischen Austausch der Farbstoffe, doch dürfte es sich wahrschein-  
lich um ein directes Hinüberwandern der grünen Mantelzellen, die  
vielleicht parasitärer Natur sind, aus der einen Form in die andere  
handeln. Da die amöboide Bewegungsfähigkeit der Mantelzellen längst  
nachgewiesen ist, bietet diese Erklärung nicht die geringste Schwierigkeit.

Von den echten Ascidienstöcken sind die Aggregationen der Mon-  
ascidien scharf zu unterscheiden. Während die ersteren durch Knospung  
entstehen, kommen die letzteren dadurch zu Stande, dass an besonders  
günstigen Stellen zahlreiche Larven dicht nebeneinander sich festsetzen  
und die definitive Ausbildung erreichen, während gleichzeitig ihre Cellu-  
losemäntel mehr oder minder innig miteinander verwachsen. Solche  
Aggregationen sind mehrfach irrthümlicherweise für echte Stöcke ange-  
sehen worden. In buschförmigen Aggregationen zu sieben bis acht Stück  
fand Bohadsch 1761 *Ciona intestinalis* resp. *C. canina*; im Triester  
Hafen begegnet man Büschen von mehr als zwei Dutzend Einzelthieren.  
Recht verschieden erscheinen die Aggregationen der oben schon be-  
schriebenen Varietät von *Stylopsis grossularia* Bened. (Vgl. Taf. IX,  
Fig. 5.) Auch *Styela gyrosa* Heller bildet häufig Pseudocolonien.  
Herdman (1882) fand sechs und mehr Einzelthiere mit ihren Cellu-  
losemänteln zu einem Klumpen verwachsen, der einem unregelmässig  
verzweigten 9—10 cm langen Stiel aufsass. *Heterocarpa glomerata* Alder  
lebt selten solitär (Fig. 7, Taf. IX); meist verwachsen die dicht neben-  
einander auf Felsen sitzenden Thierchen mit ihren breiteren Hinterenden  
so vollständig, dass nur die die Siphonen tragenden Vorderkörper über  
die einheitlich erscheinende hintere Cellulosemantelschicht emporragen.  
Eine solche Aggregation erinnert an *Diazona* unter den Social-Ascidien  
und würde ohne Kenntniss ihrer Genese für einen Synascidienstock ge-  
halten werden, dessen Zooide in einer Schicht nebeneinander angeordnet  
sind und, ohne Systeme zu bilden, selbständig nach aussen mündende In-  
und Egestionsöffnungen besitzen.

### b. Bau des Stockes.

Die Zooide des Synascidienstockes sind so vollständig im gemeinsamen Cellulosemantel eingeschlossen, dass als charakteristische äussere Form lediglich die Gestalt des Stockes in Betracht kommt. Anders ist es bei den sogen. socialen Ascidien (im Milne Edwards'schen Sinne). Hier bleiben die Zooide fast vollkommen frei und sind nur an den Basaltheilen miteinander verbunden, so dass neben der Stockform auch die Gestalt der Einzelthiere für den äusseren Anblick von Wichtigkeit ist. Trotzdem ist aber häufig die organische Verbindung zwischen den Zooiden der socialen Ascidien viel inniger als bei den Synascidien. Bei den letzteren sind die Einzelthiere, insoweit sie vom ektodermalen Hautepithel umgrenzt werden, in der Regel vollständig voneinander gesondert, und nur zuweilen kommen secundäre Anastomosen zwischen ihren Mantelgefässen vor. Die Socialen sind zwar oftmals nur durch stoloartige Fortsätze des Cellulosemantels miteinander verbunden (häufig *Clavelina*), meist aber bleibt die embryonale Verbindung durch den ursprünglichen Stolo prolifer in nur wenig modificirter Weise erhalten, so dass auch die primären Leibeshöhlen resp. die Blutbahnen der Zooide miteinander communiciren (*Clavelina*, *Perophora*, *Chondrostachys*).

Ich stelle mir vor, dass ursprünglich überall bei Synascidien die durch Knospung entstandenen Zooide nur mit ihren hinteren festsitzenden Leibesabschnitten durch einen gemeinsamen Cellulosemantel verbunden waren, während die Vorderkörper mit selbständigen gesonderten Mund- und Egestionsöffnungen frei emporragten, in ganz ähnlicher Weise, wie es bei gewissen socialen Ascidienstöcken und Monascidienaggregationen der Fall ist. Allmählich verdickte sich der gemeinsame Mantel und umschloss die Zooide immer vollkommener, während zunächst noch die beiden Körperöffnungen eines jeden Einzelthieres an der Oberfläche gesondert bestehen blieben. Das letztere Verhalten ist bekanntlich ein wichtiges Merkmal der ganzen Familie der Polystyelidae und findet sich gelegentlich auch bei anderen Gruppen der Synascidien, so bei *Oxy-corymia*, *Sigillina*, *Colclla* und einigen *Distoma*. Bei *Distoma* und bei *Heterotrema* scheinen sich übrigens nicht immer alle Individuen eines Stockes ganz gleichartig zu verhalten, indem die Egestionsöffnungen der einen direct nach aussen, die der anderen in gemeinsame Cloakenhöhlen münden. Damit zeigt sich bereits eine weitere Vervollkommnung des Stockbaues angebahnt, die füglich zur Entwicklung vollkommener Systeme führt.

**Die Bildung von Systemen** leitet sich dadurch ein, dass die ursprünglich im Stock ziemlich gleichmässig vertheilten Zooide sich in bestimmter Weise zu gruppiren beginnen. Dabei werden, obwohl das durchaus nicht immer der Fall ist, namentlich die von denselben Mutterthieren durch Knospung entstandenen Zooide in nächster Nachbarschaft beieinander verbleiben und zu einem System sich vereinigen. Unter „System“ versteht man eine Gruppe Einzelthiere im Stock.

deren Egestionsöffnungen direct oder indirect in einen gemeinsamen nach aussen sich öffnenden Cloakenraum führen. Bereits Savigny hat die Bezeichnung „système“ angewendet, und es scheint mir ganz überflüssig, diesen wohl eingebürgerten Namen durch „Coenobium“ (Giard) oder „Cormidium“ (Gottschaldt) zu ersetzen. Allerdings nannte Savigny auch eine solche Zooid-Gruppe im Stock „système“, die mehr oder minder scharf abgegrenzt erschien, jedoch, wie er meinte, einer gemeinsamen Cloakenhöhle entbehren sollte.

Gewöhnlich bestehen im Stock mehrere, oft sehr zahlreiche Systeme. Zuweilen aber scheinen, besonders in kleinen Stöcken, sämtliche Egestionsöffnungen nur in einen einzigen gemeinsamen Cloakenraum zu führen. Damit verschwindet der Gegensatz zwischen Stock und System: der Stock besteht nur aus einem System, aber es ist, wie ich meine, nicht zulässig zu behaupten, dass Systeme fehlen. Dass Stöcke mit nur einem System nicht nur als jugendliche Entwicklungsstadien, sondern auch bei geschlechtsreifen Zooiden vorkommen können, scheint mir sehr wohl möglich zu sein. Nichtsdestoweniger wird man aber derartige Angaben mit einiger Vorsicht aufnehmen müssen, wenn sie nur auf der Untersuchung conservirten Materials beruhen. Denn auch solche gemeinsame Cloakenöffnungen und zu ihnen führende Canäle, die im lebenden Stock deutlich wahrzunehmen sind, können bei sonst vortrefflicher Conservirung der Gewebe in den Reagentien bis zur Unkenntlichkeit schwinden. So hat Savigny das Genus *Aplidium* durch den Mangel von gemeinsamen Cloaken charakterisirt\*). Als später Milne Edwards (1842) einige lebende Stöcke untersuchte, fand er die Cloakenräume und trennte darauf hin das neue Genus *Amaroucium* von jenem ab. Giard (1872) hat dann den Nachweis geliefert, dass es *Aplidium* im Sinne Savigny's überhaupt nicht gäbe und dass überall gemeinsame Cloakenöffnungen vorhanden seien.

Die oben mitgetheilte Thatsache, dass in verschiedenen, weit voneinander entfernten Gruppen die Zooide der Stöcke noch mehr oder minder selbständig mit frei an der Oberfläche mündenden Egestionsöffnungen bestehen bleiben können, lässt schon darauf schliessen, dass die Bildung von Systemen mehrmals unabhängig bei verschiedenen Synascidiengruppen erfolgt sein müsse. Es wird daher auch die Aehnlichkeit der Systeme bei verschiedenen Synascidien nicht ohne weiteres gestatten, auf einen gemeinsamen phyletischen Ursprung zu schliessen, vielmehr wird sich mehrfach der Nachweis führen lassen, dass ähnliche Systeme vollkommen unabhängig voneinander entstanden sind (z. B. *Synoicum* und *Botryllus* oder *Polycyclus*).

Eine **Eintheilung der Systeme** ist von verschiedenen Gesichtspunkten aus versucht worden.

---

\*) Uebrigens hält Savigny diese Gattungsdiagnose nicht consequent fest, denn bei seinem *Aplidium caliculatum* (1816. Taf. XVII, Fig. 2, 7) ist ein gemeinsamer Cloakenraum im Centrum eines Systems zu sehen.

A. Erstlich auf Grund der äusseren Form, unter welcher die Systeme bei der Betrachtung von der Oberfläche aus erscheinen. Darnach hat man als die wichtigsten Arten die folgenden unterschieden:

a. Kreisförmige oder sternförmige Systeme, in welchen die Zooide um die central gelegene gemeinsame Cloake kreisförmig oder doch wenigstens kreisähnlich angeordnet erscheinen. Die Egestionsöffnungen der Einzelthiere münden meist direct in den gemeinsamen Cloakenraum und sind daher gegen das Centrum gerichtet, während die Mundöffnungen peripher liegen. Diese Art System gilt als ein charakteristisches Merkmal der Gattungen *Botryllus* und *Polycyclus* (vgl. Taf. X, Fig. 2—5, Fig. 8), findet sich aber auch in anderen Gruppen (*Synoicum*, *Circinalium*). Während bei den letzteren Formen, wie fast überall bei den Synascidien, die Zooide senkrecht oder nahezu senkrecht zur Oberfläche stehen, sind bei *Botryllus* die Längsaxen in der Weise geneigt, dass die Ventralseiten der Thiere der Stockbasis zugekehrt erscheinen. Die Länge der Einzelthiere kann dann die Dicke des ganzen Stockes übertreffen.

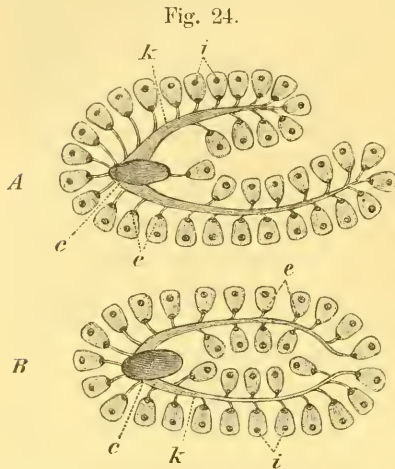
b. Elliptische Systeme, in welchen die Zooide in mehr oder minder längsgestreckten elliptischen Linien um die Cloaken stehen. Sie vermitteln den continuirlichen Uebergang von den kreisförmigen Systemen zu der folgenden Gruppe und finden sich unter anderen bei *Botrylloides* und *Sarcobotrylloides*. Die Egestionsöffnungen der Einzelthiere führen, namentlich bei grossen Systemen, meist nicht mehr direct, sondern vermittelst canalartiger Lückenräume im gemeinsamen Mantel in die Stockcloaken.

c. Mäandrische Systeme. Sie kennzeichnen sich dadurch, dass die Zooide in mehr oder minder complicirt verlaufenden, gewundenen Linien um die gemeinsamen Cloaken, welchen die Egestionsöffnungen nur indirect verbunden sind, angeordnet erscheinen. Die einzelnen Systeme des Stockes sind häufig nicht scharf voneinander abzugrenzen (*Botrylloides*, *Sarcobotrylloides*, *Amaroucium conicum* Olivi).

d. Bicyclische Systeme. Die Zooide eines Systems sind in zwei concentrischen, kreisähnlichen oder längselliptischen Linien angeordnet. Die gemeinsame Cloake liegt nicht in der Mitte des Innenkreises, sondern zwischen diesem und dem äusseren. Die Zooide des Aussenkreises haben die normale Stellung: peripher die Ingestionsöffnungen, central die Dorsalseiten mit den Egestionsöffnungen. Die Thiere des Innenkreises stehen gerade umgekehrt mit centralwärts gerichteten Mundöffnungen und peripheren Egestionsöffnungen. Die Zooide sind der gemeinsamen Cloakenhöhle indirect durch Canäle des Cellulosemantels verbunden. (Textfigur 24B.) Wohl niemals besteht ein ganzer Stock ausschliesslich aus bicyclischen Systemen, sondern diese finden sich immer nur neben elliptischen oder mäandrischen (*Botrylloides*). Das erklärt sich daraus, dass entwicklungsgeschichtlich das bicyclische System aus einem der letzteren entsteht. Textfigur 24A versinnlicht diesen Process; die vollständige

Abschnürung der sich einwärts krümmenden Zooidgruppe führt sofort zur Bildung des hier behandelten Systems.

e. Rautenförmige Systeme, in welchen die Zooide in rosettenförmigen Figuren um die gemeinsamen Cloakenhöhlen angeordnet sind.



Schematische Darstellung der Entstehung eines bicyclischen Systems aus einem elliptischen oder mäandrischen. A. Zooidgruppe in Einstülpung begriffen. B. Bicyclisches System. *e* = Gemeinsame Cloake, *e* = Egestionsöffnung, *i* = Ingestionsöffnung, *k* = Canalsystem des Mantels.

In kleineren und jüngeren, meist noch kreisförmig oder elliptisch erscheinenden Systemen dürften die Egestionsöffnungen der Einzelthiere noch durchweg direct in den gemeinsamen Cloakenraum münden. In den grösseren wird allmählich die Zahl der Zooide so bedeutend, dass immer complicirtere Figuren entstehen und die entferntesten Egestionsöffnungen nicht mehr direct bis zur centralen Cloake reichen können (vgl. Textfig. 25), sondern in canalartige Lückenräume des Mantels münden müssen. Am complicirtesten gestalten sich die rautenförmigen Systeme bei *Polyclinum aurantium* M. Edw., eine Form, die Giard als ein besonderes Genus *Aurantium* betrachtet hat. Die Rosette setzt sich zum Theil aus ganz geschlossenen Zooidkreisen zusammen, in deren Centren jedoch keine gemeinsamen Cloakenöffnungen gelegen sind. Sollten

hier in der That nicht zahlreichere Stockcloaken vorhanden sein, als Milne Edwards angegeben hat, so müssten die äussersten Zooide des Systems durch ein verhältnissmässig so langes und complicirtes Canalsystem der centralen Oeffnung verbunden sein, wie es sich sonst im Genus *Polyclinum* kaum wiederfindet. (vgl. Textfig. 26).

f. Gehäufte Systeme nennt Drasche die, in welchen die Zooide regellos in Gruppen um die gemeinsamen Cloaken stehen. Die einzelnen Gruppen erscheinen ziemlich isolirt, oft durch grössere individuenfreie Zwischenzonen voneinander getrennt (einige *Distoma*).

Wohl nur als eine besondere Modification dieser Systeme möchten diejenigen anzusehen sein, in welchen die Zooide nicht mehr regellos, sondern in zwei oder mehreren concentrischen Kreisen um die centralen Cloaken sich anordnen. (Vgl. *Distaplia lubrica* Drasche, Taf. X, Fig. 10; *Distoma mucosum* Dr.) Die Stellung der Zooide im Innenkreis und die Lage der gemeinsamen Cloake sind ganz verschieden von den oben beschriebenen bicyclischen Systemen.

Die gehäuften Systeme fallen dadurch sofort auf, dass sie innerhalb des Gesamtstockes eine grössere Selbständigkeit zeigen, als es sonst



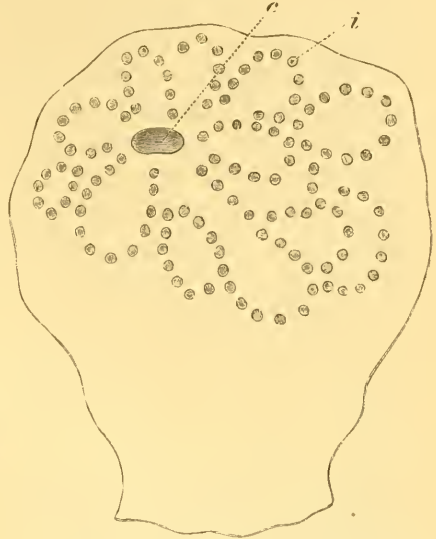
meist der Fall ist. Bei *Distaplia lubrica* sind zwar die trennenden zooidfreien Zwischenzonen verhältnissmässig schmal, aber die Selbständigkeit der Systeme erscheint gerade hier deshalb besonders augenfällig, weil jedes System als ein scharf abgegrenzter Höcker hervorragt. Bei

Fig. 25.



Eine Gruppe von fünf Systemen von *Polyclinum constellatum* Sav. bei Betrachtung von der Oberfläche unter schwacher Vergrößerung. (Nach Savigny.)

Fig. 26.



Gruppierung der Zooide im Stock von *Polyclinum aurantium* M. Edw. (Nach Milne Edwards.) Nur die Ingestionsöffnungen und die gemeinsame Cloake sind eingezeichnet.  $\frac{3}{1}$ .

Für beide Figuren gelten folgende Bezeichnungen: *c* = gemeinsame Cloake. *i* = Ingestionsöffnungen der Zooide.

*Synoicum* und *Circinalium* werden wir weiter unten eine noch viel weitgehendere Sonderung der einzelnen Systeme nachgewiesen finden.

g. Unregelmässige Systeme. Die Zooide sind ganz regellos angeordnet und öffnen ihre Egestionsöffnungen in ein complicirtes Canal-system des Cellulosemantels, das an den verschiedensten Stellen durch die gemeinsamen Cloakenöffnungen an der Oberfläche mündet. (Sehr häufig bei *Didemnum*, *Leptoclinum*.) Die einzelnen Systeme sind voneinander niemals scharf abgegrenzt, und für zahlreiche Zooide ist es nur nach eingehender Untersuchung möglich, zu entscheiden, welcher der Stockcloaken sie zugehören. Dazu kommt noch, dass die zu den verschiedenen Cloaken führenden Canäle miteinander in Verbindung treten können, und es bleibt in diesen Fällen fraglich, ob man überhaupt noch von „Systemen“ im Stock sprechen dürfe. Es ist vielleicht richtiger, anzunehmen, wie es ja auch vielfach geschieht, dass hier die Zooide des Stockes sich zwar indirect in gemeinsame Cloakenräume öffnen, aber wirkliche Systeme nicht bilden. —

Die hier angeführten verschiedenen Systemformen kommen durchaus nicht immer nur bei verschiedenen Species vor, sondern finden sich, wie oben schon für das bicyclische System als stets gültig bemerkt wurde, häufig nebeneinander in ein und demselben Stock. Bei manchen *Botrylloides*-Stöcken kann man z. B. kreisförmige, elliptische, mäandrische und bicyclische Systeme dicht benachbart nachweisen; allerdings erscheint dann die erste und manchmal auch die zweite Systemform lediglich als Jugendstadium der beiden letzteren.

**B.** Wichtiger als die eben auseinandergesetzten Formunterschiede der Systeme sind andere Gegensätze, auf die oben schon mehrfach hingedeutet werden musste, nämlich die, ob die einzelnen Egestionsöffnungen direct oder indirect durch die Mantelecanäle in die gemeinsamen Cloakenräume sich öffnen. Darnach lassen sich einfache oder directe und zusammengesetzte oder indirecte Systeme unterscheiden. Es besteht jedoch zwischen beiden extremen Systemformen eine continuirliche Reihe Zwischenglieder.

a. Einfache oder directe Systeme. Sie sind dadurch gekennzeichnet, dass die Zooide selbst die gemeinsamen Cloakenräume umgrenzen und ihre Egestionsöffnungen direct in die letzteren münden lassen. Hierher gehören die kreisförmigen und zum Theil auch die elliptischen und rosettenförmigen Systeme. Herdman (Challenger-Report II und III) lässt die gemeinsame Cloake direct durch Verschmelzung der Egestionsöffnungen der Zooide entstehen und somit ganz vom ektodermalen Hautepithel ausgekleidet sein. Ob das jemals vorkommt, weiss ich nicht anzugeben, ich habe aber solche Stockcloaken niemals angetroffen, sondern stets ihre Basis ausschliesslich vom Cellulosemantel gebildet gefunden. (Vgl. Textfig. 19, p. 160; Fig. 1, Taf. XI.)

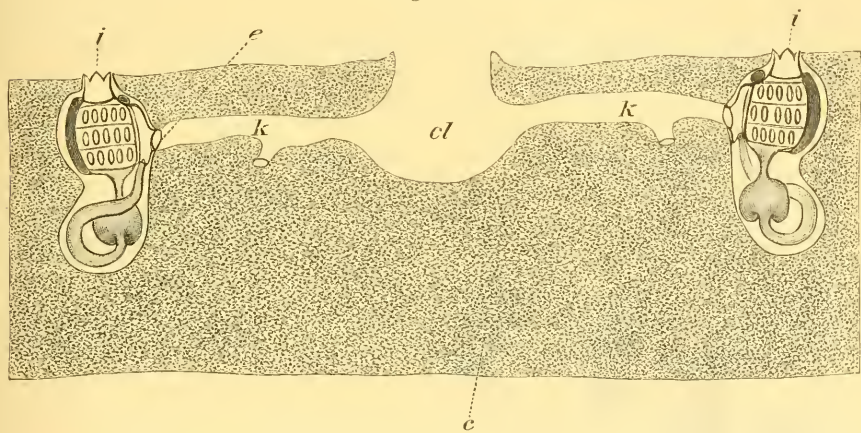
Das directe System trifft man vielleicht in der vollkommensten Form bei Botrylliden an. Die gemeinsame Cloake eines jeden Systems erweist sich lediglich als eine grubenförmige Vertiefung des Cellulosemantels, um welche die Zooide sternförmig angeordnet sind. Der Vorderrand der Egestionsöffnung eines jeden Zooids ist in einen längeren oder kürzeren zungenförmigen Lappen ausgezogen, die sog. Analzunge, so dass dadurch ein Dach für den gemeinsamen Cloakenraum gebildet wird. Alle Analzungen, sowie die gesammten Ränder der Egestionsöffnungen werden von einer nur dünnen Schicht des gemeinsamen Cellulosemantels überzogen und führen zwischen den beiden Epithelschichten in der primären Leibeshöhle eine sehr reiche mesodermale Muskulatur. (Vgl. Fig. 3, Taf. XI.) Zahlreiche feine, stellenweise in zwei Schichten übereinanderliegende Ringfasern und Quermuskeln ermöglichen eine lebhaft bewegliche Analzungen und Egestionsränder. Da aber alle Zungen durch den sie umschliessenden gemeinsamen Cellulosemantel so innig miteinander verbunden sind, dass höchstens die äussersten Spitzen frei bleiben können (vgl. Taf. XI, Fig. 4), ist die Bewegung eines jeden einzelnen Randlappens keine vollständig freie und unabhängige. Contraction oder Streckung einer Anal-

zungue wirkt auf das ganze Dach der gemeinsamen Cloake, auf die entfernteren Randtheile natürlich immer schwächer. So lässt es sich aber auch verstehen, wie die Reizung nur eines Thieres sich auf die anderen desselben Systems besonders leicht übertragen und alle Anzungen zu gleichzeitigen Contractionen veranlassen kann, eine Thatsache, die schon Renier im vorigen Jahrhundert bekannt war (vgl. oben p. 42).

Aehnlich verhalten sich *Synoicum* und *Circinalium*. Bei der ersteren Form ist der Rand der Egestionsöffnung jedes Zooids in sechs Lappen ausgezogen, von denen die drei vorderen beträchtlich grösser sind und an der Bildung des Dachs der gemeinsamen Cloake sich betheiligen. Bei *Circinalium concrescens* Giard ist nur in jugendlichen oder noch solitären Thieren die Egestionsöffnung so wie bei *Synoicum* beschaffen; bei der Bildung des Systems und der gemeinsamen Cloake gehen die kleineren hinteren Lobi und manchmal auch die vorderen verloren, so dass nach Giard (1872, p. 588) die Cloakenränder ganz glattrandig erscheinen können.

b. Zusammengesetzte oder indirecte Systeme. Sie kennzeichnen sich dadurch, dass die Egestionsöffnungen nicht direct in den

Fig. 27.



Schematische Darstellung eines Durchchnitts durch einen Synascidienstock mit indirecten Systemen.

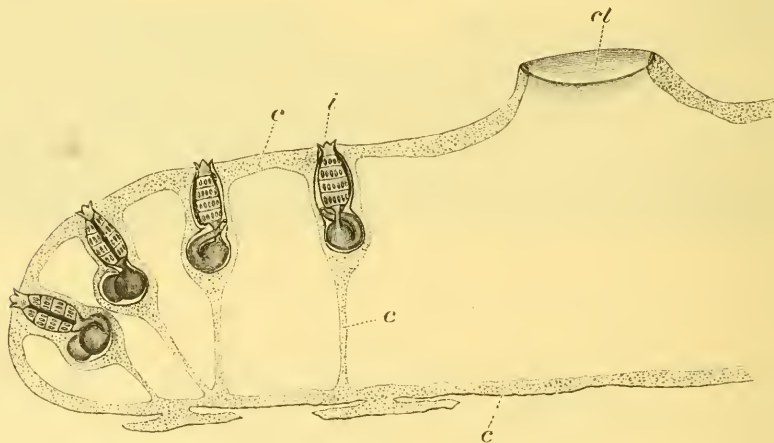
*e* = Gemeinsamer Cellulosemantel. *cl* = Gemeinsame Cloake. *e* = Egestionsöffnungen der Zooide. *i* = Mundöffnungen. *k* = Canäle im Cellulosemantel, die Verbindungswege zwischen den Egestionsöffnungen und gemeinsamen Cloakenräumen. Spicula und Mantelzellen sind nicht eingezeichnet.

unmittelbar unter der gemeinsamen Cloakenöffnung gelegenen Raum führen, sondern sich in weitere oder engere, längere oder kürzere canalartige Lückenräume des gemeinsamen Cellulosemantels öffnen. Erst diese Canäle stellen die Verbindungen mit dem gemeinsamen Cloakenraum her. (Vgl. Textfig. 27.) Die Egestionsöffnungen der Zooide verhalten sich bei den verschiedenen Formen recht verschieden. Sie sind durchaus nicht immer wie in der obenstehenden Textfigur glattrandig oder trichterförmig,

sondern häufig in bestimmter Weise gelappt oder mit langen Anzalungen versehen, die in manchen Fällen zur Stütze der oberen Canalwände zu dienen scheinen. (Maurice.)

Sind die gemeinsamen Cloakenöffnungen nur spärlich vorhanden und weit voneinander entfernt, so sind die zuführenden Mantelcanäle lang und oft vielfach verzweigt, um auch die entferntesten Zooide einbeziehen zu können. Da, wo sehr zahlreiche gemeinsame Cloaken vorkommen und die Zooide in der nächsten Nähe um sie herumliegen, werden die Canäle sehr kurz und sind zum Theil vom gemeinsamen Cloakenraum selbst kaum scharf zu unterscheiden: das zusammengesetzte System nähert sich dann im Bau und Aussehen einem einfachen, directen. Systeme mit solchen Verschiedenheiten können gelegentlich in ein und demselben Stocke nebeneinander vorkommen. So berichtet Herdman (1886, p. 226), dass bei seinem *Amaroucium irregulare* Var. *concinnum* auf der einen Seite des Stockes zahlreiche Systeme ganz *Botryllus*-ähnlich gestaltet seien, während auf der anderen die Zooide vollkommen regellos stehen. Bedenkt man ferner, dass, worauf oben p. 182 bereits hingewiesen wurde, auch kreisförmige, elliptische, mäandrische und bicyclische Systeme in einem Stock vergesellschaftet vorkommen können, so ergibt sich der unabweisbare Schluss, dass die Form und der Bau der Systeme als Art- oder Gattungs-Diagnosen im allgemeinen nur eine untergeordnetere Bedeutung beanspruchen dürfen.

Fig. 28.



Schematischer Durchschnitt durch eine *Diplosoma*-Colonie bei schwacher Vergrößerung.  
*c* = Cellulosemantel. *cl* = Gemeinsame Cloakenöffnung. *i* = Ingestionsöffnung.

Als eine besondere Modification der eben beschriebenen zusammengesetzten Systeme betrachte ich die eigenthümliche Art und Weise, wie die Zooide im *Diplosoma*-Stock angeordnet sind. Die Stöcke bilden meist ausserordentlich dünne Krusten und bestehen aus einer Schicht senkrecht oder schräg zur Oberfläche gestellter und ziemlich regellos angeordneter Zooide. Jedes Zooid besitzt seinen eigenen besonderen Cellu-

losemantel, der sich am Hinterende in einen strangförmigen Fortsatz auszieht und muskulöse Mantelgefässe führen kann. Nur an der freien Oberfläche und an der festgehefteten Basis vereinigen sich die Cellulosemäntel der Zooide zur Bildung einer dünnen Celluloselamelle, während sie in ihren ganzen mittleren Theilen getrennt bleiben. Die Mundöffnungen der Einzelthiere durchbrechen die obere Lamelle und liegen frei an der Oberfläche, die Egestionsöffnungen münden in den grossen gemeinsamen Raum, der die Zooide umgibt und von beiden Cellulosemembranen oben und unten begrenzt wird. Dieser Raum wird als die gemeinsame Cloakenhöhle des ganzen Stockes bezeichnet und steht durch grössere Cloakenöffnungen in der oberen Membran mit der Aussenwelt in Verbindung. (Vgl. Textfig. 28.)

Giard ist der Ansicht, dass die *Diplosoma*-Colonie den ursprünglichsten Typus des Ascidiestockes, das *Prösynascum*, repräsentire. Dadurch, dass die weiten Räume, die die Einzelthiere umgeben, sich immer mehr verengten und zu einem feinen Canalsystem wurden, hätten sich die zusammengesetzten Systeme der Didemniden und der anderen Synascidien entwickelt und aus diesen seien endlich die geschlosseneren und einfacheren Systeme der Polyeliniden und füglich auch die der Botryllen hervorgegangen. Auch die Stockform der socialen Ascidien leitet Giard vom *Diplosoma*-*Prösynascum* ab und lässt sie dadurch entstehen, dass die Einzelthiere eine immer grössere Selbständigkeit und freiere Sonderung erlangt hätten.

Ich kann dem *Diplosoma*-Stock eine solche Bedeutung nicht beimessen und halte ihn namentlich nicht für eine ursprüngliche, alte palinogenetische Form. So wie Herdman betrachte ich ihn nur als eine besondere Art solcher Stöcke, die sich in der normalen Weise aus unregelmässigen, zusammengesetzten Systemen aufbauen. Es lässt sich ungewungen vorstellen, wie in diesen letzteren das Canalsystem und die gemeinsamen Cloakenhöhlen sich immer umfangreicher gestalten und zu gemeinsamen Räumen ineinander fliessen konnten. Uebrigens steht auch die oben geschilderte Stockform von *Diplosoma* nicht vollkommen isolirt und unvermittelt da, sondern bildet nur das extreme Glied einer ganzen Reihe, die sich an die Stöcke mit zusammengesetzten Systemen eng anschliesst.

**Die gemeinsamen Cloaken.** Zeigen schon die Cloaken der directen Systeme mancherlei Verschiedenheiten und auch individuelle Variationen, obwohl hier das Cloakendach von den vorderen Rändern der Egestionsöffnungen der Zooide selbst gebildet wird, so ist das bei den indirecten Systemen, bei denen die Cloaken von den Zooiden entfernt und unabhängig liegen, in noch erhöhterem Maasse der Fall.

Sehr wechselnd erweist sich die Grösse der gemeinsamen Cloaken. Häufig sind die Oeffnungen mikroskopisch klein und messen nur Bruchtheile eines Millimeters im Durchmesser. Im conservirten Material sind sie dann oft überhaupt nicht mehr oder höchstens in Schnittserien nach-

weisbar. Befinden sich neben den kleinen Cloakenöffnungen grössere Vertiefungen, so mögen häufig genug nur diese bemerkt, die anderen aber übersehen worden sein. Grössere gemeinsame Cloakenöffnungen von 1—2 mm im Durchmesser finden sich bei vielen Formen in den verschiedensten Familien, und gelegentlich (*Leptoclinum*) mag die Oeffnung bis 3 mm lang werden. Ob aber die mehr als  $\frac{1}{2}$  cm langen Cloakenöffnungen, die in manchen älteren Abbildungen zu sehen sind, wirklich so zu deuten sind und nicht vielleicht nur zufällige Spalträume im Cellulosemantel darstellen, scheint mir ungewiss zu sein.

Die Form der gemeinsamen Cloaken ist ebenfalls variabel. Meist ist die Oeffnung kreisähnlich, mehr oder minder langgestreckt oder schlitzförmig. Zuweilen erhebt sich der Cloakenrand kegelförmig oder cylindrisch (*Dilemmum fallax* Lahille, einige *Diplosoma*, *Leptoclinum*), meist liegt er allerdings in der Höhe der Manteloberfläche. In seltenen Fällen ist die Oeffnung in regelmässiger Weise von sechs Mantellappen umstellt (*Leptoclinum speciosum* Herdman, *Lept. asteropum* Sluiter), so dass sie sternförmig erscheint und gewissen Cloaken directer Systeme ähnlich sieht. Doch besteht zwischen beiden ein wesentlicher Unterschied. Die Cloakenlappen der directen Systeme sind durch die Anzungen der Egestionsöffnungen der einzelnen Zooide bedingt, die der zusammengesetzten unregelmässigen Systeme bei *Leptoclinum* könnten nur vollständig frei und unabhängig entstandene Bildungen ausschliesslich des gemeinsamen Cellulosemantels sein.

Die Contractilität und Beweglichkeit der Ränder der gemeinsamen Cloaken ergibt sich bei den einfachen Systemen als nothwendige Folge des Baues. Bei den zusammengesetzten Systemen dagegen erscheint sie einigermaassen problematisch, obwohl bei der Untersuchung lebender Stöcke mehrfach (Giard) Contractionen beobachtet worden sind. Da die Cloaken zusammengesetzter Systeme ausschliesslich vom gemeinsamen Cellulosemantel gebildet werden, in welchem besondere Muskelzüge fehlen, kann die Beweglichkeit der Cloakenränder nur eine Begleiterscheinung von Contractionen der Zooide selbst oder der von ihnen ausgehenden muskulösen Gefässfortsätze sein. Eine andere Möglichkeit ist die, dass das Athemwasser, das durch die Egestionsöffnungen der Zooide abgeflossen ist und in den gemeinsamen Cloaken sich gesammelt hat, Bewegungen der Cloakenränder hervorrufen könnte, wenn es aus dem Stocke ausströmt. Doch wird das nur dann eintreten können, wenn die Ränder besonders zart und biegsam sind. Dass das von den Zooiden aufgenommene Wasser in der That gewisse Veränderungen und Bewegungen bewirken kann, beweisen am besten die *Diplosoma*-Stöcke. Im Leben erscheinen oft die krustenförmigen Colonien nach reicher Wasseraufnahme wie aufgebläht. Eine leise Berührung des Stockes oder auch nur die Erschütterung des Wassers genügen, um das Ausstossen des aufgenommenen Wassers und eine Contraction der gesammten Colonie zu veranlassen (Salensky, 1894, p. 375).

Die Beschaffenheit der gemeinsamen Cloaken, ihre Grösse und Contractionsfähigkeit, ist für das Vorkommen oder Fehlen von Parasiten und Commensalen von Wichtigkeit. In den durch ein bewegliches Dach geschützten Cloakenhöhlen der directen Systeme von *Botryllus* fehlen alle grösseren Parasiten ebenso wie in den Canälräumen der zusammengesetzten Systeme mit engen und dickwandigen Cloakenrändern (Giard, 1872, p. 647). Da, wo aber die gemeinsamen Cloaken durch mehrere Millimeter weite Oeffnungen zugänglich sind und nicht verschlossen werden können, sind sie überaus häufig von Commensalen bewohnt.

In Stöcken, die sich zur Ueberwinterung anschicken oder aus anderen Gründen nicht mehr volle Lebensfähigkeit zeigen, schwinden sehr leicht die Mantelcanäle, und auch die gemeinsamen Cloaken sind bald nicht mehr erkennbar, weil sie sich entweder schliessen oder vollkommen abflachen. Unter dem von verschiedenen Expeditionen erbeuteten Ascidiematerial haben sich offenbar mehrfach derartige Stöcke befunden, und es darf daher nicht als ein charakteristisches Art- oder Gattungsmerkmal der betreffenden Formen betrachtet werden, wenn berichtet wird, dass weder Systeme noch gemeinsame Cloaken vorhanden seien. Derartige Angaben dürfen um so weniger allgemeine Gültigkeit für die ganze Species oder Gattung beanspruchen, als schon ungünstige Conservirung vollkommen normaler Stöcke vielfach hinreicht, um den Bau der zusammengesetzten Systeme unerkennbar zu machen.

### c. Form des Stockes.

**Verschiedene Stockformen.** Die oben (p. 177) erwähnte Verschiedenheit in der Art der Verbindung der Einzelthiere zu Stöcken bei den sog. Socialen und Synascidien bedingt einen recht auffallenden Unterschied der Stockformen.

**A.** Der Stock der socialen Ascidien erscheint am häufigsten buschförmig, und die Zooide sind dann entweder ganz frei, nur an den äussersten Hinterenden durch Stolonen miteinander verbunden (*Clavelina*, *Ecteinascidia*) oder mit umfangreicheren Theilen ihrer Hinterkörper verwachsen (*Diazona*). Zuweilen zeigt die Colonie ein traubenförmiges Aussehen (*Chondrostachys*), oft gleicht sie einem kriechenden Wurzelgeflecht, dem die Zooide wie knollenförmige Verdickungen anhaften (*Perophora*). Ich habe bei *Perophora Listeri* die Zooide nie anders als in beträchtlicher Entfernung voneinander angetroffen, durch Zwischenräume getrennt, die stets die Dicke und oft auch die Länge der Einzelthiere übertrafen. Nach Giard (1872, p. 549 und 590) sollen dagegen die Zooide gelegentlich, wenn die Colonie beengt unter Steinen sich entwickelt, mit ihren Cellulosemänteln so innig verwachsen können, dass Synascidien-ähnliche Bildungen mit Andeutungen von Systemen entstehen. Bei der von Ritter (1893) beschriebenen *Perophora amnetens* aus dem pacifischen Ocean sind sogar meistens sehr zahlreiche, wenn auch nicht

alle Zooide des Stockes bis auf die vordere Region der beiden Körperöffnungen in einen gemeinsamen Cellulosemantel eingehüllt. Mit diesen Thatsachen würde sich die oben (p. 177) geäußerte Auffassung über den Ursprung der Synascidienstöcke sehr wohl in Einklang bringen lassen. Eine scharfe systematische Trennung der socialen Ascidien von den Synascidien nur auf Grund der Stockform erscheint gegenwärtig nicht mehr durchführbar, und das Genus *Perophora* beweist, dass hier vollkommen selbständig ein nach Art der Synascidien gebildeter Stock sich entwickeln kann.

**B.** Der Stock der Synascidien erscheint infolge des alle Zooide und Systeme gleichmässig umhüllenden Cellulosemantels wie ein einheitlicher Körper, dessen Gestalt ähnliche Mannigfaltigkeiten zeigt wie die der einzelnen Zooide. Jedoch ist diese extreme Stockform durch eine ganz continuirliche Reihe von Zwischenformen mit solchen socialen Colonien verbunden, die, wie *Diazona*, nur unvollkommen gesonderte Einzelthiere besitzt, und es könnte dann überhaupt fraglich erscheinen, ob man die letztere Stockform noch als sociale bezeichnen dürfe oder nicht. Bezüglich der Verbindung der einzelnen Zooide zum Cormus unterscheidet sich von *Diazona* das Genus *Oxycorynia* nur durch eine etwas weiter vorgeschrittene Verdickung des gemeinsamen Cellulosemantels, so dass hier nur die vordersten Körpertheile mit den beiden Oeffnungen frei bleiben. Nicht viel anders verhält es sich in der ganzen Familie der Polystyelidae, in der stets die Egestionsöffnungen frei nach aussen münden und keine gemeinsamen Cloaken sich finden. Endlich können auch bei Synascidien mit wohl entwickelten Systemen die vordersten Körperenden der Zooide, welche die Ingestionsöffnungen führen, wenigstens im lebenden und uncontrahirten Zustande, sich ziemlich hoch über die Oberfläche des Stockes erhoben zeigen und so eine gewisse Selbständigkeit bewahren, wie es besonders anschaulich für *Morchellium argus* von Milne Edwards (1842) dargestellt wurde.

a. Hat sich die Stockform der Synascidien in der That aus ähnlichen colonialen Verbänden, wie sie die sog. socialen Ascidien aufweisen, entwickelt, so wird man als die ursprünglichste wohl die tafelförmige anzusehen haben, die dadurch gekennzeichnet ist, dass alle Zooide in einer Schicht nebeneinander lagern. Da der Synascidienstock mehrmals selbständig entstanden ist, findet sich auch diese Stockform in weit voneinander entfernten Gruppen wieder, die durch ganz verschiedene Knospungsarten sich fortpflanzen. Charakteristisch ist sie für *Botryllus* und *Botrylloides* in der durch palleale Knospung ausgezeichneten Familie der Botryllidae, für viele Didemnidae (*Leptoclinum*) und Diplosomidae (*Diplosoma*), die die ösophageale oder pylorische Knospung aufweisen, und sie fehlt auch nicht bei den durch Theilung des Postabdomens sich vermehrenden Polyclinidae (*Psammaphidium*). Auch bei Distomidae (einige *Cystodites*) scheinen zuweilen einschichtige krustenförmige Colonien vorzukommen. Mehrfach fehlt in diesen Stöcken,

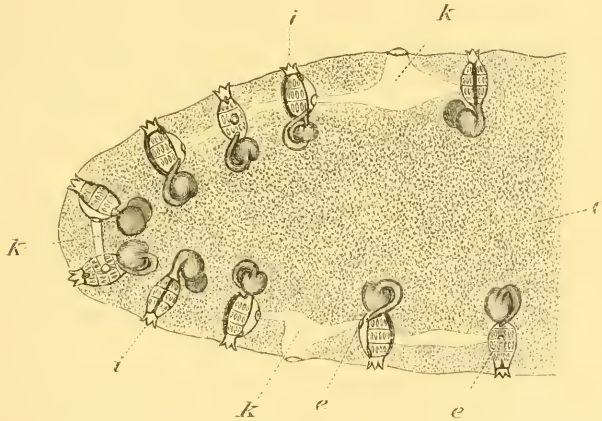


sowie es ursprünglich überall der Fall gewesen sein muss, noch jetzt eine Gruppierung der Zooide zu scharf und deutlich umgrenzten Systemen, ja zuweilen (Distomidae) münden die einzelnen Egestionsöffnungen noch selbständig frei nach aussen.

Auf zwei eigenartige Stockformen, die fast immer nur als Modificationen der krustenförmigen Colonien auftreten, hat besonders Drasche (1883) aufmerksam gemacht. Die eine nennt er „Cormus mit blattähnlicher Zeichnung“. Durch aderähnlich verzweigte schmale Vertiefungen erscheint die Oberfläche in Felder getheilt; in diesen liegen die Zooide, während die Adern von Einzelthieren frei sind und den von den einzelnen Egestionsöffnungen zur gemeinsamen Cloake führenden Sammelcanälen entsprechen. Zuweilen ähnelt ein solcher Cormus täuschend der Form eines welken dicotyledonen Blattes (Drasche). Man begegnet solchen Stöcken besonders beim Genus *Leptoclinium* (*L. coccineum* Dr.; *L. granulatum* Dr.). Ein „Cormus mit polygonaler Zeichnung“ entsteht, wenn die Vertiefungen einen geradlinigen Verlauf nehmen und die Oberfläche in polygonale Felder zerlegen. (Vgl. z. B. *Leptoclinium exaratum* Grube, Fig. 11, Taf. X).

b. Bei vorschreitender Verdickung des gemeinsamen Cellulosemantels auf der basalen festgehefteten Seite geht die krustenförmige Stockform allmählich in eine polsterförmige und knollenförmige über. Die

Fig. 29.



Schematischer Durchschnitt durch eine Synascidiencolonie mit zweischichtiger Zooidanordnung.

*e* = gemeinsamer Cellulosemantel. *e* = Egestionsöffnungen der Zooide. *i* = Ingestionsöffnungen. *k* = Canäle und gemeinsame Cloakenöffnungen der Systeme.

Zooide finden sich auch in diesen meist nur in einer Schicht auf der oberen, ganz frei daliegenden Seite des Stockes. Zuweilen aber dehnen sie sich über die ganze Oberfläche aus und sind dann auch an der Unterseite anzutreffen. Ich nenne diese Stöcke zweischichtig (vgl. Text-

figur 29). Natürlich finden die Zooide nur dort die nothwendigen Existenzbedingungen auf der Unterseite, wo keine innige Verwachsung mit einem Fremdkörper erfolgt ist und wo die Colonie lose dem Sand oder Schlamm aufliegt. Doch lässt sich wohl stets die untere Fläche an der viel spärlicheren Anzahl und häufig auch an der geringeren Grösse der Zooide sofort erkennen. Derartige Stöcke treten in den verschiedensten Gruppen auf und finden sich bei bestimmten Species, während andere derselben Gattung nur einschichtig gebaut sind (*Distoma*, *Didemnum*). Wahrscheinlich kommt die zweischichtige Stockform gelegentlich auch nur als eine individuelle Variation vor. Es gibt aber auch zweischichtige zum Theil sehr abweichend geformte, stab- und bandähnliche oder scheibenförmige Synascidienstöcke, die nicht mit einer der breiten Flächen festsitzen, sondern mit einem spitzen Ende oder auch mit einem besonderen Stiel (z. B. *Goodsiria placenta* Herd., *Julinia*?). Da hier die beiden Zooidschichten unter den wesentlich gleichen Bedingungen sich entwickeln, erscheinen sie auch ziemlich gleichartig.

c. Von dem knollenförmigen Stock lassen sich der keulenförmige und gestielte ungezwungen ableiten unter der Annahme einer in gleichem Sinne immer weiter vorschreitenden Verdickung des basalen Cellulosemantels. Man trifft derartige Stöcke in den meisten Synascidienfamilien an, und verschiedene Species einer Gattung zeigen oft sehr erhebliche Modificationen des gestielten Cormus (vgl. z. B. *Colella Quoyi*, *C. pulchra*, *C. ramulosa*). Zuweilen ähnelt bei flüchtiger Betrachtung die gestielte Colonie einer gestielten Monascidie. Uebrigens kann die gestielte Stockform nicht einmal als allgemein verwerthbares Gattungsmerkmal gelten, denn häufig findet sie sich nur bei einzelnen Species, während die anderen derselben Gattung eine ganz abweichende Form besitzen (*Goodsiria*, *Morchellium*, *Amaroucium*, *Distaplia*, *Distoma*).

d. Häufig zeigen die keulenförmigen und gestielten Stöcke eine sehr ausgeprägte Tendenz, sich an ihren freien Enden zu spalten und gewissermaassen mehrköpfig zu werden; so entstehen vollkommen blumenkohlähnliche oder buschförmige Colonien (vgl. *Amaroucium proliferum* M. Edw.). Bei *Synoicum* erfolgt eine Spaltung des Stockes in die einzelnen Systeme. Die Systeme, die sich aus vier bis neun Zooiden zusammensetzen, bleiben selbständig und fast vollkommen isolirt bis auf die äussersten Hinterenden, mit denen sie untereinander zum Cormus verwachsen sind. Es verhält sich also hier jedes System im Stock in gewisser Beziehung ähnlich wie die Einzelthiere bei den sog. socialen Ascidien. Und da überdies jedes *Synoicum*-System in der Gestalt einer Einzelascidie ausserordentlich ähnlich sieht, gleicht der ganze Synascidienstock bei flüchtiger Betrachtung einer socialen Ascidiencolonie oder einer Monascidien-Aggregation. Auch bei *Chorizocormus* unter den *Polystyelidae*, bei denen Systeme fehlen und die Egestionsöffnungen direct nach aussen münden, ist der Gesamtcormus in einzelne durch kriechende und verzweigte Stolonen verbundene Theile gespalten und erscheint äusser-

lich auffallend der *Clavelina* ähnlich. Die Uebereinstimmung mit socialen Ascidien wird hier dadurch noch grösser, dass einzelne Zooide nicht mit ihren Cellulosemänteln zu Gruppen inniger verschmelzen, sondern vollkommen frei auf dem Stolo stehen bleiben. Eine so weit gehende Spaltung des Stockes bis auf die Einzelthiere kommt auch bei *Circinalium* vor, wo neben scharf abgesetzten, fast ganz isolirten einfachen und nach Lahille auch zusammengesetzten Systemen auch alleinstehende Zooide im Cormus sich finden. Mehrköpfige oder in einzelne Zooidgruppen und Systeme gesonderte Stöcke finden sich ferner bei *Symplegma*, *Sigillina* und einigen Arten der Gattung *Coella*. In allen diesen Fällen ist aber auch an die Möglichkeit zu denken, dass die besonders scharf abgegrenzten Zooidgruppen oder isolirten Einzelthiere in den gespaltenen Stöcken nicht Theile eines ursprünglichen Cormus seien, sondern dass sie sich selbständig aus Larven entwickelt hätten, die auf einem alten Stock sich festgesetzt hatten und mit ihm verwachsen.

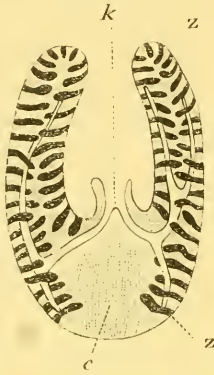
e. Die oben (p. 190) bereits erwähnten stab- und bandförmigen Stöcke, die als zweischichtige im ganzen Umkreise ihrer Oberfläche Zooide tragen, sind im allgemeinen in typisch ausgeprägter Form nur selten anzutreffen. Bei *Julinia* erreichen die Stöcke eine Länge von  $78\frac{1}{2}$  cm, und bei einer unbestimmbaren Form aus dem antarctischen Ocean, die Herdman (1886, p. 252) — (?) *ignotus* nannte, werden die Colonien über 90 cm lang. Da über die Entwicklung dieser Stockformen bisher nichts bekannt geworden ist, kann es nur vermuthungsweise ausgesprochen werden, dass es sich hierbei um ein ausserordentliches Längenwachsthum des frei emporragenden Stockendes handelt, also um eine Weiterbildung etwa der keulenförmigen Colonien. Andererseits aber liesse sich ebensogut von solchen polsterförmigen zweischichtigen Stöcken ausgehen (vgl. oben p. 189), die mit einer Breitseite der Unterlage aufliegen und in einer durch die Beschaffenheit dieser letzteren bestimmten horizontalen Richtung ausschliesslich fortwachsen. Ein Analogon dafür würden unter den Bryozoen die allerdings einschichtigen *Cristatella*-Stöcke darbieten, und unter den anderen Synascidien könnte z. B. auf gewisse Colonien von *Didemnum cereum* Giard verwiesen werden, die sich entsprechend der Form der Pflanze, der sie festgeheftet sind, bandförmig strecken. (Vgl. Fig. 1, Taf. X.)

f. Nur als eine ganz eigenartige Modification der gestielten Stöcke, die mit einem kopfförmigen, die eigentlichen Zooide tragenden Ende versehen sind, betrachte ich die flachgedrückten scheibenförmigen Colonien z. B. der *Goodsiria placenta*, die in gleichförmiger Weise auf der ganzen Oberfläche die Einzelthiere führen.

g. Einer besonderen Erwähnung bedarf die Stockform des *Codocormus Huxleyi* Herd., weil sie Herdman mit Veranlassung gegeben hat, die Pyrosomen von dieser Synascidienform, für die eine besondere Familie aufgestellt wurde, abzuleiten. Der etwas unregelmässig länglichrunde, ungefähr  $3\frac{1}{2}$  cm lange,  $1\frac{1}{2}$ —2 cm in den Queraxen messende Stock

besitzt eine grosse nach aussen mündende centrale Höhle, auf deren Grunde die einzige gemeinsame Cloakenöffnung des ganzen Stockes liegen soll. Hier münden alle die langen, den Stock durchsetzenden Mantelcanäle, mit welchen die Egestionsöffnungen der Zooide sich verbinden. Die Einzelthiere zeigen keine Gruppierung in verschiedene Systeme, vielmehr entspricht der ganze Stock nur einem System. So wie an der äusseren Oberfläche findet sich auch um die axiale Höhle eine Schicht Zooide, deren Ingestionsöffnungen frei in diesen Hohlraum führen. Darnach muss man die Centralhöhle durch eine Art Einstülpung eines Theils der oberflächlichen Zooidschicht entstanden auffassen und kann sie jedenfalls nicht, wie Herdman zutreffend bemerkt, mit der grossen Centralhöhle des Pyrosomastockes identificiren (vgl. Textfig. 30). Allerdings bleibt dann für die Vergleichung mit der Pyrosomacolonie meines Erachtens überhaupt nichts Gemeinsames mehr übrig, was nicht auch für die anderen Synascidien Gältigkeit hätte.

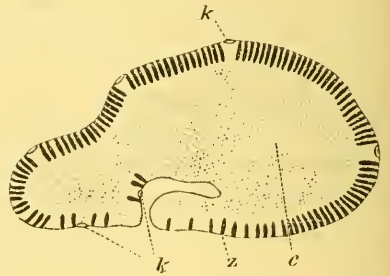
Fig. 30.



Schematischer Durchschnitt durch *Coelocormus Hualeyi*. (Nach Herdman.)

*c* = Gemeinsamer Cellulosemantel. *k* = Gemeinsame Cloakenöffnungen und die zuführenden Mantelcanäle. *z* = Zooide.

Fig. 31.



Durchschnitt durch einen Stock von *Didemnum lobatum*? Grube. Fast  $\frac{1}{2}$ .

Ueberdies kann ich noch andere Bedenken nicht unterdrücken. Da nur ein einziges Exemplar Herdman zur Verfügung stand, scheint es mir einigermaassen fraglich, ob die Stockform desselben ohne weiteres generalisirt und als wichtige Eigenthümlichkeit der Gattung und sogar der Familie betrachtet werden dürfe. Seichtere grubenförmige Vertiefungen der freien, die Zooide führenden Stockseite kommen bei grösseren polster- und knollenförmigen Cormen gar nicht selten vor, und eine ist auch in Textfig. 31 zu sehen. Ich habe aber diese Abbildung vorzüglich deshalb hergesetzt, um auf eine tiefe centrale Höhlung zu verweisen, welche sich an der Unterseite entwickelt hat und zum Theil mit Schlamm und vegetabilischen Resten erfüllt war. Da auf der ganzen Unterseite die Zooide überhaupt nur spärlicher vorkommen, ist es begreiflich, dass sie in die Centralhöhle, wo die Existenzbedingungen am ungünstigsten sind, nur

vereinzelt und in kleineren Exemplaren sich finden. Zweifellos stellt dieser *Didemnum*-Stock nur eine individuelle Variation eines normaler Weise polsterförmigen dar, eine Variation, die vielleicht durch eine besondere Beschaffenheit der Unterlage verursacht worden sein mochte.

Ein anderes Bedenken geht dahin, ob in der That für den ganzen *Coelocormus*-Stock nur die einzige gemeinsame Cloakenöffnung auf dem Grunde der centralen Höhlung vorhanden war. Der Umstand, dass das einzige Exemplar, das aus der beträchtlichen Tiefe von 600 Faden gehoben wurde, in offenbar nicht besonders günstigem Conservierungszustand sich befand, wird einen Zweifel nicht unberechtigt erscheinen lassen, zumal wenn man bedenkt, dass kleinere gemeinsame Cloaken sehr häufig im conservirten Material überhaupt nicht mehr nachweisbar sind (vgl. oben p. 187).

**Individuelle Variationen der Stockform.** Ueber das Vorkommen von individuellen Variationen der Stockformen liegen nur spärliche Beobachtungen vor. So wie bei Monascidien eine Verschiedenheit der äusseren Gestalt des Thieres hält man bei Synascidien häufig Unterschiede in der Form der Stöcke für ausreichend, um darauf eine neue Species zu gründen. Sicher oft mit Unrecht, wie eine spätere sorgsame Durcharbeitung der Synascidiensystematik an lebendem Material lehren wird.

Einer kleinen Variabilität bei *Didemnum*-Stöcken habe ich oben bereits Erwähnung gethan (p. 192), als ich das gelegentliche Vorkommen von axialen Höhlungen besprach. Ich möchte hinzufügen, dass vielleicht auch die von mir als zweischichtig bezeichnete Stockform (oben p. 189) bei manchen *Didemnum* neben der einschichtigen vorkommen könnte als eine individuelle Variation, die durch günstigere Existenzbedingungen veranlasst ist, und nicht nur als Anzeichen eines höheren Alters der Colonie.

Ueber eine durch die Verschiedenheit des Wohnorts bedingte Variabilität bei *Perophora Listeri* Wieg. berichtet Giard (1872, p. 519). Bei beengter Entwicklung unter Steinen sitzen die Zooide dicht gedrängt dem kriechenden Stolo auf und können sogar miteinander verwachsen und systemähnliche Bildungen hervorrufen (vgl. oben p. 187). Bei vollständig freiem Wachsthum entwickeln sich oft traubenähnliche Cormen.

Interessant ist das Vorkommen von *Distaplia rosca* Della Valle als sessile und als keulenförmige oder gestielte Form. Caullery (1895, p. 8) fand in Wimereux (Boulonnais) ausschliesslich ungestielte sessile Stöcke, während Della Valle und Lahille im Mittelmeer beide Arten nebeneinander antrafen:

Auch *Morchellium argus* M. Edw. und *Parascidia Giardi* Caullery kommen entweder als gestielte oder flache polsterähnliche Stöcke vor, und nach Caullery (1895, p. 11) würde sich der Gegensatz in ungewohnter Weise aus der Verschiedenheit der Standörter erklären lassen. Wo die Stöcke unter Steinen oder in anderer Weise beengt vorkommen, bleiben sie flach, sitzen sie an der Unterseite überragender Felsen über tiefem Wasser, so dass ihr Wachsthum ungehemmt stattfinden kann, so

werden sie lang gestielt. In einer ähnlichen Weise hatte bereits Milne Edwards die Variabilität des *Morchellium* zu erklären versucht, während Giard diese Argumente nicht als zutreffend gelten lassen wollte. Nach Lahille (1890, p. 242) würden noch andere Ursachen die individuelle Variabilität der *Morchellium*-Colonien beeinflussen: Innerhalb der Gezeitenzonen werden die Stöcke während der Ebbe durch die niedersinkenden Seepflanzen zu Boden gedrückt, comprimirt und auf diese Weise im Wachstum behindert. Durch diese täglich sich wiederholenden Einwirkungen werden die Stöcke von allem Anfang an in ihrer Entwicklung modificirt. Nur im tiefen Wasser, wo die Seegräser nicht bis zum Boden gelangen und wohin die Ebbe nicht reicht, entwickelt sich die gestielte Stockform.

### Unabhängigkeit der Stockform von der systematischen Stellung.

Schon bei der Beschreibung der verschiedenen Systeme und Stockformen (p. 179 u. f., p. 187 u. f.) ist mehrfach darauf hingewiesen worden, dass bei nahe verwandten sehr verschiedene, bei im System weit voneinander entfernten Synascidien ganz ähnliche Colonieformen auftreten können, so dass an dieser Stelle nur noch Weniges zu bemerken bleibt. Nur in wenigen grösseren Gruppen werden der Bau und die Form der Stöcke als durchgreifendes Eintheilungsprincip verwerthet (*Botryllidae*). So bequem auch dieses Verfahren im allgemeinen für die systematische Bestimmung sein mag, ist es andererseits vielleicht doch nicht ganz zweifellos, dass z. B. *Botryllus* und *Polycyclus* oder *Botrylloides* und *Sarcobotrylloides* wohl abgegrenzte und den thatsächlichen Verwandtschaftsverhältnissen entsprechende echte Gattungen sind. In anderen Gruppen ist man denn auch in neuester Zeit mehrfach davon abgegangen, die Eintheilung in Gattungen auf Grund der verschiedenen Stockformen vorzunehmen. Während Dräsche (1883), der zuerst die Nothwendigkeit der Auflösung des Milne Edwards'schen Genus *Leptoclinum* erkannte, die Formen darnach sondert, ob sie krustenförmige (*Leptoclinum*) oder fleischige Cormen in Knollen und Polstern (*Didemnoides*) bilden, will Lahille (1890) dieses Eintheilungsprincip überhaupt nicht gelten lassen und definirt das letztere Genus, worin ihm Herdman allerdings nicht folgt, lediglich durch das Vorhandensein von drei Kiemenspaltenreihen und das Fehlen von Kalkspiculis im Cellulosemantel. Allerdings wird dadurch der Gattungsbegriff ein ganz anderer; darin aber, dass Formverschiedenheiten des Stockes zur Aufstellung einer neuen Gattung im allgemeinen nicht ausreichen, kann ich Lahille nur beistimmen. Wohin würde es auch führen, wenn dieses Verfahren consequent durchgeführt werden sollte. Namentlich die Gattungen, in welchen man bisher gestielte, keulenförmige und flachere Formen vereinigt, müssten zum Theil in mehrere aufgelöst werden (*Distoma*, *Distaplia*, *Amaroucium* etc.), und selbst manche Species mit variablen Stockformen könnten dann nicht mehr nur als Arten gelten, sondern müssten zu höheren Gruppen erhoben werden. Andererseits gibt es natürlich auch Gattungen, die sich durch eine recht

gleichförmige Beschaffenheit der Cormen auszeichnen. Die Art der Knospung und die Form der Einzelthiere sind zwar wichtige Momente, welche die Stockform bestimmen, gleichzeitig aber wirken so viele andere Factoren mit, dass in verschiedenen selbst eng begrenzten Gruppen eine grosse Variabilität der Form der Stöcke ermöglicht wird. So entwickeln sich bei verschiedenen Gattungen ganz unabhängig voneinander ähnliche und bei nahe verwandten Arten zum Theil sehr verschiedene Stockformen. Im grossen und ganzen wird man daher wohl zu der Annahme berechtigt sein, dass die Stockform der Synascidien von der systematischen Stellung, wenn auch nicht völlig, so doch in hohem Maasse unabhängig sei.

#### 4. Die Grösse.

Bei der Untersuchung der Grösse sind die Monascidien und Cormascidien auseinander zu halten. Bei den letzteren fällt zuerst der Gesamtstock ins Auge, und die einzelnen Zooide können in der Regel erst nach Eröffnung des Cormus gemessen werden. Fast durchweg überragen die Monascidien die Zooide der Synascidien um ein sehr beträchtliches an Grösse und stimmen im allgemeinen viel mehr mit den Dimensionen der ganzen Stöcke als mit deren Einzelthieren überein.

**A. Monascidien.** Die Körpergrösse der Monascidien erweist sich als überaus variabel. Am verbreitetsten ist vielleicht eine Länge von 3—10 cm; sie kommt bei zahlreichen Species verschiedener Gattungen und Familien vor.

Die kleinsten Monascidien, die bisher bekannt geworden sind, messen im geschlechtsreifen Zustand nur wenige Millimeter. *Bathyoncus minutus* Herd. und *Styela pusilla* Herd., die von der Challenger-Expedition nur in je einem Exemplare in 3125 und 2050 Faden Tiefe gefischt worden waren, haben Axenlängen zwischen 4 und 6 mm. Da beide Thiere nur weibliche Geschlechtsproducte besaßen, waren sie aber vielleicht noch nicht vollkommen erwachsen. Eine ähnliche Grösse von ca. 6 mm zeigt *Polycarpa pitella* Herd. Nur wenig grösser, 5—8 mm lang, werden *Heterocarpa glomerata* Alder, *Polycarpa minuta* Herd. und die Solitärform von *Stylopsis grossularia* V. Bened.

Viel häufiger findet man schon Formen zwischen 1 und 3 cm Länge, obwohl sie immerhin noch zu den kleinen Monascidien gezählt werden müssen. Besonders unter den Molguliden und Cynthideen sind kleine Thiere zahlreich vorhanden. Die Gattungen *Molgula*, *Cynthia*, *Styela*, *Bathyoncus*, *Polycarpa* sind reich an solchen Species geringer Körpergrösse.

Grossen über 10 cm in der Länge messenden Monascidien begegnet man in den meisten artenreicheren Gattungen (*Molgula*, *Boltenia*, *Culeolus*, *Microcosmus*, *Cynthia*, *Ascidia*). Zu den grössten bisher bekannt gewordenen Exemplaren zählen einige von der Challenger-Expedition aufgefundene Formen. *Ascopera gigantea* Herd. wird 30 cm lang und 15 cm

breit, *Molgula gigantea* Cunningham erreicht eine Länge von 33 cm, eine Breite von 17,5 cm. In Folge der ausserordentlichen Streckung des Stieles erlangen einige *Boltenia* eine noch beträchtlichere Länge, ohne aber ein so bedeutendes Gesamtvolumen zu besitzen als die beiden ebengenannten Formen. *Boltenia elegans* Herd. wird über 40 cm lang, davon entfallen allerdings 36 cm auf den nur 2 mm dicken Stiel. Eine ungefähr gleiche Länge erreicht der in 2900 Faden Tiefe aufgefundene *Hypobythius calycodes* Moseley. Irrthümlicher Weise findet sich in populären zoologischen Schriften die Angabe verbreitet, dass der Challenger einen *Hypobythius* von der enormen Grösse von  $1\frac{3}{4}$  m gedreht hätte.

Individuelle Grössenverschiedenheiten kommen bei allen Monascidien vor und sind zuweilen sehr auffallend. Bei den meisten Formen verhalten sich die Extreme wie 2:3; aber auch um das Doppelte der Länge können die grossen Individuen die kleinsten übertreffen (*Cynthia momus* Sav., *Microcosmus claudicans* Sav., *Polycarpa tenera* Lacaze und Delage, *Styela mytiligera* Sav., *Styela variabilis* Hancock, *Phallusia mammillata* Cuv. und manche andere). Noch beträchtlichere individuelle Grössendifferenzen finden sich bei *Cynthia sigillata* Lacaze und Delage (1—3 cm lang) und bei *Styelopsis grossularia*, deren Socialform bis gegen 30 mm lang wird, während die Solitärform oft nur 5 mm misst.

So wie die äussere Körperform (vgl. oben p. 173) zeigt auch die Körpergrösse der Monascidien eine weitgehende Unabhängigkeit von der systematischen Stellung. Das ergibt sich am deutlichsten bei der Betrachtung der artenreichen Gattungen, in welchen Formen von ausserordentlich verschiedenen Grössen vereinigt sind. Im Genus *Molgula* finden sich neben einer der grössten aller Monascidien (*M. gigantea*) sehr kleine Formen, die nicht einmal 2 cm Länge erreichen (*M. Forbesi* und *M. pyriformis* Herd.). Ebenso zeigen die Genera *Cynthia* und *Ascidia* sowohl sehr grosse (*Cynthia Roretzii* Dräsche, *Ascidia Challengeri* Herd., *Asc. meridionalis* Herd.) als auch kleine, kaum 1,5 cm lange Formen (*Cynthia arenosa* Herd., *C. sigillata* Lacaze und Delage, *Ascidia despecta* Herd.). In manchen anderen Gattungen lässt sich wiederum eine mehr gleichartige Körpergrösse der verschiedenen Arten beobachten. Alle bisher bekannten *Bathyoncus* sind recht kleine Formen, die gestielten *Boltenia* und *Culcolus* sind dagegen fast sämmtlich ansehnlich lang.

**B. Cormascidien.** Bei den stockbildenden Ascidien müssen die Grösse der einzelnen Zooide und die der ganzen Colonie unterschieden werden.

a. Die Körpergrösse der Einzelthiere ist namentlich bei den Synascidien im engeren Sinne eine nur sehr geringe und beträgt wohl am häufigsten nur 2 oder 3 mm. Auch kleinere Zooide von 1 mm und sogar 0,5 mm Länge (*Leptoclinum Edwardsi* Herd.) kommen öfters vor. Grössere Zooide trifft man unter den Synascidien besonders bei den Formen, deren Körper mit Abdomen und Postabdomen versehen ist; aber auch hier bleibt das Gesamtvolumen ein recht kleines, und die Grössenzunahme



erscheint vornehmlich auf eine Längsstreckung des oft nadelförmig feinen Leibes beschränkt. Zooide zwischen 1 und 2 cm Länge gelten bei den Synascidien als gross. Sie finden sich in den Gattungen *Aplidiopsis* (*A. pyriformis* Herd.), *Aplidium* (*A. fumigatum* Herd., *A. caliculatum* Sav.), *Amaroucium* (*A. conicum* Oliv.), *Tylobranchion*, *Pharyngodictyon*, *Atopogaster* (*A. informis* Herd.). Zooide über 2 cm Länge finden sich nur bei wenigen Arten, und zwischen 3 und 3,5 cm scheint für fast alle Synascidien\*) die äusserste Grössengrenze zu liegen. Hierher gehören *Sigillina australis* Sav., *Synoicum turgens* Phipps, *Atopogaster gigantea* Herd., *At. aurantiaca* Herd.

Eine noch bedeutendere Grösse können dagegen die Zooide der sogenannten Socialen Ascidien erlangen. Bei *Clavelina lepadiformis* O. F. M., *Clavelina* (*Stereoclavelina*) *enormis* Herd., *Ecteinascidia turbinata* Herd. werden die Zooide 3 cm und noch etwas darüber lang; bei *Rhopalopsis fusca* Herd. erreichen sie 4,7 cm, bei *Diazona violacea* etwas über 5 cm, und bei *Clavelina* (*Podoclavelina*) *borealis* Sav. sollen sie sogar 15 cm lang werden, eine Grösse, die selbst für Monascidien eine beträchtlichere genannt werden müsste.

In ganz ähnlicher Weise wie bei den Monascidien erweist sich auch bei den Cormascidien die Grösse der Zooide in hohem Maasse unabhängig von der systematischen Stellung. Im Genus *Atopogaster* finden sich neben Species mit sehr grossen Zooiden (vgl. oben) solche, deren Einzelthiere nur 3—4 mm messen (*At. elongata* Herd.). Ebenso trifft man bei *Aplidium*, *Amaroucium*, *Polyclinum* Arten mit den verschiedensten Zooidgrössen von 2 cm Länge bis herab zu kaum 2 mm (*Aplidium despectum* Herd. = 1,5 mm lang).

Die individuellen Grössenverschiedenheiten der Zooide der Cormascidien bewegen sich im allgemeinen innerhalb ähnlicher Grenzen wie bei den Monascidien. Doch lauten hierüber die Angaben der Autoren weniger zuverlässig und weniger eingehend. Wenn für einige Polystylidae (*Synstyela incrustans* Herd., *Chorizocormus reticulatus* Herd.) angegeben wird (Herdman), dass die Grösse der Zooide zwischen 1 und 8 mm schwankt, so können sich die ersteren Maasse wohl nur auf noch nicht völlig entwickelte Einzelthiere beziehen.

b. Die Grösse des Cormus unterliegt sehr grossen Schwankungen. Da die Zahl der auf einander folgenden Knospengenerationen oder der aus den Stolonen nach und nach sich bildenden Knospen, rein theoretisch betrachtet, eine fast unbeschränkte sein kann, scheint auch dem Wachsthum des Stockes aus inneren Gründen kaum eine Grenze gesetzt zu sein. Die weit verbreitete Auffassung, dass eine durch viele Generationen hin-

\*) Lahille (Recherches sur les Tuniciers, p. 245) berichtet, dass bei *Morchellium argus* M. Edw. das Postabdomen sich stoloartig bis zu einer Länge von 5 cm ausdehnen könne, wodurch eine Gesamtlänge von gegen 6 cm erreicht wird. Ähnliche gefässartige Verlängerungen des Hinterleibes kommen auch noch bei anderen Formen vor.

durch ausschliesslich ungeschlechtlich erfolgende Fortpflanzung zu allmählicher Degeneration der Form führen und füglich vollkommen erlöschen müsse, könnte, selbst wenn sie sich bei den Synascidien bewahrheiten sollte, lediglich das Fehlen von Stöcken so enorm grosser Dimensionen, wie sie in Wirklichkeit auch nicht annähernd vorkommen, erklären, nicht aber die Thatsache, dass bei verschiedenen Species die Stockgrössen in verschiedener Weise begrenzt erscheinen. Dass der Ascidienstock nicht ins Unbegrenzte wächst, scheint mir durch mehrere Ursachen bedingt zu werden. Einmal durch die meist nur sehr kurze Lebensdauer der Zooide. Denn diese sterben in der Regel bald nach vollendeter Geschlechtsreife ab und geben, indem sie sich zersetzen und vollständig zerfallen, den an ihre Stelle tretenden Knospen Raum. So bleiben also die Stöcke meist kleiner, als wenn alle im Laufe der Zeit producirten Zooide gleichzeitig nebeneinander vorkämen. Ein zweites das Wachsthum des Stockes beeinträchtigendes Moment bilden ungünstige Existenzbedingungen. Dies lässt sich nur in wenigen Fällen mit Sicherheit nachweisen, namentlich da, wo zu bestimmten Zeiten auftretende Kälteperioden oder periodischer Nahrungsmangel alle entwickelten Zooide des Stockes vernichten, so dass die jugendlichen Knospengenerationen später an den Stellen, die die alten Zooide einnahmen, sich entwickeln können, ohne dass die Grösse des Stockes sich merklich zu verändern braucht. (Vgl. darüber auch weiter unten den Abschnitt über die Vorgänge in überwinternden Stöcken.) Auch da, wo solche schädliche äussere Einflüsse nicht auftreten oder wo, wie in den grösseren Meerestiefen, stets mehr gleichartige Lebensbedingungen herrschen, wird die Ausdehnung des Ascidienstockes schon dadurch gehemmt werden müssen, dass in gleichem Maasse auch die Schwierigkeit, ausreichende Nahrung zu beschaffen, wächst. Doch wirken hier noch andere äussere Factoren mit, um die Stockgrösse zu bestimmen. Dass der Cormus der Ascidien niemals eine so bedeutende Grösse erreichen kann wie z. B. gewisse Korallenstöcke, ergibt sich schon daraus, dass den ersteren das feste Skelet fehlt, welches die Lebenszeit der Weichtheile überdauert und an das die späteren Generationen sich ansetzen. Bei den Synascidien bleibt zwar auch der äussere gemeinsame Cellulosemantel meist zunächst bestehen, wenn die alten Zooide absterben, aber er ist doch stets so weich und nachgiebig, dass die neugebildeten Knospen sich in ihm verschieben und die Plätze der alten Thiere einnehmen können.

Unter normalen Existenzbedingungen, bei genügendem Raum zur Ausbreitung dürften wohl alle Ascidienstöcke mindestens in einer Richtung eine Länge von mehreren Centimetern erlangen können. Allerdings sind zahlreiche Species beschrieben worden, deren Colonien in der längsten Axe nur wenig über 1 cm, ja sogar noch weniger maassen, aber es dürfte sich in allen diesen Fällen um noch nicht vollkommen erwachsene Colonien handeln.

Synascidienstöcke, die zwischen 10 und 20 cm Länge erreichen,

gelten als gross. Hierher gehören die polster- oder krustenförmigen 4—20 mm dicken Colonien von *Cystodites durus* Drasche und *Leptoclinum Lacazei* Giard, die Lahille 15—20 cm gross fand, während sie sonst meist erheblich kleiner beobachtet wurden. Auch *Distoma rubrum* Sav., *Didemnum tortuosum* Drasche erreichen eine Länge von 15 cm. Voluminöser noch sind die kegelförmigen Stöcke von *Amaroucium conicum* Olivi, die bei einer Höhe von 20 cm an der Basis einen Durchmesser bis zu 15 cm besitzen können. Die Form gilt als die grösste Synascidie des Mittelmeeres. Die bedeutende Länge von 21 cm erreichen *Sigillina australis* Sav. und das polsterförmige *Aplidium effusum* Sav.; und *Didemnum cercum* Giard sah Lahille bandförmig bei 3 cm Breite bis zu einer Länge von 25 cm heranwachsen. *Atopogaster gigantea* Herd., die grösste, wenn auch nicht die längste Synascidie der Challenger-Expedition maass in den drei Richtungen 26 cm, 7,5 cm, 4 cm. *Goodsiria coccinea* Cunningham, die so wie die letztgenannte Art in der Magellanstrasse vorkommt, wird gegen 50 cm lang, und die bandförmige, im antarktischen Ocean lebende *Julinia* erreicht sogar, wenn Herdman's — (?) *ignotus* dieser Gattung zugehört, eine Länge von über 90 cm, ohne allerdings ein so grosses Volumen zu besitzen wie manche kürzere Colonien anderer Arten.

Auch die Stöcke der sog. Socialen Ascidien können gelegentlich sehr umfangreich werden, obwohl es gerade dann recht unsicher ist, ob sich nicht zahlreichere Larven ursprünglich an ihrer Bildung beteiligt haben. Die Colonien von *Clavelina* und *Diazona* bestehen zuweilen aus Hunderten von Zooiden und stellen dann mächtige Büsche von mehr als 15 cm Durchmesser dar.

## 5. Die Farbe.

Vollständig farblose und durchsichtige Ascidien kommen nicht vor, wenn auch zuweilen gewisse, besonders in verdunkelten Räumen aufgezogene Formen (*Ciona intestinalis*) nur eine sehr wenig ausgeprägte Färbung erkennen lassen. Es soll in diesem Abschnitte nur die bei äusserer Betrachtung auffallende Färbung der Thiere behandelt und von einer Besprechung der mannigfachen Farben der verschiedenen inneren Organe abgesehen werden. Diese äusseren Färbungen sind häufig sehr lebhaft und namentlich bei den Synascidien besonders bunt und prächtig (Vgl. Taf. IX und X). Sie haben fast immer ihren Sitz im äusseren Cellulosemantel oder im ektodermalen Hautepithel. Zuweilen ist aber auch die Farbe der inneren Organe für den äusseren Anblick von Wichtigkeit und zwar da, wo der Cellulosemantel eine besonders starke Durchsichtigkeit besitzt. So schimmern bei *Ciona* die gelben oder röthlich-braunen Eingeweide deutlich hindurch und verleihen dem ganzen Thier ein farbiges Aussehen. In manchen Fällen wird durch die Farbe des Körperinneren die des äusseren Mantels verändert. Bei *Ascididella scabra* O. F. Müll. ist der Cellulosemantel zart blau gefärbt, die hindurchschei-

nenden gelblichen Eingeweide verleihen aber dem ganzen Thiere im Wasser ein grünliches Aussehen (Roule).

**Verschiedene Ursachen der Färbung.** a. In weitaus den meisten Fällen wird die Färbung durch besondere Pigmentkörner hervorgerufen, die in den Zellen der ektodermalen Leibeswand oder des Cellulosemantels aufgespeichert sind, manchmal so dicht und zahlreich, dass sie den Zellkern vollständig verdecken. Bei *Fragaroides aurantiacum* Mauricee liegen die röthlichen, sphärischen Pigmentkörperchen im Ektodermepithel; ebenso an die Ektodermzellen gebunden ist die graugrüne Farbe von *Didemnum bicolor* Drasche, die stahlblaue von *Didemnum lobatum* Grube, die schwarzgrüne von *Diplosoma chamaeleon* Drasche und das schwarzbraune Pigment von *Diplosoma gelatinosum* M. Edw.

Weit häufiger sind es die Zellen des Cellulosemantels, welche die meist sphärischen Pigmentkörner führen. Pigmentirte Mantelzellen können gleichzeitig neben pigmentirten Ektodermzellen vorkommen (*Diplosoma chamaeleon*: neben schwarzgrünen Ektodermzellen lichtgelbe Mantelzellen; *Diplosoma Listeri Kochlerianum* Lahille). Da die Mantelzellen entwicklungsgeschichtlich Mesodermzellen sind, welche nach aussen zu durch das Ektodermepithel hindurch gewandert sind, finden sich gleichzeitig sehr häufig auch in den Geweben des mittleren Blattes, namentlich unter den Blutzellen, in einer ähnlichen Weise pigmentirte Elemente. Zuweilen unterscheiden sich allerdings beide Elemente durch ihre Färbung. So sind z. B. bei *Ascidia fumigata* die Blutzellen gelb, die Mantelpigmente schwärzlich. Wo der Cellulosemantel durchsichtig ist oder zahlreichere Blut führende Mantelgefäße besitzt, ist die Färbung der Blut- und Mesenchymzellen direct für die Gesamtfärbung des Thieres von Wichtigkeit (*Ascidia mentula* O. F. Müller mit rosarothem Blutkörperchen).

Die pigmentirten Zellen des Cellulosemantels zeigen alle möglichen Farbentöne; die nächstverwandten Species einer Gattung weisen oft die schroffsten Farbenunterschiede auf. Am seltensten tritt vielleicht die schwarze oder tief schwarzblaue Farbe auf (*Ascidia fumigata* Grube, *A. nigra* Sav.), viel häufiger findet sich ein helleres Blau, Grün oder Roth, und besonders die rothen Färbungen sind in manchen Gruppen der Monascidien (Cynthideae) ausserordentlich weit verbreitet. (Vgl. hier die beiden colorirten Tafeln IX und X.)

Zuweilen kommen im Cellulosemantel eines Thieres verschiedenartig gefärbte Zellen nebeneinander vor. Sind sie regellos durcheinander gemischt, so combiniren sie sich zu einer neuen Mischfarbe (*Distaplia rosea* Della Valle erdbeerfarben bei rosa und braunen Mantelzellen), sind sie getrennt angeordnet, so entstehen verschiedenfarbige Felder oder Zeichnungen. Ob die blattförmigen und polygonalen Linien mancher *Leptoclinum*-Stöcke (vgl. Fig. 11, Taf. X) durch besonders gefärbte Pigmentzellen bestimmt werden, ist nicht festgestellt; bei *Leptoclinum granulatum* Drasche möchte es fast so scheinen.

b. Zuweilen lassen sich in den gefärbten Mantelzellen keine Pigmentkörner nachweisen, sondern das ganze Zellinnere erscheint homogenfarben. Die Färbung müsste hier also auf einer optischen Eigenschaft der kleinsten Theilchen des ganzen Zellkörpers resp. auf einer vollständigen Lösung des Pigments beruhen. Die oben bereits erwähnten braunen Mantelzellen bei *Distaplia rosea* sind solche Elemente, in welchen sich selbst bei starken Vergrösserungen keine Pigmentkörner mehr erkennen lassen.

c. Nicht immer ist der Farbstoff an die Zellkörper selbst gebunden, sondern mehrfach liegt er ausserhalb der Zellen in der Intercellularsubstanz des Cellulosemantels. In der Regel lassen sich dann besondere Pigmentkörner nicht nachweisen, und die Zwischensubstanz erscheint ganz oder nur an gewissen Stellen gleichmässig homogen gefärbt. *Botryllus Schlosseri* Pallas ist zuweilen lebhaft carminroth, meist aber gelb oder mehr oder minder röthlich. Nach Giard (1873) würde hier die Farbe vornehmlich in den die Zooide umgebenden Theilen des gemeinsamen Cellulosemantels ihren Sitz haben und gleichmässig homogen und nicht an Pigmentkörner gebunden erscheinen. — Bei *Didemnum aurantiacum* Herd. ist die äussere 1 mm dicke Schicht des Cellulosemantels homogen orange-gelb gefärbt, die tieferen Lagen sind dagegen hellgrau.

Bei manchen Synascidien kommen Pigmentkörner ausserhalb der Mantelzellen frei in der cellulosehaltigen Zwischensubstanz vor. (Giard, 1872, p. 509.)

d. Obwohl auch rein weisse Pigmente, die im durchfallenden Lichte ganz dunkel erscheinen, gelegentlich in den Zellen vorkommen (z. B. die weissen Linien bei *Clavelina*), scheint doch häufig die weisse Farbe der Synascidien auf dem massenhaften Vorkommen dicht gedrängter Kalkspicula im Cellulosemantel zu beruhen. Nur selten sind die Spicula gelb (*Leptoclinum rubicundum* Herd.). Eine gleichmässig milchweisse, über den ganzen Stock verbreitete Färbung scheinen die Kalkspicula bei *Leptoclinum candidum* Sav. hervorrufen zu können. Wo sie sonst neben pigmentirten Mantelzellen vorkommen, können sie bei gleichmässiger Vertheilung in der Regel nur den Farbenton, der durch die letzteren hervorgerufen wird, für den Beschauer mehr oder minder heller gestalten. Sind sie zu zahlreichen, aber kleinen Gruppen vereinigt, so erscheint die Grundfarbe des ganzen Stockes weiss punkirt (manche *Didemnum* und *Leptoclinum*); bilden sie grössere Gruppen, so entstehen weisse Flecken. Das letztere tritt häufig zur Herbstzeit ein, wenn die Stücke sich zur Ueberwinterung vorbereiten (vgl. *Didemnum cercum*, Fig. 1, Taf. X), und wird weiter unten in einem besonderen Abschnitt noch eine eingehendere Darstellung finden.

e. Zuweilen wird die Farbe durch in den Cellulosemantel eingelagerte Fremdkörper oder einzellige Parasiten bestimmt. Es sollen hier aber nicht die Fälle behandelt werden, in welchen Sand, kleine Steinchen, pflanzliche und thierische Organismen, wie es namentlich bei

Molguliden und Cynthideen besonders oft vorkommt, nur so äusserlich den Ascidienkörper bedecken, dass Reinigung mit einer Bürste genügt, um die natürliche bis dahin verdeckte Farbe zum Vorschein treten zu lassen. Nur auf das Auftreten von fremden Körpern im Inneren des Mantels der Ascidie und auf die dadurch bedingte Färbung sei hier hingewiesen. Giard (1872, p. 508) erwähnt, dass bei *Glossophorum sabulosum* Giard und in den Stielen der Colonien anderer *Polyclinidae* den amöboiden Mantelzellen sehr feine Fremdkörper anhaften, wodurch eine schwarzbraune Färbung der betreffenden Mantelpartien hervorgerufen werde. Noch auffallender sind die Erscheinungen beim Genus *Psammaphidium*, bei dem Sand, verschiedene Spongiennadeln, Bruchstücke fremder Skelettheile u. s. w. den Cellulosemantel erfüllen und dessen Färbung wesentlich bestimmen. (Vgl. den Durchschnitt durch ein Stück des Mantelgewebes von *Psammaphidium subviride* Herd. Fig. 2, Taf. XIV.)

Durch einzellige parasitäre Organismen bedingte Färbungen sind erst in wenigen Fällen mit Sicherheit festgestellt worden, denn es bestehen mehrfach darüber Zweifel, ob die betreffenden pigmentirten Zellen Parasiten oder eigenartig modificirte Mesenchymelemente sind. Mit Nachdruck hat besonders Maurice (1888) die gelben Zellen bei *Fragaroides aurantiacum* (vgl. Fig. 8, Taf. XII), die neben den röthlichen Pigmentzellen des Ektodermepithels die Farbe des Stockes erzeugen, für parasitäre Algen (*Protococcus*) erklärt. Bei *Perophora Listeri* und ganz jungen Stadien von *Ciona intestinalis* habe ich häufig namentlich in den Blutbahnen grüngelbe einzellige Algen in solchen Mengen angetroffen, dass die ganzen Thiere ein ihnen sonst fremdes grünliches Aussehen zeigten. Lahille (1890, p. 276) berichtet dagegen, dass die im tieferen Wasser lebenden *Perophora Listeri* durch eine die Blutzellen betreffende Veränderung (par une modification des globules du sang) eine gelbgrüne Färbung gewinnen.

f. Inwieweit bei den Ascidien Farbenercheinungen nicht durch bestimmte, in gekörntem oder gelöstem Zustande vorhandene Pigmente, sondern durch gewisse physikalische Eigenschaften hervorgerufen werden, ist bisher so gut wie gar nicht untersucht worden, wenn man von dem Doppellichtbrechungsvermögen der cellulosehaltigen Mantelsubstanz und deren Verhalten im polarisirten Lichte absieht. Die opalisirenden Mantelfarben mancher *Ascidia*, *Clavelina*, *Ciona*, *Phallusia* und das Irisiren der inneren Fläche des Cellulosemantels dürften einer näheren Prüfung werth sein.

**Individuelle Variabilität der Färbung.** Die individuellen Farbvariationen der Ascidien sind ausserordentlich weit verbreitet und zum Theil sehr bemerkenswerth. Da, wo sie gleichzeitig mit auffallenderen Variationen der Körperform auftreten (mehrere Cynthideae), würde man geneigt sein, eine Species in mehrere Arten oder sogar Gattungen aufzulösen, wenn sich nicht Zwischenformen und die Identität des inneren Baues nachweisen liessen. *Cynthia morus* Forb. (Fig. 1 und 2, Taf. IX)

ist roth, gelb oder grau, *Cynthia sigillata* Lac.-Del. roth, gelb oder violett, *Stolonica aggregata* Forb. und Hanl. gelb oder roth, *Ascidia fumigata* aschgrau oder tief schwarz, und durch alle möglichen Zwischenfarben sind jene Extreme verbunden. Auch die beiden von Lahille als scharf getrennte Varietäten unterschiedene Formen *Diplosoma Listeri* Kochle-rianum und *Dipl. Listeri gelatinosum* sind nach Caullery durch eine lückenlose Reihe Uebergangsformen miteinander verbunden und stellen demnach nur individuelle Verschiedenheiten in der Färbung dar.

In vielen Fällen erscheint eine Art in mehreren Farbenzeichnungen, ohne dass sie alle sich durch Zwischenformen continuirlich verbunden erweisen, und man hat daraufhin mehrere Varietäten unterschieden. Namentlich die Botrylliden zeigen einen ganz auffallenden Farbenreichtum und eine sehr ausgeprägte Neigung zu individuellen Farbenvariationen. So hat Giard beim *Botryllus Schlosseri* und *B. smaragdus* je fünf, beim *B. violaceus* nicht weniger als sechs Varietäten lediglich auf Grund der verschiedenen Färbung unterschieden. Einige derselben zeigen Fig. 2—5 auf Taf. X. Es ist ohne weiteres einleuchtend, dass auch das Fehlen von Zwischenstadien zwischen verschieden gefärbten Formen nicht dazu berechtigen kann, diese als bereits phylogenetisch scharf geschiedene Varietäten oder gar Arten zu betrachten, denn es liegt häufig im Wesen des Pigmentes, dass bei den kleinsten seinen Chemismus betreffenden Unterschieden eine sprungweise Veränderung des farbigen Aussehens auftreten muss.

Darnach möchte ich glauben, dass ein guter Theil der beschriebenen Varietäten unter den Begriff der individuellen Variationen der Färbung fällt. Die Zahl der Beispiele liesse sich beliebig vermehren, nur auf einige recht bemerkenswerthe Fälle sei noch hingewiesen. *Glossophorum luteum* Giard ist entweder fast ganz weiss oder ambrafarben, *Morchellium argus* M. Edw. rosa oder dunkler roth, *Leptoclinium coriaceum* Drasche einfarbig, hell gelblichbraun oder dunkelbraun mit lichterem, ins Violette spielenden Flecken, *Didemnoides resinaceum* Drasche gelb, bräunlichgelb oder rothgelb, *Diplosoma spongiforme* Giard lila, grau, veilchenfarben oder schwärzlich. — Die sociale Form von *Stylopsis grossularia* ist stets blutroth gefärbt, die solitäre schmutzigweiss, rosa bis orangefarben (Fig. 5 und 6, Taf. IX). *Polycarpa tuberosa* M. Gillivr. ist rosa oder fahl erdgelb (Lacaze und Delage).

Bei so weitgehenden äusseren Farbdifferenzen des Gesamtkörpers kann es nur als selbstverständlich erscheinen, dass auch individuelle Variabilitäten in den feineren Farbenzeichnungen der Siphoneregionen vorkommen, obwohl die Beschaffenheit dieser letzteren — Lacaze hat sie als „Livrée“ bezeichnet — im allgemeinen eine sehr hohe systematische Bedeutung besitzt. So variiren die farbigen Säume und Flecke an den Siphonen bei *Polycarpa comata* Alder (Lacaze und Delage) und *Eugyra arenosa* Ald. und Hanc. (Lacaze) in recht auffallender Weise. Bei *Ciona intestinalis* sind die sog. Augenflecke an den beiden Siphonen mehr oder

minder deutlich entwickelt, und bei einigen in allerdings recht dunklen Kelleraquarien aufgezogenen Exemplaren konnte ich sie überhaupt nicht nachweisen. Im Hinblick auf solche individuelle Variationen wird man daher Lacaze-Duthiers und Delage vollkommen zustimmen müssen, dass es nicht angeht, Arten lediglich daraufhin zu gründen, dass einmal ein rother Saum an den Siphonen vorhanden ist, ein andermal aber nicht. (Vgl. auch weiter unten den Farbenwechsel des Mundiphos bei *Circinalium concreescens*.)

Ueber die Ursachen, welche die verschiedenen Pigmentfärbungen bei den verschiedenen Individuen einer Art bedingen, liegen nur sehr spärliche, überdies noch unsicher lautende Angaben vor. Namentlich auf einen Zusammenhang der Farbenvariation mit dem Wohnort des betreffenden Thieres wird mehrfach hingewiesen. So sollen nach Roule (1884) die hellen Thiere von *Ascidia mentula* besonders auf Kiesboden, die dunklen auf Seepflanzen festsitzen. Von *Cynthia morus* leben nach Lacaze und Delage die rothen und grösseren Formen in tieferem Wasser als die gelben, und im Challenger-Material fanden sich, was vielleicht nur ein Zufall sein mochte, die kleineren milchweissen Individuen von *Rhabdocynthia papietensis* Herd. in tieferem Wasser als die grösseren gelbbraunen. Wie oben bereits erwähnt wurde (p. 202), fing Lahille die grünlichgelben Individuen von *Perophora Listeri* nur in tieferem Wasser. Im allgemeinen wird man aber im Gegentheil in den tieferen und dunkleren Wasserschichten eine Abnahme des grünlichen Pigmentes constatiren können.

**Farbenwechsel.** Veränderungen in der Färbung kommen bei Ascidien nicht selten vor und beruhen auf verschiedenen Ursachen. Häufig tritt ziemlich regelmässig bei zunehmendem Alter eine Verfärbung auf; meist sind die jugendlichen Thiere heller gefärbt und viel weniger intensiv pigmentirt als die alten. So sind z. B. die jungen Thiere von *Molgula gigantea* glatt, hell schieferfarben oder bläulichgrau, die alten rauh, beträchtlich dunkler, schmutzig laubraun. Interessant ist die Erscheinung, dass bei den älteren Thieren von *Circinalium concreescens* Giard um die Mundöffnung herum ein Kranz weisser Pigmentzellen sich bildet. Caullery (1895) erklärt die Ansammlung von Pigmentzellen, ich weiss freilich nicht ob mit Recht, lediglich durch Störungen der Blutcirculation und berichtet, dass die gleiche Eigenthümlichkeit der Färbung auch dann aufträte, wenn die Thiere, wie es bei grosser Ebbe vorkommt, eine Zeit lang trocken lägen.

Recht mannigfaltig sind die Erscheinungen des Farbenwechsels, die durch gewisse Veränderungen in den äusseren Existenzbedingungen hervorgerufen werden. Die scharlachrothe Farbe des *Leptodinium coccineum* Drasche (= *Lept. Lacazei* Giard?) verwandelt sich bei den in Aquarien gehaltenen Thieren schon nach wenigen Stunden in ein fahleres Gelb, und der grüngelbe *Botrylloides cyanescens* Giard verfärbt sich blau, wenn er in der Gefangenschaft gehalten wird. Nach



Caullery soll bei *Botrylloides* der Farbenwechsel dadurch entstehen, dass die stahlgrauen Pigmentkörner der Blaszellen, die im ganzen Körper vertheilt sind, plötzlich blau werden. Diese Verfärbung dürfte auf die bei Ascidien weit verbreitete Eigenthümlichkeit des Blutes zurückzuführen sein, durch Kohlensäure sehr rasch selbst aus einer ganz farblosen und hellen Flüssigkeit in ein tiefes Dunkelblau übergeführt zu werden. Wie weiter unten in dem das Blut behandelnden Kapitel auseinander gesetzt werden wird, ruht das Chromogen des Blutes in den Zellen und nicht im Plasma, und die Blutzellen bläuen sich bei Einwirkung von Kohlensäure. Dass im lebenden Thiere die Blaufärbung gewöhnlich nicht eintritt, wird wohl dadurch bedingt, dass beim Athmungsprocess die Kohlensäure immer wieder sofort abgegeben wird. Es lässt sich wohl verstehen, dass bei den ungünstigeren Bedingungen in den Aquarien leicht Störungen im Stoffwechsel des Organismus vorkommen können, die Verfärbungen herbeiführen. Die Angabe von Harless, dass das Blut von *Botryllus (violaceus?)* nach dem Tode tief blau werde, so dass die Mantelgefässe wie mit Indigo injicirt erscheinen, verträgt sich damit sehr wohl. Und wenn Giard berichtet, dass das Blut von *Botryllus violaceus* schwarzblau sei, während es andere Beobachter hellfarben fanden, möchte es sich vielleicht ebenfalls um eine durch Kohlensäure hervorgerufene Verfärbung handeln.

Sehr auffallend gestalten sich zuweilen die Herbstfärbungen in den zur Ueberwinterung sich vorbereitenden Stöcken. Giard betrachtet diese Verfärbungen direct durch die Einwirkung der Kälte hervorgerufen. Am häufigsten (*Didemnum*, *Leptoclinum*) treten grössere oder kleinere weisse, durch die Kalkspicula bedingte Flecke auf, die der Colonie ein eigenthümliches Aussehen geben (vgl. *Didemnum creum*, Fig. 1, Taf. X). Manchmal werden die Stöcke ganz weiss und farblos (*Leptoclinum maculatum* M. Edw.); zuweilen wird aber auch der Farbenton ein dunklerer. Das gelbliche *Didemnum sargassicola* Giard, das durchsichtige, weiss punktirte *Diplosoma crystallinum* Giard werden im Herbst dunkelblau, das helllila- oder malvenfarbene *Diplosoma spongiforme* Giard wird dunkelgrau (Giard). Sehr eigenthümlich zeigt sich nach Caullery die Herbstfärbung bei einer *Parascidia*, die er als *P. Giardi* bezeichnet, die aber, wenn sich seine Ansichten bestätigten, *P. punctum* genannt werden müsste. Hier treten nämlich jederseits an der Egestionsöffnung zwei röthliche, an die sog. Oellen von *Morchellium argus* erinnernde Pigmentflecke auf, und Caullery ist der Ansicht, dass diese Herbstform bereits von Giard (1873) unter dem Namen *Amaroucium punctum* beschrieben worden sei.

Im Gegensatze zu diesem nur zu bestimmten Jahresperioden auftretenden Farbenwechsel finden andere durch äussere Ursachen bedingte Verfärbungen nicht periodisch statt. Hierher gehören die durch die Einwirkung des Lichtes hervorgerufenen Veränderungen in der Färbung, auf die zuerst Giard (1872, p. 550) hingewiesen hat. Starke Belichtung

wirkt auf *Botryllus* schädigend ein; die betroffenen Zooide erzeugen ein gelblichweisses Pigment, das nicht in bestimmten Linien sich anordnet, sondern die ganze Oberfläche bedeckt, gleichsam um die Thiere zu beschatten. Die belichteten Zooide unterscheiden sich daher in ihrer Färbung recht merklich von den normalen. (vgl. Fig. 5, Taf. X.)

An dieser Stelle muss auch an die oben (p. 202) bereits beschriebenen durch Parasiten bedingten Färbungen erinnert werden. In den meisten Fällen werden allerdings die Parasiten schon in ganz jugendlichen Stadien die Ascidie befallen, namentlich da, wo sie als fast beständige Genossen nachgewiesen sind (*Fragaroides*), so dass von einem Farbenwechsel nicht eigentlich die Rede sein kann. Immerhin aber liegt die Möglichkeit vor, dass auch noch ältere Thiere durch Invasion einzelliger Algen in ihrer Färbung beeinflusst werden (*Pecrophora?*).

**Chemismus der Pigmente.** Die Systematiker haben die chemische Beschaffenheit der die allgemeine Körperfärbung bestimmenden Pigmente nur insofern berücksichtigt, als sie über deren Verhalten in den gebräuchlichsten Conservierungsflüssigkeiten einige Mittheilungen machen. Darnach ist die scharlachrothe Farbe, die bei *Leptoclinum coccineum* schon bei den in Aquarien lebenden Thieren schwindet, überall ausserordentlich wenig resistent, und *Lept. coccineum* und *Lacazci* werden im Alkohol ganz hell. Auch das Weinroth von *Didemnoïdes macrophorum* geht im Alkohol verloren und wird zu einem opaken Weiss (Drasche). Ebenso ist das oben (p. 201) erwähnte braune Pigment der homogen gefärbten Zellen von *Distaplia rosea* in Alkohol löslich, während die kleinen festen Granula der rosa Zellen ungelöst bleiben (Caullery). Unlöslich in Alkohol und Essigsäure sind auch die schwarzbraunen Pigmente im Ektoderm von *Diplosoma gelatinosum*.

In anderen Fällen erfolgt im Alkohol ein oft auffallender Farbenwechsel. So wird das Scharlachroth der *Goodsiria coccinea* Cunn. blaugrau, der *Good. borealis* Gottschaldt dunkelblau ins Rothe schimmernd. Bei *Botrylloides cyanescens* Giard verwandeln sich so wie in der Gefangenschaft auch bei den in Alkohol conservirten Thieren die grünen Pigmentzellen zu den Seiten des Endostyls und zwischen den Kiemenspaltenreihen in Blau.

Ueber den rothen Farbstoff der Cynthien und Didemniden berichtet eingehender Krukenberg (1880, p. 104). Der Farbstoff ist ein wenig lichtempfindlich, löst sich in Aether, Alkohol und Natronlauge mit mehr oder weniger gelbrother Farbe und wird durch kalte Schwefelsäure langsam entfärbt. Seine alkoholische Lösung zeigt keinen Farbenwechsel beim Einleiten von Kohlensäure, Sauerstoff und Kohlenoxydgas und besitzt im Spectrum kein Absorptionsband. Bei einigen Formen (*Cynthia microcosmus* Cuv.) kommt, wie schon die Orangefärbung vermuthen lässt, der rhodophanartige Farbstoff mit einem gelben, vielleicht an Fettstoffe gebundenen Lipochrom vergesellschaftet vor. Der alkoholische Auszug ist hier orangeroth, und seine Verdampfungsrückstände sind, in Schwefel-

kohlenstoff gelöst, purpurroth (Krukenberg). Auch die verschiedenen Farbstoffe zahlreicher Synascidien kommen mit gelben, rothen oder gelbgrünen Lipochromen vermischt vor. Die letzteren verhalten sich überall sehr übereinstimmend, die ersteren sind dagegen noch recht ungenügend bekannt und stellen der Untersuchung erheblichere Schwierigkeiten besonders deshalb entgegen, weil sie sich nicht unzersetzt in Lösungen bringen oder, da sie einer Verseifung nicht widerstehen, von den Lipochromen nicht hinreichend reinigen lassen (Krukenberg).

Das violette, im ganzen Stock vertheilte Pigment von *Botryllus violaceus* verwandelt sich in alkalischen Flüssigkeiten und Süsswasser, die auch Lösungsmittel für alle Lipochrome sind, in einen gelbbraunen Farbstoff. Wird die Ascidie mit Kalilauge betupft, so entstehen gelbbraune Flecke, die durch Essigsäure wieder violett werden. Es scheint also, dass der violette Farbstoff nur in festem Zustand bestehen könne und an eine saure Beschaffenheit der Gewebe gebunden sei. Der Verdampfungsrückstand der gelbbraunen alkoholischen Pigmentlösung löst sich weiterhin noch in Schwefelkohlenstoff mit oranger Farbe (Krukenberg).

Ueber die Herkunft und Bildungsweise der Pigmente scheint nichts Sicheres ermittelt zu sein. Nach Giard (1873) sollen die in der Intercellularsubstanz des Cellulosemantels liegenden Farbstoffe bei *Botryllus Schlosseri* Pall. den Pflanzen (Algen, besonders Florideen) entnommen sein, welchen die Botryllen aufsitzen, und es scheint, dass Giard sich den Uebertritt als einen einfachen endosmotischen Vorgang vorstellte. Auch Krukenberg (1882, p. 49) dachte anfänglich daran, dass der gelbe Farbstoff, allerdings der Blutzellen, von *Ascidia fumigata* einer Spongie, *Aplysina acrophoba*, entstamme, auf der jene Ascidie sehr häufig festgeheftet ist, hat aber später seine Ansicht nicht bestätigt gefunden, da er nachweisen konnte, dass das gelbe Blutpigment jener Ascidie nicht echtes „Aplysinofulvin“ sei.

Wie die vornehmlich die allgemeine Körperfarbe bestimmenden Pigmente des Ektoderms oder des Cellulosemantels aus solchen Farbstoffen des Blutes, von denen sie sich im Aussehen auffallend unterscheiden, gebildet werden, ist im einzelnen nicht aufgeklärt. Erörtert wurde besonders die Herkunft des schwarzen Mantelpigmentes der *Ascidia fumigata* aus dem gelben Farbstoff der Blutzellen, und es scheint in der That eine derartige Beziehung hier zu bestehen und auf der Fähigkeit des gelben Blutes zu beruhen, durch Kohlensäure oder andere Agentien und nach dem Tode des Thieres eine tief schwarze Farbe anzunehmen. Ob es aber genau die gleichen melanotischen Processe sind, die, wie die zuletzt angeführten nach dem Tode, auch im lebendigen Organismus das schwarze Mantelpigment erzeugen, ist zweifelhaft. Fast möchte es scheinen, dass sie es nicht sind, denn der schwarze Farbstoff im Mantel wird durch Kochen mit Salzsäure nicht in einer ähnlichen Weise aufgehellt wie das Blut, wenn es durch Alkalien, Siedehitze oder auch spontan schwarz geworden ist. Vielleicht stellt das schwarze Mantelpigment nur ein

resistenter gewordenes Umwandlungsproduct des melanotisch verfarbten gelben Blutfarbstoffes dar (Krukenberg 1882, p. 50).

### 6. Die chemische Beschaffenheit.

Die auffallendste Eigenthümlichkeit im chemischen Verhalten der Ascidien ist das Vorhandensein von Cellulose. Als C. Schmidt im Jahre 1845 zum ersten Male diese stickstofffreie Substanz, die man bisher ausschliesslich im Pflanzenreich angetroffen hatte, in thierischen Geweben bei Ascidien nachwies, erschien diese Entdeckung so wenig mit den herrschenden theoretischen Auffassungen im Einklang, dass sofort von mehreren Seiten Nachuntersuchungen vorgenommen wurden (Loewig und Kölliker, 1846) und die Pariser Academie eine eigene Commission einsetzte, um den Sachverhalt prüfen zu lassen (Payen, 1846). Alle diese und die späteren Untersuchungen haben Schmidt's Angaben im wesentlichen bestätigt, und so galten die Tunicaten als die einzigen thierischen Organismen, welche Cellulose produciren. In neuerer Zeit hat H. Ambrohn (Cellulose-Reaction bei Arthropoden und Mollusken. Mitth. Zoolog. Station Neapel. Bd. 9, 1890) in verschiedenen Geweben zahlreicher Mollusken und Arthropoden Cellulose zwar nicht isolirt, aber ihr Vorhandensein durch qualitative Reactionen nachweisen oder doch wenigstens im höchsten Maasse wahrscheinlich machen können. Bei den chemisch weitaus am besten untersuchten grösseren Monascidien findet sich diese stickstofffreie Substanz fast ausschliesslich im äusseren Mantel. Nur gewisse Bindegewebsfasern der Cynthien bestehen auch aus Cellulose, während bei den Salpen diese Substanz in der sog. Tunica interna weiter verbreitet sein soll. Es wird daher das Vorkommen von Cellulose erst im folgenden Kapitel besprochen werden. An dieser Stelle möchte ich nur das vorbringen, was sich auf die chemische Beschaffenheit des gesammten Ascidienleibes bezieht. Es liegen hierüber, soviel mir bekannt geworden ist, nur wenige zuverlässigere Angaben vor.

Schäfer (1871) hat ausser *Phallusia mammillata* auch *Pyrosoma* und Salpen untersucht; es lässt sich aber aus seinen Mittheilungen nicht genau entnehmen, ob die nachfolgenden Zahlen sich nur auf eine dieser Formen beziehen oder allgemein gültige Mittelwerthe darstellen. Der Gehalt an stickstofffreier Substanz betrug 23,73 % der bei 100° C. getrockneten Thiere. Ueber die chemische Zusammensetzung der lebenden Thiere betrachtet Schäfer selbst seine Angaben als nicht vollständig genau, da ihm nur conservirtes Material zur Verfügung stand. Immerhin aber dürften sich die Grössen in der nachfolgenden Tabelle nur unwesentlich ändern:

Wasser	= 94,8373 %	} 100 %.
Cellulose	= 1,2200 %	
Stickstoffhaltige Substanzen	= 3,2200 %	
Asche	= 0,7171 %	

## Tafelerklärung.

Für die Abbildungen aller nachfolgenden Tafeln gelten die gleichen Buchstabenbezeichnungen :

<i>A</i> Vorn.	<i>H</i> Hinten.	<i>R</i> Rechts.
<i>D</i> Dorsal.	<i>L</i> Links.	<i>V</i> Ventral.

- |   |  |
|---|--|
| <p><i>a</i> Aeussere Wand des Peribranchialraums.<br/> <i>af</i> After.<br/> <i>b</i> Innere Wand des Peribranchialraums.<br/> <i>bb</i> Blutbahnen.<br/> <i>bg</i> Bindegewebszellen.<br/> <i>bz</i> Blutzellen.<br/> <i>c</i> Cellulosemantel.<br/> <i>ch</i> Chorda.<br/> <i>cl</i> Cloake.<br/> <i>d</i> Darmumspinnende Drüse.<br/> <i>df</i> Dorsalfalte des Kiemendarms.<br/> <i>e</i> Egestionsöffnung.<br/> <i>e<sub>1</sub></i> Die Oeffnungen der beiden primären Peribranchialeinstülpungen.<br/> <i>eb</i> Elaeoblast.<br/> <i>ec</i> Ektodermale Leibeswand.<br/> <i>el</i> Eileiter.<br/> <i>en</i> Entoderm.<br/> <i>ep</i> Endostylfortsatz oder Epicardium.<br/> <i>es</i> Endostyl.<br/> <i>f</i> Follikel des Eies und Embryos.<br/> <i>fb</i> Flimmerbogen.<br/> <i>fg</i> Flimmergrube, sog. Hypophysis.<br/> <i>fk</i> Flimmerkamm, medianer Flimmerstreifen auf der hinteren Kiemendarmwand.<br/> <i>fl</i> Längsflimmerbänder an den Seiten des Endostyls.<br/> <i>fr</i> Flimmerreifen des Kiemendarms, quer verlaufend.<br/> <i>g</i> Ganglion.<br/> <i>gl</i> Gallerte, die primäre Leibeshöhle erfüllend, resp. innerer Cellulosemantel.<br/> <i>h</i> Hoden.<br/> <i>hf</i> Follikuläre Wand der Hodenlappen.<br/> <i>hp</i> Haftpapillen.<br/> <i>hz</i> Herz.<br/> <i>i</i> Ingestionsöffnung.<br/> <i>it</i> Intestinum.<br/> <i>kd</i> Kiemendarm.<br/> <i>ks</i> Kiemenspalten.<br/> <i>l</i> Primäre Leibeshöhle.</p> | <p><i>lb</i> Lobi um die Ingestions- und Egestionsöffnungen.<br/> <i>lf</i> Längsfalten des Kiemendarms.<br/> <i>lm</i> Längsmuskel.<br/> <i>m</i> Magen.<br/> <i>mb</i> Muskelbänder.<br/> <i>md</i> Mitteldarm.<br/> <i>me</i> Muskel (Sphincter) der Egestionsöffnung.<br/> <i>mg</i> Mantelgefässe.<br/> <i>mi</i> Muskel (Sphincter) der Ingestionsöffnung.<br/> <i>ms</i> Mesenchymzellen.<br/> <i>mt</i> Mantelzellen, ausgewanderte Mesenchymzellen.<br/> <i>mz</i> Muskelzellen.<br/> <i>n</i> Dorsaler Nervenstrang.<br/> <i>nr</i> Primäres Nervenrohr des Embryos resp. der Knospe.<br/> <i>o</i> Ovarium resp. Eizelle.<br/> <i>oc</i> Auge.<br/> <i>oe</i> Oesophagus.<br/> <i>ot</i> Otolith.<br/> <i>p</i> Peribranchialraum, resp. die beiden primären Peribranchialeinstülpungen.<br/> <i>pc</i> Pericardium.<br/> <i>pl</i> Placenta.<br/> <i>pz</i> Pigmentzellen und Pigment.<br/> <i>qb</i> Quer zwischen den Kiemenspaltenreihen verlaufende Blutbahnen.<br/> <i>r</i> Rectum.<br/> <i>rm</i> Ringmuskel.<br/> <i>sb</i> Sinnesblase.<br/> <i>sd</i> Subneuraldrüse, sog. Hypophysisdrüse.<br/> <i>sl</i> Samenleiter.<br/> <i>sm</i> Schwanzmuskel.<br/> <i>st</i> Stolo prolifer.<br/> <i>t</i> Tentakel der Ingestionsöffnung.<br/> <i>tr</i> Trabekel im Peribranchialraum.<br/> <i>tz</i> Testazellen.<br/> <i>zr</i> Rückenzapfen des Kiemendarms.<br/> <i>zs</i> Seitenzapfen des Kiemendarms.</p> |
|---|--|

Bezeichnungen, die in der Erklärung einzelner Figuren besonders angeführt sind, gelten nur für diese.

Die Abbildungen, bei welchen kein Autornamen angegeben ist, sind Originale.



## Erklärung von Tafel VII.

Ascidien.

Fig.

1. Schematischer Durchschnitt durch den Rumpfabschnitt einer Appendicularie.  
*gh* = Gehäuseanlage.  
*sp* = Spiracularhöhle, homolog dem Peribranchialraum der Ascidien.
  2. Schematischer Durchschnitt durch einen Ascidienembryo beim Beginn der Peribranchialraumbildung.
  3. Schematischer Durchschnitt durch den Rumpfabschnitt einer mit drei Kiemenspaltenreihen versehenen *Didemnum*-Larve. Z. Th. nach der Darstellung Lahille's.
  4. Frontaler Längsschnitt durch eine junge, eben festgesetzte *Ciona intestinalis*, die jederseits erst zwei breite Kiemenspalten entwickelt hat.  $\frac{2}{4}$ .
  5. Schematischer Querschnitt durch eine junge *Clavelina* nach Ausbildung der Egestionsöffnung.
  6. Halbschematischer Querschnitt durch den Thorax einer jungen *Clavelina* hinter der Egestionsöffnung. Auf der linken Seite der Abbildung ist der Schnitt durch eine Kiemenspaltenreihe, rechts zwischen zwei Reihen geführt.
- In allen Abbildungen bedeuten:
- gelb, das Ektoderm und seine Derivate;
  - blau, das Entoderm;
  - roth, das Mesoderm.







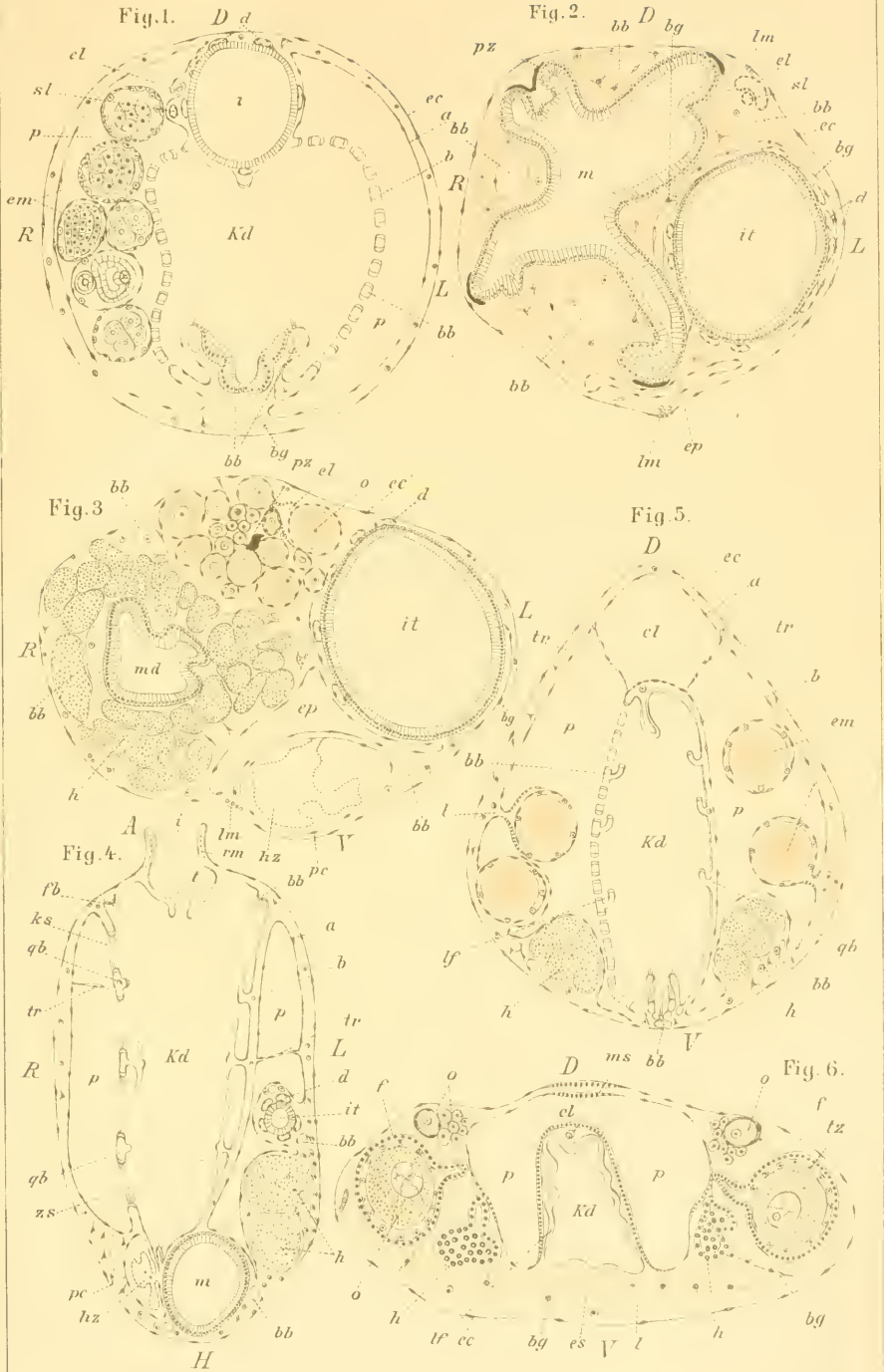
# Erklärung von Tafel VIII.

Ascidien.

---

Fig.

1. Querschnitt durch den Thorax einer geschlechtsreifen *Clavelina*. Der rechte Peribranchialraum ist mit Embryonen erfüllt. Circ.  $\frac{2.5}{4}$ .  
*em* = Embryonen im Peribranchialraum.
2. Querschnitt durch das Abdomen einer geschlechtsreifen *Clavelina* in der Höhe des Magens. Circ.  $\frac{3.8}{4}$ .
3. Querschnitt durch das Abdomen einer geschlechtsreifen *Clavelina* hinter dem Magen. Circ.  $\frac{3.8}{4}$ .
4. Halbschematischer frontaler Längsschnitt durch eine *Perophora*. Auf der linken Seite der Zeichnung (rechte Seite des Thieres) hat der Schnitt vier hintereinander liegende Spalten der vier Kiemenspaltenreihen getroffen; rechts ist der Schnitt in jeder Reihe zwischen zwei Kiemenspalten geführt gedacht.
5. Halbschematischer Querschnitt durch einen geschlechtsreifen *Botryllus*. Embryonen auf verschiedenen Stadien der Entwicklung liegen z. Th. noch in der primären Leibeshöhle, z. Th. bereits in den Peribranchialräumen.  
*em* = Embryonen innerhalb des Follikels.
6. Querschnitt durch eine junge Knospe von *Botryllus polycyclus* Sav.  $\frac{1.4.4}{4}$ .





# Erklärung von Tafel IX.

Ascidien.

---

Fig.

1. *Cynthia morus* Forbes. Gelbe Varietät.  $\frac{4}{4}$ .
2. *Cynthia morus*. Junges Thier der rothen Varietät  $\frac{4}{4}$ .
3. *Forbesella tessellata* Forbes auf Fucus. Sehr schwach vergrößert.
4. *Stolonica aggregata* Forb. u. Hanl. auf einer Gorgonide.  $\frac{4}{4}$ .
5. *Styelopsis grossularia* P. V. Bened. Aggregirte Form.  $\frac{4}{4}$ .
6. *Styelopsis grossularia*. Solitäre Form, auf einem Steine sitzend.  $\frac{5}{4}$ .
7. *Heterocarpa glomerata* Lac. u. Del.  $\frac{3}{4}$ .

Alle Abbildungen nach Lacaze-Duthiers und Delage.



Fig. 1.

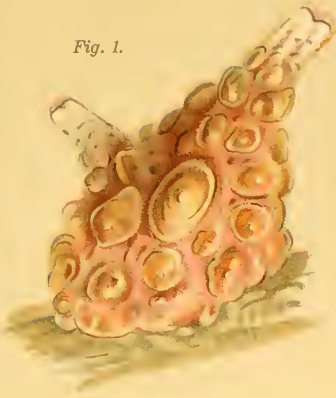


Fig. 2.

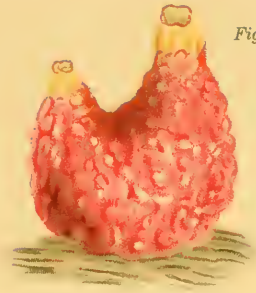


Fig. 3.



Fig. 4.



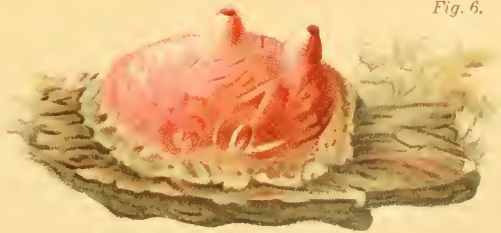
Fig. 5.



Fig. 7.



Fig. 6.





# Erklärung von Tafel X.

Ascidien.

---

Fig.

1. Zwei Colonien von *Didemnum cereum* Giard; die obere zur Ueberwinterung vorbereitet, mit weissen, durch Spiculahaufen hervorgerufenen Flecken.  $\frac{1}{4}$ .
2. *Botryllus violaceus* var. *cyaneus*. circ.  $\frac{1}{4}^0$ .
3. *Botryllus violaceus* var. *violaceus*. circ.  $\frac{1}{4}^0$ .
4. *Botryllus violaceus* var. *nigricans*. circ.  $\frac{1}{4}^0$ .
5. *Botryllus violaceus*. Zwei Zooide verfärbt durch den Einfluss des Lichtes, die übrigen normal. circ.  $\frac{1}{4}^0$ .
6. *Amaroucium densum* Giard, durch Kälte beeinflusst. Ganz schwach vergrössert.  
Fig. 1—6 nach Giard.
7. *Botrylloides luteum* Drasche.
8. *Polycylus Renieri* Lamarck.
9. *Amaroucium torquatum* Drasche.
10. *Distaplia lubrica* Drasche.
11. *Leptoclinum exaratum* Grube.
12. *Leptoclinum fulgens* M. Edwards.
13. *Diplosoma chamaeleon* Drasche.
14. *Didemnum lobatum* Grube.
15. *Aplidium asperum* Drasche.
16. *Didemnoides macrophorum* Drasche. Auf Steinalgen sitzend.

Fig. 7—16 nach Drasche. Natürliche Grösse.



Fig. 1.



Fig. 2.

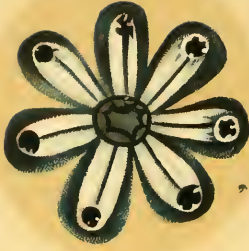


Fig. 7.



Fig. 3.



Fig. 12.



Fig. 4.



Fig. 5.

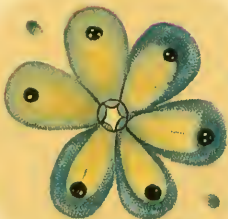


Fig. 6.



Fig. 8.

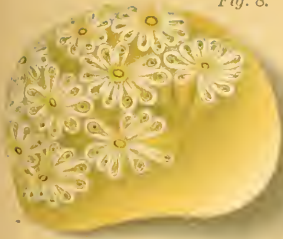


Fig. 9.



Fig. 10.



Fig. 11.

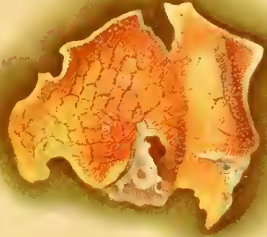


Fig. 13.

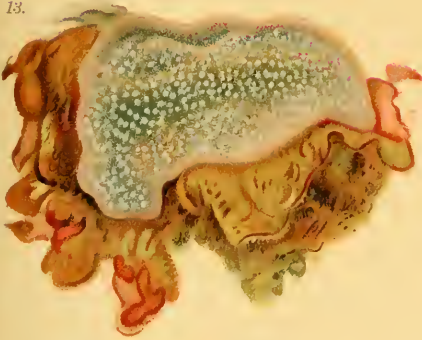


Fig. 14.



Fig. 15.

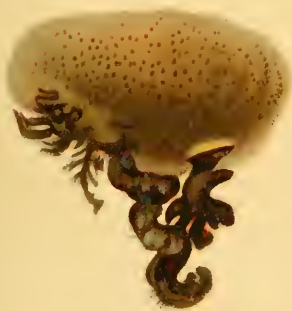


Fig. 16.







# Erklärung von Tafel XI.

Ascidien.

---

Fig.

1. Optischer Durchschnitt durch ein System von *Botryllus violaceus* M. Eds. Nur ein Zooid ist vollständig abgebildet. circ.  $\frac{3.5}{1}$ .  
*em* = Embryonen im Peribranchialraum; *k* = Gemeinsame Cloake des Systems.
2. Oozooit mit einer älteren Knospe (*kn*), die ebenfalls bereits eine zweite Knospe (*kn*) bildet; von der Dorsalseite gesehen. Das flache scheibenförmige Thier sitzt mit der Ventralseite einer *Ciona* auf. *Botryllus* spee.?  $\frac{7.5}{1}$ .
3. Längsschnitt durch die Egestionsöffnung von *Botryllus* (*violaceus*?).  $\frac{4.9.5}{1}$ .  
*a* = äussere, *b* = innere Ringmuskelfasern; *k* = Krause der Egestionsöffnung.
4. Stück aus dem Rand der gemeinsamen Cloake eines Systems von *Botryllus violaceus*; Egestionsöffnungen und Analzungen von zwei Zooiden.  $\frac{1.2.0}{1}$ .  
*l* = Längsfaltungen des Cellulosemantels. Uebrige Bezeichnungen wie in Fig. 3.
5. Schnitt durch ein Mantelgefäss mit benachbarten Mantelzellen. *Botryllus violaceus*.  $\frac{2.7.0}{1}$ .
6. Schnitt durch ein dickwandigeres Gefäss aus derselben Serie.  $\frac{2.7.0}{1}$ .
7. Mantelgefässwand in Flächenansicht.  $\frac{1.0.0.0}{1}$ .

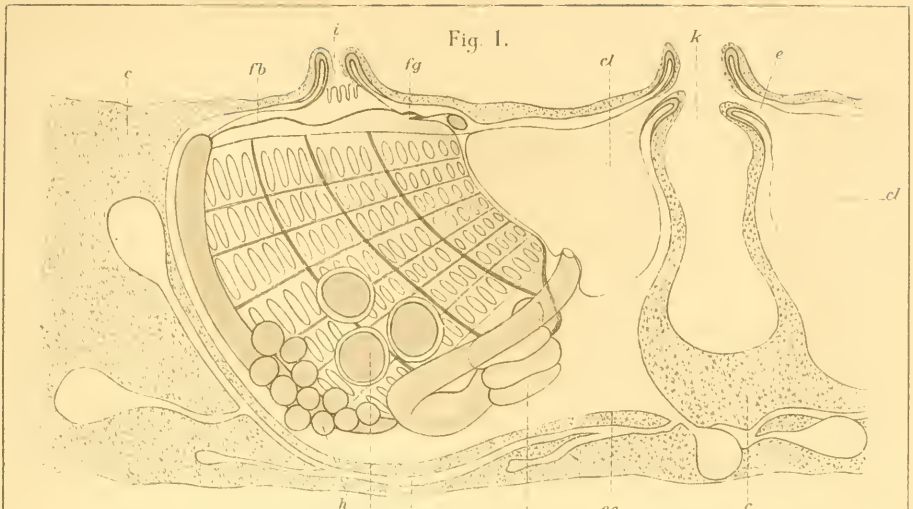


Fig. 2.

Fig. 3.

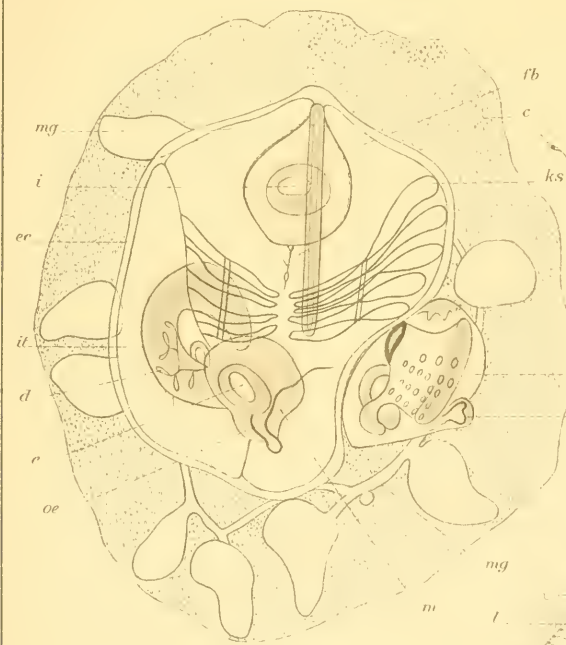


Fig. 5

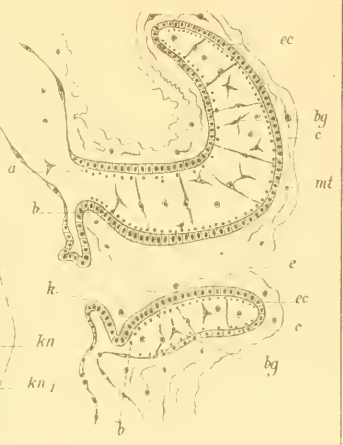


Fig. 4.



Fig. 7.



Fig. 6.

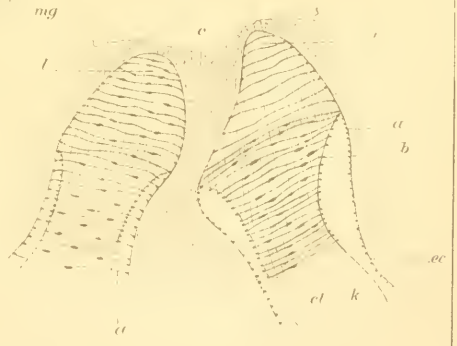


Fig. 3.



Genauer scheinen die Untersuchungen Krukenberg's zu sein (vgl. Phys. Stud. I., II. Abth. p. 96, 1880), die sich auf *Botryllus (violaceus?)* beziehen und mit lebenden Thieren begonnen wurden. Das Mittel aus 4 Beobachtungsreihen lässt sich durch folgende Zahlen darstellen:

100 Theile der lebenden Ascidie enthalten:			
Wasser	= 93,61	}	Organische Materie = 3,135
Feste Stoffe	= 6,39		Anorganische Materie = 3,255.

100 Theile des Trockenrückstandes enthalten:	
Organische Substanzen	= 49,037
Anorganische Substanzen	= 50,963.

Als bemerkenswerthes Ergebniss zeigt sich, dass im Mittel, sowie auch stets in den vier Einzelfällen, der Wassergehalt von *Botryllus* über 90% betrug, während von den Trockenrückständen durchschnittlich mehr als die Hälfte aus anorganischen Substanzen gebildet wurde. So wie bei *Rhizostoma* und bei Actinien verwandelt sich bei anhaltendem Glühen der Trockenrückstand von *Botryllus* in eine eisenhaltige Schmelze.

Die festen organischen und anorganischen Substanzen im Ascidienkörper sind vorwiegend nur insoweit untersucht worden, als sie sich im äusseren Mantel abgelagert finden, und sollen daher erst weiter unten besprochen werden. Ohne eine genauere quantitative Analyse zu geben, erwähnt A. Hilger folgende Mineralbestandtheile, die zwar hauptsächlich im Cellulosemantel von *Phallusia* und *Ascidia* ruhen, aber auch dem inneren Weichkörper nicht ganz fehlen dürften. Es fanden sich Chlornatrium in Spuren, Kieselsäure in kleinen Mengen, schwefelsaurer Kalk, phosphorsaurer Kalk und Spuren von Eisen. Die Carbonate der alkalischen Erden fehlten vollständig. Hilger hat seine Ergebnisse durch directe Untersuchung der Thiere in wässriger und verdünnt-salzsaurer Lösung gewonnen, nicht durch Analyse der Asche, was er besonders hervorhebt, weil der Schwefelgehalt vieler Albuminate stets beim Verbrennen Schwefelsäure liefern muss und die Tunicaten neben Cellulose im Mantel auch chondrigene Substanz führen.

Ueber das Vorkommen chondrigener Substanz bei Ascidien hat zuerst Schäfer (1871) berichtet, ohne jedoch festzustellen, ob diese Materie lediglich auf den Cellulosemantel beschränkt ist. Die wässrige Lösung, in der die Thiere gekocht worden waren, zeigte nach Concentrirung durch Eindampfen schwache Opalescenz, konnte aber nicht bis zum Gelatiniren gebracht werden. Durch ein complicirtes Verfahren gelang es jedoch, Chondrin bei Pyrosomen direct nachzuweisen, obwohl die Menge so gering war, dass sie quantitativ nicht bestimmt werden konnte.

Mac Munn (1889) hat auf spectrokopischem Wege den Chemismus der im ganzen Körper vertheilten Pigmentstoffe einer Anzahl einfacher und zusammengesetzter Ascidien festzustellen versucht. Er operirte vorwiegend mit alkoholischen Pigmentlösungen, gelangte aber bei Tunicaten zu keinen wesentlich neuen Ergebnissen.

## II. Der äussere Cellulosemantel.

Der Cellulosemantel bildet die äusserste Leibesschicht aller Ascidien. Sowohl in der älteren als neueren und neuesten Literatur finden wir für dieses Organ überaus zahlreiche synonyme Bezeichnungen. Milne Edwards, der in der gesammten Leibeswandung der Ascidien drei Schichten unterschieden hatte (vgl. oben p. 167), nannte den Cellulosemantel entsprechend seiner oberflächlichen Lage *Tunica externa*, eine Bezeichnung, die auch Huxley, Hancock und andere anwendeten. Spätere Autoren (Lacaze-Duthiers, Kupffer, Roule) gebrauchten dann dafür einfach den abgekürzten Ausdruck *Tunica*; da sie Milne Edwards' zweite Tunicaschicht mit anderen Namen (Mantel, Leibeswandung, Haut) belegten, war eine Verwechslung mit dieser ausgeschlossen. Sehr verbreitet hat sich die alte Savigny'sche Benennung des Cellulosemantels als *Testa*, die namentlich von englischen und auch deutschen Autoren vielfach gebraucht wird (Herdman, Drasche). Diese Bezeichnung schien besonders so lange berechtigt zu sein, als man eine nahe verwandtschaftliche Beziehung zwischen den Ascidien und Lamellibranchiaten annahm und die Schalen der letzteren mit dem Cellulosemantel der ersteren homologisirte. Doch wird der Name *Testa* auch von solchen Forschern festgehalten, die, wie die zuletzt genannten, eine derartige Homologie durchaus nicht anerkennen, während andererseits wieder Autoren, die auch gegenwärtig noch für jene Homologisirung eintreten, den Cellulosemantel nicht *Testa*, sondern *Tunica* nennen (Lacaze-Duthiers).

Andere Benennungen Savigny's, wie z. B. *enveloppe extérieure* oder *sac cartilagineux extérieur* haben allgemeinere Verbreitung nicht finden können, obwohl sie nicht unzutreffend sind. Dagegen muss die mehrfach angewendete Bezeichnung des Cellulosemantels als *Cuticula* als durchaus verfehlt zurückgewiesen werden, da der Mantel ein wohl entwickeltes zellenhaltiges Gewebe von bestimmtem histologischem Bau und keine *Cuticula* ist.

Die namentlich von deutschen Forschern (Hertwig, Semper\*) gebrauchte Benennung Cellulosemantel, Ascidienmantel ist auch in diesem Werke verwerthet, und häufig ist auch einfach nur Mantel gesetzt. Es bedarf hier wohl keiner besonderen Ausführung, dass dabei an eine Homologisirung mit dem Mantel der Mollusken nicht im entferntesten gedacht ist. Wie oben schon (p. 167) erwähnt wurde, erscheint die Bezeichnung Mantel nach dem Vorgange Savigny's auch gegenwärtig noch von zahlreichen Forschern (Lacaze-Duthiers, Herdman, Drasche) in einem ganz anderen Sinne angewendet, als es hier geschieht. Es werden nämlich unter diesem Namen die zwischen dem ektodermalen Hautepithel und der äusseren Peribranchial- resp. Cloakalwand sich aus-

\*) Semper hat zwar die Bezeichnung Cellulosemantel angewendet, aber doch die Ansicht vertreten, dass das Organ am passendsten „geschichtete Cellulose-Epidermis“ zu benennen sei. Er ging dabei von Vorstellungen über die Entstehung des Mantels aus, die nunmehr als irrthümlich erkannt worden sind.

breitenden mesodermalen Gewebe (Muskulatur, Bindegewebe, Blutbahnen) zusammengefasst. Ein Missverständniss wird dadurch hier nicht entstehen können, da der Ausdruck Mantel im Sinne Savigny's von mir nicht verwendet wird. Ich halte es überhaupt für überflüssig, einen besonderen zusammenfassenden Namen für jene verschiedenen Gewebe einzuführen, und erachte die Bezeichnung Mantel für ganz besonders unzweckmässig, weil sie auf falsche Vorstellungen über Homologien mit Mollusken zurückzuführen ist.

### 1. Allgemeine und äussere Beschaffenheit des Cellulosemantels.

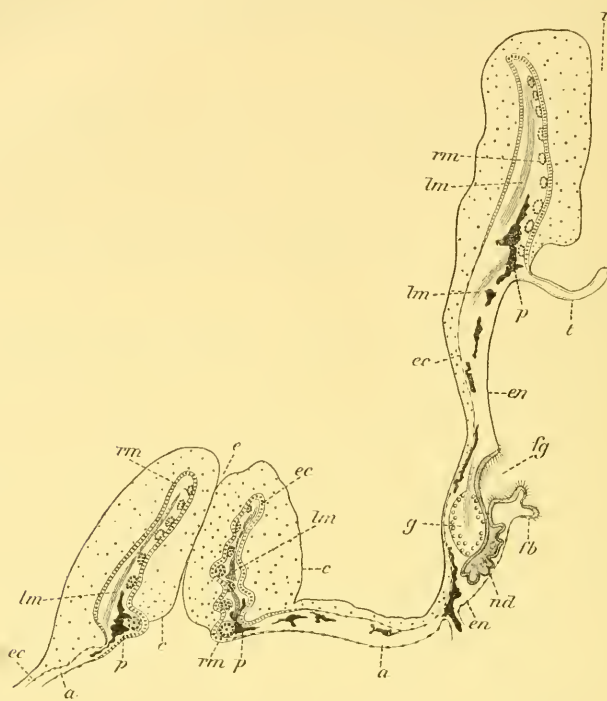
Der Cellulosemantel umgiebt den vom ektodermalen Hautepithel umgrenzten Ascidienkörper als schützende Hülle und erscheint, namentlich in conservirten Thieren, sehr häufig als eine allseitig scharf abgetrennte Schicht. Es ist oben (p. 167) bereits ausgeführt worden, wie diese Eigenthümlichkeit zur Bezeichnung der Ascidien als *Dichitonida* Veranlassung gegeben hat.

**Verhalten des Mantels an den beiden Körperöffnungen.** Nur an den beiden Körperöffnungen ist stets der Mantel mit den inneren Leibesschichten fest und innig verwachsen. Die älteren Autoren stellten sich vor, dass hier der Mantel (die sog. *Tunica externa*) sich nach innen umschlagen und direct in die sog. *Tunica interna* oder *muscularis* beziehungsweise in den Kiemensack übergehen sollte. Das wahre Verhalten der Mantelränder an der Mund- und Egestionsöffnung ist erst durch O. und R. Hertwig (1872) klar erkannt worden. Wie jeder Längsschnitt durch die betreffenden Körperregionen deutlich lehrt (vgl. die nebenstehende Textfigur 32), setzt sich der Cellulosemantel in keine andere Leibesschicht direct fort, sondern er besteht überall als eine wohl abgegrenzte besondere Lage über dem einschichtigen Ektodermepithel. Nur dieses letztere geht hinter der Mundhöhle in das Entoderm des Kiemendarmes, an der Egestionsöffnung in das Epithel der Cloakenhöhle und der Peribranchialräume über. Der Cellulosemantel schlägt sich an beiden Körperöffnungen zwar ebenfalls nach innen ein, um die Mundhöhle und die Egestionsöffnung innen auszukleiden, endigt aber mit trichterförmigen Rändern an den Mundtentakeln beziehungsweise in der Tiefe des Egestionscanals. Der an beiden Körperöffnungen eingestülpte Theil des Cellulosemantels (*tunique réfléchie* Lacaze-Duthiers') ist mit dem Ektodermepithel in der Regel fester verwachsen als der an der Aussen- seite des Thieres gelegene. (Vgl. hier auch Fig. 3, Taf. XI.)

Gegen diese Darstellung ist in neuerer Zeit von Maurice (1888) Widerspruch erhoben worden, und auch Lacaze-Duthiers und Delage (1892, p. 25 fg.) sind geneigt, dessen Anschauung zu theilen. Der Gegensatz gründet sich darauf, dass an der Aussen- seite des Cellulosemantels bei *Fragaroides aurantiacum* ein äusseres Ektodermepithel vorhanden sein soll, das zwar bei älteren Thieren an vielen Stellen obliteriren könne, gerade aber über dem in die Mund- und Egestionsöffnung sich

einschlagenden Mantelgewebe deutlich erhalten bleibe. Dort setze es sich nach innen zu in die Epithelauskleidung der Mundhöhle resp. in das Tentakelepithel und in das Epithel der Cloakenhöhle fort, und es bestände daher durchaus nicht die von O. und R. Hertwig betonte scharfe

Fig. 32.



Medianer Längsschnitt durch die vordere Körperregion von *Clavelina lepadiformis*. Aus mehreren Schnitten combinirt. Circa <sup>15</sup>/<sub>1</sub>. Etwas schematisirt.

*a* = äussere Wand der Cloakenhöhle; *c* = Cellulosemantel; *e* = Egestionsöffnung; *cc* = Ektodermepithel; *en* = Entoderm; *fb* = Flimmerbogen; *fg* = Flimmergrube; *g* = Ganglion; *i* = Ingestionsöffnung; *lm* = Längsmuskeln; *nd* = Neuraldrüse; *p* = weisse Pigmentzellen; *rm* = Ringmuskeln; *t* = Tentakel.

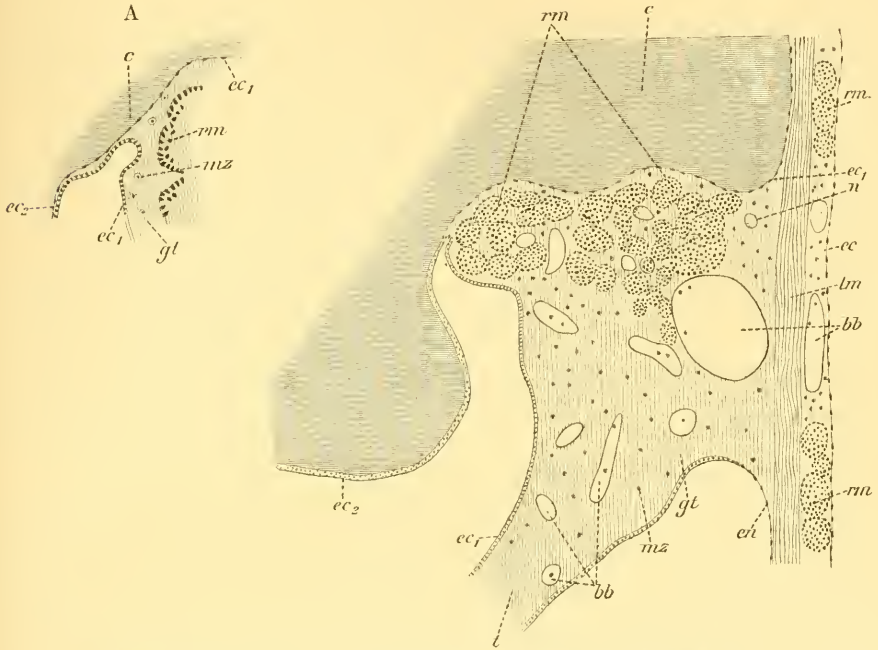
Trennung des äusseren Cellulosemantels von der sog. Tunica interna. Ein solches continuirliches äusseres Mantelepithel besteht aber in Wirklichkeit nicht, und es kann sich hierbei entweder nur um oberflächlich gelagerte Mantelzellen handeln (vgl. unten p. 227) oder um eine nachträgliche Wucherung des Epithels der Mund- oder Cloakenhöhle über den innersten Rand des eingestülpten Cellulosemantels hinweg.

Das letztere findet in der That bei *Cynthia* statt. Lacaze-Duthiers und Delage haben bei *Cynthia morus* Forb. am hinteren Ende des in die Mundhöhle eingestülpten Cellulosemantels einen continuirlichen Zellbelag feststellen können und diesen, so wie es Maurice bei *Fragaroides* gethan hatte, auf ein ursprüngliches äusseres Ektodermepithel zurück-



zuführen versucht. Aus diesen Zellen sollten, wie sie anzunehmen geneigt waren, die Stacheln der Mundhöhle hervorgehen. Ich habe diese Zellschicht bei *Cynthia papillosa* ebenfalls gesehen ( $cc_2$  Textfigur 33), mich aber davon überzeugen können, dass sie sich dadurch bildet, dass das Ektodermepithel der Mundhöhle ( $cc_1$ ), da wo es sich in die vordere Epithelwand der Tentakel umschlägt, eine Falte entwickelt und über den hier

Fig. 33.



Längsschnitt durch die Tentakelregion von *Cynthia papillosa*. <sup>145</sup>/<sub>1</sub>.

A die Ursprungsstelle der Ektodermfalte aus demselben Schnitt bei stärkerer Vergrößerung <sup>145</sup>/<sub>1</sub>.

$bb$  = Blutbahnen z. Th. mit Blutzellen;  $c$  = innerstes Ende des die Mundhöhle auskleidenden Cellulosemantels, dessen Structur nicht eingezeichnet ist;  $cc$  = ektodermale Leibeswand;  $cc_1$  = Ektodermepithel der Mundhöhle und der Tentakelbekleidung;  $cc_2$  = Ektodermfalte, das Hinterende des eingestülpten Cellulosemantels bedeckend;  $gt$  = Gallerte (Intercellularsubstanz) die primäre Leibeshöhle erfüllend;  $lm$  = Längsmuskeln;  $mz$  = Mesenchymzellen;  $n$  = Nervenstamm;  $rm$  = Ringmuskelzüge;  $t$  = Tentakelwurzel.

sehr dicken hinteren Rand des eingestülpten Cellulosemantels hinweg wächst. In mehreren Schnitten ist an der Wurzel der Falte dieser Ursprung klar zu erkennen (Textfigur 33 A  $cc_2$ ), während der weiter vorwachsende vordere Theil des Zellbelags weniger regelmässig gestaltet ist.

Jene trichterförmigen Einstülpungen des Cellulosemantels in die beiden Körperöffnungen sind von hoher Bedeutung für die Bewegung der beiden Siphonen. Die Längsmuskeln und besonders die zahlreichen Ringmuskeln der Siphonen können bei Contraction nur den Verschluss der Oeffnungen bei gleichzeitiger Einziehung der äusseren Ränder herbeiführen. Der Verschluss

geschieht, indem infolge der Muskelthätigkeit die Ränder des eingestülpten Cellulosemantels aneinander gepresst werden. Bei Nachlass der Contraction wird natürlich auch die Muskulatur selbst zur früheren vollen Länge sich zu strecken bestrebt sein, aber wesentlich wird doch die Oeffnung durch die Elasticität des comprimierten Mantelgewebes unterstützt, die den Sphincteren entgegenwirkt. Die Befestigung des Randes des eingestülpten Cellulosemantels an den Mundtentakeln hat noch die weitere Bedeutung, dass diese durch die Bewegungen des ganzen Siphos direct betroffen werden. Beim Verschluss des Mundes werden sie durch den sich weiter einwärts vorschiebenden Mantelrand in die Kiemendarmhöhle hineingedrängt, bei sich erweiternder Oeffnung nach aussen zu hervorgezogen. Eigene Muskeln in den Tentakeln erhöhen zuweilen deren Beweglichkeit.

**Beschaffenheit der Manteloberfläche.** Die Oberfläche des Cellulosemantels erscheint auf jugendlichen Entwicklungsstadien dem blossen Auge oder bei ganz schwachen Vergrösserungen in der Regel glatt. Nur an der Festheftungsstelle erheben sich meistens einige Mantelfortsätze, die an Umfang und Zahl später gewöhnlich noch beträchtlich zunehmen. Bei völlig entwickelten Thieren ist dagegen der Mantel nur seltener ganz glatt (z. B. einige *Ciona*). Fast immer finden sich dagegen mehr oder minder tiefe Furchen, buckel- und warzenförmige Erhebungen, Quer- oder Längsrunzelungen, tentakelartige oder lappenförmige Mantelfortsätze und dergl.

Gewöhnlich sind diese Unebenheiten ganz regellos über die Oberfläche vertheilt, zuweilen aber ziehen die Furchen in ganz bestimmten Richtungen, sodass regelmässige Zeichnungen entstehen. Es ist bereits oben (p. 189) erwähnt worden, dass bei einigen Synascidien aderähnlich verzweigte Furchen eine blattähnliche Zeichnung des Cormus hervorrufen (*Leptoclinum coccineum* und *L. granulosum* Drasche), bei anderen wieder regelmässig verlaufende gerade Furchen die Oberfläche in polygonale Felder zerlegen (*Leptoclinum exaratum* Grub.). Auch bei Monascidien werden solche Täfelungen der sonst gleichartigen Mantelsubstanz durch in bestimmten Richtungen verlaufende Linien und Rinnen hervorgerufen. Sehr stark ausgeprägt ist das bei *Forbesella tessellata* Forb. der Fall, bei der ziemlich regelmässige hexagonale Felder auftreten; jedes von diesen zeigt in der Mitte einen farbigen Fleck (Textfigur 34).

Häufig ist eine bestimmte Beschaffenheit der Manteloberfläche für eine Art constant und charakteristisch (z. B. die blattähnliche oder polygonale Zeichnung für die betreffenden *Leptoclinum*, die buckelförmigen Erhebungen und tiefen Rinnen für *Phallusia mammillata*). Sehr oft aber ist das Verhalten der Manteloberfläche so variabel, dass die individuellen Variationen beträchtlicher erscheinen, als in vielen anderen Fällen die Species- oder Gattungsunterschiede. So fehlen zuweilen bei *Cynthia morus* Forb. die Höcker und Buckel, die in der Regel ziemlich scharf umgrenzt sich über die Oberfläche erheben (vgl. Fig. 1 und 2, Taf. IX). Ebenso kann *Polycarpa varians* Hell., die in der Regel mit grossen

Tuberkeln besetzt ist und nach Heller stets sehr mächtige Runzeln besitzen sollte, zuweilen fast ganz glatt sein. Auch bei *Cynthia sigillata* Lac. und Del. und *Styela variabilis* Hauc. kommen ziemlich auffallende Verschiedenheiten in der Beschaffenheit der Manteloberfläche vor (Lacaze-Duthiers und Delage). Am merkwürdigsten ist aber vielleicht in dieser Beziehung *Forbesella tessellata*, deren eben beschriebene Eigenthümlichkeit des Mantels die Speciesbezeichnung *tessellata* veranlasst hat. Lacaze und Delage beschreiben ein Individuum, das keine Spur der Täfelung erkennen liess und eine ganz glatte Oberfläche besass. Da überdies auch die äussere Färbung verschieden war, konnte nur an der vollkommenen Uebereinstimmung des inneren Baues die Identität der Art festgestellt werden. (Vgl. Fig. 3, Taf. IX mit Textfigur 34.)

Soweit es sich aus den Angaben der Autoren entnehmen lässt, scheint in allen diesen Fällen die Substanz des Mantels an allen Stellen die wesentlich gleiche zu sein. Häufig aber finden sich oberflächliche, schon mit freiem Auge wahrnehmbare Differenzirungen der Mantelsubstanz, die der Ascidie ein höchst eigenartiges Aussehen verleihen können.

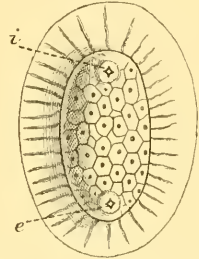
Von besonderem Interesse sind die Fälle, in welchen mehr oder minder grosse und regelmässige hornartige\*) Platten an der Manteloberfläche auftreten. Bei *Cynthien* sind häufig zahlreiche meist nur kleine Höcker vorhanden, die mit sehr verschieden gestalteten stachelartigen Fortsätzen besetzt sein können. Auf den feineren Bau der letzteren wird weiter unten (p. 239) noch zurückgekommen werden müssen.

Grössere und regelmässig angeordnete linsen- oder schildförmige Verdickungen, die mit convex gekrümmter Fläche sich über die Cellulosesubstanz des Mantels erheben, hat Moseley bei *Hypobythius* beschrieben. Der Mantel ist hier im Kelch ziemlich dünn, hyalin und ausserordentlich durchsichtig. Die verdickten Stellen sind knorpelartig, viel härter, dichter und stärker lichtbrechend: gewisse Körperchen, die von Moseley nicht genügend gekennzeichnet wurden, um in ihrer Bedeutung verstanden werden zu können, finden sich im Mantel zerstreut in grosser Anzahl, in den verdickten Platten dagegen spärlicher. Die Platten sind besonders auf der Dorsalseite des Kelches (Textfigur 35) zahlreich und erscheinen in regelmässiger Gruppierung.

Noch auffallender und eigenthümlicher ist die Ausbildung horniger Platten beim Genus *Chelysoma*. Bei *Chelysoma productum* Stimps.

\*) Die chemische Beschaffenheit dieser Platten ist mit Sicherheit nicht festgestellt. Schacht, Loewig und Kölliker haben einige Angaben darüber veröffentlicht, aus denen hervorzugehen scheint, dass die Substanz bei *Cynthia* zwar stickstoffhaltig, aber kein Keratin sei. Andere bezeichnen sie hier als Chitin (vgl. unten p. 230 und 260).

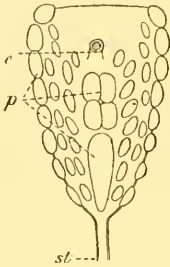
Fig. 34.



*Forbesella tessellata* Forb.  
von der Dorsalseite aus  
gesehen. (Nach Lacaze-  
Duthiers.)  $\frac{3}{2}$ .  
e = Egestionsöffnung;  
i = Mund.

finden sich die Platten nur in einem beschränkteren Umkreis um die beiden Siphonen herum, während die übrige freie, nicht festgeheftete Oberfläche von der dicken, knorpeligen und von zahlreichen Gefässen durchsetzten Cellulosesubstanz des Mantels gebildet wird. Bei *Ch. Macleayanum* Brod. und Sow. wird fast die ganze freie Oberfläche des Thieres von den Hornplatten bedeckt (vgl. die Abbildungen 1 und 2 auf Tafel XXXIV), und nach N. Wagner soll auch die ganze festgeheftete

Fig. 35.

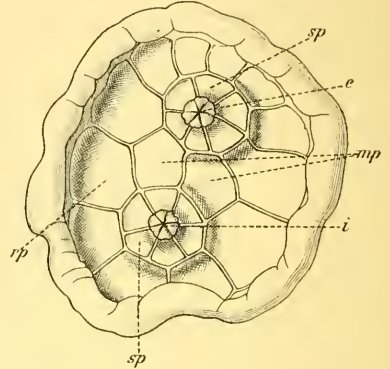


Kelch von *Hypobythius calycodes* Mos. von der Dorsalseite gesehen. (Nach Moseley.)

Circa  $\frac{1}{7}$ .

*e* = Egestionsöffnung; *p* = Platten des Cellulosemantels; *st* = Stiel.

Fig. 36.



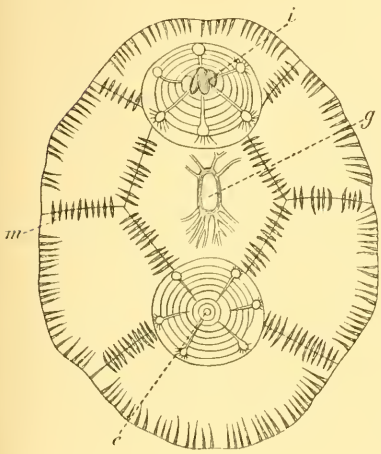
Die Region der beiden Siphonen von *Chelyosoma productum* Stimps. in Oberflächenansicht. (Nach Drasche.)  $\frac{3}{2}$ .  
*e* = Egestionsöffnung; *i* = Ingestionsöffnung; *mp* = die beiden Mittelplatten zwischen den Siphonen; *rp* = die 12 Randplatten; *sp* = Siphonalplatten, je sechs an einem Siphon.

Seite ein allerdings nicht in Felder getheiltes, sondern glattes und homogenes Hornintegument tragen. Bei beiden Formen wird jeder Siphon von sechs Platten bedeckt, die bei der einen Art dreikantig, bei der anderen (*Ch. productum*) viereckig sind. Diese letztere Species besitzt ferner noch 14 Schilder, von denen zwei fünfseitig sind und zwischen den Siphonen liegen, während die 12 übrigen in Grösse und Form sehr ungleich sind und den Rand einnehmen (Textfigur 36). *Ch. Macleayanum* zeigt ausser den Siphonalplatten nur acht Schilder, von denen eines sechseckig geformt ist und central zwischen den beiden Siphonen steht. Sehr eigenthümlich ist hier auch das Verhalten gewisser Muskel der Leibeswandung. Unter den Hornplatten und dem von ihnen bedeckten Ektodermepithel finden sich nämlich sehr zahlreiche kurze und feine Muskelfaserzüge, welche parallel zur Oberfläche verlaufen und die Trennungslinien zwischen den Platten senkrecht kreuzen, sodass die Platten selbst dadurch wie durch Zwirnnähte zusammengehalten erscheinen (Textfigur 37). Die regelmässige Lagerung der schildförmigen Platten verleiht diesen Ascidien bei der Betrachtung von der freien Seite

aus ein an Schildkröten erinnerndes Aussehen und hat zu dem Genusnamen *Chelyosoma* Veranlassung gegeben.

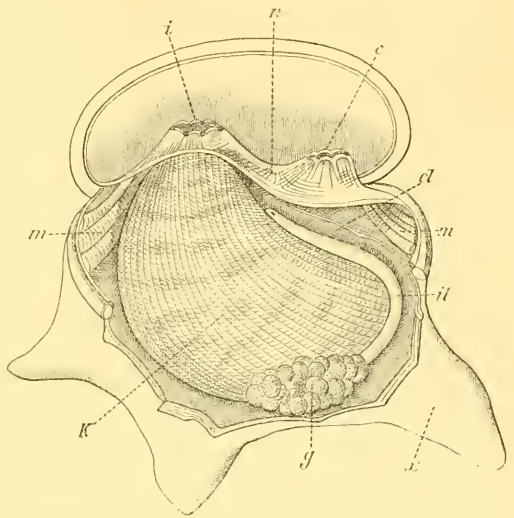
Am merkwürdigsten vielleicht ist die Differenzirung, die der Cellulosemantel von *Rhodosoma* erfährt. Die erste genauere Beschreibung hat Lacaze-Duthiers (1865) gegeben, und er hat, da es ihm entgangen war, dass das Genus bereits früher unter anderen Namen kurz angeführt worden war, seine Form *Chevreculus callensis* genannt. Auf den ersten Anblick erinnert diese Aseidie an eine mit zwei Schalenklappen versehene Muschel. Der äussere Cellulosemantel bildet nämlich zwei Schalen ähnliche, ziemlich harte horn- oder knorpelartige, starre Verdickungen (vgl. Textfigur 38). Die hintere, weitaus grössere umhüllt den grössten Theil des

Fig. 37.



*Chelyosoma Macleanum* nach Entfernung der Hornplatten. (Nach N. Wagner.) Schwach vergrössert. e = Egestionsöffnung; g = Ganglion; i = Ingestionsöffnung; m = Muskelfasern, an der Unterseite der Hornplatten gelegen.

Fig. 38.



*Rhodosoma callense* von links gesehen. Der Deckel ist aufgeklappt und die linksseitige Leibeshaut entfernt. (Nach Lacaze-Duthiers.)  $\frac{10}{1}$ . cl = Cloake; e = Egestionsöffnung; g = Geschlechtsorgane; i = Ingestionsöffnung; it = Intestinum; k = Kiemenkorb; m = Schliessmuskeln; n = Ganglion; s = Cellulosemantel.

Körpers und ist festgewachsen. Die kleinere liegt ihr wie ein Deckel auf und ist beweglich, in der Weise, dass sie vorn rechts durch ein horizontal verlaufendes Gelenk mit der hinteren Schale sich verbindet und bei Contraction des Vorderkörpers des Thieres von rechts nach links zuklappt. Im weiten Umkreis um die beiden Siphonen bleibt im vordersten Leibesabschnitt der Cellulosemantel dünn, weich und biegsam, sodass diese ganze Region durch die Leibesmuskeln weit zurückgezogen werden kann, während der Deckel über ihr sich schliesst. Dieser Verschluss des Deckels erfolgt durch besonders differenzirte Muskeln der Leibeshaut, die sich in der Nähe des Charnieres ansetzen. Die Oeffnung der Schalen

geschieht nach Aufhören der Muskelcontraction durch die Längsstreckung des Thieres infolge der Elasticität der Leibeswandungen. Dass, wie Heller angiebt, ein besonderer mittlerer Muskel, der an der Innenseite des Deckels sich inserirt, durch seine Contractionen das Heben der oberen Schale veranlassen sollte, ist nicht recht wahrscheinlich. Die beiden Schalenhälften variiren übrigens bei den verschiedenen Individuen sehr beträchtlich in Bezug auf Form und Grösse. Zuweilen stellt die untere ein ansehnlich langes cylindrisches Rohr dar, dem die obere nur wie eine kleine Klappe aufliegt, bestimmt, die vordere Oeffnung zu verschliessen.

Die hohe Bedeutung der Ausbildung einer solchen zweiklapptigen beweglichen Schale an dem Cellulosemantel für den Schutz und die Sicherheit des Thieres liegt auf der Hand.

Als Schutzeinrichtungen, die gleichzeitig dem Mantel grössere Festigkeit verleihen, sind auch die anderen oben beschriebenen hornartigen Platten und Höcker aufzufassen, obwohl der Vortheil nicht immer so deutlich hervortritt wie bei *Rhodosoma*. Die stachelartigen Mantelerhebungen der Cynthien, die besonders die beiden Körperöffnungen umgeben, wirken direct als Waffen. Sie sowohl wie die feineren Erhebungen über die Oberfläche des Mantels werden erst im nächsten Abschnitte behandelt werden, da sie histologisch geprüft werden müssen.

**Fremdkörper in und auf dem Mantel.** Es muss an dieser Stelle noch einer anderen äusseren Eigenthümlichkeit vieler Ascidienmäntel gedacht werden, die als Schutzeinrichtung, aber zum Theil in einem anderen als dem eben behandelten Sinne, zu deuten ist. Bei zahlreichen Species fast aller Gattungen der Molguliden, bei vielen Cynthideen, bei einigen Aseidiiden (*Ascidia*), dann unter den Synascidien besonders bei *Heterotrema*, *Glossophorum*, *Psammaphidium*, *Chorizocornus*, *Ocularia*, bei einigen *Polyclinum* und *Aplidium* ist der Mantel mit Sand- und Fremdkörpern aller Art bedeckt.

In mehreren Fällen durchsetzen die Fremdkörper fast die ganze Manteldicke und sind mit dem Cellulosegewebe so innig verbunden und verwachsen, dass sie wie seine eigenen Theile erscheinen und seine Farbe und Consistenz in bemerkenswerther Weise beeinflussen (z. B. *Glossophorum*, *Psammaphidium*, vgl. oben p. 202). Durch die eingebetteten Sandtheilchen, Kiesel- und Kalknadeln von Spongien, Schalenpartikel von Muscheln und Schnecken etc. gewinnt der Mantel unzweifelhaft eine viel bedeutendere Festigkeit und Stärke und verleiht den inneren Weichtheilen einen erhöhteren Schutz (Fig. 2, Taf. XIV). Die Fremdkörper wirken hier in einer ganz ähnlichen Weise wie die in reicher Menge gebildeten Spicula im Mantel von *Didemnum* oder *Leptoclinum*.

Meistens liegen aber die fremden Theile dem Mantel nur äusserlich auf, sei es, dass sie durch besondere Mantelfortsätze festgehalten werden, sei es, dass sie direct an der mehr oder minder rauhen Oberfläche festkleben. Mit einer Bürste lassen sie sich gewöhnlich leicht und vollständig entfernen, und die Mantelfläche tritt dann in ihrer natürlichen Beschaffenheit

wieder hervor. Besonders in den Gattungen *Microcosmus*, *Polycarpa* und anderen findet man zuweilen Individuen, die zum Theil von verhältnissmässig sehr grossen Fremdkörpern so vollständig bedeckt sind, dass nur die Spitzen der Siphonen frei bleiben und die Ascidie auf den ersten Anblick innerhalb dieser Schutt- und Sandmasse kaum sichtbar wird. Es verhalten sich aber häufig verschiedene Individuen einer Art in dieser Beziehung recht verschieden. *Cynthia sigillata* Lac. u. Del., *Microcosmus spinosus* Lac. u. Del., *Polycarpa varians* Hell., *P. rustica* Lin., *P. tenera* Lac. u. Del. und andere erscheinen meist mehr oder minder stark inkrustirt, zuweilen aber auch ganz nackt, ohne jeden Belag. Auch diese nur oberflächlich dem Mantel anhaftenden Fremdkörper sind geeignet, zum Schutze des Thieres zu dienen, indem sie die Widerstandsfähigkeit gegen gröbere mechanische Insulte erhöhen. Doch wird man ihre vornehmliche Bedeutung, wie es ja in der That auch bereits geschehen ist, in einer anderen Richtung suchen müssen. Bei einigermaassen vollständiger Sandbedeckung verliert die Ascidie jede äussere Thierähnlichkeit und gleicht auf den ersten Blick einem regellos zusammengetragenen Haufen lebloser Körper. Diese Aehnlichkeit wird die Ascidie sicher in vielen Fällen vor Nachstellungen schützen, weil das Thier nicht erkannt wird. Doch darf man auf der anderen Seite die Bedeutung dieser Art Mimetismus, die schützende Kraft der Aehnlichkeit mit leblosen Gegenständen, nicht überschätzen. Der gewohnte Feind weiss die Ascidie auch in dieser Verkleidung zu finden und zur Beute zu machen. Es ist in dieser Beziehung bemerkenswerth, wenn Lacaze-Duthiers (1874, p. 133) berichtet, dass die mit einer vollständigen Sandkruste bedeckten und kugligen Sandballen täuschend ähnlichen Molguliden (*Molgula (Anurella) roscovita*) in den von ihm errichteten Pares sofort von Krabben (*Cancer macnas*) angegriffen und vollständig ausgefressen wurden.

**Consistenz des Mantels.** Die Mantelmasse ist von ausserordentlich verschiedener Consistenz, doch im allgemeinen bei sehr nahe verwandten Formen ziemlich übereinstimmend. Auch individuelle Verschiedenheiten fehlen nicht ganz, obwohl sie sich fast immer nur in sehr engen Grenzen bewegen; weicher und weniger fest sind in der Regel die Mäntel jugendlicher Thiere. Zuweilen sind die Cellulosemäntel äusserst weich, schleimartig beschaffen, und zwar besonders an der Oberfläche, wo sich der Schleim in Fäden auszieht, rasch abgescheuert, aber immer wieder ersetzt wird. Das ist besonders bei einigen Synascidien der Fall (*Distoma mucosum* Drasche, *Distaplia lubrica* Dr.). Gewöhnlich geben die Autoren an, dass bei diesen Ascidien „der Mantel Schleim absondere“. Da aber besondere Schleindrüsenzellen im Cellulosemantel bisher nicht nachgewiesen worden sind, dürfte es sich wohl nur um eine rasch eintretende schleimige Zersetzung der ohnehin weichen Mantelsubstanz handeln. Doch wäre es immerhin noch werth, den Sachverhalt näher zu prüfen. Etwas consistenter, mehr oder minder weich gelatinös ist der Mantel bei fast allen jugendlichen Ascidien, wenn er noch eine feine

durchsichtige Hülle darstellt, die zunächst zellenfrei ist. Auch bei alten Thieren finden sich gelatinöse Mäntel, so z. B. häufig bei Diplosomiden, einigen Distomiden und auch Polycliniden; unter den Monascidien bei einigen Ascidiiden und Cioniden. Meist besitzt aber der Mantel eine etwas grössere Härte und Festigkeit und erscheint etwa fleischartig, ziemlich resistent und elastisch. Oft wird er knorpelartig mehr oder minder hart und gewinnt zuweilen gleichzeitig eine sehr bedeutende Dicke, wie es in hervorragender Weise bei der Gattung *Pachychloea* der Fall ist. Häufig (bei sehr vielen Cynthideen) ist der Mantel vollkommen lederartig gestaltet. Er kann dann oft eine verhältnissmässig nur geringe Dicke besitzen, fast membranartig erscheinen, aber doch eine so ausserordentlich zähe und feste Beschaffenheit zeigen, dass er nur mit ganz scharfen Scheeren oder Messern in beliebiger Weise sich zerschneiden lässt.

**Volumen und Masse des Mantels.** Auf embryonalen Stadien erscheint stets der Mantel als ein feines membranartiges Gebilde, das an Masse gegenüber dem eigentlichen Ascidienkörper verschwindend klein ist. Sobald aber die Mantelzellen aufzutreten beginnen, leitet sich ein so intensives Wachstum ein, dass das Mantelvolumen in den meisten Fällen das Gewicht des übrigen Körpers nahezu erreicht. Bei den Synascidien dürfte es, insoweit sich dies mit einiger Sicherheit abschätzen lässt, vielleicht die Regel sein, dass die Masse des Cellulosemantels die der gesammten Einzelthiere noch übertrifft, und auch bei Monascidien findet sich zuweilen ein derartiges Verhältniss. Namentlich bei alten Thieren scheint das Mantelgewicht sich im Verhältniss zum inneren Weichkörper immer grösser zu gestalten, was darauf hindeutet, dass auch im Alter noch das cellulosehaltige Gewebe mit grösserer Intensität zunimmt. Die weiter unten noch zu erörternde Thatsache, dass bei den Synascidien das Mantelgewebe die Lebensdauer der eigentlichen Zooide um ein Erhebliches überdauern kann, lässt das starke Wachstum des Mantels bei alten Thieren nicht unverständlich erscheinen. In alten dickmanteligen Monascidien (*Phallusia mammillata*) übertrifft nun die Mantelmasse sehr häufig das Gewicht des inneren Weichkörpers um fast das Doppelte, und nach Loewig und Kölliker soll bei dieser Ascidie der Cellulosemantel zuweilen  $\frac{3}{4}$  des gesammten Körpergewichtes\*), also dreimal soviel als die inneren Weichtheile betragen.

## 2. Der histologische Bau des Cellulosemantels.

### a. Die Mantelzellen.

Alle Eigenthümlichkeiten der Mantelzellen erklären sich aus deren Genese. Solange man diese Elemente vom ektodermalen Hautepithel herleitete, schien der Bau des Mantelgewebes schwer verständlich, und

\*) Diese Angabe ist später meist so missverstanden worden, dass Kölliker und Loewig behauptet hätten, es betrage die reine Cellulose  $\frac{3}{4}$  des Gesamtgewichtes.



man konnte selbst darüber streiten, ob die Auffassung als Bindegewebe berechtigt sei oder nicht. Seitdem zuerst Kowalevsky (1892) den Nachweis geführt hat, dass die Mantelzellen ausgewanderte Mesenchymzellen sind, welche das ektodermale Hautepithel durchwandert haben, kann es nicht mehr auffallend erscheinen, dass die Zellen innerhalb der cellulosehaltigen Grundsubstanz ähnliche Formen annehmen und zu ähnlichen Geweben sich vereinigen wie in der primären Leibeshöhle.

Während Kowalevsky's an *Phallusia mammillata* gewonnene Ergebnisse auf der einen Seite bei zahlreichen anderen Tunicaten vollauf bestätigt werden konnten (Salensky bei *Pyrosoma*, Seeliger bei *Clavelina* und *Salpa*), hielt auf der anderen Julin (1892) an der ektodermalen Herkunft wenigstens gewisser Mantelzellen fest. Bei *Styelopsis grossularia* V. Ben. unterscheidet er nämlich bezüglich ihrer Genese die farblosen hellen und die pigmentirten Zellen. Nur die letzteren sollen aus Mesenchymzellen hervorgehen und als Phagocyten thätig sein können. Die farblosen Mantelzellen dagegen sollen ausgewanderte Ektodermzellen sein und dazu dienen, die Cellulosesubstanz für den in der postembryonalen Entwicklungszeit sich vergrößernden Mantel zu liefern. Doch ist der ektodermale Ursprung der farblosen Zellen durch Julin nicht in überzeugender Weise dargethan, sondern mehr aus dem Mangel des Pigmentes und der darauf sich gründenden Aehnlichkeit mit den Elementen des Hautepithels erschlossen worden. Neuerdings hat auch Salensky (1895) für *Didemnum niveum* einen doppelten Ursprung der Mantelzellen behauptet. Die Elemente in der äusseren Mantelschicht, die vorwiegend Hohl- oder Blasenzellen sind, sollen ungebildete Kalymmocyten (Testazellen) sein\*), die amöboiden Zellen der tieferen Faserschicht dagegen sollen aus dem ektodermalen Hautepithel stammen. Bei *Distaplia magnilarva* wieder sind nach Salensky die Mantelzellen zum Theil Testazellen, zum Theil ausgewanderte Mesenchymelemente.

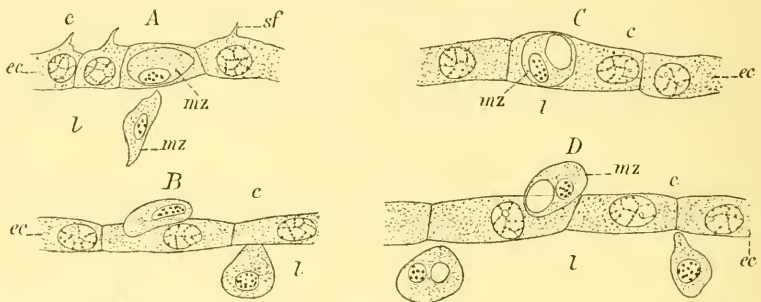
**Amöboide Wanderzellen.** Als die ursprünglichste Form der Mantelzellen wird daher die anzusehen sein, in welcher die Mesenchymzellen das Ektoderm durchwandert haben. Es zeigt sich aber, dass der feinere Bau dieser eben in die cellulosehaltige Mantelgrundsubstanz übertretenden Elemente selbst bei ein und derselben Art verschieden sein kann. Bei *Clavelina* z. B. (Textfigur 39) haben die amöboiden Wanderzellen meist einen in allen Theilen gleichmässig gekörnten Plasmakörper, oft aber besitzen sie bereits eine grosse Vacuole, zuweilen auch sehr kleine zahlreiche, sodass das Plasma wie schaumig erscheint. In anderen Fällen sind die jugendlichen Mantelzellen bereits pigmentirt; zuweilen erscheinen sie mit Dotterkörperchen beladen (Fig. 5, Taf. XIV). Auch ältere Mantelzellen sollen, wie weiter unten (p. 226 u. 263) ausgeführt werden wird, Fremdkörper aller Art aufnehmen und verdauen können, oft aber

\*) Die ausführlichere Darstellung von Salensky's Befunden, die im wesentlichen zu der alten Deutung der Testazellen als den Cellulosemantel bildende Elemente zurückführen, ist weiter unten in dem die Embryonalentwicklung behandelnden Kapitel nachzusehen.

treten, wie in dem abgebildeten Fall, schon die Mesenchymzellen mit Dotterschollen erfülltem Plasma in die Cellulosesubstanz ein. Stets kommt den jungen Mantelzellen eine mehr oder minder deutlich ausgeprägte amöboide Beweglichkeit zu.

Die Mantelzellen können sich durch Theilung vermehren, und in der Regel weichen die Tochterzellen bald auseinander, um sich, so wie es die immer neu einwandernden Mesenchymzellen thun, mehr oder minder gleichmässig innerhalb der Mantelgrundsubstanz zu vertheilen. Zuweilen finden sich aber ganze Zellnester, in welchen die Zellen dichtgedrängt nebeneinander liegen, ohne durch Zwischensubstanz getrennt zu sein. Loewig und Kölliker haben sie bei *Cynthia papillosa* beobachtet und als knorpelähnliche Elemente mit „endogener Zellvermehrung“ gedeutet. Recht

Fig. 39.



Wanderung von Mesenchymzellen aus der primären Leibeshöhle durch das ektodermale Hautepithel in den äusseren Cellulosemantel bei oben festgesetzten Larven von *Clavelina lepadiformis*. <sup>1500/1.</sup>

c = äusserer Cellulosemantel (nicht conturirt); ec = Ektodermepithel; l = primäre Leibeshöhle; mz = Mesenchym- resp. Mantelzellen; sf = Secretfäden der Ektodermzellen.

A Mesenchymzelle ganz im Epithel eingeschlossen. B Mesenchymzelle, im Begriff zur Mantelzelle zu werden. C und D dieselben Stadien bei einer vacuolisirten Mesenchymzelle.

typisch erscheint ihr Vorkommen bei *Styela armata*, bei der die Mantelzellhaufen von einer gelappten verdichteten Schicht der Cellulosegrundsubstanz perlenähnlich umschlossen werden (Lacaze und Delage). Ob die Zellnester nur durch rasch aufeinander folgende Theilungen einer oder weniger Mantelzellen entstanden sind oder ob gleichzeitig auch noch andere Wanderzellen hinzugetreten sind, ist nicht festgestellt. Bei *Cystodites durus* Dräsche sammeln sich sehr zahlreiche Mantelzellen zwischen Thorax und Abdomen der Thiere an und bilden hier einen horizontalen das Zooid umgebenden Ring (Lahille).

**Spindelförmige und verzweigte Zellen.** Von jenen amöboiden Zellen sind alle anderen Elemente des Mantels abzuleiten. Erstlich die spindelförmigen und die sternförmigen oder verästelten Bindegewebszellen. Man findet leicht in demselben Mantelgewebe alle möglichen Uebergangsformen von einer noch stark abgerundeten, nur mit wenigen pseudopodienartigen Fortsätzen versehenen oder einer birnförmigen

oder spindelförmigen Zelle bis zur complicirt verzweigten nebeneinander (Fig. 2 und 4, Taf. XIII). Die Zellen können vollkommen isolirt in der Grundsubstanz des Mantels stecken, oder sich mit ihren feinen Fortsätzen verbinden. Das letztere mag häufiger der Fall sein, als es sich in den Präparaten mit Sicherheit nachweisen lässt. Die spindelförmigen Mantelzellen ordnen sich zuweilen reihenförmig an und bilden dann mehr oder minder umfangreiche Faserzüge, die in bestimmten Richtungen verlaufen. Das ist z. B. nach Salensky's Beobachtungen in den hinteren Mantelsträngen der Zooide bei *Diplosoma* der Fall.

**Hohl- oder Blaszellen.** Von besonderer Wichtigkeit ist ferner die Ausbildung der sog. Hohl- oder Blaszellen. Sie beginnt mit der Entwicklung einer Vacuole, wie sie häufig schon in den das Ektoderm durchwandernden Mesenchymzellen auftritt. Beim Vorschreiten der Vacuolenbildung wird das Zellplasma peripher zu gedrängt; füglich bildet es nur eine feine periphere Schicht, die an einer verdickten Stelle den Kern führt. Häufig ist die Vacuolensubstanz längere Zeit von Protoplasmasträngen durchsetzt (Fig. 5 C, Taf. XIII). Zwischen vacuolisirten Zellen und den Blaszellen besteht kein scharfer Gegensatz; die ersteren gehen allmählich in die letzteren, die im allgemeinen eine bedeutendere Grösse besitzen, über. Blaszellen mittlerer und geringerer Grösse (ungefähr 0,01—0,05 mm) kommen neben anderen Elementen im Mantel sehr vieler einfachen und zusammengesetzten Ascidien vor. Zuweilen aber erreichen die kugeligen Blaszellen, wie es besonders bei Phallusien der Fall ist, eine sehr beträchtliche\*) Grösse und finden sich in so enörmlicher Zahl, dass unter ganz schwachen Vergrösserungen, von den Gefässen abgesehen, fast der gesammte Mantel aus ihnen allein zu bestehen scheint (Fig. 1, Taf. XIII). Bei näherer Untersuchung zeigen sich aber zwischen ihnen in der Grundsubstanz des Mantels alle jüngeren Uebergangsstadien zu den kleinen amöboiden Wanderzellen (Fig. 2, Taf. XIII). Die alten grossen Blaszellen besitzen nur äusserst spärliches Randplasma und verhältnissmässig sehr kleine Kerne. Es scheint sogar, dass die letzteren füglich vollkommen schwinden können. Auch die plasmatische Randschicht atrophirt stellenweise in ganz alten Hohlzellen. Häufig und zwar besonders in den grossen Blaszellen lassen sich, wie schon O. Hertwig bemerkt hat, im Randplasma zwei und auch mehrere Kerne mit vollster Deutlichkeit nachweisen. Es haben sich hier also mehrere Mantelzellen zur Bildung einer „Blaszelle“ vereinigt, und diese stellt eine echte Zellblase dar (Fig. 2 und 5 B, Taf. XIII).

R. Wagner, der diese Elemente des Ascidienmantels zuerst beobachtet hat, deutete sie als Knorpelzellen. Loewig und Kölliker wiesen mit Recht auf die Aehnlichkeit mit Chordazellen hin, und es

\*) Die grössten Hohlzellen, die ich bei *Phallusia mammillata* antraf, hatten Durchmesser von 0,16—0,17 mm. Loewig und Kölliker sowie Schulze fanden sie bis zu 0,11 mm (0,05<sup>mm</sup>) gross, und das ist auch das normale Maass der grossen Zellen, wenn man von jenen Extremen absieht.

fällt in der That die hohe Uebereinstimmung der Querschnitte durch eine Appendicularien-Chorda und durch die Hohlzellen des *Phallusia*-Mantels sofort auf. So wie die protoplasmatischen Zellenreste und Chordakerne peripher die homogene elastische Chordasubstanz umschliessen (vgl. Fig. 5, Taf. V), so verhalten sich Kern und Plasmaleib der Blasen zellen zum wasserklaren homogenen Inhalt, und wo mehrere Zellen die Blase bilden, wird die Uebereinstimmung noch grösser. Ein Unterschied soll darin bestehen, dass der Inhalt der Blasen zellen nicht fest, sondern flüssig ist, während die centrale Chordamasse einen festen elastischen Stab darstellt. Ich glaube aber, dass der Inhalt der Hohlzellen noch nicht genügend geprüft ist, und es möchte mir scheinen, dass er zu resistent sei, um als Flüssigkeit gelten zu können, dass er dagegen in der That mit der Chordasubstanz eine Aehnlichkeit besitze. Es kann an dieser Stelle daran erinnert werden, dass seinerzeit auch Gegenbaur die elastische feste Chordamasse der Appendicularien für eine Flüssigkeit gehalten hat (vgl. oben p. 119). Die protoplasmatische Randschicht fassten Loewig und Kölliker als Zellmembran auf und liessen sie aus Cellulose bestehen. Damit schien eine wichtige Uebereinstimmung der Mantelzellen mit pflanzlichen Zellen erwiesen zu sein. Aber schon wenige Jahre später hat Schacht dargethan, dass jene „Zellmembranen“ keine Cellulose führen und sich in Jod, Schwefelsäure und Aetzkali wie stickstoffhaltige thierische Substanzen verhalten. Die richtige Deutung der angeblichen Membran der Blasen zellen als protoplasmatische Rindenschicht hat zuerst F. E. Schulze gegeben; auch den von Kölliker übersehenen Zellkern gelang es ihm nachzuweisen.

Die Entstehung der Blasen zellen aus den kleinen amöboiden Wanderzellen des Mantels hat zuerst O. Hertwig festgestellt im Gegensatz zu Schulze, der die grossen Hohlzellen als die ursprünglichsten und die sternförmigen Bindegewebszellen als die am meisten umgeformten Elemente des Mantels betrachtet hatte. Die jugendlichen Formen der Mantelzellen waren übrigens schon von Loewig und Kölliker gesehen, aber irrthümlicher Weise für sternförmige freie Mantelkerne oder für runde kernlose Zellen gehalten worden. Schulze erkannte in ihnen echte Zellen mit Kern und protoplasmatischem Körper.

Zuweilen (*Phallusia*) erscheinen die Hohlzellen dadurch etwas modificirt, dass sie sich mit einem körnigen Belag von Kalksalzen bedecken (O. Hertwig).

Eine sehr merkwürdige Form von Mantelzellen haben ferner Loewig und Kölliker bei *Polycarpa pomaria* Sav. beschrieben. Die kernlosen, anfänglich den Mantelpigmentzellen ähnlichen Elemente wachsen bis zu einer Grösse von 0,02“ (= 0,045 mm) heran unter gleichzeitiger sehr bedeutender Verdickung ihrer Wandung. Füglicly zerfällt die Wand in spiralig oder ringförmig aufgewundene Fibrillen, die in Kalilauge und Salzsäure unlöslich sind und die Eigenschaften der Cellulose zeigen.

Das sind Eigenthümlichkeiten, die, wie die Autoren mit Recht hervorheben, sonst nirgends im Thierreich sich wiederfinden. Es ist mir nicht bekannt geworden, dass diese Angaben seither bestätigt worden wären, und so glaube ich, dass eine andere Deutung wohl statthaft ist. Ein Kern wird in diesen Mantelzellen sicher vorhanden sein, nur dass er zwischen den Pigmentkörperchen sich leicht der Beobachtung entziehen kann. Die cellulosehaltigen Fibrillen dürften nicht durch Zerfall einer cellulosehaltigen Zellmembran, sondern in gewöhnlicher Weise entstanden sein, wie die anderen gewellten oder spiraligen Cellulosefasern in der Intercellularsubstanz des Cynthien-Mantels.

**Pigmentzellen.** Ueberaus häufig finden sich im Ascidienmantel Pigmentzellen. Sie scheinen in den meisten Fällen bereits in der primären Leibeshöhle als solche vorhanden gewesen zu sein und nicht erst im Mantel die Farbstoffe zu bilden. Zuweilen verändert sich die Farbe der Pigmentkörner nach der Durchwanderung des Ektoderms nachträglich noch im Mantel. Bei *Ascidia fumigata* hat es wenigstens den Anschein, dass die schwarzen Mantelzellen aus den gelben Blutzellen hervorgehen (vgl. oben p. 207). Da alle jugendlichen Mantelzellen sich durch Theilung vermehren können, lässt sich selbst bei spärlichem Vorkommen gefärbter Mesenchymzellen in der Leibeshöhle und in den Blutbahnen eine sehr grosse Zahl pigmentirter Mantelzellen wohl verstehen.

Die Pigmentzellen des Mantels sind von verschiedener Form und Grösse, im allgemeinen aber vorwiegend stark abgerundet, kugelnähnlich oder ellipsoid. Der Kern ist stets vorhanden (Fig. 3, Taf. XII), häufig allerdings durch die Pigmentkörner so vollständig verdeckt, dass er erst nach deren Auflösung sichtbar wird. Die im Plasma aufgespeicherten Farbkörnern sind meist sphärisch, doch auch unregelmässig geformt und von sehr verschiedener Grösse. Ihre Farbe zeigt alle möglichen Töne, wie dies schon oben (p. 200) bei der Besprechung der äusseren Färbung der Ascidien betont worden ist.

Die Vertheilung der Pigmentzellen im Mantel weist grosse Verschiedenheiten auf. Bald ist sie in allen Schichten ziemlich gleichmässig; bald sind die Pigmentzellen vorwiegend im äusseren, bald wieder im inneren Theil zu finden. Bei *Cynthia papillosa* z. B. ist das letztere der Fall (Fig. 1, Taf. XII); in den äusseren Mantelschichten werden die grossen schwefelgelben Pigmentzellen immer spärlicher, und es scheint, dass sie dort allmählich zerfallen und sich auflösen (O. Hertwig).

Ausser diesen Mantelzellen, deren farbiges Aussehen auf wohl abgegrenzten Pigmentkörnern beruht, finden sich zuweilen solche, deren Zellkörper gleichmässig homogenfarben erscheinen, ohne besondere Farbkörner erkennen zu lassen. Wahrscheinlich beruht diese Eigenthümlichkeit auf einer vollständigen Lösung des Farbstoffes im Zellplasma. Nach Caullery sollen die braunen Mantelzellen der *Distaplia rosea* derartige Elemente sein.

Es ist gewiss, dass nicht alle Pigmentzellen, die im Mantel sich

finden, als echte dem Ascidienkörper angehörende Gewebszellen betrachtet werden dürfen. Schon oben (p. 202) ist bei der Besprechung der verschiedenen Ursachen der äusseren Färbung darauf hingewiesen worden, dass zuweilen parasitäre, gefärbte einzellige Algen sich im Mantel ansiedeln, die nicht immer von echten Mantelzellen sich deutlich unterscheiden liessen. Für den *Protococcus* bei *Fragaroides aurantiacum* (Fig. 9, Taf. XII) und gewisse grünlichgelbe Zellen bei *Perophora*, *Ciona* und anderen scheint mir die parasitäre Natur festzustehen. Diese pflanzlichen Parasiten können gleichzeitig auch im Blute vorkommen, und es scheint mir nicht ausgeschlossen, dass sie sowie die wandernden Mesenchymzellen aus diesem in den Cellulosemantel gelegentlich übertreten. Mehrfach scheinen allerdings die Parasiten nur im Blute und nicht auch im Mantel sich zu finden.

Wenn man aber neuerdings (Lubarsch) dazu neigt, alle gelben Zellen im Ascidienblut und die aus ihnen stammenden Zellen des Mantels als parasitäre Algen anzusehen, so ist das zweifellos zu weit gegangen. Bei *Cynthia papillosa* finden sich auch in der primären Leibeshöhle die gleichen gelben Zellen wie im Mantel (Fig. 1—3, Taf. XII), aber ich sehe keinen Grund, weshalb sie pflanzliche Parasiten sein sollten, und dasselbe gilt für die gelben Blutzellen der *Ascidia fumigata*, die wahrscheinlich zu den dunklen und schwarzen Pigmentzellen des Mantels werden. Bei *Phallusia mammillata*, *Ciona intestinalis* (Fig. 5 und 6, Taf. XII) begegnet man den gleichen gelben Pigmentzellen, die stets in den sog. Ocellen sich vorfinden, an verschiedenen anderen Stellen der primären Leibeshöhle und gelegentlich auch im Mantel. Es ist also anzunehmen, dass auch sie echte Gewebszellen und nicht Parasiten der Ascidien darstellen. Immerhin wäre eine Untersuchung wünschenswerth, durch die klar festgestellt würde, welche gelben Zellen der Ascidien parasitäre Algen sind, welche dagegen pigmentirte Gewebs-elemente.

**Zellen mit Reservestoffen.** Die mit organischen Nähr- und Reservestoffen aller Art beladenen Mantelzellen scheinen wohl stets amöboide Beweglichkeit zu besitzen. Zum grössten Theil nehmen sie die Einlagerungen schon in früheren Stadien als Mesenchymzellen auf und durchwandern mit ihnen das Ektodermepithel. Nach und nach werden dann die Stoffe verändert und füglich verbraucht. Diese Reservestoffe der Mantelzellen haben einen sehr verschiedenen Ursprung. Zum Theil rühren sie noch von dem embryonalen Dottermaterial des Eies her, zum Theil auch von den im Verlauf der ontogenetischen Entwicklung rückgebildeten Geweben des larvalen Ruderschwanzes und der anderen larvalen Organe von nur transitorischer Bedeutung. Bei vielen Synascidien liefert die Rückbildung des aus dem Ei entstandenen Thieres und zuweilen auch die der ersten Knospengeneration den späteren Knospen Nährmaterial, das in deren Mesodermzellen und Mantelzellen sich aufspeichert. Eine weitere stetige Quelle der Reserve- und Nährkörperchen in den Mantelzellen scheint dadurch gegeben zu sein, dass die Nährstoffe fast gar nicht

in der Blutflüssigkeit, sondern in den Blutzellen abgelagert werden und dass solche Blutzellen in den Mantel eintreten können.

Dass auch ältere Mantelzellen erst innerhalb der Cellulosesubstanz mit Nähr- und Reservestoffen sich erfüllen können, ist durch Kowalevsky und Metschnikoff festgestellt worden. Die phagocytäre Thätigkeit der Mantelzellen scheint sich nicht nur auf eingedrungene Parasiten (Bakterien), sondern auch auf rückgebildete alte Zooide des Stockes zu erstrecken.

Häufig sind die in den Mantelzellen aufgespeicherten Stoffe Fette, und zuweilen erfüllen mehrere kleinere oder ein grösseres Fettkörperchen fast den ganzen Zellkörper. Ob diese Fettzellen ihren Inhalt in allen Fällen erst selbst als Resultat ihres Stoffwechsels ausgeschieden oder ob sie die Fettkügelchen zum Theil vielleicht direct gleich in dieser Form von aussen aufgenommen haben nach Art phagocytärer Zellen, lässt sich nicht immer entscheiden. Beides mag vorkommen. Es schien mir, dass Fettzellen mit besonders reichem Inhalt einer raschen Desorganisation entgegen gehen. Wenigstens findet man ziemlich oft Fettzellen in Auflösung und Zerfall begriffen.

**Vermeintliches äusseres Mantelepithel.** In manchen Fällen wandern die Mantelzellen, nachdem sie das Ektodermepithel durchsetzt haben, durch die ganze Dicke der Cellulose-Grunds substanz hindurch und gelangen bis zur äusseren Oberfläche des Mantels. Sie können sich hier zuweilen abflachen und täuschen, wenn sie zahlreicher sich finden, ein äusseres Mantelepithel vor. Auch bei Pyrosomen begegnet man solchen oberflächlichen Mantelzellen. So erklärt sich die mehrfach schon früher und auch in neuerer Zeit wieder (Maurice, Lahille) geäusserte Ansicht, dass der Cellulosemantel auf beiden Seiten (aussen und innen) von einem Epithel begrenzt werde. Das innere stellt das ektodermale Hautepithel dar, und auch das angeblich äussere wurde von jenen Forschern für ektodermal erklärt. Solange man die mesodermale Herkunft der Mantelzellen noch nicht kannte, war diese Annahme die gegebene, aber von wesentlicher Bedeutung ist es, dass sowohl Lahille als Maurice das vermeintliche äussere Epithel nicht durch Zusammentreten einzelner Mantelzellen an der Oberfläche erklären, sondern, was namentlich Lahille (1890) für *Pyrosoma* sowohl wie für *Polycyclus* scharf betont, durch frühzeitige Spaltung des embryonalen einschichtigen Ektoderms. Wären diese Vorstellungen richtig, dann müsste man allerdings den Ansichten folgen, die Maurice über die morphologische Bedeutung des Ascidiemantels geäussert hat und die weiter unten (p. 262) noch berührt werden müssen.

#### b. Die celluloschaltige Grunds substanz.

Die Ausscheidung der Grunds substanz des Mantels beginnt ziemlich früh, bevor noch Mesenchymzellen das Hautepithel durchsetzt haben oder in dieses eingetreten sind. Es kann demnach kaum ein Zweifel bestehen, dass die zunächst vollkommen homogen glasartige und durchsichtige

Mantelsubstanz, deren Cellulosegehalt auf diesen frühen Stadien allerdings noch nicht erwiesen und von Salensky für *Didemnum niveum* sogar bestritten ist, anfänglich ausschliesslich vom Ektodermepithel aus gebildet wird\*). Wenn später Mesenchymelemente zu Mantelzellen geworden sind, lässt sich die Herkunft der Grundsubstanz nicht mehr so sicher feststellen. Dass auch weiterhin das Hautepithel sich an ihrer Ausscheidung betheiligt, beweisen die von den Ektodermzellen ausgehenden Secretfäden, die sich tief in den Mantel hinein erstrecken. Andererseits aber legt schon die Bedeutung der Grundsubstanz als Intercellularsubstanz eines Bindegewebes die Annahme nahe, dass auch die Mantelzellen die Zwischensubstanz ausscheiden. Das war denn auch schon früher die Ansicht der meisten Beobachter, und O. Hertwig erwähnt ausdrücklich, wie die jugendlichen sternförmigen Mantelzellen zunächst die cellulosehaltige Zwischensubstanz absondern und dann (bei *Phallusia*) sich allmählich zu den grossen Hohlzellen umwandeln. Als man aber neuerdings erkannte, dass die Mantelzellen mesodermalen Ursprungs sind, schien diese doppelte Herkunft der oft ganz homogen und einheitlich erscheinenden Mantelsubstanz aus Elementen zweier verschiedenen Keimblätter den herrschenden theoretischen Ansichten nicht recht angemessen, und man neigte mehr dazu, die cellulosehaltige Grundsubstanz ganz vom äusseren Blatte abstammen zu lassen. Ich sehe nicht, wie aus theoretischen Gründen die Unwahrscheinlichkeit oder gar Unmöglichkeit abgeleitet werden könne, dass die Grundsubstanz des Mantels nicht von beiden Elementen, den Mantelzellen und dem Ektodermepithel, ausgeschieden werde, und möchte glauben, dass in der That beide Keimblätter an der Bildung sich betheiligen. Da wo die Grundsubstanz complicirt structurirt ist, liesse sich daran denken, dass die verschiedenen Theile vielleicht von verschiedenen Elementen abgesondert werden. Das hat auch Salensky für *Didemnum niveum* angegeben, bei dem die innere faserige Mantelgrundsubstanz ektodermalen Ursprungs sein, die äussere zwischen den Hohlzellen gelegene dagegen von Kalymmocyten gebildet werden soll.

Die Grundsubstanz des Mantels ist in allen Fällen cellulosehaltig. So wie fast stets in embryonalen Stadien ist sie auch im ausgebildeten Thier häufig gleichartig homogen, structurlos, mehr oder minder durchsichtig und farblos (*Phallusia*). Die Grundsubstanz lässt sich in der Regel mit Hämatoxylinfärbung recht deutlich machen, wemgleich sie den Farbstoff gewöhnlich nicht einmal so gut aufnimmt wie das Zellplasma. Nicht immer verhält sie sich an allen Stellen gleichartig, sondern zuweilen ist sie nur in den äusseren (*Polycyclus Renieri* Lam., *Didemnum niveum*) oder inneren (*Rhodosoma callense?*) Theilen des Mantels homogen, in den anderen Partien dagegen faserig.

\*) Wie in dem die Embryonalentwicklung behandelnden Kapitel ausgeführt werden wird, lässt Salensky, in theilweiser Uebereinstimmung mit der alten Lehre von der Bedeutung der Testazellen, diese homogene Mantelsubstanz des Embryos bei *Distaplia*, *Diplosoma* und *Didemnum* aus den sog. Kalymmocyten (Testazellen) hervorgehen.



Am vollkommensten ist die Fibrillärstructur der Grundsubstanz bei den Cynthien entwickelt, wo die Fasern den grössten Theil der Mantelmasse bilden. Von dem Auftreten nur weniger Fasern in der homogenen Grundsubstanz wie es selbst bei *Phallusia mammillata* vorkommt, bis zu dem Verhalten des Cynthienmantels finden sich alle möglichen Zwischenformen.

Die Fasern sind von sehr verschiedener Länge und Dicke. Zuweilen reichen sie durch einen ziemlich ansehnlichen Theil der gesammten Körperlänge, oft aber sind sie nur sehr kurz (0,02—0,07 mm) und dann auch gewöhnlich dicker als die anderen. Die Dicke der Fasern ist stets eine geringe; Loewig und Kölliker berechnen sie für *Cynthia papillosa* auf 0,0004—0,0009 mm. Häufig kommen in dem Mantel desselben Thieres Fibrillen sehr verschiedener Länge und Dicke nebeneinander vor. Besonders auffallend scheint das bei *Polycyclus Renieri* zu sein (Loewig und Kölliker). Die Fasern dürften in allen Fällen unverzweigt sein\*), sie verlaufen selten ganz gerade, meistens mehr oder minder stark gewellt und geschlängelt, zuweilen (*Polycarpa pomaria*) in vollkommenen Spiralen.

Da die Fasern cellulosehaltig sind, zeigen sie die bekannten Erscheinungen der Doppelbrechung des Lichtes (vgl. unten p. 255). Während in der homogenen Grundsubstanz des Cellulosemantels die Lage der optischen Axe kaum festzustellen ist, erscheint sie in den Fibrillen durch deren Längsrichtung fest bestimmt.

Nur wo verhältnissmässig wenige Fasern im Mantel sich finden, ist ihr Verlauf ein ziemlich unregelmässiger, sonst ziehen sie meist in ganz bestimmten Richtungen. Oft verlaufen alle annähernd in einer Richtung und durchflechten sich dabei lose zu einem lockeren filzartigen Gewebe. Zuweilen kreuzen sich die Fasern senkrecht, indem sie in parallel übereinander liegenden Ebenen verlaufen. Treten dann noch Fasern hinzu, welche ziemlich senkrecht in der dritten Dimension ziehen und die beiden ersteren durchsetzen, so erhält das Flechtwerk eine besondere Zähigkeit (einige Stellen im *Cynthia*-Mantel). Besonders regelmässig ist der Faserverlauf im grössten Theil des Mantels bei *Cynthia papillosa*. Hier wechseln Schichten, die sich aus Längsfibrillen und Ringfibrillen zusammensetzen, in ganz regelmässiger Weise miteinander ab (Loewig und Kölliker). Am dünnsten sind die Schichten nahe der Aussen- und Innenseite des Mantels, und hier liegen sie dicht gedrängt übereinander; am dicksten sind sie in der Mitte (Fig. 1, Taf. XII). Da, wo die Pigmentzellen eingebettet sind, sieht man die Fibrillen auseinanderweichen und die Zellen umschlingen (Fig. 2, Taf. XII).

Finden sich in der Grundsubstanz des Mantels nur verhältnissmässig wenige Fibrillen, so kann man sich leicht überzeugen, dass zwischen ihnen und den Mantelzellen eine homogene, wohl ebenfalls cellulosehaltige

\*) Ob die von Heller (1875) in der Aussenschicht des Mantels des *Rhodosoma callense* beschriebenen „verästelten Stränge“ Intercellularfasern der Grundsubstanz darstellen, vermag ich aus dessen Angaben nicht mit Sicherheit zu entnehmen.

Zwischensubstanz vorhanden ist. Wo, wie so häufig im Mantel der Cynthien, die Fibrillen dicht aneinander gepresst sind und ein filziges Gewebe bilden, ist die sie verbindende homogene Grundsubstanz kaum zu bemerken. Bei *Cynthia papillosa* haben daher auch Loewig und Kölliker ausdrücklich betont, dass zwischen den Fibrillen keine homogene Substanz vorhanden ist. Ich glaube aber doch, dass sie hier und überall, wenn auch nur in geringen Mengen anwesend sein muss, weiss aber allerdings nicht anzugeben, ob sie Cellulose enthält.

Die Cellulose-Grundsubstanz des Mantels kann bei vielen Formen eigenartige, mit einer Veränderung der chemischen Beschaffenheit verbundene Differenzirungen erfahren. Es bilden sich nämlich häufig schon mit dem blossen Auge erkennbare, oberflächlich gelegene, mehr oder minder dicke Platten aus, die als hornartig bezeichnet werden, obwohl deren Chemismus nicht sicher festgestellt ist. Aus Keratin scheinen sie aber nicht zu bestehen. Ich habe oben bereits (p. 215 u. fg.) dieser Bildungen bei *Cynthia*, *Chelyosoma* und *Rhodosoma* gedacht und kann hier über ihren feineren histologischen Bau nichts weiter hinzufügen, da präzise Angaben darüber fehlen. Bei *Rhodosoma* scheint übrigens gerade die „hornartige Schicht“ durch eine fibrilläre Structur der Grundsubstanz sich auszuzeichnen, während diese in den tieferen Lagen hyalin sein soll. Wenigstens liesse sich das aus Heller's (1875) Darstellung entnehmen. Nachdem Heller erwähnt hat, dass der Bau des Mantels an allen Stellen der wesentlich gleiche sei, fährt er fort: „Die äussere Hautschicht ist immer fester und dichter, an ihrer Oberfläche gewahrt man zahlreiche gewundene, verästelte Stränge und dazwischen zerstreut runde blasenartige Körper mit einem oder mehreren rundlichen Kernen im Innern [!].“

### c. Mikroskopische Einlagerungen.

Die mikroskopischen Einlagerungen des Ascidienmantels sind zweierlei Art: erstlich sind es verschiedene anorganische Substanzen, die sich in den mannigfachsten Formen im Cellulosemantel abgelagert finden, und zweitens begegnet man in der homogenen Grundsubstanz gewissen organischen Einschlüssen. Die ersteren sind entweder kalkiger oder kieselig Natur, doch ist ihre chemische Beschaffenheit bisher nur sehr ungenügend erforscht, und wahrscheinlich wird sie sich bei eingehender Untersuchung als recht mannigfaltig herausstellen. In der Asche des Ascidienmantels (*Phallusia mammillata*) sind durch Schütze (vgl. unten p. 260) ziemlich zahlreiche verschiedene anorganische Verbindungen nachgewiesen worden, und es ist vielleicht nicht unwahrscheinlich, dass mehrere von ihnen, und nicht nur zwei, in Form von wohl differenzirten mikroskopisch nachweisbaren krystallinischen Körperchen vorkommen dürften. Noch weniger gut bekannt sind die organischen Ablagerungen. Es kommen hier in Betracht Fett- und Pigmentkörner.

**Kalkeinlagerungen.** Die wichtigsten und verbreitetsten mikroskopischen Einlagerungen des Ascidienmantels sind die kalkigen. Fast

immer erscheinen sie als krystallinische Körper in bestimmten Formen und werden dann Kalkspicula genannt. Nur selten bestehen die Ablagerungen aus feineren Körnchen kugelähnlicher oder unregelmässiger Gestalt in oder auf den Mantelzellen. In der ganzen Familie der Didemnidae gibt es nur zwei oder drei Formen, welchen die Spicula fehlen; in der der Diplosomidae ist eigentlich nur der Mangel (*Diplosoma*) oder das Vorhandensein (*Diplosomoides*) der Spicula das einzige sichere Merkmal, das die beiden Gattungen scharf trennt. Bei Distomiden kommen zuweilen (*Cystodites*) eigenthümlich geformte Spicula vor und bei Botrylliden finden sich nach Loewig und Kölliker Kalkconcretionen in den Mantelzellen. Wenn freilich auch nicht so verbreitet wie bei den Synascidien, so führen doch auch manche Monascidien und sociale Ascidien Mantelspicula zum Theil von höchst eigenthümlicher Form. Charakteristisch ist ihr Vorkommen für die Gattung *Rhabdocynthia*; ferner finden sich Kalkeinlagerungen bei einigen *Boltenia*, *Microcosmus*, *Phallusia*, *Pachychoena*, nach Loewig und Kölliker auch bei *Clavelina* und einigen anderen\*).

1) In der einfachsten Form, als eine Ansammlung von kleinen Körnchen, sind die Kalkeinlagerungen bei *Phallusia mammillata* zu beobachten. Sie bedecken hier als ein körniger Belag manche Hohlzellen. Ob die Körner aus kohlensaurem Kalk bestehen, ist nicht festgestellt; O. Hertwig erwähnt nur, dass es „Kalksalze“ seien.

Bei *Botryllus violaceus* kommen nach der Darstellung von Loewig und Kölliker runde, birnförmige, spindelförmige und sternförmige Mantelzellen vor, die in ihrem Inneren Kalkconcretionen führen sollen. Diese letzteren scheinen sich aus einzelnen amorphen Kalkkörperchen zusammensetzen und sind meines Wissens seither nicht wieder untersucht worden.

2) a. Die einfachste Form krystallinischer Kalkablagerungen stellen die einfachen stäbchenförmigen oder nadelförmigen Spicula dar, die gewöhnlich spitz zulaufende Enden besitzen. Herdman fand sie bei *Pachychoena gigantea*, gibt allerdings nicht an, ob sie kalkiger Natur seien. Die Krystalle sind von verschiedener Grösse und sitzen den Mantelgefässwandungen auf. Die grösseren sind deutlich gelb gefärbt; die kleineren sind farblos und stehen in radiären Bündeln (Textfig. 40). Herdman ist zweifelhaft, ob diese Bildungen nicht Kunstproducte seien, die durch die Conservirungen mit Alkohol hervorgerufen wurden.

Fig. 40.



Mantelgefässendigung mit anhaftenden Spiculis von *Pachychoena gigantea* Herd. (Nach Herdman.) <sup>330</sup>/<sub>1</sub>.  
mg = Mantelgefäss.

\*) Bei *Culeolus* scheinen die Spicula nur auf bestimmte blutführende Räume der primären Leibeshöhle beschränkt zu sein und im Cellulosemantel vollkommen zu fehlen.

b. Am verbreitetsten sind die sternförmigen Spicula. Sie durchsetzen zuweilen fast den ganzen Mantel und sind so zahlreich, dass sie dem ganzen Stock ein weisses kalkartiges Aussehen verleihen (*Leptoclinum candidum*). In anderen Fällen finden sie sich nur in der tieferen Mantelschicht, während in der oberflächlichen Blasenzellen liegen (*Leptoclinum Thomsoni* Herd., vgl. auch *Didemnum lobatum* in Fig. 1, Taf. XIV). Zuweilen liegen wiederum die Spicula mehr oberflächlich (*Leptoclinum Jeffreysi* Herdman). Die Gestalt dieser Spicula zeigt im einzelnen sehr grosse Verschiedenheiten. Die in einem Punkte zusammentreffenden Kalkstrahlen sind oft einfach nadelförmig oder stäbchenförmig; das ist meist in jugendlichen Spiculis (Fig. 15 A und Fig. 16—18, Taf. XIV), zuweilen aber auch in bereits vollkommen entwickelten der Fall. Die Kalknadeln oder Stäbe sind meist je nach ihrer Länge in bestimmter Weise angeordnet, sodass ziemlich regelmässige Formen entstehen.

Als eine besondere Modification der sternförmigen Spicula betrachte ich die, welche Giard bei *Didemnum sargassicola* beschrieben hat. Die stäbchenförmigen Strahlen gehen hier von einem ziemlich umfangreichen centralen kugeligen und concentrisch geschichteten Kalkkörper aus (Fig. 10 A, Taf. XIV).

Ein dritter Typus der sternförmigen Spicula besteht darin, dass die Sternstrahlen eine gedrungenerere, pyramidenähnliche, lanzettförmige oder selbst blattähnliche Gestalt annehmen. Der Formenreichtum dieser Art Spicula ist ausserordentlich gross. Fig. 15 B, C, D, Taf. XIV zeigen drei verschiedene Spicula aus dem Mantel von *Didemnum lobatum*, und ähnliche Kalkeinlagerungen sind auch bei anderen *Didemnum* und *Leptoclinum* sehr häufig. (Vgl. *Leptoclinum candidum* Della Valle in Fig. 11, Taf. XIV.)

c. Von den sternförmigen Spiculis mit breiteren blattähnlichen Strahlen lassen sich die blüthenähnlichen oder kelchförmigen Spicula ableiten. Sie entstehen aus jenen dadurch, dass die Strahlen nicht mehr nach allen Richtungen ausgehen, sondern vornehmlich in einer Ebene entspringen und blüthenblattähnlich werden. Ausser einem Hauptkranz grösserer Blätter können noch ein oder mehrere kleinere innere Blattkränze vorkommen. Auch dieser Typus der Mantelspicula zeigt sehr mannigfache Formen. Einige von ihnen habe ich auf Taf. XIV abgebildet. Fig. 9 stellt ein Spiculum von *Leptoclinum perforatum* dar, Fig. 10 B von *Didemnum sargassicola*. In dem letzteren sind die einzelnen Strahlen so breit, dass sie miteinander zu einem flachen Kelch vollständig verwachsen erscheinen. In Fig. 12 sieht man zwei verschiedene Spicula von *Diplosomoides pseudoleptoclinum*; gerade bei dieser Form ist die Variabilität ganz besonders ausgeprägt.

d. Einen sehr abweichenden Typus repräsentiren die hantelförmigen Spicula, die Drasche im Mantel der *Boltenia pachydermatina* Herd. beschrieben hat. Der ziemlich dicke und kurze Kalkstab spaltet sich an

beiden Enden in je vier ziemlich regelmässig gestellte, warzenförmige Theile (vgl. Fig. 8, Taf. XIV).

e. Sehr eigenthümlich sind die borstenwurmähulichen, kratzborstenförmigen Spicula, die ziemlich allgemein verbreitet im Genus *Rhabdocynthia* sich finden; auch bei *Microcosmus* kommen sie vor. An einem verhältnissmässig starken Hauptstabe sitzen zahlreiche hintereinander gelegene feine Borstenkränze. Der kalkige Hauptstab ist gerade oder säbelförmig gekrümmt, gleichmässig cylindrisch oder an einem oder an beiden Enden verjüngt. Zuweilen ist ein Ende kolbenförmig angeschwollen oder auch mit einem knopfartigen Aufsatz versehen (Fig. 13, Taf. XIV).

f. Bemerkenswerth sind endlich auch die scheibenförmigen Spicula, die für die Gattung *Cystodites* charakteristisch sind. Sie umlagern hier die Zooide und bilden namentlich um jüngere Thiere ein vollständiges Kalkgehäuse. Die einzelnen Spicula sind in der Regel diskusförmig, von mehr oder minder kreisähnlichem Umriss. Ihre Grösse ist ausserordentlich verschieden und kann im Durchmesser bis 0,54 mm betragen (*Cystodites inflatus* Heiden). Zuweilen erscheint die Kalksubstanz in concentrischen Schichten und radiären Streifungen (Fig. 14, Taf. XIV). —

Bei mehreren Ascidien, deren Cellulosemäntel Spicula führten, finden sich gleichzeitig kalkige Ablagerungen an den verschiedensten Stellen in der primären Leibeshöhle resp. in den Blutbahnen. Sie werden in dem das Bindegewebe und Mesenchym behandelnden Kapitel besprochen werden, und es wird sich dann zeigen, dass die Spicula im Mantel und in der Leibeshöhle zuweilen recht verschieden sein können.

In der Regel variiren die Spicula im Mantel eines Thieres oder auch bei verschiedenen Individuen einer Species nur so unerheblich, dass sie sich innerhalb eines der oben angeführten Forntypen halten. Dies zeigen recht überzeugend die auf Taf. XIV, Fig. 15—18 abgebildeten Spicula von *Didemnum lobatum*. Die kleineren mit nadelförmigen Radien mögen wohl sämmtlich noch unentwickelte Stadien sein. In den ausgebildeten fällt vor allem die Inconstanz der Strahlenzahl auf, die in dem einen Fall ein Multiplum von fünf, im anderen von sechs darstellt. Aehnliche Variationen finden sich nach Drasche und Giard bei den sternförmigen Spiculis zahlreicher Synascidien (*Didemnum cereum*, *D. nivcum*, *Leptoclinum Lacazei*, *L. gelatinosum*, *L. fulgidum*, *Eucoelium parasiticum* und vielen anderen). Ebenso variiren die blumenkelchförmigen Spicula recht erheblich, sowohl in der Form wie in der Zahl der Strahlen des Kelches (*Leptoclinum perforatum*, *Diplosomoides pseudoleptoclinum*), und auch die kratzborstenförmigen der *Rhabdocynthia* zeigen individuelle Verschiedenheiten.

Zuweilen aber finden sich in einem Thiere Spicula verschiedener Typen nebeneinander. Bei *Didemnum sargassicola* zeigen nicht nur die oben erwähnten eigenthümlichen sternförmigen Spicula ziemlich auffallende

Variationen, sondern es treten daneben auch, wie es scheint ziemlich unvermittelt, blumenkelchförmige auf (Fig. 10, Taf. XIV). Ganz ähnlich verhält es sich bei *Didemnum cereum* (Giard). Dagegen scheinen, soweit sich das aus Giard's Abbildungen erschliessen lässt, bei einer Varietät des *Didemnum sargassicola* Var. *griseum* zwischen sternförmigen und blumenkelchähnlichen Spiculis Uebergangsstadien vorzukommen.

Die Entstehung der Kalkspicula ist bisher nur unvollkommen bekannt geworden. Giard und Drasche fanden ein und zuweilen mehrere Spicula innerhalb einer Zelle, und daraus ergibt sich der Schluss, dass die Kalkbildungen im Zellinnern erfolgen müssen. Ich habe zahlreichere Spicula niemals von einer Zelle umschlossen angetroffen und glaube daher, ohne allerdings das gleiche Object untersucht zu haben, dass die Membran, die Giard einen Haufen von 1—2 Dutzend Spiculis umschliessen lässt, die Wand einer von mehreren Zellen begrenzten Blase ist.

Im conservirten Material habe ich die jüngsten Spiculastadien schon als kleine Sterne gesehen, die in Blasenräumen an der Aussenseite der protoplasmatischen Körper der Mantelzellen gelegen waren. In zahlreichen Fällen habe ich mit Sicherheit feststellen können, dass die mit einer wasserklaren Flüssigkeit erfüllten Blasenräume von mehreren Mantelzellen und häufig zum Theil auch von der cellulosehaltigen Grundsubstanz begrenzt wurden (Fig. 16 und 18, Taf. XIV). Auf den jüngsten von mir aufgefundenen Stadien erstreckten sich protoplasmatische Fortsätze der Zellen in das Blaseninnere manchmal bis zur Spiculaanlage. Zuweilen aber habe ich auch nur einen Zellkörper am Blasenraum aufgefunden (Fig. 17, Taf. XIV), während ein grosser Theil der Blasenwand von der homogenen Mantelgrundsubstanz gebildet wurde.

Darnach gelange ich zu folgender Vorstellung über die Entstehung der Mantelspicula. Auf sehr frühen Stadien bereits liegen die Spicula ausserhalb der protoplasmatischen Zellkörper in blasigen Räumen, die mit einer hellen, wahrscheinlich gelöste Kalksubstanzen enthaltenden Flüssigkeit erfüllt sind. Ob in noch jüngeren Stadien die erste Spiculumanlage im Inneren des Zellplasmas zur Absonderung gelangt und dann erst nach aussen rückt, konnte nicht festgestellt werden. Jedenfalls wächst die junge Anlage dadurch, dass eine oder mehrere Mantelzellen die zur Vergrösserung nothwendigen kalkhaltigen Substanzen nach aussen zu zwischen ihren Plasmakörper absondern und dem jungen Spiculum auflagern.

Die chemische Beschaffenheit der Spicula ist nicht näher untersucht. Aus der leichten Lösbarkeit in Säuren (Salzsäure) haben schon Loewig und Kölliker auf die Anwesenheit von kohlen-saurem Kalk geschlossen. Dieser dürfte wahrscheinlich an eine organische Grundsubstanz gebunden sein, die der Masse nach nur ausserordentlich gering sein kann. Ob in der That alle als Kalkspicula bezeichneten Gebilde im Ascidienmantel aus kohlen-saurem Kalk bestehen, ist vielleicht als fraglich zu betrachten.

Bemerkenswerth ist, dass Giard nach Behandlung sternförmiger *Didemnum*-Spicula mit Essigsäure Krystalle erhielt, die einfache oder Zwillingstrhomboeder bildeten.

Die Farbe der Kalkspicula ist, wie ihr Chemismus erwarten lässt, weiss. Nur wenige Ausnahmen sind bekannt. Bei *Leptoclinum rubicandum* und *L. Jeffreysi* sind die sternförmigen Spicula gelb (Herdman); und die eigenthümlichen Spicula an den Mantelgefässen der *Pachychloca gigantea* sind nach Herdman zum Theil farblos, zum Theil und zwar besonders die grossen ebenfalls deutlich gelb gefärbt (vgl. oben p. 231).

**Kieseleinlagerungen.** Einlagerungen kieseliger Natur scheinen sich im Mantel der Ascidien seltener zu finden als bei Salpen. Von Loewig und Kölliker sind für *Polycyclus Renieri* Lam. weisse mit blossen Auge sichtbare „Concretionen“ beschrieben und als kieselig gedeutet worden, weil sie sich in Salzsäure und Kalilauge als unlöslich erwiesen.

Die Anwesenheit von „Krystallen“ im Ascidienmantel wird von mehreren Autoren bei sehr verschiedenen Formen erwähnt. Meist scheinen in älteren Schriften darunter Kalkspicula verstanden zu sein, zuweilen aber lässt sich eine solche Deutung nicht geben, und es bleibt ungewiss, welche chemische Beschaffenheit die betreffenden Ablagerungen haben. Das gilt z. B. für die von Loewig und Kölliker erwähnten Krystalle im Mantel der *Cynthia papillosa*.

**Organische Ablagerungen.** Es handelt sich an dieser Stelle um den Nachweis solcher organischen Ablagerungen, die sich direct in der homogenen cellulosehaltigen Grundsubstanz des Mantels und nicht in den noch thätigen und lebenden Mantelzellen selbst finden. Die Nähr- und Reservekörperchen dieser letzteren sind oben bereits (p. 226) besprochen worden. Ueber die chemische Beschaffenheit der organischen Ablagerungen ist nur sehr wenig bekannt geworden; es wurden Fettkörner und Pigmentkörperchen beschrieben.

Freie Fettkörnchen haben zuerst Loewig und Kölliker erwähnt. Sie fanden die mehr oder minder kugelähnlichen Körperchen in sehr wechsellenden Grössen (0,001—0,01 mm) in der homogenen Substanz mehrerer Ascidienmäntel (*Diazona*, *Clavelina*). Die Art des Fettkörpers ist nicht näher bestimmt worden. Mit Rücksicht darauf, dass in neuerer Zeit bei der chemischen Analyse ganzer Mäntel verschiedene Fette nachgewiesen werden konnten (vgl. unten p. 260), liegt wohl die Annahme nahe, dass auch die freien Fettkörperchen bezüglich ihres feineren chemischen Verhaltens recht verschieden sein werden.

Was die Herkunft der freien Fettkörperchen anbelangt, so bin ich geneigt anzunehmen, dass diese niemals ein Ausscheidungsproduct der cellulosehaltigen Grundsubstanz selbst darstellen, sondern stets in den Mantelzellen zunächst vorhanden waren. Es scheint mir auch ziemlich gewiss, dass von den älteren Autoren, die häufig genug die kleinen jugendlichen Mantelzellen für Kerne oder Granulationen angesehen haben, mehrfach die oben (p. 227) schon erwähnten Fettzellen des Mantels

für Fettkörner gehalten worden sind. Sicher sind die freien Fettkörnchen zum grössten Theil abgestorbene und in Auflösung begriffene Fettzellen oder mit Reservestoffen beladene todte Mantelzellen (*Clavelina*, *Ciona*). In manchen Fällen mögen aber vielleicht Fettkörperchen aus den Mantelzellen in die homogene Grundsubstanz abgestossen werden und sich daselbst eine Zeit lang erhalten können.

Frei in der Cellulosegrundsubstanz des Mantels liegende Pigmentkörner und Granula sind wiederholt beschrieben worden (Giard, Loewig und Kölliker). Ich glaube, dass es sich hiermit so verhalten werde wie mit den freien Fettkörperchen, d. h. dass sie zum allergrössten Theil, vielleicht auch sämmtlich, echte Pigmentzellen, sei es im lebenden, sei es im desorganisirten Zustand, darstellen werden. Doch ist es auch hier nicht ausgeschlossen, dass Pigmentkörner in der That auch aus den Zellen ausgeschieden werden und in der cellulosehaltigen Grundsubstanz sich ansammeln können. In den Fällen, in welchen das Pigment sich in vollständig gelöstem Zustand in der homogenen Grundsubstanz findet, sodass diese homogenfarben erscheint (einige Beispiele dieses Verhaltens sind oben p. 201 angeführt worden), dürfte in der That eine Ausscheidung von Farbstoffen aus den Mantelzellen stattgefunden haben.

#### d. Mantelfortsätze und Stacheln.

Ausser den die Befestigung der Ascidie an den verschiedensten Fremdkörpern vermittelnden Haftfortsätzen finden sich weit verbreitet auch an der freien Oberfläche sehr verschieden gestaltete Erhebungen des Cellulosemantels.

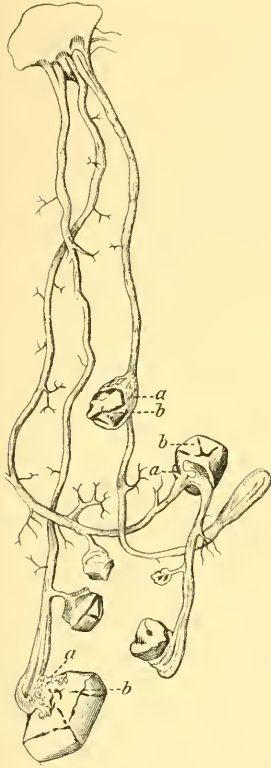
**Mantelfortsätze.** Im einfachsten Fall sind die Mantelfortsätze nur Erhebungen der Cellulosegrundsubstanz mit den in ihr ruhenden Mantelzellen; sie sind solid und enthalten keine Gefässe. In der Regel sind sie papillen- und fingerförmig oder tentakelartig gestaltet, oft nur ziemlich kurz, zuweilen aber von so ansehnlicher Länge, dass sie mit blossem Auge sofort auffallen. Bei *Styela mytiligera* Sav. werden die Mantelfortsätze zu mächtigen rankenförmigen Gebilden, die eine Länge von 1—2 Zoll erreichen können (O. Hertwig) und mit Trümmern von Mollusken- und Echinodermenschalen bedeckt sind. Ein sehr eigenenthümliches, etwa an den Rüssel eines Acanthocephalen erinnerndes Aussehen zeigt der Mundsipho von *Molgula echinosiphonica* Lac.-Duth., denn hier finden sich sechs den Lobis entsprechende Längsreihen von je 5—6 hakenförmigen Mantelfortsätzen. Enthalten die oberflächlichen Mantelschichten Spicula, so finden sich diese auch in den Fortsätzen. Das ist bei Synascidien mehrfach zu beobachten und in Fig. 6, Taf. XIV für *Leptoclinum tonga* dargestellt worden.

Complicirter gestalten sich die Mantelfortsätze, wenn sie Gefässe führen. Nur selten (*Culeolus Moseleyi*, *Culeolus Wyrille-Thomsoni* Herd.) sind sie dann einfache fingerförmige Erhebungen mit axialen Hohlräumen; in den meisten Fällen erscheinen sie mehr oder minder reich verzweigt



(vgl. Textfig. 41 und 42). Die Gefässe können auf den Hauptstamm des Anhanges beschränkt sein oder sich auch in die Verzweigungen des Mantelfortsatzes erstrecken (Textfig. 42). Nach Herdman sollen die Manteltentakel von *Culeolus* nur einen kontinuierlichen grossen centralen Blutraum führen, während Lacaze-Duthiers bei Molguliden ein capillares Doppelgefäss vorfand, dessen beide Hälften am äussersten Ende ineinander übergingen. Die Wandungen der gefässhaltigen Mantelfortsätze

Fig. 41.



Bündel von drei verzweigten Mantelfortsätzen von *Molgula (Anurella) roscoffita* mit anhaftenden kleineren Steinen.

(Nach Lacaze-Duthiers.) <sup>300/1</sup>.  
*a* = Wurzelförmige Verzweigungen der Mantelfortsätze; *b* = Anhaftende Fremdkörper.

Fig. 42.



Verzweigter hohler Mantelfortsatz von *Culeolus Murrayi* Herd. (Nach Herdman.) <sup>50/1</sup>.

*pz* = Blutzellenansammlung; *t.k.1* = Tentakelfortsätze zweiter Ordnung.

zeigen über dem die Blutbahnen umschliessenden Ectodermepithel denselben Bau wie das Mantelgewebe selbst. Kleinere Unterschiede können vorkommen; so sind z. B. bei *Culeolus Murrayi* die Manteltentakel bräunlich, der Mantel selbst grau gefärbt (Herdman).

Die verzweigten Mantelfortsätze erlangen zuweilen eine verhältnissmässig sehr bedeutende Grösse bei äusserst reicher dendritischer Ver-

zweigung. Besonders auffallend ist das bei *Polycarpa comata*, deren baumförmige mit Fremdkörpern behaftete Mantelfortsätze \*) mehrere Millimeter lang sein und gegen  $\frac{1}{4}$  der ganzen Körperbreite betragen können (Textfig. 43). Hier erscheint dann im lebenden Thier der ganze Körper mit Ausnahme der Siphonen von einer dicken Sandkruste vollkommen eingeschlossen.

Fig. 43.



Verästelter Mantelfortsatz von *Polycarpa comata* Ald. mit einigen anhaftenden Sandkörnern. (Nach Lacaze-Duthiers und Delage.) <sup>5/1</sup>.

Die Bedeutung der Mantelfortsätze liegt einmal darin, dass die verschiedensten Fremdkörper sich sehr leicht an der Ascidie festheften und diese mit einem schützenden Panzer umgeben. Wie oben schon ausgeführt worden ist (p. 219), wird dadurch der Ascidie nicht nur Schutz gegen mechanische Insulte gegeben, sondern vor allem die Möglichkeit geboten, ihr Aeusseres verschiedenen anorganischen Gebilden vollkommen ähnlich zu gestalten und auf diese Weise sich vor gewissen Feinden zu verbergen und zu schützen. Den gefässführenden Mantelfortsätzen kommt überdies noch respiratorische Bedeutung zu. Die Wandungen vieler Fortsätze sind so ausserordentlich dünn (*Culcolus*), dass ein endosmotischer Gasaustausch durch die dünne Mantellage hindurch sehr wohl erfolgen kann.

**Mantelstacheln.** Im Gegensatz zu diesen eben beschriebenen Mantelfortsätzen scheinen die Stacheln (*Spinulae*) der *Cynthien* vorwiegend, wenn nicht ausschliesslich, die Bedeutung von Schutzwaffen zu haben. Sie finden sich vornehmlich im Umkreis der beiden Körperöffnungen, besonders zahlreich und gross sind sie in der Regel in der Umgebung des Mundes. Hier trifft man sie auch auf dem vorderen Theil des eingestülpten, die Mundhöhle auskleidenden Cellulosemantels, oft so dicht gestellt, dass die Wandung wie ein grobes Reibeisen oder eine Kratzbürste erscheint. Die einzelnen Stacheln haben ihre Spitzen nach aussen gerichtet, sind in der Tiefe der Mundhöhle am kleinsten, nehmen nach aussen an Grösse zu und erreichen meist auf der Höhe des Siphos ihre grösste Länge, die mehrere Millimeter betragen kann (*Cynthia papillosa*). Auch auf der Aussenseite der Siphonen und vielfach auch über der ganzen Körperoberfläche zerstreut kommen die Stacheln vor, und ihr Bau kann dann an den verschiedenen Körperstellen ein verschiedener sein (vgl. Fig. 1, Taf. XII mit Fig. 3 und 4, Taf. XIV). Trotzdem bieten, worauf Lacaze-Duthiers (1884) zuerst hingewiesen hat, die Stacheln ein wichtiges Merkmal für die Bestimmung der Formen. Doch haben die Verschiedenheiten der Stacheln für die Diagnose nur den Werth von Speciesmerkmalen, während Gattungen sich darauf hin nicht gründen lassen. Zu bemerken ist aber, dass in der Familie der *Cynthiidae* nicht

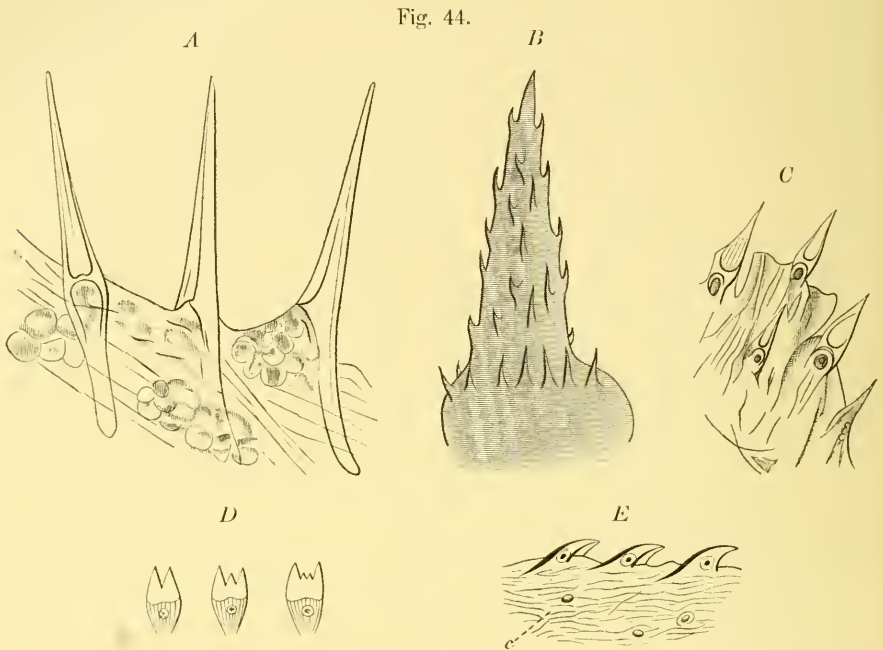
\*) Ich habe allerdings aus der vorliegenden Literatur nicht feststellen können, ob diese Mantelfortsätze Gefässe enthalten.

alle Formen Spinulae tragen. Bei den Gattungen *Microcosmus* und *Cynthia* scheinen sie allgemein, bei *Styela* weit verbreitet vorzukommen; bei *Styelopsis* fehlen sie und ebenso bei den meisten *Polycarpa* (*Polycarpa tenera* Lac. u. Del. besitzt Stacheln, während *Pol. comata* an der Aussen- seite des Körpers verzweigte Mantelfortsätze trägt).

Die Stacheln der Cynthien unterscheiden sich von den oben beschriebenen Mantelfortsätzen dadurch, dass ihre oberflächliche Schicht nicht aus der cellulosehaltigen Grundsubstanz des Mantels besteht, sondern durch eine mehr oder minder dicke homogene Substanz gebildet wird, die der cellulosehaltigen wie eine Cuticula aufliegt. Die chemische Beschaffenheit dieser Substanz ist verschieden beurtheilt worden. Während sie die einen (Loewig und Kölliker) als hornartig bezeichnen, nennen sie die anderen (Lacaze-Duthiers und Delage) chitinös (vgl. unten p. 260). Unter dieser homogenen Schicht liegt, die Axe der Stacheln erfüllend, die fibrilläre Mantelgrundsubstanz. Nach Behandlung mit Kalilauge (nach Loewig's und Kölliker's Angaben auch mit Salzsäure) löst sich die cuticulare Lage auf und die Cellulosefibrillen treten frei hervor. Ich glaube, dass nach diesem Typus alle Cynthienstacheln im wesentlichen gebaut sein werden, nur kommt es vor, dass bei verhältniss- mässig beträchtlicher Dicke der Oberflächenschicht ein grosser Theil der Stachelspitze nur von dieser gebildet wird und die fibrilläre Grundsubstanz mehr auf den basalen Theil beschränkt erscheint.

Die Gestalt der Stacheln zeigt recht bedeutende Verschieden- heiten. Im einfachsten Fall stellt der Stachel eine conische mehr oder minder langgestreckte und spitz zulaufende Erhebung über die Mantel- oberfläche dar. Sein cuticularer Mantel ist ganz glatt, seine Axe ist entweder gerade (*Cynthia papillosa*; Fig. 1, Taf. XII) oder, wie es häufig bei den Stacheln in der Mundhöhle vorkommt, gekrümmt, sodass das ganze Gebilde rosendornförmig erscheint (Textfig. 44 E.). Zuweilen sind die Stacheln an der Spitze gabelig gespalten, und zwischen den beiden Zacken können sich dann noch ein oder zwei kleinere erheben (*Styela variabilis* Hanc., Textfigur 44 D). Solche Verschiedenheiten finden sich zwischen den Stacheln eines Thieres. Manchmal ist die Stacheloberfläche nicht glatt, sondern mit Längsrinnen versehen. Diese sind entweder zahlreich vor- handen und dann schmal und seicht wie z. B. bei *Cynthia nodulosa* (Drasche), oder es findet sich nur eine breite und tiefe Rinne wie bei den 0,2 mm langen fförmigen Stacheln der Mundhöhle von *Microcosmus spinosus* (Lacaze und Delage; vgl. Textfigur 44 A). Diese Stacheln zeichnen sich auch dadurch aus, dass ihre vorderen Theile von axialen Höhlungen durchbohrt werden, die Oeffnungen nach aussen besitzen. Solche centrale Hohlräume sollen sich auch in den Stacheln anderer Formen vorfinden, doch bin ich im allgemeinen geneigt, anzunehmen, dass derartige Angaben oft darauf zurückzuführen sind, dass die fibrilläre Grundsubstanz, die in der Regel den Axialraum erfüllt, übersehen worden ist.

Die Stacheln können entweder der Mantelgrundsubstanz einfach aufsitzen und sogar auf besonderen warzenförmigen Erhebungen stehen, oder sie sind mehr oder weniger tief mit ihren basalen Theilen in sie eingesenkt. Bei *Styela armata* z. B. (Textfigur 44 C) ruht nur ein verhältnissmässig kleiner Theil des Stachels in der Grundsubstanz des Mantels, bei *Microcosmus spinosus* (Textfigur 44 A) erhebt sich zu-



Verschiedene Mantelstacheln von Cythien.

- A Drei Stacheln des Mundeingangs von *Microcosmus spinosus*. (Nach Lacaze und Delage.)  $330/1$ .
- B. Kleiner äusserer Mundstachel von *Cynthia papillosa*.  $100/1$ .
- C. Stacheln der Mundhöhle von *Styela armata*. (Nach Lacaze und Delage.)  $330/1$ .
- D. Drei Stacheln von *Styela variabilis*. (Nach Lacaze und Delage.)  $350/1$ .
- E. Drei junge Stacheln der Mundhöhle von *Cynthia morus*. (Nach Lacaze und Delage.)  $400/1$ . c = die Mundhöhle auskleidender Cellulosemantel.

weilen nur die eine Hälfte der Gesamtlänge über die Oberfläche, während die andere im Mantel steckt.

Complicirter gestalten sich die Stacheln, wenn sie mit Widerhaken besetzt sind (Textfigur 44 B). Diese bestehen zum grössten Theil aus der homogenen äusseren Stachelschicht, und nur in die Basis dringt die faserige Cellulosesubstanz ein. In sehr entwickelter Form trifft man diese Stacheln an der Mundöffnung bei *Cynthia papillosa* (Fig. 3 und 4, Taf. XIV), wo sie eine Länge von 3 mm erreichen und sehr reich mit aufwärts gerichteten Widerhaken versehen sind. In der Mundhöhle werden sie rasch beträchtlich kleiner, und die Zahl der Widerhaken nimmt ab:

füglich finden sich in der Tiefe der Mundhöhle nur noch winzige glatte, dornenförmige Stacheln, die einigermaassen an die von *Cynthia morus* (Textfigur 44 E) erinnern. Da überdies bei *Cynthia papillosa* an der Aussenseite des Körpers die oben schon erwähnten geraden kegelförmigen Stacheln vorkommen, die durch alle möglichen Zwischenformen zu den mit Widerhaken versehenen des Mundes hinüberführen, so ist diese Aescidie ein Beweis dafür, dass die verschiedenen Stachelformen keine grundverschiedene Typen, sondern nur Modificationen einer Grundform darstellen, die alle ineinander übergehen können.

Am complicirtesten ist der Bau der sternförmigen Stacheln von *Cynthia echinata*. Auf einer soliden zapfenartigen Basis steht ein mittlerer längerer und stärkerer Stachel und um diesen herum 8—12 horizontal gestellte. Die Stacheln können an ihren Spitzen gabelig gespalten und selbst wieder mit kleineren Spinulis besetzt erscheinen (Fig. 7, Taf. XIV). Diese sternförmigen Gebilde sind über die ganze Körperoberfläche vertheilt und stehen in ziemlichen Entfernungen voneinander. In den Zwischenräumen finden sich kleinere einfache und verzweigte Stacheln, sodass auch hier die complicirteste Form nicht ganz unvermittelt dasteht. Die sternförmigen Mantelstacheln sind so gross, dass sie bei der Betrachtung mit freiem Auge sofort auffallen und der Aescidie ein cactus-ähnliches (*Melocactus*) Aussehen verleihen.

Die Bedeutung der Stacheln als Schutzwaffen für die Aescidie liegt auf der Hand, wenigstens insoweit es sich um die grossen und kräftigen Dornen der Aussenseite handelt. Bezüglich der mikroskopisch kleinen Spinulae der Mundhöhle lässt sich die Antwort nicht ohne Vorbehalt geben. Da die Stachelspitzen nach aussen gekehrt sind, scheinen auch sie zur Vertheidigung zu dienen und namentlich grösseren Thieren, die nicht rein passiv mit dem Athmungswasser eingeführt werden, den Eingang in den Kiemendarm wehren zu sollen. Bei *Microcosmus spinosus* sind die Mundspinulae so gross und stark, dass hier in der That wohl nur recht kleine Thiere passiren können. Wo aber, wie in den meisten Fällen, die Mundstacheln nur ausserordentlich klein sind, werden sie dem Eindringen eines Feindes in der Regel nur unerheblichen Widerstand leisten. Man möchte hier vielleicht eher mit Lacaze-Duthiers und Delage daran denken, dass das Austreten kleinerer mit dem Wasserstrom eingeführter Beutethiere verhindert werden soll. Wie wenig das Stachelkleid der Mundregion im Stande ist, fremde Organismen vom Eindringen in die Aescidie abzuhalten, bewies mir das einzige Exemplar einer *Cynthia papillosa*, das ich darauf hin zu untersuchen Gelegenheit hatte. Obwohl bei dieser Form am Mundrande die grossen 3 mm langen Stacheln sitzen, fand sich doch im vorderen Kiemendarm dicht hinter dem Tentakelkranz eine Krabbe befestigt, deren Breite, die einwärts gekrümmten Extremitäten mitgerechnet, ungefähr 1 cm betrug.

Ueber die Entwicklung der Stacheln ist wenig bekannt. Lacaze-Duthiers und Delage sind der Meinung, dass die Spinulae von den

Ektodermzellen gebildet werden möchten, welche den hintersten Theil des eingestülpten, die Mundhöhle auskleidenden Cellulosemantels bedecken. Ich habe diese Zellen als eine faltenartige Wucherung des Epithels der Tentakelregion aufgefasst, während sie die beiden französischen Forscher im Anschlusse an Maurice als Theile eines allgemeinen äusseren Ektodermepithels betrachten (vgl. oben p. 213). Ein jeder Stachel soll in der Regel durch Umbildung einer Ektodermzelle entstehen, wie der an der Basis häufig noch nachweisbare Kern erweise (Textfigur 44 C, D, E).

#### e. Mantelgefässe.

Bei überaus zahlreichen Ascidien wird der Cellulosemantel von Gefässen durchsetzt. Die Mantelgefässe sind im wesentlichen röhrenförmige Ausstülpungen des ektodermalen Hautepithels, umschliessen also Fortsetzungen der primären Leibeshöhle und führen Blut. Savigny hat bereits 1816 bei mehreren Cormascidien (*Diazona*, *Botryllus*) die primitivsten Mantelgefässe als solche richtig erkannt, und Loewig und Kölliker (1846) waren im Unrecht, wenn sie gegen diese Deutung Widerspruch erhoben und jene Gebilde im Gegensatze zu denen des *Phallusia*-Mantels nicht als Gefässe, sondern nur als „Fortsetzungen der Fleischtheile der Zooide“ gelten lassen wollten. Es muss allerdings auf den ersten Blick dem, der von den verwickelten Verhältnissen der Vertebraten auszugehen gewohnt ist, befremdlich erscheinen, dass das Blut der Ascidien zum Theil in solchen Gefässen circuliren könne, deren Innenwandungen direct und ausschliesslich vom Ektodermepithel gebildet werden.

Mantelgefässe finden sich in allen grösseren Gruppen der Ascidien bei fast allen Gattungen und zahlreichen Arten. In den Diagnosen dieser letzteren fehlen allerdings sehr häufig Angaben über das Vorkommen oder den Mangel von diesen Organen, wie man denn überhaupt, meines Erachtens mit Unrecht, den Bau des Mantels als systematisches Merkmal zu wenig berücksichtigt hat. Immerhin sind doch einige Fälle bekannt geworden, in denen sich verschiedene Species einer Gattung und sogar verschiedene Individuen derselben Art bezüglich der Gefässe verschieden verhalten sollen. So haben Lacaze-Duthiers und Delage, wie sie ausdrücklich betonen, bei *Polycarpa varians* keine Mantelgefässe aufzufinden vermocht, während Heller für dieselbe Form berichtet, dass der Mantel von allerdings „nur wenigen Gefässramificationen“ durchsetzt werde.

**Der Bau** der Mantelgefässe zeigt bei verschiedenen Formen recht bedeutende Unterschiede.

Im einfachsten Falle sind, wie oben schon angedeutet worden ist, die Gefässe lediglich schlauchförmige oft mehrfach verzweigte Ausstülpungen des Ektodermepithels und wie dieses durchaus einschichtig. Die Form und Weite des Lumens wechseln oft im Verlaufe eines Gefässes; vorherrschend ist aber der Querschnitt kreisähnlich. Die Weite des Gefässes ist in der Regel nahe an der Wurzel am bedeutendsten, und die ent-

ferteren Aeste werden gewöhnlich immer feiner; nur die blinden Enden der letzten Verzweigungen sind meist ein wenig kolbenförmig angeschwollen. Bei *Botryllus* sind diese terminalen Enden zu ausserordentlich grossen Blasen erweitert, deren Lumen die weitesten Gefäße des Mantels um ein Vielfaches übertrifft (vgl. 1 und 2, Taf. XI). Diese blasigen Gefässendigungen sind oft mit Blutzellen dicht angefüllt, und von hier aus erfolgt vornehmlich die Ernährung des Mantelgewebes und die Auswanderung der Mesenchymzellen. Die einschichtige ektodermale Gefässwandung zeigt verschiedene Dicke. Zuweilen sind die Zellen cylindrisch, und dann steht die Wanddicke dem Durchmesser des Gefässlumens nur wenig nach. Meist sind die Zellen mehr oder minder abgeflacht (Fig. 5 u. 6, Taf. XI) und erscheinen bei Flächenansicht in polygonalen Umrissen (Fig. 7), sodass die Gefässwand endothelartig aussieht.

Complicirter gestaltet sich der Bau der Mantelgefäße bei zahlreichen Synascidien, wenn innerhalb der ektodermalen Gefässwand Mesenchymzellen sich fixiren. Diese sammeln sich nach und nach an und werden zu Muskelzellen, deren Fibrillen in der Richtung des Gefässes ziehen. So entsteht also im ursprünglichen Mantelgefäss eine Art Hohl-Längsmuskel, in dessen Axe sich der Blutstrom bewegt. Die Fibrillen bilden wohl, zunächst wenigstens, keine vollständige Schicht, durch welche das Blut an allen Stellen von der directen Bespülung der äusseren Ektodermwand gehindert würde, sondern die Muskelschicht scheint verschiedene Lückenräume zu besitzen, durch welche die Blutzellen hindurchtreten können. Mehrfach verzüngt sich das distale Ende des Hohlmuskels so beträchtlich, dass in seinem Inneren für Blutzellen kein Raum mehr bleibt, und auch im proximalen Abschnitt nimmt die Zahl und Dicke der Fibrillen im Alter oft so stark zu, dass der centrale Hohlraum fast vollkommen schwindet und die ursprüngliche Bedeutung als Mantelgefäss verloren geht (*Didemnum*, *Diplosoma*). Ueber den Bau und die Bedeutung dieser Muskeln werden in einem folgenden Kapitel nähere Angaben gemacht werden; hier soll nur erwähnt werden, dass sie wahrscheinlich als Retractoren dienen, die die Tendenz haben, das Thier in die Tiefe des gemeinsamen Cellulosemantels zurückzuziehen (vgl. auch weiter unten p. 250). Noch mehr ausgebildet als bei den Synascidien zeigen sich derartige Mantelgefäße unter den Nectascidien bei den Pyrosomen. Uebrigens sind die muskulösen Mantelgefäße der Synascidien in ihrem Vorkommen durchaus nicht constant. Bei verschiedenen Individuen eines Stockes können sie vorkommen oder fehlen, und auf diese Weise erklären sich manche controverse Angaben. Bei *Didemnum lobatum* habe ich mich selbst davon überzeugt, und ich glaube, dass es bei *Diplosoma Listeri* ebenso sein werde, bei dem Lahille eine muskulöse vom Ektodermepithel umschlossene Ausstülpung beobachtete, während Salensky nur strangförmige Fortsätze der Mantelsubstanz feststellen konnte (vgl. oben p. 185). Bei *Diplosoma* scheinen aber diese Muskelstränge stets nur so zart und dünn zu sein, dass sie überhaupt kein Blut mehr führen.

Im Gegensatze zu diesen einfachen Gefässen stehen die Doppelgefässe des Mantels, die bei den Monascidien ganz allgemein verbreitet sind. In den beiden Theilen des Doppelgefässes bewegt sich das Blut stets in entgegengesetzter Richtung; functionirt die eine Gefässröhre, indem sie das Blut in den Körper zurückführt, gerade als Vene, so ist die andere Arterie. Beim Wechsel des Herzschlages kehrt sich auch dieses Verhältniss um. Dass im Ascidienmantel meist zwei dicht nebeneinander verlaufende Gefässe vorkommen, ergab sich schon aus der Darstellung Loewig's und Kölliker's, wurde später aber von Schacht mit Unrecht bezweifelt. O. Hertwig hat dann 1872 eine eingehende Beschreibung des Circulationsapparates im Mantel namentlich der *Phallusia mammillata* gegeben und das Vorkommen von Doppelgefässen bestätigt. Nach seinen Untersuchungen entstehen diese dadurch, dass mesodermales Bindegewebe in das einheitliche vom Ektodermepithel gebildete Gefässrohr einwuchert und, indem es eine Scheidewand bildet, das Lumen in zwei Theile zerlegt. Während nach Kölliker die feinen Gefässendigungen in der äussersten Mantelschicht unter Bildung kolbenförmiger Erweiterungen schlingenförmig ineinander übergehen sollten, hört nach O. Hertwig die mesodermale Scheidewand vor den kolbigen Enden auf, sodass in diesen der Blutstrom umkehren kann.

Ich finde die Verhältnisse bei *Phallusia mammillata* etwas anders. Die Gefässe zeigen hier an verschiedenen Stellen ihres Verlaufes beträchtliche Unterschiede des Baues. Die kleineren Gefässäste, die namentlich reich in den oberflächlichen Mantelschichten sich finden, doch auch in den tieferen nicht ganz fehlen, sind viel einfacher gebaut als die grossen Hauptstämme, die vorwiegend in der Tiefe verlaufen. Diese kleineren und jüngeren Gefässäste geben gleichzeitig eine klare Vorstellung über die Entstehung der Doppelgefässe selbst. Im Querschnitt erscheinen sie 8förmig (Fig. 6, Taf. XIII), und es zeigt sich, dass die Wandung lediglich aus etwas abgeflachten Ektodermzellen besteht. Im Gefässlumen finden sich neben frei beweglichen Blutzellen einige an der Ektodermwand fixirte Mesenchymzellen; doch sind beide Arten Mesodermelemente in den Präparaten nicht scharf zu unterscheiden, da die letzteren aus den ersteren hervorgehen und Blutzellen sich auch nur vorübergehend fixiren können, bis sie nach einiger Zeit wieder vom Blutstrom weiter geführt werden. Eine continuirliche innere Mesenchymschicht fehlt hier in den feineren Doppelgefässen stets. Die Querschnitte lassen darüber keinen Zweifel bestehen, dass das Doppelgefäss sich aus einem einfachen entwickelte, indem die Wandung zwei einander gegenüberliegende, der Länge nach verlaufende rinnenförmige Einstülpungen bildete. Die Einstülpungen schreiten so weit vor, bis sie sich in der Mitte begegnen und das Gefässlumen in zwei getrennte Theile zerlegen; zuweilen erfolgt in der Mittellinie eine vollkommene Verwachsung der eingestülpten Theile. Bei *Phallusia* sah ich nur an wenigen Stellen die rinnenförmigen Einschnürungen sich weiter entwickeln und zu einer vollständigen Trennung der beiden



Hälften führen, sodass im Durchschnitt zwei völlig gesonderte dicht nebeneinander liegende Gefäße erscheinen.

In den etwas grösseren Gefässstämmen wird die Zahl der an der Ektodermwand fixirten Mesenchymzellen allmählich eine grössere, doch scheint eine continuirliche Mesodermis über weitere Strecken zunächst noch nirgend zu bestehen. Während hier noch die Mesenchymzellen gegenüber den Blutzellen keinen bestimmten eigenartigen histologischen Charakter zeigen, erscheinen sie in den Hauptstämmen specifisch differenzirt, indem sie die sog. Spiralfasern entwickeln. Ich sah die Fasern nur in Form von unregelmässigen schräg verlaufenden Bogen sich etwa über die Hälfte eines jeden Theils des Doppelgefässes erstrecken (Fig. 7 und 8, Taf. XIII). Sie finden sich, ausgenommen die Regionen der Gabelungsstellen, fast nur an den einander abgewendeten Seiten der Doppelgefäße. O. Hertwig hat diese Fasern als muskulös gedeutet, und ihre Contractionen könnten wohl, wenn sie in bestimmter Gesetzmässigkeit erfolgten, für die Fortbewegung des Blutstromes von grosser Bedeutung sein. Es ist mir nicht bekannt geworden, dass derartige Contractionen thatsächlich beobachtet worden wären, und es ist daher nicht ausgeschlossen, dass die Fasern nur die Bedeutung eines Stützgewebes für die dünnen Epithelwände der grossen Gefäße haben. Schon Schaech hat diese Gefässfasern der Ascidien den Spiralfasern in den Tracheen der Insecten verglichen.

Zahlreichen Ascidien fehlen solche Fasern durchaus (z. B. *Cynthia microcosmus* Cuv.), und die Mantelgefäße weisen dann also nur ein solches Stadium der Ausbildung auf, wie es die kleineren und mittelgrossen Stämme im *Phallusia*-Mantel repräsentiren.

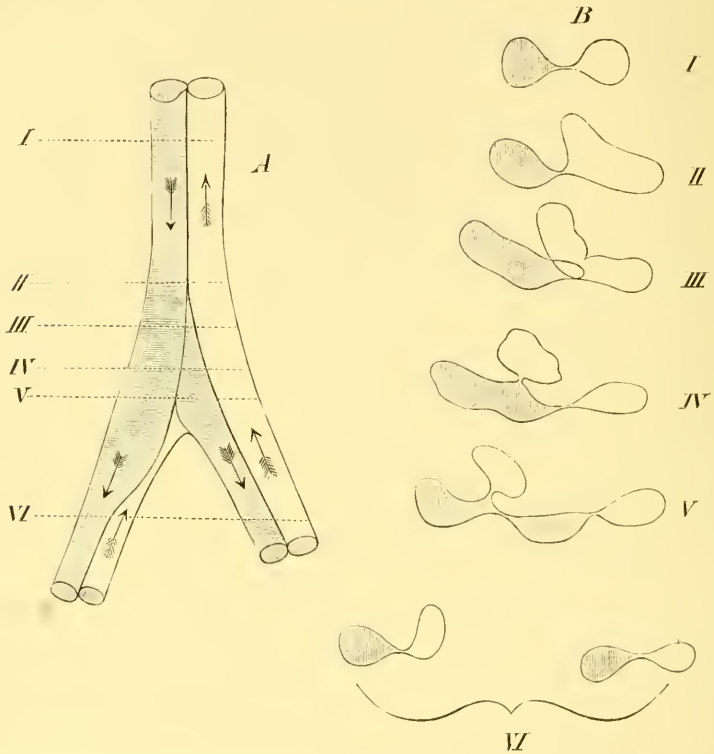
Eine besondere Besprechung erfordern noch die Art und Weise der Gabelung der Doppelgefäße und die feinsten nahe der Manteloberfläche gelegenen terminalen Endigungen.

Nach der Darstellung O. Hertwig's würde sich an den Gabelungsstellen das Bindegewebsseptum, welches das ursprünglich einheitliche Blutgefäss in ein Doppelgefäss zerlegen soll, spalten und in jeden der beiden Gabelstämme fortsetzen, um auch diese in Doppelgefäße zu verwandeln. Die Ebene, in welcher die dichotomische Theilung erfolgt und die Ebene, in welcher die Trennungslamelle des Hauptstammes liegt, haben, wie Hertwig betont, keine willkürliche Lage, sondern halten beide dieselbe Richtung ein. Es wäre aber schwer verständlich, wie bei einer derartigen einfachen Spaltung und Gabelung des Septums in jeden Gabelast beide Blutströme des Doppelgefässes eindringen könnten. Ueberdies erweist sich Hertwig's Beschreibung schon deshalb als unzutreffend, weil bei *Phallusia*, wie oben bereits auseinander gesetzt wurde, das Doppelgefäss in einer anderen Weise gebaut ist, als Hertwig angenommen hatte.

Aus der umstehenden Textfigur 45 lässt sich leicht das wahre Verhalten der Gabelungsstellen der Mantelgefäße bei *Phallusia* erkennen. Im einzelnen zeigen sich allerdings an verschiedenen Stellen ziemlich beträchtliche Unterschiede, im wesentlichen ist aber doch das Verhalten

überall das gleiche. Es findet nicht etwa eine Spaltung eines trennenden Septums, das in der von Hertwig angenommenen Form überhaupt nicht vorkommt, statt, sondern jede Hälfte des Doppelgefäßes gabelt sich selbständig, und je zwei Gabeläste mit entgegengesetzten Blutströmen vereinigen sich wieder zu einem Doppelgefäß (vgl. die Schnittserie I—VI in Textfigur 45 B).

Fig. 45.

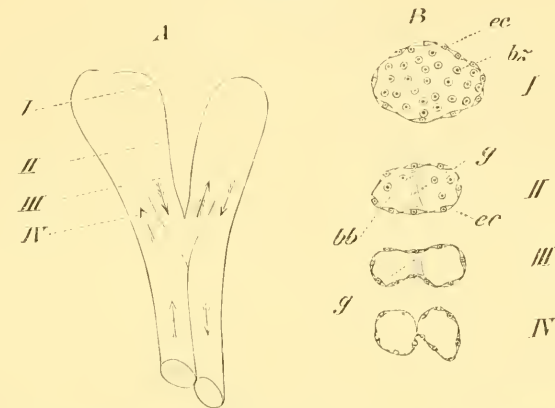


Die Gabelungsstelle eines Hauptstammes des Mantelgefäßsystems von *Phallusia mammillata*. *A* Die Gabelungsregion in Flächenansicht *c.*  $\frac{30}{1}$ . *B* Eine Serie von 6 Schnitten durch eine ähnliche Gefäßverzweigung, etwas stärker vergrößert. Die Pfeile zeigen die Richtung des Blutstromes in den Hälften der Doppelgefäße an; die arteriellen Bahnen sind schraffirt. Die Stellen, welchen die 6 Querschnitte I—VI Fig. *B* entnommen sind, sind in Fig. *A* durch die gleichen Zahlen bezeichnet.

Die terminalen der Manteloberfläche nahe liegenden Gefäßendigungen sind bei *Phallusia* nicht immer einfach kolbenförmig erweitert, sondern häufig mehr oder minder unregelmässig gelappt und mit theilweise pigmentirten Blutzellen oft dicht erfüllt. Kölliker sah in diesen kolbenförmigen Erweiterungen die schlingenförmigen Uebergänge je zwei benachbarter zu einem Doppelgefäß verbundener Blutbahnen, in denen die Flüssigkeit in entgegengesetzten Richtungen strömt. Nach Hertwig stellt dagegen die kolbenförmige Erweiterung immer nur das Ende eines

Gefässes dar, und der Uebergang des zuführenden Blutstroms in den abführenden „erfolgt schon etwas früher, derart, dass die Zwischenwand des Doppelgefässes plötzlich verschwindet und so aus dem doppelten ein einfaches Gefäss entsteht, welches an seinem Ende kolbig anschwillt“. Beide Darstellungen enthalten manches richtige, denn die terminalen Aeste des Mantelgefässsystems vermitteln in der That den Uebergang des Blutstromes aus dem einen Theile des Doppelgefässes in den anderen, stellen aber auch gleichzeitig in ihren Endkolben einfache Gefässe dar, die directe Fortsetzungen von Doppelgefässen sind. Im einzelnen aber erweist sich das wahre Verhalten der Endkolben etwas anders, als es die früheren Autoren dargestellt haben.

Fig. 46.



Terminale Gefässverzweigung im Mantel von *Phallusia mammillata*. <sup>250/11</sup>

A Gefässendigung bei Flächenansicht. B Serie von 4 (I—IV) Schnitten durch ein terminales Gefässästchen. In Fig. A sind die betreffenden Stellen, durch welche die Schnitte geführt wurden, mit den gleichen Zahlen bezeichnet. Die Pfeile zeigen die Richtungen des Blutstromes an.

bb = Blutbahn; bz = Blutzellen; ec = ektodermale Gefässwandung; g = Gallertseptum zwischen den Blutbahnen.

Da, wo die äussersten Endzweige des Gefässsystems eine gewisse Länge erreicht haben (Textfigur 46 A), zeigen sie an ihrer Basis, dicht über der letzten Gabelungsstelle, bereits den typischen Bau der kleinen Doppelgefässe (Textfigur 46 B IV). Die Art der Gabelung ist hier im wesentlichen die gleiche wie die oben für die grossen Stämme beschriebene, d. h. es treten in jeden Endzweig Fortsetzungen aus beiden Hälften des Doppelgefässes ein. Im Endkolben verwandelt sich das Doppelgefäss dadurch in ein einfaches, dass die tiefen rinnenförmigen Einkerbungen der ektodermalen Gefässwandung sich allmählich vollkommen abflachen (B III—I). Auch da, wo bereits die Abflachung erfolgt ist, bestehen zuweilen noch beide Blutbahnen gesondert, indem ein weiches Gallertseptum (g Textfigur 46 B, II und III) den ein- und ausfliessenden Strom trennt.

Bei weiterem Längenwachsthum der Endzweige schreitet auch die Umbildung des einfachen Endgefäßes zu einem Doppelgefäß von der Basis aus nach dem distalen Ende immer weiter vor. Hat der Endzweig eine gewisse Länge erreicht, so beginnt auch er an seiner Spitze sich zu gabeln. Oft zeigen sich die Andeutungen dieser Gabelung schon sehr früh in noch kleinen Terminalkolben.

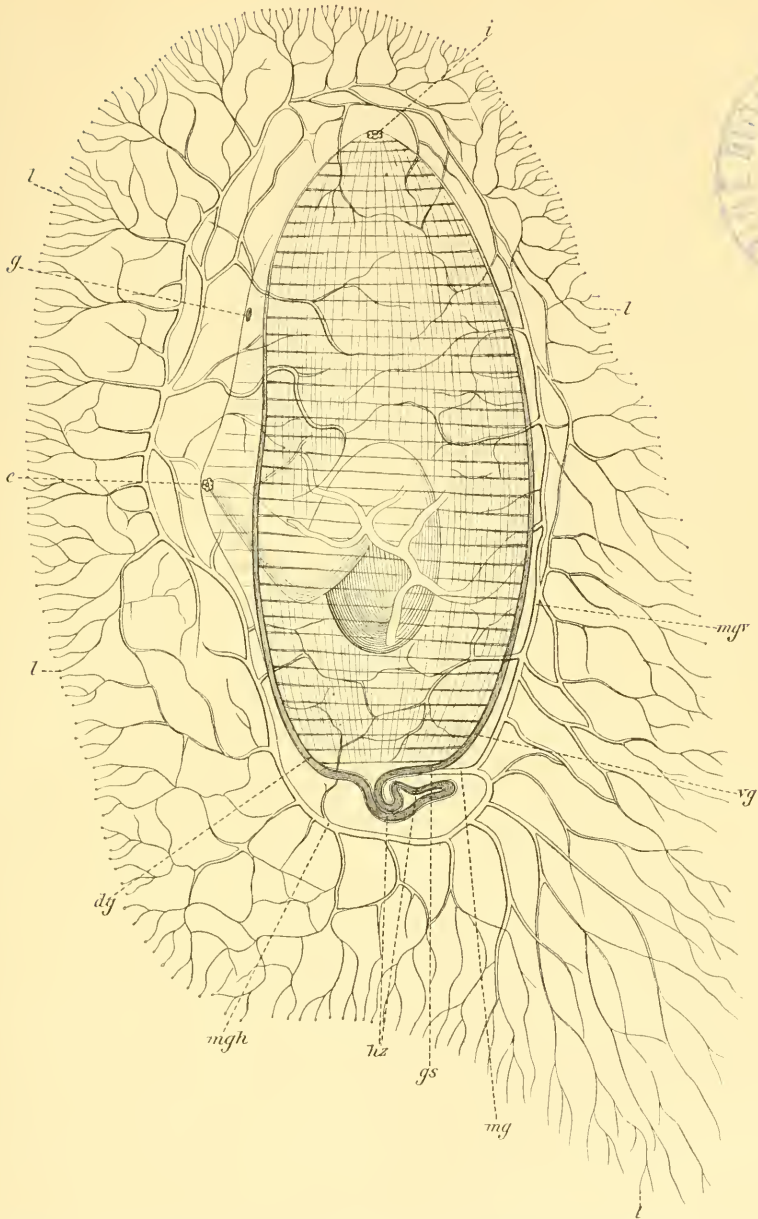
Wenn auch dies eben beschriebene Verhalten der terminalen Gefäßramificationen als typisches gelten kann, so fehlt es doch andererseits nicht an recht auffallenden Abweichungen. Hin und wieder gabelt sich ein Doppelgefäß in der Weise, dass jeder Endspröss nur eine der beiden Hälften, also ein einfaches Gefäß, das aber ebenfalls kolbenförmig endigen kann, erhält. Recht häufig unterscheiden sich die beiden Terminaläste durch sehr verschiedene Länge und Weite. Zuweilen erfolgt nicht nur eine Bifurcation, sondern eine Spaltung in 3 oder auch 4 Endzweige.

**Der Verlauf** der Doppelgefäße im Mantel bietet bei den verschiedenen Formen recht erhebliche Unterschiede und kann hier nicht in seinen Einzelheiten verfolgt werden. Am häufigsten entspringen, wie es scheint, alle Gefäße des Mantels aus einem mächtigen Doppelgefäß, das an der Ventralseite des Thieres hinter dem Endostylende seinen Ursprung nimmt (*gs* Textfigur 47). Bald nach seinem Eintritt in den Cellulosemantel spaltet sich dieser Hauptstamm in zwei mächtige Doppelgefäße, von denen das eine nach vorn, das andere nach hinten verläuft. Das hintere umwächst das Hinterende und begibt sich auf der Rückenseite wieder nach vorn zu. Beide Doppelgefäße lösen sich unter dendritischen Verzweigungen allmählich in immer feinere Aeste auf. Diese steigen vorwiegend in die oberflächlichen Mantelschichten empor, um hier nach neuen Verzweigungen mit kolbenförmigen Erweiterungen zu endigen (Fig. 1, Taf. XIII).

Bei den Molguliden tritt nach Lacaze-Duthiers' Beobachtungen (1874) nicht nur ein Hauptstamm in den Mantel ein, sondern es entspringt auf jeder Seite ein Doppelgefäß, um sich unter vielfachen Verzweigungen rechts und links im Mantel zu vertheilen. Auffallend ist hier auch, dass die Mantelgefäße der rechten Seite viel stärker entwickelt sind und viel reichere Verzweigungen aufweisen als die der linken. Die linksseitigen Mantelgefäße lassen sich daher auch nicht so leicht injiciren wie die der rechten Seite.

Dass einzelne oder zahlreichere feinere Gefäßstämmchen sich nachträglich miteinander verbinden und so stellenweise ein wirkliches Netzwerk bilden, kommt bei reicher Gefäßverzweigung wohl überall vor. Zuweilen aber sind die Anastomosen zwischen den feinen capillaren Blutgefäßen so überaus reich vorhanden, dass Bildungen entstehen, die lebhaft an die Capillarnetze der Vertebraten erinnern, obwohl es sich im Ascidienmantel lediglich um Anastomosen des vom ektodermalen Hautepithel ausgestülpten Röhrensystems handelt. Fig. 3, Taf. XIII zeigt

Fig. 47.



Gefäßverlauf (im besonderen der Mantelgefäße) von *Ascidia reptans* Hell. bei Ansicht des Thieres von rechts. (Nach Heller.) Circa  $\frac{3}{4}$ .

*dg* = Dorsalgefäß; *e* = Egestionsöffnung; *g* Ganglion; *gs* Gabelungsstelle in das Hauptgefäß des Mantels und das Ventralgefäß; *hz* = Herzschlauch; *i* = Ingestionsöffnung; *l* = Kolbenförmige Endigungen der Mantelgefäße; *mg* = Hauptstamm der Mantelgefäße; *mgh* = Hinterer Stamm; *mgv* = Vorderer Stamm der Mantelgefäße; *vg* = Ventral- oder Hypobranchialgefäß.

eine solche Wundernetz ähnliche Gefäßverzweigung im Mantel der *Polycarpa viridis* Herd. Aehnliche, wenn auch vielleicht nicht so reiche und dichte Gefäßnetze finden sich bei *Polycarpa pneumon* (Sluiter) und zuweilen auch im Stielfortsatz mancher gestielten Formen (*Culcolus Murrayi* Herd.).

**Die Bedeutung** der Mantelgefäße liegt zunächst darin, dass sie die Ernährung des Mantelgewebes vermitteln. Wenn es richtig ist, dass die Nahrungsstoffe nicht in der Blutflüssigkeit, sondern vorwiegend in den Blutzellen abgelagert sind, so wird gerade diesen durch die alle Theile des Mantels durchsetzenden Blutbahnen Gelegenheit geboten, auf den kürzesten Wegen auszuwandern und zu Mantelzellen zu werden oder die in ihnen suspendirten Nährstoffe an den verschiedensten Stellen des Mantels zunächst an die Ektodermelemente der Gefäßwandungen abzugeben. In jedem Falle wird durch die Mantelgefäße eine raschere Vertheilung der ernährenden Substanzen an das Cellulosegewebe ermöglicht.

Den weitverzweigten und an der Manteloberfläche mit feinwandigen Kolben endigenden Gefäßen kommt aber, worauf besonders Herdman (1884) Nachdruck gelegt hat, gleichzeitig auch respiratorische Bedeutung zu. Wenn auch die Gewebsschicht, die in den Kiemen der Ascidien die Blutflüssigkeit und das Athmungswasser trennt, meist beträchtlich dünner und zarter ist als die Mantelschicht, die noch über den terminalen Bluträumen liegt, so darf doch, wie ich mit Herdman annehme, die Bedeutung der „Hautathmung“ bei diesen Ascidien nicht unterschätzt werden. Da, wo die Mantelgefäße, wie z. B. bei Molguliden, in feine, weit über die Oberfläche erhobene faden- oder rankenförmige Fortsetzungen sich hinein erstrecken, oder in das Innere von Mantelentakeln eindringen (*Culcolus*), wird die Hautrespiration besonders leicht vor sich gehen können.

Die beschriebenen muskulösen Mantelgefäße der Synascidien nehmen gewöhnlich nahe dem hinteren Körperende oder am Hinterende des Thorax ihren Ursprung und erstrecken sich stets gegen die Stockbasis zu in die Tiefe des gemeinsamen Cellulosemantels hinein. Dort sind natürlich die Bedingungen für eine respiratorische Thätigkeit äusserst ungünstig, denn die Mantelgefäße sind nach allen Seiten hin durch eine dicke Cellulose-schicht vom umgebenden Medium getrennt. So sehen wir denn auch (vgl. oben p. 243), wie selbst das Gefäßlumen in diesen Gebilden allmählich immer mehr schwindet und nur so weit erhalten bleibt, als es zur Ernährung des Muskels nothwendig zu sein scheint. Die Bedeutung als Mantelgefäß tritt endlich ganz in den Hintergrund, und nur der Hohlmuskel scheint als Retractor des Körpers zu functioniren.

## 3. Die chemische Beschaffenheit des Cellulosemantels.

## a. Die Cellulose im Ascidienmantel.

**Chemische Beschaffenheit der Cellulose des Mantels.** Das wichtigste Moment im Chemismus des Ascidienmantels bildet das Vorkommen von Cellulose. C. Schmidt hatte zuerst 1845 diesen Nachweis bei der Untersuchung der Mäntel von *Phallusia mammillata* erbracht. Nach successiver Behandlung der Mäntel mit Wasser, Alkohol, Aether, verdünnten Säuren und Alkalien fand er alle protoplasmatischen Theile, die Bindegewebszellen, Mantelgefäße u. s. w. aufgelöst und nur das farblose Mantelgewebe der grossen kugelrunden Zellen unverändert. Dieses veränderte sich auch nicht weiter in schwacher Salpeter-, Salz-, Essigsäure oder Kalilösung; nach mehrstündigem Sieden in schwacher Salpetersäure war es vollständig klar und durchsichtig. In concentrirter Schwefelsäure oder rauchender Salpetersäure zerfloss es langsam zu einer farblosen Flüssigkeit, die nicht weiter untersucht wurde. Das bei jener Behandlung durchsichtig gewordene Mantelgewebe erwies sich stickstofffrei, blieb im Wasser von 200° C. unverändert, verkohlte, in der Glasröhre erhitzt, mit vollständiger Beibehaltung der Form unter Geruch des verkohlenden Pflanzenzellgewebes, verglomm aber an der Luft rasch und vollständig. Die quantitative Analyse ergab für diese stickstofffreie Substanz (in 100 Theilen des aschenfreien Gewebes):

$$\left. \begin{array}{l} \text{Kohlenstoff} = 45,38 \% \\ \text{Wasserstoff} = 6,47 \% \\ \text{Sauerstoff} = 48,15 \% \end{array} \right\} 100 \%$$

Das ist auch die chemische Zusammensetzung der Cellulose in den Zellmembranen der Pflanzen.

Eine Anzahl späterer Untersuchungen beschäftigte sich im besonderen mit der genaueren quantitativen Analyse der thierischen Cellulose im Ascidienmantel und deren Uebereinstimmung oder Verschiedenheit mit der pflanzlichen Cellulose. Schon das folgende Jahr brachte die im wesentlichen Schmidt's Angaben bestätigenden Befunde von Loewig-Kölliker und Payen. Loewig und Kölliker untersuchten besonders eingehend die Mäntel von *Phallusia mammillata* und *Cynthia papillosa*. In einer etwas modificirten Weise versuchten sie die Reingewinnung der stickstofffreien Grundsubstanz. Nach dem Kochen in verschiedenen Agentien fanden sie, sowie Schmidt, alle Farbstoffe vollständig geschwunden und die Mäntel glasartig durchsichtig; nur der *Cynthien*-Mantel, der seine gelbe Farbe ebenfalls verloren hatte, wurde ziemlich opak und kreideweiss. Für die Zusammensetzung der reinen Cellulose erhielten sie die folgenden Zahlen:

	<i>Phallusia mammillata</i>	<i>Cynthia papillosa</i>
Kohlenstoff	43,40 %	43,20 %
Wasserstoff	5,68 %	6,16 %
Sauerstoff	51,32 %	50,64 %

Payen prüfte die Mäntel von *Ciona intestinalis* und fand nach Entfernung aller stickstoffhaltigen Massen die folgende Zusammensetzung der Cellulose:

$$\left. \begin{array}{l} \text{Kohlenstoff} = 44,5 \% \\ \text{Wasserstoff} = 6,4 \% \\ \text{Sauerstoff} = 49,1 \% \end{array} \right\} 100 \%.$$

Diese Zahlen ergaben also eine noch weitgehendere Uebereinstimmung mit der pflanzlichen Cellulose als die früheren, und schienen die Identität der stickstofffreien Verbindung in den beiden organischen Reichen zu erweisen. Dafür sprach auch noch das folgende Verhalten. Die getrockneten Mäntel blieben in concentrirter Salpetersäure unversehrt, färbten sich in alkoholischer Jodlösung schwach gelb und erhielten, mit Schwefelsäure betupft, violette Flecke. In concentrirter Schwefelsäure lösten sie sich zu einer schleimigen, dextrinartigen Masse.

Die chemische Zusammensetzung der thierischen Cellulose wurde noch zu wiederholten Malen nachuntersucht. Berthelot (1858) experimentirte mit *Cynthia papillosa*, Schäfer (1871) mit *Phallusia mammillata* und gleichzeitig mit Salpen und Pyrosomen, Schütze (1889) ebenfalls mit *Phallusia mammillata*. Sie alle finden Zahlen, die mit den früher gewonnenen durchaus übereinstimmen, wie aus der nachfolgenden Tabelle zu entnehmen ist.

100 Theile der Ascidien-Cellulose bestehen aus:

	Kohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff
Berthelot	44,6	6,1	
Schäfer	44,09	6,30	49,61
Schütze	43,47	6,25	

Darnach hat man wohl mit Recht für die Cellulose im Ascidienmantel die Formel gebraucht  $C_6H_{10}O_5$ , die rein theoretisch betrachtet eine Zusammensetzung in folgendem Procentsatz verlangt: C = 44,4; H = 6,2.

Obwohl Berthelot bei der Analyse Zahlen gefunden hatte, die — wie aus der eben mitgetheilten Tabelle zu entnehmen ist — den theoretischen Forderungen sich in bester Weise nähern, stellt er doch, im Gegensatze zu allen anderen Forschern, die sich bis dahin mit dem Chemismus der Ascidienmäntel beschäftigt hatten, die Ansicht auf, dass die Ascidien-Cellulose von der pflanzlichen in Bezug auf physikalische Eigenschaften, Structur und chemischen Charakter wesentlich verschieden sei. Er nennt sie deshalb auch nicht Cellulose, sondern erfindet den Namen Tunicin, der in den neuesten thierchemischen Schriften mit Vorliebe verwendet erscheint, auch da, wo an der Identität beider Substanzen nicht gezweifelt wird.



Berthelot hat zur Reingewinnung des Tunicins ein besonderes Verfahren eingeschlagen. Die Mäntel wurden einige Stunden in concentrirter Salzsäure gekocht, dann mit 32% kochender Kalilauge behandelt. Letztere wurde durch Decantiren entfernt und die unlösliche Substanz so lange mit destillirtem Wasser gewaschen, bis sich keine alkalische Reaction mehr zeigte, und endlich getrocknet. Es scheint aber, dass diese Agentien zu stark wirken und zum Theil das Tunicin selbst zerstören, denn Winterstein (1893) erhielt auf diesem Wege aus 100 Gramm getrockneter Mantelsubstanz nur 4 Gramm Tunicin, während in Wirklichkeit die Menge weit grösser sein müsste (vgl. weiter unten p. 259). Daher scheint es angezeigt, bei der Reindarstellung des Tunicins die getrockneten Mäntel zu pulverisiren und mit schwächeren Lösungen zu behandeln. So gewinnt man das Tunicin gleich als eine weisse, fast aschenfreie Substanz, erhält aber freilich nicht das schöne Stadium, in welchem nach Behandlung der ganzen Mäntel mit kochenden Agentien Gestalt und Form fast unverändert erhalten bleiben und die ganze Substanz durchsichtig wie Glas erscheint.

Das reine Tunicin\*) ist im getrockneten Zustande eine farblose, weiss durchscheinende, aber nicht, wie Berthelot angab, hornartige Masse. Seine Eigenschaften sind in neuerer Zeit von zahlreichen Thierchemikern geprüft und — im Gegensatze zu Berthelot's Auffassung — mit denen der Pflanzencellulose vollständig übereinstimmend befunden worden. Diese Uebereinstimmung bezieht sich ausser auf die oben bereits erörterte chemische Zusammensetzung noch auf folgende Momente.

Die Thiercellulose gibt mit Jod und Schwefelsäure oder Chlorzinkjod die charakteristische Blau- oder Violettfärbung. Sie ist unlöslich in verdünnten Säuren und Alkalien und wird in einem Gemisch von Kaliumchlorat und Salzsäure bei darauffolgender Behandlung mit warmem verdünntem Ammoniak nicht aufgelöst. Sie löst sich dagegen in einem Gemisch von Zinkchlorid und Salzsäure (Winterstein). Sie ist löslich in Kupferoxydammoniak und kann aus dieser Lösung durch Säuren wieder als flockiger Niederschlag, der dem Thonerdehydrat ähnlich sieht, gefällt werden. Dieser Niederschlag ist in seinem physikalischen Verhalten der ursprünglichen Substanz ganz unähnlich, löst sich, nachdem er ausgewaschen und getrocknet worden ist, beim Kochen mit sehr verdünnter Salzsäure und zeigt mit Jod und Chlorzink behandelt noch die Reaction der Pflanzencellulose (Schäfer).

So wie bei der pflanzlichen Cellulose gelingt mit Tunicin die Umwandlung in Pyroxylin durch den Nitrirungsprocess. Die Mäntel, die in kalt rauchender Salpetersäure behandelt, in Wasser ausgewaschen und über Schwefelsäure vollständig getrocknet wurden, bewahren zwar ihre Gestalt, sind aber sehr leicht zu zerbröckeln. Die nitrirte Substanz ver-

\*) Es ist besonders bemerkenswerth, dass Berthelot das Tunicin bei verschiedenen Arten und sogar bei verschiedenen Individuen und auf verschiedenen Lebensaltern derselben Species etwas variabel findet.

pufft beim Erhitzen auf dem Platinblech wie Schiessbaumwolle, und es scheint das Nitroproduct der Nitrocellulose vollkommen zu gleichen (Schäfer, Winterstein). Die nitrirten Ascidienmäntel lösen sich in Aetherweingeist klar auf. Diese Lösung hinterlässt, wenn sie auf dem Uhrglas verdunstet, dem Collodion ähnlich eine dünne, durchsichtige und leicht ablösbare Haut (Schäfer).

Bei Behandlung mit Aetzkali von 180° C. verhält sich das Tunicin ganz übereinstimmend mit pflanzlicher Cellulose (Hoppe-Seyler).

In kochender Natronlauge bleibt Tunicin ebenso unverändert wie in siedendem Wasser; in Pepsin und Trypsin ist es unverdaulich (Krukenberg).

Nicht unwesentliche Gegensätze zwischen dem Tunicin und der pflanzlichen Cellulose schienen in zweifacher Beziehung zu bestehen. Erstlich in einer allgemein grösseren Resistenzfähigkeit des Tunicins gegenüber den Agentien. Das hatte bereits Berthelot behauptet und darauf mit die Einführung der neuen Bezeichnung gegründet. Auch Schäfer, der im übrigen für eine vollkommene Uebereinstimmung der thierischen und pflanzlichen Cellulose mit Nachdruck eingetreten ist, anerkennt einen solchen Gegensatz. Neuerdings (1893) hat aber Winterstein die grössere Widerstandskraft der Thiercellulose gegen Säuren bestimmt bestritten und ausdrücklich hervorgehoben, dass in 1 $\frac{1}{4}$  % und in 5 % Schwefelsäure beide Cellulosen sich vollkommen gleichartig verhielten.

Besonderen Nachdruck hat aber Berthelot zweitens darauf gelegt, dass die Umwandlung des Tunicins in gährungsfähigen Zucker, die ihm zum ersten Male bei *Cynthia papillosa* gelungen war, nicht so leicht und nicht durch die gleichen Methoden zu erzielen ist wie bei der pflanzlichen Cellulose. Man wird jedoch F. E. Schulze (1863) beistimmen müssen, dass dieser Unterschied doch nicht ausreichend sei, um einen wesentlichen Gegensatz der beiden Substanzen anzunehmen. Anders läge freilich die Frage, wenn aus dem Tunicin sich kein Traubenzucker gewinnen liesse, und in dieser Beziehung haben erst die neuesten Untersuchungen völlige Klarheit gebracht.

Berthelot hatte durch sein complicirtes Verfahren aus dem Tunicin eine syrupartige Flüssigkeit gewonnen, welche Zucker mit einer unbestimmbaren Substanz vermischt enthielt. Den Zucker fand er traubenzuckerähnlich „analog an glucose“. Auch die folgenden Versuche, durch Hydrolyse des Tunicins sowie aus Cellulose Traubenzucker überzeugend darzustellen, gelangen zunächst nicht befriedigend. Franchimont (1879) gelangte zwar schon zu einem günstigeren, wenn auch nicht abschliessenden Ergebniss, und auch Schütze (1889) hat den stricten Beweis nicht erbracht, dass der entstandene Zucker Traubenzucker war. Dies wies erst Winterstein (1893) nach, indem er zeigte, dass die physikalischen und chemischen Eigenschaften des schliesslich bei der Hydrolyse des Tunicins gewonnenen Zuckers die des Traubenzuckers seien. Anfangs enthielten die entstandenen Krystalle noch eine geringe Menge eines anderen Zuckers eingeschlossen, der weder Gelactose, noch Mannose, noch

eine Pentose war. Somit erscheint sicher bewiesen, was Krukenberg bereits 1881, allerdings nicht auf Grund wohlbegründeter Beobachtungen, sondern, wie es scheint, mehr auf speculative Betrachtungen hin, ziemlich kategorisch behauptet hatte, dass die bei Behandlung des Tunicins mit kalter concentrirter oder heisser verdünnter Schwefelsäure gebildeten krystallisirten organischen Zersetzungsproducte Glycose enthalten.

Damit ist ein weiteres wichtiges Argument gewonnen, welches für die Identität des Tunicins und der pflanzlichen Cellulose spricht, und dazu kommt endlich noch als ein anderes Moment von hervorragender Bedeutung das physikalische Verhalten.

**Optisches Verhalten des Tunicins.** Schacht (1856) hat zuerst die Doppellichtbrechung der Mantelfasern von *Phallusia* und *Cynthia* nachgewiesen. Später hat dann F. E. Schulze (1863) das Verhalten der Mantelsubstanz im polarisirten Licht eingehender untersucht. Der Mantel der *Cynthia* besteht, wo er nicht homogene Substanz zeigt, aus abwechselnden Lagen senkrecht sich kreuzender Fibrillen. Diese Fasern erwiesen sich als positiv doppellichtbrechend, und zwar um so deutlicher, je dichter und stärker die Cellulosesubstanz des Mantels war. Ihre optische Axe liegt in der Längsrichtung der Fibrillen, daher erscheinen ihre Querschnitte zwischen den Nicol'schen Prismen stets dunkel. Die Feststellung der optischen Axe in der homogenen Mantelsubstanz erwies sich als äusserst schwierig und konnte nicht sicher ausgeführt werden.

In neuerer Zeit hat sich Ambronn eingehender mit dem optischen Verhalten der Thiercellulose beschäftigt und die Haarfortsätze der *Molgula* und den Stiel von *Boltenia* zur Untersuchung besonders geeignet gefunden. Die Haare und Längsschnitte durch den Stiel zeigen nach Behandlung mit Chloroform nach Zusatz frischer Chlorzinkjodlösung an bestimmten Stellen bei normaler Beleuchtung des Mikroskops eine blaugraue Färbung. Im polarisirten Licht hängt die Art der Färbung von der Stellung der optischen Elasticitätsaxe des Objects zur Polarisationssebene ab. Liegt die Längsaxe des Haares parallel zur letzteren, so erscheint das Object fast farblos, dreht man es um 90°, so sieht man die Cellulosetheile tief dunkelblau, fast schwarz. Das ist also genau der gleiche Pleochroismus wie der der Cellulosemembranen der Pflanzen, der Turmalin- und Herpathitplatten oder des Nicol'schen Prismas. „Es stimmt dieses Verhalten ganz mit demjenigen des festen Jods in sehr dünnen Krystallen überein, sodass man auch hier wohl den Schluss ziehen darf, der Pleochroismus werde durch Einlagerung kleinster gleichsinnig orientirter Kryställchen von Jod oder einer optisch ähnlich wirkenden Jodverbindung hervorgerufen.“ (Ambronn 1889, p. 303.)

**Sitz der Cellulose im Mantel.** Schmidt glaubte die Cellulose ganz an die sog. Blasenellen der *Phallusia* gebunden, da diese seiner Meinung nach die einzigen Manteltheile waren, die der Behandlung mit Säuren und Alkalien widerstanden. Genauer haben Loewig und Kölliker festzustellen versucht, in welchen histologischen Elementen oder Zell-

theilen das Tunicin vorkommt. Sie wiesen nach, dass es besonders die fibrilläre Zwischensubstanz sei, und waren weiter der Ansicht, dass genau so wie in den Pflanzenzellen auch die Membranen der grossen Blasen- zellen, d. h. in Wirklichkeit die protoplasmatischen Randschichten, Cellulose enthielten. Gelegentlich könnten sich bei *Polycarpa pomaria* Sav. die Cellulosemembranen der Zellen in Fibrillen auflösen. Zu einem wesentlich anderen Ergebniss gelangte Schacht (1851). Seine Methode bestand darin, dünne Mantelschnitte von *Phallusia* unter dem Mikroskop mit Jod und Schwefelsäure zu behandeln und festzustellen, welche Theile dadurch verändert werden. Im Gegensatze zu seinen Vorgängern fand er, dass die vermeintlichen Membranen der Mantelzellen nicht aus Cellulose bestehen und sich gegen Jod, Schwefelsäure und Actzkali genau so wie thierische stickstoffhaltige Substanzen verhalten. Nur in der homogenen oder faserigen Zwischensubstanz ist die Cellulose enthalten. Es besteht somit nicht die vollständige Uebereinstimmung der Mantelzellen der Ascidien und der pflanzlichen Elemente, die Kölliker angenommen hatte.

**Herkunft der Cellulose im Ascidienmantel.** Das Vorhandensein einer dem thierischen Organismus im allgemeinen fremden stickstofffreien Verbindung im Mantel der Ascidien hat zu verschiedenen Erklärungsversuchen geführt. Auf eine sehr eigenthümliche Vorstellung verfiel Schmidt. Seine Entdeckung schien für den damaligen Stand der Thierchemie so völlig neu und überraschend, dass er die Frage aufwerfen konnte, ob der Ascidienmantel überhaupt ein thierisches Gewebe darstelle. „Man könnte glauben“, sagt er, „dass hier eine Wucherung einfachen Pflanzengewebes, man mag es nun Alge oder sonstwie nennen, das Thier in Schlauchform umgäbe und so innig mit ihm zum Pflanzenthier im wahren Sinne des Wortes verschmölze, sähe man in diesem Sacke nicht einerseits das erwähnte vollständig verzweigte Gefässsystem, also organischen Zusammenhang mit den rein animalen Organsystemen des Thieres und sprächen andererseits nicht Sars' und Milne Edwards' Beobachtungen über die Entwicklung der zusammengesetzten Ascidien dagegen.“ (1845, p. 64.)

Loewig und Kölliker erklären sich das Vorkommen von Cellulose daraus, dass die Ascidien, sowie die Tunicaten überhaupt, sehr reichlich pflanzliche Nahrung geniessen und mit dieser also direct Cellulose aufnehmen. Cellulose bei einem ausschliesslich animale Kost geniessenden Thier würde kaum zu verstehen sein. Die mit der Nahrung aufgenommene Cellulose verwandle sich wahrscheinlich in Zucker oder Gummi, circulire so im Blute, um aus diesem im Mantel wiederum als Cellulose ausgeschieden zu werden. Vielleicht sei auch schon im Dotter des Ascidien- eies Gummi oder Zucker gelöst enthalten. Schacht, der diese Vorstellungen theilt, bemerkt dazu sehr richtig, dass es sehr wichtig wäre, genaue Blut- analysen vorzunehmen, um diese Auffassung bestätigt oder widerlegt zu sehen. Krukenberg's Untersuchungen haben nun das überraschende Ergebniss gehabt, dass bei den Tunicaten die Verdauung vorwiegend

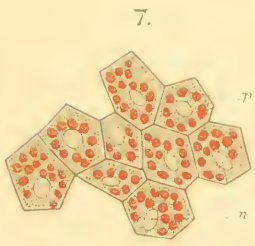
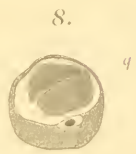
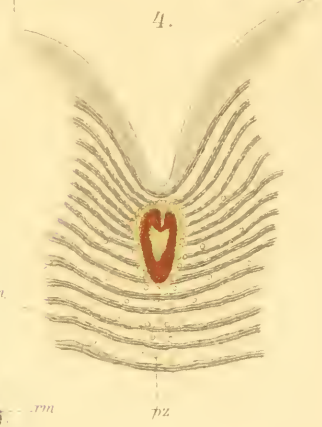
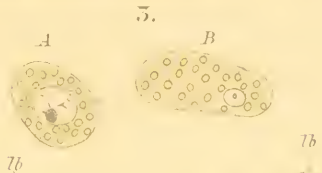
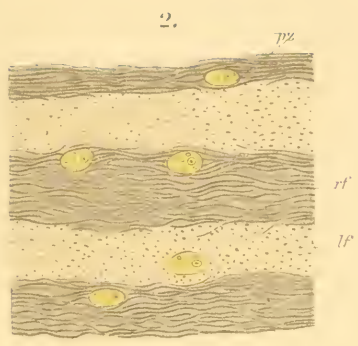
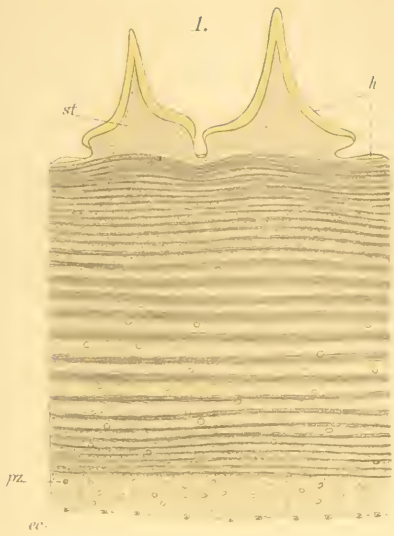
# Erklärung von Tafel XII.

Ascidien.

---

Fig.

1. Querschnitt durch den Cellulosemantel von *Cynthia papillosa* L.  $\frac{3}{1}^2$ .  
*h* = „Verhornte“ Aussenschicht; *st* = Stachel.
2. Ein Stück des Cellulosemantels aus derselben Schnittserie bei stärkerer Vergrößerung.  $\frac{2}{1}^0$ .  
*lf* = Längsfibrillen, *rf* = Ringfibrillen des Mantels.
3. Zwei Pigmentzellen aus dem Cellulosemantel von *Cynthia papillosa* L.  $\frac{1}{1}^0$ .
4. Sog. Ocellus an der Egestionsöffnung von *Ciona intestinalis* L.  $\frac{5}{1}^2$ .
5. Längsschnitt durch einen Ocellus der Ingestionsöffnung von *Ciona intestinalis* L. c.  $\frac{1}{1}^0$ .  
*ec*, = Ektodermepithel der Mundhöhle.
6. Aus derselben Schnittserie der Ocellus bei stärkerer Vergrößerung.  $\frac{4}{1}^2$ .  
*ec*, = Ektodermepithel der Mundhöhle.
7. Pigmentzellen des ektodermalen Hautepithels von *Fragaroides aurantiacum* Maur. (Nach Maurice.)  $\frac{1}{1}^0$ .  
*p* = Pigmentkörner; *n* = Zellkerne.
8. Zelle des Cellulosemantels von *Fragaroides aurantiacum* mit aufgenommenen Fremdkörpern; intracelluläre Verdauung. (Nach Maurice.)  $\frac{1}{1}^0$ .  
*q* = Aufgenommene Fremdkörper.
9. Parasitäre Alge (*Protococcus*) aus dem Cellulosemantel von *Fragaroides aurantiacum*. (Nach Maurice.)  $\frac{1}{1}^0$ .



cc pz 8





# Erklärung von Tafel XIII.

Ascidien.

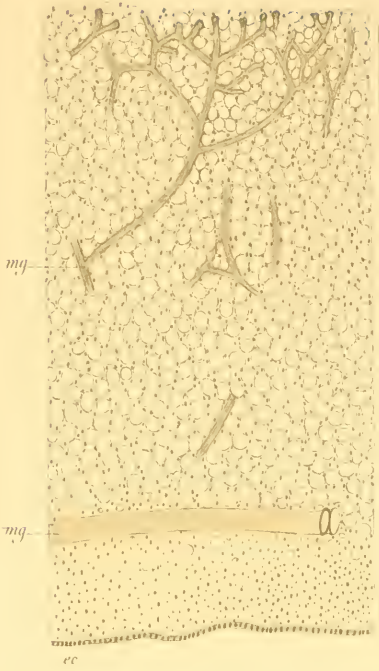
---



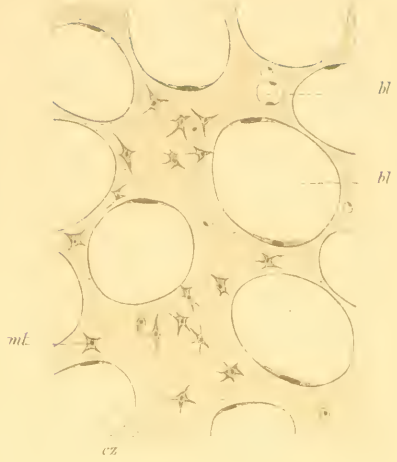
Fig.

1. Schnitt durch den äusseren Cellulosemantel von *Phallusia mammillata* Cuv.  $\frac{27}{1}$ .  
*I* = tiefere Schicht, ohne oder mit nur spärlichen Blaszellen.  
*II* = Schicht der Blaszellen.
2. Schnitt durch den Cellulosemantel von *Phallusia mammillata* stärker vergrössert.  $\frac{120}{1}$ .  
*bl* = sog. Blaszellen; *cz* = Cellulosehaltige Zwischensubstanz.
3. Netzförmige Verzweigungen der Mantelgefässe von *Polycarpa viridis* Herd. (Nach Herdman.)  $\frac{50}{1}$ .  
*f* = Fibrillenzüge im Cellulosemantel; *mt* = Ektodermales Plattenepithel mit Kernen.
4. Eine Gruppe von vier sternförmigen und verzweigten Mantelzellen von *Phallusia mammillata*.  $\frac{33}{1}$ .
5. Mantelzellen in Umwandlung zu sog. Blaszellen begriffen. *Phallusia mammillata*.  $\frac{233}{1}$ .
6. Querschnitt durch ein feines Manteldoppelgefäss von *Phallusia mammillata*.  $\frac{500}{1}$ .
7. Querschnitt durch einen Hauptstamm eines Mantelgefässes von *Phallusia mammillata*; nur eine Hälfte des Doppelgefässes ist gezeichnet worden.  $\frac{250}{1}$ .  
*bz*, = Blaszellen, die im Begriffe sind die Gefässwand zu durchwandern, um zu Mantelzellen zu werden resp. Bindegewebszellen; *sf* = spiralähnliche Fasern im Innern der Gefässe.
8. Flächenansicht eines Theiles eines grossen Mantelgefässes von *Phallusia mammillata*. circ.  $\frac{150}{1}$ .  
*sf'* = spiralähnliche Fasern.

1.



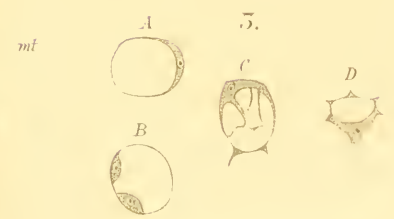
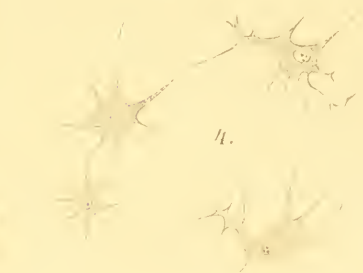
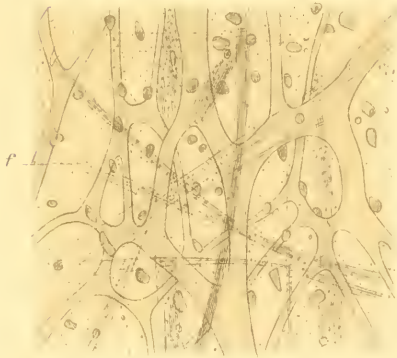
2.



II.

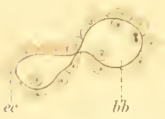
I.

mg 5.

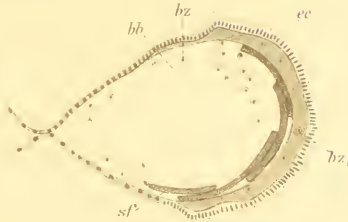


mf

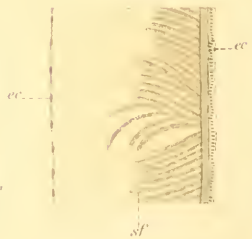
6.



7.



8.



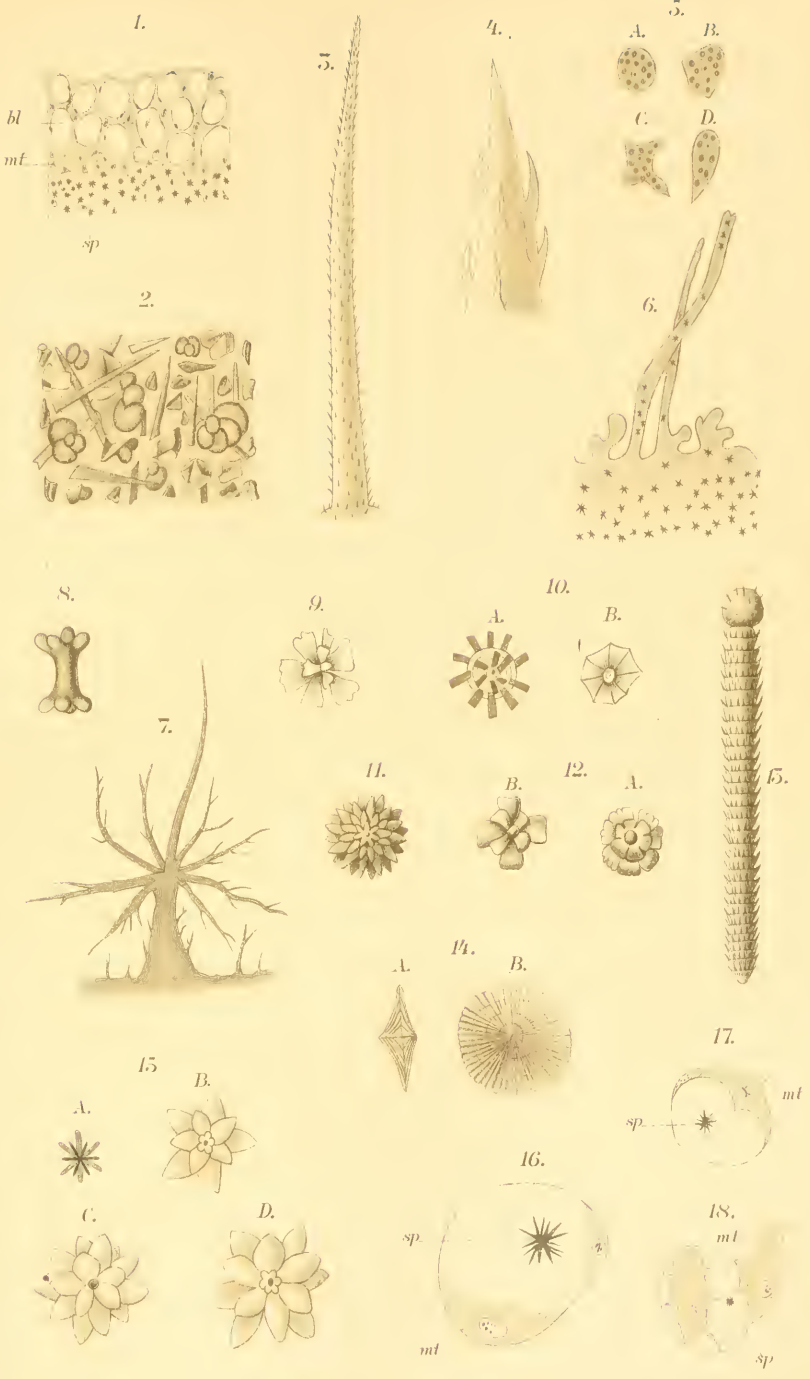


Erklärung von Tafel XIV.

Ascidien.

Fig.

1. Schnitt durch die äusseren Schichten des gemeinsamen Cellulosemantels von *Didemnum lobatum* Grube.  $\frac{1 \frac{2}{1} 0}{1}$ .  
*bl* = sog. Blaszellen; *sp* = Kalkspicula.
2. Schnitt durch den mit Fremdkörpern aller Art durchsetzten Cellulosemantel von *Psammaphidium subviride* Herd. (Nach Herdman.)
3. Stachel am Mundeingang von *Cynthia papillosa* L.  $\frac{2}{1}$ .
4. Spitze eines benachbarten Stachels bei stärkerer Vergrösserung.  $\frac{1 \frac{2}{1} 5}{1}$ .
5. Vier mit Dotterkörperchen beladene Mantelzellen von *Ciona intestinalis* L.
6. Tentakelförmige Fortsätze des Cellulosemantels von *Leptoclinum tonga* Herd. (Nach Herdman.)  $\frac{5}{1}$ .
7. Baumförmiger oder sternförmiger Mantelstachel von *Cynthia echinata* L. (Nach O. Hertwig.)
8. Spiculum aus dem Cellulosemantel von *Boltenia pachydermatina* Herd. (Nach Drasche.)  $\frac{2 \frac{3}{1}}{1}$ .
9. Spiculum aus dem Cellulosemantel von *Leptoclinum perforatum* Giard. (Nach Giard.)
10. Zwei Spicula von *Didemnum sargassicola* Giard. (Nach Giard.)
11. Mantelspiculum von *Leptoclinum candidum* Della Valle. (Nach Drasche.)  $\frac{5 \frac{0}{1} 0}{1}$ .
12. Zwei Mantelspicula von *Diplosomoides pseudoleptoclinum* Dr. (Nach Drasche.)  $\frac{1 \frac{2}{1} 0}{1}$ .
13. Mantelspiculum von *Microcosmus Julinii* Dr. (Nach Drasche.)  $\frac{2 \frac{3}{1}}{1}$ .
14. Mantelspicula von *Cystodites philippinensis* Herd. in Flächen- und Seitenansicht. (Nach Herdman.)  $\frac{2 \frac{3}{1} 0}{1}$ .
15. Vier Mantelspicula von *Didemnum lobatum* Grube.  $\frac{2 \frac{3}{1} 3}{1}$ . (B bei  $\frac{1 \frac{0}{1} 0 \ 0}{1}$ .)
16. Junges Mantelspiculum (*sp*) innerhalb eines von mehreren Zellen gebildeten Blasenraums.  $\frac{1 \frac{5}{1} 0 \ 0}{1}$ .
17. Junges Spiculum (*sp*) in einer sog. Blaszelle.  $\frac{1 \frac{5}{1} 0 \ 0}{1}$ .
18. Spiculumbildung zwischen den Mantelzellen.  $\frac{1 \frac{5}{1} 0 \ 0}{1}$ .  
*sp* = Spiculum.







intracellular erfolgt und dass auch das Ascidienblut, das an gelöstem Eiweiss ausnehmend arm ist, das organische Nährmaterial in seinen Zellen und nicht in der Flüssigkeit führt. So scheint das Nährmaterial von Zelle zu Zelle übergeführt zu werden. Auch bei dieser Verschiedenheit der vegetativen Prozesse gegenüber den höheren Thieren wäre es wohl möglich, dass die in der pflanzlichen Nahrung enthaltene Cellulose aufgenommen werden und in veränderter Form, vielleicht in Zucker verwandelt, in die Blutzellen gelangen könnte. Da die Mantelzellen ausgewanderte Blutzellen oder Mesenchymelemente sind, wäre es leicht verständlich, wenn im Mantel wieder Cellulose ausgeschieden würde. Dass die Mantelzellen sich an der Bildung der cellulosehaltigen Zwischensubstanz betheiligen, ist nicht unwahrscheinlich; es ist das mehrfach behauptet, häufig aber auch sehr bestimmt bestritten worden. Festgestellt scheint allerdings, dass in jugendlichen Stadien die Ausscheidung der homogenen cellulosehaltigen Grundsubstanz ausschliesslich von den Ektodermzellen ausgeht, die die eigenthümlichen Secretfäden entwickeln, während Zellen innerhalb der dünnen embryonalen Mantelschicht noch vollständig fehlen (vgl. hier auch die oben p. 228 mitgetheilten Bemerkungen). Ebenso fehlen bekanntlich Zellen im Mantel der *Dolioliden*\*). Es müssten also den Ektodermzellen durch die im Blutstrom bewegten Blutzellen die nöthigen Stoffe zugeführt werden, damit sie die Celluloseausscheidung besorgen können.

**Theoretische Bedeutung des Vorkommens der Cellulose im Ascidienmantel.** Die Entdeckung Schmidt's schien auf den ersten Anblick geeignet, den scharfen Gegensatz zwischen Thier und Pflanzenreich, der in den vierziger Jahren ziemlich allgemein anerkannt war, zu überbrücken. Das Vorkommen der stickstofffreien Cellulose im ganzen Pflanzenreich und ihr völliges Fehlen bei allen Thieren wurde bis dahin als ein durchgreifender fundamentaler Unterschied im Chemismus beider organischen Reiche angesehen. Durch den Nachweis der Cellulose im Ascidienmantel war dieser Gegensatz, wenigstens in der bisher angenommenen Form, widerlegt worden. Dazu trat als eine weitere Uebereinstimmung die, dass nach den nummehr allerdings als irrtümlich erkannten Angaben Loewig's und Kölliker's auch im Thierreich pflanzenähnliche Zellen mit Cellulosemembranen vorkommen sollten, nämlich die sog. Blasen- oder Hohlzellen im Mantel der *Phallusia mammillata* und anderer Ascidien. Trotzdem haben sich gerade die letztgenannten Autoren entschieden dagegen erklärt, dass durch den Cellulosenachweis bei Tunicaten und die von ihnen im Mantel aufgefundenen Zellformen die bis dahin scharf umschriebenen Grenzen zwischen Thier und Pflanze irgend wie verwischt werden könnten. Zum Beweise führen sie eine Reihe Unter-

\*) Wie an einer späteren Stelle ausgeführt werden wird, soll allerdings der Mantel von *Doliolum* nach Uljanin keine Cellulose enthalten. Loewig und Kölliker haben jedoch das Vorhandensein dieser Substanz festgestellt, ohne allerdings entscheiden zu können, ob sie in der äusseren Hülle oder in den inneren Geweben ruht.

schiede an, die im Auftreten der Cellulose in den Pflanzen und im Ascidienmantel bestehen, Unterschiede, die jetzt allerdings zum Theil nicht mehr als zutreffend gelten können. Darin aber, dass die Tunicaten trotz des Vorkommens von Cellulose nach wie vor in der ganzen Art des Stoffwechsels unzweifelhafte Thiere bleiben und durchaus nicht den Pflanzen genähert erscheinen, wird man ihnen nur beistimmen können.

Schacht war natürlich noch weniger als seine Vorgänger geneigt, dem Vorkommen von Cellulose bei Ascidien eine grössere theoretische Bedeutung beizumessen, nachdem ihm der Nachweis gelungen war, dass die „Membranen“ der Mantelzellen nicht aus Tunicin, sondern aus einer stickstoffhaltigen Substanz bestehen. Er findet darin einen wichtigen Unterschied zwischen allen thierischen und pflanzlichen Zellen und legt auch darauf Gewicht, dass die Thiercellulose in intercellularen Fasern oder als homogene amorphe Zwischensubstanz vorkomme, was bei Pflanzen niemals der Fall sei. Diese Verschiedenheiten führen ihn dazu, an der Identität der thierischen und pflanzlichen Cellulose überhaupt zu zweifeln. Die procentische Zusammensetzung scheiné allerdings die gleiche zu sein, aber es handle sich vielleicht um isomere Körper, denn die wenigen gemeinsamen chemischen Eigenschaften genügten nicht, um die Identität zu erweisen.

Auch jetzt noch wird vielleicht manchem durch die zahlreichen chemischen und physikalischen Uebereinstimmungen beider Substanzen nicht eine vollkommene Identität des Tunicins und der pflanzlichen Cellulose, sondern nur eine allerdings sehr nahe Verwandtschaft erwiesen erscheinen. Aber auch bei der Annahme ihrer Identität darf die theoretische Bedeutung des Vorkommens von Cellulose im Thierreich nicht überschätzt werden. Die Wichtigkeit der so lange unbekannt gebliebenen Thatsache an und für sich zugegeben, erscheint doch andererseits die Gegenwart von Cellulose im Ascidienmantel für die Abgrenzung von Thier- und Pflanzenreich fast ohne jede Bedeutung, nur wird man freilich nicht mehr das Fehlen jener stickstofffreien Substanz als ein allgemein giltiges Merkmal aller Thierformen betrachten dürfen.

Es gilt also im wesentlichen der Standpunkt von Loewig und Kölliker in dieser Frage noch jetzt, und auch in den zahlreichen Fällen, in welchen Ambronn (vgl. oben p. 208) Cellulose nachgewiesen hat, haben wir keine einzige Form kennen gelernt, deren Stellung zum Thierreich dadurch irgendwie in Frage gestellt sein könnte. Da die systematische Stellung einer Thierform ausschliesslich durch morphologische und morphogenetische Eigenthümlichkeiten bestimmt zu werden pflegt, hat der Nachweis von Cellulose bei Tunicaten auf die Auffassungen über deren verwandtschaftliche Beziehungen nicht den geringsten Einfluss ausgeübt. Erst lange Zeit nachdem der ausserordentliche Gegensatz im Chemismus der Tunicaten und Vertebraten klar erkannt worden war, wurden auf bestimmte Thatsachen der ontogenetischen Entwicklungsgeschichte der Ascidien hin die bekannten Auffassungen über die engen

phyletischen Beziehungen beider Thierstämme verkündet. Nur G. Jäger hat darauf hingewiesen, dass die Eigenthümlichkeiten im chemischen Verhalten der Tunicaten die modernen Ansichten über deren Stammesverwandtschaft nicht zu stützen geeignet sind. Man muss sich jedoch wohl mit der Erkenntniss begnügen, dass eine mit der pflanzlichen Cellulose durchaus übereinstimmende Substanz bei verschiedenen Thierformen vorkommt und zwar besonders reich im Tunicatenmantel, dass aber diese Besonderheiten im Chemismus eine weitgehendere Bedeutung für die Beurtheilung phylogenetischer, systematischer oder morphologischer Fragen überhaupt nicht haben. Wenn auch innerhalb der Ascidiolenklasse im Cellulosemantel einiger systematischen Gruppen bestimmte durchgreifende Unterschiede sich erkennen lassen, die zum Theil auf der verschiedenen Art und Weise beruhen, wie die Cellulose zur Ablagerung gelangt ist, so sind das Verschiedenheiten, die in letzter Instanz nicht auf Gegensätze im Tunicin selbst zurückzuführen sind, sondern auf Besonderheiten des protoplasmatischen Zellmaterials, das den Aufbau des Mantels ausführt und regelt.

#### b. Andere chemische Bestandtheile des Mantels.

Die genaueren Untersuchungen der chemischen Beschaffenheit des Ascidiolenmantels beziehen sich fast ausschliesslich auf die Cellulose, und die übrigen den Mantel bildenden Substanzen werden nur von wenigen Forschern und meistens nur nebenbei behandelt. Ich habe oben (p. 208 und fg.) bereits einige Angaben erwähnt, welche sich, es ist das aus den Darstellungen der betreffenden Autoren nicht mit Sicherheit zu entnehmen, vielleicht nicht auf den Gesamtkörper, sondern nur speciell auf den Mantel beziehen könnten.

Der Wassergehalt des Cellulosemantels scheint im lebenden Thiere ein sehr bedeutender zu sein. Es dürfte sich aber wohl als ein Beobachtungsfehler erweisen, wenn Schmidt für *Phallusia mammillata* angibt, dass im Mantel nur 1,07 % feste Bestandtheile und 98,93 % Wasser sich finden sollen. Darnach müsste gerade der so überaus resistente Mantel das wasserreichste Organ darstellen. Jedenfalls stimmen die oben mitgetheilten Angaben über den Wassergehalt der ganzen Thiere damit schlecht überein.

Ueber die Beschaffenheit und die Menge der festen Mantelsubstanzen gibt zuerst Payen zuverlässigeren Aufschluss. Er findet bei *Ciona intestinalis* folgende Zusammensetzung des entwässerten Mantelgewebes:

Cellulose	=	60,34 %	}	100 %
Stickstoffhaltige Substanzen	=	27,00 %		
Anorganische Materien	=	12,66 %		
(Phosphate, Silicate und andere mineralische Sub- stanzen)				

Die pflanzlichen Gewebe unterscheiden sich nach Payen dadurch vom Ascidienmantel, dass sie bei Anwendung der gleichen Untersuchungsmethode nur etwa die Hälfte der stickstoffhaltigen Substanzen und anorganischen Materien ergeben, während der Gehalt an Cellulose dem entsprechend grösser ist; doch legt Payen selbst auf diesen Gegensatz kein besonderes Gewicht.

Ueber die Natur der im Mantel vorkommenden stickstoffhaltigen Substanzen ist wenig bekannt. Sie scheinen zum Theil sehr resistent zu sein, denn Winterstein fand bei *Ascidia mentula* und *Phallusia mammillata* nach Kochen der Mäntel in Wasser und Behandlung mit Salzsäure neben 1,30 % Asche noch 4,02 % Stickstoff. Schon Schaecht hatte auf einen eigenthümlichen Stoff hingewiesen, den er bei *Cynthia microcosmus* Cuv. in der faserigen Mantelschicht neben den Cellulosefasern abgelagert fand. Diese Substanz löst sich in Aetzkali auf, widersteht selbst der concentrirten Schwefelsäure und färbt sich in Jod und Schwefelsäure nicht blau. Bei *Phallusia* soll sie nur sehr spärlich vorhanden sein, reichlich dagegen bei den Cynthien, bei denen sie auch die oberflächlichen als hornartig bezeichneten Gebilde entstehen lässt. Nach Loewig und Kölliker löst sich die „hornartige Substanz“ bei *Cynthia papillosa* in Kalilauge und Salzsäure auf, sodass nur die Cellulosefibrillen bestehen bleiben. Um Keratin kann es sich aber hierbei nicht handeln, da concentrirte Schwefelsäure nicht einwirkt. Lacaze-Duthiers bezeichnet diese Substanz bei Cynthien als chitinös.

Neben gewissen nicht näher bestimmten stickstoffhaltigen Substanzen und Cellulose fand Schütze im Mantel der *Phallusia mammillata* Cuv. noch Cholesterin, Fett, freie Oel-, Valerian-, Palmitin-, Stearinsäuren. Am genauesten aber ist seine Analyse der Asche der Mäntel, für die er die folgende Zusammensetzung angibt:

Kieselsäure =	2,76 %
Phosphorsäure =	12,72 %
(an Eisenoxyd und Thonerdegebunden)	
Eisenoxyd =	15,81 %
Thonerde =	9,52 %
Calciumphosphat =	3,94 %
Calciumcarbonat =	49,22 %
Magnesiumcarbonat =	6,03 %
Summa =	100 Theile.

Es ist selbstverständlich, dass diese Bestandtheile bei verschiedenen Arten in sehr wechselnden Mengen sich finden. Am auffallendsten vielleicht wird das Schwanken des Gehalts an kohlen saurem Kalk sein, der vornehmlich in den Spiculis abgelagert ist. Vielfach fehlen die Spicula ganz, bei manchen Synascidien (*Didemnum* und *Leptoclinum*) dagegen sind sie überaus zahlreich, und zuweilen ist der ganze Mantel so voll-

ständig von den Kalkgebilden durchsetzt, dass der Stock in reiner weisser Farbe erscheint (*Leptoclinum candidum* Sav.). Offenbar wird in diesen Fällen der Aschengehalt der Mäntel ein bedeutenderer sein als bei *Phallusia* oder *Ascidia*.

#### 4. Bedeutung und Nutzen des Cellulosemantels.

Die morphologische Bedeutung des Cellulosemantels der Ascidien und seine Homologie mit dem Gehäuse der Appendicularien sind bereits oben (p. 98 und 160) erörtert worden. Dass man, um den complicirten Bau des Ascidienmantels zu verstehen, von einem phylogenetischen Stadium auszugehen habe, auf welchem, ähnlich wie gegenwärtig bei Appendicularien, über dem Ektodermepithel nur eine hyaline von Bindegewebszellen noch nicht erfüllte cuticulaähnliche Schicht lagerte, wird jetzt wohl ziemlich allgemein anerkannt. In der Embryonalentwicklung aller Ascidien wiederholt sich dieses Stadium der Mantelbildung, und in der Klasse der Thaliacea oder Nectascidia werden wir bei *Doliolum* den Mantel als ein zeitlebens zellenloses cuticulares Gebilde antreffen, das zuweilen abgestossen und wieder erneuert wird. Wenn es in diesem letzteren Falle vielleicht auch nicht unwahrscheinlich ist, dass eine secundäre Rückbildung vorliegt, so geben doch immerhin die *Dolioliden* eine Vorstellung, wie etwa der Mantel bei den Vorfahrenformen der Ascidien ursprünglich beschaffen sein mochte. In der Form des Appendicularien-Gehäuses konnte der Mantel bei Ascidien unmöglich bestehen bleiben. Denn jenes ist für eine pelagische Lebensweise so eigenartig angepasst, dass es festsitzenden Formen wenig zweckdienlich wäre. Beim Uebergang zu einer festsitzenden Lebensweise musste daher das Organ tiefgreifende Veränderungen erfahren. Diese bestanden zunächst darin, dass das Gehäuse, das willkürlich vom Thiere verlassen und periodisch immer wieder erneuert werden konnte, zum fest und bald auch dauernd mit der Ascidie verbundenen Mantel sich umformte. Die Eigenschaften, die das Gehäuse haben musste, um die Schwebefähigkeit der Appendicularien zu erhöhen, konnten in Wegfall kommen, da der Mantel nummehr ausschliesslich als Schutzorgan und als Stütze für die inneren Weichtheile sich zu entwickeln berufen war und vornehmlich eine gewisse Stärke und Festigkeit zu erlangen hatte. Das konnte natürlich auch auf einem ganz anderen Wege geschehen, als es in Wirklichkeit erfolgt ist. Beispielsweise hätten ähnliche Schalenbildungen, wie sie bei Lamellibranchiaten vorkommen, oder feste kalkige Röhren und Gehäuse auch Organismen, die im übrigen nach dem Ascidientypus gebaut sind, zweckdienliche Einrichtungen werden können. Der Ascidienmantel aber erlangte seine ganz eigenartige Beschaffenheit durch zwei seine phylogenetische Entwicklung bestimmende Momente: erstlich durch das Auftreten von Mesodermzellen im cuticularen Secret und zweitens durch die Absonderung von Cellulose. Der Ascidienmantel wurde so zu einem cellulosehaltigen Bindegewebe. Dieses Bindegewebe war im Stande, die nothwendige

Widerstandsfähigkeit, Stärke und Festigkeit zu erlangen, um gegen mechanische Insulte genügenden Schutz zu verleihen. Ueberdies vermochte es Erhebungen aller Art zu entwickeln (Stacheln u. s. w.), die als Waffen dem Thiere von Wichtigkeit wurden, und ferner war es geeignet, in vielen Fällen besonders dadurch, dass es sich mit Fremdkörpern bedeckte, sympathische Schutzfärbungen und schützende Aehnlichkeit mit leblosen Gegenständen anzunehmen. Durch die Entwicklung von Mantelgefässen erhält endlich der Ascidienmantel auch respiratorische Bedeutung.

Die Deutung des Mantelgewebes als Bindegewebe ergab sich übrigens nicht erst aus der Erkenntniss, dass die Zellen dem mittleren Keimblatt entstammen. Schon früher, als man noch alle Mantelelemente vom ektodermalen Hautepithel ableitete, war jene Auffassung die verbreitetste. Nur derjenige, der den Begriff Bindegewebe nicht nur durch eine bestimmte Gewebsform, sondern auch durch eine mesodermale Entstehung definirt wissen wollte, konnte diese Ansicht nicht theilen. Die vermeintliche ektodermale Herkunft der Mantelzellen war denn auch für Semper Veranlassung, die Benennung Bindegewebe für den Ascidienmantel zurückzuweisen und die oben schon erwähnte Auffassung zu vertreten, dass dieses Organ eine „geschichtete Cellulose-Epidermis“ darstelle.

Diese Ansicht erhielt durch die Darstellungen, die Lahille und Maurice über den Bau und die Entwicklung des Ascidienmantels gaben, eine neue Stütze. Beide Forscher glaubten gefunden zu haben (vgl. oben p. 227), dass der Mantel auch auf seiner äusseren Seite von einem ektodermalen Epithel, das auf frühen Stadien durch Spaltung des späteren inneren sich gebildet hätte, begrenzt werde. Die cellulosehaltige Grundsubstanz entsteht dann auf den frühesten Entwicklungsstadien nicht ähnlich wie eine cuticulare Ausscheidung vom ektodermalen Epithel nach aussen zu, sondern es erfolgt die Ausscheidung stets zwischen beiden Epithelien und zwischen den einzelnen Zellen. Ferner gelten dann die Mantelzellen nicht mehr als solche Elemente, die sich aus dem ektodermalen Epithelverbande gelöst haben und centrifugal nach aussen zu gewandert sind, sondern sie sind die mittleren zwischen zwei epitheliale Lagen eingeschlossenen Partien eines mehrschichtigen Ektoderms. In consequenter Durchführung dieser Anschauung müsste man dann allerdings, wie es früher schon Julin (1881) im Anschluss an Semper gethan hat, den Cellulosemantel und das darunter liegende ektodermale Hautepithel unter dem gemeinsamen Namen „Epidermis“ zusammenfassen. Doch sind durch alle neueren Untersuchungen die Voraussetzungen, auf welchen diese Auffassungen beruhen, als irrthümlich erkannt worden, und die thatsächlichen Vorgänge bei der Bildung des Mantels lehren, dass auch aus entwicklungsgeschichtlichen Gründen gegen die Deutung des Mantels als Bindegewebe kein Widerspruch mehr sich herleiten lässt. Das Auffallende der Thatsache bleibt aber bestehen, dass ein Bindegewebe die äusserste Schicht im Thierkörper bilden kann.

Dadurch, dass Mesenchymzellen in den Cellulosemantel einwanderten, erlangte dieser noch in einer anderen Beziehung eine wichtige schützende Bedeutung. Die amöboiden Mantelzellen können nämlich so wie die Mesenchymzellen in der primären Leibeshöhle resp. in den Blutbahnen als Phagocyten thätig sein. In der Embryonalentwicklung spielen phagocytäre Mesenchymzellen bei der Rückbildung des larvalen Ruderschwanzes eine wichtige Rolle; ebenso bei der Rückbildung des ganzen aus dem befruchteten Ei entstandenen Oozooits während der Entstehung vieler Synascidienstöcke (*Botryllus*, *Distaplia*). Bekanntlich geht nämlich, wie schon Kröhn nachgewiesen hat, häufig das erste aus dem Ei stammende Individuum, bald nachdem sich seine Metamorphose aus der geschwänzten Larve zur festsitzenden Ascidie vollzogen hat, zu Grunde, um den frühzeitig von ihm aus entstandenen Knospen Raum zur Entwicklung zu bieten. Es scheint, dass bei dieser Resorption des Oozooits neben Mesenchymzellen auch Zellen des Cellulosemantels\*) als Phagocyten wirksam sind und sich mit Zellen und Zelltrümmern der in Auflösung begriffenen Gewebe beladen, um sie allmählich zu verdauen. Der Cellulosemantel des Oozooits stellt ja das perennirende Organ dar, das die in Ausbildung begriffenen Knospen umschliesst und zum gemeinsamen Mantel des Stockes wird. In alten Synascidienstöcken erfolgt häufig eine periodische Rückbildung der alten Zooide, nachdem die Geschlechtsproducte entleert worden sind. Auch hierbei sollen nach Maurice (1888) die Mantelzellen von *Fragaroides* als Phagocyten functioniren (vgl. Fig. 8, Taf. XII). Ich habe ebenfalls oben (p. 226) bereits Mantelzellen beschrieben, die mit Dotterkörperchen erfüllt waren (Fig. 5, Taf. XIV). Es schien aber, dass die Dottertheilchen nicht erst im Cellulosemantel von den Zellen aufgenommen worden seien, sondern bereits in der primären Leibeshöhle vor der Durchwanderung des Ektodermepithels. Es gleichen nämlich diese Mantelzellen durchaus gewissen Mesenchymzellen, und vielleicht sind es gerade diese Elemente, welche dem Mantel die Nährstoffe zuführen.

Es ist hier auf diese Thatsachen hingedeutet worden, um zu erweisen, dass sich die Mantelzellen nach Art echter Phagocyten mit Nahrungstheilchen aller Art beladen und diese intracellulär verdauen können. Eine direct schützende Bedeutung für die ganze Ascidie kann aus dieser Fähigkeit dann erwachsen, wenn von den Mantelzellen solche Fremdkörper aufgenommen und verdaut werden, die im unverletzten Zustande auf den Gesamtorganismus schädigend einwirken müssten. Das scheint in der That der Fall sein zu können.

Metschnikoff hat zuerst (1883) darauf hingewiesen, dass die Mantelzellen der Ascidien ein wirksames Mittel gegen eindringende Bacterien

\*) Eine derartige Bedeutung der Mantelzellen bei der Rückbildung des Oozooits hat Kowalewsky (1892) für *Botryllus* behauptet. Sie wurde aber von Salensky (1893, p. 501 fg.) sowohl für *Botryllus* als auch für *Distaplia* mit allem Nachdruck in Abrede gestellt.

sind, dass diese von jenen angegriffen und verdaut werden. Er sagt über diese Vorgänge folgendes: „Als ein gutes Object für die Beobachtung dieser Verhältnisse kann ich *Botryllus* anführen, dessen ganz frische, eben aus dem Meere hergeholten Colonien constant eine Menge verschiedenartiger Bacterien in der Tunica enthalten. Unter ihnen fand ich eine kleine Spirochaete-Art, welche auffallend an die *Spirochaete Obermeyeri* des Rückfalltyphus erinnert, und auch einen kleinen Bacillus, welcher an beiden Enden je eine Spore trägt und überhaupt eine Aehnlichkeit mit dem Leprabacillus aufweist. Alle diese Bacterien werden von den zahlreichen Wanderzellen der Tunica eifrig verfolgt, und man findet sie in ihrem Innern in verschiedenen Entwicklungs- und Verdauungsstadien eingeschlossen. Der Kampf wird aber gegenseitig geführt, und man findet augenscheinlich todtete Wanderzellen, aus welchen nach allen Seiten die langgezogenen Bacterien ausstrahlen“ (1883, p. 21). Das Eindringen auch eines verhältnissmässig grösseren Gegenstandes in den Mantel veranlasst eine Ansammlung der Mantelzellen um den Fremdkörper. Metschnikoff beobachtete das an *Ciona intestinalis* beim Einführen einer feinen Glasröhre, eines Seeigelstachels oder Rosendornes. Die Mantelzellen umgaben den eingedrunghenen Gegenstand in solcher Menge, dass ihre Ansammlung mit blossen Auge zu bemerken war. Die einzelnen Zellen aber blieben getrennt und vereinigten sich nicht zu Plasmodien.

Später hat Lubarsch (1891) unter anderen auch diesen letzteren Versuch wiederholt und die in den Mantel eingesteckten Glascapillaren von Zellen dicht umgeben gefunden. Im Gegensatze zu Metschnikoff berichtet er aber, dass die angesammelten Mantelzellen zwar nicht „deutliche Riesenzellbildung“ eingehen, doch aber häufig „zu Plasmodien verkleben“.

Die Untersuchungen von Lubarsch sind noch in mehrfacher anderer Beziehung von Wichtigkeit. Das Vorkommen von Bacterien im Ascidienmantel wird bestätigt, jedoch mit der Einschränkung, dass die Parasiten nur bei Thieren sich finden, die in der Nähe der Küste und der Meeresoberfläche gefangen werden, denn in der Tiefe und auf hoher See, wo Verunreinigungen ausgeschlossen seien, sollten Bacterien überhaupt\*) durchaus fehlen. Lubarsch versucht darüber eine principielle Entscheidung zu erlangen, ob, wie Metschnikoff angenommen hatte, die Wanderzellen des Ascidienmantels in der That durch Vernichtung der Bacterien Immunität hervorrufen können. Seine Versuche erstrecken sich

\*) Diese Annahme eines solchen beschränkten Verbreitungsgebietes der Bacterien im Meere hat sich bekanntlich als irrthümlich herausgestellt. Schon 1886 hatte B. Fischer feststellen können, dass im Ocean auf hoher See regelmässig Bacterien sich finden, manchmal nur in geringer Zahl, zuweilen aber in ähulich grossen Mengen wie in der Nähe des Landes. Auf der Plankton-Expedition wurde dieses Ergebniss bestätigt, und überdies gelang der Nachweis, dass auch in recht beträchtlichen Tiefen im freien Wasser die Bacterien noch vorkommen, während sie allerdings unmittelbar am Meeresgrunde mit Sicherheit nicht aufgefunden werden konnten.



auf Milzbrand, und er fand die Ascidien (*Ascidia mentula*, *Phallusia mammillata*, *Ciona intestinalis*) gegen diese Seuche immun. Thiere, denen Milzbrandbouillonculturen oder in Kochsalz suspendirte Bacillen in den Mantel injicirt oder denen mehrere Oesen Agarculturen in Mantel-einschnitte eingefügt wurden\*), zeigten niemals (unter 28 Versuchen) Erkrankungen an Milzbrand. Gelangten bei der Injection die Bacterien direct in ein Mantelgefäss, so blieben sie im Blute längere Zeit lebend; noch nach 9 Tagen konnte die Anwesenheit virulenter Bacillen festgestellt werden. Sowohl die Mantel- als auch die Blutzellen zeigten bei Lubarsch's Versuchen meist nur eine sehr geringe phagocytäre Thätigkeit. In den ersten Tagen nach der Injection der Bacillen in das Blut fanden sich nur wenige Parasiten in der Blutflüssigkeit selbst, fast alle lagen dagegen in mehr oder minder vorgeschrittenen Stadien der Desorganisation intracellulär in den Blutzellen. Später zeigten sich wieder mehr freie Bacterien im Plasma des Blutes. Im festen Mantelgewebe war die Phagocytose der Mantelzellen, die niemals gänzlich vermisst wurde, eigenthümlicher Weise gerade dann am unbedeutendsten, wenn grosse Mengen Bacillen eingeführt worden waren, die ohne sich zu zerstreuen an einer Stelle liegen blieben. Wenn feinste Capillarröhren mit Bacterien und Carmin in den Mantel gesteckt wurden, so wanderten die Mantelzellen in die Röhren ein, um sich dort mit den Bacillen und den Farbstoffen zu beladen. Ebenso trat Phagocytose ein, wenn Leber- oder Milzstücke an Milzbrand zu Grunde gegangener Kaninchen in den Mantel gebracht wurden.

Unzweifelhaft ergibt sich aus diesen Versuchen, dass die Ascidien eine angeborene Immunität gegen Milzbrand besitzen. Daraus, dass die Thiere auch dann, wenn virulente Bacterien frei in ihrem Blute leben, bestehen bleiben ohne, wie es den Anschein hat, Schaden zu nehmen, scheint in der That hervorzugehen, dass die Phagocytose der Mantel- und Mesenchymzellen, die sich unzweifelhaft auf die Bacterien erstreckt, für die Immunität nur von untergeordneter Bedeutung ist. Natürlich bezieht sich diese Schlussfolgerung, die Lubarsch gezogen hat, nur auf die Immunität der Ascidien gegen Milzbrand, und es ist nicht ausgeschlossen, dass anderen Krankheitserregern gegenüber die Mantelzellen von einer grösseren Wichtigkeit sein könnten. Doch sind Bacterien als Krankheitserreger oder Todesursache bei Ascidien bisher überhaupt nicht bekannt geworden.

### III. Das Ektoderm.

#### 1. Das Ektodermepithel der Leibeswand.

Die ektodermale Leibeswand der Ascidien stellt überall ein einschichtiges Epithel dar, dem sich der äussere Cellulosemantel im lebenden Thier dicht anschmiegt. An den meisten Stellen ist das Epithel ein

\*) Den Injectionen und Culturen wurde etwas Carmin beigemischt, um leichter die Stellen, an welchen die Bacillen liegen, auffinden zu können. Die Wunden im Mantel wurden durch eine Mischung von Gummi und Gelatine geschlossen.

Plattenepithel. In der Flächenansicht erscheinen die Zellen in polygonalen Umrissen und besitzen einen meist central gelegenen Kern. Der Zelleib ist dann gewöhnlich plasmaarm, zeigt häufig reticuläre Structur (Fig. 5, Taf. XV) und enthält zuweilen auch Vacuolen, die mit einer hellen Flüssigkeit erfüllt sind. Bei manchen Formen (*Phallusia mammillata*) besteht das Hautepithel über mehr oder minder weiten Strecken aus etwas dickeren, würfelähnlichen und selbst prismatischen Zellen, sodass die Schicht, die sonst gewöhnlich ausserordentlich fein membranartig und oft schwer nachweisbar ist, recht ansehnlich erscheinen kann.

Da das ektodermale Hautepithel der Ascidien nicht die oberflächlichste, den Thierkörper gegen die Aussenwelt abgrenzende Leibesschicht ist, hat es auch keine unmittelbare Bedeutung als Schutzorgan. Als solches functionirt vielmehr der Cellulosemantel, und die vornehmlichste Aufgabe des Hautepithels ist es, diesen seiner Hauptmasse nach zu secerniren\*). Auf diese Thätigkeit ist das Auftreten der Secretfäden an den Ektodermzellen zurückzuführen.

An den Ektodermzellen der Mantelgefässe von *Distaplia* hat zuerst Della Valle (1881) lange fadenförmige, in die Cellulosesubstanz hineinragende protoplasmatische Fortsätze beschrieben, die er dadurch zu erklären suchte, dass die betreffenden Zellen im Begriffe seien aus dem Epithelverbande sich zu lösen, um zu amöboiden Mantelzellen zu werden. Später wurden diese Fortsätze von Maurice (1888) bei *Fragaroides*, von Salensky bei jungen Pyrosomen, von Seeliger (1893) bei *Clavelina* und Salpen nachgewiesen und von dem letzteren als „Secretfäden“ bezeichnet. Auch Salensky hat darauf hingewiesen, dass diese Fäden für die Ausscheidung der cellulosehaltigen Grundsubstanz von Bedeutung sind.

Die Secretfäden finden sich weit verbreitet an der Oberfläche der Ektodermzellen (Fig. 2, Taf. XV): an allen Körperstellen können sie vorkommen, besonders reich sind sie in den Mantelgefässen, wo sie fast immer leicht aufzufinden sind (Fig. 4, Taf. XV). Auch in noch jugendlichen Entwicklungsstadien, bei Larven, kommen sie bereits vor (Fig. 1, Taf. XV). Sie scheinen leichtvergängliche Gebilde zu sein, die bald da, bald dort auftreten und dann wieder rückgebildet werden. Durch die Reagentien werden diese protoplasmatischen Fäden bei der Conservirung oft zerstört.

Neben den den Cellulosemantel abscheidenden Ektodermzellen finden sich an bestimmten Stellen besondere Drüsenzellen. Sie scheinen ein von der cellulosehaltigen Grundsubstanz verschiedenes klebriges Secret abzusondern, das die Befestigung des Thieres an den verschiedensten Gegenständen vermittelt. Bei den sich festsetzenden Larven finden sich solche Drüsenzellen in den Haftpapillen, wo über dem Ektoderm nur eine äusserst dünne homogene Celluloseschicht liegt (Fig. 6, Taf. XV). Bei alten Ascidien sind meines Wissens besondere Drüsenzellen an den festgehefteten Stellen nicht nachgewiesen worden, obwohl sie sich vielleicht

\*) Die controversen Angaben über die Betheiligung der ausgewanderten Mesodermzellen (Mantelzellen) an der Ausscheidung der cellulosehaltigen Grundsubstanz vgl. oben p. 228.

bei dieser oder jener Form finden möchten; meistens dürfte allerdings die frisch gebildete Grundsubstanz des Cellulosemantels selbst eine genügend klebrige Beschaffenheit besitzen, um die Fixirung zu bedingen. Es ist bekannt, dass manche alte Ascidien, in Aquarien verpflanzt, sich selbst an glatten Glasböden neu befestigen können. Meist erfolgt dann freilich die Befestigung mittelst der alten oder vielleicht auch neu sich bildenden wurzelförmigen Mantelfortsätze, indem diese kleine auf dem Boden liegende Fremdkörper umspinnen (*Eugyra arenosa*). Zuweilen aber (*Pecrophora*, *Ciona*) haften die Mantelfortsätze direct an den Glaswänden.

Ueberaus häufig finden sich im Ektodermepithel Pigmentzellen. Oft sind sie so zahlreich, dass sie durch den äusseren Cellulosemantel hindurchscheinen und den äusseren Gesamtfarben der Ascidie bestimmen (vgl. oben p. 200). Die Farbe wird, wie es scheint überall, durch Pigmentkörner bedingt, die im Zellplasma eingebettet sind (vgl. Fig. 7, Taf. XII). Zuweilen sind die Pigmentkörner so reichlich angehäuft, dass sie den Zellkern fast ganz verdecken. Dass in einer Ektodermzelle verschieden gefärbte Pigmente vorkommen, ist mir nicht bekannt, dagegen können sich die verschiedenen Zellen eines Thieres zuweilen in ihrer Färbung recht beträchtlich unterscheiden. Meist sind die Pigmentkörperchen kugelförmig gestaltet, doch kommen auch scharfkantige unregelmässige Formen vor; ihre Grösse variirt öfters in ein und derselben Zelle recht beträchtlich.

Eine besondere Bedeutung besitzen nach Caullery (1895) die Ektodermzellen der beiden stoloartigen Fortsätze des hinteren Leibesendes bei *Distaplia*: sie functioniren als Nährzellen, indem sie das in Auflösung begriffene Zellmaterial der rückgebildeten Zooide des Stockes aufnehmen und verdauen. Die stoloartigen Leibesfortsätze erhalten dadurch die Bedeutung von Nährstolonien. Gerade bei *Distaplia* finden sehr häufig Rückbildungen der alten Zooide statt, und sie sind zuweilen so vollständig, dass sich im gemeinsamen Cellulosemantel des Stockes nur noch Knospenanlagen und jugendliche Thiere finden. Auf den ersten Anblick zeigen dann solehe Cormen ein spongienähnliches Aussehen, und in der That sind sie auch von O. Schmidt für Schwämme (*Cellulophana pilleata*) gehalten worden. Der grösste Theil der rückgebildeten Zooide scheint allmählich aus dem Stocke ausgestossen zu werden, ein anderer wird von phagocytären Zellen im Mantel aufgezehrt und nur ein kleiner Rest wird wie todttes Nährmaterial von den Ektodermzellen der Nährstolonien aufgenommen. Die Zellen bilden bei diesem Process protoplasmatische, an die Secretfäden erinnernde Fortsätze, mit welchen sie die aufgelösten Gewebstheile umfassen (Fig. 3 A, Taf. XV) und in ihr Inneres allmählich einbeziehen. Die völlige Verdauung erfolgt dann intracellulär (Fig. 3 B, Taf. XV).

Ausser den bisher beschriebenen Zellen finden sich im Ektodermepithel noch andere eigenartig differenzirte Elemente in den Ocellen und ferner Sinneszellen. Sie werden im 6. Kapitel besprochen werden.

## 2. Das Ektodermepithel in der Region der beiden Körperöffnungen.

### a. Das Epithel der Mundhöhle und des Egestionscanals.

In der Region der beiden Körperöffnungen erscheint häufig das flache Hautepithel etwas verdickt. An den Siphonalenden stülpt es sich nach innen ein, um sich am Grunde der Mundhöhle mit dem entodermalen Kiemendarm zu verbinden und an der Basis des Egestionskraters in das Cloakenepithel fortzusetzen (vgl. Textfig. 32, p. 212). Wieweit das Ektoderm der Mundhöhle reicht, lässt sich mit Sicherheit entwicklungsgeschichtlich nicht immer bestimmen, und auch das histologische Verhalten des Epithels gibt kein Mittel an die Hand, um eine scharfe Abgrenzung gegen das Entoderm des Kiemendarmes zu ermöglichen. Sicher gehört das Epithel, soweit es vom Cellulosemantel noch überdeckt wird, dem Ektoderm an (vgl. oben p. 211), und man wird daher, wie es auch die anatomischen Gründe nahe legen, am besten thun, die Tentakel als die hintere Grenze der Mundhöhle zu bezeichnen. Da das Cloakenepithel sowie die Peribranchialwände im Embryo aus zwei ektodermalen Einstülpungen entstehen, deren Ränder sich dorsal in der Medianebene zur unpaaren Egestionsöffnung vereinigen\*), lässt sich eine scharfe Abgrenzung des Epithels der Cloake und des Egestionscanals in der Regel nicht durchführen; sie erscheint aber auch weniger wichtig, weil das Epithel in allen Theilen ektodermal ist. Bei den durch Knospung entstandenen Thieren sind dagegen allerdings die Peribranchialräume entodermalen Ursprungs. Auch die Cloake scheint dann überall zum allergrössten Theil vom entodermalen Epithel ausgekleidet zu sein, und nur der Egestionskrater in der nächsten Nachbarschaft der Oeffnung dürfte aus einer ektodermalen Einstülpung herkommen und deshalb vom cellulosehaltigen Mantelgewebe überdeckt erscheinen.

Der histologische Charakter des in die beiden Oeffnungen eingestülpten Ektoderms gleicht in hohem Maasse dem des äusseren Hautepithels, nur dass dieses in der Regel etwas dünner erscheint als jenes. Das Epithel des Egestionscanals und der Mundhöhle ist einschichtig, besteht aus flachen oder kleinen cubischen, oft auch prismatischen Zellen und scheidet zum Theil, wie an der Aussenseite des Körpers, über sich die cellulosehaltige Grundsubstanz für das Mantelgewebe aus. Die Zellen senden daher häufig Secretfäden aus.

Sowohl im Epithel der Mundhöhle als des Egestionscanals treten sehr häufig bestimmte Faltungen auf. Ausser den die ganzen Siphonen betreffenden, durch die Zahl der Lobi bestimmten Längsfaltungen, die im folgenden Abschnitt erwähnt werden sollen (vgl. Fig. 7, Taf. XV), finden sich bei vielen Formen andere mehr oder minder regelmässige

\*) Auf den gegen diese Auffassung der ontogenetischen Vorgänge erhobenen Widerspruch wird in dem die Embryonalentwicklung behandelnden Kapitel hingewiesen werden.

verlaufende Längsfalten, die von dem allgemeinen strahligen Bauplan der Siphonenden unabhängig zu sein scheinen. Unter den Cynthiiden sind solche Längsfalten besonders stark entwickelt, obwohl sich nicht alle Individuen einer Art in dieser Beziehung völlig gleichartig verhalten und der Verlauf und die Tiefe der Furchen auch zu verschiedenen Lebensaltern variiren können. Bei einigen *Microcosmus* (besonders *M. vulgaris* Heller) verläuft in der Medianebene dorsal eine namentlich bei alten Thieren tiefe Rinne, die seitlich von Längsfalten begrenzt wird, sich durch die ganze Länge des Mundcanals erstreckt und nach hinten bis zur Flimmergrube fortsetzt (Heller; vgl. hier auch Fig. 12, Taf. XIX).

Von grösserer Wichtigkeit sind bestimmte horizontal verlaufende Ringfaltungen des Innenepithels beider Siphonen. In der Mundhöhle findet sich, abgesehen von vereinzelt da und dort auftretenden, im Verlaufe und Vorkommen ziemlich unbeständigen Falten, constant im hinteren Theile eine mehr oder minder mächtige Ringfalte, an welcher sich die Tentakel inseriren und an der der eingestülpte Cellulosemantel gewöhnlich endigt. Unter dem Namen Tentakelträger ist weiter unten (p. 275) dieses Gebilde näher beschrieben worden; sein Innenrand faltet sich namentlich bei Cynthiiden zu dem eigenthümlichen Zellbelag ein, der das Hinterende des die Mundhöhle auskleidenden Cellulosemantels von hinten her überwächst. Dieser epithelialen Faltung ist bereits oben (p. 212) gedacht worden. (Vgl. für *Cynthia papillosa* Textfig. 33, p. 213.)

So wie in der Mundhöhle der Tentakelträger findet sich auch an der Basis des Egestionscanals sehr weit verbreitet eine Ringfalte der epithelialen Wandung. An ihrem vorderen Rand befestigt sich fast immer das hinterste Ende des den Egestionscanal auskleidenden cellulosehaltigen Mantelgewebes (vgl. Fig. 3, Taf. XI). Das Epithel dieser Ringfalte unterscheidet sich stets von dem der Cloakenhöhle und der Peribranchialräume und zuweilen auch von dem des vorderen Egestionscanals durch beträchtlich dickere und höhere prismatische Zellen. Der innere Rand ist namentlich im contrahirten Zustande meist nicht glatt, sondern wellenförmig und so gestaltet, dass die Bezeichnung als Krause gerechtfertigt erscheint. Bei einigen Formen erfährt die Krause des Egestionscanals eine weitere Entwicklung und bildet sich zu einem ziemlich umfangreichen, den Canal unvollständig abschliessenden Diaphragma aus. Das ist besonders bei der Gattung *Ctenicella* der Fall, wo die Ringfalte gelegentlich (*Ctenic. appendiculata*) ein mächtiges zweilappiges Gebilde darstellt (Lacaze-Duthiers), an dessen Bildung allerdings auch das Hinterende des eingestülpten Cellulosemantels sich zu betheiligen scheint.

#### b. Die Lobi.

Die Ränder der beiden Körperöffnungen erscheinen bei vielen Formen glatt, in geöffnetem Zustande kreisförmig klaffend (*Clavelina*, *Corymascidia*, *Hypobythius*). In den meisten Fällen aber erheben sie sich in Zacken

und Lappen, die als Zähne oder besser als Lobi bezeichnet werden (dents, rayons ou festons buccaux et anaux der französischen Autoren)\*).

Die Lobi sind sowohl an der äusseren wie an der in die Mundhöhle führenden Seite vom Cellulosemantel bedeckt (vgl. Fig. 4 und 5, Taf. XII). Unter dem Mantel liegt jederseits das einschichtige Hautepithel, und der von diesem umschlossene Divertikel der primären Leibeshöhle führt neben Bindegewebszellen reichliche Längs- und Ringmuskelfaserzüge, welche dem ganzen Gebilde eine hohe Beweglichkeit verleihen und den Verschluss der Oeffnungen ermöglichen.

Die in regelmässiger Anordnung die Körperöffnungen umstellenden Lobi verleihen den Siphonen einen radiären Typus. Dieser betrifft häufig nicht nur die äussersten Enden, sondern erstreckt sich weiter nach hinten über einen mehr oder minder grossen Theil oder selbst über die ganze Länge der Siphonen. Der strahlige Bau tritt hier besonders im contrahirten Zustande der Siphonen deutlich hervor und äussert sich darin, dass deren gesammte Wandung in einer durch die Zahl und die Stellung der Lobi genau bestimmten Weise regelmässig gefaltet erscheint und zwar so, dass in der Regel jeder Lobus über einer an der Aussenseite des Siphos verlaufenden Furche sitzt. Während die Ringmuskeln als continuirliche, aber gefaltete Bänder die ganze Mundhöhle umkreisen, stehen die Längsmuskeln, oft in eine äussere und innere Lage gesondert, in radialen, beziehungsweise interradialen Gruppen angeordnet (Fig. 7, Taf. XV).

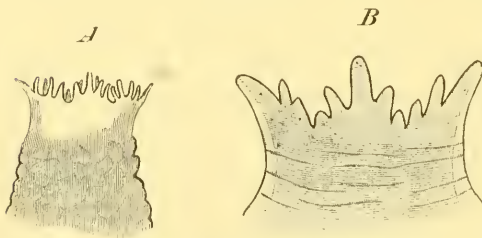
Die Form der Lobi ist

meist dreikantig und spitzbogenähnlich; häufig erfolgt auch eine mehr oder minder starke Abflachung zu einem Rundbogen. Die Ränder der Lobi sind fast immer ziemlich glatt oder höchstens mikroskopisch fein und unregelmässig gewellt. Bei *Fragaroides aurantiacum* Maurice spaltet sich das verbreiterte Ende jedes Lobus wieder in drei Lappchen.

Zuweilen erscheinen die Lappen

an beiden Oeffnungen in gröbere, schon dem blossen Auge sichtbare Fransen gespalten, wie das bei der Gattung *Ctenicella* und bei Savigny's *Cynthia dione*, die Herdman (1882, p. 6 u. 60) für eine *Molgula*\*\*\*) hält, der Fall ist (vgl. Textfig. 48).

Fig. 48.



A Mundsiphon von *Ctenicella appendiculata* Heller.  
B Egestionssiphon von *Ctenicella lanceplainsi* Lac.-Duth. (Nach Lacaze-Duthiers.) B stärker vergrössert.

\*) Savigny's Bezeichnung „tentacules de l'orifice branchial ou anal“ ist neuerdings ziemlich allgemein verlassen worden; sie ist auch in der That leicht geeignet, Verwechslungen mit den Mundtentakeln hervorzurufen.

\*\*) Schon Lacaze-Duthiers (1877) hat darauf aufmerksam gemacht, dass der innere Bau der *Cynthia dione* eine ganz auffallende Uebereinstimmung mit dem Molguliden-Typus

Wo an beiden Körperöffnungen Lobi vorhanden sind, gleichen sie sich in der Regel in mehr oder minder hohem Maasse. Zuweilen aber weichen ein oder mehrere Atriallobi in bemerkenswerther Weise ab. Diese sind nämlich nicht immer alle gleich gestaltet, sondern einige erweisen sich zuweilen recht eigenartig differenzirt. Das ist bei mehreren Synascidien der Fall und erklärt sich daraus, dass die vorderen Lobi bei der Bildung der gemeinsamen Cloakenräume des Stockes sich theilnehmen können. So sind z. B. die drei vorderen Lappen bei *Synoicum* beträchtlich grösser als die drei hinteren, weil sie wesentlich an der Herstellung des gemeinsamen Cloakendaches participiren; bei *Circinalium concreescens* verhält es sich ganz ähnlich, und es können hier die kleineren hinteren Lobi ganz verloren gehen. Sehr häufig erscheint bei Synascidien der vordere mediane Atriallobus zu einem umfangreichen zungenförmigen und selbst tentakelähnlichen, zuweilen (*Amaroucium simplex* Sluit.) in drei Zipfel auslaufenden Gebilde umgestaltet, das als Analzunge (languette anale ou cloacale) bezeichnet wird und das in einfachen oder directen Systemen das Dach der gemeinsamen Cloake bildet, in den indirecten zuweilen als Stütze für die Canalwände des Cellulosemantels dient (vgl. oben p. 182 u. fg.). Neben der Analzunge können entweder kleinere Lobi erhalten bleiben, oder es ist der übrige Randtheil der Egestionsöffnung glatt. In manchen Fällen dürfte wohl die Analzunge nicht nur einem Lobus entsprechen, sondern aus der Verschmelzung mehrerer hervorgegangen sein.

Die Zahl der Lobi ist im allgemeinen zuweilen selbst innerhalb grösserer Gruppen für beide Körperöffnungen ziemlich fest bestimmt und gilt als ein wichtiges systematisches Merkmal. So charakterisiren sich die Cynthiidae durch vier Lobi um jede der beiden Oeffnungen, die Molgulidae durch sechs Mund- und vier Atriallobi, während die Ascidiidae im allgemeinen acht Mund- und sechs Atriallobi besitzen. Doch kommen zahlreiche Ausnahmen vor, wie z. B. *Chelyosoma* so wie an der Egestionsöffnung auch am Munde nur sechs Lappen trägt, während *Corynascidia* und *Hypobythius* der Lobi ganz entbehren. *Culcolus* und *Fungulus* haben eine dreikantige Mund- und eine zweilappige Egestionsöffnung. Weniger constant als bei den einfachen Ascidien ist die Lappenzahl in den grösseren Gruppen der Cormascidien. Aus dem die Systematik behandelnden Kapitel wird sich das später leicht entnehmen lassen, sodass hier auf speciellere Fälle nicht weiter eingegangen zu werden braucht.

Innerhalb einer Gattung gilt die Zahl der Lobi als constant. Nur vereinzelt findet sich zuweilen in manchen Gattungen ein oder die andere

zeigt, und dass die gefransten Lobi auf die Gattung *Ctenicella* hinweisen. Doch steht dieser Identificirung im Wege, dass Savigny für seine *C. dione* ausdrücklich vier Mundlobi beschreibt, was auf eine Cynthiide und nicht auf eine Molgulide deutet, wenn nicht ein Beobachtungsfehler vorliegt. Bei der Untersuchung eines stark contrahirten conservirten Thieres könnte ein solcher selbst einem so erfahrenen Beobachter wie Savigny wohl begegnen, doch spricht dagegen, dass Savigny seine *Cynthia* mit Forskal's *Ascidia quadridentata* identificirt. Diese zeigt aber (Icones rerum naturalium, Taf. 27, Fig. K) an uncontrahirten ausgestreckten Mundsipto deutlich vier gefranste Lobi.

Species, die eine Ausnahme macht. Von den wenigen zum Genus *Pachychlana* gehörenden Formen zeigt eine (*P. oblonga* Herd.) statt der normaler Weise sonst vorhandenen sechs Egestionslappen nur vier. Allerdings könnte hier auch nur eine individuelle Variation vorliegen, da die betreffende Art nur in einem einzigen Exemplare durch die Challenger-Expedition bekannt geworden ist. Die zwei Arten der Gattung *Abbyssascidia* unterscheiden sich an beiden Oeffnungen durch die Zahl der Lobi. Die eine (*A. Wyrillii*) trägt um den Mund zwölf, um die Egestionsöffnung acht Lappen, die andere (*A. vasculosa*) nur acht, beziehungsweise sechs (Herdman). Aehnliche Verschiedenheiten finden sich auch bei verschiedenen Species der Gattung *Rhopalaca*, wo sechs oder acht Mundlappen und zwölf oder acht Lobi um die Egestionsöffnung vorkommen, und bei *Rhodossoma*, wo sieben oder acht Mundlobi angetroffen werden\*). Auch im Genus *Ascidia* gibt es Formen (*A. compta* Sluit.) mit sieben statt acht Mundlappen.

Besonders erwähnenswerth sind individuelle Verschiedenheiten in der Form und Zahl der Lobi, die bei mehreren Formen nachgewiesen worden sind. Wie oben (p. 183) schon erwähnt wurde, finden sich bei *Circinalium* nur bei gewissen Individuen drei vordere grössere und drei kleinere hintere Atriallobi vor. Die hinteren Lobi werden in der Regel wieder nach und nach rückgebildet, wenn die Einzelthiere zur Bildung von Systemen zusammentreten, und selbst die vorderen Lappen können allmählich alle schwinden, sodass der Rand der Egestionsöffnung glatt erscheint (Giard).

Mehrere individuelle Abweichungen von der normalen Zahl der Lobi erwähnt Herdman. Bei *Ascidia meridionalis* Herd. trägt der Mundstübe nicht immer acht, sondern gelegentlich auch sieben oder neun Lappen; bei *Styela convexa* Herd. zeigen beide Oeffnungen statt der dem Genus normaler Weise zukommenden vier Lobi eine grössere Zahl, weil ein resp. zwei accessorische hinzukommen\*\*).

Die wirkliche Zahl der vorhandenen Lobi lässt sich zuweilen bei nur äusserer Betrachtung des Thieres nicht richtig bestimmen. Es können nämlich regelmässig verlaufende secundäre Längsfurchen oder wulstförmige Verdickungen an der Aussenseite des Cellulosemantels im Bereiche der Lappen auftreten, sodass diese sich nicht mehr sicher abgrenzen lassen.

\*) Es ist zweifelhaft, ob die verschiedene Zahl der Mundlappen bei *Rhodossoma* nicht auch als individuelle Variation zu deuten ist.

\*\*) Wenn ich hier die grössere Zahl der Lobi von *Styela convexa* als eine individuelle Variation anführe, darf ich das nur als wahrscheinlich hinstellen. Von der Challenger-Expedition wurde nur ein Exemplar dieser Species erbeutet, sodass diese Eigenthümlichkeiten auch Artmerkmale sein könnten. — Nach der Beschreibung Herdman's (1882) besitzt *Abbyssascidia Wyrillii* um den Mund 12—14, an der Egestionsöffnung acht bis neun Lobi. Ich möchte aber daraufhin doch nicht diese Art als ein Beispiel für die Inconstanz der Lobizahl hier anführen, weil auch von dieser Species nur ein Thier im Challenger-Material aufgefunden wurde und daher Herdman's Darstellung nur so gedeutet werden kann, dass die Lobi an beiden Oeffnungen sich nicht genau zählen liessen. Später (1891) gibt dann Herdman selbst zwölf und acht als die Zahl der Lobi an.



So berichtet Sluiter (1895), dass die Siphonen zweier malayischen *Polycarpa* (*P. capitosa* und *P. palinorsa*) statt der in Wirklichkeit vorhandenen vier Lobi scheinbar acht beziehungsweise sechs zeigen. Ein ganz Aehnliches gilt nach Herdman für *Styela grandis*, die äusserlich so wie eine *Ascidia* acht Mund- und sechs Atriallobi erkennen lässt, während doch stets nur vier Principallobi vorhanden sind und die übrigen durch accessorische Faltungen hervorgerufen werden.

### 3. Die Tentakel.

#### a. Die Mundtentakel.

Im hinteren Theile der Mundhöhle erheben sich die Tentakel (tentacles coronaux, filets, filaments tentaculaires; branchial filaments). Sie bilden sich da, wo die ektodermale Mundbucht des Embryos in das Entoderm des Kiemendarmes übergeht, sodass sich der Antheil, den beide Keimblätter nehmen, nur schwer scharf abgrenzen lässt. Dass auch das innere Keimblatt, in gewissen Fällen wenigstens, sich an der Tentakelbildung betheiligt, geht schon daraus hervor, dass diese abnormer Weise früh im Entodermepithel beginnen kann, bevor noch die Mundbucht zum Durchbruch gelangt ist. Für eine entodermale Betheiligung spricht auch die vom normalen Verhalten allerdings stark abweichende Lage des Tentakelkranzes bei *Abyssascidia Wyrillii*. Hier erscheinen die ventralen Tentakel so weit nach hinten verschoben, dass sich direct am Vorderende des Endostyls jederseits ein Tentakelpaar inserirt. Bei manchen Formen scheint dagegen das ganze Tentakelepithel dem Ektoderm anzugehören. Wenn ich die Tentakel an dieser Stelle hier behandle, so geschieht es vornehmlich aus dem Gesichtspunkte, dass diese Gebilde jedenfalls ursprünglich phylogenetisch aus dem äusseren Keimblatt hervorgegangen sind.

**Der Bau der Tentakel.** Dem Bau nach werden zwei Typen der Tentakel unterschieden: die einfachen und die zusammengesetzten Tentakel.

a. Die einfachen Tentakel sind finger- oder schlauchförmige, in die Mundhöhle ragende Ausstülpungen des einschichtigen Epithels. Sie umschliessen Divertikel der primären Leibeshöhle und sind wie diese mit einer Gallerte erfüllt, deren Lückenräume die Blutbahnen darstellen. In jedem Tentakel findet sich mindestens eine Blutbahn, häufig sind zwei oder mehrere vorhanden, in denen die Flüssigkeit in entgegengesetzten Richtungen strömt. In der Gallerte ruhen neben ausgewanderten Blutzellen fixirte Bindegewebs- und Muskelzellen. Die Muskulatur ist immer nur sehr spärlich entwickelt und bisher meist überhaupt nicht bemerkt worden. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass sie in vielen Fällen ganz fehlen möchte, und dass die Bewegung der Tentakel ausschliesslich in der oben (p. 214) angedeuteten Weise durch die Leibesmuskeln und den Cellulosemantel bewirkt wird. In den einfachen Tentakeln dürften wohl stets nur feine Längsmuskelfasern vorkommen.

Die epitheliale Wand des einfachen Tentakels kann ganz glatt oder längs gefaltet, resp. mit Längsrinnen versehen sein. Wenn auch in der Regel eine bestimmte Species immer nur eine ganz bestimmte Tentakelform zeigt, so können doch auch glatte und cannelirte Tentakel nebeneinander vorkommen, ja derselbe Tentakel kann sich an den verschiedenen Stellen abweichend verhalten. (Vgl. die beiden Querschnitte durch zwei Mundtentakel von *Clavelina lepadiformis*, Fig. 9, Taf. XV.) Wo die Wand glatt ist, erscheint das Epithel im Querschnitt kreisähnlich oder elliptisch und besteht aus einer Schicht ziemlich gleichartiger Zellen. Diese sind im basalen Tentakelabschnitt häufig beträchtlich flacher als in der Nähe des freien Endes, wo sie prismatische Form annehmen können. Die längsgefalteten Tentakel zeigen in den Querschnitten sehr verschiedene Bilder, und das Epithel setzt sich auf der gleichen Höhe in der Regel aus ansehnlich verschieden geformten Zellen zusammen (Fig. 9 B, Taf. XV). In allen Tentakeln besitzen weitaus die meisten Zellen der Wandung den indifferenten Charakter von Epithelzellen, deren vornehmlichste Aufgabe es ist, eine schützende äussere Grenzschicht für ein Organ darzustellen. Daneben finden sich aber noch im Tentakel-epithel Flimmerzellen (Fig. 9 B, Taf. XV) und endlich auch Sinneszellen, auf die in einem späteren Kapitel noch hingewiesen werden wird.

b. Die zusammengesetzten oder verzweigten Tentakel sind wesentlich complicirter gestaltet, wemgleich die einfachsten unter ihnen zu der einfachen Tentakelform mit cannelirten Wandungen hinüberführen. Sie zeichnen sich, wie schon der Name besagt, dadurch aus, dass sie nicht einen einfachen Schlauch darstellen, sondern dass von einem Hauptstamm Seitenzweige ausgehen, die selbst wieder verästelt sein können. Die Reichhaltigkeit der Verzweigungen wechselt zwar bei den verschiedenen Tentakeln eines Thieres mehr oder minder beträchtlich, im allgemeinen aber zeigen doch viele Gattungen und Arten bestimmte charakteristische Tentakelformen. Bei *Cynthia sigillata* Lac. u. Del. bilden z. B. die Seitenzweige jederseits nur eine Reihe kleiner Papillen. Relativ arm an Seitenästen sind die Mundtentakel von *Cynthia papillosa* (Fig. 11, Taf. XV zeigt einen schlanken Tentakel mittlerer Grösse abgebildet), reich verzweigt die von *Molgula echinosiphonica* Lac. (Fig. 1, Taf. XVI), und es gibt noch üppigere, buschähnlich gestaltete Formen (*Molgula* [*Gymnocystis*] *ampulloides*).

Der complicirten äusseren Form entspricht auch ein verwickelterer Bau der Innentheile. Die Blutbahnen sind ausserordentlich viel reicher als in den einfachen Tentakeln und bilden, wie zuerst Lacaze-Duthiers durch Carmin-Injectionen für *Molgula* (*Anurella*) *roscofita* und *M.* (*Gymnocystis*) *ampulloides* nachgewiesen hat, ein complicirt verästeltes capillares Lacunensystem (vgl. hier auch die Querschnitte Fig. 2 und 3, Taf. XVI). Auch die Mesenchymzellen, die sich in der Regel ähnlich wie in den einfachen Tentakeln verhalten, sind zuweilen mannigfaltiger differenzirt, indem sie Kalkspicula bilden können, die die Tentakelhöhle erfüllen

und dem ganzen Gebilde eine grössere Festigkeit, aber geringere Biegsamkeit verleihen (*Culcolus Murrayi* Herd., *Cynthia sacciformis* Drasche).

Die epitheliale Wand des zusammengesetzten Tentakels scheint im Querschnitt nirgend einfach kreisförmig zu sein, sondern stets ein complicirteres Bild darzubieten. Das kommt daher, dass der Tentakel fast auf seiner ganzen Länge sich in zwei nebeneinander verlaufende Theile sondert: in einen vorderen und einen hinteren\*). Bei allen mir bekannten *Molgula*- und *Cynthia*-Arten stellt der hintere einen umfangreichen Schlauch dar, dessen Wandungen eine Anzahl gröbere lappenförmige Ausstülpungen treiben können, während der vordere einen beträchtlich engeren Canal umschliesst und die selbst wieder verästelten Seitenzweige entspringen lässt (Fig. 11, Taf. XV; Fig. 1, Taf. XVI). Die Verbindung zwischen den beiden Abschnitten ist stets eine sehr innige, doch an den verschiedenen Stellen selbst ein und desselben Tentakels auffallend verschieden gestaltet (vgl. die Durchschnitte in Fig. 2 u. 3, Taf. XVI). Bei *Eugyra kerguelenensis* Herd. scheint im hinteren Tentakeltheil das Lumen seitlich sehr stark comprimirt zu sein, sodass die Wände aneinandergepresst sind und membranartig herabhängen (Textfigur 49 B).

In histologischer Beziehung stimmt das Epithel der zusammengesetzten Tentakel mit dem der einfachen völlig überein, und es fehlt oft eine grössere Mannigfaltigkeit der Differenzirung, auf die man aus den reichen dendritischen Verzweigungen vielleicht zu schliessen geneigt sein möchte. Häufig zeigen sich in den Querschnitten die Zellen fast durchaus gleichartig (Fig. 2 u. 3, Taf. XVI); in anderen Fällen besteht ein auffallenderer, schon durch die Färbung bemerkbarer Unterschied zwischen beiden Tentakeltheilen (*Molgula roscovita*, nach Lacaze-Duthiers).

**Tentakelträger.** Fast immer stehen alle Tentakel eines Thieres in einem Kreise angeordnet, sodass man von einem Tentakelkranz (couronne tentaculaire) spricht. Die einzelnen Tentakel sitzen dann einer ringförmigen, nach innen vorspringenden Falte des Mundepithels auf, die am besten als Tentakelfalte oder Tentakelträger (cercle coronal von Lacaze-Duthiers) bezeichnet werden kann. Dieser Tentakelträger zeigt bei verschiedenen Formen einen sehr verschiedenen Grad der Ausbildung und ist bei kleinen Thieren von den eigentlichen Basaltheilen der Tentakel oft kaum scharf abzugrenzen. Bei grossen Formen erweist er sich zumeist recht deutlich ausgeprägt, führt eine wohl ausgebildete Ringmuskulatur und circuläre Blutbahnen, und in der die primäre Leibeshöhle erfüllenden Gallerte liegen Bindegewebszellen (Fig. 10, Taf. XV). An seiner vorderen Wand setzt sich der hintere Rand des eingestülpten

---

\*) Bei dieser Orientirung sind die Tentakel in horizontaler Richtung angespannt gedacht, sodass sie den Eingang in den Kiemendarm wie Reusen unvollkommen abschliessen. Die vordere Tentakelwand ist dann nach aussen gegen die Mundöffnung, die hintere gegen den Kiemendarm gerichtet. Doch erfolgt häufig eine mehr oder minder ausgeprägte Drehung des Tentakels um seine Axe, und die Lage der Tentakelwände erscheint dann an der Spitze anders als an der Basis, wo sie ungestört bleibt.

Cellulosemantels fest, und bei einigen Formen scheint das Cellulosegewebe sich zwischen den Tentakelbasen hindurch über den inneren Rand des Tentakelträgers bis auf dessen Hinterwand vorschieben zu können. Seine grösste Entfaltung dürfte der Tentakelträger in den Gattungen *Cynthia* und *Microcosmus* erfahren. Der Innenrand wächst hier, wie es bereits bei *Ciona intestinalis* angedeutet ist (vgl. Fig. 10, Taf. XV), in horizontaler Richtung mächtig gegen die Hauptaxe des Körpers zu, überdeckt die Tentakelbasen vollständig und entwickelt sich zu einem Diaphragma ähnlichen Gebilde, das sich vor den Tentakeln horizontal ausbreitet und als „Ringmembran“ von früheren Autoren beschrieben wurde. Bei *Cynthia papillosa* bleibt das Diaphragma verhältnissmässig klein und wird durch die bereits im vorigen Kapitel (p. 213) erwähnte Epithelialfalte gebildet, die man mit Unrecht als den Rest eines ursprünglichen an der Aussenseite des Cellulosemantels vorhandenen Ektodermepithels gedeutet hat. Als ein zweiter Theil des Diaphragmas tritt hinzu der wulstförmig verdickte oder zu einer horizontalen Membran ausgebreitete Hinterrand des die Mundhöhle auskleidenden Cellulosemantels, der die Epithelialfalte von vorn bedeckt (vgl. hier die Textfigur 33 auf p. 213). Bei anderen Cynthideen (besonders *Microcosmus vulgaris* Heller) erscheint die sog. Ringmembran umfangreicher und namentlich breiter entwickelt, sodass ein freilich nur unvollständiges Septum zwischen Mund- und Kiemenhöhle entsteht. Der innere Rand des Diaphragmas kann wellenförmig ausgebuchtet und mit vorspringenden Zipfeln versehen sein, und diese erreichen zuweilen eine so bedeutende Ausdehnung, dass sie sich schon bei mässiger Contraction des Mundsiphos in der Mitte berühren (Fig. 12, Taf. XIX). So verschliessen sie den Eingang in die Kiemenhöhle in der Weise, dass nur zwischen den Zipfeln und Einbuchtungen schmale Spalten bestehen bleiben. Die oben erwähnte mächtige Ringmuskulatur an der Basis des Tentakelträgers ermöglicht jeden beliebigen Grad der Contraction und eine willkürliche Regulirung der Weite des einführenden Canals und daher auch der Stärke des Wasserstroms.

**Anordnung der Tentakel.** Nur ganz ausnahmsweise ist die Tentakelzahl eine verhältnissmässig so bedeutende, dass die Weite der Mundhöhle nicht ausreicht, um alle in einem Kranze sich anordnen zu lassen. Bei *Distoma adriaticum* Drasche sind ungefähr 50 dichtgedrängte Tentakel vorhanden, die, an Grösse von hinten nach vorn abnehmend, drei Reihen bilden (Drasche). In ähnlicher Weise stehen auch die 32 Tentakel von *Glossophorum sabulosum* in drei Cyclen. Bei *Clavelina lepadiformis* sind die Tentakel in zwei Kränze angeordnet. Ungefähr acht grössere bilden einen weiteren Kreis und entspringen tiefer im Inneren der Mundhöhle; doch ist ihre Entfernung vom Mundeingang nicht überall die gleiche\*). Bei *Cl. borealis* sind ebenfalls zwei Kränze von je circa 12

---

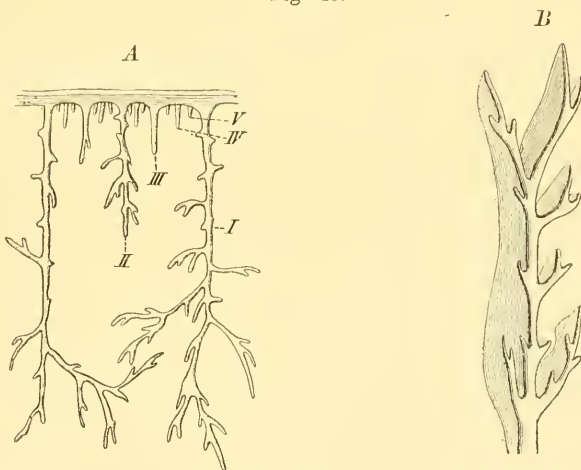
\*) In den Beschreibungen der früheren Autoren finde ich das nicht erwähnt, doch zeigen alle meine mediterranen Formen dieses Verhalten.

Tentakeln vorhanden, und auch bei *Perophora banyulensis* bilden nach Lahille die Mundtentakel mehrere Cylen.

**Die Grösse der Tentakel** ist selbst in ein und demselben Thiere meist ausserordentlich verschieden. Es fehlen zwar auch nicht solche Formen, bei denen alle Tentakel gleich oder doch nahezu gleich lang sind, wie das besonders häufig dann der Fall ist, wenn die Tentakelzahl eine geringe ist und etwa 8—16 beträgt; doch auch bei grösserer Anzahl können alle Tentakel gleiche Länge besitzen (*Polycarpa pedata* mit 25 gleichlangen Tentakeln — Herdman).

Wo sehr verschieden lange Tentakel auf einem Kranze nebeneinanderstehen, ist die Stellung der grossen sehr häufig eine ganz bestimmte. Zuweilen steht ein grösster Tentakel in der Medianebene dorsal (*Culcolus Murrayi* und *C. Wyville-Thomsoni* Herd.), manchmal noch ein zweiter ventral (*Fragaroides aurantiacum* Maurice); übrigens sind in diesen Fällen auch noch die übrigen seitlichen Tentakel von verschiedener Länge. Bei *Polycylus violaceus* Drasche stehen die zwei grössten Tentakel seitlich, je einer rechts und links. Am häufigsten aber findet sich bei

Fig. 49.



Mundtentakel von *Eugyra kerguelensis* Herd. (Nach Herdman.) A Ein Theil des Tentakelkranzes.  $\frac{50}{1}$ . B Spitze eines grossen Tentakels erster Ordnung stärker vergrössert.  $\frac{180}{1}$ . I—V die fünf Ordnungen der Tentakel.

regelmässiger Tentakelstellung ein gesetzmässiges Alterniren der grösseren und kleineren Tentakel (vgl. Fig. 8, Taf. XV). Je nach der Länge unterscheidet man Tentakel erster, zweiter, dritter und folgender Ordnung. Bei typisch regelmässiger Anordnung ist die Anzahl der Tentakel erster und zweiter Ordnung gleich, die der dritten Ordnung doppelt so gross als jede der früheren u. s. w. Doch können zwischen zwei grösseren Tentakeln auch zwei oder mehrere kleinere gleicher Ordnung eingeordnet sein. Häufig aber erscheint diese Regelmässigkeit an verschiedenen Stellen des Tentakelkranzes mehr oder minder auffallend gestört.

Als ein Beispiel für eine besonders regelmässige Tentakelanordnung habe ich eine Zeichnung von *Eugyra kerguelenensis* Herd. als Textfigur 49 hergesetzt. Es lassen sich fünf verschiedene Tentakelgrössen unterscheiden; ihre Anordnung zwischen je zwei der zwölf Tentakel erster Grösse ist durch folgendes Schema gekennzeichnet:

I—V—IV—V—III—V—IV—V—II—V—IV—V—III—V—IV—V—I.

Das Auffallende ist hier bei *Eugyra*, wie auch in manchen anderen Fällen, dass nur die Tentakel erster und zweiter Ordnung den zusammengesetzten Typus repräsentiren, die kleinen aber einfach sind. Unter diesen zeigen wieder die grössten der dritten Ordnung die Tendenz, sich an den Spitzen zu gabeln. Da stets die zusammengesetzten Tentakel entwicklungs-geschichtlich sich als einfache zapfenförmige Ausstülpungen der epithelialen Wand anlegen, liegt die Deutung auf der Hand, überall da, wo neben grossen verzweigten Tentakeln kleine einfache vorkommen, diese als später aufgetretene jugendliche Entwicklungsstadien aufzufassen, deren Weiterbildung einen Stillstand erfahren hat\*).

In den meisten Fällen ist die Länge auch der grössten Tentakel verhältnissmässig nur so gering, dass die Gebilde stets in der Mundhöhle verborgen bleiben. Das ist natürlich auch dadurch mit bedingt, dass der Tentakelträger tief unten am Grunde eines langen Mundcanals entspringt. Zuweilen aber werden die grössten Mundtentakel so lang, dass sie aus der Ingestionsöffnung herausragen (*Diplosoma crystallinum* Giard nach Drasche; *Eucoelium* nach Savigny).

Die winzig kleinen zapfenförmigen Tentakel, die in den Zwischenräumen zwischen den grossen vorkommen, messen nur Bruchtheile eines Millimeters und sind ohne Vergrösserungen nicht zu entdecken. Auch die zumeist nur eine gesammte Leibeslänge von wenigen Millimetern erreichenden Zooide der Synascidien besitzen fast immer Tentakel, die weit hinter 1 mm Länge zurückbleiben. Bei den grösseren Monascidien sind Tentakel von 1—3 mm sehr häufig zu finden, und auch 5 mm lange gelten zwar schon als besonders gross, sind aber keine aussergewöhnliche Erscheinung. Zu den grössten bekannten Tentakeln gehören die von *Cynthia praecipitialis* Heller (7 mm), *Culcolus recumbens* Herd. (9 mm), *Culcolus Murrayi* Herd. (12 mm), *Microcosmus Herdmani* Drasche (13 mm).

**Die Zahl der Tentakel** erweist sich bei den verschiedenen Species überaus verschieden. Sie ist im allgemeinen bei den Synascidien beträchtlich geringer als bei den Monascidien, denn bei jenen überschreitet sie nur selten 16 (*Goodsiria placenta* circa 50 Tentakel; vgl. Textfigur 50), während sie bei diesen nicht häufig so tief herabsinkt (*Molgula (Anurella) roscovita* und *solenota* mit 12—14 Tentakeln, ebenso einige *Cynthia* und *Microcosmus* mit 12 oder noch weniger, *Molgula (An.) Bleizi* mit nur 10).

\*) Für diese Auffassung spricht auch die Beobachtung Lacaze-Duthiers' (1877), dass bei gewissen Molguliden nur in grossen alten Thieren die einfachen intermediären Zapfen zwischen den zusammengesetzten Tentakeln vorkommen.

Die geringste Tentakelzahl ist zwei (*Polycyclus cyaneus* mit zwei grossen, zahnartigen, seitlich gestellten Tentakeln — nach Drasche). Vier Tentakel finden sich gelegentlich bei *Botrylloides perspicuum* Herd., 8—12 oder 16 sind bei den meisten Synascidiengattungen zu zählen. Für die grösseren Monasciden darf man im allgemeinen als die verbreitetste Tentakelzahl 24—48 nennen; höhere Zahlen bis zu 100 fallen immerhin schon als ungewöhnlich auf (*Polycarpa rugosa* Drasche über 60, *Polycarpa viridis* Herd. c. 70), und mehr als c. 100 Tentakel finden sich nur selten (*Chelysoma productum* Stimpson, *Corella Novarae* Drasche, *Eugyra kerguelenensis* Herd.). Bei *Cynthia formosa* Herd. steigt die Tentakelzahl, die kleinen zapfenförmigen Gebilde mitgerechnet, über 200.

Um einen leichten Ueberblick darüber zu gewinnen, wie die Gesamtzahl sich auf die Tentakel der verschiedenen Ordnungen vertheilt, möchte es sich empfehlen, nicht nur die Gesamtsumme, sondern auch, als einzelne Glieder der Reihe, die Tentakelzahl jeder Ordnung anzuführen. Für *Eugyra kerguelenensis*, deren Tentakelstellung oben schon (p. 278) charakterisirt wurde, liessen sich demnach, da 12 Tentakel erster Ordnung vorhanden sind, folgende Zahlen geben:

12 (I) + 12 (II) + 24 (III) + 48 (IV) + 96 (V) = 192 Tentakel.

Die in Klammern gesetzten, die Ordnungen der Tentakel bezeichnenden Zahlen können, ohne dass ein Missverständniss zu befürchten ist, weggelassen werden, wenn die aufeinanderfolgenden Zahlen stets für einen Tentakelcyklus von geringerer Länge gelten.

Die Tentakelzahl, sowohl in ihrer Gesamtheit als auch die der einzelnen Ordnungen, stellt sehr oft ein Multiplum von vier dar, und die Vertheilung ist dann in der Regel eine so gleichmässige, dass sie sich in jedem Quadranten des Tentakelkranzes wiederholt. Nicht selten beträgt aber auch die Gesamtzahl eins mehr oder weniger als ein Multiplum von vier (*Polycarpa pedata* Herd. mit 25 gleichlangen Tentakeln). Zuweilen ist zwar die Gesamtzahl durch vier theilbar, aber nicht die Tentakelzahl in den einzelnen Ordnungen, sodass die Quadranten des Kranzes sich nicht mehr vollständig gleichen. So ergeben sich z. B. nach Herdman's Beschreibung die folgenden Tentakelformeln: für *Rhabdocynthia papictensis* und *Styela flava*  $15 + 15 + 30 = 60$ , für *Rhabdocynthia complanata*  $9 + 9 + 18 = 36$ , für *Amaroucium pallidulum*  $10 + 10 = 20$ . *Molgula* (*Anurella*) *simplex* hat Tentakel zweierlei Grösse; in jeder Ordnung wird das Multiplum von vier nicht mehr genau erreicht, denn die Formel lautet:  $11 + 11 = 22$ .

In den hier angeführten Formeln zeigen die Tentakelzahlen der verschiedenen Ordnungen eine ganz bestimmte Gesetzmässigkeit. Sehr häufig ist das aber für die kleineren und kleinsten Tentakel nicht mehr der Fall (*Microcosmus propinquus* Herd.  $6 + 6 + 8 = 20$ ), und auch da, wo nur Tentakel von zwei Ordnungen vorkommen, kann für jede die Zahl ganz verschieden und die Anordnung ganz unregelmässig sein (*Microcosmus Julini* Drasche).

Schon aus den hier angeführten Zahlen lässt sich entnehmen, dass zwischen der Anzahl der Tentakel einer Ascidie und der systematischen Stellung häufig keinerlei Zusammenhang besteht. Bei den verschiedenen Species einer Gattung kann die Tentakelzahl innerhalb sehr weiter Grenzen schwanken. Auch für eine Species ist die Zahl durchaus nicht immer constant. Am häufigsten ist das noch der Fall bei den Synascidien, unter denen sogar zuweilen alle Species einer Gattung eine bestimmte, freilich immer nur geringe, Tentakelzahl aufweisen (z. B. *Didemnum* mit acht (4 + 4) Tentakeln). Aber auch hier, bei Synascidienarten mit wenigen Mundtentakeln, kommen recht auffallende individuelle Verschiedenheiten vor, zum Theil bei den verschiedenen Zooiden eines Stockes. So finden sich bei *Botrylloides perspicuum* Herd. Individuen mit vier oder acht Tentakeln; in letzterem Falle sind alle gleich, oder es gilt die Formel  $4 + 4 = 8$ . Bei *Colella Thomsoni* ist die Normalzahl der Tentakel acht, doch kommen zuweilen auch sieben oder neun vor; bei *Chorizocornus reticulatus* schwankt die Anzahl zwischen 24 und 36 (Herdman). Auch bei denjenigen Monascidien, die nur mit verhältnissmässig wenigen Tentakeln versehen sind, kommen individuelle Verschiedenheiten vor, wie Lacaze-Duthiers ausdrücklich für die von ihm beschriebenen Molguliden erwähnt. Häufig schwankt hier die Zahl zwischen 12 und 14 (*Molgula (Amurella) roscovita*, *Molg. echinosiphonica*).

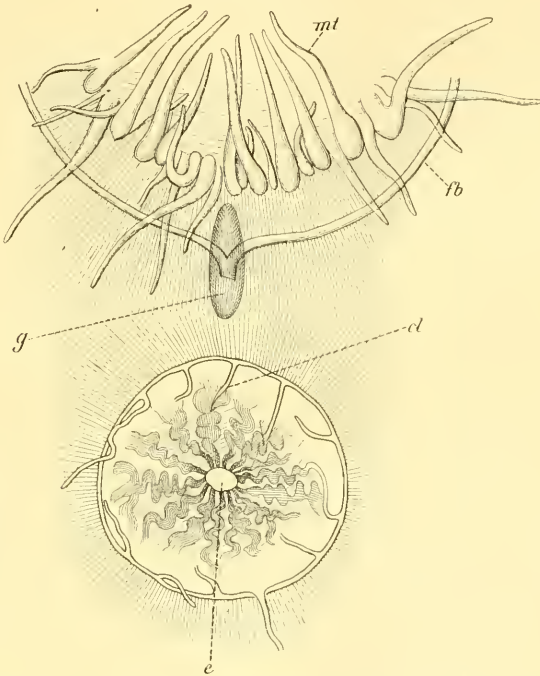
**Bedeutung.** Wenn auch nicht gerade die Zahl, so sind doch der Bau und die Form der Tentakel für die Systematik der Ascidien von wichtiger Bedeutung. Da nur bei den Monascidien zusammengesetzte Tentakel neben einfachen vorkommen, wird hier zu untersuchen sein, welchen systematischen Werth jene Merkmale haben. In der Familie der Molgulidae kommen nur zusammengesetzte Tentakel vor, und bei manchen Species sind diese von einer so charakteristischen Form, dass ihre Untersuchung zur Bestimmung der Art ausreicht (*Molgula socialis*, Ald., *Molg. (Amurella) oculata* Forb.). Bei den Ascidiiden sind die Tentakel einfach, bei den Cynthiiden kommen beide Arten vor. Von den drei Unterfamilien der letzteren haben die Bolteniinae und Cynthiinae zusammengesetzte, die Styelinae einfache Tentakel. Bei der oft ausserordentlich weit gehenden äusseren Aehnlichkeit der Körperbeschaffenheit, den vierlappigen Mund- und Egestionsöffnungen bietet die Tentakelform ein äusserst bequemes und sicheres Merkmal, um sofort z. B. eine *Styela* oder *Polycarpa* von einer *Cynthia* oder einem *Microcosmus* zu unterscheiden.

Die physiologische Bedeutung der Tentakel scheint eine mehrfache zu sein. Eine wichtige Rolle spielen diese Organe bei der Athmung. Namentlich die reich verzweigten Tentakel der Molguliden und Cynthiiden sind dazu besonders geeignet, und sie wurden schon von P. Van Beneden (1846) als „arbres respiratoires“ bezeichnet. Die Lage unmittelbar an der Eintrittsstelle des Wasserstroms und die reichen capillarenähnlichen Verzweigungen der Blutbahnen charakterisiren diese



Tentakel als echte Kiemenbäumchen. Bei den einfachen Tentakeln hat allerdings die respiratorische Oberfläche eine sehr wesentliche Einschränkung erfahren und erscheint gegenüber dem eigentlichen Kiemendarm von nur ganz untergeordneter Wichtigkeit zu sein, wenn sie auch immerhin diesen in seinen Functionen unterstützt. In einer anderen Beziehung sind die Tentakel als Schutz- und Fangapparate von Bedeutung. In horizontaler Stellung ausgebreitet bilden die Tentakel vor dem Eingang in den Kiemendarm eine dichte Reuse, die sowohl die mit dem Wasserstrom eingedrungenen, zur Nahrung geeigneten Organismen zurückhält, als auch grösseren Feinden des Thieres den Eingang wehrt, wenn der

Fig. 50.



Egestionscanal und dorsaler Theil der Region der Mundtentakel von *Goolsiria placenta*. (Nach Herdman.) <sup>50</sup>/<sub>1</sub>.  
*cl* = Cloakaltentakel; *e* = Egestionsöffnung; *fb* = Flimmerbogen; *g* = Ganglion; *mt* = Mundtentakel.

Mundsipho weitklaffend geöffnet ist. Drittens endlich kommen die Mundtentakel als Träger von gewissen Sinnesorganen in Betracht. Es wird im sechsten Kapitel darauf hingewiesen werden, dass sich im Tentakel-epithel Sinneszellen finden, die wahrscheinlich als Tastapparate functioniren, vielleicht aber auch geeignet sind, das eintretende Athmungswasser auf seine chemische Qualität zu prüfen.

b. Die Cloakaltentakel.

In nur wenigen Fällen bilden sich im Egestionscanal oder in der Cloake Tentakel, die im Gegensatz zu den stets vorhandenen Mund-

tentakeln als Cloakal- oder Atriantentakel bezeichnet werden. Sie entstehen so wie in der Mundhöhle durch Ausstülpungen der einschichtigen Epithelwand und sind stets einfach.

Unter den Synascidien finden sich Cloakaltentakel bei *Goodsiria placenta* Herd., *G. dura* Ritter. Sie sitzen hier in einem Kranze von 12 resp. 20 Stück angeordnet an der Basis des Egestionscanals, da wo dieser in die Cloake beziehungsweise in die Peribranchialräume übergeht, und sind beträchtlich kürzer und dünner als die e. 50 resp. 40 Tentakel in der Mundhöhle (Textfigur 50).

Verbreiteter sind die Cloakaltentakel bei den Monascidien. Die eigenthümliche durch die Challenger-Expedition bekannt gewordene Tiefseeform *Bathyoncus mirabilis* Herd. zeigt in der Cloake zwei Kränze kleiner Atriantentakel, die gleichsam zwei unvollkommene Diaphragmen im Cloakenraum herstellen (Herdman). Bei *Cynthia sacciformis* Drasche und *Styela gyrosa* Hell. fand Drasche (1884) an der Basis des Egestionscanals je einen Kranz kleiner dreieckiger, lappenförmiger Tentakel.

Das vereinzelte Vorkommen von Atriantentakeln bei einigen wenigen im System weit voneinander entfernten Formen beweist, dass diese Organe mehrmals selbständig und unabhängig voneinander entstanden sein müssen. Wenn trotzdem zum Theil eine hohe Uebereinstimmung in ihrem Bau und Aussehen besteht, so ist das durch convergente Züchtung zu erklären.

Wenn nun auch den meisten Ascidien Cloakaltentakel fehlen, so findet sich doch fast überall im Egestionscanal das dem Tentakelträger der Mundhöhle entsprechende Gebilde vor, sei es in der Form einer einfachen Ringfalte, sei es als Krause oder umfangreiches Diaphragma (vgl. oben die Ausführungen auf p. 269). Die namentlich bei der Contraction des Egestions-siphos an der Krause auftretenden in das Canallumen gerichteten Ausbuchtungen und Papillen, die, soviel ich bemerkt habe, bei weit klaffender Egestionsöffnung freilich fast alle verschwinden, könnten vielleicht immerhin als Andeutungen einer Tendenz zur Tentakelbildung aufgefasst werden.

#### IV. Das Nervensystem.

Das Nervensystem wurde zuerst von Cuvier (1805) und später von Savigny (1816) bei einer Anzahl einfacher und zusammengesetzter Ascidien mit Bestimmtheit nachgewiesen. Beide Forscher erkannten das centrale Gehirnganglion und mehrere von diesem entspringende Nervenstränge. Allerdings entspricht das von ihnen als Ganglion beschriebene Organ nicht nur dem centralen Nervensystem, sondern umfasst auch die Neuraldrüse, und zuweilen erscheint es selbst von der Flimmergrube nicht scharf gesondert; ebenso werden nicht nur die wirklichen Nervenstämme, sondern auch ganz fremde Gebilde, wie z. B. Flimmerbögen oder Blutbahnen, dem peripheren Nervensystem zugezählt. Die späteren Untersuchungen haben diese Irrthümer aufgeklärt und namentlich das allgemeine Vorkommen der Flimmergrube und der Neuraldrüse und das Verhältniss

dieser Organe zum Ganglion festgestellt. Bei einigen Formen ist in neuerer Zeit neben den Nervenstämmen noch ein besonderer dorsaler Ganglienzellenstrang nachgewiesen worden; dagegen haben sich die älteren Angaben über das Vorkommen gewisser anderer neben dem Gehirn bestehenden nervösen Centren nicht bestätigen lassen. So hatte Schalek (1814) ausser dem wahren Gehirn ein splanchnisches Nervensystem beschrieben, das einen recht complicirten Bau zeigen und etwa da, wo das Intestinum in das Rectum übergeht, liegen sollte. Es wird ein vorderes Doppelganglion und ein grosses hinteres Ganglion beschrieben, die durch zwei Nervenstränge miteinander verbunden sind. Jeder Theil des vorderen Ganglions sendet ausserdem drei Nerven nach vorn und seitlich aus, während vom hinteren zwei Stämme nach hinten ausstrahlen. Meines Erachtens ist dieses vermeintliche Nervensystem lediglich ein Theil der darmumspinnenden Drüse. Auch Delle Chiaje (1829) erwähnte ein besonderes ventrales Ganglion, das unmittelbar vor dem Endostyl gelegen und mit dem Gehirn durch eine den Schlund umgreifende Commissur verbunden sein sollte, und Giard (1872) glaubte, vorübergehend wenigstens, dass von einem ventralen Ganglion complicirt verästelte, den Endostyl und den Kiemendarm versorgende Nervenstämmen entspringen.

In Wirklichkeit stellt sich der gesammte nervöse Apparat der Ascidien in verhältnissmässig einfacher Form dar. Er besteht aus dem Gehirnganglion, den von ihm entspringenden Nerven und aus dem Ganglienzellenstrang, der zuweilen zu einem besonderen Eingeweideganglion anschwillt. Entwicklungsgeschichtlich bilden sich, sowohl in Embryonen als in Knospen, nicht nur diese Theile des Nervensystems, sondern ferner noch die Flimmergrube und Neuraldrüse aus einer einheitlichen gemeinsamen Anlage. Doch sollen diese letzteren Organe, da ihre functionelle Bedeutung jedenfalls eine ganz andere ist als die des centralen Nervensystems und seiner peripher ausstrahlenden Stämme, erst im folgenden Kapitel eine besondere Besprechung erfahren.

Die primitivsten Formen des Nervensystems der Ascidien schliessen sich an das Stadium an, das die Appendicularien darbieten. Das einfachste Ascidiengehirn erhebt sich nur unwesentlich durch mannigfachere Gestaltung der Ganglienzellen und schärfere Sonderung der reicheren centralen Punktsubstanz über den Appendicularientypus\*). Die einfachsten noch zellenlosen peripheren Nerven der Ascidien gleichen den seitlichen Gehirnnerven der Copelaten. In continuirlicher Reihe schreitet aber bei den Ascidien von

---

\*) Die rein vergleichend anatomische Betrachtung der ausgebildeten Tunicaten wird darüber kaum einen Zweifel aufkommen lassen, dass das Gehirn der entwickelten Ascidien dem Gehirn der Appendicularien durchaus homolog sei. Vergleicht man aber die geschwänzte Ascidienlarve mit der Appendicularie, so steigen doch einige Bedenken auf. Der Larve fehlt das Gehirn der ausgebildeten Form, sie besitzt aber ein nervöses Centralorgan in ihrem „Rumpfganglion“. Dieses lässt sich mit dem ersten grossen Caudalganglion der Appendicularien jedenfalls nicht ohne weiteres homologisiren, sondern legt vielmehr zunächst die Auffassung nahe, dass es dem Gehirn der Copelaten entspreche.

diesen niedersten Formzuständen die phylogenetische Entwicklung des Gehirnes und der peripheren Nerven zu weit complicirteren Endstadien vor. Anders gestalten sich die Verhältnisse bezüglich des Ganglienzellstranges; er ist dem dorsalen Hauptnervenstamm der Appendicularien zu homologisieren, der den Rumpf in bogenförmigem Verlaufe durchsetzt und in den Schwanz eintritt, wo er eine wechselnde Zahl in Gruppen angeordneter Ganglienzellen trägt und zahlreiche Nervenästchen entsendet. Der Ganglienzellstrang der Ascidien scheint nur ganz ausnahmsweise noch Nerven aus sich entspringen zu lassen und macht den Eindruck eines in Rückbildung begriffenen Organes.

### 1. Das Gehirnganglion.

Das Centralganglion liegt in der Medianebene auf der Dorsalseite des Thieres, dem vorderen Körperende mehr oder minder nahe gerückt in der sog. Interosealarzone, d. i. der zwischen den beiden Körperöffnungen gelegene Raum. Da, wo der Vorderleib sich in zwei Siphonen auszieht, findet sich das Ganglion nahe der Gabelungsstelle an der Basis des Mundsiphos. Das Organ liegt stets in der primären Leibeshöhle, entweder dicht am dorsalen Vorderende des Kiemendarmes oder (z. B. *Phallusia*) von diesem durch die weit nach vorn sich erstreckende Cloakenhöhle getrennt. Dorsalwärts scheiden in der Regel nur sehr spärliche Bindegewebs- oder Pigmentzellen und wenige Muskelfaserzüge das Ganglion vom ektodermalen Hautepithel.

**Aeusserer Beschaffenheit.** Die Form des Gehirnganglions ist meist kugelförmig oder sphäroidisch mehr oder weniger stark längsgestreckt oder auch eiförmig; zuweilen ist sie ziemlich unregelmässig und selbst xförmig (*Ascidia sabulosa*, *Polycarpa anquinca* Sluiter). Bei vielen grossen Monascidien übertrifft die Längsaxe des Ganglions die Queraxen sehr erheblich, zuweilen um das Drei- bis Vierfache, so dass die Form cylinderförmig und selbst strangförmig (*Cynthia papillosa*) wird. Der Querschnitt des Gehirns erscheint dann gewöhnlich elliptisch; die kürzere Axe steht dorso-ventral, die längere lateral.

Die Grösse des Gehirns ist sehr variabel, aber stets im Verhältniss zur gesammten Körpergrösse sehr gering. Im allgemeinen haben die kleinen Thiere, namentlich unter den Synascidien, ein relativ grösseres Gehirnganglion als die grossen Monascidien; davon aber, dass die Gehirn- und Körpergrössen in gar keinem Verhältniss zu einander stünden\*), kann keine Rede sein, wie sich aus den folgenden Zahlen leicht entnehmen lässt. Bei den nur wenige Millimeter langen *Didemnum*, *Leptoelinum* etc. schwankt der Durchmesser des Gehirns zwischen 0,04 und 0,05 mm; bei den grösseren 5, 10 und 15 cm langen *Phallusia*, *Ascidia*, *Ciona* erreicht

\*) Ueber die Beziehungen der Gehirn- zur Körpergrösse erwähnt Julien (1892, p. 69): „Ses dimensions (du ganglion) ne croissent pas en raison de l'augmentation de la taille des différentes espèces; c'est à peine s'il est plus volumineux chez les espèces de grande taille que chez celles dont la taille est beaucoup plus réduite.“

die Gehirnhauptaxe eine Länge von 2–3 mm, bei allerdings beträchtlich kürzeren Queraxen. Zwischen diesen Extremen finden sich alle Zwischengrößen.

**Der histologische Bau** des Aseidienghirns ist in allen wesentlichen Zügen durch Ussow (1876) festgestellt worden, und die späteren Untersuchungen haben nur einige Details hinzuzufügen vermocht. Leider schrieb Ussow seine Abhandlung in russischer Sprache, und das war der Verbreitung seiner Ansichten so hinderlich, dass mehrere seiner Entdeckungen, die sich nicht nur auf das Ganglion, sondern namentlich auf gewisse benachbarte Organe beziehen, nunmehr späteren Forschern zugeschrieben werden.

Stets lassen sich im Ganglion zwei Partien unterscheiden: eine periphere und eine centrale. Die periphere stellt die Zone der Ganglienzellen dar, die centrale bildet die Nervenfaserschicht, die Punktsubstanz. An der Aussenseite ist das ganze Organ von einer feinen Membran umschlossen.

a. Die Ganglienzellschicht zeigt bei verschiedenen Formen eine verschiedene Dicke und fällt häufig namentlich in den besonders kleinen Gehirnen gewisser kleiner Synascidiengzooide durch ihre verhältnissmässig ansehnliche Stärke auf. Aber auch im Gehirn der grossen Monascidien kann die Ganglienzellschicht  $\frac{1}{5}$  und sogar  $\frac{1}{4}$  der gesammten Gehirndicke betragen. Uebrigens zeigt die periphere Schicht durchaus nicht an allen Stellen die gleiche Stärke; häufig ist sie im vordersten Abschnitt beträchtlich, manchmal um fast das Doppelte stärker als seitlich oder dorsal. Die grössere oder geringere Dicke wird durch zwei Momente bedingt: durch die Grösse der Ganglienzellen und durch die Zahl der übereinanderliegenden Schichten, in welchen die Zellen angeordnet sind. Nur stellenweise und bei kleinen Synascidien findet man eine einzige Lage peripherer Ganglienzellen; fast immer sind mindestens zwei Schichten vorhanden, in welchen die Zellen, wenn auch nicht sämmtlich, so doch zum grössten Theil, alternirend angeordnet erscheinen (Fig. 10, Taf. XVII). Wo die Schicht besonders umfangreich ist, liegen die Zellen in drei, vier und zahlreicheren Lagen übereinander (*Ascidia mentula*, *Ciona intestinalis* — vergl. Fig. 10, Taf. XVI; vorderer Gehirnabschnitt von *Fragaroides aurantiacum* u. s. w.).

Sehr auffallend erscheint das Vorkommen von Ganglienzellen ausserhalb der eigentlichen Ganglienzellschicht in dem das Gehirn umgebenden Bindegewebe. Julin (1881) hat zuerst diese isolirten Ganglienzellen bei *Ascidia mentula*, *Ascidella scabra* und *As. venosa* nachgewiesen, und er glaubt, dass feine fibrilläre Fortsätze von den Zellen ausgehen, in die Ganglienschicht eintreten, um sich, nachdem sie diese durchsetzt haben, mit der centralen Faserschicht des Ganglions zu verbinden.

Die Grösse der Ganglienzellen ist oft bei ein und demselben Thier eine überaus variable. Im allgemeinen finden sich in den kleinen Ganglien kleiner Thiere vorwiegend gleichartige Zellen von sehr geringen

Dimensionen. So erreichen z. B. bei *Botryllus violaceus* die grössten Elemente nicht einmal 0,005 mm\*), die meisten messen nur 0,003–004 mm oder noch weniger (Fig. 10, Taf. XVII). In den grossen Ganglien der Monascidien begegnet man viel bedeutenderen Grössenunterschieden, doch erscheinen die grössten und kleinsten Zellen durch eine continuirliche Reihe mittelgrosser Elemente miteinander verbunden. So habe ich bei *Ciona intestinalis* neben kleinen Ganglienzellen von 0,005 mm und noch geringeren Durchmesser andere angetroffen, die mehr als 0,025 mm maassen, das ist also mehr als die Hälfte der Gesamtdicke der kleinsten Synascidiengehirne. Wenn auch nicht immer vollkommen genau, so lässt sich doch im allgemeinen eine bestimmte Beziehung der Grösse der Ganglienzellen zu deren Lage feststellen. Die grossen Zellen finden sich fast stets an der Aussenseite, die kleinen dagegen meist in den inneren Schichten, wo sie zuweilen selbst wieder in der Weise angeordnet erscheinen, dass sie in centripetaler Richtung an Grösse abnehmen (*Ascidia mentula*, *Molgula* (*Gymnocystis*) *ampulloides*). Vereinzelte Ganglienzellen ruhen auch mitten in der Punktsubstanz des Gehirnes, doch sind das fast immer nur die kleinen und kleinsten Elemente.

Die Form der Ganglienzellen bietet ähnliche Mannigfaltigkeiten, wie sie bereits mehrfach bei anderen Thiergruppen bekannt geworden sind. Die Zellen erscheinen uni-, bi- und multipolar, viele auch allseitig abgerundet ohne erkennbare Fortsätze. Doch werden im Leben solche Fortsätze wohl stets vorhanden sein; bei der Präparation können sie aber leicht vom Zellkörper abgetrennt werden. In den Querschnitten sieht man die meisten Ganglienzellen birnförmig; der Stiel ist vorwiegend, wenn freilich auch durchaus nicht immer, centralwärts gerichtet und zieht sich in einen feinen, nicht immer leicht nachweisbaren Fadenfortsatz aus, der sich allmählich in der Punktsubstanz verliert. Nach Van Beneden und Julin (1884) sollen bestimmte bipolare Ganglienzellen bei *Molgula* (*Gymnocystis*) *ampulloides* den einen Fortsatz in die Fasersubstanz des Gehirns entsenden, den anderen dagegen aus dem Organ heraustreten lassen, um damit die Neuraldrüse zu innerviren. Bei mehreren anderen Ascidien habe ich aber erfolglos nach einer derartigen Innervierung gesucht und nur Bindegewebsfasern angetroffen, die sich an die Neuraldrüse ansetzten (vergl. Fig. 11, Taf. XVI; Fig. 3, Taf. XVII). Die innerhalb der Punktsubstanz vereinzelt ruhenden Ganglienzellen sind multipolar, zum Theil auch bipolar und häufig in der Richtung der Gehirnhauptaxe sehr beträchtlich in die Länge gestreckt, so dass diese spindelförmigen Elemente im Querschnitt nur als kleine Körperchen erscheinen, deren Zellnatur dann oft recht schwer erkennbar ist.

Der Bau der Ganglienzellen zeigt keine wesentlichen Besonderheiten. Das Zellplasma ist mehr oder minder fein granulirt, führt verschiedene accessorische Einschlüsse und lässt sich durch Hämatoxylin

\*) Diese Maasse beziehen sich auf die längsten Axen der Ganglienzellen, jedoch ohne Berücksichtigung der feinsten Fadenfortsätze.

leicht und intensiv färben. Der bläschenförmige helle Kern enthält einen grossen chromatophilen Nucleolus und in einem zarten Liningerüst feine chromatische Körner.

Nicht immer ist die Ganglienzellschicht an allen Stellen völlig gleichartig beschaffen, sondern hin und wieder erheben sich knopfförmige Verdickungen, in welchen die Zellen eine besondere Beschaffenheit zeigen können. Recht auffallend scheint bei *Molgula (Gymnocystis) ampulloides* eine Gruppe grosser Ganglienzellen zu sein, die am vorderen Gehirnde links an der Wurzel des vorderen Hauptnervenstammes gelegen ist. Van Beneden und Julin betrachten sie als ein besonderes, dem Gehirn dicht anliegendes Ganglion und glauben, was sich allerdings durch die mikroskopische Untersuchung nicht feststellen liess, dass dieses die Flimmergrube innervire.

b. Die Punktsubstanz. Das Innere des Ganglions ist von der Nervenfasersubstanz erfüllt. Die ausserordentlich feinen Fäserchen bilden ein dichtes verfilztes Flechtwerk, so dass der Querschnitt das bekannte granulirte Aussehen zeigt; da aber die Fasern in verschiedenen und zum Theil auch in rechtwinklig sich kreuzenden Richtungen ziehen, bemerkt man in den Querschnitten häufig gleichzeitig auch einzelne Fäden in der Längsansicht. In der Hauptaxe des Ganglions ist der Faserverlauf zumeist durch die Axenrichtung bestimmt, und ebenso sieht man an den Ursprungsstellen der Nervenstämmе die Fasern sich parallel nebeneinander lagern und die peripheren Ganglienzellschichten, die an den betreffenden Stellen unterbrochen sind, durchsetzen. Ueber die feinste Beschaffenheit der Nervenfasern ist wenig Sicheres bekannt geworden.

c. Die periphere, das Ganglion umhüllende Membran ist bereits von Ussow und Lacaze-Duthiers richtig erkannt worden und scheint sich bei allen Formen vorzufinden. Bei den von mir untersuchten Ascidien ist sie, wie bereits Roule für *Ciona* hervorgehoben hat, mesodermalen Ursprungs. Bindegewebszellen aus der unmittelbaren Nachbarschaft des Ganglions flachen sich zu feinen Plattenzellen ab und vereinigen sich zu einem äusserst zarten Endothel, das als Hüllmembran das Gehirn umschliesst. Im entwickelten Stadium lassen sich in dieser nur noch ganz vereinzelt Kerne nachweisen, und in manchen Fällen scheinen die Kerne auch vollständig schwinden zu können.

## 2. Die Nervenstränge.

Die Zahl und die Vertheilung der aus dem Gehirn entspringenden Nervenstämmе zeigen sehr beträchtliche Verschiedenheiten. Die Nerven lassen sich nach dem Orte ihres Ursprungs im Gehirn unterscheiden in vordere, hintere, seitliche und ventrale; oder in Bezug auf ihr Verhalten zu den beiden Hälften des bilateralen Ascidienkörpers in paarige und unpaarige. Die paarigen entspringen entweder seitlich aus dem Gehirn oder vorn und hinten; die unpaarigen können zuweilen lateral

oder ventral auftreten, zumeist aber liegen sie median vorn oder hinten und werden dann als vorderer oder hinterer Dorsalnerv bezeichnet.

**Die Nervenwurzeln.** a. Vordere und hintere Nerven. Aus dem Gehirn vieler Monascidien (*Corella parallelogramma*, *Ciona intestinalis*, *Ascidicella venosa* und *scabra*, *Phallusia mammillata* u. a. m.) entspringen, wie von den Autoren übereinstimmend berichtet wird, nur zwei Nervenpaare, ein vorderes und ein hinteres. Jeder der vier Stämme verzweigt sich

Fig. 51 und 52.

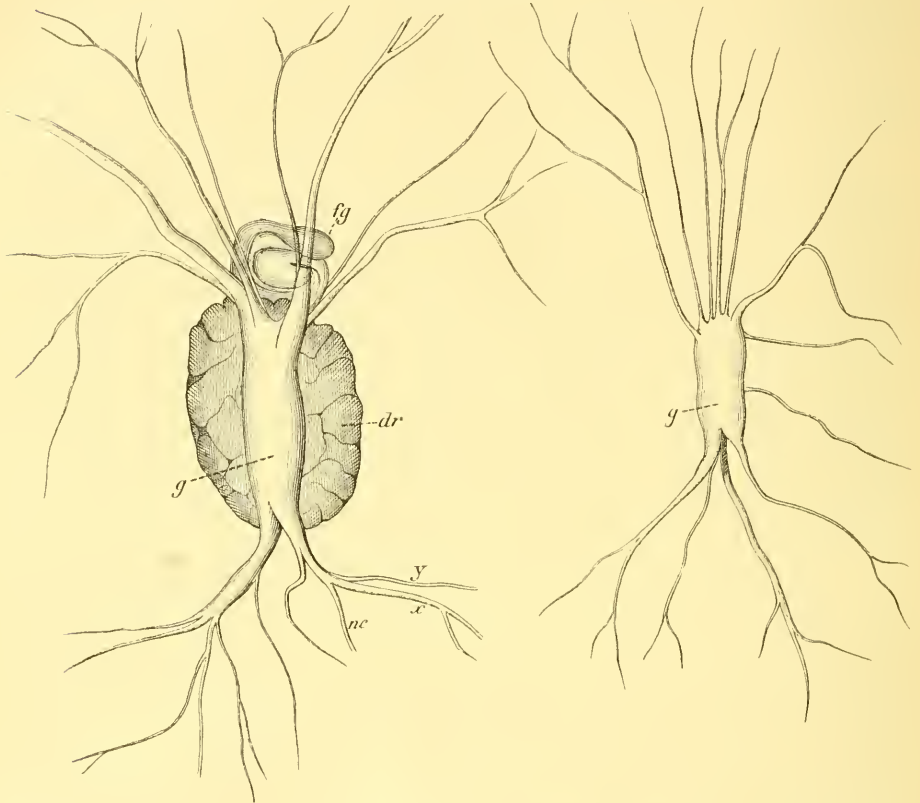


Fig. 51. Gehirn, Flimmergrube und Neuraldrüse von *Ciona intestinalis*. <sup>25</sup>/<sub>1</sub>. Fig. 52. Gehirn von *Ascidia mentula*. <sup>25</sup>/<sub>1</sub>. Beide Figuren nach Ussow.

*dr* = Neuraldrüse; *fg* = Flimmergrube; *g* = Gehirnganglion; *nc* = Herznerv; *x* = Magen- und Geschlechtsnerv; *y* = hinterer Nerv für die Epidermis.

schon nahe seiner Wurzel in eine Anzahl feinerer Aeste, doch besteht keine bestimmte Gesetzmässigkeit in der Art und Weise der Verzweigung. Auch da, wo aus jeder vorderen Wurzel nach zweimaliger Spaltung der Stämme vier Nerven hervorgehen, sind diese rechts und links sehr verschieden stark und auf ihrem weiteren Verlaufe in verschiedener Weise verzweigt (vgl. Textfigur 51). Zuweilen können die individuellen Variationen und Asymmetrien so weit gehen, dass vorn auf der einen oder



anderen Seite nicht nur ein, sondern zwei Nervenstämme aus dem Gehirn hervortreten (vergl. Fig. 7 u. 8, Taf. XVI). Noch unregelmässiger und variabler als die vorderen Aeste scheinen sich die hinteren zu verhalten.

In mehreren Fällen (nach Van Beneden und Julin bei *Molgula ampulloides*, *Perophora Listeri*, *Clavelina Rissoana*, *Polycarpa comata*, *Microcosmus claudicans*, *Cynthia polycarpoides*) erfolgt eine Reduction der Zahl der Nervenwurzeln, indem vorn und hinten nur je ein einziger Stamm, der vordere und hintere Dorsalnerv, entspringt; beide gabeln sich aber bald nach ihrem Austritt in zwei Aeste. Mit Recht betrachtet man diese Form des Nervensystems nur als eine Modification der vorher beschriebenen. Die Uebereinstimmung wäre eine vollkommene, wenn man die einheitlichen mächtigen vorderen und hinteren Dorsalnerven bei *Molgula*, *Clavelina* u. a. einfach dem Gehirn zurechnen könnte, denn dann würden aus diesem, ebenso wie im ersten Fall, vorn und hinten je zwei Nerven hervortreten. Der unpaare vordere Dorsalnerv besitzt einen ventralen Belag von Ganglienzellen (Van Beneden und Julin), und das wäre der Deutung, dass er einen ungebildeten Theil des ursprünglichen Gehirns darstellt, nicht ungünstig. Es liegt aber vielleicht näher anzunehmen, wie schon von anderer Seite geschehen ist, dass der vordere und hintere Dorsalnerv nur die miteinander verschmolzenen Wurzeln von je zwei ursprünglich direct dem Gehirn entspringenden Nerven darstellen.

Zuweilen (*Fragaroides aurantiacum*) findet nur hinten eine derartige Verschmelzung zu einem hinteren Dorsalnerv statt, während vorn in der typischen Weise zwei getrennte Wurzeln bestehen bleiben (Maurice).

Im Gegensatze zu dieser nach einer Verringerung der Zahl der gesonderten Nervenwurzeln strebenden Tendenz zeigt sich bei manchen Ascidien gerade das Bestreben, die Nervenspaltungen bis auf die Wurzeln weiter zu führen, sodass aus dem Gehirn vorn und hinten gleich eine grössere Anzahl Stämme direct heraustreten. Doch lauten in dieser Beziehung die vorliegenden Angaben der Autoren sehr controvers. Bei *Ascidia mentula* treten nach Ussow namentlich vorn eine grössere Zahl selbständig entspringende Nerven auf (vgl. Textfigur 52), während Julin stets nur zwei Wurzeln von der typischen Form nachweisen konnte, die sich hinten sofort nach ihrem Austritt gabelten. Auch bei *Cynthia microcosmus* (Ussow) und *Phallusia mammillata* finden sich an beiden Enden mehrere Nervenwurzeln, während ich bei *Cynthia papillosa* vorn nur zwei sehe. Es verhalten sich also in dieser Beziehung die verschiedenen Species einer Gattung zuweilen sehr verschieden.

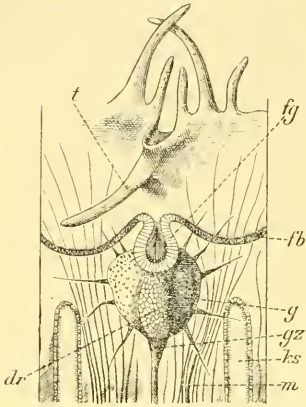
b. Seitennerven. Bei vielen Ascidien sind die in der Ein-, Zwei- oder Vielzahl vorn und hinten auftretenden Nerven die einzigen, die das Gehirn entsendet; wenigstens hat man bei zahlreichen Formen namentlich unter den Monascidien vergeblich nach lateralen Stämmen gesucht (Van Beneden, Julin).

Einen unpaaren lateralen Nervenstamm fand Ussow bei *Phallusia mammillata* und bei *Ascidia mentula* (vgl. Textfigur 52). Es ist bemerkenswerth,

dass dagegen Julin bei der letzten Form ein Paar Seitennerven beobachtete, die er bei keiner anderen von ihm untersuchten Art wiederfinden konnte.

Bei den Synascidien scheinen dagegen paarige seitliche Nerven sehr häufig aufzutreten. Die Zahl der Nervenpaare beträgt häufig zwei bis drei, selten mehr (*Didemnum cereum*, *Leptoclinum gelatinosum* — vgl. Textfigur 53 —, *Distaplia magnilarva*, *Glossophorum sabulosum* u. a. m.

Fig. 53.



Die Ganglionregion von *Leptoclinum gelatinosum* Giard.

(Nach Lahille.) <sup>300</sup>/<sub>1</sub>.

*dr* = Neuraldrüse; *fb* = Flimmerbogen; *fg* = Flimmergrube; *g* = Ganglion mit fünf Nervenpaaren; *gz* = hinterer Ganglienzellenstrang; *ks* = Kiemenspalten; *m* = Muskelfaserzüge; *t* = Mundtentakel.

da, wo die Drüse dorsal über dem Ganglion liegt und wo die Fasern daher an der Rückseite des Gehirns entspringen, als Dorsalnerven betrachtet werden.

**Verlauf der Nerven.** Erweisen sich schon die Angaben der Autoren über die Zahl und die Stellung der Nervenwurzeln mehrfach als controvers und unsicher, so ist das in noch viel erhöhterem Maasse der Fall, sobald es sich um den weiteren Verlauf der Nerven, um deren Verzweigungen und Endigungen in den verschiedenen Organen handelt. Die Beobachtung dieser Verhältnisse nach den älteren Untersuchungsmethoden bietet solche Schwierigkeiten, dass sich auf diesem Wege zu einwandfreien Ergebnissen kaum gelangen lässt. Nach wenigen Verzweigungen werden die Nervenäste so fein, dass sie sich zwischen dem Gewirre der Muskel- und Bindegewebsfasern im conservirten Thier meist nicht mehr sicher herausfinden lassen und dass selbst bei der Deutung

nach Lahille; *Fragaroides aurantiacum* nach Maurice). Das vorderste und hinterste Nervenpaar wird man hier überall, wo nicht ein unpaarer hinterer oder vielleicht auch vorderer Dorsalnerv gleichzeitig vorkommt, mit den beiden ursprünglichsten vorn und hinten auftretenden Nervenpaaren des Gehirns der anderen Ascidien vergleichen können.

e. Ventralnerven. Ein ziemlich starker Ventralstamm findet sich bei *Ascidia mentula*. Er entspringt aus zwei Nervenwurzeln, die den median verlaufenden Canal der Neuraldrüse umfassen und sich ventralwärts von ihm zu einem unpaaren Nerv vereinigen (Julin). Die von Julin gegebene Abbildung lässt aber auch die Deutung zu, dass nur eine Nervenwurzel vorhanden ist, die allerdings vom Drüsencanal durchbohrt wird.

Es ist oben bereits angedeutet worden, dass es zum mindesten zweifelhaft ist, ob die feinen Fasern, die zwischen dem Ganglion und der Neuraldrüse verlaufen, nervöser Natur sind. Sollte das der Fall sein, so müssten sie als besondere feine Ventralnerven und

der Schnitte völlige Unsicherheit bestehen kann. Alle bislang in der Literatur vorliegenden Angaben beruhen auf unvollkommenen älteren Untersuchungen, und es bietet sich daher das Nervensystem nicht nur der Ascidien, sondern der Tunicaten überhaupt als ein verheissungsvolles Object dar, an dem mit den neuen vervollkommeneten Methoden wichtige Ergebnisse zu gewinnen sind.

Noch viel weitgehendere Unterschiede als die Nervenwurzeln scheinen die Faserstränge selbst aufzuweisen. Ihr Verlauf zeigt nicht nur bei den Species einer Gattung, sondern auch bei verschiedenen Individuen derselben Art sehr beträchtliche Verschiedenheiten, sodass sich über die Homologien der kleineren und häufig auch der grossen Stämme allgemein gültige Auffassungen nicht gewinnen lassen. Bei der oft recht auffallenden unsymmetrischen Ausbildung des Nervensystems fehlen überdies häufig auf der einen Seite ein oder mehrere homotype Nerven. Wie weit die Verschiedenheiten gehen, lässt sich leicht aus der Darstellung Ussow's entnehmen. Bei *Ascidia mentula* und *Phallusia mammillata* entspringt z. B. der Herznerv als unpaarer Stamm direct aus dem Gehirn, bei *Ciona intestinalis* dagegen stellt er einen Seitenzweig eines der beiden hinteren Hauptstämme dar (vgl. Textfigur 51 und 52, p. 288).

Wohl überall wird die vordere Körperregion im Umkreis des Mundes durch die aus dem vorderen Gehirnabschnitt stammenden Nerven versorgt, und diese scheinen auch den Endostyl und den grössten Theil des Kiemen-darms zu innerviren. Die hinteren Nervenstämme versehen stets den Egestionssipho und, was allerdings erst in wenigen Fällen erkannt ist, die Eingeweide. So ist bei *Ciona* der starke mit x bezeichnete Ast in Textfigur 51 der Nerv für den Magen und die Geschlechtsorgane.

Ueber **die Nervenendigungen** ist so gut wie nichts Sicheres bekannt. Feinste Nervenäste, die als sensible aufgefasst wurden, sind in unmittelbarer Nähe des Hautepithels mehrfach gesehen worden, aber ein Eintritt in das Epithel ist nicht constatirt worden. In einem der nächsten Kapitel wird darauf hingedeutet werden, dass Nervenästchen an die im Ektoderm gelegenen Sinnesorgane herantreten; doch ist auch da die Art der Nervenendigung nicht aufgehehlt. Ebensowenig ist ein directer Zusammenhang zwischen den Zellen der Flimmergrube und den Nervenfasern nachgewiesen worden, auch da nicht, wo — wie bei *Boltenia Bolteni* — ein mächtiger dem Ganglion entspringender Nerv den Hintertheil der Flimmergrube umhüllt (Metcalf).

Endigungen motorischer Nerven an den Muskeln hat Roule (1884) bei *Ciona intestinalis* beschrieben. Die Nervenästchen treten, senkrecht zur Längsrichtung der Muskelbündel stehend, zwischen die Muskelfibrillen ein und umhüllen diese fast auf ihrer ganzen Länge (et l'on peut presque dire que dans tous les faisceaux musculaires les fibres sont comme plongées au sein d'une gangue nerveuse). Eine derartige vollkommene Versenkung der Muskelfasern in die nervöse Substanz besteht aber nicht, und Roule hat das die Muskeln umgebende Bindegewebe und die Nervensubstanz

nicht scharf aneinanderhalten können. Wohl finden sich zuweilen an bestimmten Stellen Muskelzüge allseitig von Nervenfasern umschlossen (vgl. hierüber das die Muskulatur behandelnde Kapitel), doch sind es dann die grossen Nervenstämme in der Nähe des Ganglions, in die dünnere Muskelstränge eingebettet erscheinen, und ich glaube nicht, dass dieses Vorkommen mit der peripheren Endigung der motorischen Nerven identificirt werden darf (vgl. hier Fig. 8, Taf. XVII).

Auch verschiedene andere Organe und selbst Bindegewebszellen sah Roule durch centrifugale Nervenfasern innervirt. Den Abbildungen nach zu urtheilen, scheint im letzteren Fall eine pinselförmige Ausbreitung der einzelnen Fasern des endigenden Nervenästchens stattzufinden. Doch bedürfen meines Erachtens diese Angaben einer erneuerten Prüfung.

Der **histologische Bau** der Nerven bietet mancherlei Besonderheiten; Nervenfasern, Zellen und eine äussere Hüllschicht lassen sich unterscheiden. Die Nervenfasern bilden stets die Hauptmasse und sind häufig die einzigen Bestandtheile namentlich der kleinen Aestchen. Die Fasern entspringen aus der Punktsubstanz des Gehirns und verlaufen in der Längsrichtung der Nerven. Sie sind zumeist schwach wellenförmig gebogen und liegen parallel mehr oder minder dicht gedrängt nebeneinander (vgl. Fig. 7, Taf. XVII). Es scheint, dass zuweilen die Fasern in einer bestimmten Weise nebeneinander angeordnet sind, derartig, dass sie schmale Längsbänder bilden, die unter verschiedenen Winkeln aneinander stossen und sich kreuzen. Im Querschnitt zeigt dann der Nerv, wie es auch bei mangelhafter Conservirung zu beobachten ist, eine protoplasmaähnliche netzförmige Structur (vgl. Fig. 8 und 9, Taf. XVII). Die Stärke der einzelnen Nervenfibrillen erscheint selbst in einem Nervenquerschnitt zuweilen recht ansehnlich verschieden.

Bezüglich der zelligen Elemente im Nerven herrschen sehr grosse Unterschiede. An der Wurzel, unmittelbar über der Austrittsstelle aus dem Gehirn scheinen überall alle Hauptstämme Ganglienzellen zu führen (Fig. 7 und 8, Taf. XVI). Diese zeigen hier zum Theil noch eine ähnliche Vielgestaltigkeit wie im Gehirn selbst, und es fehlen auch nicht ganz die grösseren Elemente (vgl. Fig. 2, Taf. XVII). Auf ihrem weiteren Verlauf verhalten sich die Nerven verschieden. Namentlich bei den kleinen Synascidien (*Fragaroides aurantiacum*), aber auch bei zahlreichen Monascidien mit starken Nervenstämmen (*Molgula ampulloides*) sollen alle Nerven lediglich aus Fasern bestehen und der zelligen Einlagerungen vollkommen entbehren. Bei anderen Formen wieder finden sich Zellen nur sehr spärlich und meist ausschliesslich in den grossen Stämmen (*Cynthia papillosa*, *Phallusia mammillata*, vgl. Fig. 1, 2 und 8, Taf. XVII). Endlich gibt es Arten, deren sämmtliche Nerven zum Theil bis in die feinsten Verzweigungen hinein mehr oder minder zahlreiche Zellen führen (*Ciona intestinalis*; vgl. Fig. 7 und 9, Taf. XVII).

Die Zellen in den Nerven sind stets von geringer Grösse und wechselnder Form. Neben allseitig mehr oder minder stark abgerundeten

Elementen finden sich birnförmige, spindelförmige oder unregelmässig amöboid gestaltete. Der Kern ist meist verhältnissmässig gross und leicht erkennbar, der Zellkörper aber zuweilen nur sehr klein und namentlich auf den Querschnitten durch die feinen Spindelzellen oft schwer nachzuweisen. Das mag dazu Veranlassung gegeben haben, freie Kerne zwischen den Nervenfasern anzunehmen; vielleicht kommen solche auch in Wirklichkeit vor, wengleich ich sie nie beobachtet, sondern stets die Kerne von einer wenn auch nur dünnen Plasmanschicht umhüllt angetroffen habe.

Ueber die Herkunft und Bedeutung der Zellen ist nichts Sicheres ermittelt. Am wahrscheinlichsten ist es, dass sie Ganglienzellen sind und ebenso wie die Fasern von der embryonalen Gehirnanlage herkommen. Die Nerven müssten sich dann da, wo sie im ausgebildeten Zustande noch Zellen enthalten, von Anfang an als zellige Stränge vom Gehirn aus entwickeln. Es ist aber auch nicht ganz unmöglich, dass die Zellen zum Theil mesodermale Bindegewebelemente sind, die entweder in die Faserstränge hineinwachsen oder von diesen umhüllt wurden.

Eine besondere Hülle scheint sich nur ausnahmsweise und zwar wohl immer nur um die grösseren Hauptstämme zu entwickeln. Sie ist bindegewebiger Natur und besteht aus einem membranartigen äusserst feinen Plattenendothel, in dem nur wenige weit zerstreute abgeflachte Kerne nachweisbar bleiben (Fig. 8, Taf. XVII). Zuweilen erscheint diese Hülle nur unvollständig geschlossen und nur um den einen Theil eines Nervs ausgebildet, während der andere frei in der Gallertsubstanz und im Bindegewebe der primären Leibeshöhle liegt.

### 3. Der Ganglienzellstrang.

Von den im vorhergehenden Abschnitt beschriebenen Nervensträngen unterscheidet sich der dorsale Ganglienzellstrang (*cordon ganglionnaire viscéral ou dorsal* Van Beneden's und Julin's) in wesentlichen Punkten. Während jene vom definitiven Ganglion aus erst spät in der Postembryonalentwicklung entstehen, lässt sich der Ganglienzellstrang auf das bereits in den allerersten Embryonalstadien vor dem definitiven Gehirn angelegte Rückenmarkrohr, das sich in den Larvenschwanz fortsetzt, zurückführen, und in den Knospen, denen das dem Ruderschwanz homologe Organ fehlt, bildet er sich aus dem Hintertheil des primären entodermalen Neuralrohres. Der Strang stellt also ein von allem Anfang an ursprünglich schon unpaares medianes Organ dar, während die oben behandelten Gehirnnerven — vereinzelte asymmetrische Stämme ausgenommen — ursprünglich paarige und daher mehr oder minder seitlich am Gehirn entspringende Gebilde sind, die freilich gelegentlich vorn und hinten zu einem medianen Dorsalnerv sekundär verschmelzen können.

In den Embryonen und Knospen ist es nur der im hinteren Rumpfteil gelegene Abschnitt des primären Nervenrohres, der zum Ganglienzellstrang wird; der vordere bildet sich zur Flimmergrube und dem Flimmergrubencanal um und entwickelt weiterhin auch das definitive

Ganglion und die Neuraldrüse. Daraus ergibt sich, dass der Ganglienzellstrang ursprünglich eine directe Fortsetzung des die Flimmergrube mit der Neuraldrüse verbindenden Canals ist, ein Verhalten, das sich thatsächlich noch bei zahlreichen Formen auch im vollkommen entwickelten Zustande nachweisen lässt. Zuweilen aber scheint der Strang an seiner Wurzel vom hinteren Canalende sich völlig abzutrennen und mit dem Gehirn zu verwachsen, sodass er, wie alle anderen Nerven, als eine spätere Bildung des definitiven Ganglions aufgefasst werden konnte (*Fragaroides auran-tiacum*, *Molgula ampulloides*).

a. Kowalevsky hat zuerst (1874) diesen Ganglienzellstrang bei seinem *Didemnum styliferum* (= *Distaplia magnilarva*) beschrieben als einen aus dem Gehirn entspringenden feinen Strang, „welcher sich nach unten zieht, Nerven an den Kiemensack absendet und abwärts schliesslich mit einem Eingeweideganglion endet. Von dem letzteren gehen Nerven zu dem Magen, Herz und Eierstock“. Lahille konnte später (1890) diese Angaben allerdings nicht bestätigen und fand nur eine hintere stummelförmige Fortsetzung des Flimmergrubencanals, die er als den rudimentären Rest des gesammten larvalen Nervenrohres deutete. Die Befunde Kowalevsky's lassen nur auf eine Rückbildung des hinteren im Ruderschwanz verlaufenden Abschnittes des larvalen Nervenrohres schliessen, während der vordere im Larvenrumpf gelegene Theil und das diesem gleichwerthige Neuralrohr der Knospen gerade umgekehrt eine weiter vorschreitende Entwicklung in der Postembryonalzeit erfahren haben müssten. Auch bei jungen Exemplaren von *Phallusia mammillata* und *Ciona canina* fand Kowalevsky einen ähnlichen Ganglienzellstrang und ein terminales Eingeweideganglion; doch hat er allerdings über den feineren Bau dieser Organe weder bei diesen Formen noch bei *Distaplia* eingehendere Angaben gemacht. Später haben dann Van Beneden und Julin (1884) den Ganglienzellstrang bei einer Anzahl anderer Formen (*Molgula ampulloides*, *Microcosmus claudicans*, *Polycarpa comata* und bei ganz jugendlichen, erst kurze Zeit festsitzenden Stadien von *Clavelina Rissoana*) nachgewiesen.

b. An das hoch entwickelte Stadium, das der Ganglienzellstrang bei *Distaplia* darbietet, lassen sich in einer continuirlichen Reihe eine Anzahl niederer Entwicklungsstufen dieses Organes bei anderen Formen anschliessen, bei denen nirgends mehr peripher ausstrahlende Nerven mit Sicherheit erkannt sind. Bei *Molgula ampulloides* ist der Strang recht ansehnlich entwickelt, besitzt wenige centrale Nervenfasern und einen verhältnissmässig dicken Belag verschieden grosser Ganglienzellen, die auf allen Querschnitten in grösserer Anzahl erscheinen. Er ist überall gleich dick, nur sein Hinterende ist ein wenig zugespitzt; besondere Ganglienanschwellungen fehlen also auf seinem Verlauf. Bei *Microcosmus claudicans* sind die Ganglienzellen weit spärlicher, vertheilen sich aber nicht gleichmässig über den ganzen Fibrillenstrang, sondern bilden an mehreren Stellen etwas stärker hervorspringende Ansammlungen. Bei

*Polycarpa comata* finden sich nur noch sehr wenige Zellen, dagegen ist die Nervenfasermasse verhältnissmässig mächtig entwickelt (Van Beneden und Julin).

c. Während in diesen Fällen der Ganglienzellstrang direct vom Gehirn selbst entspringen soll, sah ich ihm in anderen in der ursprünglicheren Weise als deutliche Fortsetzung des Flimmergrubencanals bestehen. Bei *Ciona intestinalis* zieht sich das Hinterende des Canals in ein strangähnliches Gebilde aus, das die rechte Seite des Ganglions umwächst und auf dessen Dorsalseite gelangt, dort, wo dieses sich in die beiden hinteren Nervenstämme spaltet. Von hier aus läuft der Strang nach hinten, bleibt der Medianebene nahe gelegen oder schmiegt sich auch zunächst den linksseitigen hinteren Hauptnervenstämmen an (vgl. Fig. 11, Taf. XVII), von denen er sich aber weiter hinten wieder entfernt, um sich der ventralen Cloakenwand direct anzulegen. In seinem Vordertheil zeigt der Ganglienzellstrang an manchen Stellen noch sehr deutlich den primären röhrenförmigen Bau (vgl. Fig. 13, Taf. XVII), weiter hinten wird er solid und scheint in seiner Dicke variiren zu können (Fig. 12, Taf. XVII). Bei *Clavelina lepadiformis* erweist sich der Ganglienzellstrang noch weiter vereinfacht. Das Lumen schwindet im ausgebildeten Zustande vollständig, und es besteht nur ein kurzer solider Strang, dessen Querschnitt sehr wenige, meist zwei bis vier, Zellen aufweist (Fig. 14, Taf. XVII). Dorsal vom Ganglienzellstrang entspringt aus dem Gehirn der hintere aus Fasern bestehende Dorsalnerv, und die Wurzeln beider legen sich, obwohl genetisch ganz verschieden, zu einem scheinbar einheitlichen Nervenstamm zusammen (Fig. 3, Taf. XVII). Ganz ähnlich liegen die Verhältnisse bei *Molgula ampulloides* und *Fragaroides aurantiacum*, bei denen sowohl Van Beneden und Julin als auch Maurice eine ventrale Ganglienzellbekleidung des hinteren faserigen Dorsalnervs beschrieben haben. Nur diese ventrale Ganglienzellschicht ist aus dem embryonalen primären Nervenrohr hervorgegangen, der dorsale Faserstrang ist eine spätere Neubildung vom definitiven Gehirnganglion aus. Bei den zuletztgenannten Formen sind im ausgebildeten Zustande diese wichtigen Unterschiede zwischen den beiden Theilen deshalb schwerer festzustellen, weil der Ganglienzellstrang sich vom Flimmergrubencanal völlig abtrennen und dem Gehirn verbinden soll. Das Letztere scheint auch bei *Clavelina* gelegentlich als eine individuelle Variation des normalen Verhaltens vorzukommen. Ueberall aber trennen sich der hintere Dorsalnerv und der Ganglienzellstrang, auch wo sie scheinbar aus einer gemeinsamen Wurzel entspringen, nach kurzem gemeinsamen Verlauf voneinander ab.

d. Bei einer Reihe zusammengesetzter Ascidien tritt der rudimentäre Charakter des Ganglienzellstranges noch deutlicher hervor, besonders dort, wo nur unverschmolzene, paarige Gehirnnerven aus dem Gehirn hervortreten, die zu jenem Strang keine innigeren Beziehungen gewinnen, sondern völlig getrennt verlaufen. Man findet dann den Ganglienzellstrang

als einen mehr oder minder kurzen, oft nur stummelförmigen Anhang des Flimmergrubencanals resp. der Neuraldrüse. Lahille hat mehrere solche Fälle beschrieben (*Didemnum cereum*, *Leptoclinum gelatinosum*, *Glossophorum sabulosum*). —

Darnach ergibt sich ein befriedigendes Verständniss für die morphologische Bedeutung des Ganglienzellstranges. Das Organ entspricht einem Theil des primären Nervenrohres der Larven und zwar dem Abschnitt, der den hinteren Rumpf durchzieht und das vordere in Flimmergrube und Canal sich umbildende Stück mit dem Caudalrohr verbindet. Es ist also homolog dem unpaaren Dorsalnerv der Appendicularien, doch unterscheidet sich dieser dadurch, dass er im Rumpf keine Zellen führt, sondern in der Regel erst nachdem er in den Ruderschwanz übergetreten ist, von Ganglienzellen stellenweise bedeckt wird. In der Ascidienlarve liegt ventral von diesem Abschnitt des Nervenrohres das sog. Rumpfganglion, das aber überall bei der Metamorphose eine vollkommene Rückbildung zu erfahren und in den Ganglienzellstrang nicht einbezogen zu werden scheint. Die Auflösung des als nervöses Centralorgan der Larven functionirenden Rumpfganglions und die völlige Rückbildung des Ruderschwanzes einerseits, sowie andererseits die Neubildung des definitiven Ascidiengehirns vom vorderen Theil des Neuralrohrs aus bedingen nothwendiger Weise eine veränderte Bedeutung des zum Ganglienzellstrang gewordenen Abschnittes des Nervenrohres. Nur bei *Distaplia* sind bislang vom Ganglienzellstrang ausstrahlende Nerven mit einiger Bestimmtheit beobachtet worden, Faserstränge, die den Kiemensack, Herz, Magen und Eierstock innerviren (Kowalevsky). Nach den oben mitgetheilten Angaben Ussov's versorgen dagegen bei allen anderen Ascidien die neu auftretenden Gehirnnerven auch alle Eingeweide, sodass der Ganglienzellstrang fast alle seine Bedeutung verloren hat und zu einem rudimentären Organe geworden ist.

## V. Die Flimmergrube und Neuraldrüse.

So wie das gesammte Nervensystem entwickeln sich auch die Flimmergrube und Neuraldrüse aus dem primären Nervenrohr des Embryos oder der Knospe. Der vorderste Abschnitt des Neuralrohrs bricht frühzeitig in den Kiemendarm durch und bildet sich zur Flimmergrube um; diese bleibt durch einen langen Canal mit dem hinteren zum Ganglienzellstrang gewordenen Theil verbunden. Aus den Wandungen des Canals entwickelt sich die Neuraldrüse, deren Lumen sich direct oder indirect in den Canal und durch diesen in die Flimmergrube öffnet, sodass alle drei Gebilde miteinander in innigstem Zusammenhang stehen. Bei den verschiedenen Ascidien zeigen diese Organe eine sehr wechselnde Ausbildungsstufe. Die einfachsten Fälle schliessen unmittelbar an das Appendicularienstadium an, während die complicirtesten Formen der Flimmergrube und Neuraldrüse sich weit über dieses erheben.

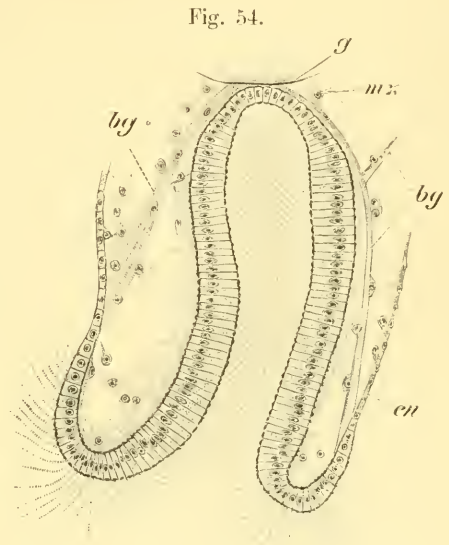


## 1. Die Flimmergrube.

Das allgemein verbreitete Vorkommen der Flimmergrube bei einfachen und zusammengesetzten Ascidien wurde zuerst durch Savigny festgestellt, der das Organ als „tubercule antérieur ou voisin du ganglion“ bezeichnete. Spätere Untersucher haben demselben Gebilde eine ganze Reihe verschiedener Namen gegeben, die sich zum Theil auf die Lage oder den Bau, zum Theil auf die vermeintliche Function oder morphologische Bedeutung bezogen (branchial tubercle: Hancock; dorsal tubercle: Herdman; Flimmergrube, organe vibratile, ciliated organ: die meisten älteren Autoren; Geruchsgrube: Ganin, Föl, Ussow; tubercule hypophysaire oder Hypophysis: Julin, Van Beneden; tubercule hypoganglionnaire: Maurice\*).

**Gestalt.** Im einfachsten Fall erscheint die Flimmergrube, ähnlich wie bei den Appendicularien, als ein kleines dorsal gelegenes Wimper-säckchen, das vorn mit weiter trichterförmiger Oeffnung median in die dorsale Praebranchialzone des Kiemen-darmes dicht vor dem Flimmerbogen, mehr oder minder weit hinter dem Tentakelkranz mündet und hinten zum Flimmergrubencanal allmählich sich verjüngt. Gewöhnlich ist die Flimmergrube in seitlicher Richtung mehr oder minder stark comprimirt, sodass ihr Querschnitt elliptisch (Fig. 6, Taf. XVII) und selbst schlitzförmig erscheint. Manchmal bilden sich auch symmetrische seitliche Ausbuchtungen, und das Organ zeigt sich dann im optischen Durchschnitt etwa kreuzförmig (*Polycarpa pilella*: Textfigur 55 A). Zuweilen aber macht sich schon auf diesem einfachen

grubenförmigen Stadium eine Asymmetrie bemerklich, indem eine bogenförmige Krümmung eintritt, in der Weise, dass die rechte und linke Aussenwand nicht mehr spiegelbildlich gleich bleiben, sondern die eine convex, die andere concav werden (*Clavelina lepadiformis*; Textfigur 54). Die Grösse dieser noch einfach gestalteten Flimmergrube kann bei ver-



Schnitt durch die Flimmergrube von *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{500}{1}$ .

bg = Bindegewebsstränge; en = Entoderm;  
g = Ganglion; mz = Mesenchymzellen.

\*) Strenggenommen bezeichnet Maurice als tubercule hypoganglionnaire nur den Mündungstheil der Flimmergrube und nennt deren Haupttheil organe vibratile. Zu einer derartigen Scheidung und verschiedenen Benennung der histologisch ganz gleichartig sich verhaltenden Theile eines Organs liegt meines Erachtens keine Veranlassung vor.

schiedenen Formen sehr beträchtlich verschieden sein. So ist z. B. die Oeffnung bei *Clavelina* reichlich viermal so lang als bei *Botryllus* (vgl. Fig. 3 und 6, Taf. XVII).

Da, wo die Flimmergrube eine bedeutendere Grösse erreicht, wird auch ihre Gestalt in der Regel complicierter. Die Oeffnung erhält allmählich ein horn- und hufeisenförmiges Aussehen (*Ascidia meridionalis*

Fig. 55.



Verschiedene Formen der Flimmergrube. (Nach Herdman.)

A = *Polycarpa pilella* Herd.  $\frac{50}{1}$ . B = *Ascidia meridionalis* Herd.  $\frac{50}{1}$ .  
 C = *Ascidia falcigera* Herd.  $\frac{50}{1}$ . D = *Cynthia cerebriformis* Herd.  $\frac{50}{1}$ .  
 E = *Ascopera gigantea* Herd.  $\frac{1}{1}$ . F = *Rhabdoecynthia complanata* Herd.  
 schwach vergr. G = *Culeolus Moseleyi* Herd.  $\frac{50}{1}$ . H = *Cynthia fissa*  
 Herd.  $\frac{50}{1}$ . I = *Polycarpa tinctor* Q. u. G. schwach vergr. K = *Molgula*  
*Forbesi* Herd.  $\frac{50}{1}$ . L = *Ascidia translucida* Herd.  $\frac{50}{1}$ . M = *Ascidia*  
*pyriformis* Herd.  $\frac{50}{1}$ . In E und F ist das Lumen der Flimmergrube durch  
 einen Contur angedeutet. fb = Flimmerbogen.

Textfigur 55 B) und wird füglich kreisähnlich oder mehr oder minder stark elliptisch längsgestreckt (*Ciona intestinalis*, Fig. 7, Taf. XVI; *Ascidia falcigera* Textfigur 55 C). Indem die beiden Schenkelspitzen miteinander verwachsen, erscheint endlich die Flimmergrubenmündung wie ein Wallgraben geschlossen. Das ganze Organ bildet nunmehr einen doppelwandigen Sack oder einen Doppeltrichter, und das Flimmergrubenlumen entspricht dem von den beiden Wänden umschlossenen Raum (*Styela bicolor* Sluiter; vgl. hier auch Fig. 9, Taf. XVI). Weitere Complicationen kommen dadurch zu Stande, dass die beiden Schenkelläste sich spiralig einrollen. Dies kann nach innen zu (*Cynthia cerebriformis*, Textfigur 55 D, *Ascopera gigantea*, Textfigur 55 E), oder auch nach aussen zu und dann gewöhnlich

in etwas unregelmässiger Weise erfolgen (*Culcolus Moseleyi*, Textfigur 55 G). Nicht selten rollt sich der eine Ast nach innen, der andere nach aussen zu ein (*Cynthia fissa*, Textfigur 55 H), und die Flimmergrubenöffnung bildet dann eine mehr oder minder unregelmässige Schleife. Die Stellungen des Hufeisens und der Schleife können, wie aus den stets in gleicher Orientirung gezeichneten Abbildungen der nebenstehenden Holzschnitte sofort ersichtlich ist, verschieden sein: der Schleifenbogen ist bald nach vorn, bald nach hinten, bald endlich nach rechts oder links gerichtet. Manchmal sind die Schenkeläste nicht nur eingerollt, sondern gleichzeitig auch zickzackförmig ein- und ausgebuchtet (*Rhabdocynthia complanata*, Textfigur 55 I'). Häufig ist das Organ S-förmig gekrümmt (*Polycarpa tinctor*, *Molyula Forbesi*, Textfigur 55 I, K), und zuweilen gleicht es einem einfach schlangenförmigen (*Ascidia translucida*, Textfigur 55 L) oder einem vielfach schleifenförmig sich durcheinander windenden Bande (*Ascidia pyriformis*, Textfigur 55 M).

Diese letzteren Formen leiten hinüber zu den Fällen, in denen die Flimmergrube nicht mehr einheitlich, sondern in eine mehr oder minder grosse Zahl selbständiger Theile aufgelöst erscheint. Ein sehr interessantes Beispiel hat Herdman (1882) bei *Cynthia irregularis* beobachtet. Hier finden sich in einem grossen Hufeisen angeordnet mehr als  $\frac{1}{2}$  Dutzend isolirter Flimmergruben von sehr verschiedenem Bau und wechselnder Grösse nebeneinander. Einzelne sind oval und ringförmig ziemlich einfach gestaltet, die complicirtesten stellen vielfach gewundene krausenartige Bänder dar (vgl. Textfigur 67 B).

Bei *Phallusia mammillata* steigt, wie zuerst Ussow nachgewiesen hat, die Zahl der isolirten von gelben Pigmentzellen umgebenen Flimmergruben bis auf ungefähr 200, nach Julin und Roule bis auf mehr als 500; alle Gruben stehen untereinander durch ein wohl entwickeltes, nur im Alter zuweilen im vorderen Abschnitt etwas reducirtes Canalsystem in Verbindung. Vorn findet sich median die als „Primärtrichter“ bezeichnete Grube, die in den Kiemendarm mündet und ein kleines einfaches Wimpersäckchen darstellt. Weiter hinten folgen sich, zuerst in weiteren Abständen, dann immer dichtgedrängter, die übrigen „secundären Flimmergruben oder Säckchen“ (vgl. Textfiguren 58 und 58 A, B). Diese stellen ebenfalls einfache Wimpersäckchen dar, variiren aber nicht unerheblich in der Form und Grösse und münden rechts und links der Medianebene nahe in die Peribranchialräume und nicht mehr direct in den Kiemendarm (Fig. 1 und 2, Taf. XVII). Roule (1884) behauptet allerdings, dass weitaus die grösste Zahl der Flimmergruben in die Kiemenhöhle münde und dass nur ganz vereinzelt Flimmersäckchen, die in abnormaler Weise verlagert seien, in die Peribranchialräume durchbrächen. Es ist aber nicht unwahrscheinlich, dass diese Angabe auf einem Irrthum beruht. Denn wenn Roule die vermeintlich abnormalen Oeffnungen in den Peribranchialraum dadurch erklärt, dass die betreffenden Flimmergruben an ganz besonders langen Secundärcanälchen sitzen und daher weiter vor-

geschoben werden, so ist dem entgegenzuhalten, dass gerade umgekehrt die Entfernung bis zum Kiemendarm eine grössere ist als bis zu den Peribranchialräumen. Bei der grossen Zahl der Flimmergruben ist es erklärlich, dass diese sich über eine ziemlich ansehnliche Strecke vertheilen. So erstreckt sich z. B. bei einem 11,5 cm langen Thier die Flimmergrubenregion über 3 cm Länge (Julin). — Auch bei *Ascidia Marioni* fand Roule zahlreiche Flimmergruben; doch sind es hier gewöhnlich nur 12—15, höchstens 20 kleine hintereinander gelegene Wimpersäckchen, die sämmtlich rechts und links von der Dorsalfalte in den Kiemendarm sich öffnen sollen. Der vorderste „Primärtrichter“ unterscheidet sich von den hinteren nur durch eine geringere Grösse. Die Flimmergrubenzone erreicht auch hier ungefähr  $\frac{1}{3}$  der gesammten Körperlänge. Neuerdings hat Metcalf (1897) bei *Ascidia atra* ganz ähnliche Verhältnisse im Flimmergrubenbau aufgefunden, wie sie eben für *Phallusia mammillata* beschrieben worden sind. Die Zahl der durch Nebencanälchen dem Hauptcanal verbundenen secundären Flimmergruben beträgt über 100. Während diese einfache kleine Flimmertrichter darstellen, die in den Peribranchialraum sich öffnen, mündet das vorderste Ende des Hauptcanals durch eine etwas grössere hufeisenförmige Flimmergrube (Primärgrube) in den Kiemendarm.

**Histologische Beschaffenheit.** Stets werden die Wandungen der Flimmergrube von einem durchaus einschichtigen Epithel gebildet. Die Zellen sind vorherrschend prismatisch gestaltet; am hintersten Ende, an der Uebergangsstelle in den Canal, und vorn, wo das Flimmergrubenepithel in den Kiemendarm übergeht, werden die Zellen niedriger, mehr cubisch (Fig. 1, 2, 3, Taf. XVII). Die etwas längsgestreckten Kerne liegen vorwiegend in den äusseren, der Leibeshöhle zugekehrten Zellenden, während an der das Lumen begrenzenden Seite überall Cilien sich entwickeln. Es scheint, dass jede Zelle immer nur eine Geissel bildet, die den Zellkörper gewöhnlich um ein Mehrfaches an Länge übertrifft, sodass in der Mitte der Grube die an den gegenüberliegenden Wänden entspringenden Geisseln einander berühren oder ineinander greifen. In conservirten Thieren sind in der Regel die Cilien gegen das Hinterende der Flimmergrube gekrümmt (Fig. 1—3, Taf. XVII; Textfigur 54). Gewöhnlich sitzen sie mit etwas verbreiteter Basis einem in Hämatoxylin sehr intensiv färbbaren Endstück des Zellkörpers auf (Fig. 4, Taf. XVII). Zuweilen finden sich auch an den gegenüberliegenden Zellenden winzige stark färbbare Verdickungen, die knopfförmig in die Leibeshöhle vorspringen. Ihre Bedeutung ist mir nicht klar geworden; vielleicht handelt es sich um Nervenendigungen (vgl. Textfigur 54).

Die Geisselbekleidung beschränkt sich nicht auf die Grube selbst, sondern erstreckt sich auch auf die allernächste Nachbarschaft des Kiemendarmepithels an der Grubenmündung. Es scheint aber, dass fast nirgends ein directer Zusammenhang mit der Bewimperung des Flimmerbogens besteht und dass stets eine, wenn auch häufig nur äusserst schmale, wimperlose Zwischenzone vorhanden ist. In einzelnen Fällen (z. B. *Botrylloides*

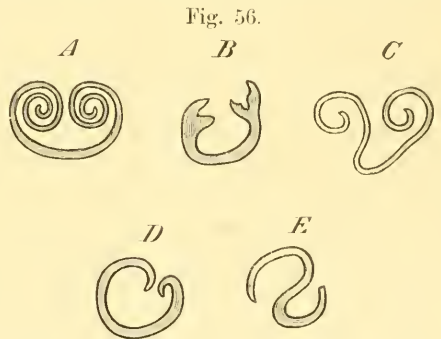
*fulgurale* Herd.) scheint eine solche Zone zu fehlen, und beide Organe sind durch ein Flimmerband verbunden. Bei *Corella parallelogramma* sollen nach Julin ausschliesslich im Bereiche des Lumens der Flimmergrube Geisseln vorkommen, und der äussere Grubenrand soll flimmerlos sein.

An der von der Leibeshöhle umschlossenen Wand der Flimmergrube findet sich weit verbreitet eine feine membranartige Endothelschicht (*membrane anhyste*). Bei den grösseren Monascidien ist sie in der Regel durch eine homogene structurlose Schicht (*substance anhyste*) von der Flimmergrubenwand geschieden (Julin), während sie bei den kleinen Synascidien (*Fragaroides*, Maurice) dieser dicht anliegt. Das platte Endothel ist aus Bindegewebszellen hervorgegangen und führt noch einzelne weit zerstreute flache Kerne. An seiner Aussenseite inseriren sich andere verschieden geformte Bindegewebszellen, die in der die Leibeshöhle erfüllenden Gallerte stecken und zum Theil zu stärkeren faserigen Strängen zusammentreten können (Fig. 3, Taf. XVII, Textfigur 54).

**Individuelle Verschiedenheiten.** Da, wo bei den Monascidien die Flimmergrube eine complicirtere Gestalt erlangt, erweist sie sich häufig bei den verschiedenen Individuen einer Species recht variabel geformt. Bei *Ascidiella aspera* traf Lahille neben der typischen Spiralschleife (Textfigur 56 A) mehr oder minder unregelmässige hufeisen- oder V-förmige Schleifengebilde (B, C), und ähnlich erscheint zuweilen bei *Ascidiella cristata* Risso an einem Ast die gewöhnlich nach innen eingerollte Spirale nach aussen gekehrt und daher die Symmetrie gestört (Heller). Bei *Ciona intestinalis* findet sich sogar zuweilen statt der typischen Hufeisenform eine S-förmige Schleife (Textfigur 56 D, E).

Diese individuellen Variationen sowie die oben (p. 297 fg.) ange-

geführten Beispiele für die verschiedenen Formstufen der Flimmergruben bezeugen bereits, dass die Gestalt des Flimmerorgans für die Beurtheilung der systematischen Stellung einer Ascidie von nur untergeordneter Bedeutung ist oder doch mindestens nicht die Wichtigkeit beanspruchen darf, die ihr namentlich Traustedt zuerkennt. Das haben bereits Kupffer und Herdman betont. Im allgemeinen finden sich zwar die einfachen grubenförmigen Organe nur bei den Cormascidien, die complicirteren hufeisen- und schleifenförmigen nur bei den Monascidien, doch fehlt es nicht an zahlreichen Ausnahmen. Unter den Monascidien haben z. B. *Molgula pyriformis*, *Eugyra kerguelencensis*, *Polycarpa pilella* und *P. natalensis* einfache säckchenförmige Flimmergruben.



Halbschematische Darstellung von individuellen Verschiedenheiten der Gestalt der Flimmergrube.

A, B, C = *Ascidiella aspera* O. F. M. (Nach Lahille.) D, E = *Ciona intestinalis*.

Das einfache grubenförmige Flimmerorgan der Cormascidien bietet natürlich nur wenig Modificationen und erscheint daher in den verschiedenen Familien immer in den gleichen Formen. Aber bei den Monascidien, bei denen die Gestalt des Organs beträchtliche Mannigfaltigkeiten zeigt, finden sich alle Verschiedenheiten in den einzelnen Familien oder auch in den artenreicheren Subfamilien nebeneinander vor. Ja auch innerhalb einer Gattung begegnet man den verschiedensten Formen der Flimmergruben. Dies ergibt sich z. B. deutlich für das Genus *Ascidia* aus den vier Abbildungen *B*, *C*, *L*, *M* in Textfigur 55 (p. 298); doch sind damit noch lange nicht alle Verschiedenheiten des Organs bei dieser Gattung gekennzeichnet. Bei *Ascidia tenera* ist das Organ noch nicht so stark hornförmig gekrümmt wie bei *Ascidia meridionalis*, und sein Lumen gleicht noch mehr einem quergestellten Schlitz. Bei anderen Species dieser Gattung tritt wieder die Spiralschleife oder die V-förmige Schleife auf. Die Gestalt der Flimmergrube hat hier also als Gattungsmerkmal keinen Werth, und die oben mitgetheilten Beispiele der individuellen Variation lehren, dass sie häufig nicht einmal für die Speciesdiagnose von Bedeutung ist. Meines Erachtens erscheint daher auch die Schlussfolgerung, die Metcalf gezogen hat, nicht haltbar. Der oben beschriebene eigenthümliche Bau des Flimmergrubenapparates bei gewissen Formen der Gattungen *Ascidia* und *Phallusia* scheint ihm ein so wichtiges Moment zu sein, dass er die Vertheilung jener drei Arten auf zwei verschiedenen Gattungen trotz der vorhandenen anderen Organisationsverschiedenheiten für nicht gerechtfertigt hält, sondern sie in einer Gattung zusammengefasst wissen will.

**Physiologische Bedeutung.** Die physiologische Bedeutung der Flimmergrube hat eine verschiedene Beurtheilung erfahren und ist bis auf den heutigen Tag nicht in völlig befriedigender Weise festgestellt. Die ältere Auffassung, die auch gegenwärtig noch von zahlreichen Forschern getheilt wird, sah in der Flimmergrube ein Sinnesorgan, das dazu bestimmt sein sollte, die chemischen Qualitäten des eintretenden Athmungswassers zu prüfen, sei es als Geruchs-, sei es als Geschmacksorgan (Hancock, Ganin, Fol, Lacaze-Duthiers, Ussow u. A.). In der That ist auch die Lage des Organs in der nächsten Nähe der Mundöffnung für eine derartige Function überaus geeignet, und das einzige oben bereits (p. 109) erwähnte Experiment Fol's an Appendicularien ist mit einer derartigen Deutung sehr wohl vereinbar, wenn es auch allerdings kein stricter Beweis für sie ist. Die gegenwärtig vorliegenden histologischen Befunde aber, die ich oben mitgetheilt habe, scheinen mit der Bedeutung der Flimmergrube als Sinnesorgan nicht recht übereinzustimmen, da eine directe Innervirung der Wandzellen sich nicht hat nachweisen lassen (vgl. oben p. 291). Doch muss an dieser Stelle daran erinnert werden, dass das Studium der feinsten Nervenverzweigungen und Endigungen bei Tunicaten mit Hilfe der neuen Untersuchungsmethoden überhaupt noch nicht in Angriff genommen worden ist, sodass die bisherigen negativen

Befunde durchaus nicht als beweiskräftig gelten können. Daher halte ich noch immer die Deutung der Flimmergrube als ein chemisches Sinnesorgan für die wahrscheinlichste.

Wie aus den beiden folgenden Abschnitten zu entnehmen sein wird, steht die Flimmergrube durch einen Canal mit der Neuraldrüse in directem Zusammenhang. Bald nachdem diese Beziehung erkannt worden war, schien man geneigt, der Flimmergrube jede selbständige physiologische Bedeutung abzusprechen und dieses Gebilde lediglich als das vorbereitete Ende des Ausführungsganges zu betrachten, das die Ausscheidungsproducte der Drüse in den Kiemendarm zu befördern hätte (Julin). Es mag sein, dass das eine wichtige Aufgabe der Flimmergrube ist, aber ich glaube mit Herdman und Maurice, dass damit ihre physiologische Bedeutung durchaus nicht erschöpft zu sein braucht, sondern dass sie gleichzeitig sehr wohl auch als Sinnesorgan functioniren könne.

Eine eigenthümliche Auffassung hat Sheldon (1888) vertreten. Die ursprüngliche Bedeutung der Flimmergrube sei die, dem Gehirn Luft zuzuführen (aerates the brain). Diese Function gehe allerdings bei den meisten ausgebildeten Ascidien (*Amaroucium*, *Ascidia*, *Ciona*) verloren im Zusammenhange mit der erst secundär sich entwickelnden drüsigen Beschaffenheit des hinteren Abschnittes, und die vordere Flimmergrube sei daher nur noch als Ausführungsgang für die Drüsensecrete thätig.

## 2. Der Flimmergrubencanal.

Das Hinterende der Flimmergrube zieht sich in einen Canal aus, der sich mehr oder minder weit nach hinten erstreckt und in die Neuraldrüse führt. Auf jugendlichen Entwicklungsstadien lassen sich Canal und Flimmergrube nicht scharf voneinander abgrenzen, denn beide entstehen aus dem vorderen neben der larvalen Sinnesblase verlaufenden Abschnitt des Neuralrohres des Embryos. Erst später differenzirt sich der vorderste in den Kiemendarm geöffnete Theil in einer selbständigen Weise zur Flimmergrube, während der hintere canalartig bleibt und an ganz bestimmten Stellen durch Proliferiren seiner Wandung das definitive Ganglion und die Neuraldrüse entstehen lässt. Das Gehirnganglion schnürt sich weiterhin zu einem selbständigen Gebilde ab, die Neuraldrüse bleibt dagegen zeitlebens mit dem Canal innig verbunden, sodass dieser als ihr Ausführungsgang erscheint. In der Regel sind auch im entwickelten Thier Ganglion und Canal dicht aneinandergedrückt. Zuweilen aber schiebt sich, entgegen den Behauptungen früherer Autoren, zwischen beide Gebilde eine dünne Bindegewebsschicht ein (vgl. Textfigur 57 D).

a. Das primitivste an die larvalen Stadien erinnernde Verhalten des Flimmergrubencanals hat Calman bei der von ihm aufgestellten Gattung *Julinia* (*J. australis*) nachgewiesen. Hier lässt sich der Canal weder vorn von der Flimmergrube noch hinten und ventral von der Drüse scharf abgrenzen; alle drei Gebilde erscheinen wie ein einheitliches röhren-

förmiges Organ, in welchem die vorderen Zellen Geisseln tragen, während hinten Drüsenzellen auftreten (vgl. Textfigur 60 auf p. 311).

b. In allen anderen Fällen erscheint der Canal scharfer gesondert und selbständiger. Vorn erweitert er sich zwar häufig ganz allmählich zur Flimmergrube, doch lässt sich diese in der Regel durch ihre Geissel-



Querschnitt durch die Mitte der Ganglionregion von *Ciona intestinalis* circ.  $60^{\circ}/_1$ . A = Schnitt durch das strangförmige hintere Ende des Flimmergrubencanals  $400^{\circ}/_1$ . B, C, D = Schnitte durch die mittlere mit der Drüse verbundene Canalregion  $400^{\circ}/_1$ . E = Schnitt durch das vordere Canalende  $270^{\circ}/_1$ . a = äussere Peribranchialwand; bb = Blutbahnen; bg = Bindegewebszellen; c = Flimmergrubencanal; dr = Neuraldrüse; ec = ektodermales Hautepithel; en = Entodermepithel des Kiemendarmes; g = Ganglion; gz = Ganglienzellen; ks = Kiemenspalten; p = Peribranchialraum.

auskleidung deutlich und scharf umgrenzen. Hinten scheint der Canal bei fast allen Ascidien sich in den oben (p. 293) beschriebenen Ganglienzellstrang fortzusetzen, ohne dass sich zwischen beiden Gebilden eine bestimmte Grenze feststellen liesse. Das erklärt sich zur Genüge aus der gleichen Entstehung dieser Organe aus dem embryonalen Nervenrohr. Doch wird man im allgemeinen das Canalende nicht hinter den Bereich des Ganglions verlegen dürfen.



Nicht nur bei den Synascidien, sondern wahrscheinlich auch bei allen Monascidien lassen sich auf dieser höheren Ausbildungsstufe des Organs drei Abschnitte im Canal unterscheiden. Der vorderste in die Flimmergrube mündende stellt eine Röhre dar, deren Querschnitt in der Regel mehr oder minder kreisähnlich gestaltet ist, zuweilen allerdings in einer Richtung sehr stark comprimirt, fast schlitzförmig erscheint (Textfigur 57 E). Die Weite des Lumens ist sehr variabel; zuweilen ist sie so gering, dass sie nicht einmal die Wanddicke erreicht, in anderen Fällen (*Ciona intestinalis*) ist sie recht ansehnlich, besonders im vordersten Theil. Die Länge dieses Canalabschnittes zeigt ebenfalls erhebliche Verschiedenheiten. Da, wo die Neuraldrüse unmittelbar hinter der Flimmergrube mündet, ist der vorderste Canaltheil auf ein winziges Stück reducirt (*Fragaroides aurantiacum*). Sehr häufig ist er von ungefähr der gleichen Länge wie die Flimmergrube selbst (vgl. Fig. 9, Taf. XVI; Fig. 3, Taf. XVII), zuweilen wird er noch länger (z. B. bei *Ascidella venosa* circ. 2 mm), und bei den Formen, bei welchen Ganglion und Neuraldrüse weit hinten in beträchtlicher Entfernung von der Flimmergrube liegen, erreicht der Canal eine sehr bedeutende Grösse (z. B. bei *Ascidia mentula* circ. 2 cm).

Der Mittelabschnitt des Flimmergrubencanals umfasst die Region der Neuraldrüsenmündung. Er bildet eine längere oder kürzere Rinne, deren offene Seite der Drüse direct aufliegt und deren Wand in das Drüsenepithel übergeht (Textfigur 57 B—D). Die Drüse stellt also hier gewissermaassen einen erweiterten Theil der Canalwand dar, und das erklärt sich zur Genüge daraus, dass ontogenetisch jene durch Wucherung von dieser letzteren entsteht. Nach hinten zu verzüngt sich häufig die Rinne recht beträchtlich, krümmt sich allmählich immer stärker und hebt sich endlich als vollständiges Rohr von der Neuraldrüse ab, um als Hinterabschnitt des Flimmergrubencanals selbständiger zu werden.

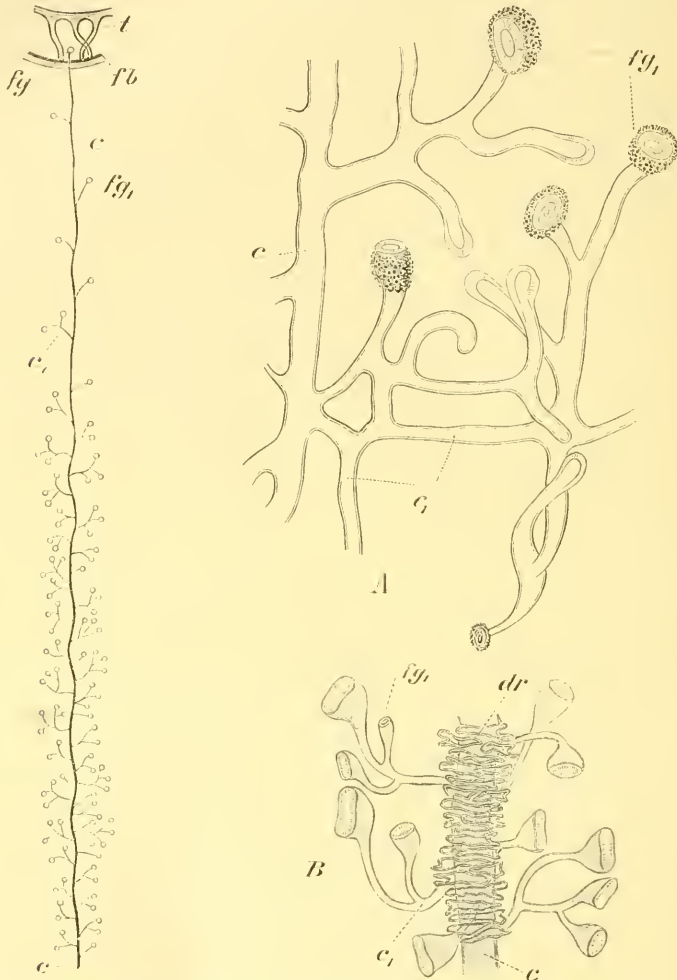
Dieser Hinterabschnitt bildet stets ein sehr enges Rohr, dessen Lumenweite zumeist nicht einmal die Dicke der Wandung erreicht. Im Endtheil schwindet häufig das Lumen vollständig, und der Canal wird zu einem soliden Strang, der sich ohne scharfe Grenze in den Ganglienzellstrang fortsetzt (*Clavelina* in Fig. 3, Taf. XVII; *Ciona* in Textfigur 57 A).

e. Wohl nur als eine Modification dieses Stadiums der Canalentwicklung möchte die Form des Flimmergrubencanals aufzufassen sein, die Van Beneden und Julin (1884) für *Molgula* (*Gymnocystis*) *ampulloides* beschrieben haben. Nachdem der Canal von der Flimmergrube aus seitlich beim Ganglion vorbei gewachsen und auf dessen Dorsalseite gelangt ist, erweitert er sich zu einer ziemlich geräumigen Blase. Diese gabelt sich in zwei hinten blind endigende Aeste, die ganz im Bereiche des Ganglions liegen und nach hinten sich nicht über dieses hinaus erstrecken und auch nicht in einen Ganglienzellstrang fortsetzen sollen. In die beiden Aeste münden die Canäle der Neuraldrüse ein.

d. Am complicirtesten gestaltet sich das Canalsystem bei *Phallusia mammillata* (Ussow, Julin, Herdman), *Ascidia Marioni* (Roule) und

*Ascidia atra* (Metcalf) im Zusammenhang mit dem Auftreten zahlreicherer selbständigen Flimmergruben. Ueberall findet sich ein langer median

Fig. 58.



Schematische Darstellung des Flimmergruben- und Canalsystems von *Phallusia mammillata*. Circa  $\frac{5}{1}$ .

A (Nach Julin.) Drüsencanalverästelungen im Mittelabschnitt des Flimmergrubencanal bei einem halb erwachsenen Thier  $\frac{73}{1}$ . B Schematische Darstellung des weiter vorn gelegenen Canalsystems in einem erwachsenen Thier. *c* = Principalcanal oder Flimmergrubencanal; *c*<sub>1</sub> = sekundäre und tertiäre Canälchen; *dr* = accessorische Neuraldrüse; *fb* = Flimmerbogen; *fg* = primäre Flimmergrube; *fg*<sub>1</sub> = sekundäre Flimmersäckchen; *t* = Tentakel.

verlaufender Hauptcanal, der die Drüse mit dem vordersten Primärtrichter in Verbindung setzt. Bei *Phallusia mammillata* verläuft er nicht ganz gerade gestreckt, sondern in einer schwach gewellten mehr als 3 cm

langen Schlangenlinie, und überdies variiert die Weite seines Lumens nicht unerheblich an den verschiedenen Stellen. In alten Thieren scheint zuweilen eine Rückbildung des vordersten Theiles einzutreten, sodass der Gang nicht mehr bis zur vordersten Grube reicht. An den Hauptcanal setzen sich die zu den accessorischen Flimmergruben oder Säckchen führenden secundären Canälchen an. Bei *Ascidia Marioni* sind deren nur wenige, kaum ein Dutzend, vorhanden; bei den anderen Formen sind sie ausserordentlich zahlreich und selbst wieder mit tertiären Canälchen besetzt (Textfigur 58 *A* und *B*). Nicht alle dieser feineren Gänge führen zu Flimmergruben, sondern zahlreiche endigen blind mit kolbenförmigen Erweiterungen. Diese letzteren können wohl als jugendliche Anlagen noch nicht fertig gebildeter Flimmergruben betrachtet werden. —

In histologischer Beziehung verhalten sich in allen Fällen die Flimmergrubencanäle sehr einfach. Die Wandungen sind stets durchaus einschichtig und bestehen aus pflastersteinähnlichen mehr oder minder stark abgeflachten oder auch etwas höheren prismatischen Zellen, die sich in der Regel stärker als die Elemente der Drüsenwand färben. Die Zellformen können an verschiedenen Stellen des Canals verschieden sein. Im allgemeinen erscheinen sie aber im Bereiche eines durch das Rohr geführten Querschnittes gleichartig; nur zuweilen (*Fragaroides*, *Goodsiria dura*) unterscheidet sich im Hinterabschnitt die dem Ganglion zugekehrte Dorsal- resp. Ventralwand durch beträchtlich stärkere Zellen von den anderen Wänden. In vereinzelt Fällen (*Ciona intestinalis* nach Roule) wurde im vorderen Canaltheil eine Bewimperung im lebenden Thier deutlich erkannt, und auch ich sehe im conservirten Material die Zellen in feine Fortsätze auslaufen (Textfigur 57 *E*).

In sehr zahlreichen Fällen, namentlich bei den kleineren Synascidien, sind im Canallumen bislang keine zelligen Elemente, sondern höchstens eine leicht gerommene farblose Flüssigkeit nachgewiesen worden. Bei Monascidien sind dagegen Zellen recht häufig im Canal zu beobachten (*Ciona intestinalis*, *Ascidia mentula*, *Ascidella venosa*, *Corella parallelogramma*). Sie finden sich da vorzugsweise im mittleren Canalabschnitt (Textfigur 57 *C* und *D*), doch erstreckt sich ein Zellpfropf zuweilen auch mehr oder minder weit in den Vorderabschnitt hinein (Textfigur 57 *E*), und Roule fand selbst in der Flimmergrube noch abgestossene Zellen vor, was ich allerdings niemals beobachtet habe. Die Zellen sind identisch mit den das Lumen der Neuraldrüse erfüllenden Elementen, die im folgenden Abschnitt behandelt werden sollen.

### 3. Die Neuraldrüse.

Die Neuraldrüse wurde zuerst von Hancock (1868) als ein besonderes neben dem Ganglion bestehendes Gebilde beschrieben. Savigny und die älteren Autoren wandten zu schwache Vergrösserungen an, um die Drüse vom Gehirnganglion oder auch von der Flimmergrube scharf unterscheiden zu können. Lacaze-Duthiers (1874) fand das Organ bei seiner *Anurella*

*roscovita* und erkannte dessen drüsige Natur; er nannte es „glande prénerveienne“. Bald darauf haben Nassonoff (1877) und besonders Ussow (1876) die Drüse eingehender untersucht; der letztere nennt sie Drüse des Geruchsorgans und weist auf gewisse Aehnlichkeiten mit dem Bau der Hypophysis cerebri der Vertebraten hin. Aber erst Julin (1881) vermochte es mit Unterstützung Van Beneden's, dem Gegenstande die allgemeinere Aufmerksamkeit zuzuwenden, weniger vielleicht durch die Aufdeckung überraschender neuer Thatsachen, da diese ja im wesentlichen durch seine Vorgänger bereits festgestellt waren, als vielmehr durch die bestimmte Weise, in der er die Drüse und die Flimmergrube der Tunicaten mit gewissen Organen der Wirbelthiere homologisirte. Durch eine neue Benennung jener Tunicatenorgane und durch irrthümliche Angaben über deren Bildungsweise im Embryo haben die Hypothesen der belgischen Forscher leichter allgemeinere Verbreitung gefunden. So wie die Flimmergrube einfach den Namen „Hypophysis“ oder „tubercule hypophysaire“ erhält, wird die Neuraldrüse zur „glande hypophysaire“. Spätere Forscher haben aber doch bald wieder unsichtiger geurtheilt und diese sich lediglich auf hypothetische Speculationen gründenden Bezeichnungen wieder fallen lassen. Herdman nennt die Drüse: Neuraldrüse (neural gland); andere bezeichnen sie als Subneuraldrüse, was aber vielleicht wegen der wechselnden Lage bald dorsal, bald ventral vom Ganglion nicht sehr zweckmässig ist. Roule (1884) und Maurice (1888) endlich gebrauchen die Benennung: glande hypoganglionnaire.

**Lage.** Bei den meisten Ascidien liegt die Neuraldrüse auf der Ventralseite des Ganglions, und zwischen beiden Organen verläuft der Flimmergrubencanal. Wie aber schon Lacaze-Duthiers (1874) für *Molgula (Amurella) roscovita* und Ussow (1876) für *Cynthia microcosmus* Cuv. nachgewiesen haben, findet sie sich häufig auch an anderen Stellen. Oft liegt sie dorsal vom Gehirn, und auch der Canal verläuft dann auf der Rückenseite des Ganglions, diesem mehr oder minder innig angeschmiegt. Eine gleiche dorsale Lage der Drüse ist bereits für eine oder mehrere Arten der Gattungen *Cynthia*, *Polycarpa*, *Molgula*, *Boltenia*, *Botryllus* (Textfigur 59), *Goodsiria* nachgewiesen worden, und es scheint, dass damit ein für alle Species gültiges Gattungsmerkmal gegeben ist\*). Uebrigens stellen die rein dorsale und ventrale Lage der Neuraldrüse nur die beiden Extreme recht variabler Lagebeziehungen dar. So fand ich, dass bei *Phallusia mammillata* das Hinterende der allerdings im Alter stark reducirten Neuraldrüse von der Ventralseite des Ganglions auf dessen rechte Seite weit dorsal zu rückt; und umgekehrt sah ich bei *Cynthia papillosa* den canalartigen Hinterabschnitt von der Dorsalseite

\*) In einer soeben erschienenen Untersuchung über südafrikanische Tunicaten geht Sluiter sogar so weit, die dorsale oder ventrale Lage der Neuraldrüse als ein charakteristisches Merkmal zweier Tribus der von ihm aufgestellten Unterordnung der Ascidiacea holosomata zu betrachten. Bei den Stolidobranchiaten liegt die Drüse dorsal, bei den Phlebobranchiaten ventral.

auf die rechte Ventralseite übertreten. Bei *Ciona intestinalis* kann sich ebenfalls, wie oben p. 295 schon hervorgehoben wurde, das hinterste Canalende resp. der Ganglienzellstrang um das Ganglion oder um die hinteren Nervenwurzeln herumschlingen und von der ventralen auf die dorsale Seite gelangen. Bei *Molgula roscofiti* liegt nach Lacaze die ganze Drüse rechts vom Ganglion, während sie bei anderen Species derselben Gattung nach Metcalf dorsal verläuft.

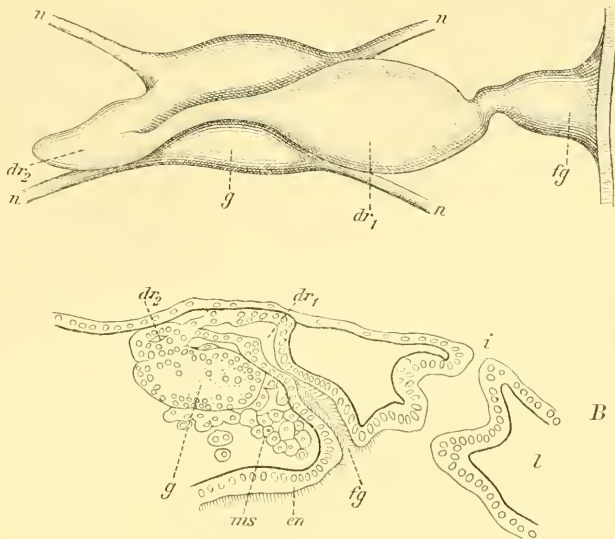


Fig. 59.  
A

A Die Ganglionregion eines entwickelten *Botryllus Gouldii* Verrill vom Rücken aus gesehen. B Medianer Längsschnitt durch das dorsale Vorderende eines noch unvollständig entwickelten Knospentheriums derselben Form. (Nach Metcalf.)

Circa  $\frac{500}{1}$ .

$dr_1$  = vordere,  $dr_2$  = hintere Neuraldrüse;  $en$  = Entoderm des Kiemendarms;  $fg$  = Flimmergrube;  $g$  = Ganglion;  $i$  = Ingestionsöffnung;  $l$  = Leibeshöhle;  $ms$  = Mesenchymzellen;  
 $n$  = vier vom Ganglion ausgehende Nervenstämme.

**Die Grösse** der Neuraldrüse ist bei den verschiedenen Formen ausserordentlich verschieden; am häufigsten aber entspricht sie so ziemlich der des Ganglions. Wesentlich kleiner ist die Drüse da, wo sie noch nicht als ein selbständiges und schärfer vom Canal abgegrenztes Gebilde erscheint (*Julinia*). Auch bei anderen Arten (*Botryllus*) kann sie um ein Mehrfaches von den Dimensionen des Gehirns übertroffen werden. Bei den Monascidien erreicht sie zuweilen eine recht bedeutende Ausdehnung und überragt das Ganglion (*Ciona intestinalis*, *Molgula ampulloides*, *Ascidia mentula*). Ganz besonders umfangreich entwickelt ist sie bei *Ascidia atra*. Die ventral vom Ganglion liegende Hauptdrüse — es finden sich ausser ihr noch accessorische Drüsen — ist fast doppelt so lang (5—6 mm) und ungefähr 2—3 mal so breit und dick als jenes.

Sowohl die relativen Grössenverhältnisse als auch die absoluten Grössenmaasse der Neuraldrüse zeigen recht beträchtliche individuelle Schwankungen (*Ciona intestinalis*, *Phallusia mammillata*, *Cynthia papillosa*, *Molgula ampulloides*, *Clavelina lepadiformis*). Zum Theil scheinen diese darauf zurückzuführen zu sein, dass in alternden Thieren eine Reduction der Drüse eintritt (*Phallusia*); zumeist aber bestehen auch auf dem Stadium der höchsten Entfaltung der Drüse individuelle Grössenverschiedenheiten, die mehr als das Doppelte erreichen können. Zuweilen variiert gleichzeitig mit der Grösse auch die Farbe der Drüse. So berichten Van Beneden und Julin (1884), dass bei *Molgula* (*Gymnocystis*) *ampulloides* die kleinen Drüsen mattweiss, die grösseren braungelb und die grössten noch tiefer dunkel gefärbt seien.

**Der Bau** der Neuraldrüse zeigt so wie der der Flimmergrube und des Flimmergrubencanals in den verschiedenen Gruppen verschiedene Stufen einer vorschreitenden Entwicklung. Während die primitivsten Fälle bei den Ascidien unmittelbar an die bei den Appendicularien vorkommenden Verhältnisse anknüpfen, erheben sich die complicirteren so erheblich über dieses Stadium, dass in ihnen eine Uebereinstimmung mit gewissen Erscheinungen bei den Vertebraten gefunden werden konnte.

a. Bei den Appendicularien fehlt noch die Neuraldrüse, und die Flimmergrube zieht sich hinten lediglich in ein canalartiges weiterhin solides Endstück aus, das spiralgig eingerollt sein kann (vgl. oben p. 109). Unter den Ascidien scheint nur bei *Goodsiria dura* Ritter jede Andeutung der Drüse zu fehlen. Der Flimmergrubencanal verläuft hier dorsal vom Ganglion und besitzt eine ansehnliche Weite. Seine Dorsalwand besteht aus sehr stark abgeflachten Zellen; die ventrale dagegen ist verdickt, doch haben sich Drüsenzellen in ihr nicht nachweisen lassen (Ritter). Gegen einen Vergleich der verdickten ventralen Canalwand mit der Neuraldrüse würde auch die Lage sprechen, da die Drüse in den anderen Fällen nicht zwischen dem Ganglion und Canal gelegen ist, sondern immer der Canal selbst das mittlere der drei Organe ist. Ritter hat sehr eingehend die gesammte Knospententwicklung dieser Ascidie untersucht, und es ist daher nicht anzunehmen, dass etwa die Drüse auf einem früheren Stadium vorhanden sei und nur in älteren Thieren wieder rückgebildet würde. Einen solchen Vorgang hat Julin für die beim Ganglion liegende Hauptdrüse der *Phallusia mammillata* nachgewiesen, und auch ich habe in dem einzigen besonders grossen Exemplar einer *Cynthia papillosa*, das mir zur Verfügung stand, gar keine drüsigen Lappen, sondern nur einen ziemlich weiten Canal angetroffen und glaube, dass auch hier nur eine secundäre Reduction der eigentlichen ursprünglich vorhandenen Drüsenpartie vorliegt.

b. Das niederste Stadium der Ausbildung der Neuraldrüse zeigt *Julinia australis*. Nach Calman (1894) stellt die Drüse hier noch kein besonderes, sich scharf abhebendes Organ dar, sondern sie wird nur vom hinteren ventralen Theil der Canalwand selbst gebildet, deren histologische

Beschaffenheit an diesen Stellen sich verändert. Das Epithel erscheint verdickt, zum Theil mehrschichtig, und besteht vorwiegend aus abgerundeten Zellen, die oft sehr grosse Vacuolen enthalten und als Drüsenzellen zu deuten sind (Textfigur 60).

c. Auf einer nächst höheren Ausbildungsstufe steht die Drüse bei fast allen anderen Synaseidien. Als Typus dieses Stadiums kann nach Maurice's Beschreibung *Fragaroides aurantiacum* gelten. In allen hierher gehörenden Fällen erscheint das Organ als eine mehr oder minder umfangreiche, selbst die Grösse des Ganglions erreichende sphärische Ausstülpung der Canalwand. Die äussere in den Canal sich fortsetzende Wand der Drüse zeigt zumeist noch ziemlich deutlich ihren epithelialen

Fig. 60.



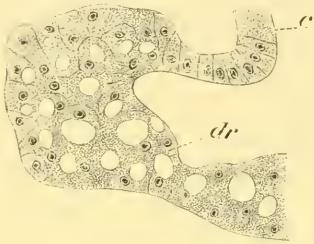
Medianer Längsschnitt durch die Ganglion- und Flimmergrubenregion von *Julinia australis* Cal. (Nach Calman.) Circ.  $\frac{260}{1}$ .  
 c = Flimmergrubencanal; ctu = Cloakalnerv; fg = Flimmergrube;  
 g = Ganglion; gl = Neuraldrüse.

Charakter und umschliesst eine Zellmasse, die das Drüsenlumen manchmal fast vollständig erfüllt. Diese Innenzellen entstehen durch Wucherung der Drüsenwand; sie lassen meist nur hin und wieder noch deutliche Zellgrenzen erkennen, führen aber fast immer ziemlich grosse Kerne. Ihr Plasma enthält eine grosse oder zahlreichere kleinere Vacuolen, sodass das gesammte Drüseninnere auf den Durchschnitten ähnlich wie ein dickes Reticulum erscheint, in welchem die Kerne suspendirt sind. Die Innenzellen sind wohl überall so wie die Wandzellen als echte Drüsenzellen zu betrachten.

d. Eine Complication im Bau tritt dadurch ein, dass die mehr oder minder kugelhähnliche Drüse durch an der Peripherie auftretende radiäre Falten in eine Anzahl Lappen zerfällt. Diese erscheinen zunächst nur recht unvollkommen gesondert und communiciren sämmtlich miteinander durch eine verhältnissmässig weite centrale Drüsenhöhle. Die einzelnen Lappen liegen in der Regel ziemlich dicht nebeneinander und sind durch gar kein oder nur sehr spärliches Bindegewebe voneinander geschieden (*Clavclina lepadiformis*; Fig. 3, Taf. XVII). Ein wichtiges Merkmal für dieses Stadium des Drüsenbaues ist die Differenzirung der Lappenwandungen in zwei Abschnitte. Der dem Flimmergrubencanal benachbarte

Theil stellt ein einschichtiges mit der Canalwand im wesentlichen übereinstimmendes Epithel dar. Die blinden Lappenenden dagegen haben grösstentheils mehrschichtige Wandungen, deren Zellen vacuolisirt sind und den Drüsenzellen ausserordentlich gleichen, aus denen sich die Neuraldrüse auf der niederen Ausbildungsstufe (*Fragaroides*) ausschliesslich zusammensetzt (Textfigur 61). Ueberdies sind die Blindenden wenn auch nicht aller, so doch der meisten Lappen kolbenförmig erweitert, sodass die Drüse mit vollem Rechte als traubenförmig oder acinös (glande en grappe) bezeichnet werden kann. Ich glaube nämlich, dass in der

Fig. 61.



Medianer Längsschnitt durch einen hinteren Lappen der Neuraldrüse von *Clavelina lepadiformis*. <sup>550</sup>/<sub>1</sub>. c = Einschichtiges in die Canalwand sich fortsetzendes Epithel der Drüse; dr = Mehrschichtige Drüsenwand.

That nur die blinden Endkolben secernirend functioniren. Von früheren Autoren (Sheldon) ist der Bau der *Clavelina*-Drüse völlig mit dem der tubulösen Organe der grossen Monascidien übereinstimmend beschrieben worden, und es möchte demnach fast so scheinen, als ob so weitgehende individuelle Variationen bei dieser Form vorkämen. Einzelne Aeste der Drüse sah auch ich als weitere oder engere Röhren, deren Querschnitte mit den Abbildungen Sheldon's durchaus übereinstimmten (Fig. 5, A und B, Taf. XVII). Diese Schläuche schienen typische Tubuli zu sein, doch darf ich nicht unterlassen, zu bemerken, dass ich ihre Blindenden nicht besonders untersucht habe und daher auch nicht ganz sicher behaupten

kann, dass tubulöse und acinöse Aeste nebeneinander vorkommen.

e. Die meist grösseren Neuraldrüsen der Monascidien werden gegenwärtig ziemlich allgemein im Anschluss an Julin und Maurice als rein tubulös betrachtet, obwohl sie sowohl Lacaze-Duthiers bei Molguliden als auch Roule bei *Ciona intestinalis* ausdrücklich als traubenförmig (glande en grappe) bezeichnet hatten. Definirt man die acinöse Drüse lediglich durch die kolbenförmigen Erweiterungen der Schlauchenden, dann muss man zweifellos die Neuraldrüsen zahlreicher Formen hierher rechnen, und auch bei *Ciona intestinalis* sind dann die meisten, wenn auch nicht alle, Schläuche eines Organs als acinös zu bezeichnen. Engt man aber besser den Begriff dadurch ein, dass eine histologische Differenzirung der Schlauchwandung in einen drüsigen Abschnitt (der erweiterte Endkolben) und einen aus indifferenten Zellen bestehenden leitenden Ausführungsgang als wesentlich für den Acinus angenommen wird, so lassen sich die Neuraldrüsen der meisten Monascidien, ob aller, vermag ich nicht zu entscheiden, und auch die kolbenförmigen Schläuche der *Ciona* darunter nicht subsumiren. Denn so wie in den tubulösen Drüsen erweist sich die Schlauchwand histologisch überall gleichartig.

In den Flimmergrubeneanal münden gewöhnlich nur wenige grössere Drüsenanäle ein. Diese verzweigen sich aber weiterhin mehr oder minder



reichlich zu feineren blind endigenden Canälchen. Die Zahl dieser Drüsencanälchen ist überaus verschieden, nicht nur bei verschiedenen Arten und Gattungen, sondern auch bei verschiedenen Individuen und hängt im allgemeinen mit der absoluten Grösse der Neuraldrüse zusammen. Doch sind die Canälchen zuweilen selbst bei einem Thiere recht verschieden gross, sodass aus der Grösse eines Drüsentheils auf die Zahl der Canälchen mit Sicherheit nicht zu schliessen ist (vgl. Fig. 9, Taf. XVI; Textfigur 57). Zuweilen setzen sich auch unverzweigte, kurze feine Canälchen neben den grösseren direct an den Flimmergrubencanal an (*Corella parallelogramma*, *Ascidia mentula*).

Auch die Form und Grösse sowohl der stärkeren Hauptstämme als auch der kleinen Canälchen der Drüse sind sehr verschieden, selbst in ein und demselben Thier. Besonders unregelmässig erscheint die ganze Art der Verzweigung bei *Ciona intestinalis* (vgl. Textfigur 57 und die Abbildungen 9 und 11, auf Taf. XVI). Wie oben schon erwähnt wurde, finden sich hier kolbenförmige und einfache cylindrische Endcanälchen nebeneinander vor, und ein Gleiches scheint auch bei anderen Species vorzukommen. In anderen Fällen sind alle Drüsencanäle mehr gleichartig cylindrisch geformt, einzelne erscheinen besonders lang und können in complicirteren Schlangenwindungen verlaufen. Das Organ zeigt dann den typischen Bau einer tubulösen Drüse (*Ascidia mentula*).

Die Drüsencanäle können mehr oder minder dicht nebeneinander liegen. Da, wo sie durch weitere Zwischenräume getrennt sind, wuchert das die Drüse umgebende Bindegewebe in diese hinein und bildet zwischen den Canälchen ein ziemlich umfangreiches Balkenwerk, in dessen Lückenräumen das Blut circulirt (Fig. 11, Taf. XVI). Diese Bluträume stehen mit der grossen dorsalen Blutbahn im Zusammenhang, welche überall in der nächsten Nachbarschaft der Drüse vorbeiführt (Textfigur 57; Fig. 1 und 2, Taf. XVII). Bei *Ascidia mentula* und *Ascidicella venosa* scheint das Bindegewebe zwischen den Canälen besonders reich entwickelt zu sein, spärlicher ist es bei *Ascidicella scabra* und besonders arm bei *Corella parallelogramma*, bei der die Canälchen ziemlich dicht aneinandergepresst liegen, sodass sie nur schwer zu entwirren sind (Julin).

Doch in allen diesen Beziehungen zeigen sich sehr weitgehende individuelle Verschiedenheiten, auf die bereits Roule (1884) für *Ciona intestinalis* hingewiesen hat. Bei dieser Aseidie erscheint zuweilen die gesäimte Canalverästelung ausserordentlich reducirt, und die Neuraldrüse stellt ein geräumiges blasenartiges Gebilde dar, an welchem eine wechselnde Zahl kleiner Ausstülpungen aufgetreten ist.

Der histologische Bau des Organs ist auf dieser Stufe der Ausbildung nicht leicht klar zu erkennen. Die Wand der gesammten Drüse ist durchaus einschichtig, und die Zellen des Epithels erweisen sich in der Regel annähernd cubisch geformt, zuweilen etwas mehr abgeflacht, öfters auch etwas höher prismatisch gestaltet. In der Mehrzahl der genauer untersuchten Fälle (*Ciona intestinalis*, *Ascidia mentula*, *Corella*

*parallelogramma*, *Ascidicella venosa*) sind die Zellkörper ganz gleichartig granulirt und enthalten keine Vacuolen oder Secrettropfen; doch unterscheiden sie sich von den Elementen des Flimmergrubencanals in der Regel durch eine ziemlich auffallende geringere Färbbarkeit. Die kugeligen Zellkerne dagegen färben sich namentlich in Hämatoxylin sehr intensiv und sind daher sehr leicht nachweisbar. Zuweilen aber (*Ascidicella scabra*; *Molgula roscovita* (?)) sind die Zellen des Drüsenepithels vacuolisirt. Sie enthalten eine grosse oder zahlreichere kleinere Vacuolen, die mit einem hellen farblosen und flüssigen Exeret erfüllt sind.

Von Bedeutung für diese Art Neuraldrüsen ist das Vorkommen von Zellen im Drüsenlumen. Die Zellen stammen aus der epithelialen Wandung, und es lässt sich unschwer feststellen, dass überall, an allen Stellen und nicht bloß an den blinden oft kolbenförmig erweiterten Enden, einzelne Elemente aus dem Epithelverbande sich lösen und in das Lumen hineingelangen können, wiewohl freilich an den Endkolben dieser Process besonders intensiv vor sich zu gehen scheint (*Ciona intestinalis*). In alten Thieren erscheint, infolge unausgesetzt stattfindender Zellenauswanderung aus dem Epithel und vielleicht auch infolge von Theilungen der ausgetretenen Zellen, oft das ganze Drüsenlumen mit dicht aneinandergesetzten gleichmässig vertheilten oder in kleineren und grösseren Gruppen angesammelten Zellen erfüllt, und auch in den Flimmergrubencanal schieben sich, wie bereits im vorhergehenden Abschnitt erwähnt wurde, die Zellen vor. Anfänglich gleichen die Zellen im Lumen den Elementen des Wandepithels, nur dass sie — wie es ja eine nothwendige Folge der Loslösung aus dem Epithelverbande ist — ihre Form verändern und gewöhnlich stärker abgerundet erscheinen, wenigstens solange sie sich noch isolirt finden. Wenn sie später das Lumen in grosser Zahl erfüllen, sind sie durch den gegenseitigen Druck polyedrisch umgestaltet. In den meisten Fällen ist das Plasma der Lumenzellen gleichartig mehr oder minder fein granulirt und umschliesst einen kugeligen in der Regel ziemlich kleinen Kern. Da, wo die Zellen im Drüsenepithel vacuolisirt sind und Secrettropfen enthalten (*Ascidicella scabra*), ist das Gleiche auch bei den Zellen im Lumen zu bemerken, und wo die ersteren Plattenzellen darstellen (*Molgula* (*Gymnocystis*) *ampulloides*), thun dies auch die letzteren.

Später können sich die Zellen im Lumen recht beträchtlich verändern; doch sind die extremen Formen durch alle Zwischenstadien mit den ursprünglichen verbunden, und alle Stadien der Umbildung finden sich in der Regel in einer Drüse nebeneinander vor, sodass die Deutung keine Schwierigkeit bietet. Am auffallendsten vielleicht sind die Veränderungen bei *Molgula ampulloides*. Hier werden die Zellen im Lumen der Drüsenanälchen zu runden stark lichtbrechenden immer intensiver gelb sich verfärbenden Elementen, die entweder einzeln bleiben oder sich zu Gruppen zusammenballen und dann von Plattenzellen umhüllt werden. Mehrere solcher Gruppen können zusammenfliessen und grössere Haufen bilden; diese findet man namentlich im Blasentheile des Flimmergrubencanals.

Die Zellen und Zellgruppen desorganisiren füglich; sie zerfallen in gelbe oder braune Haufen von wechselnder Grösse, in welchen sich die ursprünglichen Zellen nicht mehr nachweisen lassen und in denen auch die Zellkerne vollkommen geschwunden sind. Van Beneden und Julin bezeichnen sie dann als „Concretionen“.

Die aus dem Epithelyerbande in das Lumen gewanderten Zellen unterscheiden sich wesentlich von den oben (p. 311) beschriebenen Lumenzellen der einfacher gebauten Neuraldrüsen der Synascidien. Während diese ein lebendiges und thätiges Gewebe bilden und wahrscheinlich als Drüsenzellen functioniren, scheinen jene Zellen im Lumen nirgends mehr eine active Bedeutung für den Organismus zu haben und lediglich zur Degeneration bestimmt zu sein. Allerdings ist aber eine solche Auflösung der Lumenzellen bisher in nur vereinzelt Fällen sicher nachgewiesen worden, und auch da, wo dies gelungen ist, erscheint die physiologische Bedeutung dieses Vorgangs wenig aufgeklärt.

**Nebendrüsen.** Bei mehreren Ascidien finden sich ausser der dem Ganglion benachbarten Neuraldrüse noch accessorische Drüsen, die ebenfalls in den Flimmergrubencanal einmünden. Bereits Julin (1881) hat beobachtet, dass in alten Thieren der *Phallusia mammillata* eine immer weiter vorschreitende Rückbildung der Neuraldrüse eintritt, während im vorderen Theil aus dem Flimmergrubencanal eine neue tubulöse Drüse sich entwickelt, die die Function jener übernimmt. Diese secundäre Drüse zeichnet sich durch sehr feine, dicht aneinandergedrückte Canälchen aus (Textfigur 58 B auf p. 306) und erstreckt sich, wenigstens in dem von mir untersuchten Exemplar, fast continuirlich\*) über den grössten Theil des Flimmergrubencanals bis nahe zur vordersten Flimmergrube. Ihre Bildung scheint am hinteren Canalende zu beginnen und nach vorn zu rasch vorzuschreiten. Bei *Ascidia atra* bleibt die hintere Neuraldrüse nach Metcalf als ein sehr umfangreiches Organ bestehen, trotzdem aber entwickeln sich weiter vorn an dem langen Flimmergrubencanal noch drei weitere kleinere accessorische Drüsen. Stellt man sich vor, dass diese sich weiter ausdehnen und aneinanderstossen, so erhält man die continuirliche, ausserordentlich langgestreckte Nebendrüse der *Phallusia*.

Auch bei *Botryllus Gouldii* beobachtete Metcalf zwei hintereinandergelegene Neuraldrüsen (vgl. Textfigur 59 auf p. 309). Es scheint mir, dass hier die vordere als die primäre und die hintere kleinere als die accessorische zu deuten sein möchte, da bei anderen Botrylliden nur eine der vorderen vergleichbare Neuraldrüse bekannt ist, während sich hinten höchstens ein solider strangartiger Fortsatz am Ganglion entwickelt zeigt. Der Bau beider Neuraldrüsen ist bei *Botryllus* wesentlich einfacher als in den zuletzt beschriebenen Fällen. Eine genauere Darstellung fehlt noch zur Zeit, aber es scheinen die Drüsen lediglich sackförmige Erweiterungen des Flimmergrubencanals darzustellen, deren Wandungen Drüsenzellen enthalten.

\*) Ich vermochte wenigstens nicht in diesem Drüsenstreif mehrere voneinander scharf getrennte vereinzelte Nebendrüsen zu unterscheiden.

Die **physiologische Bedeutung** der Neuraldrüse ist ebenso controvers wie die der Flimmergrube, und bei der innigen anatomischen Beziehung, die zwischen beiden Organen besteht, ist zu erwarten, dass die Erforschung der functionellen Bedeutung des einen Gebildes auch die des anderen aufklären helfen werde. Dass das Organ eine secretorische Thätigkeit ausüben müsse, erkannte schon Lacaze-Duthiers (1874) bei *Molgula roscovita*. Die nähere Bedeutung der Drüse konnte er aber schon deshalb nicht völlig klar legen, weil es ihm nicht gelungen war, einen Ausführungsgang des Organs aufzufinden. Auch Ussow, der die anatomischen und histologischen Verhältnisse im wesentlichen bereits richtig dargestellt hat, kommt in dieser Frage nicht weiter. Eine bestimmte Antwort gibt erst Van Beneden (1881), indem er die Neuraldrüse als Niere deutet. Es sind aber nicht physiologische Untersuchungen, die ihn zu dieser Auffassung führen, sondern lediglich theoretische Erörterungen. Als Ausgangspunkt für diese wählt Van Beneden die complicirten Verhältnisse, welche die Neuraldrüse bei *Phallusia mammillata* darbietet. Da hier die zahlreichen secundären Flimmertrichter in die Peribranchialräume sich öffnen und die vorderste Primärgrube bei alten Thieren häufig infolge der Reduction des Canals jeden Zusammenhang mit der Drüse verliere, könne das Drüsensecret nicht dazu bestimmt sein, in den Kiemendarm zu gelangen, um bei der Verdauung oder Ergreifung und Festhaltung der Nahrung irgend eine Rolle zu spielen, sondern es müsse vorwiegend aus Substanzen bestehen, die aus dem Ascidienkörper gleichzeitig mit dem abströmenden Athmungswasser entfernt werden sollen. Die Drüse könne daher bei *Phallusia* nur eine Niere sein, und es sei höchst wahrscheinlich, dass sie auch bei allen anderen Tunicaten, bei denen sich das Secret in den vordersten Darmabschnitt ergiesse, in der gleichen Weise functionire. Dass diese Art zu argumentiren sehr wenig beweiskräftig ist, liegt auf der Hand, und es hat daher nicht an Stimmen gefehlt, die darauf eingehend hingewiesen haben, dass Van Beneden's Auffassung durchaus unerwiesen sei.

Die Deutung der Neuraldrüse als Niere ist nur dann berechtigt, wenn gezeigt werden kann, dass das Drüsensecret die bekannten chemischen Eigenschaften des Harns wenigstens zum Theil besitzt. Dieser Nachweis hat sich aber bisher nicht erbringen lassen. Roule hat schon 1884 die Murexidprobe vorgenommen; sie führte ihn zu dem Ergebniss, dass die Excrete der Neuraldrüse keinen Harn darstellen, und dass das Organ daher keine Niere sein könne. Schon a priori aus rein theoretischen Gründen hatte er dieses Resultat erwartet, denn da die Ascidien an anderen Körperstellen wohl entwickelte Nieren besitzen, müsste die Anwesenheit eines zweiten höchst eigenthümlich gebauten Excretionsorgans überflüssig erscheinen.

Auch Kowalevsky, der sich später (1889) mit der Untersuchung der physiologischen Bedeutung der Neuraldrüse beschäftigt hat, kommt zu keinen positiven Ergebnissen, obwohl er nach weit vervollkommeneten Methoden verfuhr. Dass die bekannten Nierenbläschen der *Ascidia mentula*

und der grosse Harnsack der *Molgula* ganz ähnlich functioniren wie die Harncanälchen der Vertebratenniere, liess sich durch Injectionen von Indigo-carmin unschwer feststellen. Kowalevsky vermuthet aber weiter, dass auch ein den Malpighi'schen Körperchen analoges Organ bei Ascidien vorhanden sein müsse und durch die Neuraldrüse dargestellt werde. Während aber carminsaurer Ammoniak in den Malpighi'schen Körperchen und in den ihnen analogen Organen in der Regel ziemlich leicht zur Ausscheidung gebracht werden kann, ist dies in der Neuraldrüse bislang nicht gelungen, sodass, wie übrigens Kowalevsky selbst anerkennt, deren Deutung auch jetzt noch problematisch geblieben ist und die Bezeichnung als „Kopfniere“, vorläufig wenigstens, ungerechtfertigt erscheint. Als ziemlich sicher gestellt dürfte man aber das Ergebniss betrachten, dass die Neuraldrüse der Ascidien nirgends in einer den Harncanälchen vergleichbaren Art und Weise secretorisch functionirt.

Im Gegensatz zu Van Beneden und Julin hat Roule (1884) die Neuraldrüse als eine Schleimdrüse betrachtet, deren Secret in den Kiemen-darm gelange. Nur zum kleinsten Theile fliesse der Schleim direct an der Dorsalseite nach hinten, um in den Oesophagus einzutreten; zum grössten Theil würde er von der Flimmerbewegung des Flimmerbogens erfasst und ventralwärts in die Endostylrinne geführt, in der er sich von vorn nach hinten zu bewege. Aus dem Endostyl trete er an verschiedenen Stellen seitlich wieder aus, gelange auf die Kiemenwandungen, an denen er sich wieder dorsal zu bis zur Dorsalfalte beuge. Die Schleimmassen dienen hauptsächlich dazu, kleine mit dem Wasserstrom in den Kiemen-darm eingetretene Organismen festzuhalten und dem Verdauungstractus zuzuführen, gleichzeitig haben sie aber auch, wie Roule anzunehmen geneigt ist, eine verdauende Kraft, und in dieser Beziehung ähnele die Neuraldrüse den Mundspeicheldrüsen anderer Thiere. Da Roule den Endostyl der Ascidien als einen secretorischen Apparat überhaupt nicht gelten und die ganze Schleimmenge aus der Neuraldrüse abgesondert werden lässt, müsste dieses letztere Organ die gleiche physiologische Bedeutung haben wie der Endostyl bei den Appendicularien, da ja bei diesen eine Neuraldrüse überhaupt fehlt und der ganze Schleim, der im Kiemendarm sich findet, vom Endostyl geliefert wird. Die Gründe, die Roule gegen die Bedeutung des Endostyls als Schleimdrüse anführt, sind aber offenbar nicht ausreichend, und wenn die Neuraldrüse in der That Schleim secernirt, kann sie nur einen Theil der Schleimmenge, die für die Nahrungsaufnahme von Wichtigkeit ist, liefern und den Endostyl nur in seiner Thätigkeit unterstützen, wie das auch bei einigen Formen der Flimmerbogen thut.

Auch gegen diese Auffassung der Bedeutung der Neuraldrüse als Schleimdrüse ist mehrfach und nachdrücklich Widerspruch erhoben worden (Maurice). Der wichtigste Einwand beruht darauf, dass bisher in dem Drüsenlumen abgesonderte Schleimmassen mit Sicherheit überhaupt nicht nachgewiesen worden seien und dass auch das Drüsenepithel nicht

typisch geformte Schleimzellen zu enthalten pflege\*). Gegen die Deutung als „Speicheldrüsen“ wurde noch im besonderen geltend gemacht, dass bei einigen Ascidien (*Phallusia mammillata*, *Ascidia Marioni* und *As. atra*) die allenfalls secernirte Flüssigkeit überhaupt nicht in den Darmcanal, sondern nur in die Peribranchialräume und Cloake gelangen könne. —

Dass die Neuraldrüse in der That als eine Drüse functioniren müsse, dürfte sich aus der oben gegebenen Darstellung ihres Baues als im höchsten Maasse wahrscheinlich ergeben haben, eine bestimmtere Vorstellung über die Qualität ihrer Absonderungen aber liess sich nicht gewinnen, und sie kann erst durch erneuerte physiologische Untersuchungen erlangt werden. Mag die ontogenetische Entwicklung eines Organs auch nur von sehr geringer Bedeutung für die Beurtheilung seiner physiologischen Leistungsfähigkeit sein, so wird man doch zugeben müssen, dass die Entstehung der Neuraldrüse von dem primären Nervenrohr des Embryos aus die Deutung als „Kopfniere“, auch in der durch Kowalevsky gezogenen Beschränkung als lediglich ein den Malpighi'schen Körperchen analoges Organ, ziemlich unwahrscheinlich erscheinen lässt. Diese eigenthümliche Genese der Neuraldrüse ist aber andererseits auch kaum geeignet, die Function des Organs aufklären zu helfen.

Die Darstellung des Baues der Neuraldrüse hat uns gezeigt, dass das Organ bei verschiedenen Ascidien auf sehr verschiedenen Ausbildungsstufen steht, und dass diese im allgemeinen eine ziemlich continuirliche, mit sehr einfachen Verhältnissen beginnende, zu immer complicirteren vorschreitende Entwicklungsreihe bilden. Wenn man überdies bedenkt, dass den ursprünglichsten Tunicaten, den Appendicularien, jenes Organ überhaupt noch fehlt, so liegt meines Erachtens nur der Schluss als einzig naturgemäss auf der Hand, dass die Neuraldrüse phylogenetisch sich erst innerhalb des Tunicatenstammes entwickelt habe und vielleicht auch noch immer in einer aufsteigenden phylogenetischen Weiterbildung begriffen sei. Nicht das Canalsystem, die Drüse und die zahlreichen Flimmergruben bei *Phallusia mammillata* und *Ascidia Marioni* und *atra* zeigen die ursprünglichen Verhältnisse, aus welchen heraus sich die einfacheren der übrigen Ascidien, sei es morphologisch oder physiologisch, erklären und ableiten liessen, sondern umgekehrt aus diesen letzteren nur sind jene zu verstehen. Dass gleichzeitig mit dem morphologischen Bau der Neuraldrüse auch die physiologische Bedeutung gewissen Veränderungen unterliegen möchte, wird nicht bestritten werden können, wengleich über die Weite dieser Schwankungen zur Stunde sich nichts Bestimmtes aussagen lässt. Es scheint mir aber, dass solche Unterschiede im physiologischen Verhalten der Neuraldrüsen schon daraus sich erschliessen lassen möchten,

\*) Ein weiterer Einwand, der sich darauf stützt, dass die Bewimperung der Flimmergrube von der des Flimmerbogens durch eine wimperlose Zwischenzone getrennt sei, und dass daher das aus der Grube austretende verdauende Secret nur schwer in den hinteren Kiemendarmabschnitt und in den Verdauungstractus gelangen könne, um seine Aufgabe zu erfüllen, trifft nicht überall zu, wie im zweiten Abschnitt des siebenten Kapitels ausgeführt ist.

dass das Drüsenepithel bei den einen Formen nur Zellen in das Lumen sprosst und abstösst, bei den andern dagegen, wie es wenigstens den Anschein hat, nur flüssige Secrete absondert.

## VI. Die Sinnesorgane.

Ueber die Sinnesorgane der Ascidien ist bisher fast gar nichts Sicheres bekannt geworden, obwohl das Verhalten der lebenden Thiere beweist, dass diese durch sehr verschiedenartige Vorgänge in der Aussenwelt erregt werden können. Nur Augen (Ocelli) sind von mehreren Autoren beschrieben worden; doch ist gerade für diese Gebilde, wie weiter unten ausgeführt werden soll, die Deutung als Licht percipirende Sinnesorgane noch sehr zweifelhaft. Geschmacks- resp. Geruchsorgane müssen bei Ascidien ziemlich weit verbreitet vorkommen, denn häufig reagiren die Thiere auf oft nur minimale chemische Veränderungen im Wasser — z. B. nach Zusatz einiger Tropfen gewisser nur sehr schwach einwirkender Conservierungsflüssigkeiten — mit den lebhaftesten Contractionen des ganzen Körpers oder mit Schliessung der beiden Oeffnungen. Die nervösen Endapparate, die die Beschaffenheit des Athmungswassers zu prüfen haben, wird man wohl in der Nähe der Ingestionsöffnung suchen müssen, doch sind sie bisher nicht nachgewiesen worden. Dass allen Ascidien ein mehr oder minder entwickeltes Tastvermögen zukommt, erkennt man aus der Empfindlichkeit der Thiere gegen mechanische Berührungen aller Art. Es soll weiter unten der Versuch gemacht werden, dies aus dem Vorkommen gewisser Zellen im ektodermalen Epithel der Region des Mundes und der Egestionsöffnung sowie der Tentakel zu erklären.

### 1. Die Ocelli.

Sehr viele Ascidien tragen an ihrem vorderen Leibesende, in der Nähe der Körperöffnungen, eine Anzahl Pigmentflecke, welche bereits von älteren Autoren (P. J. Van Beneden) als Augen gedeutet worden sind. Die Farbe dieser Ocellen ist meist gelblichroth, bald heller, bald dunkler; sie ist nicht immer an allen Stellen die gleiche, und besonders in grösseren Augenflecken wechselt der Farbenton. Zuweilen erscheint der periphere Theil beträchtlich heller gefärbt als der centrale (vgl. für *Ciona intestinalis* Fig. 4, Taf. XII), doch besteht in dieser Beziehung nicht einmal zwischen den verschiedenen Ocellen eines Thieres vollständige Uebereinstimmung.

Die Lage. Bei den Monascidien finden sich die Ocelli gewöhnlich an beiden Siphonen, bei den Cormascidien, bei denen sie sehr häufig gänzlich fehlen, dagegen in der Regel nur in der näheren oder ferneren Umgebung des Mundes. Doch gibt es auch einfache Ascidien, die nur am Mundsipho Augenflecke tragen; ob vereinzelt auch solche Formen vorkommen, bei denen die Ocellen nur im Umkreise der Egestionsöffnung auftreten, ist mir nicht bekannt. Da, wo die Siphonenränder sich in einzelne Lobi spalten, liegen die Ocelli zumeist an der Basis der Lappen hinter dem Grunde der Einschnitte (Fig. 4, Taf. XII) und stimmen dann

in der Zahl mit diesen überein. Zuweilen aber rücken sie weiter nach hinten, und dann bestehen nicht immer diese Uebereinstimmungen in der Lage und Zahl der Lobi und Ocellen. So besitzen z. B. *Morchellium argus* M.-Ed., *Parascidia flavum* M.-Ed., *Circinalium conerescens* Giard bei acht Lobis nur vier, abnormaler Weise sogar nur zwei Pigmentflecke. Immerhin ist auch hier die Lage der Ocellen eine ziemlich genau fixirte.

Bei mehreren Monascidien (*Molgula*, *Cynthia*) kommen neben den an den Basen der Lobi stehenden Ocellen noch kleinere oder grössere unregelmässig vertheilte Pigmentflecke in wechselnder Zahl vor; bei *Molgula echinosiphonica* finden sich nach Lacaze-Duthiers überhaupt nur diese accessorischen Flecke, während die bei den verwandten Species auftretenden Ocelli hier fehlen. Die Autoren, welche sich mit diesen Formen beschäftigt haben, deuten nur die constant und an ganz bestimmten Stellen sich entwickelnden Pigmentflecke als Augen, während sie die accessorischen nicht als Sinnesorgane betrachten (Lacaze-Duthiers). Ich habe aber nicht finden können, dass diese Auffassung durch den Nachweis von Unterschieden im histologischen Bau der beiden Gebilde begründet worden wäre.

Die Zahl der Ocelli ist fast immer genau bestimmt und entspricht zumeist der der Lobi; bei zahlreichen Arten variirt sie in genau der gleichen Weise wie diese. Wie oben schon bemerkt wurde, finden sich aber bei mehreren Synascidien die Augenflecke nur in geringerer Anzahl als die Lobi, und überdies kann die Augenzahl in manchen Fällen ganz selbständig auftretende individuelle Variationen aufweisen. So trägt z. B. *Circinalium conerescens* normaler Weise vier orangerothe Flecke, zwei liegen dorsal, nahe beim Ganglion, zwei kleinere ventral beim vorderen Endostylende; die letzteren können vollständig fehlen. Bei *Parascidia flavum* persistiren wiederum zuweilen nur die beiden ventralen von den vier orangefarbenen Ocellen, und bei *Amaroucium* (*Morchelliopsis*) *punctum* Giard kommen überhaupt nur zwei ventrale Pigmentflecke vor, die zuweilen vollständig schwinden können (Lahille). Jedenfalls beweisen diese individuellen Verschiedenheiten, dass die Ocellenzahl als systematisch verwerthbares Merkmal nur eine untergeordnetere Bedeutung besitzt.

Die Form der Augenflecke erscheint bei Flächenansicht zumeist kreisähnlich oder mehr oder minder stark längsgestreckt elliptisch. Doch ist sie keineswegs immer constant, selbst nicht bei den verschiedenen Ocellen eines Thieres. Recht erhebliche Verschiedenheiten und zum Theil ganz unregelmässige Formen neben elliptischen habe ich beispielsweise bei *Ciona intestinalis* angetroffen, und es schien mir, dass durch die Contractionen der Siphonen sehr weitgehende Gestaltsveränderungen der Ocelli veranlasst werden können.

Den histologischen Bau habe ich bei *Ciona intestinalis* untersucht, soweit es mein conservirtes Material, das zu wesentlich anderen Zwecken gesammelt worden war, gestattete. Im Bereiche eines jeden Ocellus bildet das äussere ektodermale Hautepithel des Siphos eine grubenförmige



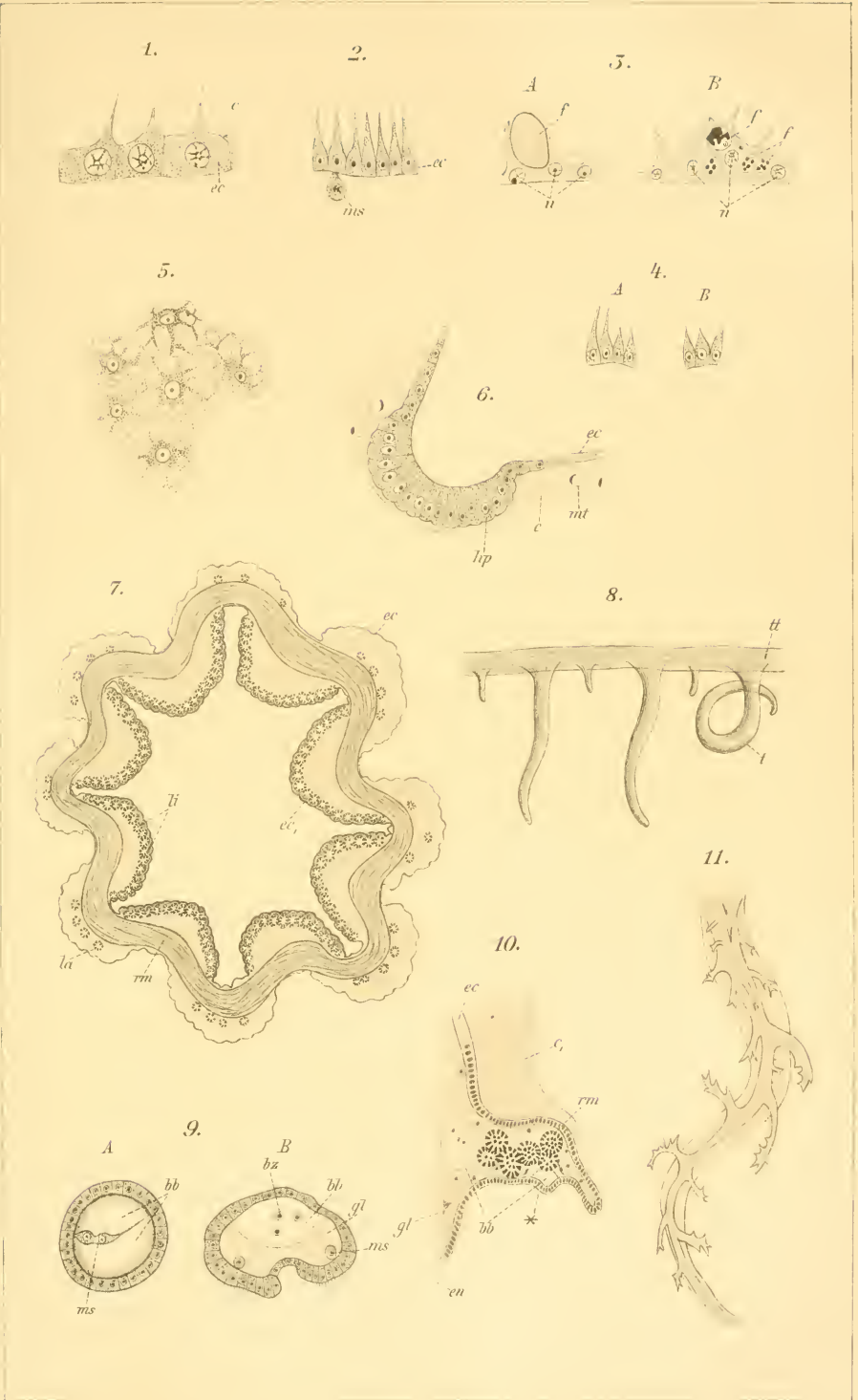
# Erklärung von Tafel XV.

Ascidien.

---

Fig.

1. Querschnitt durch das ektodermale Hautepithel einer eben festgesetzten Larve von *Clavelina lepadiformis* O. F. Müll.  $\frac{1.5.0.0.}{1}$ .
2. Schnitt durch das Ektodermepithel von *Botryllus violaceus* M. Edw.  $\frac{1.0.0.0.}{1}$ .
3. Zwei Schnitte durch die Ektodermwand des sog. Nährstolos von *Distaplia rosea* D. Valle. (Nach Caullery.)  $\frac{5.7.5.}{1}$ .  
 $f$  = Von den Zellen aufgenommene Fremdkörper;  $n$  = Ektodermale Zellkerne.
4. Querschnitte durch die Ektodermwand von zwei Mantelgefässen einer *Phallusia mammillata* Cuv.  $\frac{2.3.3.}{1}$ .
5. Flächenschnitt durch das Ektodermepithel einer *Phallusia mammillata*.  $\frac{1.3.3.}{1}$ .
6. Schnitt durch einen Haftfortsatz einer in Festheftung begriffenen Larve von *Clavelina lepadiformis*. Circa  $\frac{3.2.5.}{1}$ .
7. Querschnitt durch den contrahirten Mundsipho einer jungen *Ciona intestinalis* L. Circa  $\frac{2.4.}{1}$ .  
 $ec$ , = Ektodermepithel der Mundhöhle;  $la$  = äussere;  $li$  = innere Längsmuskulzüge. Der äussere Cellulosemantel ist nicht eingezeichnet worden.
8. Aus dem Mundtentakelkranz einer jungen *Ciona intestinalis* L. Circa  $\frac{2.4.}{1}$ .  
 $tt$  = Tentakelträger.
9. Zwei Querschnitte durch zwei Mundtentakel von *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{5.5.0.}{1}$ .  
 $A$  = Schnitt nahe dem freien Ende;  $B$  = Schnitt unfern der Basis.
10. Schnitt durch den Tentakelträger einer *Ciona intestinalis*.  $\frac{1.2.5.}{1}$ .  
 $c$ , = die Mundhöhle ankleidender Cellulosemantel; \* Ansatzstelle der Tentakel.
11. Mittelgrosser Mundtentakel einer *Cynthia papillosa* L. Circa  $\frac{2.4.}{1}$ .





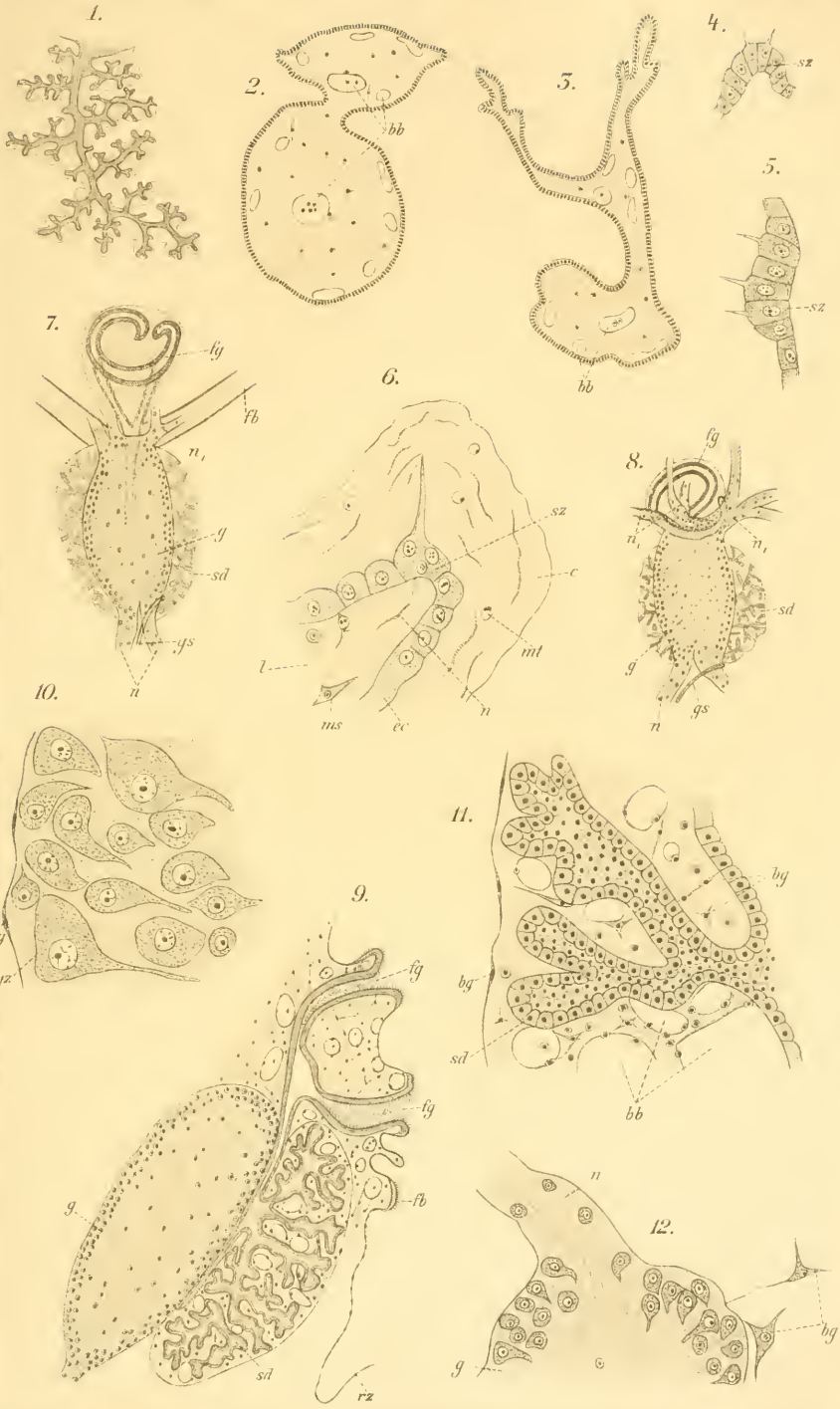
Erklärung von Tafel XVI.

Ascidien.

---

Fig.

1. Verzweigter Mundtentakel von *Molgula echinosiphonica* Lac.-Duth. (Nach Lacaze-Duthiers). Schwach vergrößert.
2. Querschnitt durch den Basaltheil eines Mundtentakels von *Cynthia papillosa* L.  $\frac{50}{1}$ .
3. Querschnitt durch die Mitte eines Mundtentakels von *Cynthia papillosa* L. Circa  $\frac{50}{1}$ .
4. Schnitt durch das Tentakepithel von *Ciona intestinalis* L.  $\frac{550}{1}$ .  
*sz* = Sinneszellen.
5. Aus einem Längsschnitt durch das Tentakepithel einer *Ciona intestinalis*. Drei Sinneszellen sind getroffen.  $\frac{333}{1}$ .
6. Schnitt durch den Anallappen der Egestionsöffnung von *Botryllus violaceus* M. Edw.  $\frac{1000}{1}$ .  
*n* = feiner Nervenast; *sz* = Sinneszellen.
7. Die Ganglionregion einer jungen *Ciona intestinalis* vom Rücken aus gesehen. Circa  $\frac{24}{1}$ .  
*gs* = Ganglienzellstrang; *n*, = vordere Nervenstämmе.
8. Die Ganglionregion einer noch jüngeren *Ciona intestinalis*. Circa  $\frac{33}{1}$ .  
*gs* = Ganglienzellstrang; *n*, = vordere Nervenstämmе.
9. Medianer Längsschnitt durch die Ganglionregion einer jungen *Ciona intestinalis*. (Aus zwei Schnitten combinirt.)  $\frac{50}{1}$ .
10. Schnitt durch den peripheren Theil des Gehirnganglions einer *Ciona intestinalis*.  $\frac{550}{1}$ .  
*gz* = Ganglienzellen.
11. Schnitt durch einen peripheren Theil der Neuraldrüse von *Ciona intestinalis*.  $\frac{100}{1}$ .
12. Frontaler Längsschnitt durch den Vordertheil des Ganglions einer *Clavelina lepadiformis*. O. F. Müll.  $\frac{100}{1}$ .  
*n* = Vorderer medianer Nervenstamm.







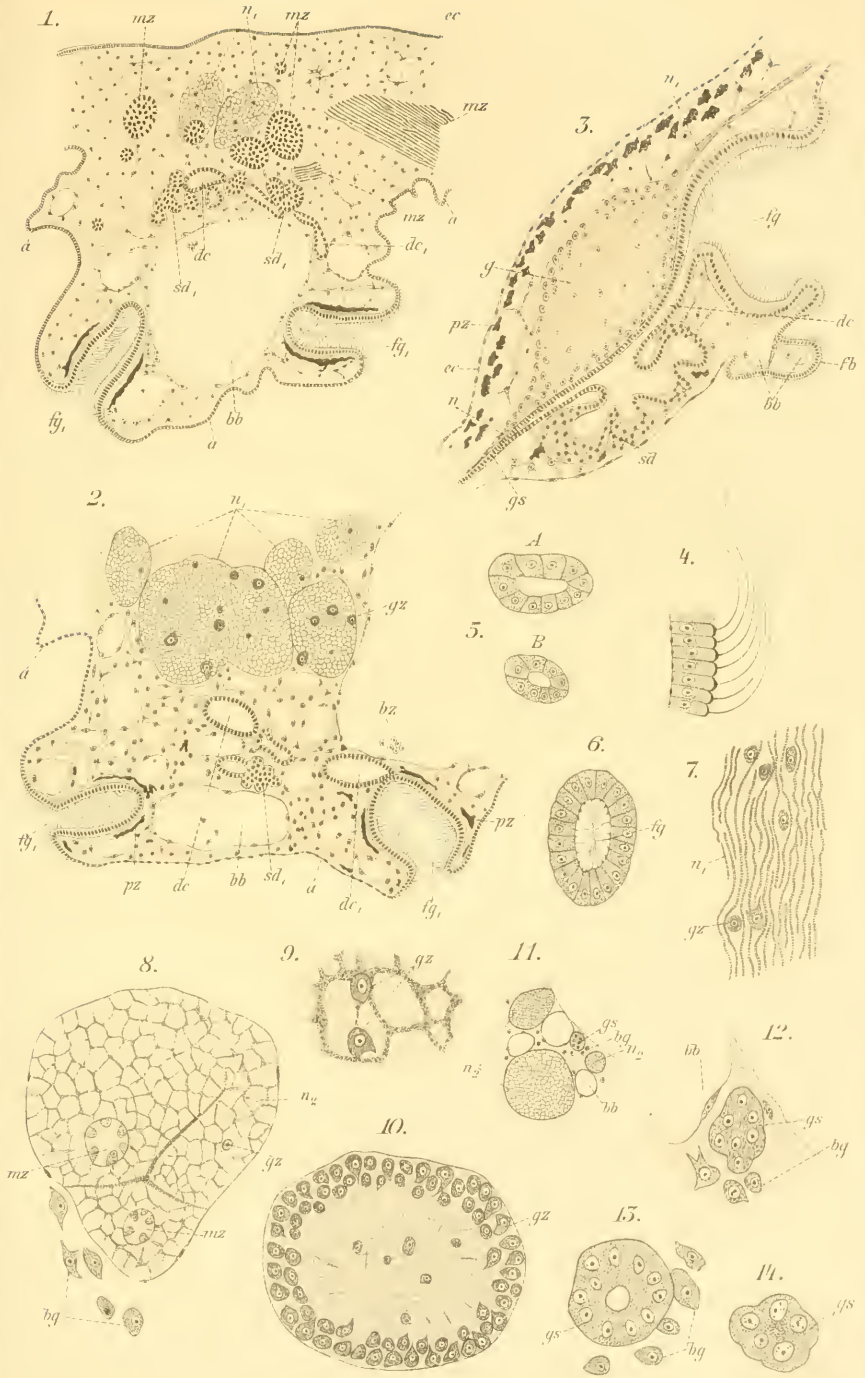
## Erklärung von Tafel XVII.

**Ascidien.**

Fig.

1. Querschnitt durch die Mitte des Flimmergrubensystems von *Phallusia mammillata* Cuv.  $\frac{20}{1}$ .
2. Aus derselben Serie, Schnitt weiter hinten durch das Vorderende des Ganglions geführt.  $\frac{20}{1}$ .
3. Medianer Längsschnitt durch die Ganglionregion von *Clavelina lepadiformis* O. F. Müll. (Aus zwei Schnitten combinirtes Bild.)  $\frac{19}{1}$ .
4. Stück aus der Wand der Flimmergrube einer *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{50}{1}$ .
5. Schmitte durch zwei Canalläppchen der Neuraldrüse von *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{55}{1}$ .
6. Schnitt durch die Flimmergrube von *Botryllus violaceus* M. Edw.  $\frac{55}{1}$ .
7. Längsschnitt durch einen Theil eines vorderen Nervenstammes von *Ciona intestinalis* L.  $\frac{50}{1}$ .
8. Querschnitt durch ein Muskel führendes Nervenstämmchen von *Phallusia mammillata*.  $\frac{50}{1}$ .
9. Stück aus einem Querschnitt durch einen Nervenstamm von *Ciona intestinalis*.  $\frac{100}{1}$ .
10. Querschnitt durch das Ganglion von *Botryllus violaceus*.  $\frac{55}{1}$ .
11. Querschnitt durch den Ganglienzellstrang und benachbarte Nervenstämmchen von *Ciona intestinalis*.  $\frac{20}{1}$ .
12. Ganglienzellstrang aus einem folgenden Schnitt bei stärkerer Vergrößerung.  $\frac{55}{1}$ .
13. Querschnitt durch die vordere Partie des Ganglienzellstrangs desselben Thieres.  $\frac{55}{1}$ .
14. Querschnitt durch den Ganglienzellstrang von *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{150}{1}$ .

Für alle Abbildungen dieser Tafel gelten folgende besondere Buchstabenbezeichnungen: *dc* = Flimmergrubencanal; *dc*, = secundäre und tertiäre Flimmergrubencanäle bei *Phallusia*; *fg*, = secundäre Flimmergruben der *Phallusia*; *gs* = Ganglienzellstrang; *gz* = Ganglienzellen; *n*, = vordere Nervenstämme; *n*<sub>2</sub> = hintere Nervenäste; *sd*, = accessorische Neuraldrüse der *Phallusia*.





# Erklärung von Tafel XVIII.

Ascidien.

---

Fig.

1. Querschnitt durch den Flimmerbogen von *Botryllus violaceus*.  $\frac{3 \cdot 9 \cdot 6}{1}$ .
2. In der Nähe des Endostyls geführter Querschnitt durch den Flimmerbogen von *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{5 \cdot 5 \cdot 0}{1}$ .
3. Querschnitt durch den dorsalen Theil des Flimmerbogens von *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{3 \cdot 9 \cdot 6}{1}$ .
4. Medianer Längsschnitt durch die hinter der Flimmergrube gelegene Region (Vereinigung der beiden Hälften des Flimmerbogens) von *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{3 \cdot 9 \cdot 6}{1}$ .
5. Medianer Längsschnitt durch dieselbe Region einer kleinen *Ciona intestinalis*.  $\frac{2 \cdot 6 \cdot 7}{1}$ .
6. Querschnitt durch den Flimmerbogen einer *Cynthia papillosa*.  $\frac{2 \cdot 6 \cdot 2}{1}$ .
7. Stück aus einem Querschnitt durch den Flimmerbogen von *Phallusia mammillata*.  $\frac{5 \cdot 5 \cdot 0}{1}$ .
8. Querschnitt durch den Endostyl von *Botryllus violaceus*.  $\frac{2 \cdot 6 \cdot 2}{1}$ .
9. Querschnitt durch den Endostyl einer Knospe von *Botryllus violaceus*.  $\frac{3 \cdot 9 \cdot 6}{1}$ .
10. Querschnitt durch eine Endostylhälfte von *Ciona intestinalis*.  $\frac{1 \cdot 9 \cdot 5}{1}$ .
11. Zwei Zellen aus der Drüsenregion des Endostyls einer *Ciona intestinalis*.  $\frac{3 \cdot 9 \cdot 6}{1}$ .

Für die Abbildungen dieser Tafel gelten folgende besondere Buchstabenbezeichnungen:  
*fb*, = vordere Ringfalte des Flimmerbogens; *dfl* = dorsale, *mfl* = mittlere, *vfl* = ventrale Flimmerstreifen des Endostyls; *dz* = dorsale, *mz* = mittlere, *vz* = ventrale drüsige Seitenzonen oder Seitenstreifen des Endostyls; *mdz* = medianer Geißelzellstreifen des Endostyls;  
*mu* = Muskelzellen.







Vertiefung, die vom Cellulosemantel vollständig ausgefüllt wird. Es ist mir aufgefallen, dass diese Cellulosemantelregion zumeist nur sehr wenig Zellen enthält und vorwiegend aus homogener Grundsubstanz besteht (Fig. 5, Taf. XII). Die die Grube bildenden Zellen sind hoch prismatisch und verbinden sich durch eine Zone immer flacher werdender Elemente mit dem Plattenepithel der Haut. Die Kerne liegen an den inneren, der Leibeshöhle zugekehrten Zellenden und sind stark färbbar. Das fein granulirte Zellplasma zeigt nach Färbung mit Carmin- oder Hämatoxylinlösungen am äusseren Ende eine hellere Randzone, über welcher sich, ich weiss allerdings nicht, ob von jeder Zelle aus, feine haarförmige Fortsätze erheben. Ich vermochte nicht zu entscheiden, ob diese Erhebungen als Sinneszellenhaare oder als einfache protoplasmatische Fortsätze, wie sie überall an Ektodermzellen bei der Celluloseausscheidung auftreten können (vgl. oben p. 266), zu deuten seien. Im lebenden Thier sollen die Ektodermzellen der Ocellen nach Roule rothe Pigmentkörner führen. Die ektodermale Einstülpung wird dicht umschlossen von einer becherförmigen mesodermalen Zellmasse. Diese Zellen sind meist so intensiv gelbroth pigmentirt, dass die Zellkerne zwischen den Farbkörnern fast vollständig verschwinden. Sie sind vorwiegend stark abgerundet, kugelähnlich gestaltet, zum Theil durch den gegenseitigen Druck polyedrisch geformt und liegen in mehreren Schichten über einander (Fig. 6, Taf. XII). In ihrer unmittelbarsten Nachbarschaft liegen unpigmentirte Bindegewebszellen aller Art. Auch ausserhalb des Pigmentbeckers finden sich in der Nähe des Ocellus einzelne oder zu kleineren Gruppen vereinigte, ganz ähnlich beschaffene Pigmentzellen in der Leibeshöhle vor (Fig. 4, Taf. XII).

In der Nähe der Ocellen bemerkt man zwischen den Muskeln und Bindegewebszellen feine Nervenästchen, doch vermochte ich ihren Zusammenhang mit den Epithelzellen des Organs und ihre Endigungsweise nicht zu erkennen. Nach Ussow tritt an jeden Augenfleck ein ziemlich starkes Nervenstämmchen wie ein Nervus opticus heran, um sich im Epithel aufzulösen.

Die physiologische Bedeutung der Ocellen scheint mir noch durchaus nicht aufgeklärt zu sein, da nicht einmal die Vorfrage, ob die Ascidien überhaupt Lichtstrahlen wahrnehmen können, sicher entschieden ist. Ich habe wiederholt *Ciona intestinalis*, deren Ocellen einen verhältnissmässig complicirteren Bau zeigen, in verschiedensten Weisen beschattet, ohne irgend eine Reaction des Thieres bemerken zu können. Andererseits erwähnt neuerdings Castle (1896), dass die von ihm in Aquarien gehaltenen geschlechtsreifen Cionen 1–1½ Stunden vor Tagesanbruch, zur Zeit, in der sie ihre Geschlechtsproducte auszuwerfen pflegen, in lebhaft Unruhe gerathen, wenn sie vom Lichte einer Lampe getroffen werden. Er schreibt der *Ciona* Lichtempfindlichkeit zu und glaubt, daraus erklären zu können, dass das Laichgeschäft immer nur zur ganz bestimmten Tagesstunde eintrete, nicht nur bei *Ciona*, sondern auch bei mehreren anderen Ascidien.

Der geschilderte Bau der Ocellen lässt diese in der That zur Perception von Licht- oder Wärmestrahlen nicht ungeeignet erscheinen. Wenn auch das zur Grube eingestülpte Ektodermepithel in Wirklichkeit eine Retina wäre, so darf man doch mit Sicherheit behaupten, dass dieses Auge kein bildersehendes sein kann. Nur hell und dunkel, verschiedene Lichtintensitäten und höchstens verschiedene Farbenqualitäten, obwohl dieses nicht gerade sehr wahrscheinlich ist, können mit einem so primitiv gebauten Sehorgan wahrgenommen werden.

Beachtet man das Vorkommen oder Fehlen der Ocellen bei den verschiedenen Ascidienarten, so möchte es fast so scheinen, als ob diesen Organen eine wichtigere physiologische Bedeutung überhaupt nicht zukommen könnte. Nach Heller sollen allen Species der Gattungen *Microcosmus*, *Cynthia*, *Styela* und *Polycarpa* die Augenflecke fehlen, während sie bei einigen *Molgula* vorhanden sind, bei anderen dagegen nicht. Nirgend findet sich eine Andeutung darüber, dass die augenlosen Formen in ihrem Verhalten in irgend einer Weise von den Ocellen tragenden sich unterscheiden möchten. Andererseits scheinen sich verschiedene Species einer Gattung und vielleicht auch die Individuen einer Art bezüglich der Ocellen verschieden zu verhalten. Unter den Cionen dürften die Augenflecken nur bei *Ciona longissima*\*) Hartmeyer stets fehlen, während sie sonst immer sich finden. Ganz ausnahmsweise mögen sie vielleicht auch bei *Ciona intestinalis* vermisst werden; ich glaube mich nämlich bestimmt erinnern zu können, dass ich sie bei einigen Individuen, die in einem verdunkelten Kelleraquarium der Triester Station aufgewachsen waren, nicht aufzufinden vermochte.

## 2. Die Tastorgane.

Während bei den freischwimmenden Tunicaten, namentlich bei den Salpen, ziemlich hoch entwickelte Hautsinnesorgane bereits mehrfach nachgewiesen worden sind, stehen die Tastapparate der festsitzenden Ascidien, in soweit ich sie wenigstens habe nachweisen können, auf einer sehr primitiven Ausbildungsstufe. Alle Ascidien sind gegen Berührung von aussen her mehr oder minder fein empfindlich. Von den grossen Monascidien wussten das bereits die ältesten Zoologen, die sich mit diesen Thieren beschäftigt hatten, und an Synascidien (*Botryllus*) hat Gärtner schon im vorigen Jahrhundert nachgewiesen, dass bei leichter Berührung der Mundöffnung nur das betreffende Zooid, bei Reizung der gemeinsamen Cloakenöffnung das ganze System sich zusammenzieht und seine Körperöffnungen schliesst (vgl. oben p. 28). Es liegt daher nahe, in der Region der Mund- und Egestionsöffnung nach Nervenendigungen oder Sinneszellen zu suchen, welche als Tastapparate functioniren könnten. Als eine besonders geeignete Stelle für derartige Gebilde möchten von vornherein

\*) Es scheint mir allerdings nicht durchaus festzustehen, dass diese Form, die Hartmeyer hauptsächlich auf Grund eines stielartigen Fortsatzes des Hinterleibes als neu betrachtet, eine gute Species sei.

die Mundtentakel erscheinen, nicht nur in Folge ihrer günstigen Lage im Mundeingang, sondern auch wegen der selbständigen Beweglichkeit, die ihnen zuweilen zukommt und die es ermöglicht, die Tastorgane zu den in den Mund eintretenden Fremdkörpern in jede beliebige Beziehung zu bringen. Doch muss dem gegenüber hier darauf hingewiesen werden, dass die Beobachtung der lebenden Thiere gelehrt hat, dass nicht die Tentakel, sondern der Mundeingang die tastempfindlichsten Stellen besitzen. Bei völlig ausgestreckten Thieren kann man, wie Roule an Phallusien und Lacaze-Duthiers und Delage an Cynthien beobachtet haben, die Tentakel mit einem durch die Mundöffnung eingeführten Stabe berühren, ohne bemerkenswerthe Störungen hervorzurufen. Dagegen erfolgen sofort lebhaftere Contractionen, wenn der Mundrand unsanft berührt wird. Ich glaube nun bei *Botryllus violaceus* und *Ciona intestinalis* Sinneszellen aufgefunden zu haben, die als Tastorgane zu deuten sind.

Bei *Botryllus* sitzen diese Apparate an der Spitze der die Egestionsöffnungen von vorn überdeckenden und das Dach für den gemeinsamen Cloakenraum bildenden Anallappen. Sie werden gebildet von Gruppen eigenthümlich differenzirter Zellen des ektodermalen Hautepithels; Zellgrenzen vermochte ich zwischen den einzelnen Elementen in meinem conservirten Material nicht sicher wahrzunehmen. Die Zellgruppe erhebt sich als ein langer stabförmiger Fortsatz über die Oberfläche des Epithels und erstreckt sich tief in den äusseren Cellulosemantel hinein, fast durch seine ganze Dicke hindurch (Fig. 6, Taf. XVI). In mehreren Fällen sah ich ein Nervenästchen an diese Zellen herantreten, vermag aber über seine Endigungsweise nichts auszusagen.

Bei *Ciona intestinalis* fand ich Zellen mit starren Haarfortsätzen im Tentakelepithel (Fig. 4 und 5, Taf. XVI), konnte aber hier keine Nervenfasern nachweisen, die sich diesen Elementen verbunden hätten. Wenn ich sie trotzdem für Sinneszellen halte, so geschieht dies, weil der Conservirungszustand meines Materials nicht ausreichend war, um alle im lebenden Thier vorhandenen feinsten Nervenverzweigungen erkennen zu lassen, und ich daher die Anwesenheit feiner Nervenästchen neben den fraglichen Zellen wohl annehmen darf. Ueberdies unterscheiden sich diese mit Haarfortsätzen versehenen Zellen von den benachbarten indifferenten des Tentakelepithels ziemlich auffallend.

Ich möchte jedoch nicht unterlassen, hier darauf hinzuweisen, dass die Deutung der eben beschriebenen Gebilde als Tastapparate nicht jeden Zweifel vollständig ausschliesst. In ganz ähnlicher Weise wie die Sinneshaare bei *Ciona* erstrecken sich die Secretfäden der indifferenten und die Cellulosesubstanz secernirenden ektodermalen Epithelzellen in den Cellulosemantel hinein, so dass ein Irrthum bei der Untersuchung des lediglich in Alkohol oder Formol conservirten Materials leicht unterlaufen kann. Ferner findet man öfters, wie es mir schien besonders bei ganz alten nicht mehr voll lebenskräftigen Thieren, im Spätsommer und Herbst und auch nach mangelhafter Conservirung den Epithelverband der

Ektodermzellen in der Mundhöhle und an den Tentakeln etwas aufgelockert und die einzelnen Elemente mit frei erhobenen Zacken und Spitzen endigend, die verstümmelten Sinneshaaren nicht unähnlich erscheinen, obwohl sie nervöse Endapparate zweifellos nicht sein können.

## VII. Der Kiemendarm.

Am Kiemendarm lassen sich zwei hinter einander gelegene Abschnitte unterscheiden. Der vordere schliesst sich unmittelbar an die Mundhöhle an und wird nicht von Kiemenspalten durchbrochen; man bezeichnet ihn als Präbranchialzone. Bei allen Ascidien tritt in dieser ein histologisch eigenartig differenziertes reifenförmiges Gebilde auf: der Flimmerbogen. Der hintere Abschnitt ist stets weit umfangreicher als der vordere und stellt einen geräumigen Sack dar, an dem sich fünf Wände unterscheiden lassen. Eine besondere Vorderwand fehlt, da hier eine weite Verbindung mit der Präbranchialhöhle und Mundhöhle besteht. Die beiden seitlichen Wände werden von Spalten durchsetzt und functioniren als Kiemen. Auf der ventralen Seite breitet sich der Endostyl aus, auf der dorsalen differenzirt sich die Dorsalfalte (Dorsallamina), und die Hinterwand, die den Kiemendarm vom Verdauungstractus scharf abgrenzt, ist nur von dem gewöhnlich verhältnissmässig engen Oesophagus-eingang durchbohrt.

Die Form und der Bau des Kiemendarmes zählen zu den wichtigsten für die Systematik der Ascidien verwerthbaren Merkmalen. Doch scheint es mir freilich nicht richtig zu sein, die gesammte Tunicatensystematik lediglich auf die Beschaffenheit des Kiemendarmes zu gründen, wie das Lahille versucht hat (vgl. oben p. 74 u. fg.). Die einseitige Verwerthung dieses Gesichtspunktes führt meines Erachtens zu keinem natürlichen System der Tunicaten, sondern schafft vielfach neue künstliche Gruppen und trennt andererseits näher verwandte Formen weiter von einander ab.

Als die ursprünglichste Form des Kiemendarmes möchte wohl die regelmässig schlauchförmige zu gelten haben, wie sie sich etwa bei *Clavelina* oder *Ciona* und den meisten Synascidien vorfindet. Die Längsaxe des Kiemendarmes und die Principalaxe des ganzen Körpers fallen hier zusammen; Endostyl und Dorsalfalte verlaufen parallel zu einander und erstrecken sich von vorn nach hinten über die ganze Länge der Kieme. Die Lateralaxe und die dorso-ventrale stehen auf der Längsaxe senkrecht und sind beträchtlich kürzer als diese. Störungen dieses primären Verhaltens treten in der Regel nur da auf, wo die äussere Körperform sich verändert zeigt. Doch gestatten ähnliche Körperformen verschiedener Gattungen nicht, auf Formähnlichkeiten der Kiemendärme zu schliessen. So erscheint z. B. unter den gestielten Monascidien bei *Fungulus* und *Boltenia* das normale Verhalten des Kiemendarmes nur wenig verändert, bei *Corynascidia* dagegen hat nur der Endostyl seine typische Lagebeziehung behalten, während alle anderen Theile wesentlich verrückt und modificirt

worden sind (vgl. die Textfig. 13—15 auf p. 156 u. 157). Bei *Chelyosoma Macleayanum* ist wieder der Körper in der Richtung der Hauptaxe stark verkürzt und schildähnlich flach gedrückt, hinten mit breiter Basis festgewachsen, und in Folge davon gewinnt nach N. Wagner der gesammte Kiemendarm eine mehr horizontale Ausbreitung.

Auf die mannigfachen Verschiedenheiten, die die Form des Kiemendarmes bei den verschiedenen Gattungen darbieten kann, näher einzugehen liegt mir hier fern. Die wichtigsten Eigenthümlichkeiten werden in dem die Systematik behandelnden Kapitel Erwähnung finden.

### 1. Die Präbranchialzone des Kiemendarmes.

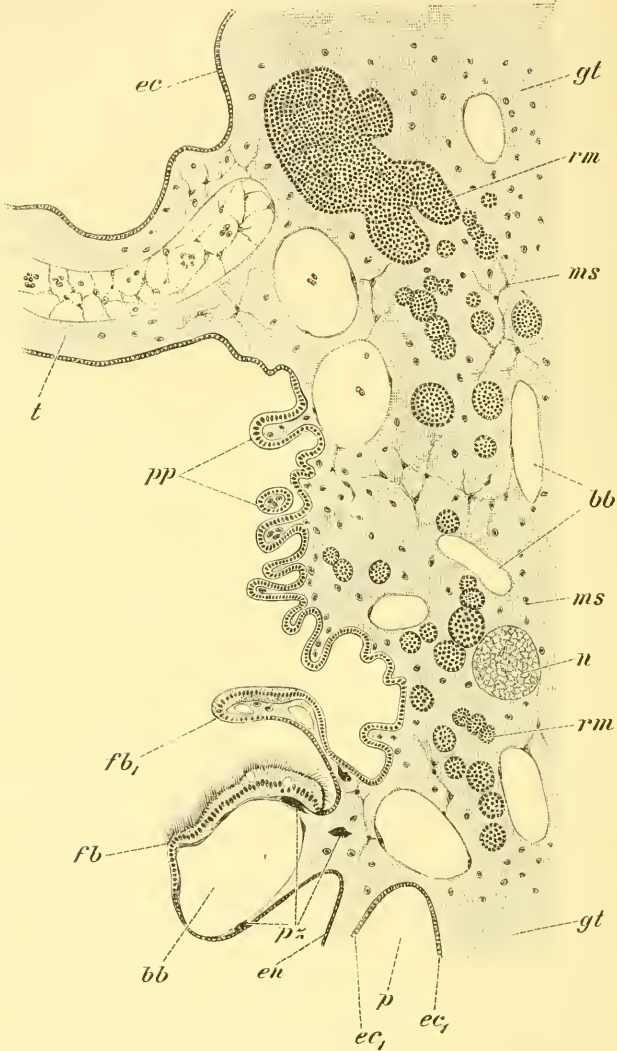
Die Praebranchialzone beginnt dicht hinter dem Tentakelkranz, den ich noch der Mundhöhle zugerechnet habe (vgl. oben p. 273), und erstreckt sich nach hinten bis zu dem vorderen Verwachsungssaum zwischen dem inneren Peribranchial- und dem Kiemendarm-Epithel, d. h. also bis unmittelbar zum Vorderrand der vordersten Kiemenspaltenreihe. Durch den Flimmerbogen wird sie in zwei Theile zerlegt: einen vorderen und einen hinteren, die bei den verschiedenen Formen eine sehr verschiedene Ausdehnung haben. Fast immer ist der vordere sehr beträchtlich länger als der hintere, und nur selten sind beide ziemlich gleich lang. Bei *Phallusia mammillata* und anderen rückt der Flimmerbogen so weit nach hinten, dass von einer hinteren Präbranchialzone kaum noch die Rede sein kann (Textfigur 62). Einige Forscher (Herdman, Maurice) nennen daher überall nur die vor dem Flimmerbogen gelegene Region Präbranchialzone und unterscheiden den dahinter gelegenen undurchbrochenen Theil der Kiemendarmwand nicht besonders von dem eigentlichen perforirten Kiemenabschnitt.

Im Gegensatz zu der hier vertretenen Auffassung lassen auch manche Autoren (Julin) den Kiemendarm erst beim Flimmerbogen beginnen und rechnen die vordere Präbranchialzone der Mundhöhle (région buccale ou coronale) zu. Aus histologischen und entwicklungsgeschichtlichen Gründen scheint mir aber das nicht gerechtfertigt zu sein. Denn das vom Cellulosemantel bedeckte Mundepithel reicht normaler Weise nur bis zu den Tentakeln, und in den Embryonen und Knospen erstreckt sich das innere Keimblatt bis vor den Flimmerbogen, ohne sich allerdings von der ektodermalen Mundbucht später scharf abgrenzen zu lassen.

Die Wandung des präbranchialen Kiemendarmes ist ein durchaus einschichtiges, meist ziemlich stark abgeflachtes Epithel. Zuweilen (*Phallusia*) sind die Zellen kubisch oder pflastersteinähnlich geformt, bleiben aber immer nur recht klein. Hin und wieder begegnet man kleinen Drüsenzellen. Das Epithel erscheint, wenigstens bei geöffnetem Siphon, in der Regel ganz glatt und straff ausgespannt, faltet sich aber bei starken Contractionen des Thieres in verschiedener Weise. Auch

kleinere persistierende Furchen und Falten scheinen nicht selten vorzukommen; ihr Verlauf ist mehr oder minder unregelmässig, horizontal oder vertical. Der regelmässig auftretenden Dorsalfurche bei *Microcosmus* ist bereits oben (p. 269) Erwähnung gethan worden.

Fig. 62.



Längsschnitt durch die Präbranchialregion von *Phallusia mammillata* <sup>145</sup>/<sub>1</sub>. Nur die dem Kiemendarm und den Tentakeln benachbarten Gewebe des mittleren Blattes sind eingezeichnet worden. *bb* = Blutbahnen; *ec* = Ektodermepithel der Mundhöhle; *ec*, = Ektodermepithel des Peribranchialraumes; *en* = Entoderm des Kiemendarmes; *fb* = Flimmerbogen; *fb*, = vordere Ringfalte am Flimmerbogen; *gt* = Gallerte der primären Leibeshöhle; *ms* = Mesenchymzellen; *n* = Nervenast; *p* Peribranchialraum; *pp* = Papillen der Präbranchialzone; *pz* = gelbe Pigmentzellen (parasitäre Algen); *rm* = Ringmuskeln; *t* = Mundtentakel.

Bei einigen Formen (*Phallusia mammillata*, nach Julin auch bei *Ascidia mentula*, *Ascidella venosa* und anderen) ist die ganze Präbranchialzone mit kleinen papillenförmigen Erhebungen besetzt, die zumeist senkrecht, zuweilen auch etwas schräg der Oberfläche aufsitzen. Das Papillenepithel zeigt die wesentlich gleiche Beschaffenheit wie das Entoderm an den anderen Stellen dieser Zone; es umschliesst immer nur sehr wenige Bindegewebszellen, die in die Leibeshöhlengallerte eingebettet sind. In grösseren Papillen treten zuweilen winzige Blutbahnen auf, dagegen habe ich unter den Mesenchymzellen keine Muskelemente wahrgenommen und glaube daher, dass die Zapfen starr und unbeweglich sind (vgl. Textfigur 62). Bei *Ascidia kuncides* Sluiter sind in den Papillen dunkle Pigmente angehäuft.

Auch bei einzelnen Synaseidien findet man im Präbranchialraum einige kleine Papillen (*Distoma decerratum* Sluiter).

Die Bedeutung der Papillen dürfte wohl darin bestehen, dass zwischen ihnen kleinere, mit dem Athlungswasser eingetretene, zur Ernährung geeignete Organismen leichter sich verfangen, besser festgehalten und füglich in den Bereich der vom Flimmerbogen bewegten Schleimmassen gebracht werden können, als es bei glatten Präbranchialwänden der Fall ist.

In die Präbranchialzone mündet dorsal und median die Flimmergrube. Die Oeffnung liegt gewöhnlich auf einer höckerförmig in das Kiemendarmmlumen vorspringenden Erhebung, in deren Bereich die grossen aus dem ektodermalen primären Nervenrohr stammenden Geisselzellen der Flimmergrubenwand allmählich in das flachere Epithel des Entoderms übergehen. Die Grenze zwischen beiden Theilen lässt sich im entwickelten Thier in der Regel nicht mehr sicher bestimmen.

## 2. Der Flimmerbogen.

Den Flimmerbogen kannte schon Savigny als ein allen Ascidien constant zukommendes Gebilde, und er beschrieb ihn als „sillon circonscrivant l'entrée de la cavité branchiale. Cuvier und Delle Chiaje haben das Organ gelegentlich ebenfalls gesehen, aber als „Nervenring“ gedeutet. Huxley und Hancock bezeichnen den Flimmerbogen als peripharyngeal or ciliated band, pericoronal ridge. Laeaze-Duthiers nennt ihn gouttière péricoronale, sillon péricoronal oder, wie auch Ed. Van Beneden, cerele péricoronal; Julin und andere unterscheiden an ihm einen bourrelet und sillon péricoronal. Die deutschen Autoren gebrauchen ausser Flimmerbogen auch die Ausdrücke Flimmerreifen und Flimmerrinne.

Der **Bau** des Flimmerbogens zeigt in den verschiedenen Gruppen der Ascidien verschiedene Ausbildungsstufen einer phylogenetischen Entwicklungsreihe. Dadurch, dass man nicht die einfachste und primärste Form des Organs, sondern die am eigenartigsten modificirte Endform zum Ausgang für vergleichende Speculationen über die morphologische

Bedeutung des Flimmerbogens machte, gelangte man mehrfach zu meines Erachtens verfehlten Schlussfolgerungen. Bei den Appendicularien fanden wir den Flimmerbogen ausserordentlich einfach gebaut. Der auf jeder Seite verlaufende Halbbogen stellte im einfachsten Fall nur eine Wimperzelle dar; bei den höher entwickelten Formen erwies sich der Bogen mehrere Zellen breit (vgl. oben p. 113). An dieses letztere Verhalten schliesst sich die einfachste Form des Flimmerbogens der Ascidien unmittelbar an.

a) Den einfachsten und ursprünglichsten Bau des Flimmerbogens habe ich bei manchen Synascidien angetroffen und an *Botryllus violaceus* speciell untersucht. In ähnlicher Weise wie bei den Appendicularien stellt sich das Organ hier als ein nur wenige Zellen breiter, in den Kiemendarm mehr oder minder tief bogenförmig vorspringender Reifen dar (Fig. 1, Taf. XVIII). Die kleinen prismatisch oder kubisch geformten Zellen tragen an der das Kiemendarm lumen begrenzenden Seite ziemlich starke Wimpern und besitzen deutliche Kerne. Von dem Plattenepithel der Präbranchialzone hebt sich der Flimmerbogen meist scharf ab, doch finden sich stellenweise sowohl vorn als hinten Zellen, welche einen allmählichen Uebergang zwischen beiden Zellformen vermitteln.

Von der primären Leibeshöhle her wuchert Mesenchymgewebe mit der gallertartigen Zwischensubstanz in die Axe des Reifens hinein, um diesen vollständig auszufüllen. Stets bleiben aber ein oder auch mehrere circulär verlaufende Lückenräume als Blutbahnen im Flimmerbogen bestehen. Dieses Einwuchern des Mesenchyms findet sich in constanter Weise bei allen Ascidien wieder, nur dass es bei den höher entwickelten Formen des Flimmerbogens in reichlicherer Menge erfolgt und dass auch die Blutbahnen an Ausdehnung und zum Theil auch an Zahl zunehmen. Diese den Flimmerbogen erfüllenden mesodermalen Gewebe werden in diesem Kapitel keine weitere Berücksichtigung finden, sondern an späterer Stelle besprochen werden.

Ventral geht der Flimmerbogen jederseits in das dorsale, den Endostyl auf seiner ganzen Länge begleitende Flimmerband direct über; auf der Dorsalseite vereinigen sich die beiden Bogenhälften in der Medianebene hinter der Mündung der Flimmergrube zur Bildung eines etwas breiteren Flimmerfeldes, das den wesentlich gleichen histologischen Bau zeigt wie die seitlichen und ventralen Partien des Flimmerbogens. Diese dorsale Medianpartie ist von dem bewimperten Rande der Flimmergrube nur durch eine äusserst schmale, wenige Zellen breite Zwischenzone getrennt, die keine Wimpern trägt. In anderen Fällen hängt die Bewimperung der Flimmergrube, wie aus den Abbildungen Herdman's für *Botrylloides fulgurale* und Metcalf's für *Botryllus Gouldii* (vgl. Textfigur 59 B auf p. 309) ersichtlich ist, direct mit der des Flimmerbogens zusammen. Doch bedingt das keinen wesentlichen Gegensatz, denn die Zwischenzone ist bei *Botryllus violaceus* so eng, dass sie die Länge der Cilien kaum übertrifft und jedenfalls eine Berührung der Wimperspitzen beider Organe



in der Medianebene nicht völlig verhindern kann. Die Erörterung dieser Verhältnisse schien mir deshalb nicht unwichtig zu sein, weil Maurice (vgl. die Anmerkung auf p. 318) aus dem Vorkommen einer wimperlosen Zwischenzone geschlossen hatte, dass das aus der Flimmergrube eventuell austretende Secret nicht zur Förderung der Verdauung bestimmt sein könne, da es jene wimperlose Zone nur schwer zu passiren und weiter hinten mit den aufgenommenen Speisen kaum in Berührung zu treten vermöchte. Wie man sieht, verhalten sich in dieser Beziehung die hier genannten Formen ganz anders.

b) Eine etwas weiter vorgeschrittene Ausbildungsstufe des Flimmerbogens bietet *Clavelina lepadiformis* dar. Das Organ ist beträchtlich breiter, der in das Kiemendarm-lumen vorspringende Bogen höher und daher auch die Gesamtzahl der mit langen Wimpern versehenen Zellen wesentlich höher als bei *Botryllus* (Fig. 2, Taf. XVIII). Bei stärkeren Contractionen der Leibesmuskulatur erfährt oft auch der Flimmerbogen nicht unbeträchtliche Formveränderungen; diese können rechts und links in recht verschiedenen Weisen zum Ausdruck kommen, so dass zuweilen die Querschnitte eines Organs sich recht auffallend unterscheiden (Seeliger, 1893). Aehnliche und noch stärkere Verschiedenheiten im Verlaufe eines Flimmerbogens desselben Thieres finden sich auch häufig bei den grossen Monascidien, deren Organ einen complicirteren Bau aufweist; am beträchtlichsten fand ich sie bei *Cynthia papillosa*, worauf weiter unten (p. 331) noch hingedeutet ist.

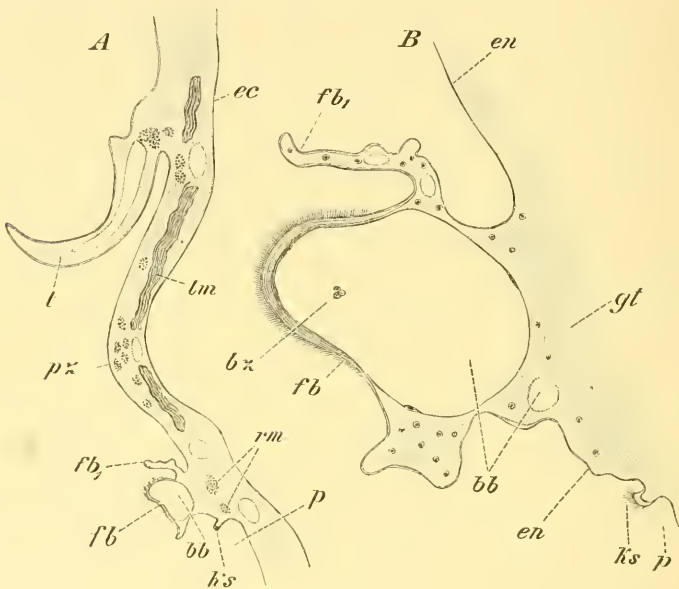
Ziemlich constant liegt auf jeder Seite dicht vor dem Flimmerbogen eine diesem parallel verlaufende, längere oder kürzere, mehr oder minder tief in das Kiemendarm-lumen vorspringende Ringfalte des präbranchialen Entodermepithels. In diesen vorderen Ringfalten sind die Zellen ungefähr kubisch geformt, dicker als im entodermalen Plattenepithel, aber niedriger als im Flimmerbogen selbst; eine Wimperbekleidung war nicht nachweisbar (Fig. 3, Taf. XVIII). Dorsalwärts flachen sich diese Falten immer mehr ab und verschwinden gänzlich, und in der Medianebene erscheint, ähnlich wie bei *Botryllus*, der Flimmerbogen verbreitert und von dem hinteren Rande der Flimmergrube durch eine schmale wimperlose Zwischenzone geschieden (Fig. 4, Taf. XVIII).

c) Wohl bei allen Monascidien und auch bei einigen Synascidien (*Fragaroides*) zeigt der Flimmerbogen einen etwas höheren Grad der Ausbildung bei meist recht beträchtlicher Grössenzunahme. Die auf dem zuletzt beschriebenen Stadium noch unvollkommen entwickelte vordere Ringfalte schliesst sich dorsal und ventral zu einem vollständigen Reifen, so dass vor dem ursprünglichen Flimmerbogen, zwischen diesem und der vorderen ihm vollkommen parallel verlaufenden Ringfalte, eine continuirliche circuläre, mehr oder minder tiefe Rinne (*sillon péricoronale* oder *gouttière péricoronale* der französischen Autoren) entsteht. Da die vordere Ringfalte auf diesem Stadium zu einem vollständigen Reifen geschlossen ist, erhebt sie sich auch in der Medianebene dorsal kammförmig

in der wimperlosen Zwischenzone zwischen der Flimmergrube und dem eigentlichen Flimmerbogen (Fig. 5, Taf. XVIII).

Bei den meisten Ascidien besteht die Ringfalte aus wimperlosen Zellen, und daher ist die Rinne nur hinten von den Flimmerzellen des Flimmerbogens begrenzt. In diesen Fällen unterscheiden sich der eigentliche Flimmerbogen und die vordere Ringfalte meist recht auffallend nicht bloß durch Vorhandensein oder Fehlen der Bewimperung, sondern auch durch die übrige histologische Beschaffenheit und die Art der Faltung des Epithels. So ist z. B. bei *Ciona* die vordere Falte von vorn nach hinten stark comprimirt, kammförmig gestaltet, während

Fig. 63.



A Längsschnitt durch die Präbranchialregion einer *Ciona intestinalis*, circa  $\frac{30}{1}$   
 B Der Flimmerbogen aus einem benachbarten Schnitt stärker vergrößert  $\frac{145}{1}$   
 bb = Blutbahnen; bz = Blutzellen; ec = Ektodermale Leibeswand; en = Entodermepithel; fb = Flimmerbogen; fb<sub>1</sub> = vordere Ringfalte; gt = Gallerte der primären Leibeshöhle; ks = Kiemenspalte; lm = Längsmuskeln; p = Peribranchialraum; pz = Präbranchialzone des Kiemendarmes; rm = Ringmuskeln; t = Mundtentakel.

der hintere Bogen ansehnlich breit erscheint, hinten allmählich die Bewimperung verliert und dort ein Plattenepithel bildet, das unregelmässig ausgebuchtet ist (vgl. Textfigur 63 A, B, sowie Fig. 5, Taf. XVIII). Besonders wichtig werden diese Unterschiede, wenn im Flimmerbogenepithel Drüsenzellen auftreten, die im vorderen Reifen stets zu fehlen scheinen (vgl. hier die Textfigur 62 auf p. 326). Verhältnissmässig zahlreich finden sich, wie zuerst Julin nachgewiesen hat, solche Drüsenzellen bei *Phallusia mammillata* (Fig. 7, Taf. XVIII, Textfigur 74 A). Ganz vereinzelt

und nicht einmal constant bei allen Individuen traf ich aber auch bei *Clavelina lepadiformis* und *Ciona intestinalis* solche Elemente im Flimmerbogen an. Bei ihrer stets nur sehr geringen Anzahl kann hier aber die producierte Schleimmenge nur eine äusserst geringe sein und daher für die Nahrungsaufnahme eine wesentliche selbständige Bedeutung nicht besitzen.

Zuweilen (Cynthien) erfährt die vordere Ringfalte eine höhere Ausbildung, gewinnt Bewimperung und gleicht dann spiegelbildlich durchaus dem hinteren Flimmerbogen, so dass beide Gebilde zusammen wie ein einheitliches Organ erscheinen, an dem eine vordere und hintere, eine Rinne umschliessende Partie unterschieden werden können. Sehr schart ausgeprägt zeigt sich dieses Verhalten bei *Cynthia papillosa* (Fig. 6, Taf. XVIII). Die von den Wimperwänden vorn und hinten begrenzte Rinne erweist sich hier an den verschiedenen Stellen in Form und Tiefe überaus variabel. Zuweilen ist sie nur ganz flach, so dass Flimmerbogen und vordere Ringfalte in den Durchschnitten tellerförmig, fast flach ausgebreitet daliegen, zuweilen wieder ist sie sehr tief, und ihre Wandungen weisen dann verschieden geformte hufeisenähnliche oder trichterförmige Querschnittsbilder auf.

Von den früheren Autoren wird überall die vordere Ringfalte nur als ein besonderer Theil des Flimmerbogens selbst aufgefasst. Julin nennt sie in höchst unpassender Weise *lèvre interne du bourrelet péricoronal*, obwohl sie doch näher der Mundöffnung, also mehr nach aussen zu, liegt als der hintere Bogen, den er als *lèvre externe* bezeichnet. Viel richtiger hatte man schon früher (Lacaze-Duthiers und andere) am Flimmerbogen eine Vorderlippe (*lèvre antérieure* = vordere Ringfalte\*) und Hinterlippe (*lèvre postérieure* = eigentlicher Flimmerbogen) unterschieden. Wenn ich hier diese beiden Gebilde nicht als verschieden differenzirte Abschnitte eines ursprünglich einheitlichen Bogens, sondern als zwei, zwar dicht neben einander, aber doch selbständig aufgetretene Faltenbildungen des Präbranchialepithels betrachtet habe, so waren mir für diese Auffassung solche Verhältnisse ausschlaggebend, wie sie oben als Stadium b) für *Clavelina* beschrieben wurden. Doch verhehle ich mir nicht, dass eine endgültige Klärung dieser Frage erst durch die Untersuchung der ontogenetischen Entwicklung des auf der höheren Ausbildungsstufe (c) stehenden, durch eine vordere Ringfalte ausgezeichneten Flimmerbogens zu erwarten ist. Die Querschnitte durch die ausgebildeten Organe bei *Ciona* (Textfigur 63) und *Cynthia* (Fig. 6, Taf. XVIII) scheinen sogar auf den ersten Anblick eher darauf hinzudeuten, dass eine ursprünglich einheitliche, in das Kiemen-darmlumen bogenförmig sich vorwölbende Ringfalte erst nachträglich

---

\*) Da Lacaze-Duthiers das Vorderende der Ascidie als hinteres oder unteres bezeichnet, ist es selbstverständlich, dass seine „*lame inférieure*“ des „*cercle péricoronal*“ die vordere Ringfalte bedeutet.

durch eine tiefere Ringfurche in zwei später zum Theil verschieden sich weiter bildende Abschnitte zerlegt worden wäre.

d) Bei mehreren Monascidien (*Corella parallelogramma*, *Ascidicella scabra*, *Ascidicella venosa*, *Ascidia mentula*, *Ascidia compressa*) beobachtete Julin (1881) Verhältnisse, die von den eben beschriebenen nicht unwesentlich abweichen sollten. Auch hier setzt sich zwar der Flimmerbogen aus zwei Falten zusammen, aber nur die vordere Ringfalte soll zu einem vollständigen Kreise geschlossen sein, die hintere dagegen, der eigentliche Flimmerbogen, aus zwei vollständig getrennten, rechts und links gelegenen Hälften bestehen. Jede dieser beiden Hälften verschmilzt ventral mit der vorderen Falte und endet dorsal, ohne die Medianebene zu erreichen, entweder mit freiem sich verflachendem Rande oder indem sie, sowie es ventral der Fall ist, mit der vorderen Ringfalte verwächst. Die zwischen der Ringfalte und dem Flimmerbogen gelegene Flimmerrinne besteht also hier ebenfalls aus zwei völlig getrennten Theilen, aus zwei halbkreisförmigen Rinnen, von denen jede sowohl ventral wie dorsal allmählich sich abflacht und selbständig endigt.

In gewisser Weise würde der Flimmerbogen der *Molgula ampulloides* nach den Angaben von Van Beneden und Julin (1884) ein Zwischenstadium zwischen diesem und dem vorher beschriebenen Verhalten darbieten. Denn während die vordere wimperlose Ringfalte sich so wie überall kreisförmig schliesst, zeigt der Flimmerbogen dorsal in der Medianebene ein bei den verschiedenen Individuen wechselndes Aussehen. Häufig verbinden sich hier der rechte und linke Halbbogen so wie die Vorderfalte zu einem vollständigen Ringe, zuweilen aber bleiben die beiden Hälften auch getrennt und unverbunden bestehen.

Jene von Julin untersuchten Formen bieten auch in sofern eine Besonderheit, als die zwischen beiden Falten gelegene Flimmerrinne zwar allseitig von einem gleichartigen Cylinderepithel umgrenzt wird, aber doch nur an ihrem Grunde und nicht auch vorn und hinten Wimpern trägt. Ebenso sind beide Falten des Flimmerbogens auf der in das Kiemendarmrücken vorspringenden Höhe mit je einem Flimmerband ausgestattet. Die Flimmer senken sich mit verdickten Enden in das Plasma der Cylinderzellen ein, so dass diese einen von Poren durchsetzten Randsaum zu besitzen scheinen. Es darf aber nicht unerwähnt bleiben, dass gegen diese Darstellung Julin's später Roule (1884) nachdrücklich Widerspruch erhoben hat. Bei *Ascidia mentula* und *Ascidia scabra* hat er den Flimmerbogen untersucht und hier im Wesentlichen die gleichen Verhältnisse angetroffen wie bei *Ciona intestinalis*. Darnach möchte es fast so scheinen, als ob das von Julin beschriebene Verhalten, dass nämlich rechts und links zwei isolirte und völlig getrennte Flimmerinnen bestehen, bei den Ascidien überhaupt nicht vorkomme.

**Epibranchialrinne.** Eine besondere Besprechung erfordert die mediane dorsale Region, in der die rechten und linken Bogenhälften

sich vereinigen, denn hier finden sich bei verschiedenen Formen recht beträchtliche und wichtige Unterschiede. Sehr häufig (*Ciona*) erweitert sich hier die zwischen der vorderen und hinteren Ringfalte des Flimmerbogens gelegene Rinne zu einer mehr oder minder umfangreichen, verschieden geformten Vertiefung. Gewöhnlich buchtet sich nur die hintere Ringfalte schnabelförmig nach hinten aus, und indem sie sich gleichzeitig verbreitert, entsteht ein kleines medianes Wimperfeld (diverticule coronale von Lacaze und Delage), das in der Regel nur wenig vertieft erscheint (Textfigur 64). Von der Dorsalfalte des Kiemendarmes ist hier der Flimmerbogen scharf und deutlich abgegrenzt, denn unmittelbar

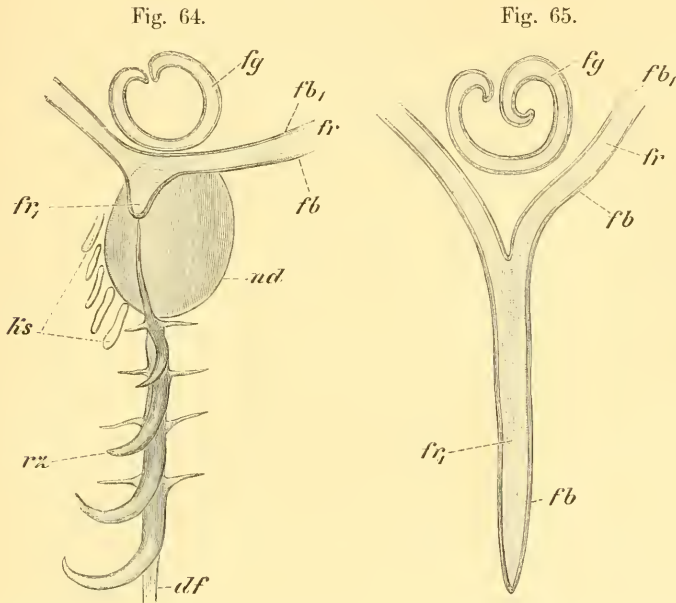


Fig. 64. Die Region der Flimmergrube und das Vorderende der Dorsalfalte einer jungen *Ciona intestinalis* von innen aus gesehen <sup>50</sup>/<sub>1</sub>.

Fig. 65. Schematische Darstellung der Epibranchialrinne einer *Ascidia*.

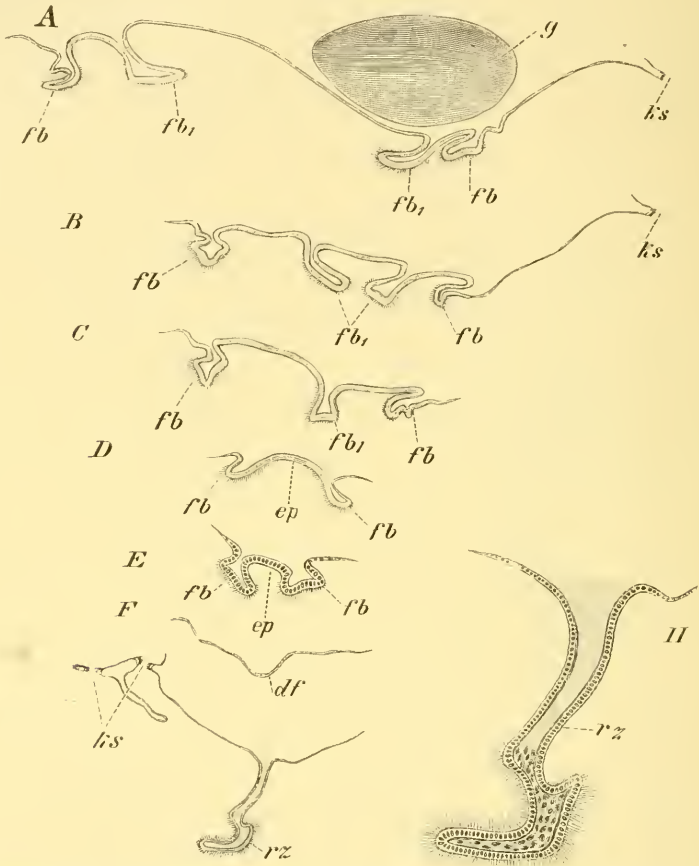
df = Dorsalfalte; fb = hintere Ringfalte des Flimmerbogens; fb<sub>1</sub> = vordere Ringfalte; fg = Flimmergrube; fr = Rinne des Flimmerbogens, von beiden Ringfalten begrenzt; fr<sub>1</sub> = Mediane Erweiterung der Rinne, sog. Epibranchialrinne; ks = Kiemenspalten, nur einige sind eingezeichnet; nd = Neuraldrüse; rz = Rückenpapfen.

nach hinten zu folgt zunächst eine breite Zone unregelmässig und sehr flach gewellten Plattenepithels (Fig. 9, Taf. XVI, zeigt sie im Längsschnitt, Textfigur 57, p. 304 im Querschnitt getroffen), während die eigentliche, Rückenpapfen tragende Dorsalfalte erst in einiger Entfernung merklicher hervortritt und sich kammförmig erhebt. Aehnlich wie bei *Ciona* verhält sich diese dorsale Medianpartie des Organs bei zahlreichen anderen Formen, bei *Rhodosoma*, *Rhopalaca* und anderen Monascidien und, wie es scheint, bei allen den Synascidien, deren Flimmerbogen aus zwei Ringfalten

lich zusammensetzt. Die Unterschiede beschränken sich im Wesentlichen darauf, dass das mediane Wimperfeld bald mehr bald weniger schmal und längsgestreckt sein kann.

Bei den meisten *Cynthideen* und *Molguliden*, ferner bei allen (?) Species der Gattungen *Corella*, *Ascidia*, *Phallusia*, *Ascidicella* etc. scheinen

Fig. 66.



Acht Querschnitte durch die Dorsalregion des Flimmerbogens und das Vorderende der Dorsalfalte von *Cynthia papillosa* <sup>85/1</sup>. Für E = <sup>145/1</sup>; für H = <sup>267/1</sup>. *df* = Dorsalfalte; *ep* = Epibranchialrinne; *g* = Ganglion; *fb* = hintere, *fb*<sub>1</sub> = vordere Ringfalte des Flimmerbogens; *ks* = Kiemenspalte; *rz* = Rückenzapfen.

auf den ersten Anblick recht verschiedene und eigenartige Verhältnisse in der Ausbildung der dorsalen Medianzone des Flimmerbogens zu herrschen; ich stimme aber mit Roule darin überein, dass die von Julin gegebene Deutung und Auffassung unzutreffend ist und dass auch hier derselbe Typus wie bei *Ciona* vorliegt, wengleich er in recht erheblicher Weise modificirt sein kann. Nachdem die rechte und linke Hälfte des Flimmerbogens sich dorsal der Medianebene genähert haben (Textfigur 66), vereinigen sich zunächst nur die beiden Hälften der

vorderen Ringfalte (*B, C*), während die der hinteren parallel zu einander weiter nach hinten verlaufen und einen Längscanal zwischen sich einschliessen (*D*). Erst am Hinterende dieses Canals verschmelzen die beiden Flimmerbogenhälften mit einander (*E*), und dahinter beginnt die die Rückenzapfen tragende Region der Dorsalfalte (*F, G*).

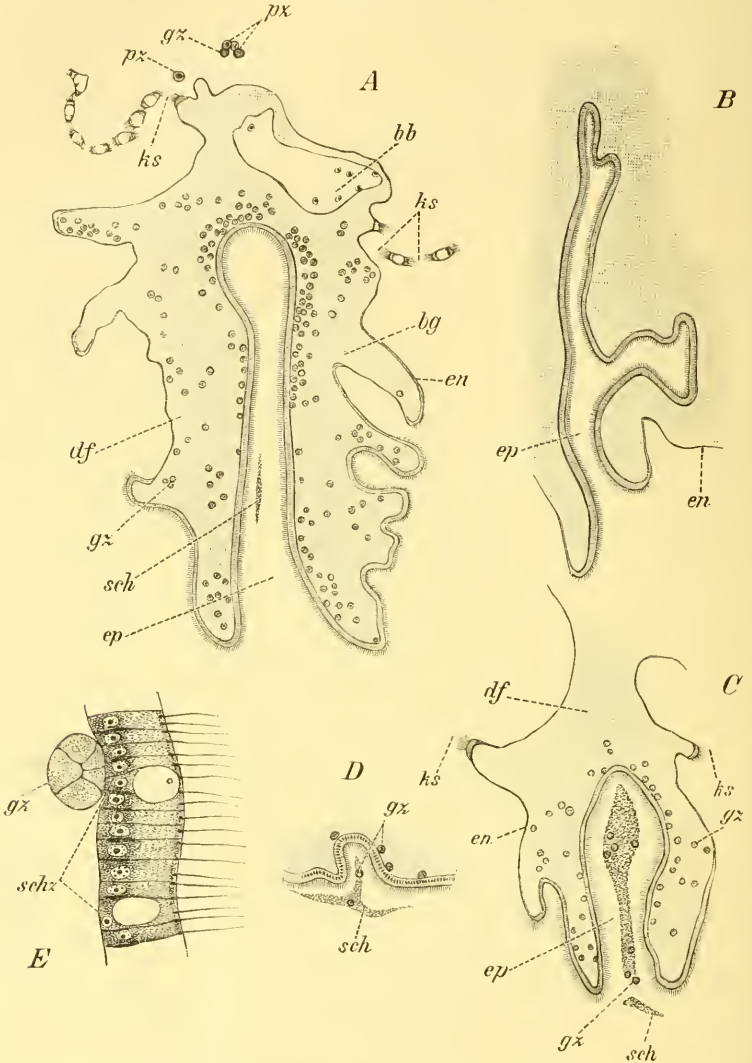
Während hier bei *Cynthia* der vom hinteren Dorsaltheil des Flimmerbogens umschlossene Canal nur kurz und seicht ist, erscheint er in anderen Fällen verhältnissmässig sehr tief und langgestreckt (vgl. Fig. 20, Taf. XIX). Man hat diesen Canal als Epibranchialrinne bezeichnet (*gouttière épibranchiale* nach Julin, *gouttière dorsale* nach Roule) und als den Vordertheil der Dorsalfalte aufgefasst, der in einer dem Endostyl vergleichbaren Weise sich umgebildet hätte (Julin). Wie hier aber gezeigt wurde, kommt die Epibranchialrinne dadurch zu Stande, dass die Dorsalregion des Flimmerbogens sich weit nach hinten ausdehnt und auf die Dorsalfalte, die sich ganz im Bereich der Kiemenspaltenregion erhebt, hinübergreift. (Vgl. hier die beiden Textfiguren 64 und 65, p. 333.)

Im Bereiche der Epibranchialrinne erscheint daher das Vorderende der Dorsalfalte wie durch einen Längsspalt in zwei Lamellen getheilt. Bei *Phallusia mammillata* ist dieser Längsspalt von ansehnlicher Länge und Tiefe; er reicht weit nach hinten und spaltet die Dorsalfalte fast bis zu ihrer dorsalen Basis in zwei annähernd gleiche rechts und links gelegene Hälften (Textfigur 67, *A*). Nach vorn zu flacht sich die Rinne ab und setzt sich dann nach rechts und links in die von den beiden Ringfalten des Flimmerbogens gebildete Ringfurche fort (vgl. Textfigur 67, *C* und *D*); hinten vereinigen sich die beiden Wandungen der Epibranchialrinne, und das Dorsalband erscheint einheitlich.

Die Form der Epibranchialrinne ist nicht überall die gleiche. Bei *Phallusia mammillata* stellt sie im Allgemeinen einen in der Medianebene verlaufenden Spalt dar, dessen Weite an den verschiedenen Stellen allerdings nicht unerhebliche Verschiedenheiten aufweisen kann. Bei *Ascidia mentula* ist nach Julin der basale Theil der Rinne so beträchtlich aus der Medianebene herausgerückt, dass das Organ im Querschnitt fast halbkreisförmig erscheint (Fig. 20, Taf. XIX). Ich sah dagegen die Epibranchialrinne bei der gleichen Art in nicht unerheblicher Weise verschieden. Namentlich im hinteren Abschnitt rückt sie völlig auf die rechte Seite des Dorsalbandes und mündet, im Gegensatz zu Julin's Angaben, mit mächtig verbreiterten Rändern in den Kiemendarm. Vorn und hinten ist sie etwas verschieden geformt, was übrigens auch bei fast allen anderen durch eine Epibranchialrinne ausgezeichneten Arten vorkommt. Demnach scheinen bei *Ascidia mentula* ziemlich auffallende individuelle Verschiedenheiten zu bestehen, und das Gleiche gilt vielleicht für die meisten Ascidien, bei denen die Verschiedenheiten sich namentlich in mehr oder minder weitgehenden Faltungen einer oder auch beider Wandungen der Epibranchialrinne äussern. Es können entweder nur einfache oder gegabelte und sogar krausenartige Aussackungen

auftreten und eine sehr erhebliche Vergrößerung der Epithelfläche herbeiführen (Textfigur 67, B).

Fig. 67.



Querschnitte durch die Epibranchialrinne einer *Phallusia mammillata*. *A* = Schnitt durch den vorderen Theil  $^{85}/_1$ ; *B* = Schnitt durch die Mitte  $^{85}/_1$ ; *C* = Schnitt durch das vorderste Ende  $^{85}/_1$ ; *D* = Schnitt durch die vordere Mündung der Rinne  $^{85}/_1$ ; *E* = Stück aus dem Epithel bei stärkerer Vergrößerung  $^{1000}/_1$ . Nur die gelben Zellen sind im Mesenchym eingezeichnet. *bb* = Blutbahn; *bg* = Bindegewebe; *df* = Dorsalfalte; *en* = Entoderm; *ep* = Epibranchialrinne; *gz* = gelbe Zellen; *ks* = Kiemenspalten; *px* = Protozoen; *sch* = Schleim; *schz* = Schleimzellen.

Begrenzt wird die Epibranchialrinne von einem durchaus einschichtigen Flimmerepithel, das mir überall dem Epithel des Flimmerbogens im Wesentlichen zu gleichen schien. Ich fand daher bei



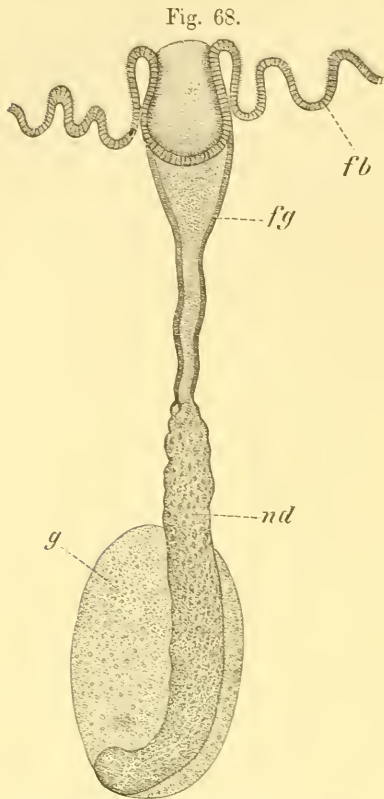
*Phallusia mammillata* auch sofort neben den indifferenten Flimmerzellen typische Drüsenzellen. Im hinteren Abschnitt dürften diese etwas spärlicher vorkommen wie im vorderen, aber auch hier wird man zumeist länger suchen müssen, um sie so dicht neben einander anzutreffen, wie es in Textfigur 67 E gezeichnet ist.

Diese histologische Beschaffenheit gestattet ohne Weiteres, einen Schluss auf die physiologische Bedeutung der Epibranchialrinne zu ziehen. Die Drüsenzellen sind Schleimzellen, deren Secret in die Rinne gelangt. Im hinteren Abschnitt lassen sich bei *Phallusia mammillata* zumeist nur sehr spärliche, selten grössere Secretmengen in der Rinne nachweisen, weiter vorn fand ich stets beträchtlichere Schleimmassen, die einzellige Algen und andere Nahrungskörper enthielten (Textfigur 67 C). Die von den Epibranchialwandungen abgeschiedenen Secrete fliessen daher in Folge der Thätigkeit der Flimmerzellen nach vorn zu, um dort, wo die Rinne sich ganz abflacht (Textfigur 67 D), mit den vom Endostyl und den seitlichen Theilen des Flimmerbogens stammenden Schleimmassen sich zu vereinigen und seitlich von der Dorsalfalte nach hinten zu strömen (vgl. hier auch Textfigur 75 auf p. 358). Da ich Algenzellen und andere einzellige Organismen, die im vorderen Epibranchialtheil im Schleim eingeschlossen waren, zum Theil bereits verändert sah, scheint es mir nahe zu liegen, anzunehmen, dass die Secrete auch für die Verdauung nicht ohne Bedeutung sind. Die Epibranchialrinne hätte demnach die Aufgabe, die secretorische Fläche zu vergrössern, sie stellt ein drüsiges Organ dar, in dem allerdings die Drüsenzellen selbst verhältnissmässig recht spärlich vertheilt sind. Es ist daher durchaus nicht auffallend, dass Julin (1881) zwar den Schleim im Lumen der Epibranchialrinne, nicht aber die Drüsenzellen in den Wandungen bemerkte.

Sowie Julin habe auch ich niemals die Epibranchialrinne über die gesammte Dorsalseite des Kiemendarms sich ausdehnen sehen, sondern stets war sie auf den vorderen Theil der Dorsalfalte beschränkt. Nach Kupffer (1872) soll dagegen bei *Molgula ampulloides* V. Ben. und *Eugyra arenosa* Ald. und Hanc. eine durch die ganze Länge sich erstreckende, von zwei „Leitfalten“ begrenzte „Leitfurehe“ vorkommen; bei beiden Arten soll die rechte Leitfalte stärker entwickelt sein als die linke. Es liegt die Annahme nahe, dass diese Leitfurehe lediglich eine besonders stark verlängerte Epibranchialrinne darstellt, obwohl sich das aus den vorliegenden Darstellungen mit Bestimmtheit nicht entnehmen lässt und es ebenso gut der Fall sein könnte, dass es sich hierbei um eine ganz verschiedene Bildung handelt. Den Angaben Kupffer's widersprechen übrigens spätere Darstellungen; es fehlte mir aber das Material, um eine Untersuchung dieser Verhältnisse vorzunehmen und die Frage zu entscheiden.

Der Verlauf des Flimmerbogens, sowohl des einfachen als auch des aus zwei Ringfalten sich zusammensetzenden Organs, kann normaler Weise als kreisförmig oder kreisähnlich bezeichnet werden, und zwar

steht die Ebene dieses Kreises mehr oder minder genau senkrecht auf der Längsaxe des Thieres. Sehr häufig aber krümmen sich die beiden Bogenschenkel auf der dorsalen Seite mehr oder minder stark nach hinten zu, bevor sie sich mit einander in der Medianebene vereinigen, und



Dorsaltheil des Flimmerbogens, Ganglion, Neuraldrüse und Flimmergrubenfeld von *Coelocormus Huxleyi* Herd. (Nach Herdman.)<sup>950</sup> 1. *fb* = Flimmerbogen; *fg* = Flimmergrube; *g* = Ganglion; *nd* = Neuraldrüse.

Wo also nur conservirte Thiere mit fest geschlossenen Siphonen zur Untersuchung vorlagen, wie es in den oben angeführten Beispielen zumeist der Fall gewesen zu sein scheint, können die Angaben über einen schlangenförmig gewundenen Flimmerbogenverlauf noch nicht überall für sicher erwiesen angesehen werden.

Die Windungen können in allen Theilen des Flimmerbogens vorkommen, oder nur auf einen bestimmten Abschnitt beschränkt sein. In

\*) Bei *Ascidia sabulosa* Sluit, verlaufen die Flimmerbogenschenkel dorsal sehr weit nach hinten und vereinigen sich erst weit hinter der Flimmergrube; ihre Annäherung erfolgt nur so allmählich, dass, wie sich aus Sluiter's Abbildung entnehmen lässt, der hintere Winkel des von ihnen begrenzten dreieckigen Feldes weniger als  $10^\circ$  beträgt.

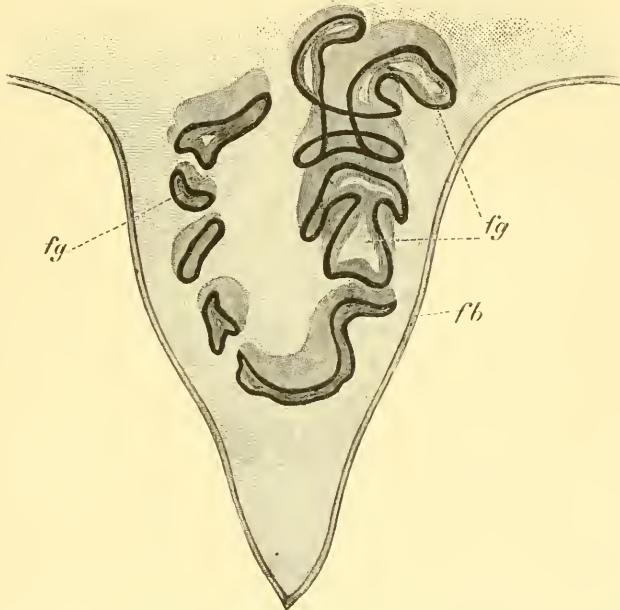
bilden auf diese Weise ein dreieckiges Dorsalfeld, in welchem die Flimmergrube liegt. Eine solche, oft sehr spitzwinklige Vereinigung\*) der beiden rechts und links gelegenen Flimmerbogenhälften begegnet man bei sehr zahlreichen Arten einfacher und zusammengesetzter Ascidien (Textfig. 69). Doch erscheint die Winkelgrösse keineswegs als ein constantes Speciesmerkmal, sondern schwankt, wie besonders Van Beneden und Julin (1884) für *Molgula ampulloides* betont haben, bei verschiedenen Individuen oft sehr erheblich.

In zahlreicheren Fällen, bei Monascidien (*Molgula Forbesi*, *Ascopera gigantea*, *Culeolus perlucidus* und anderen) und Synascidien (*Coelocormus Huxleyi*) bilden die Schenkel des Flimmerbogens nicht einfache glatte Bogen, sondern erweisen sich in mehr oder minder complicirter Weise schlangenförmig gewunden (Textfigur 68). Dabei ist aber zu beachten, dass, wie ich bei *Cynthia* beobachtete, derartige Windungen auch lediglich durch starke Contractionen des gesammten Körpers an solchen Flimmerbogen hervorgerufen werden können, die im lebenden und ausgestreckten Zustand glatt verlaufen.

der Regel ist dann der dorsale Abschnitt geschlängelt, der ventrale gerade gestreckt (*Ascidia compta* Sluiter).

**Die physiologische Bedeutung** des Flimmerbogens ist im Wesentlichen überall, auf welcher Ausbildungsstufe das Organ auch stehen mag, die gleiche wie bei den Appendicularien. Seine wichtigste Aufgabe besteht darin, die aus dem Vorderende des Endostyls austretenden Schleimmassen aufzufangen und durch die Thätigkeit seiner Wimpern nach der Dorsal-  
seite des Thieres zu befördern, so dass im Vordertheil des Kiemendarms

Fig. 69.



Dorsaltheil des Flimmerbogens und Flimmergrube von *Cynthia irregularis* Herd. (Nach Herdman) <sup>50</sup>/<sub>1</sub>. fb = Flimmerbogen; fg = Flimmergrube.

stets ein Schleimkranz sich bewegt, in welchem die mit dem Atmungswasser eingeführten, zur Ernährung der Ascidie geeigneten kleinen Organismen festgehalten werden. Die Ausbildung einer vorderen Ringfalte schafft eine Rinne, die eine bessere Bahn für die fortzubewegenden Schleimmengen darstellt und gleichzeitig eine stärkere Ansammlung des Secrets gestattet. In den erwähnten Fällen, in denen auch Drüsenzellen im Flimmerbogen vorkommen, hat das Organ überdies noch die Fähigkeit, Schleim abzusondern. Dieser dürfte von dem Secret des Endostyls kaum verschieden sein und also auch die nämliche Bedeutung beim Fang der Nahrung haben. Von Wichtigkeit scheint aber diese secretorische Thätigkeit des Flimmerbogens nur bei *Phallusia mammillata* zu sein, wo die Drüsenzellen zahlreich genug auftreten, um beträchtlichere Schleimmassen absondern zu können. Die wenigen Drüsenzellen, die bei anderen Formen

im Flimmerbogen sich finden, vermögen nur so wenig Schleim zu secerniren, dass diese Menge gegenüber den vom Endostyl gelieferten Massen kaum in Betracht kommt.

### 3. Der Endostyl.

Der an der Bauchseite des Kiemendarmes verlaufende Endostyl ist schon Cuvier und Savigny bekannt gewesen, doch wird seine Lage, im Zusammenhang mit der umgekehrten Orientirung des Ascidienkörpers, als dorsale bezeichnet und das Organ *sillon dorsal* genannt. Als es sich später zeigte, dass die Region, an welcher der Endostyl verläuft, nicht die Rückenseite ist, musste der Name nothwendiger Weise geändert werden. Lacaze-Duthiers, der die Bauchseite nach vorn (*avant*) kehrt (vgl. oben p. 169), nennt den Endostyl *raphé antérieur*, andere Forscher bezeichnen ihn richtiger als *raphé* oder *sillon ventral*, wie auch von deutschen Forschern schon längst die Ausdrücke *Bauchfurche*, *Bauchrinne*, *Bauchfalten*\*) und ähnliche mehr gebraucht wurden. Mehr eingebürgert haben sich noch die Namen *Hypobranchialrinne*, *Hypobranchialfurche* oder *Hypobranchialfalten* (*gouttière hypobranchiale*, *hypobranchial groove*). Die Bezeichnung *Endostyl* hat Huxley (1851) zunächst für Salpen und Pyrosomen eingeführt, allerdings auf Grund einer irrthümlichen Auffassung über den Bau des Organs.

**Der Bau.** Der Endostyl stellt im Wesentlichen eine rinnenförmige Ausstülpung des ventralen Medianstreifens des Kiemendarmes dar und zeichnet sich durch eine höchst eigenartige histologische Differenzirung seiner Wandungen aus. Ohne auf den feineren Bau einzugehen hatten ihn schon Savigny und Cuvier als einfache Längsspalte oder hohle Falte des inneren Mantels beschrieben, und die Darstellung Siebold's (1848) ist im Wesentlichen ganz zutreffend, wenn sie den Endostyl als einen Halbcanal oder eine Rinne bezeichnet. „Dieser Halbcanal“, heisst es weiter, „besteht nämlich aus zwei schmalen Falten, welche unterhalb des an der inneren Wand der Mundröhre angebrachten Tentakelkranzes ihren Ursprung nehmen, längs der äusseren grossen Curvatur der Athemhöhle herablaufen und sich vom Grunde derselben bogenförmig nach der entgegengesetzten Seite hinaufbegeben, um hier nach kürzerem Verlaufe dicht unter der Mundöffnung zu endigen.“ Der Irrthum, der in dieser Schilderung steckt, besteht nur darin, dass das Flimmerband der Hinterwand des Kiemendarmes, das *Retropharyngealband*, ohne Weiteres als das Hinterende des Endostyls angesehen wird. Siebold glaubt, dass — wenigstens bei Salpen — die Rinne „vielleicht durch das Aneinanderlegen ihrer freien Ränder sich beliebig in eine Röhre verwandeln“ könne und

---

\*) Allerdings wurden diese Namen früher vielfach nur für den Dorsaltheil des Endostyls verwendet, den man von dem ventralen irrthümlicher Weise vollständig abgetrennt sein liess.

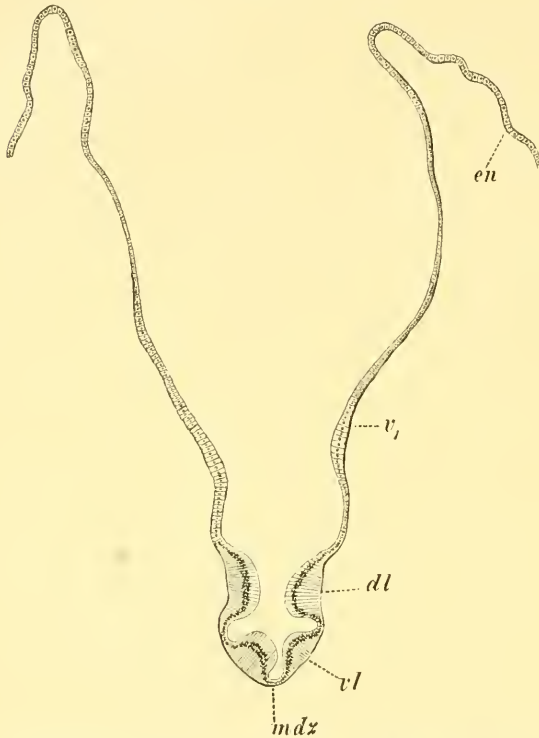
dass die Falten der Rinne mit einem Flimmerepithelium versehen seien. Dieser Schilderung gegenüber bezeichnet die spätere Darstellung Huxley's einen entschiedenen Rückschritt. Es ist gewiss kein gewöhnliches Vorkommen, wenn eine Reihe ausgezeichneter Forscher bei Anwendung vollkommenerer Untersuchungsmethoden und besserer optischer Hilfsmittel die richtigen Befunde der älteren Beobachter nicht nur nicht zu bestätigen vermag, sondern sogar die bereits zur allgemeineren Anerkennung gelangte richtige Erkenntniss durch einen Irrthum verdrängt. Das, was sich im Kiemendarm der Tunicaten den älteren Beobachtern als einfache Faltung darstellte, glaubte Huxley (1851) als ein complicirter gebautes Organ in Anspruch nehmen zu müssen, und Leuckart und andere sind ihm hierin gefolgt. Die Bauchfalten, die Huxley als Epipharyngealfalte bezeichnet, sollten darnach nur den vollkommen abgetrennten dorsalen Theil des Organs darstellen, während ventral ein besonderes stabförmiges Gebilde, das Endostyl genannt wurde, verlaufen sollte. Dieser Endostyl Huxley's ist aber kein isolirtes Röhrenorgan, sondern nur der ventrale Boden der offenen Rinne. Es vergingen mehr als 20 Jahre, bevor der durch Huxley eingeführte Irrthum beseitigt wurde. Besonders haben sich R. Hertwig, Fol und Lacaze-Duthiers um die Erforschung des Endostylbaues verdient gemacht.

a) Der einfachste Bau, den der Endostyl bei den Ascidien aufweist, erhebt sich recht erheblich über das höchste Stadium, bis zu welchem sich dasselbe Organ bei den Appendicularien entwickelt (vgl. oben p. 113). Zwar findet man bei der Durchmusterung der Abbildungen bei älteren und neueren Autoren Querschnitte durch Endostyle besonders von Synascidien in einer solchen Weise gezeichnet, dass die betreffenden Organe einen sehr einfachen, nur sehr wenig über das Appendicularien-Stadium sich erhebenden Bau aufweisen müssten. Obwohl das Vorkommen solcher einfacher Endostylformen bei den Ascidien a priori durchaus nicht unwahrscheinlich ist und dieser Nachweis nur höchst willkommen sein könnte, habe ich doch Bedenken getragen, jene Angaben hier zu verwerthen und solche primitive Stadien besonders anzuführen. Denn es schien mir, und in ein und dem anderen Fall habe ich mich durch Nachuntersuchung direct davon überzeugen können, dass alle jene Darstellungen einfach gebauter Endostyle auf die Untersuchung mangelhaft conservirten Materials oder noch jugendlicher unentwickelter Formen zurückzuführen sind.

Wenn auch augenblicklich die vergleichend anatomische Betrachtung der vollständig entwickelten Formen unmittelbar an das Appendicularienstadium anschliessende Ausbildungsstufen des Endostyls uns nicht kennen lehrt, so thut dies doch die ontogenetische Entwicklung. Sowohl in jüngeren Knospen als in Larven findet man die Endostylanlage als eine einfache aus zwei Hälften zusammengesetzte rinnenförmige Verdickung des medianen ventralen Kiemendarmepithels. Die Cylinderzellen sind ansehnlich hoch und gehen jederseits dorsalwärts allmählich in das

Plattenepithel des Kiemendarmes über (Fig. 9, Taf. XVIII). Auf einem älteren Stadium erscheint jede Endostylhälfte in zwei Partien gesondert: in eine dorsale und eine ventrale. Die letztere vereinigt die drei sich erst später differenzirenden Theile: die beiden Drüsenzellstreifen der mittleren und ventralen Zone sowie den zwischen diesen beiden sich ausbreitenden seitlichen ventralen Flimmerstreifen. In der Medianebene werden beide Hälften des Endostyls durch den schmalen noch in Ausbildung

Fig. 70.



Querschnitt durch den Endostyl von *Molgula gigantea* Cunn. (Nach Herdman.) Mittelstarke Vergrößerung. *en* = Entoderm des Kiemendarmes; *dl* = Dorsallippe; *vl* = Ventrallippe des Endostyls; *v* = verdickte Epithelregion; *mdz* = Medianzone.

begriffenen Medianstreifen verbunden, und an den Dorsalrändern der Falte, wo diese in das Kiemendarmepithel sich umschlägt, beginnt sich

jederseits der dorsale Flimmerstreifen zu differenziren. Ich möchte glauben, dass auf dieser

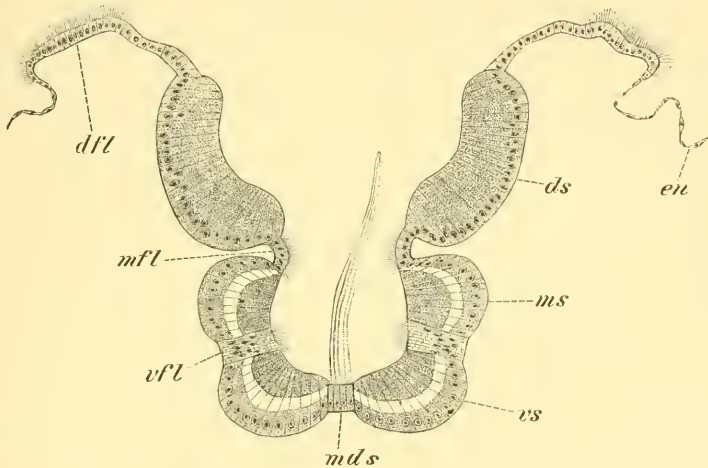
Ausbildungsstufe der Endostyl der *Molgula gigantea* Cunn. verhardt, ohne sich weiter zu entwickeln, wenn nämlich die Abbildung, die Herdman von einem Querschnitte durch das Organ giebt, in allen Theilen correct ist. Eine Copie habe ich als Textfigur 70 hergesetzt. Man bemerkt im basalen Theil des Endostyls jederseits nur zwei stärker vorspringende Lippen, von denen ich die obere (*dl*) dem Dorsalstreifen, die untere (*vl*) der noch nicht aufgelösten Anlage für die

drüsigen mittleren und ventralen Seitenstreifen homologisiren möchte. Die dorsalen Verdickungen des Epithels (*v*), die Herdman ebenfalls als Endostyllippen bezeichnet, scheinen mir in der Form und im histologischen Bau von den dorsalen Seitenstreifen aller anderen Ascidien so wesentlich verschieden, dass ich sie mit diesen nicht vergleichen kann.

b) Im Endostyl aller anderen bisher eingehender untersuchten Ascidien lassen sich jederseits drei Drüsenzonen und ebenso viele Flimmerstreifen und endlich ein unpaarer medianer Streifen von Geisselzellen

unterscheiden (vgl. Textfigur 71). Die dorsalen Flimmerstreifen liegen rechts und links vom Eingang in die Endostylrinne, dort, wo das Kiemendarmepithel sich zum Endostyl ausstülpt. Vorn setzen sie sich jederseits in den Flimmerbogen fort, hinten gehen sie in das Flimmerband (Retropharyngealband) der hinteren Kiemendarmwand über. Die Streifen zeigen eine sehr verschiedene Breite und bestehen aus einer Schicht ziemlich lange Flimmern tragender Cylinderzellen, die, unter Verlust der Bewimperung sich abflachend, allmählich in das Plattenepithel des Kiemendarmes übergehen. Medianwärts folgt auf die Flimmerstreifen

Fig. 71.



Halbschematischer Querschnitt durch den Endostyl von *Clavelina lepadiformis* <sup>396/1</sup>.

ds = dorsaler, ms = mittlerer, vs = ventraler drüsiger Seitenstreifen; dfl = dorsaler, mfl = mittlerer, vfl = ventraler seitlicher Flimmerstreifen; en = Entodermepithel des Kiemendarmes; mds = Medianstreifen.

eine längere oder kürzere Zone wimperloses Epithel. Dieses ist in der Regel feiner als in den Flimmerstreifen, zuweilen nur ein Plattenepithel, manchmal aber auch von der gleichen Dicke wie in den dorsalen Streifen und dann zumeist aus Cylinderzellen gebildet. Uebrigens ist die histologische Beschaffenheit nicht an allen Stellen die gleiche, sie wechselt besonders da, wo die Ausdehnung dieser Zone eine verhältnissmässig grosse ist (*Cynthia papillosa*), und fast überall findet man die ventralen Theile dieses Epithels mehr oder minder stark verdickt. Ziemlich unvermittelt schliessen sich an diese Zone die dorsalen Seitenstreifen an, die überall (?) secretorische Function auszuüben scheinen. Auch hier ist das Epithel einschichtig, doch ausserordentlich stark verdickt; am häufigsten erscheint es im Durchschnitt wurst- oder bohnenförmig oder in ähnlicher Weise gestaltet, immer mit der stärker

convex gekrümmten Fläche gegen die primäre Leibeshöhle gekehrt, gegen das Endostyllumen zu häufig concav gebogen. In Folge dieser Krümmung sind die einzelnen Zellen vorwiegend pyramidenähnlich gestaltet; die Kerne liegen in den verbreiterten, der Leibeshöhle zugekehrten Enden, doch da, wo die Zellen dicht an einander gepresst und stabähnlich dünn sind, nicht überall in den gleichen Höhen (Fig. 10, Taf. XVIII). Eine Wimperbekleidung dürfte überall fehlen; meines Wissens ist sie in neuerer Zeit nur von Roule (1884) für *Ciona intestinalis* beschrieben worden, doch konnte ich sie bei der nämlichen Form nicht nachweisen. Form, Grösse und feinerer Bau der einzelnen Elemente zeigen bei den verschiedenen Arten nicht unerhebliche Unterschiede, und auch die Bedeutung als Drüsenzellen ist noch durchaus nicht überall festgestellt.

Von diesen dorsalen Drüsenstreifen durch eine meist nur wenige Zellen breite, aus cubischen oder cylindrischen Elementen gebildete Flimmerzone, den mittleren Flimmerstreifen, geschieden, breitet sich auf jeder Seite des Rinnenbodens eine umfangreiche, erst in späteren ontogenetischen Stadien in einzelne Partien sich sondernde Drüsenzellenregion aus. Stets kann man im vollständig entwickelten Endostyl jederseits einen mittleren und einen ventralen drüsigen Streifen unterscheiden, die durch eine Flimmern tragende Zwischenzone, den ventralen seitlichen Flimmerstreifen, verbunden werden. Die Sonderung in diese beiden Drüsenstreifen und den ventralen Flimmerstreifen erweist sich bei den verschiedenen Formen verschieden weit vorgeschritten, so dass auf Grund dieser Verschiedenheiten der hier unter b) besprochene Bautypus des Endostyls in mehrere eine phylogenetische Entwicklungsreihe bildende Untertypen sich auflösen lässt.

Im einfachsten Fall, der unter den Synascidien (*Fragaroides aurantiacum* nach Maurice) vorkommt, sind der ventrale und mittlere seitliche Drüsenstreifen einander fast völlig gleich und auch vom dorsalen kaum merklich verschieden. Sie bestehen alle aus einer Schicht ziemlich grosser keilförmiger Zellen, die auf den Durchschnitten durch das Organ in fächerförmiger Anordnung erscheinen, die Spitzen sind gegen das Endostyllumen gerichtet. Die ventralen seitlichen Flimmerstreifen setzen sich aus zahlreichen stäbchenförmigen Zellen zusammen, die fast die gleiche Länge haben wie die benachbarten Zellen der drüsigen Streifen; sie führen ihre Kerne in wechselnden Höhen. Gegen das Lumen des Endostyls zu sind sie bewimpert, und vielleicht trägt jede Zelle nur eine Wimper.

Ein weiter vorgeschrittenes Stadium der Differenzirung bezeichnet es, wenn die ventralen und mittleren Drüsenstreifen zwar einander noch gleichen, aber von den dorsalen sowohl in der Gestalt wie im feineren histologischen Verhalten sich mehr oder minder auffallend unterscheiden (vgl. für *Botryllus violaceus* Fig. 8, Taf. XVIII).

Weiterhin endlich sehen wir Mittel- und Ventralstreifen in verschiedener Weise sich ausbilden. Beide bestehen zwar aus sehr ähnlichen meist



keulenförmigen Zellen, deren Plasma in der Regel mehrere durch verschiedene Färbbarkeit ausgezeichnete Querzonen erkennen lässt (Fig. 11, Taf. XVIII), unterscheiden sich aber durch die Zahl und Grösse ihrer Elemente und zuweilen auch durch ihre Gesamtform nicht unerheblich von einander. Wie mir scheint, wird diese Verschiedenheit der beiden Drüsenstreifen immer begleitet von einer Umformung des sie verbindenden ventralen seitlichen Flimmerstreifens, denn ich fand ihn nicht mehr aus langen Stäbchenzellen, sondern aus erheblich kürzeren cylindrischen Flimmerzellen gebildet (vgl. Fig. 10, Taf. XVIII). Ich traf diesen complicirten Endostylbau bei grossen, völlig erwachsenen Individuen der *Ciona intestinalis* an, während ich in kleineren, wengleich schon geschlechtsreifen Thieren immer nur das vorhergehende Stadium sah, in welchem die beiden benachbarten noch gleichartigen Drüsenzellenregionen durch die stäbchenförmigen Zellen der ventralen Flimmerstreifen inniger verbunden sind. In dieser letzteren Form zeichnen auch Roule (1884) und Dohrn (1885) die Querschnitte durch den Endostyl der *Ciona*, und es möchte demnach fast scheinen, als ob hier die am höchsten differenzirte Endform nicht überall im Alter erreicht würde, sondern nur gelegentlich als eine individuelle Variation aufträte.

Als ein letzter niemals fehlender Theil des Endostyls ist schliesslich der mediane Geisselzellstreifen zu nennen, jene am Grunde der Rinne gelegene und beide Hälften verbindende Zone. Sie ist immer nur sehr schmal, zwei oder wenig mehr Zellen breit. Diese sind meist ziemlich klein, prismatisch oder selbst stäbchenähnlich geformt und tragen je eine mächtige Geissel, die den Zellkörper um ein Vielfaches an Länge übertrifft und zuweilen, die ganze Höhe des Endostyls überschreitend, in das eigentliche Kiemendarmnlumen hineinragt. Bei *Ciona intestinalis* zeigt der Medianstreifen in sofern eine complicirtere Ausbildung, als seine lateralen Zellen sich unter Veränderung ihrer Gestalt theilweise über die benachbarten ventralen Drüsenstreifen hinwegschieben und diese von innen überdecken (Fig. 10, Taf. XVIII). Die Geisseln erreichen nach Roule zuweilen eine Länge von reichlich 2 mm. —

Der hier geschilderte Bau des Endostyls erfährt nur an dessen beiden äussersten Enden eine Veränderung. Sowohl vorn wie hinten schliesst sich nämlich die Rinne, und der Endostyl zieht sich in je einen zipfelförmigen Blindsack aus. In diese Blindsäcke setzen sich die dorsalen Flimmerstreifen nicht fort, denn vorn weichen sie, wo die Rinne sich schliesst, aus einander, um in den Flimmerbogen überzugehen, und hinten vereinigen sie sich oft dorsalwärts vom Blindsack zu einem hinteren Flimmerband\*). Beide Blindsäcke bestehen also fast ausschliesslich aus den Drüsenstreifen der Endostylwand, doch kann deren histologische Beschaffenheit in diesen Endtheilen eine recht auffallende Veränderung

\*) Dieses Flimmerband wird als „Retropharyngealband“ im fünften Abschnitte dieses Kapitels eingehend beschrieben werden. Lacaze-Duthiers anerkennt es nicht als eine besondere Bildung, sondern fasst es lediglich als den Hintertheil des Endostyls auf.

erfahren. Der hintere Blindsack ist oft nur ausserordentlich kurz, bei mässigen Vergrösserungen an Totalpräparaten zuweilen gar nicht wahrnehmbar. In vielen Fällen aber zieht er sich in eine Röhre von ziemlich ansehnlicher Länge aus und ragt zapfenförmig weit in die hintere Leibeshöhle hinein (*Ciona intestinalis*, *Cynthia arctica* und viele andere). Der vordere Sack wurde schon von Savigny bei zahlreichen Ascidien beobachtet und als „*tubercule postérieur*“ beschrieben; seine wahre Bedeutung aber blieb zunächst unaufgeklärt. Delle Chiaje und weit später noch Giard hatten ihn als ein nervöses Organ in Anspruch genommen.

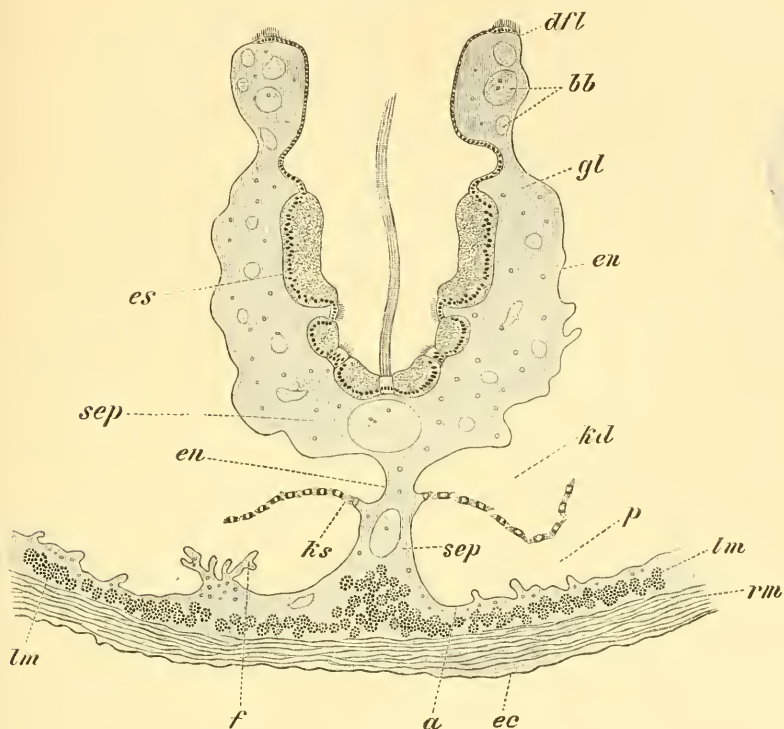
Ein sehr eigenthümliches Verhalten des vorderen Endostylabschnitts findet sich bei *Ascidia bifissa* Sluiter. Es hat zur Speciesbezeichnung Veranlassung gegeben, weil hier das Organ nicht als ein einfacher kurzer Blindsack, sondern gabelig gespalten erscheint.

**Der Verlauf** des Endostyls ist im Allgemeinen dadurch fest bestimmt, dass das Organ sich aus der ventralen Medianzone des Kiemendarmepithels entwickelt. Fast immer ist der Endostyl innerhalb der Medianebene mehr oder minder stark bogenförmig gekrümmt und zwar stets in der Weise, dass die convexe Seite ventral, die concave dorsal liegt. Zuweilen findet sich auch statt einer regelmässigen Bogenkrümmung eine knieförmige Knickung, die in vereinzeltten Fällen (*Chondrostachys Macdonaldi*, *Polyclinum insulun* Sluiter) so beträchtlich ist, dass ein spitzer Winkel gebildet wird. Doch erscheint es hier, sowie bei anderen Formen, welche mit geknicktem Endostyl abgebildet worden sind, zweifelhaft, ob nicht diese Krümmungen lediglich eine Folge ungenügender Conservirung und starker Leibесcontraction sind und ob sie im lebenden ausgestreckten Thier überhaupt vorkommen. Derartige Bedenken gelten mit Recht auch gegenüber einigen von den Angaben, die den Endostyl einen geschlängelten, rechts und links in Bogen hervortretenden Verlauf nehmen lassen. Bei kleineren durchsichtigen Ascidien (*Clavelina*) kann man sich davon leicht überzeugen, wie der Endostyl bei starken Contractionen der Leibесmusculatur sich in derartige Falten legt, während er im ausgestreckten Zustand genau in der Medianebene verläuft, ohne Windungen aufzuweisen. Doch giebt es unter einfachen und zusammengesetzten Ascidien zahlreiche Arten, deren Endostyl auch im völlig ausgestreckten Thier einen mehr oder minder stark geschlängelten Verlauf zeigt (mehrere *Distoma*, *Psammaplidium*, *Aplidium*, *Leptoelinum* und viele andere). Zuweilen erstreckt sich die Schlängelung nicht gleichmässig über den ganzen Endostyl, sondern tritt nur an einem Theile auf, sei es im vorderen (*Styela rustica* L., *St. aggregata* Rathke, *Amaroucium astracoides* Sluiter) oder im hinteren (*Amaroucium simplex* Sluiter). Bei zahlreichen anderen Arten der hier genannten Gattungen verläuft der Endostyl gerade gestreckt, so dass die Form des Endostyls höchstens als Artmerkmal in Betracht kommt.

Auch in anderen Beziehungen verhält sich der Endostyl nicht überall

auf seinem ganzen Verlauf gleichartig. So kommt es z. B. häufiger vor, dass der hintere Abschnitt sich allmählich verjüngt und beträchtlich zarter und dünner wird als der vordere. Besonders auffallend ist dieser Unterschied im hinteren, im spitzen Winkel umgeknickten Endostyltheil von *Polyclinum insulana*.

Fig. 72.



Querschnitt durch die mediane Ventralregion von *Cynthia papillosa*  $50/1$ . (Der äussere Cellulosemantel ist weggelassen.)

*a* = äusseres Epithel des Peribranchialraumes; *bb* = Blutbahnen; *dfl* = dorsale Flimmerstreifen des Endostyls; *ec* = ektodermales Hautepithel; *en* = Entodermepithel des Kiemendarmes; *es* = Endostyl; *f* = Faltungen der Peribranchialwand, sog. Endocarps; *gl* = Gallerte der Leibeshöhle; *kd* = Kiemendarmhöhle; *ks* = Kiemenspalten; *lm* = Längsmuskeln; *p* = Peribranchialraum; *rm* = Ringmusculatur; *sep* = ventrales Bindegewebsseptum mit Blutbahnen.

Bei *Dendrodoa Küken thali* Hartmeyer ist der vordere Endostylabschnitt nicht nur gefaltet, sondern die freien Ränder verkleben hier so fest mit einander, dass ein geschlossener Canal gebildet wird, während hinten eine breite niedrige Rinne bestehen bleibt.

Da der Endostyl als eine rinnenförmige Ausstülpung des medianen ventralen Kiemendarmepithels sich bildet, ist er von aussen her von der die Leibeshöhle erfüllenden Gallerte und von dem in ihr enthaltenen Mesenchymgewebe umschlossen. Vom ektodermalen Hautepithel ist sein

ventraler Boden überall durch eine weite und ausserdem zumeist noch durch eine Anzahl kleinerer Blutbahnen getrennt; bei den kleinen Synascidien liegt nur wenig, bei den grösseren Monascidien häufig sehr reichliches Binde- und Muskelgewebe zwischen Endostyl und Ektodermepithel. In vielen Fällen (*Cynthia*) erscheint der Endostyl innerhalb der Medianebene nach dem Rücken zu verschoben und von der Leibeswand beträchtlich weit abgerückt. Bedingt wird diese Verschiebung durch die Ausbildung eines ventralen gallertigen, zahlreiche Blutbahnen führenden Bindegewebsseptums, das median zwischen dem rechten und linken Peribranchialraum hindurch wächst, dorsalwärts sich ausbreitet und den Endostyl umgiebt und vor sich herschiebt. So wird durch das Septum eine grosse dorsalwärts gerichtete und tief in das Lumen vorspringende Faltung der ventralen Kiemendarmwand hervorgerufen, und der Endostyl erscheint in diese Falte hineingehängt, von dem umgebenden Kiemendarmepithel auf jeder Seite durch die Dorsaltheile des Bindegewebsseptums getrennt. Durch diese Faltung ist die ventrale Kiemendarmwand beträchtlich vergrössert; das ansehnliche Stück Entodermepithel, das auf jeder Seite das Septum bekleidet, ist natürlich nicht von Kiemenspalten durchbrochen, und die Dorsalränder des Endostyls sind daher von der eigentlichen Kiemenspaltenregion durch breite Zwischenzonen getrennt (vgl. hier Textfigur 72).

**Die physiologische Bedeutung** des Endostyls ist erst in neuerer Zeit klar erkannt worden, nachdem früher eine Reihe der widersprechendsten Auffassungen verbreitet war. Auf dem richtigen Wege, dass der Endostyl für die Nahrungsaufnahme von Wichtigkeit sei, war schon Siebold (1848), der ja auch den anatomischen Bau des Organs in seinen Hauptzügen bereits richtig erkannt hatte; er glaubte, dass durch die Flimmerbewegung der Endostylzellen „die bei den Athembewegungen mit dem Wasser in die Leibeshöhle gerathenen festen Nahrungsstoffe auf der Rinne nach der Mundöffnung\*) geleitet werden“, und fügt hinzu, „es entspricht diese Rinne wohl weniger einem offenen Oesophagus, als vielmehr einer Tentakelrinne, wie eine solche bei den Lamellibranchien auf beiden Seiten des Maules vorkommt.“

Nachdem aber Huxley den Endostyl als einen hyalinen isolirten Stab beschrieben hatte, der ventral und ausserhalb des Kiemendarmes verlaufen sollte, konnte diesem Gebilde eine solche Function nicht mehr zukommen, sondern höchstens nur dem Dorsaltheil des wirklichen Endostyls, den man als selbständiges Organ betrachtete und früher Epipharyngeal- oder Bauchfalten nannte. Der stabförmige Endostyl wird denn daher auch bald ziemlich allgemein als ein Stützapparat für den Kiemendarm aufgefasst. Nur Leuckart (1854) vertrat, wenigstens für den Endostyl der Salpen, eine wesentlich verschiedene Auffassung, obwohl

---

\*) Unter „Mundöffnung“ ist hier der Eingang in den Oesophagus, unter „Leibeshöhle“ die Kiemendarmhöhle zu verstehen.

er den anatomischen Bau des Organs in genau der gleichen Weise beschrieb wie Huxley. Den Bauchfalten ist er geneigt die von Siebold festgestellte Bedeutung zuzuerkennen, und er betrachtet diese Furchen als „die Analoga der sog. Labialpalpen oder Mundlappen bei den zweischaligen Muscheln“. In dem röhrenförmigen Endostyl dagegen vermuthet er einen secretorischen Apparat, fügt aber selbst hinzu, dass er vergebens nach einem Absonderungsproducte in dessen Innenraume gesucht habe und dass andererseits der Endostyl eine gewisse Aehnlichkeit mit der als Sinnesorgan zu deutenden Flimmergrube besitze, eine Aehnlichkeit, die aber doch vielleicht nicht ausreichend sei, um „beiderlei Gebilde derselben Organengruppe zuzurechnen“.

Diese letztere von Leuckart nur angedeutete Möglichkeit, dass der Endostyl ein Sinnesorgan sein könne, hat später Richard Hertwig (1871) durch eine eingehendere Darstellung des anatomischen und histologischen Baues zu erweisen versucht, ohne allerdings im Stande zu sein, die Qualität des Sinnesorgans näher bestimmen zu können. Als damit verwandt darf auch die Ansicht Giard's, die übrigens vom Autor selbst bald aufgegeben wurde, bezeichnet werden, dass der Endostyl ein nervöses Organ sei, von welchem Nervenstränge ausgehen.

Die Erkenntniss der wahren Bedeutung des Endostyls verdanken wir Fol, der durch Fütterungsversuche lebender Appendicularien, *Doliolum* und anderer Tunicaten mit Carmin den Nachweis führen konnte, dass — wie schon Leuckart richtig vermuthet hatte — der Endostyl in der That ein secretorischer Apparat und zwar eine Schleimdrüse sei. Für die Nahrungsaufnahme hat das Organ bei Ascidien und allen anderen Tunicaten die gleiche Bedeutung, die oben (p. 114) bereits für die Appendicularien aus einander gesetzt wurde. Die vom Endostyl secernirten Schleimmassen werden durch die Geissel- und Flimmerbewegungen hauptsächlich nach vorn geführt, gelangen in den Bereich der Flimmerbogen, durch die sie zumeist nach dem Rücken zu getrieben werden; dort bewegen sie sich dann wieder nach hinten zu bis in den Oesophagus hinein. Eine verdauende Kraft scheint dieser Schleim sehr oft überhaupt nicht, in manchen Fällen aber wohl nur in schwächerem Maasse zu besitzen: seine Aufgabe ist also hauptsächlich die, die kleinen mit dem Athmungswasser eingetretenen Organismen festzuhalten und in den Verdauungstractus überzuführen.

Gegen diese Auffassung ist seither meines Wissens nur durch Roule (1884) Widerspruch erhoben worden. Der Endostyl soll kein secretorischer Apparat sein, sondern lediglich eine flimmernde Rinne darstellen, in welcher der von der Neuraldrüse abgesonderte durch die Bewimperung des Flimmerbogens weiter beförderte Schleim sich von vorn nach hinten zu bewegt. An den verschiedensten Stellen soll der Schleim wieder aus der Rinne austreten, auf die Seitenwandungen des Kiemenkorbes und füglich wieder auf dessen Rücken gelangen, um dort in den Oesophagus übergeführt zu werden (vgl. oben p. 317). Die oben

mitgetheilten Befunde des histologischen Baues des Endostyls sprechen aber durchaus nicht für eine derartige Anschauung. Eine völlig einwandfreie Widerlegung liesse sich wohl durch das Experiment gewinnen, da die grösseren Ascidien (*Ciona*) nach Exstirpation des Ganglions und der benachbarten Organe längere Zeit lebensfähig bleiben. Ist die Neuraldrüse wirklich das einzige Schleim bildende Organ, so würde sich das wohl unschwer feststellen lassen, und auch die Nahrungsaufnahme müsste, wenigstens bis zur eventuellen Regeneration der Drüse, in einer veränderten Weise erfolgen, wenn sie in dieser Periode überhaupt stattfindet.

#### 4. Die Dorsalfalte.

So wie auf der ventralen Seite der Endostyl findet sich auf der dorsalen die Dorsalfalte als eine median verlaufende bandförmige Zone des Kiemendarmepithels, die von Kiemenspalten nicht durchbrochen wird und daher für die Athmung weniger grosse Bedeutung hat. Schon Savigny hat die Dorsalfalte beobachtet, er hat sie als einen Längssinus gedeutet und *vaisseau antérieur* genannt. Huxley nennt das Gebilde *hypopharyngealband* und führt, ebenso wie Leuckart, ganz richtig aus, dass nur dieser dorsale Theil und nicht der ganze Kiemenkorb der Ascidien dem Kiemenspalte der Salpen zu homologisiren sei. Seither ist dieses Organ vielfach und eingehender nachuntersucht worden und hat eine Menge neuer Namen erhalten, die alle noch in Gebrauch sind. Die deutschen Autoren verwenden ausser Dorsalfalte noch die Bezeichnungen Leitfalte, Dorsalband, die englischen ausser Huxley's Namen *oral lamina* oder *oral band* (Hancock), *dorsal lamina* (Herdman), die französischen gebrauchen *raphé postérieur* ou *sillon vibratile postérieur* (Lacaze-Duthiers, Fol), *raphé dorsal* (Julin).

**Der Bau.** Den Appendicularien fehlt noch eine besondere Dorsalfalte im Kiemendarm; sie wird vertreten einestheils von den Dorsaltheilen der rechten und linken Hälfte des Flimmerbogens, die der Medianebene nahe nach hinten zu verlaufen, füglich sich vereinigen und bis zum Oesophaguseingang erstrecken, anderentheils von dem zwischen diesen Abschnitten des Flimmerbogens liegenden Medianstreifen des Kiemendarmepithels. Die Dorsalfalte der Ascidien hat sich also aus dem Theil des Kiemendarmes entwickelt, der in der Classe der Appendicularien von dem dorsalen medianen Hinterende des Flimmerbogens\*) gebildet und begrenzt wird, oder, anders ausgedrückt: der ursprüngliche Flimmerbogen der Appendicularien ähnlichen Vorfahrenform erscheint bei den Ascidien in die beiden zwar eng verbundenen, aber doch zumeist sehr verschiedenen

\*) Die hinteren Theile der beiden Bogenhälften verhalten sich bei Appendicularien auch nach ihrer Vereinigung bis zum Eintritt in den Oesophagus fast stets so übereinstimmend mit den vorderen seitlichen und ventralen Abschnitten, dass es ungerechtfertigt wäre, das einheitliche Organ vorn und hinten mit verschiedenen Namen zu belegen.

gestalteten Theile, in Dorsalfalte und Flimmerbogen, aufgelöst. Die Herkunft dieser beiden Gebilde aus einem ursprünglich einheitlichen Organ erklärt es, dass über ihre Abgrenzung Unsicherheit bestehen kann. Dazu kommt noch, dass bei vielen Ascidien der dorsale Mediantheil des Flimmerbogens sich nach hinten zu in eine Rinne (Epibranchialrinne) auszieht, die der Lage im Bereiche der Kiemenspaltenregion zufolge durchaus dem Vorderabschnitt der Dorsalfalte anderer Species entspricht. Wie oben (p. 335) schon ausgeführt worden ist, wird diese Rinne gewöhnlich auch ganz der Dorsalfalte zugerechnet, obwohl sie vollständig vom Flimmerbogen umgrenzt wird, dessen rechter und linker Schenkel sich erst hinter ihr verbinden. Ich glaube nicht, dass diese Verhältnisse, wo sie gegenwärtig bei Ascidien vorkommen, direct aus einem Appendicularien ähnlichen Stadium sich hervorgebildet haben, sondern meine, dass es sich überall um eine secundär aufgetretene, allerdings in einer dem ursprünglichsten Verhalten ähnlichen Weise sich gestaltende Ausbreitung der Medianpartie des Flimmerbogens handeln möchte. Ich habe daher auch oben (p. 334) die Epibranchialrinne der verschiedenen Monascidien von einer ähnlichen schnabelförmigen Ausbuchtung des hinteren Flimmerbogens abgeleitet, wie sie bei *Ciona* vorkommt.

a) Im einfachsten Fall stellt sich die Dorsalfalte als eine durchaus glatte, mehr oder minder tief in die Kiemendarmhöhle vorspringende faltenartige Erhebung des medianen Entodermepithels dar. Sie kann etwas breiter, balkenartig oder seitlich stark comprimirt, leistenartig und selbst membranähnlich erscheinen und umschliesst dem entsprechend einen weiteren oder engeren Divertikel der primären Leibeshöhle, mehr oder minder reichliches Bindegewebe und weitere oder engere Blutbahnen. Ihre Wandungen sind überall ein einschichtiges Epithel, und die Zellen unterscheiden sich zumeist durch bedeutendere Grösse und besonders durch eine höhere prismatische Gestalt von den flacheren Elementen der benachbarten Kiemendarmregion. Wenn auch vielleicht nicht in seiner ganzen Ausdehnung, so scheint doch über weitere Strecken das Epithel der Dorsalfalte eine Flimmerbekleidung zu besitzen.

Diese einfache Form der Dorsalfalte scheint für alle Gattungen der Botrylliden (*Botryllus*, *Polycyclus*, *Botrylloides*, *Sarcobotrylloides*, *Symplegma*) und auch für Polystyeliden (*Goodsiria*, *Synstycla*, *Chorizocormus*) charakteristisch zu sein. Bei den letzteren erreicht sie zuweilen (*Goodsiria dura*) eine recht ansehnliche Höhe und beginnt an ihrem freien Ende sich spiralig einzurollen. —

An das Stadium der *Goodsiria* schliesst unmittelbar an die Stufe der Ausbildung, die die Dorsalfalte bei zahlreichen oder auch allen Species der Gattungen *Microcosmus*, *Stycla*, *Pelonaca*, *Stylopsis*, *Polycarpa*, *Stolonica*, *Heterocarpa*, *Bathyoncus*; *Hypobythius*; *Ascopera*, *Eugyra* und manchen *Molgula* aufweist. Auch hier ist das Organ membranartig gestaltet in Folge der starken seitlichen Compression, die die Faltung erfährt. Die Wandungen sind zunächst überall gleichartig beschaffen und glatt,

entweder straff ausgespannt oder mehr oder minder stark wellenförmig nach rechts und links hin ausgebogen, so dass eine undulirende Membran entsteht. Der freie ventrale Rand ist in der Regel ganz glatt und höchstens mit sanft an- und absteigenden, sehr flachen bogenförmigen Erhebungen besetzt, die von den eigentlichen Rückenzapfen des folgenden Stadiums in der Gestalt sich sehr auffallend unterscheiden. Sehr häufig verläuft die Dorsalfalte nicht genau in der Median- oder in einer Paramedianebene, sondern sie krümmt sich in ihrem ventralen Theil nach der einen oder anderen (zumeist nach der rechten) Seite, so dass sie eine Rinne bildet und einen Theil der Kiemendarmhöhle unvollkommen abgrenzt (Fig. 16, Taf. XIX).

Zuweilen tritt im dorsalen Kiemendarm neben der eigentlichen Dorsalfalte und von ihr überdacht eine besondere rinnenförmige Vertiefung, die Dorsalrinne oder Dorsalfurche (*gouttière dorsale* Lacaze-Duthiers') auf, die von der oben (p. 332) beschriebenen Epibranchialrinne ganz verschieden ist, obgleich beide Gebilde zumeist von den Autoren\*) nicht scharf aus einander gehalten werden. Die Epibranchialrinne verläuft, wo sie überhaupt vorkommt, nur im vorderen Theil der Dorsalfalte ziemlich genau in der Mittellinie und ist als eine Ausbuchtung der Flimmerrinne vom Flimmerbogen umgrenzt; die Dorsalfurche liegt stets ganz ausserhalb des Flimmerbogens, ist durch diesen auch immer von der Flimmerrinne getrennt, verläuft seitlich von der eigentlichen Dorsalfalte und erreicht zuweilen die gleiche Länge wie diese, indem sie sich über die ganze Rückenseite des Kiemendarms erstreckt. Die Dorsalrinne zeigt bei den verschiedenen Arten verschiedene Grade der Ausbildung. Unter den Cynthideen findet sie sich bei der socialen Form der *Stylopsis grossularia* bereits wohl angedeutet, besser entwickelt ist sie bei *Styela variabilis* und besonders bei *Polycarpa rustica*, wo sie links, und bei *Polycarpa comata*, wo sie rechts von der Dorsalfalte gelegen ist.

Im histologischen Bau verhält sich die Dorsalfalte auf diesem Stadium im Wesentlichen ebenso wie auf dem vorher beschriebenen. Die Wandung stellt ein einschichtiges Epithel dar, das sich vorwiegend aus prismatischen bewimperten Zellen zusammensetzt. Im ventralen Theil ist die von ihr umschlossene primäre Leibeshöhle spaltförmig und von einem Bindegewebe fast vollkommen ausgefüllt, im dorsalen Basaltheil, wo die Falte sich erweitert zeigt, treten umfangreichere Blutbahnen auf (Fig. 16 und 17, Taf. XIX).

\*) Kupffer's „Leitrinne“ entspricht zumeist dieser Dorsalfurche, doch wird auch die Epibranchialrinne, als ob sie dasselbe Gebilde wäre, unter jener Bezeichnung beschrieben. Roule's „gouttière dorsale“ entspricht der Epibranchialrinne und bedeutet somit etwas anderes als die gleiche Benennung bei Lacaze-Duthiers und Delage, die — wenigstens bei Cynthien — genau mit dem von mir Dorsalrinne genannten Organ übereinstimmt.



b) Ein anderer Typus ist durch das Auftreten von Rückenzapfen oder Dorsalzungen (*languettes médio-dorsales* ou *dorsales* der französischen, *languets* der englischen Autoren) ausgezeichnet. Die Zapfen sind zumeist tentakelartige Ausstülpungen der medianen dorsalen Kiemendarmwand (Dorsalfalte). Sehr häufig entspringen sie nicht in der Mitte des dorsalen von Kiemenspalten nicht durchbrochenen Medianstreifens, sondern mehr oder minder weit dessen seitlichen Rändern genähert, bei manchen Formen (*Fragaroides*) schon im Bereich der Kiemenspalten, zwischen den einzelnen Spaltenreihen. Wahrscheinlich erheben sie sich niemals senkrecht über der Dorsalfalte, sondern sind stets, wenigstens da, wo sie eine etwas bedeutendere Länge erreichen, nach hinten zu und gleichzeitig nach rechts oder links geneigt, so dass sie — ähnlich wie auf dem vorher beschriebenen Stadium die membranartige Dorsalfalte selbst, aber nur viel unvollkommener — eine Art Längscanal ganz unvollständig umgrenzen (Fig. 1, Taf. XIX). Ihre Wandung besteht aus einem durchaus einschichtigen Epithel, das zum grossen Theil bewimpert ist und selbst in einem Zapfen in recht verschiedener Weise differenzirt sein kann; man trifft daher zuweilen auf einem Querschnitt ganz verschiedene Zellformen neben einander an (Fig. 2, Taf. XIX). Die Zapfen umschliessen Divertikel der primären Leibeshöhle, enthalten ein mehr oder minder zellenreiches Bindegewebe und Blutbahnen und bewirken dadurch eine Vergrösserung der athmenden Oberfläche. Bei manchen *Rhabdoecynthia* führen sie stäbchenförmige Kalkspicula. Muskelfaserzüge sind in diesem Bindegewebe meines Wissens bisher nicht nachgewiesen worden, und es dürften daher, wie schon Milne-Edwards angab, die Rückenzapfen eine selbständige Beweglichkeit nicht besitzen. Deshalb verharren sie aber doch nicht starr und unabänderlich in der gleichen Lage, denn die an der Basis der Dorsalfalte hinziehenden Muskeln (vgl. Fig. 9 und 10, Taf. XIX) können bei bestimmten Faltungen der dorsalen Kiemendarmwand gleichzeitig auch Verschiebungen der Rückenzapfen hervorrufen.

Die Gestalt der Rückenzapfen bietet sehr mannigfache Verschiedenheiten. Zumeist ist sie zapfen- oder fingerförmig mehr oder minder langgestreckt, oft schlauchförmig weit ausgezogen. Zuweilen sind die Rückenzapfen von vorn nach hinten zu beträchtlich comprimirt und gleichzeitig an der Basis erweitert, so dass sie zungenförmig werden und eine ausgeprägt dreikantige Gestalt erhalten (*Rhopalaca*, *Rhopalopsis*). Sehr häufig sind besonders die grossen Zapfen durch Längsfurchen in mehrere zum Theil auch histologisch recht verschiedene Streifen gesondert und bieten dann auf den Durchschnitten manchmal complicirtere Bilder (Fig. 2, Taf. XIX). Zumeist lässt sich dann noch ein bilateraler oder auch zweistrahligter Bau des Rückenzapfens deutlich erkennen, wenngleich oft in Folge einer Krümmung und gleichzeitigen Drehung des Zapfens um seine Axe die beiden spiegelbildlich gleichen Hälften nicht mehr rechts und links, sondern ventral und dorsal zu liegen kommen.

So wie die einzelnen Rückenzapfen bei verschiedenen Ascidien einen verschieden hohen Grad der Ausbildung aufweisen können, lassen sich auch bezüglich ihrer Anordnung und Stellung auf der Dorsalfalte verschiedene Stufen unterscheiden. Im einfachsten Fall (die meisten Synascidien) entspringen die Zapfen meist mehr oder minder seitlich an der Falte, immer genau in der Verlängerung der je zwei Kiemenspaltenreihen trennenden Quergefäße. Da auch vor der ersten und hinter der letzten Kiemenspaltenreihe ein Rückenzapfen auftreten kann, ist die Anzahl der Zapfen und Reihen entweder gleich oder um eins verschieden. Ganz ähnlich ist auch die Anordnung bei den meisten socialen Ascidien (*Clavelina*, Fig. 1, Taf. XIX) und Monascidien, wo die Zapfen grösser, complicirter geformt und zumeist zahlreicher werden. Zuweilen erscheint allerdings an manchen Stellen diese Uebereinstimmung mehr oder minder auffallend gestört. Bei den Formen, bei denen die Kiemenspalten keine regelmässigen Querreihen bilden (*Chelyosoma*, einige *Corolla*), besteht natürlich jene Zahlenübereinstimmung nicht, obwohl auch hier wenigstens die Blutbahnen der Rückenzapfen sich in die Quergefäße der Kieme fortsetzen. Eine weitere Mannigfaltigkeit im Aussehen der Dorsalfalte wird dadurch hervorgerufen, dass die Rückenzapfen eines Thieres nicht alle von gleicher Länge zu sein brauchen, obwohl das allerdings zumeist ziemlich genau der Fall ist. Manchmal folgen einander genau alternirend längere und kürzere Zapfen (zuweilen bei *Corynascidia Suhmi*).

Complicirter erscheint die Dorsalfalte, wenn die Rückenzapfen in zwei Längsreihen angeordnet sind. Dabei können die Zapfen entweder alle von gleicher Länge sein und auf der rechten und linken Reihe einander ziemlich genau gegenüber stehen (gewisse Individuen von *Corynascidia Suhmi*), oder die Zapfen der einen Seite sind beträchtlich kleiner und zahlreicher als auf der anderen (*Cynthia hispida*, *C. papillosa*; vgl. Fig. 7 und 8, Taf. XIX). Bei *Corolla parallelogramma* sind nach Kupffer (1874) die Rückenzapfen zwar auch in zwei Reihen angeordnet, in diesen aber unregelmässig vertheilt.

c) Die beiden beschriebenen Typen der Dorsalfaltenausbildung stehen nicht unvermittelt neben einander. So sind z. B. bei *Forbesella tessellata* die in einer Reihe angeordneten Rückenzapfen durch eine Längsmembran verbunden, und diese Ascidie erweist sich somit bezüglich des Verhaltens der Dorsalfalte als eine Zwischenform zwischen der Rückenzapfen tragenden Gattung *Cynthia* und dem Genus *Microcosmus*, dessen Dorsalfalte in der Regel eine glattrandige Membran darstellt.

d) Als ein Verbindungsglied zwischen den glatten membranartigen und den durch Rückenzapfen ausgezeichneten Dorsalfalten können in gewissem Sinn auch die zahnförmigen oder gezackten betrachtet werden. Diese sind dadurch gekennzeichnet, dass an ihrem freien Rande sich breite zahnförmige oder quer verlaufende wallartige Fortsätze entwickeln. Es lässt sich aber oft gar nicht entscheiden, ob man gewisse Fortsätze als Rückenzapfen (*langquets*) oder Zähne und Zacken (*teeth*)

bezeichnen soll. So nennt z. B. Herdman selbst solche Zapfen, wie sie bei *Pachyclaena oblonga* (Fig. 18, Taf. XIX) vorkommen, nur Zacken und bezeichnet die Dorsalfalte als „a membran strongly pectinated at the margin“, während andererseits Lacaze-Duthiers und Delage (1892, p. 35) schon die Zacken der *Styela flava* (Textfigur 73 A) als „petites languettes“ anführen. Zumeist sind die gezackten Dorsalfalten gleichzeitig auch gerippt und werden daher, da sie einem folgenden Typus zugehören, noch weiter unten besprochen werden müssen. Doch giebt es auch ungerippte membranartige Dorsalfalten mit gezackten Rändern, die als Zwischenformen in dem oben erwähnten Sinne sehr wohl gelten können (*Molgula macrosiphonica*, *M. gigantea*, *M. occulta*).

e) Einen letzten Typus bezeichnen die gerippten Dorsalfalten. Unter diesem Namen fasst man am besten eine überaus grosse Zahl mannigfach geformter Dorsalfalten zusammen, die sich unschwer wieder in eine Anzahl Unterabtheilungen einordnen lassen; sie alle verbindet aber das gemeinsame Merkmal, dass an den Faltenwandungen rippenartige Wülste auftreten, die quer, mehr oder minder genau senkrecht oder auch ziemlich schräg zur Längsrichtung der Dorsalfalte verlaufen. Die Rippen sind zuweilen nur kurz und auf den Basalabschnitt der Falte beschränkt; sie finden sich oft nur auf der einen oder der anderen Seite, häufig auch auf beiden und können von der einen Seite auf die andere über den freien Rand der Falte hinüber wachsen und so vollkommene Bügel darstellen. Die Rippen und Bügel besitzen entweder eine glatte Oberfläche oder können selbst wieder durch in der Regel nur seichte in der Längsrichtung der Dorsalfalte verlaufende Querfurchen oder durch einen geschlängelten fast krausenartigen Rand (*Ascidia cylindracca* und *Asc. falcigera*) ausgezeichnet sein.

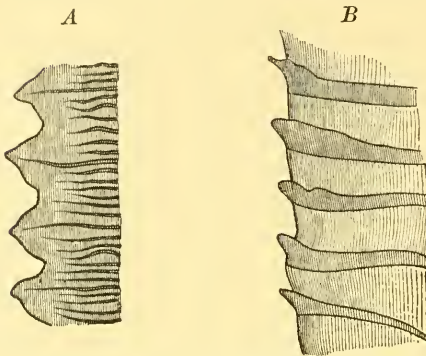
Die Rippen können auf jedem der beschriebenen Stadien a—d der Dorsalfaltenausbildung auftreten. Es giebt balkenartig oder stabähnlich und auch mehr membranartig gestaltete Dorsalfalten, deren freier ventraler Rand glatt ist und weder Zähne noch Zapfen entwickelt, und die dennoch durch wohl ausgebildete Querrippen ausgezeichnet sind (*Pachyclaena gigantea*, vgl. Fig. 13, Taf. XIX; *Ascidia translucida*). Zuweilen finden sich auch auf den Rückenzapfen tragenden Dorsalfalten deutliche Querrippen. Diese erstrecken sich meistens mehr oder minder weit in die Zapfen hinein (*Cynthia haustor*), und zwischen diesen längeren Rippen können kürzere intermediäre vorkommen, deren Verlauf auf den Basaltheil der Falte beschränkt erscheint (*Styela bythia*).

Am häufigsten treten aber die Rippen an den gezähnten Dorsalfalten auf, und das speciellere Verhalten der Zähne und Rippen gestaltet sich bei den verschiedenen Species recht variabel. Häufig stimmt die Anzahl beider genau überein, indem jeder Zahn von einer Rippe durchsetzt wird (*Ascidia pyriformis*, Fig. 19, Taf. XIX). In diesem Fall können die Zähne ansehnlich hoch (*Ascidia meridionalis*), fast wie typische Rückenapfen erscheinen (*Pachyclaena oblonga*, Fig. 18, Taf. XIX).

Manchmal treten neben den die Zähne durchsetzenden Rippen kürzere accessorische in wechselnder Zahl und Grösse auf (*Styela flava*, Textfigur 73 A).

Als gerippt im engeren Sinn des Wortes bezeichnet man die Dorsalfalten, bei denen die Unebenheiten der Ränder nicht durch besondere zahn- oder wallartige Erhebungen, auf welche sich die Rippen fortsetzen, sondern nur durch die Rippen allein hervorgerufen werden (*Pachychlaena obesa*, Textfigur 73 B; *Ascidia despecta*). Solche Rippen verlaufen fast immer mehr oder minder gerade oder in schwach gekrümmten Bogen, seltener geschlängelt.

Fig. 73.



A Stück aus der zahnförmigen gerippten Dorsalfalte von *Styela flava* Herd. (Nach Herdman) <sup>50</sup>/<sub>1</sub>.

B Stück aus der gerippten Dorsalfalte von *Pachychlaena obesa* Herd. (Nach Herdman) <sup>50</sup>/<sub>1</sub>.

Die Rippen werden durch spangenförmige Ausbuchtungen des Dorsalfaltenepithels gebildet, in denen die Zellen durch bedeutendere Grösse, prismatische Gestalt und Flimmerbekleidung zumeist sehr deutlich sich von den Elementen der benachbarten Zwischenzonen unterscheiden. In diesen letzteren finden sich gewöhnlich nur flachere und meistens auch flimmerlose Epithelzellen vor.

f) Die gerippten Dorsalfalten erlangen in manchen Fällen dadurch eine besonders complicirte Beschaffenheit, dass sie auf mehr oder minder weiten Strecken, auf einer oder auch auf beiden Seiten mit kleinen meist conischen Papillen bedeckt erscheinen (*Phallusia mammillata*, Fig. 11, Taf. XIX; vgl. auch Textfigur 75, p. 358; *Ascidia conchilega*). Bei *Phallusia* gleichen diese Papillen in hohem Maasse den Zäpfchen, die ziemlich dicht gedrängt in der Präbranchialzone sich finden und die oben (p. 327) bereits beschrieben wurden.

Die histologische Beschaffenheit des Epithels der Dorsalfalte kann, ähnlich wie es auch im Flimmerbogen gelegentlich der Fall war, dadurch eine reichere Differenzirung erfahren, dass einzelne Epithelzellen sich zu Drüsenzellen umwandeln und einen hellen Schleim secerniren. Bei *Phallusia mammillata* erscheinen diese Schleimzellen besonders reichlich (Textfigur 74 B), und ihr Secret mischt sich dem vom Endostyl aus durch den Flimmerbogen nach dem Rücken zu transportirten Schleim bei, um sich in bemerkenswerther Weise an der Bildung des dorsalen „Nahrungsfadens“ zu betheiligen (vgl. hier auch Textfigur 75). Da, wie oben (p. 337) bereits ausgeführt worden ist, auch im Epithel der Epibranchialrinne Drüsenzellen vorkommen, kann in gewissen Fällen der

Reichthum der gesammten Dorsalfalte an Schleim producirenden Elementen ein sehr ansehnlicher sein.

Der Bau der Dorsalfalte ist nicht immer an allen Stellen des Organs der gleiche, sondern sehr oft zeigen sich ganz erhebliche Verschiedenheiten besonders im vorderen und hinteren Abschnitt. Das ist beispielsweise überall da der Fall, wo eine Epibranchialrinne im vorderen Theil der Dorsalfalte zur Entwicklung gelangt. Vergleicht man etwa für *Phallusia mammillata* die im Bereich der Epibranchialrinne geführten Durchschnitte (Textfigur 67 auf p. 336) mit einem weiter hinten geführten Querschnitt (siehe die um-

stehende Textfigur 75), so findet man so bedeutende Unterschiede, dass es auf den ersten Anblick kaum glaubhaft erscheinen

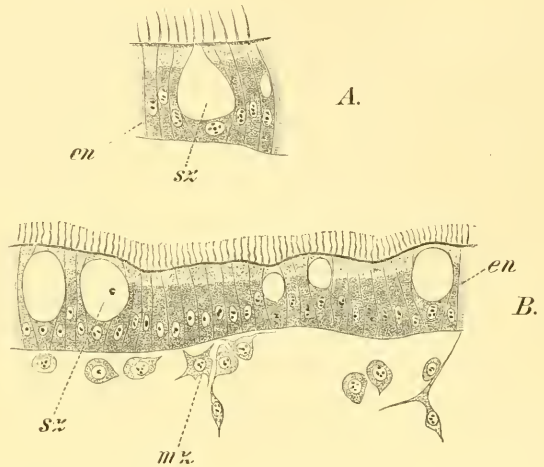
möchte, dass es sich um Vorn und Hinten ein und desselben Organs handeln kann. Aehnlich wie hier verhält es sich bei zahlreichen anderen Monascidien. Aber auch in vielen anderen Fällen, wenn eine Epibranchialrinne fehlt,

kann die Dorsalfalte an verschiedenen Stellen recht verschieden beschaffen sein. Zuweilen findet sich das

Vorkommen, dass die Dorsalfalte nur in ihrem

hinteren Abschnitt glatt, im vorderen gerippt ist (*Polycarpa captiosa* Sluit.), zumeist aber das Umgekehrte, dass der hintere Abschnitt gerippt, aber ohne tentakelartige Fortsätze ist, während der vordere ganz glattwandig erscheint (*Ascidia canaliculata* Heller, *Ascidia sabulosa* Sluiter — nach Sluiter (1898)). Bei *Ascidia placenta* Herd. ist das Dorsalband grösstentheils ungerippt, am freien Rande mit längeren und kürzeren fingerförmigen Erhebungen versehen. Nur an vereinzeltten Stellen erscheint das Aussehen durch Auftreten von Querrippen verändert. Die Dorsalfalten der Gattung *Cynthia* sind fast immer durch Rückenzapfen ausgezeichnet. Oefter finden sich die vordersten Dorsalzungen nicht gleich am vordersten Ende der Dorsalfalte, sondern erst in einiger Entfernung hinter dem Flimmerbogen, so dass das Organ im vordersten Theil einen einfachen glatten Rand zeigt, im weiteren Verlaufe dagegen erst das typische *Cynthia*-Aussehen gewinnt (*Cynthia dura* Heller und, besonders

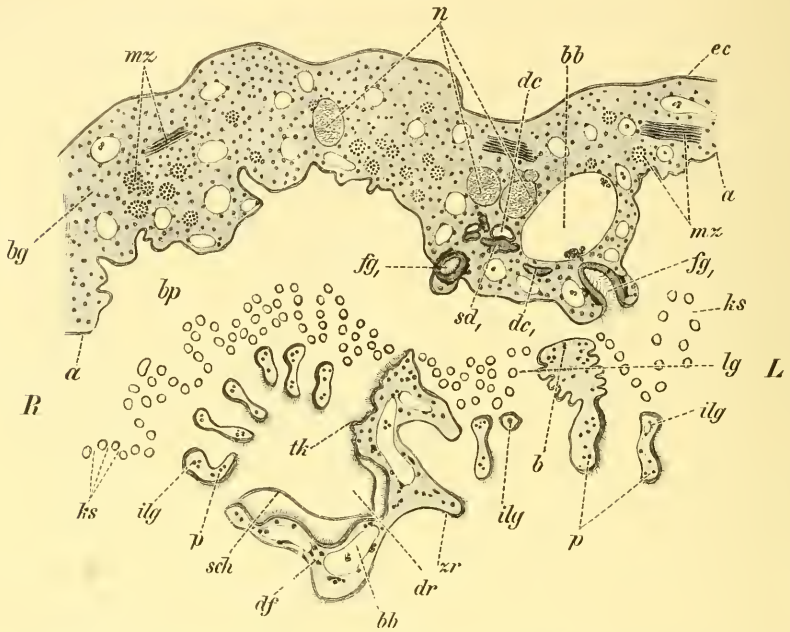
Fig. 74.



A Stück aus der Flimmerbogenwand, B Stück aus der Dorsalfalte einer *Phallusia mammillata* <sup>1000</sup>/<sub>1</sub>.  
 en = Entodermepithel; mz = Mesenchymzellen; sz = Schleimzellen.

auffallend, *Cynthia Roretzii* Drasche). Ueberdies kann man mehrfach bei *Cynthien* beobachten, wie die Rückenzapfen in Form, Grösse und Anordnung an verschiedenen Stellen ein und derselben Dorsalfalte variiren. Auch bei *Molgula* kommen vorn und hinten an der Dorsalfalte Bauverschiedenheiten vor. *Molgula conchata* Sluiter hat eine verhältnissmässig schmale, grösstentheils glattrandige Falte, nur am hinteren Ende finden sich unregelmässige Einschnitte im freien Randtheil vor.

Fig. 75.

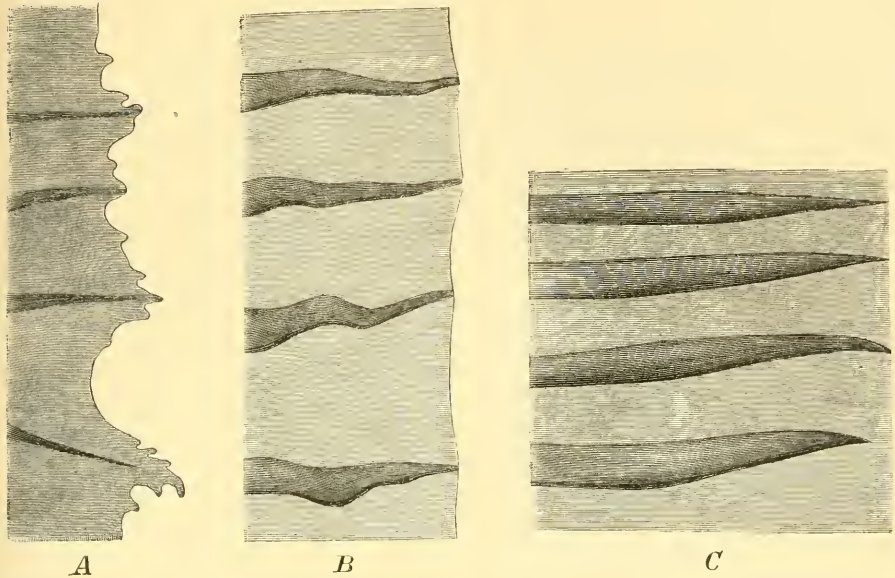


Stück aus einem Querschnitt durch die Mitte einer *Phallusia mammillata*. Nur die dorsale Medianpartie ist eingezeichnet, der äussere Cellulosemantel weggelassen worden <sup>40</sup>/<sub>1</sub>. *a* = äusseres Epithel der Peribranchialräume; *b* = inneres Epithel der Peribranchialräume; *bb* = Blutbahnen; *bg* = Bindegewebe; *dc* = Flimmergrubencanal; *dc*, = secundäre und tertiäre Flimmergrubencanälchen; *df* = Dorsalfalte; *dr* = Dorsalfurche; *ec* = ektodermales Hautepithel; *fg*, = secundäre Flimmergruben; *ilg* = innere Längsgefässe; *ks* = Kiemenspalten; *lg* = Längsgefässe; *mz* = Muskelzüge; *n* = Nervenstämmchen; *p* = Papillen; *pb* = Peribranchialräume; *sch* = Schleimfäden; *sd*, = accessorische Neuraldrüsen; *tk* = papillenförmige Erhebungen der Dorsalfalte; *zr* = rippenartige Erhebungen der Dorsalfalte. *L* = links; *R* = rechts.

Noch auffallender vielleicht erweisen sich die Unterschiede bei *Ascidia Challengeri* Herd. Die Dorsalfalte ist zwar überall gerippt, aber die Rippen sind an den verschiedenen Stellen von verschiedener Dicke und Länge, gerade oder mehr oder minder stark gekrümmt. Das hintere Ende der Falte ist beträchtlich breiter als die anderen Theile; der freie Rand ist grösstentheils glatt, stellenweise aber mit grösseren und kleineren Zacken und Zähnen besetzt (vgl. Textfigur 76 *A*, *B*, *C*).

**Individuelle Variationen** des Baues der Dorsalfalte finden sich recht zahlreich. Aus den abweichenden Beschreibungen verschiedener Autoren lässt sich allerdings nicht immer ohne Weiteres der Schluss ziehen, dass in der That auch individuelle Verschiedenheiten vorhanden seien, denn, wie oben (p. 355) bereits bemerkt wurde, sind in der

Fig. 76.



Drei Stellen aus der Dorsalfalte einer *Ascidia Challengeri* Herdm. (Nach Herdman.) Circ.  $\frac{50}{1}$ . A und B von links gesehen. C hinteres Ende der Falte von rechts gesehen.

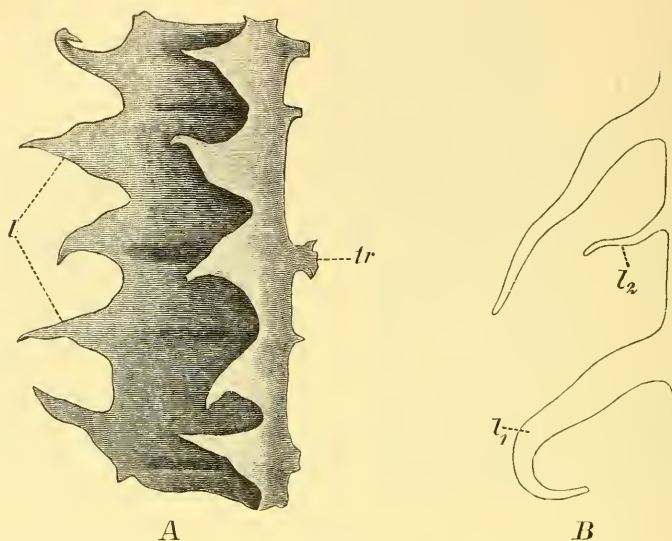
Litteratur zuweilen genau die gleichen Formen der Dorsalfalten mit verschiedenen Namen belegt worden, aus denen leicht auf ein verschiedenes Aussehen geschlossen werden könnte. Man muss sich daher, in sofern die Autoren nicht ausdrücklich individuelle Variationen hervorheben, in erster Linie an die Abbildungen halten, um solche Verschiedenheiten festzustellen.

Individuelle Variationen bestehen überall da, wo das Dorsalband vorn und hinten verschieden sich gestaltet zeigt. Sie kommen dadurch zu Stande, dass bald die vordere, bald die hintere, eventuell auch eine mittlere Region sich über eine längere oder kürzere Strecke ausbreiten. Wo an der Dorsalfalte mehr als zwei Regionen unterscheidbar sind, kann hin und wieder eine ganz in Wegfall kommen, oder es treten die Besonderheiten dieser oder jener Zone bei den einen und den anderen Individuen mehr oder weniger scharf hervor (*Ascidia Challengeri* Herd.).

Bei *Molgula occulta* Kupffer ist der freie Rand der Dorsalfalte unregelmässig gezackt (Kupffer) oder glattrandig (Heller). Viel beträchtlicher sind die Verschiedenheiten bei *Corynascidia Suhmi* Herd. Hier finden sich nämlich entweder zwei Reihen gleich langer triangulärer

Rückenzapfen vor (Textfigur 77 *A*), oder es stehen alle Zapfen in einer Reihe angeordnet (Textfigur 77 *B*) derart, dass ansehnlich lange tentakelartige Erhebungen mit viel kleineren regelmässig abwechseln.\*) Auch bei den beiden schon oben (p. 172) beschriebenen Formen der *Stylopsis grossularia* bestehen Unterschiede im Verhalten der Dorsalfalte, auf die besonders Lacaze-Duthiers und Delage (1892) hingewiesen haben.

Fig. 77.



Individuelle Variationen der Dorsalfalte bei *Corynascidia Suhmi* Herd. (Nach Herdman.)  
 Circ.  $\frac{50}{1}$ . *A* zweireihige, *B* einreihige Anordnung der Rückenzapfen.  
*l* = die gleichlangen Dorsalzapfen der ersten Form; *l*<sub>1</sub> = die längeren, *l*<sub>2</sub> = die kürzeren Zapfen der zweiten Varietät; *tr* = Quergefässe des Kiemenkorbcs.

Bei der aggregirten Form ist die Falte lang und straff gespannt, springt aber verhältnissmässig nur wenig weit vor und überdeckt, wenigstens in ihrem mittleren Abschnitt, eine Dorsalrinne; bei der solitären Form ist die Membran kurz, nicht straff gespannt, sondern ein wenig gewellt und schwach gefaltet, sie springt tief in den Kiemendarm vor, überdacht aber keine besondere Dorsalrinne. Dieser in den voll entwickelten Thieren recht scharf hervortretende Gegensatz wird aber dadurch ein wenig ausgeglichen, dass die Jugendstadien der aggregirten Form im Bau der Dorsalfalte mit den solitären ganz übereinstimmen.

**Verlauf.** In der Regel erstreckt sich die Dorsalfalte hinten bis in die nächste Nähe des Oesophaguseingangs, indem sie, allmählich sich abflachend, seitlich und zwar zumeist links von diesem endigt beziehungsweise in bestimmte bewimperte Gebilde der hinteren Kiemendarmwand

\*) Herdman hebt ausdrücklich hervor, dass bei der vollen Uebereinstimmung im Bau aller anderen Organe, diese Gegensätze nicht ausreichend seien, um die Aufstellung von zwei besonderen Arten zu rechtfertigen.



sich fortsetzt. Wenn bei gleichzeitiger Verschiebung des Oesophaguseingangs nach vorn die Dorsalseite des Kiemendarmes sich verkürzt, kann die Länge des gesamten Dorsalbandes so gering werden, dass sie nur ein Viertel oder noch weniger der Endostylllänge beträgt. Lacaze-Duthiers und Delage (1892) haben das bereits für einige *Cynthien* hervorgehoben.

Die hintere Grenze der Dorsalfalte ist nicht immer mit Sicherheit festzustellen, zumal da, wo ihr Bau wenig Besonderheiten zeigt und die einfache bewimperte Erhebung in histologisch ähnlich gestaltete Theile der Kieme übergeht. Bei dem in Textfigur 81 (p. 369) für *Ctenicella* (*Molgula*) *appendiculata* Heller abgebildeten Verhalten lässt sich vielleicht die Dorsalfalte in Folge ihres gezähnten Randes noch ziemlich scharf gegen den die unteren Köpfe der Kiemenfalten verbindenden Flimmersaum abgrenzen; schwieriger erscheint das aber bei Lacaze-Duthiers' *Anurella roscovita* (Textfigur 80), bei der ähnliche Unterschiede nicht bestehen dürften.

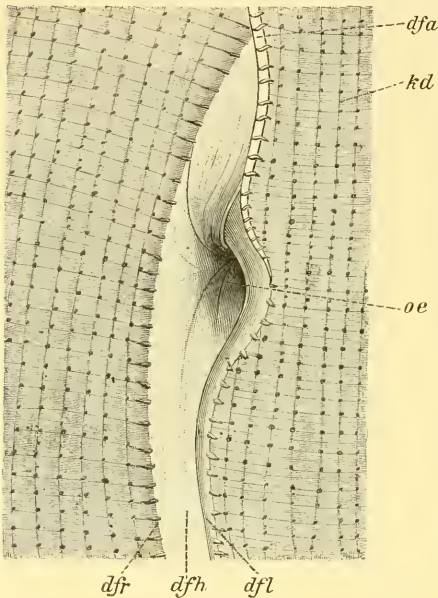
Während in diesen beiden Fällen, wie bei vielen anderen Monascidien, vielleicht allen (?) Molguliden, das Hinterende der Dorsalfalte mit bestimmten Wimperwülsten des Kiemendarmes sich vereinigt, hört es in anderen als allmählich sich immer mehr abflachender Streifen mit freier Spitze entweder in der Nähe des Oesophaguseingangs auf (z. B. *Ciona intestinalis*), oder in grösserer Entfernung von diesem, zumeist ein wenig nach links verschoben (*Ascidicella cristata*).

Zuweilen scheint die Dorsalfalte ganz links beim Oesophaguseingang vorbeizuziehen und sich direct in das Retropharyngealband beziehungsweise in den Endostyl fortzusetzen (*Styela variabilis*, *St. cannopoides*, *Stylopsis grossularia*). Bei der Beschreibung des Verhaltens der Oesophagusöffnung wird weiter unten noch darauf hingewiesen werden. —

Wenn der Oesophagus auf der Rückenseite weiter nach vorn zu sich verschiebt, während der Kiemendarm selbst noch bis ins Hinterende des Thieres hineinreicht, läuft die Dorsalfalte in der Regel neben dem Eingang in den Verdauungstractus vorbei, um erst in einiger Entfernung dahinter aufzuhören. Es scheint, dass sie dabei immer, oder doch wenigstens zumeist links vom Oesophaguseingang verstreicht. Im einfachsten Fall ist dieses postösophageale Stück der Dorsalfalte ganz gleich oder doch ähnlich beschaffen wie das vordere (vgl. für *Microcosmus vulgaris* Heller, Fig. 12, Taf. XIX, *Styela armata*, *Styela variabilis*, *Stylopsis grossularia* etc.). Oft aber, wie namentlich bei *Phallusia* und *Ascidia* häufig zu beobachten ist, unterscheiden sich beide Abschnitte mehr oder minder auffallend in ihrem Bau. Während bei den genannten Gattungen die vordere Dorsalfalte in der oben geschilderten Weise aus einer nach rechts gekrümmten kammartigen, mit tentakelähnlichen Fortsetzungen und Rippen versehenen Erhebung gebildet wird, erscheint die hintere gewöhnlich beträchtlich einfacher geformt, oft nur als eine einfache bewimperte Falte. Neben dieser hinteren Dorsalfalte, und zwar

rechts von ihr gelegen, findet sich bei *Ascidia* und *Phallusia* eine zweite in das Kiemendarmlumen vorspringende, wie es scheint überall nur schwächer entwickelte bewimperte Längsfalte. Roule fasst diese beiden hinteren nahezu parallel verlaufenden Wimperfalten als „raphé dorsal postbuccal“ zusammen und bringt sie zur vorderen, von ihm als „raphé dorsal praebuccal“ bezeichneten Dorsalfalte in Gegensatz. Nach hinten und ventral zu gehen beide Falten der raphé dorsal post-

Fig. 78.



Die Region des Oesophaguseingangs einer *Ascidia mentula* O. F. Müll. (Nach Roule)  $\frac{1}{2}$ .  
*dfa* = vordere Dorsalfalte; *dfl* = linke, *dfr* = rechte hintere Dorsalfalte; *dfh* = die zwischen beiden Falten gelegene hintere Dorsalfurche (Mundrinne); *kd* = Kiemendarm; *oe* = Eingang in den Oesophagus.

Epibranchialrinne hat man später, wie es auch hier geschehen ist (vgl. oben p. 355), für ein anderes Gebilde angewendet, das von der hier beschriebenen „Mundrinne“ durchaus verschieden ist. Diese Mundrinne setzt sich nämlich nach vorn zu in die von der Dorsalfalte überdeckte Dorsalfurche fort, die oben (p. 352, Textfigur 75 auf p. 358) ausführlich behandelt worden ist, und steht mit der wahren Epibranchialfalte in keinem Zusammenhang.

\*) Nach Roule (1884) soll die rechte Postbuccal-Falte nach hinten zu sich allmählich abflachen und gänzlich verlieren.

buccal in die Flimmerstreifen der hinteren Kiemendarmwand über\*), vorn weichen sie beim Oesophaguseingang nach rechts und links aus einander, um diesen im Bogen zu umgeben. Während sich die linke hintere Falte vor dem Oesophagealmund direct in die vordere Dorsalfalte fortsetzt, legt sich die rechte dieser letzteren an, ohne weiter vorn noch als ein gesondertes Organ nachweisbar zu bleiben.

Die beiden hinteren Falten begrenzen eine mediane, von Kiemenspalten nicht durchbrochene, im Umkreise des Oesophaguseingangs sich verbreiternde Längsrinne (vgl. die nebenstehende Textfigur 78). Heller (1874) hat diese Rinne bei *Ascidia mentula* zuerst genauer beschrieben und als „Mundrinne“ oder „Epibranchialrinne“ bezeichnet, um sowohl ihre Beziehungen zum Oesophagealmund als auch ihren Gegensatz zur Hypobranchialrinne zu kennzeichnen. Den Namen

**Systematische Bedeutung.** In früherer Zeit hat man der Dorsalfalte kaum eine Bedeutung für die Bestimmung und systematische Einordnung der Formen zuerkannt. In den Vordergrund trat dieses Organ, als Heller (1877) fast ausschliesslich auf Formverschiedenheiten der Dorsalfalte hin die grosse, artenreiche Gattung *Cynthia* in zwei Gattungen beziehungsweise Untergattungen zerlegte: in *Microcosmus* und *Cynthia*. Bei *Microcosmus* ist die Rückenfalte einfach glatt, bei *Cynthia* mit Rückenzapfen versehen. Nicht ohne anfängliches Widerstreben haben diese beiden Gattungen später allgemeine Anerkennung gefunden, obwohl es sich gezeigt hat, dass die Beschaffenheit der Dorsalfalte allein als Gattungsmerkmal nicht ausreicht. *Cynthia cchinata*, *Cynthia spinifera* Herd. haben eine glattrandige Dorsalfalte, die ganz nahe verwandte *C. arctica* Hartmeyer eine gezähnte. Bei *Cynthia Roretzii* ist die Dorsalfalte vorn glatt, hinten mit Zähnen versehen (vgl. oben p. 357).

Auch bei den meisten anderen artenreicheren Gattungen der Mouscidien lässt sich eine recht weitgehende Verschiedenheit im Bau der Dorsalfalten der verschiedenen Arten feststellen. Die Gattung *Styela* hat im Allgemeinen eine glattrandige, oft gerippte Dorsalfalte; bei *Styela bythia* Herdm. trägt diese Rückenzapfen, bei *Styela flava* ist sie gezähnt und stellt gleichsam eine Uebergangsform dar zwischen dem normalen Verhalten und dem der *St. bythia*. Noch mannigfacher ist die Dorsalfalte im Genus *Ascidia*, wo sie eine einfache ganz glatte, ungerippte (*Ascidia prostrata* Heller, *Ascidia caudata* Heller) oder mehr oder minder stark gerippte aber glattrandige Membran (*Ascidia translucida* Herd., *Asc. cylindracea* Herd. u. s. w.) darstellt, wo der Rand feiner (*Asc. incrassata* Heller) oder gröber gezähnt und dabei die Faltenwandungen selbst fast ganz glatt, nur stellenweise schwach gerippt (*Asc. placenta* Herd.) oder auch mit ansehnlich starken Querrippen (*Asc. depressiuscula* Heller) versehen sind, wo endlich die Zähne zu ansehnlich grossen, fast tentakelförmigen Rückenzapfen werden können (*Asc. meridionalis* Herd.).

Selbst bei sehr artenarmen Gattungen zeigt die Dorsalfalte recht erhebliche Verschiedenheiten. So ist sie z. B. bei *Pachychlaena gigantea* (Fig. 13, Taf. XIX) zwar mit Rippen versehen, wie bei allen Arten dieser Gattung, aber glattrandig, bei *P. oblonga* (Fig. 18, Taf. XIX) mit sehr langen freien Zähnen besetzt. *Pachychlaena obesa* (vgl. Textfigur 73 B p. 356) zeigt ungefähr ein Zwischenstadium, indem es die breiten Querrippen sind, die sich mit ihren Enden als kleine zahnartige Gebilde erheben.

Andrerseits zeigen selbst grössere Gruppen der Ascidien oft eine auffallende Uebereinstimmung im Aussehen der Dorsalfalte. Das gilt im Besonderen für die meisten Synascidien und auch viele Sociale. Bei Claveliniden z. B. finden sich fast stets Rückenzapfen tragende Dorsalfalten; vielleicht nur bei *Ecteinascidia diligens* Sluiter ist das Dorsalband eine glattrandige gerippte Falte.

Darnach darf man wohl annehmen, dass Verschiedenheiten im Bau der Dorsalfalte kein ausreichender Grund zur Aufstellung einer Gattung seien, sondern nur die Bedeutung von Artmerkmalen haben. Dem steht durchaus nicht entgegen, dass, wie oben gezeigt wurde, einerseits bei nahe verwandten Formen sehr verschiedene, andererseits bei weit entfernten sehr ähnlich gebaute Dorsalfalten vorkommen.

**Physiologische Bedeutung.** Die histologische Beschaffenheit erweist, dass die physiologische Bedeutung der Dorsalfalte in den meisten Fällen eine doppelte ist. Die zuweilen sehr zahlreich auftretenden Drüsenzellen kennzeichnen das Organ, wie übrigens auch andere Abschnitte des Kiemendarmes, als ein secretorisches. Doch ist diese Bedeutung keine allgemein verbreitete, da in den meisten Fällen Drüsenzellen bisher überhaupt nicht nachgewiesen werden konnten.

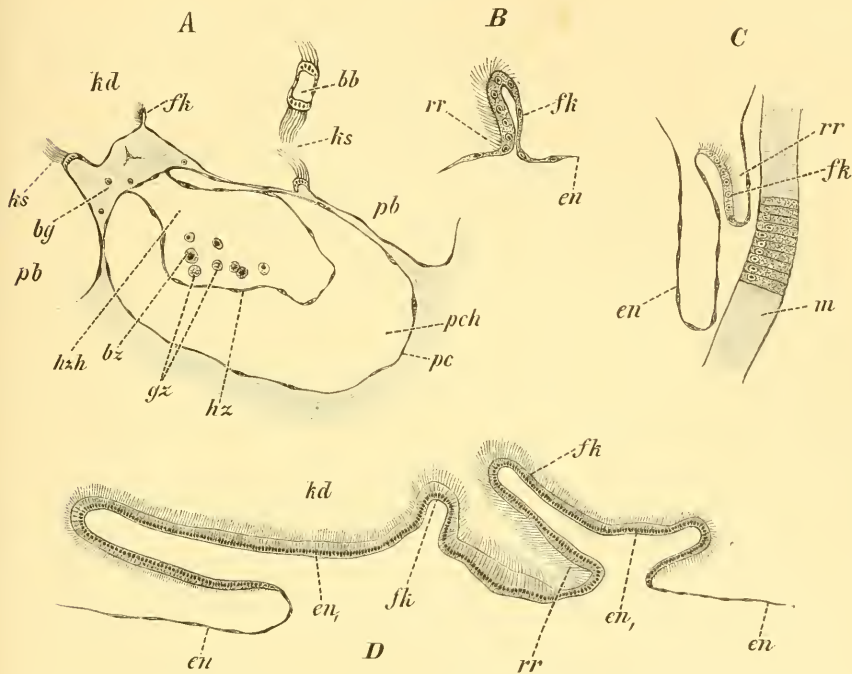
Ganz allgemein, und zwar in der Regel über den grössten Theil des Dorsalbandes verbreitet, finden sich die Flimmerzellen; sie ermöglichen es, dass das Gebilde bei der Nahrungsaufnahme eine wichtige Rolle spielt. Die Vorgänge bei der Nahrungsaufnahme vollziehen sich bei den Ascidien im Wesentlichen in der gleichen Weise, wie sie zuerst Fol für die Appendicularien und andere pelagische Tunicaten in überzeugender Weise dargelegt hat (vgl. oben p. 114). Die schleimigen Secretmassen, die vom Endostyl und den übrigen mit Drüsenzellen besetzten Theilen des Kiemendarmes stammen, werden, wenn auch nicht sämmtlich, so doch zum Theil durch die Flimmerbewegungen besonders der Zellen im Flimmerbogen dem vorderen Ende der Dorsalfalte zugeführt. Die Flimmerzellen des Dorsalbandes haben nun die Aufgabe, diese mit Nahrungskörpern aller Art beladenen Schleimmengen (vgl. hier auch die oben p. 329 angeführten Bemerkungen) nach hinten zum Oesophaguseingang zu führen. Da, wo eine besondere Dorsalrinne neben der Dorsalfalte vorhanden ist, kann man sich leicht davon überzeugen, dass der schleimige Nahrungsfaden in dieser Rinne nach hinten gleitet (vgl. Textfigur 75, p. 358), um in die „Mundrinne“ zu gelangen und in den Oesophagus eingeführt zu werden. In der Mundrinne sah bereits Heller (1874) die durch den Ingestionscanal aufgenommenen „Nahrungsmittel in Form eines langen Bandes angehäuft“. Uebrigens sind die Dorsalfalte oder die Dorsalrinne nicht der einzige Weg, den die Nahrung im Kiemendarm nimmt, um in den Verdauungstractus zu gelangen, sondern auch seitlich am Kiemendarm kann man, besonders bei den grossen Monascidien, grössere und kleinere mit Fremdkörpern beladene Schleimfetzen beobachten, die in Bewegung nach hinten zu sein scheinen, worauf bereits Lacaze-Duthiers (1874) hingewiesen hat.

##### 5. Die Hinterwand des Kiemendarmes.

So wie auf der Dorsalseite im Bereiche der Dorsalfalte, auf der ventralen im Endostyl eine von Kiemenspalten nicht durchbrochene Region des Kiemendarmes vorhanden ist, findet sich auch in der Hinterwand eine

spaltenfreie Zone. Begrenzt wird sie seitlich von den als Kiemen im engeren Sinne zu bezeichnenden Wandungen des Kiemendarmes, ventral vom Endostyl, dorsal von der Dorsalfalte. Zumeist liegt in ihr, und zwar in der Regel nahe am dorsalen Rande, der Eingang in den Oesophagus. Gewöhnlich ist diese Hinterwand des Kiemendarmes bandartig gestaltet und stellt einen Streifen dar, dessen Längsaxe in dorso-ventraler

Fig. 79.



Durchschnitte durch die Hinterwand des Kiemendarmes von verschiedenen Ascidien. Aus lateralen Längsschnitten durch ganze Thiere. *A* Schnitt durch *Botryllus violaceus* <sup>267</sup>/<sub>1</sub>. *B* das Retropharyngealband bei stärkerer Vergrößerung <sup>550</sup>/<sub>1</sub>. *C* Aus einem Schnitt durch *Perophora listeri* <sup>275</sup>/<sub>1</sub>. *D* Schnitt durch *Clavelina lepadiformis* <sup>85</sup>/<sub>1</sub>.

*bb* = Blutbahn im Kiemenkorb; *bg* = Bindegewebe und Gallerte in der primären Leibeshöhle; *bz* = Blutzellen; *en* = plattes, *en*<sub>v</sub> = verdicktes Entodermepithel; *fk* = medianes Flimmerband (Retropharyngealband); *gz* = gelbe Zellen, parasitäre Algen; *hz* = Herz wandung; *hzh* = Herzhöhle; *kd* = Kiemendarmhöhle; *ks* = Kiemen spalten; *m* = Magen wandung; *pb* = Peribranchialraum; *pc* = Pericardialwand; *pch* = Pericardialhöhle; *rr* = Retropharyngealrinne.

Richtung verläuft (die meisten grossen Monascidien); bei *Clavelina* und den meisten kleinen Synascidien mit kreisylindrischem Kiemendarm bildet sie eine kreisähnliche oder elliptische oft gefaltete Scheibe.

a) Am einfachsten gestaltet erweist sich die Hinterwand bei den meisten Synascidien. Sie wird bei diesen durch ein in der Regel ungleichmässig gefaltetes, seltener vielleicht straff ausgespanntes Plattenepithel gebildet, das im einfachsten Fall ausser einer zumeist nur wenig

umfangreichen Verdickung im nahen Umkreise des Mundeingangs (vgl. Textfigur 82) nur ein schmales median oder paramedian verlaufendes Flimmerband entwickelt. Dieses erhebt sich kammförmig in die Kiemen-darmlöhle hinein, trägt aber gewöhnlich nur auf einer Seite über beträchtlich verdickten, fast cylindrischen Zellen Bewimperung (vgl. für *Botryllus* Textfigur 79 A und B; für *Perophora*, Fig. 4, Taf. VIII und Textfigur 79 C). Dieses hintere Flimmerband oder der Flimmerkamm erstreckt sich ventral vom Endostyl bis dorsal zum Oesophaguseingang. Es ist durchaus homolog dem Flimmerband, das Huxley bei Pyrosomen als „posterior epipharyngeal ridge“ bezeichnet hat, und ist phylogenetisch aus dem oben (p. 113) für Appendicularien beschriebenen „ventralen Flimmerband“ hervorgegangen. Bei den Monascidien kennt man schon lange das gleichwerthige Organ als Retropharyngealrinne oder Band (Raphé postérieur der meisten französischen Autoren\*), Sillon rétropharyngien Van Beneden's), und es erscheint durchaus gerechtfertigt, wie es auch bereits geschehen ist, die gleichen Bezeichnungen für das einfachere Verhalten der Synascidien anzuwenden. Doch wird man sich dabei gegenwärtig zu halten haben, dass hier zunächst die Retropharyngealrinne nur auf einer Seite von einem Flimmerkamm begrenzt und überdeckt wird und daher nur unvollkommen gesondert erscheint.

Auf die Endigungsweise der Retropharyngealrinne resp. des Flimmerkammes beim Oesophaguseingang wird im folgenden Abschnitt noch hingewiesen werden müssen. Ventralwärts lässt sich das Flimmerband bis zum Hinterende des Endostyls verfolgen und zwar bis an die Stelle, an welcher der hintere Blindsack entspringt. Hier setzt es sich direct in einen der beiden dorsalen Flimmerstreifen des Endostyls fort; bei *Fragaroides aurantiacum* z. B. in den rechtsseitigen. Die Retropharyngealrinne führt demnach an ihrem ventralen Ende in die Hypobranchialrinne hinein.

b) Etwas complicirter ist der Bau des Retropharyngealbandes bei *Ciona intestinalis* und wahrscheinlich noch vielen anderen Monascidien. Hier treten zwei parallel verlaufende Flimmerkämme auf, die zwischen sich eine tiefe Rinne entstehen lassen. Diese Retropharyngealrinne ist von sehr ansehnlicher Länge und stellt, wie auf dem vorher beschriebenen Stadium, einen Verbindungsweg zwischen Oesophagus und Endostylrinne dar. Was bei *Ciona* sofort auffällt, ist der sehr verschiedene Ausbildungsgrad der beiden Flimmerkämme (Fig. 14, Taf. XIX). Der rechte, den wir oben bei *Fragaroides* nur allein entwickelt fanden, ist von ansehnlicher Breite und von hohen cylindrischen Flimmerzellen gebildet (Fig. 15 A, Taf. XIX). Der linke ist viel schmaler und unansehnlicher; nach Roule sollen ihm Wimpern durchaus fehlen, in besonders gut ausgefallenen Schnitten habe ich aber Andeutungen einer Bewimperung zu erkennen

\*) Lacaze-Duthiers bezeichnete allerdings, wie bereits oben (p. 350) bemerkt wurde, mit Raphé postérieur die Dorsalfalte.

gemeint (Fig. 15 B, Taf. XIX). Jeder Flimmerkamm geht in eines der beiden dorsalen Flimmerbänder des Endostyls über.

c) Bei vielen Monascidien, den meisten Cynthien, bei *Clavelina* etc. sind die beiden Flimmerkämme des Retropharyngealbandes ganz oder doch wenigstens nahezu gleichartig ausgebildet. Bei *Clavelina* ist die Rinne nur äusserst kurz, aber von sehr bedeutender Tiefe (Textfigur 79 D). Es ergibt sich das daraus, dass die beiden mächtigen Flimmerkämme nicht nur Fortsetzungen der dorsalen Flimmerbänder des Endostyls sind, sondern auch der dorsalen Drüsenstreifen und, wie ich glaube, der mittleren Flimmerbänder, welche alle im Bereiche der Retropharyngealrinne ihren histologischen Charakter etwas verändern. Bei *Clavelina* tritt noch hinzu eine recht umfangreiche Verdickung des Epithels im ganzen Umkreis des Oesophaguseingangs bei gleichzeitiger Ringfaltenbildung (Periösophagealband) in der Hinterwand (vgl. hier Textfigur 79 D mit Textfigur 71 auf p. 343).

Im Gegensatz zu *Clavelina* sehen wir sonst in der Regel (z. B. *Cynthia morus*, *Microcosmus vulgaris*) das Retropharyngealband von ziemlich ansehnlicher Länge; es lässt sich aber aus den Angaben der Autoren fast niemals entnehmen, wie der feinere Bau des Gebildes sich verhält, insbesondere nicht erkennen, welche Theile des Endostyls sich direct in das Band fortsetzen. In den älteren Arbeiten erklärt sich dieser Mangel zur Genüge aus den unvollkommeneren Untersuchungsmethoden, die es nicht gestatteten, durch das Organ vollständige Schnittserien zu legen.

So beschrieb denn auch Lacaze-Duthiers (1874) zuerst das Retropharyngealband bei seiner *Anurella roscovita* und später (1877) bei mehreren *Molgula*- und *Ctenicella*-Arten lediglich als ein „filet descendant du méridien antérieur“ (du raphé antérieur d. h. des Endostyls). Bei *Anurella* (vgl. Textfigur 80) und anderen sollte dieser Strang dadurch entstehen, dass die beiden Lippen des Endostyls (= dorsale Flimmerbänder?) hinten zu einer einheitlichen unpaaren Falte sich vereinigen, die bis zum Oesophagealmund sich erstreckt. Da aber Schnitte durch die Hinterwand des Kiemendarmes nicht geführt werden konnten, ist es nicht unwahrscheinlich, dass auch hier überall zwei dicht neben einander verlaufende Flimmerkämme vorkommen möchten, die eine Retropharyngealrinne zwischen sich einschliessen. Sollte es sich aber herausstellen, dass hier in der That nur ein einziger Flimmerkamm auf der Hinterwand verläuft, so würden diese Formen denen ähnlich sein, die den oben (p. 365) beschriebenen Typus a) der Synascidien darstellen. Nur würde immerhin der wichtige Unterschied bestehen, dass das Retropharyngealband bei den Synascidien als eine einseitige asymmetrische Bildung entsteht, indem es die Fortsetzung nur eines dorsalen Flimmerbandes des Endostyls ist, während es bei den Molguliden nach der oben mitgetheilten Darstellung Lacaze-Duthiers' aus beiden Flimmerbändern hervorgeht, die sich zu einem medianen unpaaren Organ vereinigen. Aus einer ähnlichen Vereinigung der seitlichen dorsalen Endostyltheile zu einem

unpaarigen medianen Strang scheint auch bei *Stolonica aggregata* und *Heterocarpa glomerata* das an der hinteren Kiemendarmwand verlaufende Gebilde hervorzugehen, das Lacaze-Duthiers und Delage dem Endostyl zurechnen. In einer solchen Verschmelzung müssten wir die Fortsetzung eines phylogenetischen Processes erblicken, dessen frühere Stadien durch *Ciona*- und *Clavelina*-ähnliche Stufen repräsentirt würden.

d) Lacaze-Duthiers hat sowohl in den eben beschriebenen Fällen bei Molguliden wie auch in seinem letzten mit Delage gemeinsam verfassten Werk über die Cynthien (1892) das Retropharyngealband als ein besonderes Organ nicht anerkannt, sondern hat es ohne Weiteres dem Endostyl zugerechnet. Dieser letztere würde demnach bis in die nächste Nähe des Oesophaguseingangs heranreichen.

Wenn nun auch eine solche Auffassung für die bisher von mir hier behandelten Formen nicht zutreffend ist, bleibt doch zu untersuchen, ob sie nicht für andere Ascidien Gültigkeit hat. Bereits bei *Clavelina* sahen wir das Retropharyngealband sehr stark verkürzt und überdies als eine directe Fortsetzung nicht nur der dorsalen Flimmerbänder, sondern eines grösseren Theiles des Endostyls auftreten, und es liegt daher durchaus im Bereich der Möglichkeit, dass gelegentlich der Endostyl mit allen seinen Theilen über die Hinterwand des Kiemendarmes sich ausbreitet. Das Retropharyngealband würde dann von dem Endostyl nicht abzugrenzen sein.

Auf ein solches Vorkommen weisen sowohl die Beschreibungen als auch die augenscheinlich mit grosser Naturtreue ausgeführten Abbildungen hin, die Lacaze-Duthiers und Delage für mehrere Cynthien veröffentlicht haben. Bei *Microcosmus spinosus*, *Styela variabilis*, *Styelopsis grossularia*, *Polycarpa varians*, *Pol. tuberosa*, *P. rustica*, *P. comata* und vielen anderen scheint ein Retropharyngealband ganz zu fehlen, und der Endostyl tritt von der Ventralseite her oft bis unmittelbar zum Oesophagealmund heran. Ebenso ist es nach Kupffer's Angaben bei *Pelonaca*, und ähnlich verhält es sich auch bei *Cynthia sigillata*, nur dass hier das hinterste Endostylende nicht von der ventralen Seite, sondern von links her in den Oesophagus einmündet.

Bei allen jenen Cynthien aber würde es sich ebenso wie bei den oben erwähnten Molguliden wohl der Mühe lohnen, an Schnittserien festzustellen, ob nicht das von Lacaze-Duthiers und Delage als Hinterende des Endostyls aufgefasste Gebilde von dem vorderen Abschnitt sich wesentlich unterscheidet und die Deutung als Retropharyngealband gerechtfertigt wäre.

Der Verlauf des Retropharyngealbandes ist durch die Beschaffenheit der Hinterwand des Kiemendarmes bestimmt. Gewöhnlich erstreckt sich das Band in der Medianebene vom Endostyl bis zur Oesophagealregion; häufig liegt es nur der Mittelebene nahe, seltener von ihr weiter entfernt, auffallend asymmetrisch. Ueber die Beziehungen des Dorsalendes zum Oesophagealmund wird im folgenden Abschnitt berichtet werden, und es genügt



daher, an dieser Stelle nur auf einen wichtigen Unterschied hinzuweisen, den der Verlauf des Organs bei einigen verschiedenen Arten und Gattungen der Molguliden erkennen lässt. Die Verschiedenheit bezieht sich auf das Verhalten des Retropharyngealbandes zu den hinteren Enden der Kiemendarmfalten.

Als das ursprünglichere Verhalten möchte ich das betrachten, bei welchem das Retropharyngealband einen höheren Grad der Selbständig-

Fig. 80 und 81.

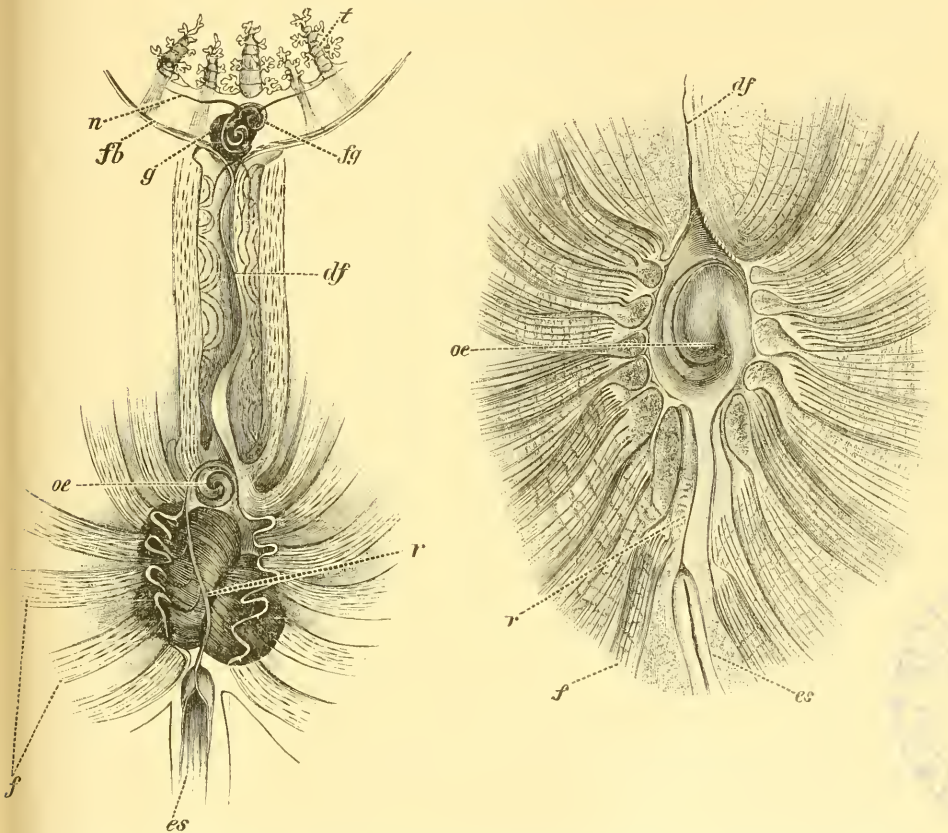


Fig. 80. Dorsale und hintere Wand des Kiemendarmes und die benachbarten Regionen einer *Anurella roscovita* Lac. von innen gesehen. (Nach Lacaze-Duthiers.)

Fig. 81. Dieselben Regionen einer *Ctenicella (Molgula) appendiculata* Hell. von innen betrachtet. (Nach Lacaze-Duthiers.)

*df* = Dorsalfalte; *es* = Endostyl; *f* = Falten des Kiemendarmes; *fb* = Flimmerbogen; *fg* = Flimmergrube; *g* = Ganglion; *n* = Nervenstamm; *oe* = Oesophaguseingang; *r* = Retropharyngealband; *t* = Mundtentakel.

keit und Unabhängigkeit von den hinteren Seitentheilen des Kiemendarmes bewahrt. Wie Textfigur 80 für *Anurella roscovita* zeigt, verläuft das Band fast auf seiner gesammten Länge ziemlich in der Mitte der kiemenspaltenfreien Hinterwand; links scheint es vollkommen unabhängig

von anderen bewimperten Theilen des Kiemendarmes zu sein, rechts ist jedenfalls höchstens im Bereiche der beiden dorsalen Kiemenfalten ein innigerer Zusammenhang vorhanden, während die ventralen Falten entweder gar nicht oder mit sehr fein zugespitzten Enden bis zu ihm heranreichen. Bei anderen Formen (*Ctenicella appendiculata*, *Ct. morgatae*, *Molgula socialis*, *M. ampulloides* und andere) bleiben links die gleichen Erscheinungen bestehen, während rechts der Zusammenhang des Retropharyngealbandes mit den Kiemenfaltenenden sich immer inniger gestaltet, indem das Band sich continuirlich, ohne jede schärfere Grenze, in den die Faltenenden verbindenden horizontalen Flimmerwulst fortsetzt, beziehungsweise die Faltenköpfe in sich aufnimmt (vgl. Textfigur 81).

**Physiologische Bedeutung.** Die physiologische Bedeutung des Retropharyngealbandes ergibt sich aus dem, was oben bereits über die Functionen des Endostyls und der Dorsalfalte berichtet worden ist. Da nicht alle von den Kiemendarmwandungen secernirten Schleimmassen die Dorsalfalte entlang hinabgleiten, sondern Schleimfäden auch an den Seiten der Kiemendarmwand nach hinten zu sich begeben und selbst am hinteren Endostylende austreten, sammeln sich die zur Ueberführung in den Oesophagus bestimmten Drüsensecrete im ganzen Bereiche der Hinterwand an. Die Hauptmasse findet sich allerdings am Ende der Dorsalfalte, dorsal vom Oesophagealeingang, aber auch die ventral zur Ablagerung gelangten Secrete sind erheblich genug, um die Entwicklung einer bewimperten Rinne oder eines Flimmerkammes zu erklären, denen die Aufgabe zufällt, den Schleim dorsalwärts zu bewegen und in den Verdauungstractus gelangen zu lassen.

#### 6. Die Region des Oesophaguseingangs.

Die hintere Kiemendarmwand wird, wie oben bereits erwähnt wurde, vom Oesophaguseingang durchbohrt. Im unmittelbaren Umkreise desselben bieten das Epithel der Wand und das Retropharyngealband einige Besonderheiten, die im vorhergehenden Abschnitte nicht ausdrücklich hervorgehoben werden konnten und daher hier noch eine zusammenfassende Besprechung finden müssen.

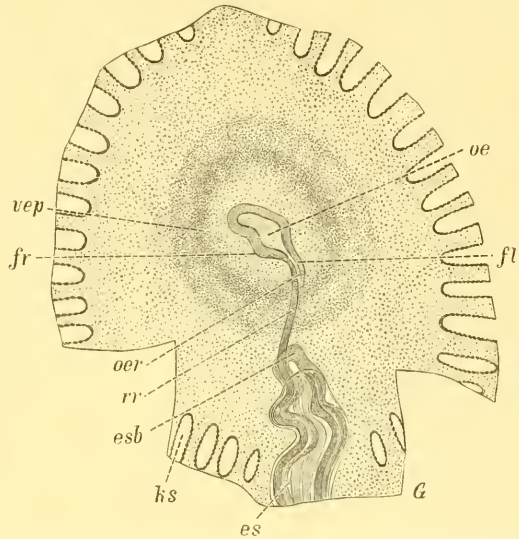
Eine scharfe Abgrenzung dieser Region gegen den umgebenden Theil der hinteren Kiemendarmwand lässt sich allerdings nicht feststellen, und so nennen denn Lacaze-Duthiers und Delage bei Cynthideen meist die gesammte Hinterwand der Kieme „aire oesophagienne“. Da, wo die Gesamtausdehnung der Hinterwand nur sehr wenig umfangreich ist, wird in der That die Unterscheidung einer besonderen, den Oesophaguseingang umschliessenden Zone zumeist kaum von Vortheil erscheinen; wo sie dagegen beträchtlicher ist und die Perforationsstelle nur eine verhältnissmässig kleine Lücke im Epithel bildet, tritt die Eigenart dieser Region schärfer hervor.

In der Regel erhebt sich im Umkreise des Oesophaguseingangs das verdickte Kiemendarmepithel zu einem sehr verschieden gestalteten, oft

ziemlich unregelmässig geformten Wall, dessen Innenseite kraterartig und zumeist steil abfallend in den Oesophagus sich fortsetzt. Der Krater-  
rand wird wohl in allen Fällen von einem verschiedenen breiten, glatten  
oder gefalteten Flimmerband gebildet, das, wenn auch nicht immer in  
seinem ganzen Umfang, so doch meist zum grössten Theil, als eine  
directe Fortsetzung des Retropharyngealbandes sich erweist und hier als  
Periösophagealband bezeichnet werden soll. Im einfachsten Fall, den

zuerst Maurice für *Fragaroides* beschrieb, den ich bei mehreren anderen Synascidien (*Botryllus*, *Botrylloides*) wiederfand und der vielleicht sehr weit verbreitet vorkommen dürfte, erscheint das periösophageale Flimmerband etwa in der Form eines länglichen Hufeisens, dessen offene, einander stark genäherte Schenkelenden gegen die Ventralseite zu gerichtet sind, während dorsal und lateral der Oesophaguseingang vollständig von ihnen umfasst wird. Da bei diesen Arten das Retropharyngealband nur aus einem Flimmerkamm besteht, kann nur ein Schenkel des periösophagealen Bandes in diesen sich fortsetzen, während der andere mit freiem sich verjüngendem Ende aufhört. Bei *Fragaroides* liegt die freie endigende Spitze links, während rechts

Fig. 82.



Hinterwand des Kiemendarmes und die benachbarten Regionen von *Fragaroides aurantiacum* Maur. (Nach Maurice.) <sup>27</sup>/<sub>1</sub>.

es = Endostyl; esb = Blindende des Endostyls; fl = linksseitiges Flimmerband am Oesophaguseingang; fr = rechtsseitiges Periösophagealband; ks = Kiemenspalten; oe = Oesophaguseingang; oer = Oesophagusrinne des Retropharyngealbandes; rr = Retropharyngealband, aus der rechten Endostylhälfte entspringend; vep = verdicktes Entodermepithel im Umkreise des Oesophaguseingangs.

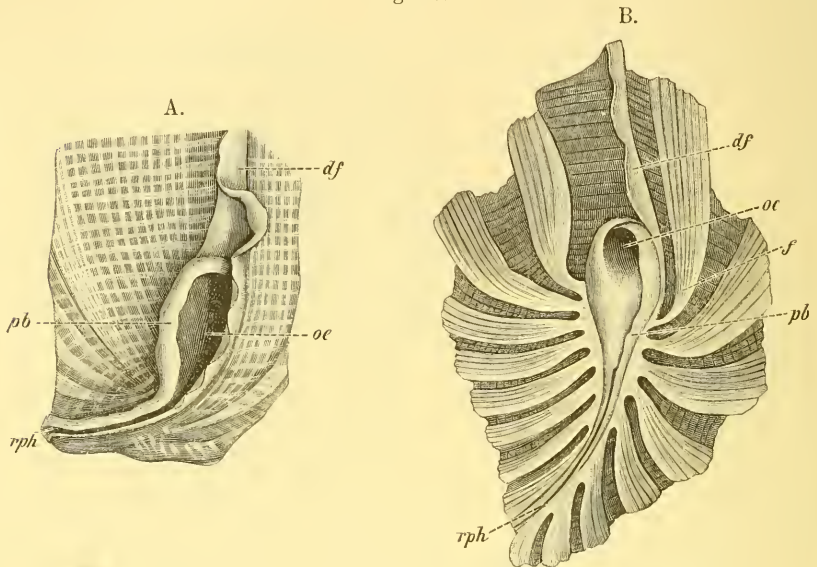
die Verbindung mit dem Retropharyngealband besteht (Textfig. 82). Die neben diesem Flimmerband verlaufende Rinne, die mit ihrem ventralen Ende aus der Endostylfurche entspringt, führt dorsalwärts in den Oesophagus hinein. Im Gegensatz zum ventralen Abschnitt der Rinne wird der dorsale auf beiden Seiten, rechts und links, von einem Flimmerkamm begrenzt, da hier bereits das Periösophagealband sich ausbreitet.

Ob dieses einfachste Verhalten der Periösophagealregion der hinteren Kiemendarmwand auch das phylogenetisch ursprünglichste bedeutet, scheint mir nicht über jeden Zweifel erhaben zu sein. Die asymmetrische,

einseitige Ausbildung des Retropharyngealbandes, die eine freie Endigung des einen Schenkels des Periösophagealbandes bedingt, legt vielleicht auch die Auffassung nahe, dass ursprünglich ein symmetrisches Verhalten bestanden habe, dass dieses aber durch die Rückbildung eines der beiden Flimmerkämme des Retropharyngealbandes so gestört wurde, wie es das *Fragaroides*-Stadium zeigt.

Unter den Ascidien, deren Retropharyngealband aus zwei Flimmer-

Fig. 83.



A. Die Region des Oesophaguseingangs von *Styela variabilis*.  $\frac{10}{1}$ .

B. Dieselbe Region von *Microcosmus spinosus*.  $\frac{6}{1}$ . (Nach Lacaze-Duthiers und Delage.)

df = Dorsalfalte; f = Faltungen des Kiemendarms; oe = Oesophaguseingang;  
pb = Periösophagealband; rph = Retropharyngealband, beziehungsweise Endostyl.

kämmen sich zusammensetzt, besteht häufig das Verhalten, dass jeder Schenkel des Periösophagealbandes sich ventral in einen der beiden Flimmerkämme fortsetzt, so dass eine tiefe, rechts und links scharf begrenzte Rinne vom Endostyl bis zum Oesophagus verläuft. Zahlreiche Modificationen dieses Typus kommen dadurch zu Stande, dass die Schenkel des Periösophagealbandes sich sehr verschieden verhalten und zu anderen Gebilden des Kiemendarmes in Beziehung treten können. Zuweilen sind sie beide ganz gleichartig beschaffen oder doch wenigstens nahezu gleich; aber dadurch, dass die Dorsalfalte sich in dieser oder jener Weise mit dem Periösophagealbande verbindet oder auf dieses fortsetzt, zeigt diese Region einen etwas verwickelten Bau. Bei *Styela variabilis* z. B. erstreckt sich die Dorsalfalte als eine allmählich sich verflachende undulirende Membran auf den linken Schenkel, der dorsal, der Medianebene nahe, durch eine

sattelförmige Einkerbung vom rechten Theil des Periösophagealbandes getrennt\*) erscheint (vgl. Textfig. 83 A). Häufig sind die beiden Schenkel recht ungleich ausgebildet, und zwar ist es wohl öfters der rechte, der durch bedeutendere Dicke und geschweifte Form gegenüber dem linken auffällt (*Microcosmus spinosus*, *Polycarpa varians*, *Cynthia morus*, sociale Form der *Styelopsis grossularia* und ganz besonders *Forbesella tessellata*) als umgekehrt (*Polycarpa comata*). Auch in diesen Fällen zeigt sich das Verhalten des Periösophagealbandes zum hinteren Ende der Dorsalfalte variabel, indem diese letztere entweder auf jenes Band sich fortsetzt oder seitlich von ihm verläuft (vgl. Textfig. 83 B), oder endlich noch vor ihm aufhört.

Zuweilen lässt sich feststellen, dass trotz des Vorhandenseins von zwei Flimmerkämmen im Retropharyngealband dennoch nur einer davon sich direct in das Periösophagealband fortsetzt. So ist es z. B. bei der Solitärform der *Styelopsis grossularia* der Fall, bei der nur der rechte Schenkel des Periösophagealbandes in den rechten Flimmerkamm des Retropharyngealbandes beziehungsweise den Endostyl übergeht, während der linke frei endigt, da auf dieser Seite das Ende der Dorsalfalte sich mit dem Retropharyngealband verbindet (Lacaze-Duthiers und Delage). Auch das Verhalten bei *Polycarpa tenera* wäre ich geneigt, in einer ähnlichen Weise zu deuten, indem ich lediglich auf die Abbildungen mich stütze, die die letztgenannten Autoren geben, allerdings aber in einer anderen Weise auffassen.

Ein abweichendes Verhalten der Region des Oesophaguseingangs wird dadurch bedingt, dass Retropharyngealband und Periösophagealband zwar beide wohl entwickelt sind, sich aber in hohem Maasse selbständig und unabhängig von einander erhalten. So zeigt z. B. bei *Cynthia sigillata* das Periösophagealband die oben bereits beschriebene eigenthümliche Form und Lagerung, während das Retropharyngealband zunächst links von ihm bis ungefähr zu dessen Mitte hinzieht, um hier im Bogen nach innen sich zu wenden und, über das Periösophagealband hinwegsetzend, in den Oesophagus einzutreten. —

Obwohl die ösophageale Region des hinteren Kiemendarms auch bei den verschiedenen Individuen einer Art mancherlei kleinere oder grössere Verschiedenheiten aufweisen kann, darf man sie doch im Allgemeinen als ein wichtiges Merkmal der Species betrachten. Allerdings fehlt zu allermeist in den Artdiagnosen jeder Hinweis auf die Beschaffenheit dieser Region. Die Feststellung individueller Variationen gestaltet sich deshalb überall ziemlich schwierig, weil das Aussehen dieser ganzen

\*) Während hier die Trennung des Periösophagealbandes in eine rechte und linke Lippe nur schwach angedeutet ist, erscheint sie in anderen Fällen durch einen tiefen Spalt vollkommen erreicht. Bei *Cynthia sigillata* besteht eigenthümlicher Weise nur dieser dorsale Spalt, während ventral das Periösophagealband in einem breiten Bogen geschlossen ist; es ist also auch hier das Organ hufeisenförmig, nur dass, umgekehrt als gewöhnlich, die offenen Schenkel dorsalwärts und nach vorn gerichtet sind.

Region bei verschiedenen Contractionszuständen des Thieres recht erheblich wechselt. Am conservirten Material lässt es sich dann zuweilen überhaupt nicht entscheiden, welcher Fall vorliegt, ob die abweichende Gestalt nur durch Contraction des Thieres bedingt ist oder eine Verschiedenheit des Baues bedeutet.

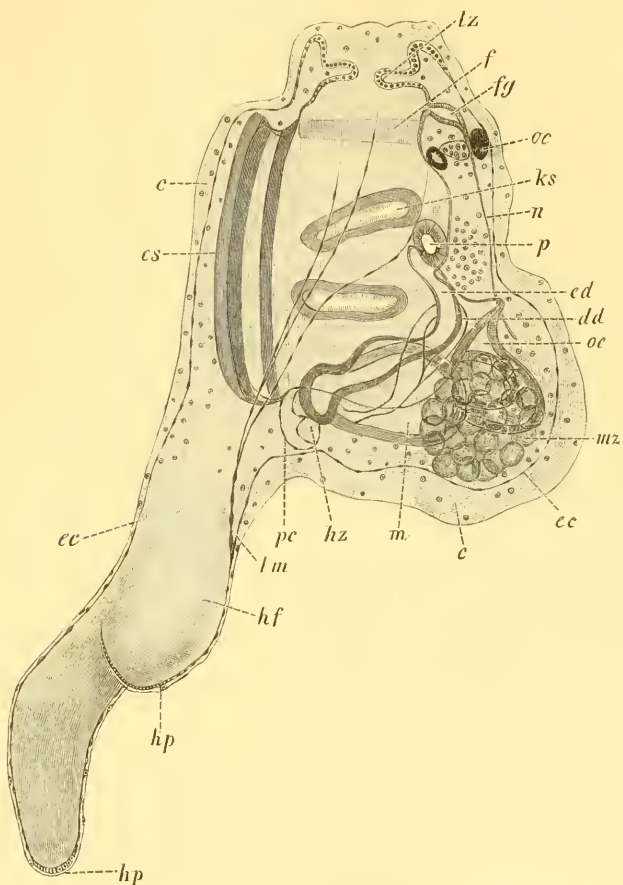
## 7. Die Kiemen.

Weitaus die umfangreichsten Theile des Kiemendarmes sind die Seitenwände; sie sind zu einem respiratorischen Organ umgebildet, und diese physiologische Bedeutung ist es, die dem gesammten vorderen Darmabschnitt den Namen verliehen hat. Während alle anderen bisher behandelten Abschnitte des Kiemendarmes durchaus selbständig die ihnen eigenthümlichen Functionen erlangt haben, indem lediglich ihre entodermalen Wandungen in bestimmten Weisen histologisch sich differenzirten, konnten die Seitenwände nur dadurch zu so vollkommenen Kiemen sich gestalten, dass sie mit den inneren ektodermalen Wänden der Peribranchialräume in innigste Verbindung traten. Wie bereits oben (p. 162) kurz angedeutet worden ist, legen sich die medialen Wände beider Peribranchialräume jederseits dem entodermalen Kiemendarm an, um ihn bis auf einen medianen Ventralstreifen im Bereiche des Endostyls, der frei bleibt, vollständig zu umwachsen (vgl. hier die Abbildungen auf Taf. VII). So wird die Kiemenwand zu einem zweischichtigen Gebilde, das aussen vom ektodermalen Peribranchialepithel, innen vom entodermalen Kiemendarmepithel bekleidet ist, während zwischen beiden Schichten in dem auf die primäre Leibeshöhle zurückbeziehbaren Raum Bindegewebe und Bluträume sich finden.

Die vergleichend anatomische Betrachtung der völlig entwickelten Ascidien lehrt uns eine lange Reihe verschiedener Ausbildungsstufen des Respirationsorganes kennen, die mit sehr einfachen Formzuständen anhebt und, durch lückenlose Zwischenformen hindurch, bis zu höchst verwickelten Endstadien führt. So einfach sich aber auch der Bau der niedersten Kiemenformen bei den Ascidien erweist, so besteht doch eine recht weite Lücke zwischen diesen und den Appendicularien. Bei den Copelaten bleiben die Kiemendarmwandungen noch frei, da die den Peribranchialräumen vergleichbaren Spiracularhöhlen verhältnissmässig viel weniger umfangreich erscheinen und daher nicht im Stande sind, den vorderen Darmabschnitt zu umwachsen und sich zu vereinigen. Aus diesem Grunde tritt denn auch jederseits nur eine einzige Kiemenspalte (Spiraculum) auf, welche das Kiemendarmlumen mit der Spiracularhöhle in Verbindung setzt; jede der beiden Spiracularhöhlen mündet selbständig durch eine besondere Oeffnung ventral und seitlich an der ektodermalen Leibeswand nach aussen. Die einfachste Ascidienkieme besitzt dagegen im völlig erwachsenen Thier bereits stets eine grössere Zahl in mindestens drei Reihen angeordneter Kiemenspalten, die in wohl entwickelte Peri-

branchialräume führen. Diese letzteren münden nicht mehr getrennt rechts und links nach aussen, sondern vereinigen sich stets dorsal zum unpaaren Cloakenraum, den die Egestionsöffnung mit der Aussenwelt in Verbindung setzt.

Fig. 84.



Junge festsitzende Larve von *Cliona intestinalis* von links gesehen. <sup>175</sup>/<sub>1</sub>.

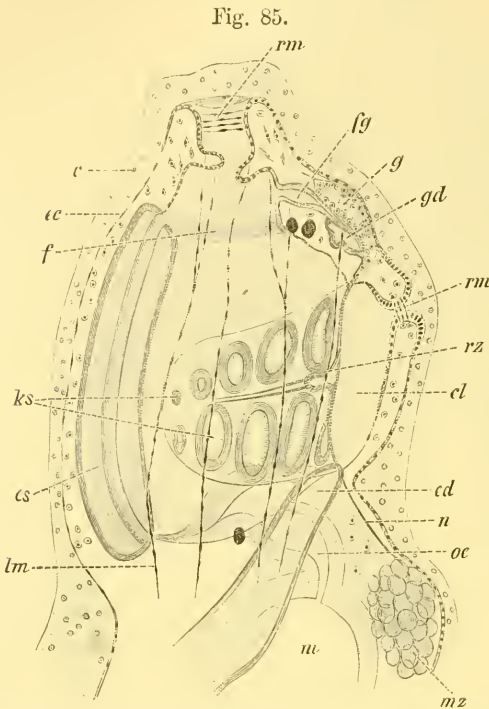
*c* = äusserer Cellulosemantel; *dd* = darmumspinnende Drüse; *ec* = ektodermales Hautepithel; *cd* = Enddarm; *es* = Endostyl; *f* = Flimmerbogen; *fg* = Flimmergrube; *hf* = Haftfortsatz; *hp* = Haftpapillen; *hz* = Herz; *ks* = Kiemenspalten; *lm* = Längsmuskeln; *lz* = Lippenzapfen; *m* = Magen; *mz* = mesodermale Zellgruppe, aus dem eingezogenen Ruderschwanz entstanden; *n* = Nervenstrang; *oc* = rückgebildetes Auge der freischwimmenden Larve; *oe* = Oesophagus; *p* = Peribranchialeinstülpung; *pc* = Pericardium.

Ursprünglichere, unmittelbar an das Verhalten bei den Appendicularien sich anschliessende Formen der Kieme weist dagegen die ontogenetische Entwicklung der Ascidien auf. In jungen Embryonen finden sich zwei rechts und zwei links selbständig auftretende Peribranchialeinstülpungen des Ektoderms, die durchaus den beiden Spiracularhöhlen

der Appendicularien entsprechen (Fig. 2, Taf. VII). Wie diese münden auch die beiden Peribranchialbläschen jedes gesondert nach aussen, während nach innen zu zunächst nur eine Kiemenspalte jederseits in den vorderen Darmabschnitt durchbricht. Es scheint aber, dass dieses Stadium überall nur sehr kurze Zeit währt und sofort auf die Bildung der ersten Spalte die der zweiten und späteren nachfolgt. Dagegen hat

man bei vielen Embryonen und Larven beobachtet (*Clavelina lepadiformis*, *Ciona intestinalis*, *Molgula ampulloides*, *M. macrosiphonica*), dass jederseits zwei hinter einander gelegene primäre Spalten etwas längere Zeit bestehen können (Textfigur 84 zeigt ein solches Stadium von *Ciona intestinalis* bei seitlicher Betrachtung der Larve, Fig. 4, Taf. VII stellt einen frontalen Längsschnitt durch eine gleich alte Larve dar).

Auch ein folgendes Stadium der phylogenetischen Kiemenenwicklung ist bei den voll entwickelten Ascidien nicht mehr nachweisbar, zeigt sich aber in der Ontogenie bei Larvenformen noch deutlich erhalten. Statt der beiden Spalten finden wir nämlich auf einer höheren Entwicklungsstufe jederseits zwei Reihen Kiemenspalten, eine vordere und eine hintere. Genauer beschrieben ist dieses Verhalten bei jungen



Vorderleib einer festsitzenden Larve von *Clavelina lepadiformis*. <sup>145</sup>/<sub>1</sub>.

*c* = äusserer Cellulosemantel; *cl* = Cloakenhöhle; *ec* = ektodermales Hautepithel; *f* = Flimmerbogen; *fg* = Flimmergrube; *g* = Ganglion; *gd* = Neuraldrüse; *ks* = Kiemenspalten; *lm* = Längsmuskeln; *m* = Magen; *mz* = mesodermale, aus dem rückgebildeten Ruderschwanz hervorgegangene Zellmasse; *n* = dorsaler Nervenstrang; *oe* = Oesophagus; *rm* = Ringmuskeln an den beiden Körperöffnungen; *rz* = Rückenzapfen.

festsitzenden Larven der *Clavelina*. Die ältesten Kiemenspalten finden sich da in jeder Reihe dorsal, während ventral zu die jüngeren in bestimmter Altersfolge angeordnet sind und dementsprechend an Grösse abnehmen. Nahe beim Endostyl sieht man die Kiemenspaltenbildung sich vorbereiten (vgl. Textfig. 85). Da aber sehr bald neue Spalten auch zwischen den älteren entstehen, wird diese Regelmässigkeit rasch gestört. Soviel mir bekannt ist, werden bei allen Ascidien, die ihre volle Grösse



erreicht und ihre Entwicklung vollendet haben, stets mehr als zwei Kiemenpaltenreihen angetroffen. Bemerkenswerth ist, das Milne Edwards (1842) eine kleine Clavellinide als *Clavellina pumilio* beschrieben hatte, die durch zwei Kiemenpaltenreihen ausgezeichnet sein sollte; sie wurde aber später von Seeliger (1884) als die Jugendform einer anderen *Clavellina* erkannt.

An dieses Embryonalstadium schliessen sich unmittelbar die einfachsten Kiemenformen der Synascidien, die nur durch drei Paltenreihen ausgezeichnet sind und, wie eben erwähnt wurde, durch Reihen continuirlicher Zwischenstadien zu den complicirtesten Endformen der grossen Monascidien hinüberführen. Ausser den Kiemenpalten, deren Zahl, Form und Grösse in der mannigfachsten Weise sich veränderlich zeigen, treten eine ganze Reihe neuer, durch sehr verschiedenartige Faltungen der Kiemenwandungen entstehende Gebilde auf. Es wird weiter unten der Nachweis geführt werden, dass manche dieser Gebilde, obwohl sie doch morphologisch durchaus gleichwerthig zu sein scheinen, an denselben Stellen im Kiemendarm auftreten und in ganz übereinstimmender Weise sich bilden, in verschiedenen Gruppen der Ascidien selbständig und unabhängig von einander sich entwickelt haben. Die phylogenetische Entwicklung der Ascidienskeime lässt sich daher nicht dadurch reconstruiren, dass man verschiedene Ausbildungsstufen des Organs, wie sie die vergleichend anatomische Betrachtung uns zeigt, zu einer Reihe neben einander ordnet. Der Entwicklungsgang war vielmehr ein complicirterer und nicht immer ein auf Vervollkommnung des Organs gerichteter. Während in der einen Gruppe ein bestimmter Abschnitt der Kieme immer vollkommener sich gestaltete, ein benachbarter aber in seiner phylogenetischen Entwicklung stehen blieb oder sogar eine Rückbildung erfuhr, hat sich in einer anderen Ascidiengruppe der Vorgang gerade in einer entgegengesetzten Weise vollzogen.

Darnach erscheint es mir am zweckmässigsten zu sein, bei der Behandlung des Baues der Kieme in der Weise zu verfahren, dass ich die verschiedenen an der Kiemenwand auftretenden Gebilde der Reihe nach in besonderen Abschnitten bespreche und nachweise, wie sie sich in den verschiedenen Ascidiengruppen entwickelt haben und verhalten.

Dabei werden zu unterscheiden sein die von den Palten durchbrochene zweischichtige Kiemenwand selbst und die erst später auftretenden Faltungen und Fortsätze aller Art, die lediglich das innere entodermale Epithel der Kieme betreffen. Die erstere wird von französischen Autoren als „trame fondamentale“ bezeichnet und soll hier „primäres Gitterwerk der Kieme“ oder „primäre Kiemenwand“ genannt werden; sie erscheint bei fast allen Synascidien und zahlreichen Monascidien glatt ausgespannt und stellt im einfachsten Fall das gesammte respiratorische Organ dar. In mehreren Ascidiengruppen erhebt sich aber die primäre Kiemenwand, und zumeist auch gleichzeitig die von ihr aus entstandenen secundären Gebilde, zu ganz bestimmt angeordneten Falten,

die für die Systematik von grosser Wichtigkeit sind. In erster Linie wird das Aussehen der primären Kiemenwand durch die Kiemenspalten bestimmt, und zwar sind sowohl Grösse und Form wie Zahl und Vertheilung der Spalten von Bedeutung. Durch das Auftreten der Kiemenspalten wird die primäre Kiemenwand zu einem Gitterwerk verwandelt, in dessen Quer- und Längsstäben Blutbahnen verlaufen.

Die secundären am Entodermepithel der primären Wand auftretenden Bildungen lassen sich im Wesentlichen unterscheiden als quer oder längs verlaufende Faltungen, die als innere Längsgefässe und innere Quergefässe resp. Flimmerreifen bekannt sind, und als papillenförmige Erhebungen, die Kiemenpapillen oder Kiemenzapfen, die in sehr verschiedener Gestalt allenthalben an den Seitenwänden des Kiemendarms sich erheben können, so wie im Bereiche der Dorsalfalte es die Rückenzapfen thun.

#### a. Die Kiemenspalten.

Die Kiemenspalten (*boutonnieres* ou *stigmata* branchiaux H. Milne Edwards' und P. J. Van Beneden's, *trémas* Lacaze-Duthiers', *stomates*, *fentes branchiales* der französischen, „*stigmata*“ der englischen Autoren) finden sich zumeist an allen Stellen der seitlichen Kiemendarmwandungen, so dass das primäre Gitterwerk der Kieme, das durch sie hervorgerufen wird, sehr umfangreich erscheint. Seitlich vom Endostyl bleibt stets rechts und links eine schmale kiemenspaltenfreie Zone bestehen, die man zumeist mit gutem Grund der Ventralwand des Kiemendarms zurechnen kann. Zuweilen, z. B. *Cynthia*, sieht man in Folge der oben (p. 348) bereits erörterten Lage der Hypobranchialrinne in einem Bindegewebsseptum diese Zone ziemlich ansehnlich ausgedehnt. Doch muss man, um sich von diesem Verhalten zu überzeugen, Querschnitte zu Hilfe nehmen (vgl. Textfig. 72 auf p. 347), denn bei seitlicher Betrachtung der ganzen Thiere hat es den Anschein, als ob die Spaltenregion sich unmittelbar bis zum Endostyl erstrecken möchte. Eine verhältnissmässig sehr ansehnliche  $1\frac{1}{2}$ —2 mm breite spaltenlose Zone findet sich neben dem Endostyl bei *Eugyra arenosa*, deren Gesamtgrösse zwischen 10 und 15 mm schwankt (Kupffer), und ähnlich verhält sich auch *Amaroucium astracoides* Sluít. Hier wird man die undurchbrochene Region nicht mehr ganz zur Ventralwand, sondern theilweise wenigstens zu den Seitenwänden zu rechnen haben. Bei *Leptoclinum Edwardsi* fehlen im gesammten hintersten Drittel des Kiemendarms die Spalten; wären sie hier in der gleichen Weise zum Durchbruch gelangt wie vorn, so würden statt der vier Kiemenspaltenreihen sechs vorhanden sein (vgl. umstehende Textfig. 86). Auch bei *Didemnum graphicum* Lahille ist der hinterste Abschnitt des Kiemendarms spaltenlos; es wäre hier zur Entwicklung einer vierten Spaltenreihe vollständig ausreichender Raum vorhanden. Bei *Coelata* soll nach Caullery ein dreieckiges spalten-

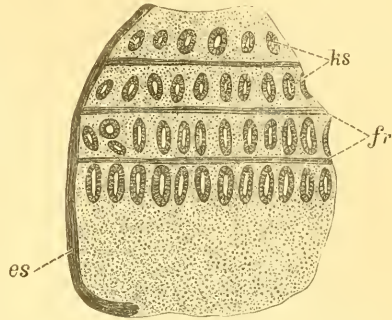
freies Feld dadurch entstehen, dass die beiden letzten Spaltenreihen, die dritte und vierte, jederseits ventral in der Nähe des Endostyls weit nach vorn und hinten zu auseinander weichen.

**Form und Grösse der Kiemenspalten.** Weit aus die verbreitetste Form der Kiemenspalten ist die länglich schlitzförmige: zahlreiche Abbildungen der Tafel XX zeigen sie, und in dem die Systematik der Ascidien behandelnden Abschnitt werden Darstellung und Textfiguren lehren, wie vorherrschend diese Spaltenform namentlich bei Synascidien vorkommt. Fast immer verlaufen die Schlitzte genau oder doch nahezu parallel zur Längsaxe des Thieres resp. des Kiemendarmes, zuweilen sind sie mehr oder minder auffallend schräg gestellt, und sehr selten stehen sie senkrecht zur Längsaxe, genau transversal gerichtet (z. B. *Boltenia elegans*, *Cynthia villosa* Stimp., *Cynthia echinata*). Fast ausnahmslos sind die beiden Schmal-

seiten der schlitzförmigen Kiemenspalte stark bogenförmig ausgebuchtet. Selten erscheinen sie gradlinig und die gesammte Spaltenform daher rechteckig, mehr oder minder langgestreckt (*Corellascidia*). Auch bei einer Anzahl anderer Gattungen finden sich rechteckige Perforationen, die indessen von Herdman nicht den echten Kiemenspalten homolog erachtet werden (vgl. unten p. 380). Ontogenetisch entstehen die schlitzförmigen Kiemenspalten fast immer aus winzigen kreisförmigen Perforationen, die unter Veränderung ihrer Form und Zunahme an Grösse erst später ihr definitives Aussehen gewinnen. Zeit lebens bleiben solche embryonale kreisförmige Oeffnungen bestehen bei *Psammoplidium obscurum*, *Goodsiria placenta*, *Distoma decratum* Sluit., *Aplidium despectum* Herd. und anderen. Bei *Hypobythius* finden sich neben den winzigen kreisförmigen Spalten zahlreiche unregelmässig gestaltete Perforationen, die ihrer sehr geringen Grösse wegen ebenfalls den Eindruck embryonaler Bildungen machen. Oft erscheinen die Spalten nicht als typisch ausgeprägte Längsschlitzte, sondern sie behalten trotz ihrer bedeutenderen Grösse eine mehr kreisähnliche oder ovale Form. Zuweilen ist die elliptische Form mehr oder minder auffallend gestört und durch eine nierenähnliche vertreten. Bei *Pelonaca corrugata* treffen wir ovale und nierenförmige Spalten in einer Reihe neben einander an.

Sehr häufig und in der Familie der Molguliden fast ausnahmslos verbreitet finden sich gekrümmte Kiemenspalten, entweder einfach horn- und sichelförmige oder halbkreis- und spiralförmige (Fig. 14 und 15,

Fig. 86.



Kiemenkorb von *Leptoclinum Edwardsi* von links gesehen. <sup>230</sup>/<sub>1</sub>. (Nach Herdman.)  
 es = Endostyl; fr = horizontale innere Längsgefässe resp. Flimmerreifen; ks = Kiemenspalten.

Taf. XX). Die Spiralspalten können zuweilen mehr als eine volle Windung bilden, und hin und wieder sieht man Abbildungen, in denen sich die Spalten so ansehnlich verlängert zeigen, dass sie mehrere Spiraltouren darstellen (Fig. 3, Taf. XX). Doch mögen dann zuweilen trennende Querbrücken übersehen worden sein. In der Regel beobachtet man neben spiral- oder sichelförmigen Spalten mehr oder minder unregelmässig gestaltete und auch in sehr verschiedenen Richtungen verlaufende schlitzförmige kleinere Perforationen, so dass recht verschiedene Spaltenformen in einer Kieme dicht benachbart neben einander vorkommen können (*Ascopera*, Fig. 13, Taf. XX, *Molyula gigantea* Fig. 15, Taf. XX).

Sehr eigenthümlich erscheinen die Kiemenspalten bei *Corynascidia Suhmi* (Fig. 9, Taf. XX). Sie sind zwar zumeist ebenfalls schlitzförmig oder auch unregelmässig geformt, besitzen aber allenthalben geradlinig verlaufende Wandungen, während diese sonst an den Schmalseiten vollkommen abgerundet sind. Die Längswände verlaufen in der Regel parallel zu einander, die Schmalseiten sind aber gegen einander geneigt. Die Spalten erscheinen daher zumeist trapezförmig gestaltet. Ihre sehr charakteristische Anordnung wird im folgenden Abschnitt (p. 385) erwähnt werden, und es wird sich da auch zeigen, dass die eigenartige Form der Kiemenspalten der *Corynascidia* nur als eine Modification der gekrümmten Spalten und Schlitzze zu betrachten ist, wie sie bei den nahe verwandten Gattungen *Corella* und *Chelyosoma* vorkommen.

Bei den Gattungen *Culcolus*, *Fungulus*, *Bathyoncus* unter den Monascidien, bei *Pharyngodictyon* unter den Synascidien finden sich verhältnissmässig grosse fast immer rechteckig, zuweilen ziemlich genau quadratisch geformte Perforationen (vgl. *Culcolus Murrayi*, Fig. 10, Taf. XX). Da sie die einzigen Oeffnungen sind, die zwischen dem Kiemendarmholum und den Peribranchialräumen bestehen, möchte es mir scheinen, dass sie durchaus den bisher besprochenen Kiemenspalten der anderen entsprechen müssten. Dagegen hat aber Herdman, und zahlreiche der hierher gehörenden Arten sind bisher überhaupt nur von ihm untersucht worden, ausdrücklich hervorgehoben, dass, wie weiter unten noch erwähnt werden wird, ein solcher Vergleich nicht zutreffend ist, da die gesammte primäre Kiemenwand bei diesen Ascidien vollkommen rückgebildet sein und nur das innere Maschenwerk bestehen soll. —

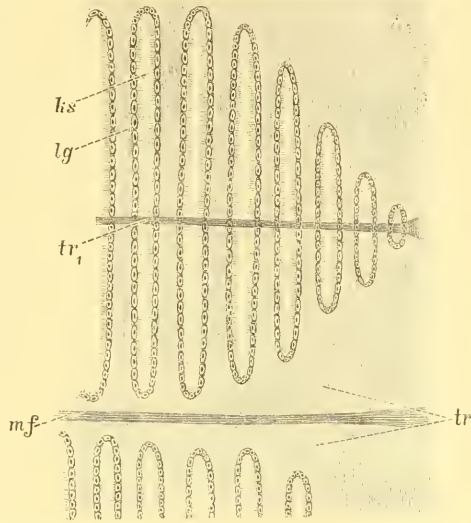
Stets sind die Kiemenspalten von geringer mikroskopischer Grösse und messen selbst in der Richtung ihrer längsten Axe nur kleine Bruchtheile eines Millimeters. Aus den Textfiguren und den Abbildungen auf Taf. XX lassen sich unter Berücksichtigung der angewendeten Vergrösserungen sofort die wahren Grössen der Spalten bestimmen. Die grössten Perforationen finden sich bei *Culcolus*, wo sie zuweilen eine Länge von circa 1 mm (*Culcolus perlucidus*) erreichen. Die Grösse der Spalten ist nicht immer an allen Stellen des Kiemenkorbcs die gleiche. Abgesehen davon, dass auch im erwachsenen Thier besonders an der Peripherie der Kieme und auch zwischen den alten Spalten immer noch

neue sich bilden, die erst nach und nach die volle Grösse erlangen, scheinen viele Perforationen zeitlebens auf einem mehr embryonalen Stadium zu verharren und klein zu bleiben. Spalten verschiedener Grösse können dann entweder regellos neben einander liegen (Fig. 13—15, Taf. XX und Textfig. 88 zeigen dieses Verhalten für mehrere zu verschiedenen Gruppen gehörende Ascidien), oder die grossen und kleinen Spalten zeigen eine ganz bestimmte Anordnung und Vertheilung. Gewöhnlich liegen dann die kleinen Spalten an der Peripherie jedes Kiemenblattes. Bei *Distomum decratum* Sluiter besteht die hinterste der vier

Kiemenpaltenreihen aus kleinen Perforationen, bei *Amaroucium Ritteri* Sluiter sind die Spalten hinten grösser als vorn. Eigenthümlich erscheint der Kiemenkorb der *Distaplia Vallii* Herd., indem hier (vgl. Textfig. 87) die Spalten in jeder Reihe ventral und dorsal zu ganz allmählich an Grösse abnehmen. Bei *Distoma caeruleum* Sluiter sind in der vordersten Reihe die Spalten so angeordnet, dass dorsal die grössten, ventral die kleinsten stehen, während in der zweiten Reihe umgekehrt die Grösse nach der Dorsalseite zu allmählich abnimmt. In der dritten Reihe sind alle Spalten annähernd von der gleichen Länge. Auch bei *Goodsiria placenta* findet man sehr verschieden grosse Spalten neben einander vor. Zwischen den oben erwähnten winzig kleinen Perforationen liegen andere, die um ein Mehrfaches grösser sind. Diese letzteren entstehen hier, wie Herdman (1886) angiebt, durch Verschmelzung mehrerer kleiner, und es ist meines Erachtens sehr wohl möglich, dass ein ähnlicher Vorgang auch bei der Bildung der grossen Kiemendurchbrechungen von *Culeolus*, *Fungulus*, *Bathyoncus* und *Pharyngodietyon* stattfindet.

**Anordnung und Zahl der Kiemenpalten.** a. Als die ursprünglichste Art und Weise der Anordnung der Kiemenpalten möchte ich die betrachten, bei welcher die Spalten in quer verlaufenden Reihen stehen. Bei Larven fanden wir oben (p. 376) häufig zwei Kiemenpaltenreihen entwickelt, und daran schliesst sich direct an das Stadium, das zahlreiche

Fig. 87.



Stück aus der Kiemenwand von *Distaplia Vallii* Herd. (Nach Herdman.) <sup>330</sup>/<sub>1</sub>.

ks = Kiemenpalten; lg = Längsgefässe;  
mf = Muskelfibrillen in den Quergefässen; tr = Quergefässe zwischen den Spaltenreihen; tr<sub>1</sub> = sekundäre die Spalten durchsetzende Quergefässe.

Synascidien im völlig entwickelten Zustand darstellen und das durch drei Reihen länglich runder Spalten gekennzeichnet ist. Bei mehreren Ascidien (z. B. *Cystodites durus* Dr., *Distaplia magnilarva*, *Perophora*) beobachten wir, dass in dieser Beziehung selbst schon die freischwimmenden geschwänzten Larven ein höheres Ausbildungsstadium erkennen lassen, da die Zahl der in Bildung begriffenen Kiemenspaltenreihen eine grössere ist.

Drei Spaltenreihen finden sich gewöhnlich bei den Arten der Gattung *Didemnum*, bei *Sigillina*, bei vielen *Distoma* (*D. mucosum* Drasche, *D. Panceri* D. Valle, *D. parvum*, *D. rhodopyge*, *D. caeruleum*, *D. illotum*, *D. fuscum*, *D. circumvallatum*, *D. Laysani* Sluiter und andere), zuweilen bei *Colella* (*C. plicata* Herd.), *Amaroucium* (*A. distomoides* Herd.), *Leptoclinum* (*L. Thomsoni*, *L. Carpenteri* Herd.). Häufiger sind vier Kiemenspaltenreihen auf jeder Seite ausgebildet: die meisten *Leptoclinum*, *Julinia*, *Didemnoides*, *Diplosoma*, *Perophora*, mehrere *Colella* (*C. ramulosa*, *C. tenuicaulis* Herd.) und *Distoma*, *Distaplia*, *Cystodites* und andere. Auch für alle höheren Zahlen von Kiemenspaltenreihen lassen sich Beispiele anführen. Fünf Reihen zeigen *Colella pedunculata* Herd., *C. tenuicaulis*, zuweilen einige *Leptoclinum* (*L. fimbriatum* Herd.) und *Distoma*. Sechs Reihen scheinen ziemlich constant bei *Eucoelinum* und zuweilen bei einigen *Colella* (*C. cyanea*, *C. claviformis*), *Aplidium* (*A. griseum* Lahille) vorzukommen; sieben finden sich bei *Circinalium*, *Chorizocormus leucophaeus* Herd., acht zählt man bei mehreren *Psammaplidium* (*Ps. lobatum* Herd., *Ps. ambiguum*, *Ps. stelliferum* Sluiter), *Amaroucium*, *Polyclinoides* und anderen, neun bei *Psammaplidium foliaceum* Sluiter, *Polyclinum meridianum* Sluiter und anderen Arten der zuletzt erwähnten Gattungen, zehn bis zwölf bei mehreren *Amaroucium* (*A. proliferum* M. Edw.), *Polyclinum* (*P. aurantium* Drasche), *Aplidium* (*Apl. asperum* Drasche) und vielen anderen. Schon bei manchen Synascidien steigt die Zahl der Spaltenreihen auf ungefähr 16 (*Polyclinum saturnium*, *P. cythereum* Sav.), auf 18 bis 20 (*Polyclinum hesperium* Sav., *Amaroucium torquatum* Drasche) und sogar zwei Dutzend (*Distoma adriaticum* Drasche), um bei den grossen Monascidien diese letztere Zahl noch um ein Mehrfaches zu übertreffen. Bei grösseren Thieren der *Ciona intestinalis* können über 200 und 250 Spaltenreihen entwickelt sein, und bei *Phallusia mammillata* zählt man zuweilen mehr als 500.

Die Zahl der Einzelspalten in jeder Reihe zeigt bei den verschiedenen Arten ähnliche Verschiedenheiten wie die der Reihen. Drei Spalten finden sich nur ausnahmsweise in einer Reihe, so z. B. in der hintersten bei *Distoma deeratum* Sluit., vier sind dagegen viel häufiger anzutreffen (in den drei vorderen Reihen bei *Distoma deeratum*, überall bei *Diplosoma pseudoleptoclinum* Drasche; öfters in der hintersten oder vordersten kürzesten Reihe, wenn in den anderen fünf oder auch mehr Spalten vorkommen, wie z. B. bei *Cystodites erectus* Drasche, *Didemnoides macrophorum* Dr.). Fünf Spalten zählt man bei *Diplosoma carnosum* Dr.,

*Distoma mucosum* Dr., *Cystodites cretaceus* Dr.; sechs bei *Distoma fuscum* und zumeist auch bei *D. parvum* Sluiter und *Didemmoides macrophorum*, bei *Diplosoma crystallinum*, *Distaplia lubrica*, *Cystodites durus* u. s. w.; sieben bis acht bei *Aplidium asperum* Dr., *Polyclinum aurantiacum* Dr., *Leptoclinum fimbriatum*, *Psammaptidium circumvallatum* Sluiter, zehn bei *Amaroucium constrictum* Sluit., *Coella plicata* Herd., zwölf bei *Coella tenuicaulis* Herd., vierzehn bis sechszehn bei *Polyclinum meridianum* Sluit., *Fragaroides*, und eine ähnliche oder noch etwas beträchtlichere Anzahl findet sich bei manchen anderen *Polyclinum* und *Amaroucium*. So wie die Zahl der Spaltenreihen sehen wir auch die der Einzelspalten in jeder Reihe bei den grossen Monascidien zu sehr bedeutender Höhe sich erheben. Bei *Ciona intestinalis* können in einer Reihe gegen 200 Spalten zum Durchbruch gelangen, und bei *Phallusia mammillata* zählte ich in grösseren Thieren über 500. —

Schon aus den eben mitgetheilten Zahlen ergiebt sich, dass die Zahl der Spaltenreihen und der in einer Reihe liegenden Perforationen weitgehende Verschiedenheiten zeigen nicht nur bei nahe verwandten, derselben Gattung zugehörigen Arten, sondern auch bei verschiedenen Individuen derselben Species. Nicht immer finden wir diese Thatsachen anerkannt. So theilte z. B. Della Valle (1881) die Familie der Didemniden lediglich nach der Anzahl der Spaltenreihen ein in die beiden Gattungen *Trididemnum* und *Tetradidemnum*, von denen die erstere ausnahmslos durch drei, die letztere durch vier Reihen gekennzeichnet sein sollte. Es hat sich aber sehr bald gezeigt, dass dieses Eintheilungsprincip in einseitiger Weise sich nicht anwenden lässt, und es mussten daher die beiden letztgenannten Gattungen wieder eingezogen werden. Ihnen entsprechen nur zum Theil die älteren Genera *Leptoclinum* und *Didemnum*, die zumeist durch vier beziehungsweise drei Kiemenspaltenreihen ausgezeichnet sind. Doch giebt es, wie wir oben sahen, *Leptoclinum* mit drei und fünf Spaltenreihen, und auch für *Didemnum* scheint es mir durchaus noch nicht gewiss zu sein, dass die Dreizahl der Spaltenreihen ein allgemein gültiges Merkmal sei. Immerhin sehen wir, dass innerhalb der Gattungen *Didemnum*, *Leptoclinum*, *Didemmoides*, *Cystodites* und manchen anderen die Spaltenreihenzahl bei den verschiedenen Arten nur geringe Abweichungen zeigt und stets eine niedrige bleibt.

Im Gegensatze dazu stehen andere Gattungen, bei denen die Reihenanzahl sehr weit gehende Schwankungen zeigt. Das lassen schon die wenigen oben mitgetheilten Zahlen für *Amaroucium*, *Polyclinum*, *Coella* u. s. w. erkennen. Innerhalb der Gattung *Distoma* variirt die Zahl zwischen 3 und 24, bei *Clavelina* zwischen drei oder vier (*Cl. producta* M. Edw.) und etwa 1½ Dutzend (*Cl. lepadiformis*). Auch in vielen Gattungen der Monascidien finden sich neben solchen Arten, deren Kiemen verhältnissmässig wenige Spaltenreihen besitzen, andere mit überaus zahlreichen Reihen. Gewöhnlich sind diese Verschiedenheiten durch die Grössenunterschiede der Thiere bedingt, da die Grössen der einzelnen

Spalten durchaus nicht zu den Körpergrössen in Beziehung stehen. Daher haben die grossen *Cynthia*, *Styela*, *Molgula* u. s. w. eine um ein Vielfaches beträchtlichere Zahl Kiemenspalten als die kleinen Formen derselben Gattungen (vgl. hier die Angaben über die Körpergrössen der Ascidien auf p. 196).

Die Bedeutung der Zahl und Anordnung der Kiemenspalten für die Systematik der Ascidien wird auch dadurch noch etwas beeinträchtigt, dass nicht unerhebliche individuelle Variationen auftreten, sowohl bezüglich der Zahl der Reihen als auch der Einzelspalten in jeder Reihe. Bei manchen *Leptoclinum* (*L. Carpenteri*, *L. Thomsoni*) finden sich in denselben Stöcken neben Individuen mit vier Spaltenreihen solche mit nur drei, und ähnlich ist es bei *Colella plicata* Herd. und *Amaroucium distomoides* Herd. Vier oder fünf Spaltenreihen haben die verschiedenen Individuen von *Leptoclinum fimbriatum* Herd., fünf oder sechs die von *Colella cyanea*, sechs oder sieben die von *Colella claviformis* Herd., acht bis neun die von *Amaroucium constrictum* Sluit.

Bei den Arten, bei denen die Zahl der Spaltenreihen grösser ist, sehen wir auch die individuellen Variationen innerhalb weiterer Grenzen sich bewegen und die Reihenzahl um zwei, drei und noch mehr verschieden. So zählt man z. B. bei *Amaroucium Ritteri* Sluiter 12—14, bei *Fragaroides aurantiacum* 13—16 Reihen. Bei den grossen Monascidien variiert die Zahl der Spaltenreihen im Zusammenhang mit der verschiedenen Körpergrösse der Individuen um mehrere Dutzende (*Ciona intestinalis*, *Phallusia mammillata*). Allerdings ist es oft recht schwer zu entscheiden, ob es sich um individuelle Variationen oder um Verschiedenheiten handelt, die nur verschiedene Entwicklungsstadien bedeuten.

Noch erheblicher vielleicht als die Zahl der Kiemenspaltenreihen variiert die der Perforationen in einer Reihe. Selbst da, wo nur sehr wenige, drei oder vier, Spalten rechts und links in jeder Reihe auftreten, zeigen sich bereits individuelle Unterschiede (*Distoma deeratum*), und sie finden sich fast regelmässig, wo die Spaltenzahl eine grössere geworden ist. Sind jederseits in den Reihen etwa 6—12 Spalten vorhanden, so betreffen die individuellen Unterschiede in der Regel nur das Vorhandensein oder Fehlen von einer oder zwei Perforationen, finden sich 12—24 Spalten, so steigt die Variationsbreite auf drei, ausnahmsweise auf vier. (*Distoma parvum* 5—6, *Amaroucium Ritteri* 6—7, *Leptoclinum fimbriatum* 7—8, *Psammaphidium circumvallatum* 6—8, *Distoma longissimum* 13—15, *Polyclinum meridiumum* 14—16). Wo, wie es bei manchen Monascidien der Fall ist, in jeder Reihenhälfte Hunderte von Perforationen auftreten, ist die individuelle Variationsbreite viel beträchtlicher und beträgt mehrere Dutzende.

b. Bei vielen Molguliden und Ascidiiden, bei denen die Kiemenspalten sichel- oder spiralförmig gestaltet sind, ist die Anordnung der Perforationen eine complicirtere. Es stehen nämlich die Einzelspalten nicht in einfachen Querreihen, sondern sie bilden grössere oder kleinere,



# Erklärung von Tafel XIX.

Ascidien.

---

Fig.

1. Ein Theil der Dorsalfalte mit benachbarter Kiemenregion von *Clavelina lepadiformis*. Die Rückenzapfen sind besonders umfangreich entwickelt.  $\frac{3}{1}^3$ .
2. Querschnitte durch zwei Rückenzapfen von *Ciona intestinalis*.  $\frac{1}{1}^4$ .
3. Längsschnitt durch die Kiemendarmregion von *Clavelina lepadiformis*. Der Schnitt ist in jeder der beiden Kiemenpaltenreihen zwischen je 2 Kiemenpalten geführt worden.  $\frac{3}{1}^5$ .  
*A* = Schnitt durch einen querverlaufenden Flimmerreifen stärker vergrößert.  $\frac{2}{1}^7$ .  
*B* = Schnitt durch einen anderen Flimmerreifen.  $\frac{3}{1}^6$ .
4. Ein durch die Kiemenpalten geführter Längsschnitt aus derselben Serie.  $\frac{2}{1}^8$ .
5. Geisselzellen aus dem medianen Streifen des Endostyls von *Clavelina lepadiformis*. Nur ein Theil der Geisseln ist eingezeichnet.  $\frac{1}{1}^9$ .
6. Schnitt durch einen Theil eines der beiden paarigen ventralen Flimmerstreifen des Endostyls von *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{1}{1}^{10}$ .
7. Querschnitt durch den vorderen Theil der Dorsalfalte von *Cynthia papillosa*. (Aus 2 Schnitten combinirtes Bild.)  $\frac{1}{1}^3$ .  
*zr* = grösserer linksseitiger, *zr*<sub>1</sub> = kleinerer rechtsseitiger Rückenzapfen der Dorsalfalte.
8. Mittlerer Theil der Dorsalfalte einer *Cynthia papillosa* von der Ventralseite gesehen.  $\frac{3}{1}^2$ .  
Buchstabenbezeichnung wie in Fig. 7.
9. Querschnitt durch die Region der Dorsalfalte von *Clavelina lepadiformis*.  $\frac{6}{1}^9$ .
10. Ein anderer Schnitt aus derselben Serie. Der Schnitt ist zwischen den Basalthteilen zweier aufeinander folgenden Rückenzapfen geführt worden.  $\frac{6}{1}^9$ .
11. Stück aus der Dorsalfalte von *Phallusia mammillata* in seitlicher Ansicht.  $\frac{3}{1}^2$ .  
*tk* = Tentakelartige Erhebungen des Entodermepithels.  
*zr* = Rippen und zapfenförmige Erhebungen der Dorsalfalte.
12. Jüngerer Thier eines *Microcosmus vulgaris* Kell., der Länge nach aufgeschnitten. (Nach Heller.)  
*lf* = Längsfurche in der Mundhöhle, *rm* = wellenförmig ausgebuchtete Ringmembran am Grunde der Mundhöhle.
13. Stück aus der Dorsalfalte von *Pachychlaena gigantea* Herd. (Nach Herdman.) Sehr schwach vergrößert.
14. Frontaler Längsschnitt durch den hinteren Kiemendarm von *Ciona intestinalis*.  $\frac{6}{1}^9$ .  
*fk* = rechtsseitiger, *fk*<sub>1</sub> = linker Flimmerstreifen (Retropharyngealband) der hinteren Kiemendarmwand.
15. *A*. Durchschnitt durch den rechten Flimmerkamm, aus derselben Schnittserie.  $\frac{2}{1}^7$ .  
*B*. Durchschnitt durch den linken Flimmerkamm desselben Thieres.  $\frac{3}{1}^6$ .
16. Querschnitt durch die Dorsalfalte von *Microcosmus (vulgaris?)*.  $\frac{5}{1}^9$ .
17. Querschnitt durch das freie Ende der Dorsalfalte, aus derselben Serie.  $\frac{3}{1}^6$ .
18. Stück aus der Dorsalfalte von *Pachychlaena oblonga* Herd. (Nach Herdman.)  $\frac{5}{1}^9$ .
19. Stück aus der Dorsalfalte von *Ascidia pyriformis* Herd. (Nach Herdman.)  $\frac{5}{1}^9$ .
20. Querschnitt durch die Epibranchialrinne (*ep*) einer *Ascidia mentula*. (Nach Julin.) Hartn. Obj. 4.





## Erklärung von Tafel XX.

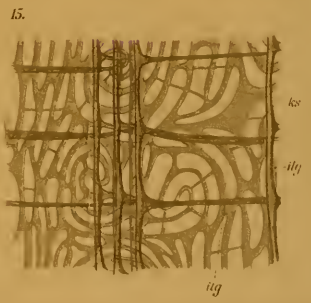
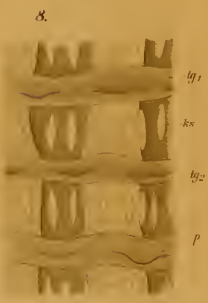
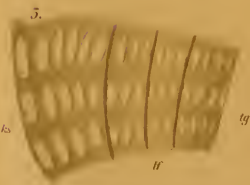
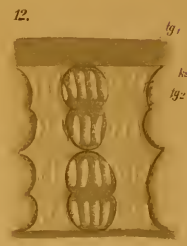
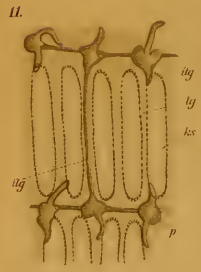
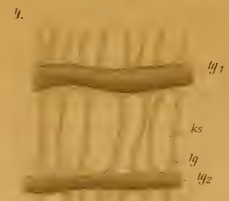
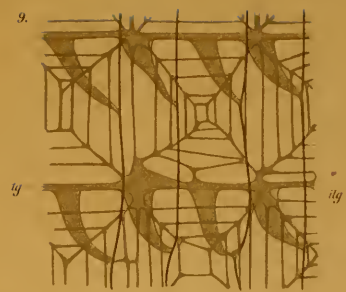
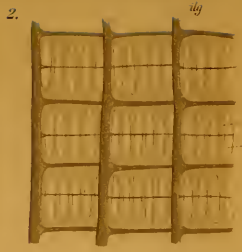
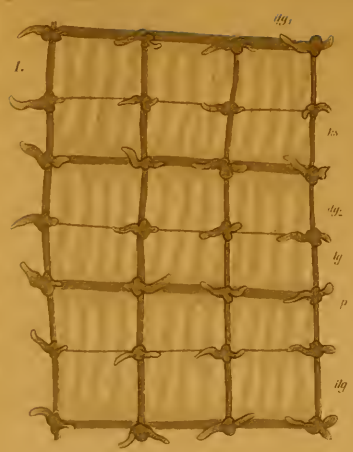
Ascidien.

---

Fig.

1. Kiemenkorb der *Ciona intestinalis* von innen gesehen.  $\frac{5}{1}^0$ .
2. Theil des Kiemenkorbes von *Polycarpa glomerata* (?) von innen gesehen.
3. Stück aus dem Kiemenkorb von *Corella japonica* von innen gesehen. (Nach Herdman.)  $\frac{5}{1}^0$ .
4. Theil aus einem in Rückbildung begriffenen Kiemenkorb der *Ascidiella scabra* von innen gesehen. (Nach Roule.)  $\frac{5}{1}^0$ .
5. Kiemenkorb des *Botryllus violaceus* von innen gesehen; nur drei der mittleren Kiemenpaltenreihen der rechten Seite sind eingezeichnet worden.  $\frac{5}{1}^0$ .
6. Querschnitt durch ein inneres Längsgefäss und zwei benachbarte Kiemenpalten von *Botrylloides rubrum* M. Edw.  $\frac{267}{1}$ .
7. Schnitt durch ein Quergefäss des Kiemenkorbes von *Botrylloides rubrum*.  $\frac{267}{1}$ .
8. Kiemenkorb einer *Ascidiella lutaria* von innen gesehen. (Nach Roule.)  $\frac{5}{1}^0$ .
9. Ein Theil aus dem Kiemenkorb einer *Corynascidia Suhmi* von innen gesehen. (Nach Herdman.)  $\frac{5}{1}^0$ .
10. Stück aus dem Kiemenkorb von *Culeolus Murrayi* von innen gesehen. (Nach Herdman.) Circa  $\frac{25}{1}$ .
11. Stück aus dem Kiemenkorb von *Perophora Listeri* von innen gesehen.  $\frac{105}{1}$ .
12. Theil des Kiemenkorbes einer *Phallusia mammillata* von aussen gesehen.  $\frac{35}{1}$ .
13. Stück des Kiemenkorbes einer *Ascopera gigantea*. (Nach Herdman.)  $\frac{5}{1}^0$ .
14. Stück aus dem Kiemenkorb einer *Molgula gigantea* von innen gesehen. (Nach Herdman.)  $\frac{5}{1}^0$ .
15. Stück aus dem Kiemenkorb einer *Molgula pyriformis* von innen gesehen. (Nach Herdman.)  $\frac{5}{1}^0$ .

Für alle Abbildungen dieser Tafel gelten folgende besondere Buchstabenbezeichnungen: *ilg* = innere Längsgefässe; *itg*, *itg*<sub>1</sub>, *itg*<sub>2</sub> = innere Transversalgefässe, erster, zweiter Ordnung; *ks* = Kiemenpalten; *lf* = Längsfaltungen des Entodermepithels des Kiemendarms, die inneren Längsgefässe umschliessend; *lg* = äussere Längsgefässe, zwischen den Kiemenpalten gelegen; *p* = Papillen oder Seitenzapfen des Kiemendarms; *sp* = Kalkspicula; *g*, *tg*<sub>1</sub>, *tg*<sub>2</sub> = Transversalgefässe erster und zweiter Ordnung, in der Ebene der Kiemenpalten gelegen.







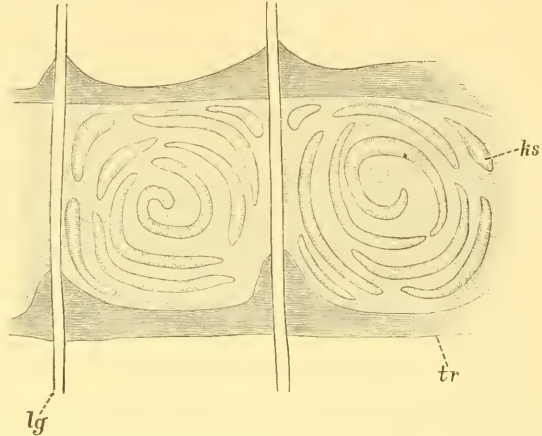
Gruppen, die ihrerseits in mehr oder minder deutlich ausgeprägten Reihen angeordnet sind. Diese Reihen werden durch quer verlaufende Blutbahnen von einander geschieden, während die in jeder Reihe neben einander liegenden Spaltengruppen durch weitere oder engere interspiraculare Längsgefäße getrennt sind. Die Art und Weise, in der die Einzelspalten zu Gruppen sich zusammenfinden, ist bei den verschiedenen Formen erheblich verschieden.

Neben ziemlich unregelmässigen Gruppen findet man die gebogenen und spiralförmigen, oft ansehnlich langen Einzelspalten so angeordnet, dass mehr oder minder deutlich ausgeprägte Spiraltouren entstehen. Sehr häufig liegen die Spiralspalten und Spaltengruppen nicht genau in einer Ebene, sondern sie erheben sich im Spiralcentrum zu einem conischen Zapfen, der nach aussen oder nach innen gerichtet sein kann, um ein sog. Infundibulum bilden zu helfen.

aa) Im einfachsten Fall erscheinen alle Spalten einer Gruppe in einer einzigen vielfach gewundenen Spirale angeordnet. Das Centrum der Gruppe nimmt dann zumeist eine ansehnlich lange, häufig durch eine Anzahl Querbrücken mehrfach getheilte Spiralspalte ein, um welche sich kleinere secundäre, bogenförmige Spiracula regelmässig gruppieren. Doch wird man in alten Thieren wohl stets neben diesen spiralig angeordneten Spalten andere zu derselben Gruppe gehörende finden, die mehr oder minder unregelmässig gestellt sind und den Spiralverlauf stören.

Bei *Corella* soll nach Selys Longchamps (1901) eine jede Spaltengruppe durch Theilung aus einer einzigen primären Spiralspalte hervorgehen. Auch bei anderen Gattungen kommt Zerlegung von spiraligen und gekrümmten Spalten in gesonderte Spiracula vor, während gleichzeitig andere Spiracula als selbständige Perforationen auftreten, obwohl sie sich an der Bildung der Spiralgruppen betheiligen. Es bleibt daher bei der Untersuchung des vollständig entwickelten Kiemenkorb zumeist unsicher, wie die Spiralen zu deuten und welche Kiemenspalten auf ursprüngliche, selbständig auftretende Durchbrechungen zurückzuführen seien (vgl. hier

Fig. 88.



Stück aus dem Kiemenkorb von *Corella parallelogramma*.  
(Nach Kupffer.)

ks = Kiemenspalten; lg = Längsgefäße; tr = Transversalgefäße.

die Abbildungen für *Corella japonica*, *Molgula gigantea*, *M. pyriformis* in Fig. 3, 14, 15, Taf. XX). Die wahre Zahl der ursprünglichen Kiemenpalten ist für diese Formen also nicht ohne Weiteres zu bestimmen. Dass aber eine Querreihe von derartigen Spaltengruppen nicht nur einer, sondern mehreren Querspaltenreihen des vorher beschriebenen Typus entspricht, kann man meines Erachtens in überzeugender Weise aus einem solchen Verhalten erschliessen, wie es Textfigur 88 für *Corella parallelogramma* zeigt. Zuweilen lässt es sich an gewissen Stellen des Kiemenkorbes mancher Formen noch nachweisen, dass die Einzelspalten in der That noch mehr in einfachen, wengleich auch wenig deutlich hervortretenden Querreihen angeordnet sind, während an anderen Orten eine mehr unregelmässige oder spiralgige Gruppierung vorhanden ist. Diese vergleichend anatomischen Befunde rechtfertigen also die eben erwähnte Auffassung, dass jede Querreihe — insoweit sich solche noch nachweisen lassen — von Spaltengruppen mehreren einfachen Querreihen von Kiemenpalten gleichwerthig ist, und auch die soeben von Selys Longchamps mitgetheilten entwicklungsgeschichtlichen That-sachen sind meiner Ansicht nach damit wohl vereinbar.

Zu dem hier behandelten Typus der einfachen Spiralgruppen von Kiemenpalten gehört auch das Verhalten, das die Kieme von *Corynascidia Suhmi* (Fig. 9, Taf. XX) aufweist, obwohl es auf den ersten Anblick recht eigenartig erscheint, weil die Einzelspalten trapezförmig geformt und so ausserordentlich erweitert sind, dass die sie trennenden Theile der Kiemenwandungen, die die interspiracularen Kiemengefässe enthalten, äusserst zart und fein bleiben und ein an ein Spinnengewebe erinnerndes Aussehen zeigen. Sieht man von diesen Eigenthümlichkeiten ab, so erkennt man bei *Corynascidia* im Wesentlichen die gleichen Spiralgruppen wie bei *Corella*. In Folge der bedeutenden Ausdehnung und abweichenden Gestalt der Einzelspalten wird die Anordnung zur Spirale nicht auf den ersten Anblick klar. Verfolgt man aber die zarten Kiemengefässe, die zwischen den Spalten liegen und durch radiär verlaufende Brücken mit einander verbunden sind, so lässt sich unschwer feststellen, dass sie mehr oder minder regelmässige Spiraltouren beschreiben, und zwar zählt man, vom Mittelpuncte ausgehend, in jedem System 3—4 Umdrehungen. Neben diesen in einer Spirale angeordneten Kiemenpalten, die wahrscheinlich alle durch Theilung einer primären Spiralspalte sich gebildet haben, liegen peripher noch besondere Einzelspalten mehr oder minder unregelmässig vertheilt, so dass nicht an allen Stellen des Kiemenkorbes die regelmässige Zeichnung angetroffen werden kann, die die Abbildung (Fig. 9, Taf. XX) wiedergiebt. Die einzelnen Gruppen von Spalten liegen zwar dicht neben einander, scheinen aber doch scharf von einander abgegrenzt und in besonders regelmässigen Querreihen angeordnet zu sein.

Wie ich bereits oben (p. 380) angedeutet habe, erblicken wir demnach in dem Verhalten bei *Corynascidia* nur eine Modification des bei

den übrigen Corellinen herrschenden Typus. Bei den nächstverwandten Gattungen *Corella* und *Chelyosoma* finden sich ausser spiraligen zumeist gekrümmte, oft sehr unregelmässig gestaltete Kiemenspalten. Ihre Anordnung ist bei den verschiedenen Arten recht verschieden. Wenn auch die Vertheilung der Spalten zuweilen ganz regellos erscheint, so ist doch zumeist schon die Tendenz zu der oben erwähnten Gruppenstellung angedeutet, oft auch zur vollen Entwicklung gelangt, in einer ähnlichen Weise, wie es bei *Corynascidia* eingetreten ist.

Während *Corynascidia* von dem normalen Typus vornehmlich durch die beträchtliche Weite der Spaltenöffnungen abweicht, zeigt sich in anderen Fällen das Gegentheil, nämlich eine auffallende Verengung der Perforationen. Bei *Corella japonica* sind die Kiemenspalten auch in normalen Thieren an gewissen Stellen nur sehr schmal: in alten Individuen können, wie Sluiter (1900) berichtet, zuweilen alle Spiracula einer Spaltengruppe sich so vollständig schliessen, dass gar keine Durchbrechungen mehr bestehen bleiben. An Stelle einer Spiraculagruppe findet sich dann immer nur ein flacher Blindsack. Diese Art des Verschlusses der Kiemenspalten ist durchaus verschieden von der eigenthümlichen Einrichtung, die bei *Molgula ampulloides* gelegentlich die Spiracula für einen Wasserstrom unpassirbar macht (s. unten p. 402).

bb) Complicirter gestalten sich die Spaltengruppen, wenn sie ganz oder zum Theil aus zwei einander parallel laufenden und einander umschliessenden Spiralen sich zusammensetzen. Oft nehmen die Doppelspiralen nur die Mitte der Gruppe ein, während peripher verschieden geformte Kiemenspalten in wechselnder Gruppierung angetroffen werden. Für jede dieser Doppelspiralen gilt im Wesentlichen das, was oben über die Einzelspiralen berichtet wurde.

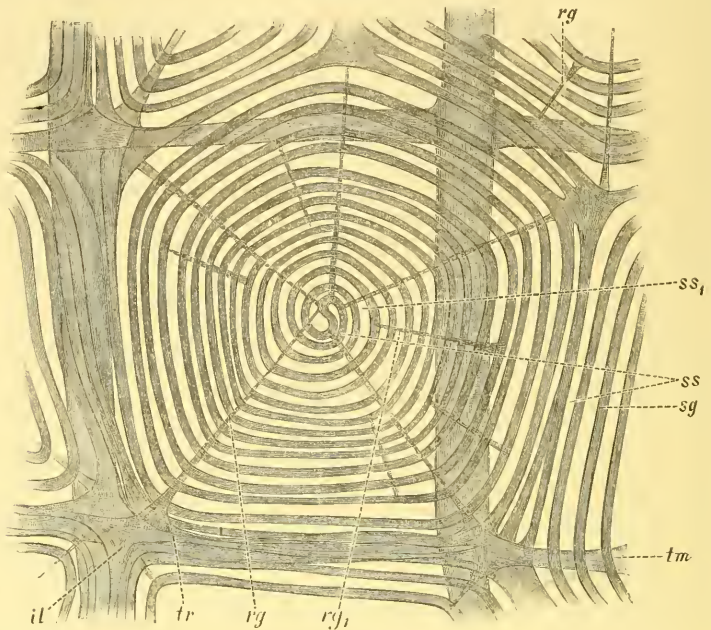
Sehr typisch zeigen ein solches Verhalten die Kiemen der Gattung *Eugyra* und im Besonderen der *Eugyra kerguelenensis* und *Eug. arenosa*. Eine Copie der Herdman'schen Abbildung zeigt Textfigur 89. Die beiden parallel laufenden Spiralspalten sind durch ein langes Spiralgefäss getrennt, radiär verlaufende Gefässe durchsetzen und theilen die Spalten. Wahrscheinlich dürfte, wie Pizon annimmt, jede der beiden riesigen Spiralspalten oder Spaltengruppen auf eine ursprüngliche Kiemenspalte zurückzuführen sein.

Derartige Gruppen von Doppelspiralen kommen auch bei anderen Molgulidengattungen vor. Wenn auch nicht in gleich hoher Ausbildung wie bei *Eugyra*, so trifft man doch immerhin schon an einigen Stellen der Kieme bei *Paramolgula guttula* (vgl. weiter unten Textfigur 90, p. 390) und bei mancher *Molgula* (*M. Filholi* Pizon) deutliche Doppelspiralen. Vollkommener entwickelt, zuweilen ganz nach Art der *Eugyra*, finden sich die Doppelspiralgruppen neben einfachen Spiralen in der Kieme von *Gamaster dakarensis* Pizon (s. Textfigur 102).

cc) Während in allen diesen Fällen, auch da, wo Doppelspiralen vorkommen, die spiraligen Spaltengruppen immer nur um ein Centrum

sich gruppieren, finden sich bei anderen Arten Spaltengruppen mit 2 Centren, indem um 2 neben einander liegende, aber verkehrt gewundene Einzel-

Fig. 89.



Stück aus dem Kiemenkorb einer *Eugyra kerguelensis* Herd. von innen gesehen  $\frac{50}{4}$ . (Nach Herdman.)

*il* = inneres Längsgefäß; *rg* = Radiärgefäß, an den Maschenwinkeln entspringend; *rg<sub>1</sub>* = Radiärgefäß, seitlich entspringend; *sg* = Spiralgefäß; *ss* u. *ss<sub>1</sub>* = die beiden neben einander verlaufenden Spiralspalten; *tm* = Transversalmembran; *tr* = Transversalgefäß.

spiralen neue Spiracula sich anlegen, so dass eine einheitliche Gruppe entsteht. Bei *Molgula Filholi* und, weniger vollkommen, auch bei *Paramolgula guttula* sieht man solche Doppelspiralgruppen neben einfachen Spiralen und parallel laufenden Doppelspiralen des ersten und zweiten Typus (s. weiter unten Textfiguren 90 und 105).

Sehr oft sind alle diese Spaltengruppen aller drei Typen nach Art echter Infundibula nicht ganz in einer Ebene gelegen, sondern ihre Centra erheben sich, so dass kleine conische Zapfen oder wellenförmige Ausstülpungen gebildet werden.

Dass die Anordnung der Einzelspalten zu Gruppen in den beiden Abtheilungen der Ascidien, bei Molguliden und Ascidiiden, selbständig und von einander unabhängig sich herausgebildet hat, wird wohl kaum bezweifelt werden können. Ich halte es aber auch für gar nicht unwahrscheinlich, dass selbst innerhalb der beiden Familien die Gruppenstellung sich nicht nur je einmal, sondern mehrmals entwickelt hat.

Unter den Molguliden begegnen wir bei mehreren Gattungen eine typische Gruppenstellung. Die zahlreichen Species des Genus *Molgula* lassen sich leicht in continuirliche Reihen zusammenstellen. Diese beginnen entweder mit schlitzförmigen oder nur wenig gebogenen, über weite Regionen des Kiemendarmes in fast regelmässigen Querreihen angeordneten Spiraculis (z. B. bei manchen Individuen der *Molgula occulta*, besonders aber *M. Carpenteri* Herdman) und schliessen mit regelmässigen Spiralgruppen, die in mehr oder minder deutlichen Querreihen stehen, ab (*Molgula mollis*, *M. sydneyensis*, *M. echinosiphonica*), oder sie heben mit sehr unregelmässig vertheilten gestreckten oder gebogenen Einzelspalten an (z. B. gewisse Individuen der *Molgula occulta*, *M. pedunculata*) und führen füglich zu scharf gesonderten Spiralgruppen, die aber sehr unregelmässig angeordnet sind, hin (*Molgula horrida*, *M. gigantea*). In beiden Reihen werden die Zwischenglieder durch solche Kiemenformen dargestellt, in denen Spaltengruppen und Einzelspalten in wechselnder Zahl und Anordnung neben einander vorkommen. Wenn man das überaus wechselnde Verhalten der Kiemenspalten bei der Gattung *Molgula* überblickt, so möchte es fast so scheinen, als ob die Kiemen nicht nur einer, sondern mehrerer Arten in einer phylogenetischen Umbildung und Weiterentwicklung begriffen wären, die dahin zielt, regelmässig gestellte Spaltengruppen zu schaffen.

In einer ähnlichen Weise lassen sich auch die wenigen Species der Gattung *Ctenicella* anordnen. Bei *Ctenicella appendiculata*\*) und *Ct. morgatae* finden sich vorwiegend schlitzförmige in Querreihen gestellte Kiemenspalten, bei *Ct. Lebruni* Pizon sind die zahlreichen Spiracula zu ganz unregelmässigen kleinen Gruppen angeordnet, bei *Ct. Lanceplaini* beobachtete Lacaze-Duthiers sehr weitgehende individuelle Verschiedenheiten (vgl. weiter unten p. 396) und unter diesen auch regelmässige Spiralgruppen, wie sie sonst bei manchen *Molgula*-Arten vorkommen.

Ebenso finden sich weitgehende Unterschiede in der Anordnung der Kiemenspalten bei den verschiedenen Species der Gattung *Pera*. Auch hier können die Spiracula längs gestreckt, schlitzförmig (*P. Carpenteri* Herdman), oder gekrümmt (*P. Hancocki*) sein, in Querreihen oder in mehr oder minder regelmässigen Spiralgruppen stehen (*P. crystallina*).

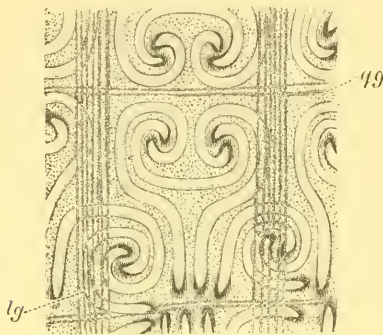
Auch in der Gattung *Eugyra* bestehen durchaus nicht überall solche regelmässige Spaltengruppen, wie sie Textfig. 89 für *Eugyra kerguelenensis* zeigt. Wenngleich die Doppelspiralen im Allgemeinen als Gattungsmerkmal gelten können, so sind doch an vielen Stellen der Kieme die beiden Einzelspalten jeder Gruppe in nicht gleich vollkommener Weise ausgebildet. Das Gleiche gilt für die Gattung *Gamaster* Pizon, bei der

\*) Beschreibung und Abbildung, die Heller (1877) vom Kiemenkorb der *Ctenicella appendiculata* giebt, decken sich nicht. Während die Zeichnung regelmässige Querreihen schlitzförmiger Spalten zeigt, heisst es im Text: „Die Kiemenspalten sind nur wenig gekrümmt und zeigen eine ziemlich regelmässige Anordnung“. Auch Lacaze-Duthiers (1877) fand stellenweise eine sehr regelmässige Reihenstellung der schlitzförmigen Spalten.

neben Doppelspiralgruppen ausserordentlich lange, vielfach gewundene Einzelspiralen in demselben Kiemendarm vorkommen.

Innerhalb der Gattung *Paramolgula* lässt sich ebenfalls die Entwicklung von Spaltengruppen feststellen. Bei der neuerdings von Michaelsen beschriebenen *Paramolgula guttula* bilden sich die Gruppen aus 2 oder 3 spiralgigen oder stark gekrümmten Einzelspalten in einer Weise, die sich vom oben beschriebenen normalen *Molgula*-Typus nicht unerheblich

Fig. 90.



Stück aus dem Kiemenkorb einer *Paramolgula guttula* Michaelsen.

(Nach Michaelsen.)

lg = innere Längsgefässe; gg = Quergefässe.

entfernt und lebhaft an die Doppelspiralen der *Eugyra* erinnert. Namentlich die aus zwei parallel verlaufenden, ineinander greifenden Einzelspiralen sich zusammensetzenden Gruppen machen durchaus den Eindruck, als ob sie Jugendstadien des oben geschilderten *Eugyra*-Typus wären (vgl. Textfigur 90). Ob aber zwischen diesen beiden Formen in der That eine so innige verwandtschaftliche Beziehung herrscht, dass die *Eugyra*-Kieme sich direct aus einer *Paramolgula* entwickelt haben könnte, oder ob in beiden Gattungen selbständig die ähnliche Gruppierung der Spalten aufgetreten ist, möchte ich vorläufig noch unentschieden lassen.

Wenn wir somit mit grosser Wahrscheinlichkeit annehmen dürfen, dass bei den Molguliden eine Gruppenstellung der Einzelspalten mehrmals selbständig aufgetreten ist, so ist das bei den Ascididiiden, unter denen die Corellinen Spiralguppen entwickelt zeigen, vielleicht nicht in gleicher Weise der Fall. Dass die eigenartigen Spaltengruppen bei *Corynascidia* von *Corella* ähnlichen Vorstufen abzuleiten sind, ist oben (p. 386) bereits ausgeführt worden, und ebenso lassen sich ungezwungen die in 6—9 Spiraltouren angeordneten Spiracula der neuerdings von Michaelsen (1898) beschriebenen Gattung *Agnesia* auf eine gleiche Vorfahrenform zurückführen. Innerhalb der Gattung *Corella* begegnen wir die Spaltengruppen mehr oder minder vollkommen entwickelt und in mehr oder minder regelmässiger Stellung; am vollkommensten und regelmässigsten vielleicht bei *Corella japonica* (Fig. 3, Taf. XX), recht unvollständig bei *Corella novarae* Drasche. Da aber auch in der Gattung *Chelyosoma* die Spaltengruppen in verschieden vollkommener Ausbildung uns entgegentreten, an manchen Stellen der Kieme überhaupt noch nicht Gruppenbildungen erfolgt sind, so ist immerhin die Annahme möglich, dass diese Gattung unabhängig von *Corella* selbständig eine ähnlich gerichtete phylogenetische Weiterentwicklung des Respirationsorgans eingeschlagen hat.

c. Mehrfach scheinen die Kiemenspalten ganz regellos vertheilt zu sein, ohne jede Andeutung von Querreihen oder bestimmten Gruppen.

Ich glaube, dass diese Anordnung nirgends, wo sie vorkommt, ein ursprüngliches Verhalten bedeutet, sondern stets als ein secundäres, von einem der beiden ersten Typen abgeleitetes zu betrachten ist. Die Unregelmässigkeiten in der Spaltenstellung erstrecken sich häufig nur auf eine oder mehrere beschränkte Regionen des Kiemendarmes, und es fällt dann zumeist nicht schwer, festzustellen, ob sie durch Störungen einer ursprünglich regelmässigen Reihenstellung oder Gruppenstellung entstanden sind. Wo die Kiemenspalten im ganzen Bereich des Respirationsorgans anscheinend regellos durcheinander liegen, wird die Beschaffenheit des Kiemendarmes der nächst verwandten Formen fast stets einen sicheren Schluss auf den ursprünglichen Modus gestatten. Freilich lauten die Angaben der Autoren oft nicht ausführlich genug, um vollkommene Gewissheit über die Anordnung der Spalten an allen Stellen der Kieme zu erhalten. Zieht man dann die Abbildungen zu Rathe, so bleibt häufig genug der Zweifel bestehen, denn sehr oft sucht der Autor lange umher, bis er im Kiemendarm eine winzige Stelle findet, die ein möglichst regelmässiges Aussehen zeigt und ihm geeignet erscheint, gezeichnet zu werden. Ueber die Unregelmässigkeiten, die vielleicht im weitaus grössten Theil der Kieme vorherrschen, erfährt man dann in der Regel nichts.

Ich werde mich an dieser Stelle darauf beschränken, nur auf die Fälle hinzuweisen, in denen mir die Regellosigkeit der Spaltenanordnung für den ganzen oder doch wenigstens einen umfangreichen Abschnitt des Kiemendarmes nachgewiesen zu sein scheint, während die kleineren, namentlich an der Peripherie jeder Kiemenhälfte auftretenden Störungen, die überdies zumeist erhebliche individuelle Verschiedenheiten zeigen, erst weiter unten (p. 393) näher erwähnt werden sollen.

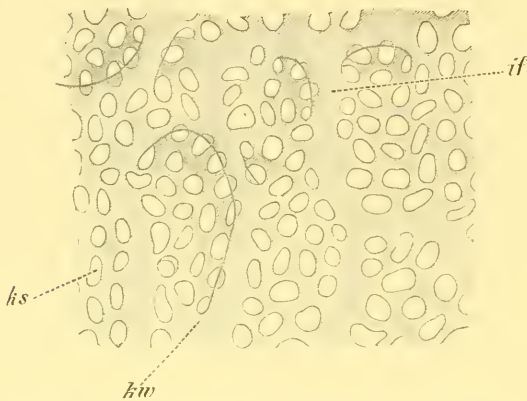
Weitaus am häufigsten ergibt sich eine regellose Anordnung der Spalten aus weitgehenden Störungen des Verlaufs ursprünglich regelmässiger Querreihen, und zwar sind derartige Störungen in den verschiedenen Familien der Monascidien mehrmals selbständig aufgetreten, so dass gewisse Aehnlichkeiten im Bau der Kieme bei verschiedenen Gruppen zweifellos auf polyphyletischem Wege entstanden sind. Nicht immer stellt sich die regellose Anordnung der Spalten als das phylogenetische Endstadium der Auflösung der Querreihen dar, sondern häufig ist sie nur ein Uebergangsstadium, das zur Bildung von Kiemenspaltengruppen hinüberführt.

Das letztere scheint mir namentlich bei manchen Molguliden, im Besonderen bei einigen Arten der Gattung *Molgula* der Fall zu sein, bei denen, wie z. B. bei *Molgula occulta*, oft über sehr weite Strecken des Kiemendarmes nicht regelmässige concentrische Spaltensysteme, sondern fast ganz unregelmässig angeordnete gekrümmte Einzelspalten vorkommen. Im Hinblick auf die grosse Verbreitung regelmässiger Spaltengruppen bei *Molgula* dürfte die Auffassung nahe liegen, dass an den betreffenden Stellen die concentrischen Systeme erst im Werden begriffen und die Entwicklung noch nicht zum Abschluss gelangt seien. Nicht ausser dem

Bereich der Möglichkeit liegt es freilich auch, dass concentrische Spaltengruppen an allen Stellen bereits vorhanden waren, theilweise aber bereits wieder eine Rückbildung und Auflösung erfahren haben möchten, wie das gelegentlich als eine individuelle Variation bei gewissen Kiemen sich findet, wenn namentlich an der Peripherie statt der normaler Weise vorhandenen Spaltengruppen ganz unregelmässig gestellte Einzelspalten sich finden (vgl. unten p. 393).

Bei zwei der grössten aller bekannten Molguliden, bei *Ascopera gigantea* und *As. pedunculata* Herd., sind die Spalten fast im ganzen Bereich des Kiemendarmes äusserst unregelmässig gestellt. Bei der ersteren Form sind sie häufig noch gekrümmt und gebogen, wie bei den typischen

Fig. 91.



Stück aus dem Kiemenkorb von *Hypobythius calycodes* Moseley. (Nach Herdman.) <sup>50</sup>/<sub>1</sub>.

*if* = unregelmässige innere Faltungen des Entoderms;  
*ks* = Kiemenspalten; *kw* = Kiemendarmwand.

Molguliden, zum Theil allerdings auch gerade gestreckt, wie es gewöhnlich bei den Cynthien der Fall ist (Fig. 13, Taf. XX); bei der letzteren dagegen sind sie fast ausnahmslos gestreckt, noch erheblich unregelmässiger angeordnet und überdies von sehr verschiedener Grösse. In welcher Weise hier diese Unregelmässigkeit entstanden ist, bleibt unsicher, solange über die ontogenetische Entwicklung der Kieme der Gattung *Ascopera* nichts bekannt ist. Auch hier wäre die Möglichkeit zu erwägen, dass in

jüngeren und kleineren Thieren die Spalten in regelmässigeren Gruppen gestanden, später aber sich unregelmässig vertheilt hätten.

Vollkommen regellos scheinen bei beiden auf der Challenger-Expedition aufgefundenen Arten der Gattung *Hypobythius* (*H. calycodes* und *H. Moseleyi*) die Kiemenspalten im ganzen Bereich des Organs zu liegen. Die kleinen rundlichen Perforationen (vgl. Textfigur 91), die durch verhältnissmässig weite Zwischenräume getrennt sind, machen fast einen embryonalen Eindruck, obwohl es sich zweifellos um völlig erwachsene Individuen handelt. Die systematische Stellung des *Hypobythius*, seine verwandtschaftlichen Beziehungen sind meines Erachtens nicht so weit klar gestellt, um volle Gewissheit darüber zu erlangen, in welcher Weise der Kiemebau entstanden ist. Ich möchte aber glauben, dass kein Grund vorliegt, eine Auflösung ursprünglich regelmässiger, spiralähnlicher Spaltengruppen in einzelne unregelmässig vertheilte Spiracula anzunehmen und von solchen Kiemensformen auszugehen, wie sie bei einigen Corellinen



vorkommen. Viel wahrscheinlicher ist es wohl, dass eine so erhebliche Störung einer ursprünglichen regelmässigen Querreihenstellung eingetreten ist, dass diese vollkommen verwischt wurde. Wer, wie Herdman im zweiten Theil seiner Bearbeitung der Challenger-Tunicaten (1886), den *Hypobythius* mit *Clavelina* nahe verwandt erachtet, wird nothwendiger Weise zu dieser Annahme geführt. Aber selbst wenn so innige Beziehungen zwischen diesen beiden Formen nicht bestehen, bleibt doch die letztere Auffassung naturgemässer.

Bei dem zu den Corellinen gehörenden *Chelyosoma productum* dürfte dagegen in der That eine weitgehende Auflösung der Spaltengruppen eingetreten sein. Allerdings lauten die Angaben der Autoren, auf die ich allein mich stützen kann, nicht vollkommen übereinstimmend. In ganz jungen Thieren scheinen die spiraligen Spalten und Spaltengruppen, so wie es bei *Chelyosoma macleanum* der Fall ist, fast im ganzen Bereich der Kieme ziemlich regelmässig angeordnet zu sein. Je älter und grösser die Individuen werden, um so auffallender treten die Abweichungen und Störungen hervor, besonders an den dorsalen und ventralen Seiten jeder Kiemenhälfte (Baneroff, 1898). In ganz alten, voll entwickelten Thieren finden sich dann, wie aus den Abbildungen Drasche's (1884) zu entnehmen ist, über weite Bezirke des Kiemendarmes nicht mehr Spaltengruppen, sondern neben spiralförmigen Einzelporen kleine kreisförmige, unregelmässig rundlich oder bohnenförmig gestaltete in regelloser Vertheilung. Eine ähnliche, wenn auch nicht so weit vorschreitende Auflösung der regelmässigen Spaltengruppen jüngerer Thiere während des späteren Lebensalters tritt auch bei mehreren anderen Arten (*Corella parallelogramma*) auf.

**Regelloses Verhalten der Spiracula an einzelnen Stellen der Kieme.** Während bei dem oben erwähnten *Chelyosoma productum* die Auflösung der regelmässigen Gruppen bei zunehmendem Alter immer weiter vorschreitet, so dass füglich in den meisten Theilen der Kieme die Spalten wirr neben einander liegen, herrscht häufig, worauf bereits oben (p. 391) hingewiesen wurde, nur in beschränkten Gebieten Regellosigkeit, im weitaus grössten Bereich dagegen eine durchaus gesetzmässige Anordnung der Kiemenspalten. Solche Störungen im Verhalten der Kiemenspalten kommen überaus häufig vor, sowohl dort, wo die einzelnen Spalten in Querreihen stehen, als auch da, wo sich Spaltengruppen finden. Ja, man darf vielleicht behaupten, dass es kaum eine alte, völlig ausgewachsene grosse Monascidie geben möchte, bei der nicht einzelne Unregelmässigkeiten vorkommen. Finden sich solche überhaupt vor, so fehlen sie sicher nicht an den peripheren Theilen jeder Kiemendarmhälfte. Bald sind sie vorn, nahe beim Flimmerbogen, bald am Hinterrande besonders ausgebildet; zumeist aber sind sie am auffallendsten ventral, beim Endostyl.

a. Im einfachsten Fall zeigt sich die Störung lediglich darin, dass inmitten oder auch mehr an den Enden der regelmässigen Kiemenspalten-

reihen plötzlich aberrant geformte und auch unregelmässiger angeordnete Spiracula auftreten. Bei *Cynthia formosa* finden sich an den betreffenden Stellen statt der schlitzförmigen Spalten rundliche oder unregelmässig gestaltete, wie das aus der von Herdman gegebenen Abbildung zu entnehmen ist.

b. Zuweilen besteht die Unregelmässigkeit in mehr oder minder auffallenden Ein- und Ausbiegungen des geradlinigen Verlaufs der Spaltenreihen. Dabei kommt es in der Regel, besonders in der Nähe der Kiemenränder, zu Vereinigungen oder Auflösungen der Spaltenreihen, derart, dass entweder 2 Reihen zu einer, 3 zu zweien zusammenfliessen, oder umgekehrt eine Reihe sich in 2, zwei in 3 auflösen. Bei alten grossen Individuen der *Ciona intestinalis*, *Asciidiella scabra* und *Phallusia mammillata* kann man das, sowie bei vielen anderen Monascidien aus verschiedenen Familien, häufiger beobachten.

c. Noch weitgehendere Störungen entstehen dadurch, dass an gewissen Stellen die reihenförmige Anordnung vollkommen schwindet, um durch eine ganz regellose Spaltenstellung vertreten zu werden. Gewöhnlich erfolgt das nur auf einem wenig umfangreichen Bezirk der Dorsal- oder Ventralseite der Kieme, oft aber auch in der Mitte; das Bild ist dann immer das gleiche: ein oder mehrere Querreihen brechen plötzlich ab und laufen in ein unregelmässiges Spaltenfeld aus, jenseits dessen wieder die regelmässigen Reihen beginnen können. Während die Spiracula in den Reihen lang und schlitzförmig sind, erweisen sie sich an den anderen Stellen abweichend geformt, rundlich, bohnenförmig, schwach spiralig oder ganz unregelmässig. Unter den Cynthien bieten hierfür auffallende Beispiele *Cynthia molguloides* (Herdman, 1899), *Cynthia irregularis* (Herdman, 1882). Bei *Cynthia discrepans* soll dagegen nach Sluiter (1898) eine Verschiedenheit im vorderen und hinteren Kiemendarmabschnitt vorkommen, indem nur in jenem die kleinen rundlichen Spalten in regelmässigen Querreihen stehen, hinten dagegen in hohem Maasse ungeordnet durcheinander liegen.

Am verbreitetsten sind derartige Unregelmässigkeiten bei den Ascidiiden. Bei ganz grossen Exemplaren der *Ascidia mentula*, *Ciona intestinalis* und *Phallusia mammillata* wird man sie jederzeit nachweisen können, bei *Phallusia* besonders im hinteren, den Darmtractus überdeckenden Kiemenabschnitt. Schon früher sind zu wiederholten Malen solche Unregelmässigkeiten im Verhalten der Kiemen­spalten beobachtet worden. Eingehender erwähnten sie Herdman (1881) und Roule (1884) bei *Asciidiella scabra*, *As. virginea*, *Ciona intestinalis* und einigen anderen.

Vielleicht am auffallendsten unter allen Ascidiiden sind die Störungen des hier behandelten Typus bei manchen Molguliden. Den oben erwähnten Cynthien und Ascidiiden am ähnlichsten verhält sich noch *Ascopera nana*, bei der die Spalten in weiten Regionen des Kiemendarmes längs gestreckt und in regelmässigen Querreihen angeordnet, an zahlreichen anderen Stellen dagegen klein und rundlich geformt sind und

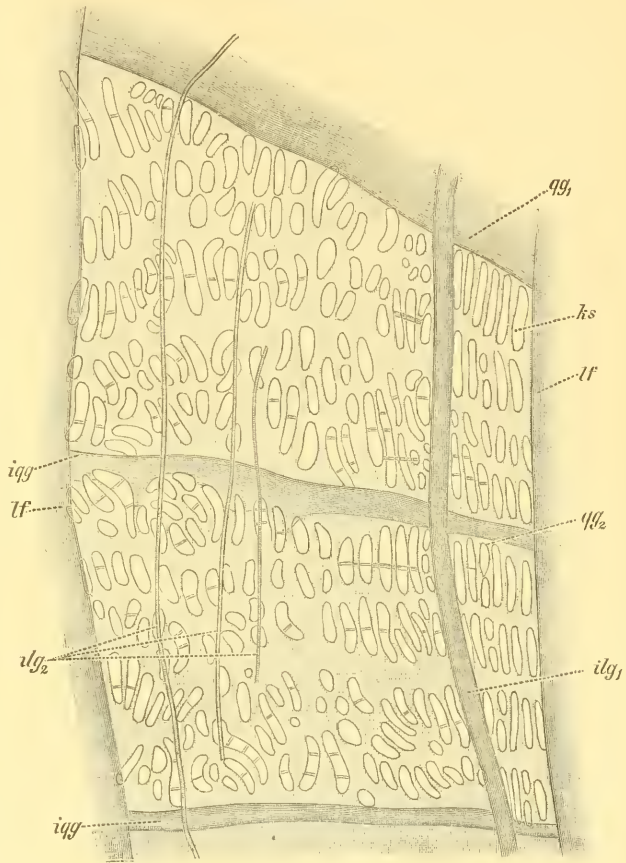
ganz unregelmässig stehen (Herdman, 1899). Diese Kiemenformen führen zu *Ascopera gigantea* und *As. pedunculata* hinüber, bei denen fast im ganzen Kiemenbereich unregelmässige Spaltenvertheilung herrscht (vgl. oben p. 392). Sehr eigenartig erweist sich die Kieme von *Molgula recumbens*, weil hier Querreihen langgestreckter Spiracula, Gruppen spiraliger und gekrümmter Spalten und ganz regellos vertheilte, verschieden geformte Perforationen neben einander vorkommen (Herdman, 1899).

Um von den Verschiedenheiten des Verhaltens der Kiemenspalten einer Molgulide, bei der stellenweise noch eine reihenförmige Anordnung geradgestreckter, schlitzförmiger Spalten besteht, eine deutliche Vorstellung zugeben, habe ich einen Theil der Kieme von *Molgula occulta* gezeichnet und als Textfigur 92 hersetzen lassen. Einer näheren Erläuterung bedarf die Abbildung nach den vorstehenden Ausführungen nicht mehr. Nur die Bemerkung finde hier Platz, dass die nebenstehende Figur

durchaus nicht alle Verschiedenheiten, die im Bau der Kieme eines Thieres sich finden können, erschöpfend illustriert, wenngleich sie wenigstens die wichtigsten zur Genüge kennzeichnet.

d. Da, wo die Kiemenspalten in regelmässigen Gruppen angeordnet sind, bleiben wohl in allen Fällen zwischen diesen letzteren mehr oder minder zahlreiche Spiracula in regelloser Vertheilung bestehen. Fast

Fig. 92.



Stück aus dem Kiemenkorb einer *Molgula occulta*. circ.  $\frac{30}{1}$ .  
*ilg*<sub>1</sub> u. *ilg*<sub>2</sub> = innere Längsgefässe erster und zweiter Ordnung, letztere zum Theil nur kurz; *iqg* = innere Quergefässe, sog. Horizontalmembranen; *ks* = Kiemenspalten; *lf* = Längsfaltungen der gesammten Kiemenwandung, sog. Leitfalten; *qg*<sub>1</sub> u. *qg*<sub>2</sub> = Quergefässe erster und zweiter Ordnung.

überall sind diese Zwischenzonen nur sehr klein und beeinflussen nur wenig die Configuration der Gesamtkieme. In manchen Fällen aber erscheinen sie doch stark ausgebreitet, sind überdies durch verschiedenartig geformte Spiracula ausgezeichnet, so dass die Kieme an den verschiedenen Stellen thatsächlich ein verschiedenes Aussehen zeigt (*Molgula Forbesi*, *Molgula pugetiensis*, *Corella Willmeriana* u. a. m.). Zuweilen lässt sich die Grenze zwischen den regelmässigen Spaltengruppen und den unregelmässigen Zwischenzonen nicht mehr scharf auseinander halten, indem die irregulären Spiracula in die Gruppen hineinwachsen. Dann gewinnt die Kieme immer mehr das Aussehen, als ob die Spaltenvertheilung in ihr überhaupt eine ganz regellose wäre, wie sie oben (p. 392) beschrieben worden ist. (Vgl. *Molgula pyriformis* in Fig. 15, Taf. XX.)

#### Individuelle Variationen im Verhalten der Kiemenspalten.

Nicht unbeträchtliche individuelle Variationen in Bezug auf die Zahl der Kiemenspalten, sowohl der Einzelspalten als auch der Querreihen selbst, sind bereits oben (p. 384) erwähnt worden, auffallender sind aber noch die Unterschiede, die sich auf die Form und Vertheilung oder Anordnung der Spiracula beziehen.

Überall, wo die im letzten Abschnitt beschriebenen Unregelmässigkeiten vorkommen, kann man von individuellen Variationen des Verhaltens der Kiemenspalten sprechen, da stets die unregelmässig durchbrochenen Regionen bei den verschiedenen Individuen recht erheblich von einander sich unterscheiden, einmal in Bezug auf ihre Grösse, Lage und Zahl, sodann auch in Rücksicht auf die Beschaffenheit der einzelnen Spiracula selbst. Recht bemerklich werden solche individuelle Verschiedenheiten, wenn, wie es bei *Ascidella scabra* und *As. virginica* der Fall ist, bei einigen Exemplaren die unregelmässigen Stellen sehr ausgebreitet sind, bei anderen dagegen fast ganz fehlen (Herdman).

Ausser diesen sich immer nur auf beschränktere Theile des Kiemendarmes erstreckenden Verschiedenheiten giebt es aber auch individuelle Variationen im Verhalten der Spiracula, die das ganze Respirationsorgan, oder doch wenigstens sehr umfangreiche Regionen desselben betreffen.

Zuerst hat Lacaze-Duthiers solche Verschiedenheiten bei seiner *Ctenicella Lanceplaini* beobachtet. In der normalen Kieme sind die spiraligen Spalten gross und liegen nahe bei einander; sie sind zu regelmässigen Spiralsystemen gruppirt, die ungefähr doppelt so hoch sind als die Einzelspalten lang. In anderen Fällen sind die Spiracula sehr klein und relativ weit von einander entfernt, sie sind nur in unvollkommener Weise zu spiralig-kreisförmigen Gruppen angeordnet, deren Centra unter den Längsgefässen liegen. Ein dritter Typus kennzeichnet sich dadurch, dass ziemlich unvollkommene Systeme aus nur wenigen, aber ansehnlich grossen spiraligen Einzelspalten sich zusammensetzen. Ausdrücklich erwähnt Lacaze-Duthiers, dass diese Verschiedenheiten sich nicht auf Altersunterschiede der Thiere zurückführen liessen; aber er scheint ihnen nicht die Bedeutung schwankender individueller Variationen, sondern

bereits festgelegter Varietäten zuzusprechen, denn er unterscheidet jene drei Typen der *Ctenicella Lanceplaini* als *intersecta*, *microtema* und *eugy-randa*. Allerdings reichen die Beobachtungen bisher nicht so weit, um entscheiden zu können, ob sich nicht vielleicht die Nachkommen eines Thieres oder eines Elternpaares im Bau der Kieme in der eben erwähnten Weise von einander unterscheiden könnten.

Dass die Kieme bei zunehmendem Alter sich verändert und füglich weitgehende senile Degenerationserscheinungen zeigt, wird weiter unten (p. 413, 445) noch ausgeführt werden, und gewiss sind manche der beschriebenen individuellen Verschiedenheiten darauf zurückzuführen. Es ist auch oben (p. 393) bereits darauf hingewiesen worden, dass bei alten Thieren sehr häufig gewisse Unregelmässigkeiten in der Anordnung und Vertheilung der Kiemenspalten auftreten. Bei bestimmten von Roule an *Ascidella scabra* beschriebenen Variationen, die neben den am Eingang dieses Abschnittes erwähnten Unregelmässigkeiten auftreten, scheint es sich aber um senile Degeneration der Kieme nicht zu handeln, denn ausdrücklich bemerkt der Autor nur, dass die Variationen sich bei den verschiedenen Individuen derselben Brut vorfinden. Abgesehen von gewissen Verschiedenheiten der Längs- und Quergefässe sind es hier die Kiemenspalten, die individuelle Variationen zeigen, indem sie entweder längsgestreckt schlitzförmig, oder ansehnlich gross, nahezu rechteckig, oder endlich ausserordentlich erweitert und ganz unregelmässig gestaltet sind. In der gleichen Weise sind die Verschiedenheiten zu beurtheilen, die Herdman (1886) bei den verschiedenen Individuen eines Stockes von *Aplidiopsis pyriformis* nachgewiesen hat. Die Spalten sind durchweg in regelmässigen Querreihen angeordnet und im ganzen Kiemenkorb gleichartig gestaltet; bei den einen Individuen aber dicht an einander gereiht und sehr langgestreckt, so dass nur schmale Quergefässe bestehen bleiben, bei den anderen verhältnissmässig weit von einander entfernt, rundlich und kurz, so dass die Kiemenspaltenreihen durch breite spaltenfreie Querzonen getrennt sind.

#### b. Das primäre Gitterwerk der Kieme.

Wie oben (p. 374) bereits ausgeführt worden ist, besteht die von den Kiemenspalten durchbrochene primäre Kiemenwand (trame fundamentale) aus zwei epithelialen Blättern und dazwischen gelegnem Mesenchym. Das äussere Epithel wird von der inneren ektodermalen Peribranchialwand, das innere vom entodermalen Kiemendarm gebildet. Beide Blätter sind äusserst zart und fein, und die Dicke und Festigkeit der Kieme werden daher hauptsächlich durch das Mesenchym, beziehungsweise die die Zwischenräume erfüllende Gallerte bedingt. Bei den kleineren Mølguliden ist das Mesenchym zwischen beiden Epithelien in der Regel nur sehr spärlich entwickelt und daher die Kieme sehr zart und leicht zerreissbar. Viel mächtiger findet sich das Bindegewebe bei *Ciona intestinalis*, und deshalb ist diese Form zur makroskopischen Präparation des Respirations-

organes für einen wenig geübten Untersucher besonders geeignet. Das Mesenchym in der primären Kiemenwand bildet nicht immer ausschliesslich ein Bindegewebe, sondern bei vielen Arten, sowohl der einfachen wie der zusammengesetzten Ascidien, finden sich zwischen den beiden Epithelien mehr oder minder regelmässig verlaufende Muskelfaserstränge. Im XI. Kapitel sollen diese Verhältnisse eingehender erörtert werden.

Das Mesenchym erfüllt nur zum Theil den von den beiden Epithelien der Kieme begrenzten Raum der primären Leibeshöhle, denn es bleiben zwischen den Kiemenspalten in regelmässiger Weise längs und quer verlaufende Lückenräume frei, die die Blutbahnen darstellen und ebenfalls erst weiter unten eingehender besprochen sind. Wir werden diese im primären Gitterwerk der Kieme verlaufenden Blutbahnen transversale und longitudinale Interspiraculargefässe (interstigmatic vessels) nennen; man hat sie auch als äussere Längs- und Quergefässe bezeichnet, im Gegensatze zu den inneren Gefässen, die ganz und gar von den secundären Falten der inneren Kiemenwand umgrenzt werden. Doch dürfte es sich empfehlen, die Bezeichnung der Gefässe als äussere nicht auf die innerhalb des primären Gitterwerkes der Kieme verlaufenden Blutbahnen anzuwenden, sondern lediglich auf diejenigen, die von gewissen in den Peribranchialraum vorspringenden Erhebungen der äusseren ektodermalen Kiemenwand umschlossen werden. Zumeist versteht man unter „Quer- und Längsgefässen“ nicht nur die Blutbahnen, sondern die ganzen zwischen den Kiemenspalten gelegenen Zonen der primären Kiemenwand: die Interspiracularzonen. Da die Spalten einer Querreihe gewöhnlich ziemlich dicht neben einander liegen, sind die sie trennenden Längszonen zumeist sehr schmal. Viel ansehnlicher sind immer die Querzonen zwischen den Spaltenreihen ausgebildet. Bei den Synascidien sind sie sämmtlich gleich oder nahezu gleich breit, und dasselbe ist auch oft bei den Monascidien zu beobachten. Häufig aber lassen sich in den verwickelter gebauten Kiemen der grossen Monascidien Querzonen von verschiedenen Breiten unterscheiden, die man je nach ihrer Ausdehnung als erster, zweiter und dritter Ordnung bezeichnet. In den besonders regelmässig gestalteten Kiemen wechseln die breiteren und schmäleren Querzonen in gesetzmässiger Weise ab, doch wird man wohl kaum im ganzen Bereich einer grossen vollentwickelten Kieme völlige Uebereinstimmung finden. Kommen nur Querzonen erster (I) und zweiter Ordnung (II) vor, so erfolgt im einfachsten Fall ein regelmässiges Alterniren, das sich durch das folgende Schema ausdrücken lässt: I.I.I.I.I.I. Mehrere Arten der Gattungen *Microcosmus* (*M. Helleri*), *Cynthia* (*C. fissa*), *Styela* (*St. oblonga*, *St. exigua*) und andere mehr lassen ein solches Verhalten erkennen. Häufig liegen zwischen zwei Querzonen erster Ordnung mehrere zweiter Ordnung; bei *Ascidia meridionalis* und *Culeolus Wyville-Thomsoni* z. B. immer drei, so dass hier die folgende Formel gegeben ist: I.II.II.II.I.

Sind drei Arten Querzonen vorhanden, so bieten sich naturgemäss noch mehr Modificationsmöglichkeiten dar. Als der einfachste Fall ist vielleicht der zu betrachten, wenn zwischen den breiteren Zonen erster und zweiter Ordnung regelmässig eine schmale dritter steht: I.III.II.III.I. Verschwinden die Unterschiede zwischen den Zonen erster und zweiter Ordnung an gewissen Stellen der Kieme, so entsteht die oben erwähnte Anordnung, die die Formel I.II.I.II.I. ausdrückt. Auch da, wo die Unterschiede nur sehr geringe sind, wird man im Zweifel darüber sein können, welche der beiden zuletzt angeführten Formeln zutrifft (*Pachyhlacna obesa*).

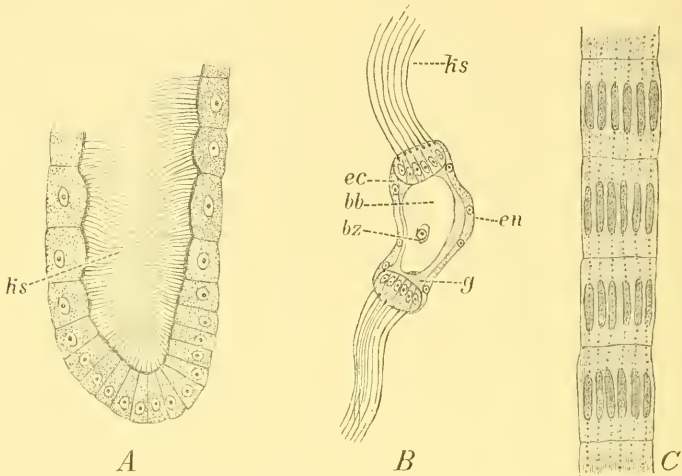
Häufig sind aber die schmäleren Zonen dritter Ordnung zahlreicher als die breiteren und stehen immer zu 2 oder 3 zwischen diesen letzteren. So verwirklicht sich z. B. die Formel: I.III.III.III.II.III.III.III.I. bei *Polycarpa viridis* und zuweilen bei *Phallusia mammillata*; oder die Regelmässigkeit erscheint etwas gestört, wie es bei *Polycarpa irregularis* der Fall ist: I.III.III.III.II.III.III.I. Auch in diesen letzteren Fällen können, wenn die Unterschiede zwischen den Zonen erster und zweiter Ordnung unmerklich werden, diese Formeln in die einfachere I.II.II.II.I.II.II.I., oder, wenn die Gegensätze zwischen den Zonen zweiter und dritter Ordnung schwinden, in I.II.II.II.II.II.II.I. übergehen (*Phallusia mammillata*; Fig. 12, Taf. XX).

Die Aussenwand stellt, soweit ich gefunden habe, überall ein flaches einschichtiges Epithel dar, dessen Elemente im ganzen Bereich einer Kieme sehr gleichartig gestaltet sind. Zumeist lassen sich sehr kleine cubische oder stärker abgeflachte Zellen wahrnehmen, häufig finden sich aber auch äusserst dünne, in Flächenansicht polygonal erscheinende Plattenzellen, so dass das gesammte Epithel membranartig aussieht und die stark abgeflachten Kerne in weiten Abständen stehen. Am besten erkennt man natürlich diese Verhältnisse auf Schnitten, die zwischen den Kiemenspalten durch grosse Strecken der Quer- oder Längsgefässe geführt worden sind (vgl. für *Clavelina*: Fig. 3, Taf. XIX; für *Ciona*: Fig. 14, Taf. XIX). Aber auch die Querschnitte durch die Kiemenreihen zeigen die schmale Aussenwand der Längsgefässe deutlich als ein flaches Epithel (vgl. für *Botrylloides*: Fig. 6, Taf. XX).

Die entodermale Innenwand zeigt fast überall durchaus das gleiche Verhalten wie die Aussenwand. Sie bildet stets ein einschichtiges flaches, oft membranartig feines Epithel (Fig. 3 u. 14, Taf. XIX, 6 u. 7, Taf. XX). Nur im Bereiche der zwischen den Spaltenreihen gelegenen Quergefässe ist zuweilen das Epithel ein wenig verdickt und aus cubischen Zellen zusammengesetzt, doch ist das durchaus nicht überall der Fall, und selbst da, wo längs der Quergefässe reifenförmige, in das Kiemendarmmlumen vorspringende Ringfalten sich zu erheben beginnen, können diese durchaus oder zum grössten Theil von einem Plattenepithel begrenzt sein (vgl. für *Botrylloides*: Fig. 7, Taf. XX).

Die Wandungen der Kiemenspalten selbst, die wie ein Rahmen ein jedes Spiraculum umgeben, sind stets in eigenartiger Weise differenziert, denn in ihnen wird das platte Epithel der Aussen- und Innenwand zu einem ansehnlich hohen Wimper- oder Geisselepithel, in dem die Einschichtigkeit allerdings gewahrt bleibt (épithélium stigmatique der französischen Autoren = Spiracularepithel). Die Breite dieses Spiracularepithels entspricht also den Tiefen der Kiemenspalten. Wenn auch nicht

Fig. 93.



A Halbschematische Darstellung einer Kiemenspalte von *Clavelina* bei Flächenansicht der Kieme  $550/1$ . B Durchschnitt durch ein interspiraculares Längsgefäss von *Clavelina*  $723/1$ . C Schematische Flächenansicht des Spiracularepithels.

*bb* = Blutbahn; *bz* = Blutzelle; *ec* = ektodermale Aussenwand der Kieme; *en* = Entodermepithel der Kiemenwand; *g* = Bindegewebsgallerte; *ks* = Kiemenspalte.

überall, so zeigen doch häufig hier die Zellen eine sehr regelmässige Anordnung. Sie können in Längsreihen stehen, und zwar zählt man am häufigsten 5—7 Reihen in der Breite des Spiracularepithels. Oft liegen die einzelnen Zellen genau neben einander, so dass ihre Kerne in regelmässigen Querreihen angeordnet sind (Textfig. 93, B u. C). Doch lässt sich das in der Regel nur auf kleineren Strecken feststellen, während an anderen Stellen an derselben Spalte erhebliche Störungen dieser Anordnung vorkommen können. Aus Textfigur A, B und C kann man entnehmen, dass die Zellen rechteckige, langgestreckte Platten darstellen, die mit der einen Längskante den Längs- und Quergefässen der Kieme, mit der anderen zumeist etwas vorgewölbten der Spaltenöffnung zugekehrt sind. Mit ihren grossen Seitenflächen stossen die Zellen einer jeden Querreihe an einander. Die Breiten der Zellplatten entsprechen also der Dicke des Epithels. In Uebereinstimmung mit diesen Zellformen sind auch die Kerne längsgestreckt, zuweilen sogar fast stäbchenförmig gestaltet. Doch zeigen Zell- und Kernformen nicht nur bei den verschied-



denen Arten, sondern auch an den verschiedenen Spalten eines Thieres erhebliche Unterschiede. An den jungen, erst in Bildung begriffenen Spiraculis z. B. treten die langen Plattenzellen noch nicht auf, und ebenso findet man häufig an den Enden der alten Spalten ganz abweichend gestaltete Zellen, die sich nach Carmin- oder Hämatoxylinbehandlung oft schon durch eine dunklere Färbung verrathen (Textfigur 93, A).

Die Zellen der Kiemenspaltenwandungen werden dadurch physiologisch sehr bedeutungsvoll, dass sie am freien Rande Cilien zur Entwicklung bringen. Mehrfach liess sich\* feststellen, dass die Cilien jeder Zelle in einer Längsreihe angeordnet sind, die genau in der Mitte verläuft. Bei *Fragaroides aurantiacum* zählte Maurice 15—17 Cilien in jeder Zelle. Die langen Geisseln, die zuweilen fast durch die ganze Breite der Kiemenspalten, wohl stets aber mindestens bis zur Mitte der Spaltenöffnung reichen, sind entweder mit verdickten Enden in den cuticularen Randsaum der Zellen eingesenkt, oder sie sitzen wie mit petschaftähnlich verbreiterten Basaltheilen der Zelloberfläche auf. Die Cilien sind in lebhaft schwingender Bewegung und treiben das Athmungswasser aus dem Kiemendarm lumen in den Peribranchialraum und in die Cloake. Möglicherweise erfolgt aber gelegentlich auch eine Umkehr in der Richtung des Wasserstromes.

Im Hinblick auf diese grosse Bedeutung der Cilienbekleidung des Spiracularepithels ist es besonders bemerkenswerth, dass Herdman bei einer Reihe einfacher (*Culcolus*, *Fungulus*, *Bathyoncus*) und zusammengesetzter (*Pharyngodictyon*) Ascidien, die zum Theil in nur wenigen, zum Theil nur in einem einzigen Exemplar bekannt geworden sind, überhaupt keine Geisseln oder Wimpern an den Spalten auffinden konnte. Da die Cilien sehr resistent und in der Regel auch an weniger gut conservirten Exemplaren ziemlich deutlich unterscheidbar sind, lassen sich die negativen Befunde auf Beobachtungsfehler kaum zurückführen\*), und wir müssen das Fehlen gröberer Cilien als thatsächlich erwiesen ansehen. Dagegen glaube ich, dass im lebenden Thier ein feines Wimperkleid das Spiracularepithel bedecken muss, wenn der Kiemendarm seine respiratorische Bedeutung erfüllen soll. Solche feine Wimpern, wie sie sich auch an manchen anderen Stellen des Kiemendarmes finden, gehen bei der Conservirung leicht verloren.

Das Spiracularepithel geht in manchen Fällen (*Fragaroides*) ganz plötzlich und unvermittelt in das äussere und innere Plattenepithel der Kieme über; häufig aber ist der Uebergang ein allmählicher, indem nach aussen und innen zu die Zellen nach und nach niedriger und flacher werden. Dass das Spiracularepithel zu einem der beiden anderen Epithelien der Kieme, sei es zum äusseren ektodermalen oder zum inneren

\*) Dafür spricht auch der Umstand, dass Herdman an den inneren Längsgefässen der Kieme von *Fungulus cinereus* Cilien nachzuweisen vermochte.

entodermalen, innigere Beziehungen erkennen liesse, als zum anderen, habe ich bei den vielen von mir darauf hin untersuchten Formen niemals erkennen können, und deshalb lässt sich im völlig entwickelten Thier weder auf eine ektodermale noch entodermale Herkunft der Kiemenspaltenwandungen schliessen. Aber auch die Untersuchung der Embryonalstadien hat bisher nicht völlig einwandfreie Ergebnisse gebracht, weil auf den Querschnitten durch die in Bildung begriffenen Kiemenspalten sehr oft die Grenzen zwischen beiden Blättern mit Sicherheit nicht festzustellen waren. Immerhin haben die Beobachtungen von Seeliger (1893) ergeben, dass das Spiracularepithel bei *Clavelina* mindestens zum grössten Theil, bei anderen Formen vielleicht auch ganz, aus dem Entoderm des Kiemendarmes stammt.

c. Die Faltungen des Innenepithels der Kieme, das secundäre Gitterwerk.

An dem entodermalen Innenepithel der Kiemenwand treten in ganz bestimmten Richtungen verlaufende regelmässige Faltungen auf, die für die Systematik der Ascidien von der weitgehendsten Bedeutung sind. Nächst den Kiemenspalten sind es diese Faltungen und Fortsätze, die den Kiemen der verschiedenen Arten und Gattungen das charakteristische Aussehen verleihen. Die in das Kiemendarmumen vorspringenden Erhebungen sind entweder lang ausgezogene Falten, die sich auch zu röhrenförmigen Gebilden abgliedern können, oder sie sind papillenförmige Fortsätze. Die Faltungen sind zweierlei Art; man kann sie nach der Richtung ihres Verlaufes als Quer- oder Ringfalten und als Längsfalten unterscheiden. Es giebt verhältnissmässig nur sehr wenige Ascidien, bei denen die Faltungen des Innenepithels des Kiemendarmes so unregelmässig verlaufen, dass sie sich nicht mit Sicherheit auf eine der beiden Arten zurückführen lassen. Alle diese Faltungen stellen in ihrer Gesamtheit das secundäre innere Gitterwerk der Kieme dar.

Sowohl die Längs- und Querfalten, als auch die Papillen umschliessen Blutgefässe, und damit erweisen sich jene Gebilde als ausserordentlich wichtige Mittel zur Vergrösserung der respiratorischen Oberfläche. Ueberdies tragen sie Bewimperung und unterstützen daher die Fortbewegung des Athmungswassers durch die Spaltöffnungen der Kiemenwand. Im Gegensatz zu den Interspiraculargefässen bezeichnet man diese Blutbahnen als innere Längs- und Quergefässe.

Mit der hier erwähnten physiologischen Bedeutung des secundären Gitterwerkes scheinen die Vorgänge nur wenig übereinzustimmen, die bei *Molgula ampulloides* zuerst von P. J. Van Beneden beobachtet und neuerdings von Selys-Longchamps und Damas (1900) bestätigt worden sind. Gelegentlich sollen sich nämlich in der lebenden *Molgula* die verschiedenartigen Faltungen, die das Innenepithel der Kieme entwickelt, so innig an einander und gegen die primäre Kiemenwand legen, dass die Spiracula vollständig verschlossen werden und das Athmungs-

wasser durch die Kiemenwand nicht hindurchtreten kann (vgl. oben p. 387), ausgenommen durch eine einzige besondere Perforation, die Van Beneden beobachtet zu haben glaubte, die aber in Wirklichkeit nicht vorhanden ist. Ein vollständiger Verschluss der Kiemenspalten in der angedeuteten Weise kann aber, wenn er überhaupt eintritt, im lebenden Thier nicht von steter Dauer, sondern nur eine vorübergehende Erscheinung sein. Es wäre denkbar, dass sie den Zweck hätte, das reine Athmungswasser möglichst lange in den Kiemen fest verschlossen zurückzubehalten, wenn durch irgend welche Umstände das umgebende Medium vorübergehend getrübt und zur Athmung untauglich wird.

1. **Querfaltungen.** Das erste und ursprünglichste Mittel zur Vergrösserung der respiratorischen Oberfläche der Ascidienkieme waren Querfaltungen des entodermalen Kiemenwandepithels, die sich zwischen den Kiemenspaltenreihen erhoben. Bei den meisten Synascidien sind diese Querfalten die einzigen Bildungen geblieben, die sich an der primären Kiemenwand entwickelten; nur wenigen Formen scheinen sie sowie auch alle anderen auf eine Oberflächenvergrösserung hinzielenden Faltungen vollkommen zu fehlen. Wenn freilich auch öfters bei der Beschreibung neuer Arten Faltungen des Kiemenepithels nicht erwähnt und auch nicht abgebildet wurden, so lässt sich daraus doch nicht immer mit Sicherheit auf ihren völligen Mangel schliessen, denn nur wenig weit in das Kiemenlumen vorspringende Erhebungen sind sehr leicht zu übersehen, mit Bestimmtheit zuweilen überhaupt nur in Schnittserien zu erkennen.

Natürgemäss muss jede Falte eine Fortsetzung der zwischen den beiden Epithelien der Kiemenwand gelegenen primären Leibeshöhle enthalten. Je nach der Form und Grösse der Erhebungen wuchern Bindegewebe und Gallerte mit den die Blutbahnen darstellenden Lückenräumen in verschiedener Ausdehnung in sie hinein, und so entstehen die Gebilde, die man zumeist als innere Quer- oder Transversalgefässe bezeichnet hat. Sehr häufig sind aber diese Theile des Kiemenarmes von den zwischen den Kiemenspalten liegenden Interspiracularzonen und Interspiraculargefässen nicht scharf unterschieden worden, obwohl sie doch zweifellos als eine besondere, allerdings von diesen letzteren aus sich entwickelnde Bildung betrachtet werden müssen. Ich habe sie daher schon längst (1882) als querverlaufende Flimmerreifen oder auch Flimmerbogen bezeichnet, habe aber den letzteren der beiden Namen wieder aufgegeben, um Verwechslungen mit dem in der Präbranchialzone des Kiemenarmes verlaufenden wahren Flimmerbogen zu vermeiden. Herdman nennt sie „horizontal membranes“, ohne sie allerdings immer scharf von den anderen Quergefässen auseinander zu halten.

a. Die Flimmerreifen bilden sich auf jeder Seite des Kiemenarmes selbstständig als halbbogenförmige Hervorwölbungen der zwischen den Spaltenreihen gelegenen entodermalen Querzonen (vgl. Fig. 3, 4, 6, Taf. VII). So wie diese bestehen sie durchaus aus einem einschichtigen Epithel zumeist sehr kleiner Zellen. Fast überall sind die Zellen

sehr flach und dünn, nur auf der Höhe der Falte finden sich grössere und höhere prismatische Elemente, die auf der dem Darmlumen zugekehrten Seite feine Flimmern oder gröbere Cilien tragen und eine wulstförmige Verdickung des freien Randes bedingen. Diese Randpartie kann selbst bei den verschiedenen Flimmerreifen eines Thieres recht erheblich verschieden sein, wie sich aus der Vergleichung der Figuren 3 und 4 auf Taf. XIX für *Clavelina lepadiformis* ergibt. In vielen Fällen ist allerdings von den Autoren ein Flimmersaum weder erwähnt noch gezeichnet, und es mag vielleicht auch vorkommen, dass Flimmern hier gänzlich fehlen, zumeist aber bin ich geneigt anzunehmen, dass eine Bewimperung vorhanden sein möchte, infolge ihrer spärlichen Entwicklung aber bei mangelhafter Conservirung übersehen worden sei.

Ventral zu nehmen die Flimmerreifen stets an Höhe ab und verlieren sich allmählich, ohne in der Regel den Endostyl zu erreichen. Dorsalwärts treten sie zumeist auf die Dorsalfalte und oft auch auf die an ihr sich entwickelnden Rückenzapfen über, und es können sich hier die Reifen der rechten und linken Seite mit einander vereinigen (vgl. für *Clavelina* Fig. 1, Taf. XIX).

In sehr vollkommener Ausbildung kommen die Flimmerreifen bei den Clavelinen vor. Mehr oder minder ansehnlich entwickelt sind sie bei den meisten Synascidiengattungen zu finden. Sie fallen hier besonders auf, weil die inneren Längsgefässe fast immer fehlen. Aber auch bei Monascidien mit wohl entwickelten Längsgefässen können die Quergefässe ansehnliche membranartige Falten darstellen (z. B. *Ascidia Challengeri*, *Asc. falcigera* in Textfigur 98 u. 100: *Polycarpa tinctor* (Textfigur 104); *Corella* in Fig. 3, Taf. XX und viele andere), die durchaus denen der Clavelinen ähnlich sind, obwohl es nicht immer feststeht, dass sie auch stets so wie diese immer nur aus einer continuirlichen Querfalte entstanden sind. Häufig trifft man sie bei allen Species einer Gattung, zuweilen aber scheinen sie bei einigen Arten zu fehlen, bei anderen vorzukommen. So sind sie z. B. bei *Botrylloides perspicuum* sehr deutlich ausgebildet; bei *Botr. rubrum* dagegen sind sie nur äusserst fein, durchaus aus einem zarten Plattenepithel gebildet, ohne Flimmerwulst (Fig. 7, Taf. XX), bei anderen Species dieser Gattung endlich hat man sie bisher überhaupt noch nicht beschrieben. Aehnliche Verschiedenheiten finden sich auch bei den verschiedenen Species der Gattung *Goodsiria*.

Fast immer ist der freie, in das Kiemendarmlumen vorspringende Rand der Flimmerreifen ganz glatt oder doch nahezu glatt. Zuweilen aber (*Glossophorum*) ist er mehr oder minder stark gewellt und gezähnt, in einzelne Lappen oder Zungen auslaufend. Auch bei *Rhodosoma callense* kommen nach L a c a z e - D u t h i e r s transversal verlaufende, bogenförmig ein- und ausgebuchtete, am freien Rande flimmernde Falten vor (vgl. Textfigur 97B). Heller hat sie allerdings in der gleichen Form nicht angetroffen, sondern fand nur an den Winkeln der Maschen zwischen den Quer- und Längsgefässen kurze, wimpernde Verbindungsmembranen.

Ebenso sind bei *Polycarpa molguloides* die Ränder der inneren Quergefässe an verschiedenen Stellen der Kieme mehr oder minder auffallend gewellt, fast krausenartig gefaltet. Diese letzteren Erscheinungen führen dann allmählich zu echten Papillenbildungen hinüber, die weiter unten (p. 416) besprochen sind. Unter den Synascidien scheinen sich echte Papillen an den inneren Quergefässen allerdings nur in der Gattung *Tylobranchion* und nach Sluiter (1895) bei *Polyclinum glabrum* zu entwickeln.

Ich habe diese zwischen den Kiemenspaltenreihen sich bildenden Flimmerreifen stets als wahre Horizontalfalten in vollem Zusammenhang mit dem Entodermepithel der primären Kiemenwand gesehen. Es mag aber wohl der Fall eintreten, dass hin und wieder an gewissen Stellen die Flimmerreifen oder vielleicht auch nur deren bewimperte Randsäume sich abtrennen und dann quer verlaufende Röhren entstehen, die die inneren Quergefässe umschliessen.

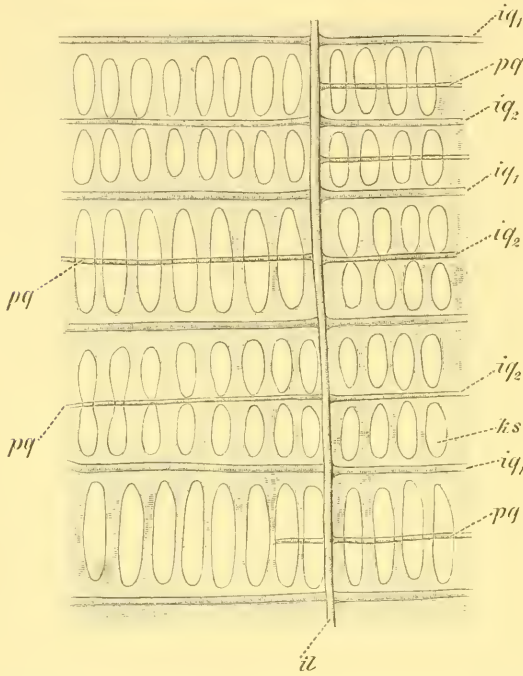
b. So wie diese Flimmerreifen zwischen den Kiemenspaltenreihen entstehen, entwickeln sich auch im Bereich der Spalten selbst innere, quer verlaufende parastigmatische Faltungen. Die Bildung dieser muss in etwas anderer Weise vor sich gehen als die der Reifen, denn innerhalb der Spaltenreihen fehlt natürlich ein continuirliches Entodermepithel; nur in den interspiracularen Längszonen zwischen den Kiemenspalten ist es zu finden, und nur von diesen Stellen aus können die über die Spalten quer hinwegziehenden Gefässe gebildet werden. Es entstehen also nicht lange, durch die ganze Breite der Kieme sich erstreckende einheitliche Querfalten, sondern jedes innere Quergefäss entwickelt sich gewissermassen aus einer Reihe kleinerer Querfältchen, die ventral und dorsal zu über die benachbarten Kiemenspalten hinweg röhrenförmig weiter wachsen, um erst später mit einander zu confluiren und ein einheitliches parastigmatisches Quergefäss darzustellen. Diese kleinen ursprünglichen Querfältchen vermitteln die Befestigung des zum grossen Theil freiliegenden Quergefässes am Entoderm der primären Kiemenwand. Sie können sehr zahlreich, fast immer zwischen je zwei Kiemenspalten auftreten, oft aber liegen sie auch beträchtlich weiter auseinander, so dass ein ganz freiliegendes Stück des Quergefässes zwei, drei und noch zahlreichere Spalten kreuzt (*itg.* in Fig. 1 u. 2, Taf. XX).

Diese parastigmatischen Gefässe sind wohl zu unterscheiden von den intrastigmatischen Querbrücken, die mitten in den Kiemenspalten in der Ebene der primären Kiemenwand selbst auftreten und ein Spiraculum durch Quertheilung in zwei zerlegen. Neben dem Auftreten von neuen, selbstständigen Perforationen ist die Theilung der bereits vorhandenen das wichtigste Mittel zur Vergrösserung der Spaltenzahl. Die Unterscheidung der parastigmatischen und intrastigmatischen Quergefässe wird nur dann schwierig und selbst undurchführbar, wenn die ersteren sich in die Spalten einsenken und sie zerlegen, oder wenn

die letzteren in das Kiemendarmrücken zu vorwachsen und typische innere Querfalten hervorgehen lassen.

Darnach möchte es so scheinen, als ob es stets leicht sein müsste, diese parastigmatischen Quergefäße von den wahren Flimmerreifen zu unterscheiden. Das ist aber durchaus nicht immer der Fall. Da neue Kiemenspaltenreihen nicht immer durch neue und selbstständig auftretende Perforationen gebildet werden, sondern sehr oft dadurch entstehen, dass alle Spalten einer Querreihe nach und nach durch Quertheilung in zwei

Fig. 94.



Schematische Darstellung der Vermehrung der Kiemenspaltenreihen durch Quertheilung der Spiracula.

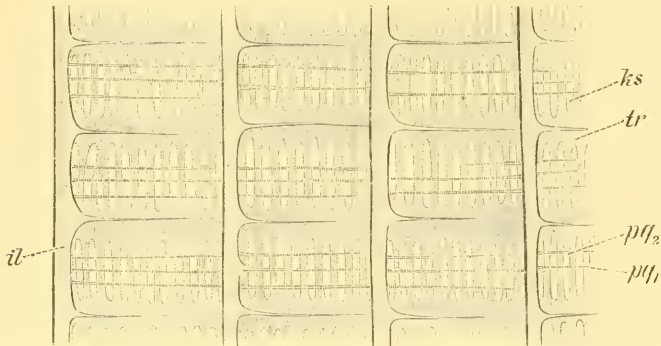
$il$  = inneres Längsgefäß;  $iq_1$  u.  $iq_2$  = innere Quergefäße 1' und 2' Ordnung;  $ks$  = Kiemenspalten;  $pq$  = parastigmatische Quergefäße, die Spalten halbierend und nach deren Theilung sich in innere Quergefäße zweiter Ordnung, beziehungsweise in Flimmerreifen verwandelnd.

Querfaltungen dadurch einfachen Quergefäßen ähnlicher werden können, dass ihre basalen Verbindungslamellen mit dem primären Kiemengitterwerk durch auftretende Perforationen in mehrere Stücke zerlegt werden. Jedenfalls lässt sich in den alten voll entwickelten Kiemen grosser Thiere sehr oft nicht feststellen, ob ein bestimmtes Gefäß auf diese oder jene Art der Querfaltenbildung zurückzuführen ist (*Ciona intestinalis*, *Phallusia mammillata*).

zerfallen (vgl. hier Fig. 1, Taf. XX), erhalten die ursprünglichen parastigmatischen Gefäße die gleiche Lage und Stellung zwischen den Kiemenspaltenreihen wie die Flimmerreifen. Die Uebereinstimmung kann eine vollständige werden, wenn dann die Gefäße nicht mehr durch zahlreiche kleinere Fältchen, sondern durch eine continuirliche, durch Verschmelzung von diesen aus entstandene Querfalte mit der primären Kiemenspaltenwand verbunden sind. So kann der Fall eintreten, dass eine Querfalte auf einer bestimmten Strecke wie ein parastigmatisches Quergefäß, auf einer anderen wie ein echter Flimmerreifen erscheint (vgl. die nebenstehende Textfigur 94). Andererseits dürften vielleicht auch, worauf schon oben hingewiesen wurde, die nach Art der Flimmerreifen entstandenen

Neben einer Kiemenspaltenreihe treten häufig mehrere parastigmatische Quergefäße auf, so dass die Spiracula von zahlreichen Querstäben wie überbrückt erscheinen. Diese Quergefäße sind dann in der Regel alle von annähernd der gleichen Stärke und ziemlich dünn. Erstrecken sie sich geradlinig über zahlreiche Spalten hinweg, so sind sie als Quergefäße leicht erkennbar (Textfigur 95). Sind sie aber noch so kurz, dass sie nur eine Spalte überbrücken, so ist es oft unmöglich zu

Fig. 95.



Stück aus der Kieme von *Cynthia formosa* Herd. (Nach Herdman.) <sup>50</sup>/<sub>1</sub>.

*il* = innere Längsgefäße; *ks* = Kiemenspalten; *pq*<sub>1</sub>, *pq*<sub>2</sub> = parastigmatische Quergefäße erster und zweiter Ordnung; *tr* = Interspiraculare Querzonen.

entscheiden, ob es sich um ein sich bildendes parastigmatisches Quergefäß oder um die Theilung eines Spiraculum in zwei handelt.

c. So wie wir oben (p. 398) die im primären Kiemengitterwerk verlaufenden transversalen Interspiraculargefäße resp. die Interspiracularzonen als erster, zweiter und dritter Ordnung unterscheiden konnten, lässt sich das auch bei den inneren Quergefäßen, den Flimmerreifen und parastigmatischen Quergefäßen, thun. Im Allgemeinen wird die Art und Weise der Anordnung und Vertheilung beider Gebilde die gleiche sein, da gewöhnlich, wenn überhaupt Querfalten sich bilden, über allen interspiracularen Querzonen die Faltungen entstehen. Da aber quer verlaufende Gefäße auch zwischen den transversalen Interspiraculargefäßen vorkommen, ist ihre Zahl in der Regel grösser als die der letzteren, und man wird dann auch eine höhere Ordnungszahl innerer Quergefäße als transversaler Interspiraculargefäße zu unterscheiden haben. So sieht man z. B. in Fig. 1 u. 2 Taf. XX bei *Ciona* und *Polycarpa* nur eine Art interspiracularer Querzonen, während innere Quergefäße erster und zweiter Ordnung vorhanden sind.

Die Unregelmässigkeiten und individuellen Verschiedenheiten in der Anordnung der inneren Quergefäße sind zumeist erheblicher als die im primären Gitterwerk selbst. Im Besonderen erweisen sich die kleineren Gefäße zweiter und dritter Ordnung in Zahl und Vertheilung

recht variabel. Bei *Ascidella aspersa* z. B. können die feinen, die Spalten überbrückenden inneren Quergefäße gänzlich fehlen, oder sie treten an verschiedenen Stellen unregelmässig auf, niemals überall gleichzeitig.

Individuelle Variationen zeigen sich namentlich in der Dicke und Stärke der inneren Quergefäße, indem man bei den einen Individuen dickere und dünnere, also Gefäße erster und zweiter Ordnung unterscheiden kann, während bei den anderen die Unterschiede wegfallen und alle Gefäße gleicher Ordnung zu sein scheinen. So sind z. B. bei *Ascidia plebeia* nach Herdman zumeist alle Gefäße gleich weit, zuweilen aber ist jedes vierte beträchtlich weiter als die drei dazwischen liegenden. Die Quergefäße stehen also hier entweder nach der Formel: I.I.I.I.I. oder I.II.II.I.I. Auch die meisten der oben (p. 399) für die Variabilität der transversalen Interspiraculargefäße angeführten Beispiele liessen sich an dieser Stelle nochmals vorbringen.

Individuelle Verschiedenheiten anderer Art kommen bei *Ascidia producta* vor. Hier können nämlich gewisse innere Quergefäße zweiter Ordnung, die als parastigmatische die Kiemenspalten überbrücken, mehr oder minder weit atrophieren, und gleichzeitig können auch die Papillen, die an den inneren Längsgefäßen sitzen, an ihren Ursprungsstellen Rückbildungerscheinungen aufweisen.

Zuweilen können innere Quergefäße gänzlich fehlen, wie aus der Beschreibung Sluiter's für *Ciona abdominalis* ersichtlich ist. Doch scheint es sich in diesem Fall wie bei *Ciona Flemingi* nicht nur um eine nur bei gewissen Individuen auftretende individuelle Varietät zu handeln, sondern um ein bereits festgelegtes Artmerkmal. Fast alle anderen *Ciona* entwickeln normaler Weise innere Quergefäße, und bei der hohen systematischen Bedeutung, die diesen zukommt, möchte man fast versucht sein, eine Auflösung der Gattung *Ciona* in zwei vorzunehmen.

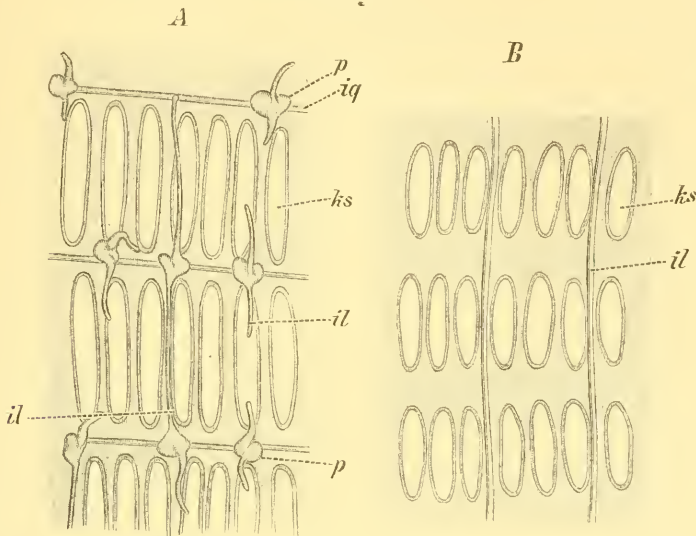
**2. Längsfaltungen.** a. So wie die quer verlaufenden Gefäße entstehen auch die inneren Längsgefäße auf zwei verschiedene Weisen. Einmal bilden sie sich als einfache, die ganze Kiemenspaltenlänge durchziehende Längsfaltungen der longitudinalen Interspiracularzonen (siehe Textfigur 96B) in einer ganz ähnlichen Weise wie aus den transversalen Zonen die Flimmerreifen. So wie bei diesen besteht auch hier die Wand aus einem einschichtigen flachen und selbst platten Epithel, das zumeist nur am freien Rande mehr oder minder merklich verdickt und mit Flimmern besetzt ist (vgl. für *Botrylloides* Fig. 6, Taf. XX). Die Flimmern sind wohl stets viel feiner als die die Kiemenspalten umgebenden Wimpern. Sehr häufig wurden sie übersehen, es mag aber auch sein, dass sie manchen Formen gänzlich fehlen.

Bei den meisten Botrylliden sind diese die inneren Längsgefäße umschliessenden Längsfaltungen die einzigen Gebilde, die eine Vergrößerung der respiratorischen Fläche bewirken (vgl. Fig. 5, Taf. XX), da in dieser Familie die inneren Quergefäße fast immer gänzlich fehlen oder wenigstens nur sehr schwach entwickelt sind. Ebenso ist es wohl



bei allen Jugendstadien der Polystyeliden der Fall, während bei alten, ganz entwickelten Thieren fast immer Quergefäße hinzutreten, die keiner Art gänzlich zu fehlen scheinen, wenn sie freilich zuweilen auch nur sehr wenig ausgeprägt und an manchen Stellen gar nicht nachweisbar sind (*Goodsiria placenta* var. *fusca* Herd. *G. pedunculata* Herd.). Unter den Monascidien sind diese Längsfaltungen der inneren Kiemenwand sehr allgemein verbreitet. Aber es ist im ausgebildeten Thier zumeist gar nicht mehr möglich, sie von den inneren Längsgefäßen zu unterscheiden, die nach dem zweiten Typus sich entwickelt haben, da beide füglich

Fig. 96.



A. Halbschematische Darstellung des Kiemenkorbes einer *Perophora* von innen gesehen.  
 B. Halbschematische Darstellung der Kieme eines *Botryllus* von innen gesehen.

*il* = innere Längsgefäße; *iq* = innere Quergefäße; *ks* = Kiemenspalten; *p* = Papillen.

einen vollkommen übereinstimmenden Bau und gleiche Lagebeziehungen aufweisen können.

Lahille, und manche Forscher sind ihm darin gefolgt, bezeichnet die als Längsfalten auftretenden Gefäße als Längsrippen „côtes longitudinales“ und nimmt irrtümlicher Weise an, dass sie nur bei einer bestimmten Anzahl Familien (*Botryllidae*, *Polystyelidae*, *Molgulidae*, *Cynthiidae*) vorkommen, die er als *Stolidobranchiata* zusammenfasst. Andere französische Autoren (*Pizon*) haben die inneren Längsgefäße auch als „lames méridiennes“ bezeichnet, ohne sie allerdings, wie mir scheint, immer scharf von den Längsfaltungen der gesamten Kiemenwand auseinander zu halten. *Selys-Longchamps* und *Damas* (1900) nennen die inneren Längsgefäße „barres longitudinales“ und unterscheiden sie von den „côtes“, die nach ihnen immer nur ganze Gruppen von Längsgefäßen bedeuten.

Der zweite Bildungsmodus der inneren Längsgefässe ist dadurch bestimmt (siehe Textfigur 96A), dass nicht eine continuirliche Falte sich erhebt, sondern dass einzelne getrennte Fältchen oder Zapfen auftreten, die nach vorn und hinten zu schlauch- oder röhrenförmig weiter wachsen, um zu inneren Gefässen sich zu vereinigen. Diese laufen demnach frei über die Kiemenspalten hinweg, um zunächst nur in den interspiracularen Querzonen zwischen den Spaltenreihen sich mit der primären Kiemenwand zu verbinden. Die basalen Theile der Ausstülpungen, aus denen die nach dem zweiten Typus gebildeten inneren Längsgefässe hervorgehen, stellen die Verbindungsstücke der letzteren mit der primären Kiemenwand dar. In der Regel sind sie klein und unansehnlich, trabekelartig gestaltet, oder sie erscheinen als kürzere oder längere Fältchen. In einigen Fällen erlangen diese Stücke eine ganz auffallende Grösse, so dass sie zu wichtigen Theilen der Kieme werden. In der Gattung *Rhopalopsis* und bei *Ectemascidia Garstangi* finden sie sich als grosse dreieckige Lappen, deren Basaltheile in den Querzonen zwischen den Kiemenspaltenreihen ruhen und sich mit einander verbinden können, während die Spitzen die inneren Längsgefässe tragen. Auch bei *Corynascidia Suhmi* (Fig. 9, Taf. XX) bemerkt man als Träger der feinen Längsgefässe mächtige dreikantige Zungen, die auf den ersten Anblick wie echte Papillen erscheinen.

Die oben erwähnte Uebereinstimmung mit den auf die erste Weise entstandenen Längsgefässen wird vornehmlich dadurch herbeigeführt, dass einerseits die zahlreichen Verbindungsstücke mit dem primären Kiemengitterwerk zu einer Falte zusammenfliessen, andererseits die ursprünglich einheitliche Falte an ihrer Basis in mehrere getrennte Stücke sich auflöst, so dass nur am freien Rande ein zusammenhängender Röhrentheil bestehen bleibt. Es lässt sich zuweilen beobachten (*Molgula occulta*, *Ascopera nana*, *Ciona intestinalis*), wie dicht neben einander in einer Kieme die morphologisch ganz gleichwerthigen inneren Längsgefässe nach dem einen oder dem anderen Modus sich bilden können. La Hille hält die nach dem zweiten Modus entstandenen Längsgefässe für grundverschieden von den ersteren. Er nennt sie „sinus anastomatiques longitudinaux“ und glaubt, dass sie nur bei wenigen Familien zur Entwicklung gelangen, die er als Phlebobranchiata vereinigt. Bei manchen Formen würden diese Längsgefässe durch gegabelte Papillen vertreten, und aus diesen könnten sich weiterhin noch wahre Gefässe entwickeln. Die beiden hier unterschiedenen Arten von inneren Längsgefässen kämen aber niemals in einer Kieme neben einander vor und ebenso wenig bei nahe verwandten Formen. Daher ergebe sich die grosse systematische Bedeutung dieser Gebilde. Wie aber oben gezeigt wurde, finden sich zuweilen beide Gefässarten in nächster Nachbarschaft in einem Thiere vor.

b. Die Länge der inneren Längsgefässe kann verschieden sein. Da, wo typische Längsfaltungen der inneren Kiemenwand auf frühen Entwicklungsstadien auftreten, reichen sie wohl immer von vorn nach hinten

über die ganze Kieme (Botrylliden). Aber auch die nach dem zweiten Modus entstandenen Längsgefässe erstrecken sich zumeist durch die ganze Länge des Kiemendarms hindurch, wenn ihre Entwicklung zum Abschluss gekommen ist; auf jüngeren Stadien, bevor alle einzelnen Abschnitte mit einander verwachsen sind, erscheinen sie natürlich kürzer. Indessen findet man auch in alten Thieren neben den langen Gefässen beträchtlich kürzere und dünnere, die ihr Wachsthum beendigt zu haben scheinen und nur über wenige Kiemenspalten sich ausdehnen (vgl. hier Textfigur 92, p. 395). Ganz besonders zahlreich sind die kurzen Gefässe selbst bei alten Thieren von *Corella japonica*, *Ascidia longitudinalis*, und bei der Gattung *Perophora* scheinen lange, durch die ganze Kieme reichende innere Längsgefässe überhaupt nicht vorzukommen, sondern nur kürzere, über ein oder zwei Spaltenreihen sich erstreckende. Auch bei vielen Monascidien finden sich solche kurze, dünne Längsgefässe zuweilen nur als Verbindungsstücke zwischen zwei inneren Quergefässen. Eine bestimmte Gesetzmässigkeit in der Anordnungsweise der längeren und kürzeren Gefässe dürfte wohl nirgend bestehen.

c. So wie die Länge zeigen auch die Dicke und Form der inneren Längsgefässe erhebliche Verschiedenheiten, und im Zusammenhange damit erscheinen die Querschnitte durch die Organe recht verschieden gestaltet und die Lumina weiter oder enger. Bei den Ascidiiden sieht man sie im Durchschnitt sehr häufig stark gerundet, fast kreisähnlich (siehe Textfigur 106), während sie bei Molguliden und auch bei Cynthien oft seitlich stark zusammengedrückt, fast lamellenartig erscheinen (vgl. Textfigur 107, Fig. 1 u. 2, Taf. XXII). Da, wo nur sehr wenige Längsgefässe auftreten, sind sie in der Regel alle annähernd gleich weit und gleich geformt (Botrylliden). Wo aber zahlreiche Gefässe vorkommen und besonders da, wo diese verschieden lang sind, schwanken auch die Dicke und Weite sehr erheblich. Die kürzeren Längsgefässe sind zumeist beträchtlich dünner als die langen, die durch den ganzen Kiemendarm hindurchziehen. Jedoch sind auch diese letzteren durchaus nicht immer ganz gleichartig beschaffen, und häufig kann man sie je nach ihrer Stärke in zwei oder auch drei Gruppen einordnen. So wie die Quergefässe liessen sie sich dann als erster, zweiter und dritter Ordnung unterscheiden, doch wäre damit nur wenig gewonnen, da eine gesetzmässige Anordnung der feineren und gröberen Gefässe gewöhnlich nicht zu beobachten ist (vgl. Textfigur 92). Treten neben dünnen Längsgefässen besonders starke auf, so sind diese letzteren wohl immer nach dem ersten Bildungsmodus als typische Falten entstanden, während umgekehrt die ganz feinen in der Regel nach dem zweiten Typus sich entwickelt haben.

Wenn auch die inneren Längsgefässe sehr oft nicht geradlinig verlaufen, so sind doch ihre Wandungen namentlich im freien, schlauchförmigen Randtheil in der Regel glatt. Nur bei verhältnissmässig wenigen Formen erscheint der Rand unregelmässig ein- und ausgebuchtet, an

manchen Stellen fast krausenartig gefaltet (*Styela bythia*, *St. oblonga*). Man wird diese Erscheinungen wohl als eine Vorstufe zur Papillenbildung auffassen dürfen. Allerdings muss man sich hüten, solche im normalen ausgestreckten Zustande vorkommende persistirende Faltungen mit denen zu verwechseln, die bei jeder stärkeren Contraction des Thieres auftreten und nach der Streckung wieder verschwinden.

d. Die Zahl der inneren Längsgefässe ist bei den verschiedenen Arten und Gattungen äusserst verschieden. Bei den kleinen Botrylliden (z. B. *Botryllus*, Fig. 5, Taf. XX) finden sich jederseits nur 3 Gefässe, bei den grossen Monascidien steigt die Anzahl auf mehrere Dutzend. Sind nur sehr wenige Gefässe vorhanden, so ist die Zahl in der Regel bei einer Art und zuweilen auch bei einer Gattung constant, und es scheint, dass fast in der ganzen Familie der Botrylliden (*Botryllus*, *Polycyclus*, *Botrylloides*, *Sarcobotrylloides*, *Symplegma*) immer oder fast stets nur 3 Gefässe vorkommen. Die jungen Thiere von *Symplegma viride* weisen die gleiche Zahl auf, in alten Individuen wird zuweilen jederseits ein Gefäss rückgebildet, so dass nur noch zwei bestehen bleiben. Andererseits steigt bei einigen *Botrylloides* (*B. gregalis*, *B. maeandrium*) die Zahl auf 5 (Sluiter). Ist die Zahl der Längsgefässe gross, so sind auch die individuellen Schwankungen erheblich und stehen im Grossen und Ganzen in einem gewissen Zusammenhang mit den oben erwähnten (p. 384) individuellen Variationen in der Zahl der Kiemenspalten.

e. Die Vertheilung und Anordnung der inneren Längsgefässe bieten manche charakteristische Besonderheiten. In vielen Fällen sind die Gefässe ziemlich regelmässig vertheilt und stehen daher in annähernd gleichen Abständen von einander. Doch gilt auch hier, was schon für andere Theile des Kiemendarmes erwähnt werden musste, dass an verschiedenen Stellen die Gleichmässigkeit mehr oder minder erheblich gestört sein kann. Von Bedeutung ist das Verhalten der Gefässe zu den Spiraculis. Sehr selten sind die Längsgefässe so zahlreich und so regelmässig gestellt, dass sie immer nur eine Spalte zwischen sich einschliessen. Bei *Ecteinascidia euphues* scheint das nach Sluiter fast an allen Stellen des Kiemendarms der Fall zu sein, so dass die Anzahl der Gefässe und der Spiracula in jeder Reihe ziemlich genau übereinstimmt.

Bei *Ecteinascidia psammodes*, *Ciona abdominalis* rücken die inneren Längsgefässe etwas weiter von einander ab. und zwischen ihnen liegen in der Regel 2 Spalten: 2—3 Spiracula in jedem Zwischenfeld zählt man auch bei *Ecteinascidia turbinata*. *Ect. Garstangi*, *Ciona Flemingi*, *Cynthia torpida*, *Styela glans*, 3—4 bei *Rhopalopsis fusca*, *Rh. crassa*, *Ascidia cylindracea*, 4—5 bei *Ascidia despecta*, *Ciona Savignyi* u. s. w. Für die nächst höheren Zahlen lassen sich leicht viele Beispiele anführen, und endlich erscheinen die Gefässe nur in so weiten Entfernungen von einander, dass sich 1—2 Dutzend Kiemenspalten zwischen ihnen entwickeln können (z. B. *Microcosmus polymorphus*, *Styela grandis*).

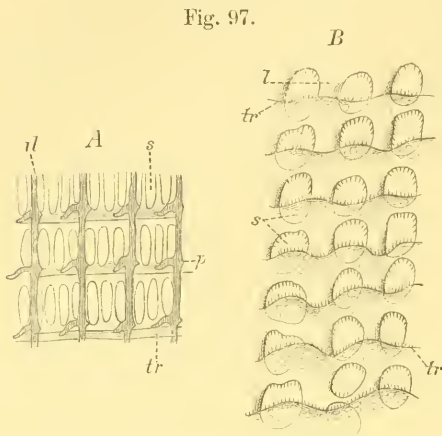
Bezüglich der Zahl der Kiemenspalten zwischen je zwei Längsgefäßen kommen zahlreiche individuelle Verschiedenheiten vor, und sehr häufig verhalten sich auch in ganz regelmässig gebauten Kiemen verschiedene Stellen verschieden. Bei *Ciona intestinalis* z. B. lässt sich ein ziemlich regelloses Variiren feststellen. Zumeist finden sich 4 bis 5 Spalten in jedem durch die Quer- und Längsgefäße gebildeten Rechteck (Fig. 1, Taf. XX), oft auch 6—7, selten noch mehr bis zu 10.

Bei den meisten Ascidiern ist die Vertheilung der inneren Längsgefäße eine noch unregelmässiger, und so entstehen in der Kieme Längszonen von sehr verschiedener Breite. Während an den einen Stellen die Gefäße so nahe aneinander rücken, dass zwischen ihnen kaum noch eine Kiemenspalte (*Polycarpa glomerata*) Platz findet, stehen sie an anderen so weit von einander ab, dass ungefähr ein Dutzend und noch mehr Perforationen die Zwischenzone durchbrechen können. Zu dieser unregelmässigen Anordnung tritt noch hinzu, dass die Längsgefäße durchaus nicht immer ganz parallel verlaufen, sondern vorn oder hinten sich bald einander nähern, bald von einander entfernen, so dass die zwischen ihnen verlaufenden Längszonen an den verschiedenen Stellen verschiedene Breiten besitzen und dem entsprechend auch von einer wechselnden Zahl Spalten vorn, hinten und in der Mitte durchsetzt werden.

Die eben erwähnte Annäherung der inneren Längsgefäße an bestimmten Stellen der Kieme führt zur Bildung von Gefässgruppen. Selys-Longchamps und Damas (1900) haben neuerdings die Bezeichnung „côtes longitudinales“ lediglich auf diese Längsgefässgruppen beschränkt. Wohl nur sehr selten (*Molgula ampulloides*) sind sämtliche Längsgefäße einer Kieme zu Gruppen angeordnet; zumeist bleiben zwischen diesen Rippen in mehr oder minder unregelmässiger Vertheilung vereinzelte Gefäße bestehen. Im einfachsten Fall rücken immer nur 2 innere Längsgefäße dicht aneinander: meist sind es aber 3—6 oder noch mehr, die eine Gruppe bilden (vgl. Fig. 15, Taf. XX). Uebrigens ist die Zahl der in eine sog. Rippe einbezogenen Längsgefäße nicht einmal bei den verschiedenen Gruppen einer Kieme fest bestimmt, denn zumeist kommen recht erhebliche Verschiedenheiten vor. Dagegen ist die Zahl der Gefässgruppen, obwohl auch sie individuelle Schwankungen aufweisen kann, bei einer Art und selbst bei manchen Gattungen ziemlich constant. Es hat daher Herdman diesen Längsgefässgruppen eine hohe Bedeutung zuerkennt, indem er sie mit den weiter unten (p. 436) behandelten Längsfaltungen des gesammten Kiemendarmes homologisirte resp. als deren rudimentäre Andeutungen betrachtete.

f. Auf gewisse individuelle Variationen in der Zahl, Grösse und Anordnung der inneren Längsgefäße habe ich oben bereits aufmerksam gemacht. Zuweilen gehen aber die Unterschiede so weit, dass bei manchen Individuen die Gefäße eine sehr weitreichende Reduction erfahren, ja auch vollständig schwinden können. Das scheint bei *Symplegma viride* im Alter ziemlich regelmässig mit einem der drei sich entwickelnden

Längsgefäßpaare der Fall zu sein (vgl. oben p. 412), und auch bei *Rhodosoma pyxis* können hin und wieder Längsgefäße fehlen (Traustedt). Sehr beträchtliche individuelle Verschiedenheiten müssten bei *Rhodosoma callense* vorkommen, wenn die Darstellungen, die Heller (1875) und Lacaze-Duthiers (1865) gaben, zutreffend sind. Ich habe die Ab-



A. Kiemenkorb von *Rhodosoma callense*  
nach Heller.

B. Nach Lacaze-Duthiers.

*il* = innere Längsgefäße; *l* = interspiraculare  
Längszonen; *p* = Papillen; *s* = Kiemenspalten;  
*tr* = Quergefäße.

zahlreiche mit Papillen besetzte innere Längsgefäße zu gelten, wie sie in ähnlicher Weise auch bei den Gattungen *Ascidia* und *Phallusia* vorkommen. Bei *Ascidiclla scabra* und *Asc. cristata* finden sich neben diesen normalen Kiemenformen sehr abweichend gestaltete, und zwar treten die Verschiedenheiten bei den Nachkommen desselben Mutterthieres auf. Es können nicht nur die inneren Längsgefäße, sondern auch die Papillen vollkommen fehlen und dann gleichzeitig noch die Kiemenspalten besonders gross erscheinen (vgl. Fig. 4, Taf. XX). Bei *Ascidiclla lutaria* scheinen sogar regelmässig die inneren Längsgefäße zu fehlen, und auf den inneren Quergefäßen sitzen nur kurze Papillen, die die Stellen andeuten, auf denen jene entspringen müssten (Fig. 8, Taf. XX).

g. Bei so weit gehenden individuellen Verschiedenheiten sollte es fast scheinen, als ob die inneren Längsgefäße für die Systematik der Ascidien nur eine untergeordnete Bedeutung besitzen könnten. Eigenthümlicher Weise sind aber gerade in neuester Zeit, nachdem diese Variationen bekannt geworden waren, diese Organe als Merkmale von ganz besonderer Wichtigkeit in den Vordergrund gestellt worden. Das Bestreben, die Systematik der Ascidien auf Verschiedenheiten der inneren Längsgefäße, auf ihr Vorkommen oder Fehlen, zu gründen, geht auf

hergesetzt. Abgesehen von der Form der Kiemenspalten fällt der Mangel stärker hervortretender innerer Längsgefäße in Lacaze's Zeichnung auf. Papillen sind zwar nicht abgebildet, werden aber im Text erwähnt. Ausserdem bestehen nicht unwichtige Gegensätze in den Angaben der beiden Autoren über bewimperte Quermembranen (vgl. oben p. 404), so dass wohl der Zweifel berechtigt ist, ob beide Forscher überhaupt dieselbe Art untersucht haben.

Sehr auffallende individuelle Verschiedenheiten weisen, wie die Untersuchungen Roule's dargethan haben, die inneren Längsgefäße in der Gattung *Ascidiclla* auf. Als typisches Verhalten haben

Lahille zurück. Wie schon im ersten Abschnitt dieses Werkes (p. 74) bemerkt wurde, hat dieser Forscher sämtliche Ascidien, Dolioliden und Pyrosomen als Eutremata zusammengefasst und lediglich nach dem Verhalten der Längsfaltungen im Kiemendarm in 3 Ordnungen eingetheilt. Den Aplusobranchiata fehlen innere Längsgefäße (hierhin rechnet unser Autor aber irrthümlicher Weise auch die Pyrosomen, die doch sehr wohl entwickelte innere Längsgefäße haben); die Phlebobranchiata und Stolidobranchiata haben innere Längsgefäße, doch sollen sie sich bei den ersteren nur nach dem zweiten oben beschriebenen Bildungsmodus entwickeln, während sie bei den letzteren allein als typische Längsfalten nach dem ersten Modus entstehen und als wahre Längsrippen „côtes longitudinales“ bezeichnet werden. Bei den meisten Stolidobranchiaten treten überdies Längsfaltungen der gesammten Kiemengewandungen hinzu, die als „vrais plis méridiens“ bezeichnet werden und weiter unten (p. 436) eingehender besprochen sind. Ich habe aber bereits oben (p. 410) dargethan, dass ein so scharfer Unterschied zwischen beiden Arten von Längsgefäßen nicht besteht, dass beide vielmehr in der Kieme eines Thieres neben einander vorkommen können und durchaus nicht die eine und die andere auf zwei ganz verschiedene Ascidiengruppen beschränkt sind. Darnach kann ich die beiden Gruppen der Stolidobranchiata und Phlebobranchiata als natürliche, den verwandtschaftlichen Beziehungen der Ascidien entsprechende nicht anerkennen, obwohl von mehreren Seiten noch jetzt an Lahille's Auffassung im Wesentlichen festgehalten wird.

So anerkennt z. B. Garstang (1895) diese drei Ordnungen der Eutremata, von denen er in richtiger Würdigung der Unterschiede Pyrosomen und Dolioliden abgetrennt hat. Auch das System Sluiter's, das man seltsamer Weise als das „einzige natürliche“ gepriesen hat, unterscheidet sich nicht viel von dem Garstang's oder Lahille's, wengleich auch neue Gruppenbezeichnungen eingeführt werden; jedenfalls finden wir in ihm das gleiche Merkmal der Beschaffenheit der Kieme als oberstes Eintheilungsprincip verwerthet. Nur auf die socialen Ascidien will Sluiter diesen Gesichtspunct nicht anwenden. Er hält diese Gruppe als eine „natürliche“ Ordnung aufrecht, während Lahille ihre einzelnen Gattungen bei verschiedenen Familien der Aplusobranchiaten und Phlebobranchiaten untergebracht hatte. Die so durch Abzweigung aller socialen Ascidien wesentlich eingeengte Ordnung der Aplusobranchiata bezeichnet Sluiter als *Ascidiacea merosomata*, während er die Phlebobranchiata und Stolidobranchiata nur als Unterordnungen bewerthet und als *Ascidiacea holosomata* zusammenfasst. Natürlich kann die verschiedene Entstehungsweise der inneren Längsgefäße nach meinen oben mitgetheilten Darlegungen auch nicht den systematischen Werth besitzen, der ihr im Systeme Sluiter's eingeräumt wird, und ich bin daher ausser Stande, Phlebobranchiata und Stolidobranchiata auch nur im Sinne Sluiter's anzuerkennen.

Ebenso erscheint es mir zweifelhaft, ob die merosomen und holosomen Ascidien Sluiter's in der That zwei natürliche, auf Blutsverwandtschaft der betreffenden Gattungen begründete Ordnungen sind. Zwar hat auch Herdman (1899) noch ganz neuerdings die Bezeichnungen Merosomata (Chalarosomata) und Holosomata (resp. Pectosomata) angewendet. Aber es geschah das doch in einer ganz anderen Bedeutung, denn es werden darunter nur zwei Gruppen der Synascidien verstanden, bei denen entweder eine Gliederung des Körpers in Thorax und Abdomen vorhanden ist oder fehlt, während Sluiter auf das Vorkommen und Fehlen von Längsgefässen den Nachdruck\*) legt und daher zu den Holosomen nicht nur Monascidien, sondern von den Synascidien auch die Botrylliden und Polystyeliden rechnet.

Dass eine strenge Durchführung dieses letzteren Gesichtspunctes nicht immer möglich ist, beweisen die oben angeführten Fälle individueller Variationen, in denen die inneren Längsgefässe sammt Papillen vollständig schwinden können (*Ascidiella scabra*, *As. cristata*), und vor Allem die *Ascidiella lutaria*, bei der die Gefässe normaler Weise zu fehlen scheinen, obwohl meines Erachtens darüber kein Zweifel bestehen kann, dass diese Form eine *Ascidiella* ist. Hätten die inneren Längsgefässe wirklich die Bedeutung, die ihnen von gewisser Seite zugesprochen wird, so müsste die *Asc. lutaria* nicht nur aus der Gattung *Ascidiella* und aus der Familie der Ascidiidae entfernt werden, sondern sie wäre auch aus der Ordnung der Phlebobranchiaten zu streichen und zu den Aplusobranchiaten (Merosomata) zu stellen. Das Widersinnige eines solchen Verfahrens liegt auf der Hand.

Uebrigens giebt es noch eine Anzahl anderer Gattungen, die der inneren Längsgefässe entbehren, die aber trotzdem von Sluiter und den Anhängern seines Systems inconsequenter Weise zu den Holosomen und nicht zu den Merosomen gezählt werden. Es sind das gewisse Ascidiiden. Die Gattung *Hypobythius* hat ganz unregelmässig gestellte rundliche Kiemenspalten, die Innenwand der Kieme aber springt, wenn sie auch nicht vollkommen glatt erscheint, nirgends zur Bildung von Längsgefässen und typischen inneren Quergefässen vor. Bei der zu den Corellinen gehörenden Gattung *Agnesia* sind zwar zwischen den Reihen der mächtigen Spiralspalten innere Quergefässe, auf denen Papillen sitzen, vorhanden, aber innere Längsgefässe fehlen ebenfalls. Das Gleiche ist bei der Gattung *Corellascidia* der Fall, nur dass hier die Spiracula die Gestalt von etwas unregelmässigen länglichen Rechtecken haben.

**3. Papillen.** Die in das Kiemendarmmlumen vorspringenden zapfenförmigen Erhebungen entstehen entweder im innigsten Zusammenhang gleichzeitig mit den inneren Längsgefässen oder später als diese als selbstständige Ausstülpungen. Im ersteren Fall (primäre Papillen)

---

\*) Auf ein anderes unterscheidendes Merkmal kann an dieser Stelle nicht eingegangen werden.



erhebt sich das Entodermepithel der primären Kiemenwand an bestimmten Stellen in den die Kiemenspaltenreihen trennenden Querzonen zu unregelmässig geformten Zapfen, die entweder durch einfache Gabelung des freien Endes oder durch besondere selbstständig auftretende Ausstülpungen je einen nach vorn und hinten gerichteten schlauchförmigen Fortsatz entsenden, aus dem das innere Längsgefäss sich entwickelt (vgl. Textfigur 96 A). Das freie Innenende des Zapfens kann dann noch beträchtlich weiter wachsen und sich ansehnlich über die Längsgefässe erheben (z. B. *Perophora*). Im zweiten Fall sind die inneren Gefässe bereits vorhanden oder mindestens angelegt, wenn die Zapfen auftreten, und zwar erfolgt deren Bildung zu meist durch Ausstülpungen des Epithels der inneren Längsgefässe, seltener der Quergefässe. LaHille hat sie secundäre Papillen genannt.

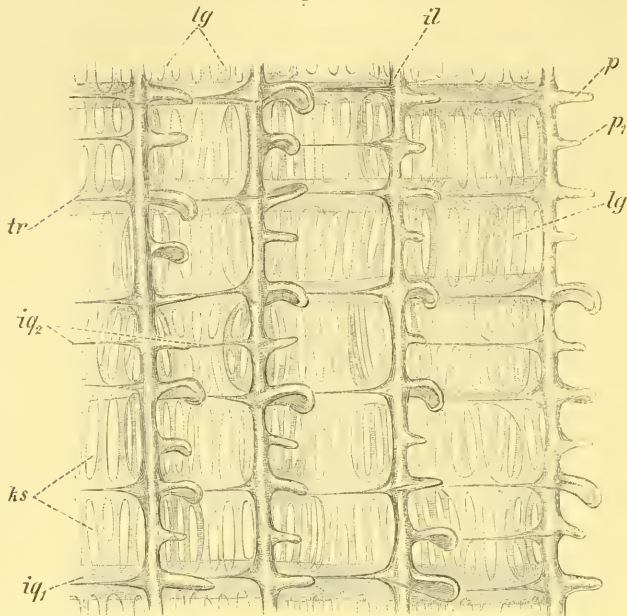
Die Papillen oder Seitenzapfen werden von einem durchaus einschichtigen Entodermepithel umschlossen. Aehnlich wie in den Rückenzapfen (vgl. oben p. 353) wechseln auch hier Plattenepithel, cubisches und bewimpertes cylindrisches Epithel in sehr mannigfacher Weise mit einander ab. Im Inneren finden sich stets lacunäre Blutbahnen, die entweder direct an das Epithel grenzen oder zunächst noch von einer sehr dünnen Schicht der die primäre Leibeshöhle erfüllenden Gallerte umschlossen werden. Die Papillen haben daher in erster Linie die Aufgabe, die athmende Kiemenfläche zu vergrössern. Nebenbei mögen sie auch dadurch von einiger Bedeutung sein, dass sie in den Kiemendarm eingetretene Nahrungsthiere zurückhalten oder wenigstens deren Wiederaustritt erschweren. Besonders scheinen dazu geeignet die löffelförmigen Seitenzapfen der *Ascidia falcigera* (Textfigur 100). An der Basis der Papillen kann man daher häufig in den nach hinten zu sich bewegenden Schleimfäden Nahrungstheile antreffen. Muskeln habe ich im Mesenchym der Zapfen nie beobachtet, ich nehme daher an, dass die Gebilde starr und unbeweglich verharren.

Es darf an dieser Stelle nicht unerwähnt bleiben, dass Heller (1877) eine ganz andere Ansicht über die physiologische Bedeutung der Papillen geäussert hat. Ihre Function soll die gleiche sein wie die, die er den Endocarps der Cynthien zuschreibt; diese Organe sollen nämlich eine Stauung des Blutes in den Gefässen verhindern und ein Ausweichen der Blutströme in diesen seitlichen Divertikeln ermöglichen.

Gewöhnlich steht eine jede Papille an der Kreuzungsstelle der inneren Längs- und Quergefässe (Fig. 1, Taf. XX), und damit ist die Zahl der ersteren durch die der letzteren fest bestimmt. Stets finden sie sich, wo sie überhaupt vorkommen, an den Gefässen erster und auch zweiter Ordnung, wenn diese zwischen den Kiemenspaltenreihen verlaufen, so dass die Papillen die vier Eckpunkte eines Rechtecks bezeichnen, dessen Höhe der einer Kiemenspalte und dessen Länge der Entfernung zweier inneren Längsgefässe entspricht (vgl. Textfigur 98). Zuweilen entspringen die Papillen nicht genau an den Kreuzungspuncten, sondern auf den inneren Längsgefässen bald ein wenig mehr nach vorn, bald nach

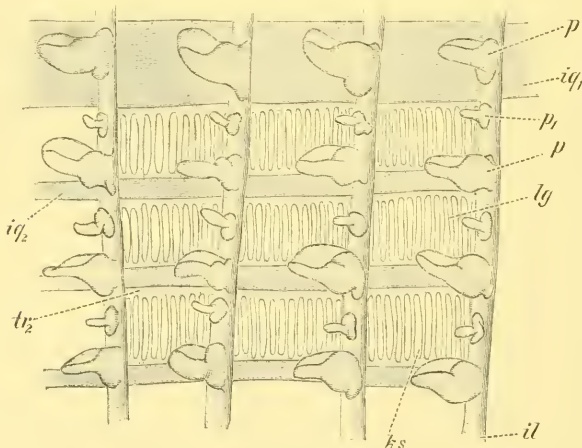
hinten zu verschoben (*Pachyclaena oblonga*). Diese Papillen, die an den Ecken der durch die inneren Quer- und Längsgefäße gebildeten Haupt-

Fig. 98.



Kieme der *Ascidia Challengeri* Herd. von innen gesehen. (Nach Herdman.) <sup>50/1</sup>.

Fig. 99.]



Kieme der *Phallusia mammillata* von innen gesehen. Circa <sup>50/1</sup>.  
 $il$  = innere Längsgefäße;  $iq_1$  u.  $iq_2$  = innere Quergefäße erster und zweiter Ordnung resp. parastigmatische Quergefäße;  $ks$  = Kiemenpalten;  $lg$  = Längsgefäße der primären Kiemenwand;  $p$  = Papillen;  $p_1$  = intermediäre Papillen;  $tr_1$  u.  $tr_2$  = Transversalgefäße erster und zweiter Ordnung der primären Kiemenwand.

maschen liegen, werden als Hauptpapillen oder Papillen erster Ordnung bezeichnet. Oft sind sie die einzigen Seitenzapfen der Kieme, häufig aber finden sich zwischen ihnen an den Längsgefäßen

kleinere und abweichend geformte, die man zweiter Ordnung oder intermediäre Papillen nennt. Zumeist entspringen die Intermediärpapillen an den Stellen, an welchen die parastigmatischen

Quergefäße sich den inneren Längsgefäßen verbinden (Fig. 1, Taf. XX). Wenn nach Theilung einer Kiemenpaltenreihe in zwei in der oben (p. 406) geschilderten Weise die ursprünglich eine Spaltenreihe kreuzenden parastigmatischen Quergefäße zu Flimmerreifen werden und zwischen die zwei neu gebildeten Reihen zu

liegen kommen, haben auch die intermediären Papillen die gleiche Lage gewonnen und können nach weiterem Wachstum sich noch zu Hauptpapillen entwickeln. Es scheint, dass zumeist die Intermediärpapillen an den Längsgefässen früher auftreten als die parastigmatischen Quergefässe sich bilden, so dass sie zunächst ganz isolirt und frei sich erheben. Textfigur 98 zeigt für *Ascidia Challengeri* alle diese Entwicklungsstadien dicht neben einander in einer Kieme: 1) freie Intermediärpapillen, 2) Papillen im Zusammenhang mit parastigmatischen Quergefässen, 3) die Intermediärpapillen nach vollzogener Zweitheilung einer Spaltenreihe.

Es ist durchaus nicht immer der Fall, dass die freien in der Mitte einer Kiemenspaltenreihe auftretenden Intermediärpapillen weiterhin noch mit parastigmatischen Quergefässen sich verbinden müssen, sondern die Bildung dieser kann ganz unterbleiben. In Textfigur 99 habe ich ein Stück der Kieme einer ganz alten ausgewachsenen *Phallusia mammillata* gezeichnet, und man sieht in ganz regelmässigen Stellungen die freien Intermediärpapillen ohne jede Spur von sie verbindenden parastigmatischen Quergefässen. Das Gleiche findet sich bei *Ascidia fusiformis* Herd., *A. lata*, *A. depressa* und manchen anderen. Während diese Quergefässe hier von allem Anfang an fehlten und bestimmt nicht auf einem jüngeren Stadium etwa vorhanden waren und dann erst rückgebildet wurden, kann das letztere nach Roule an verschiedenen Stellen der Kieme bei *Ascidia producta* eintreten. Indem die parastigmatischen Quergefässe und gleichzeitig auch die basalen Theile der Papillen atrophiren, bleiben nur deren Spitzen als kleine freie Intermediärzapfen bestehen.

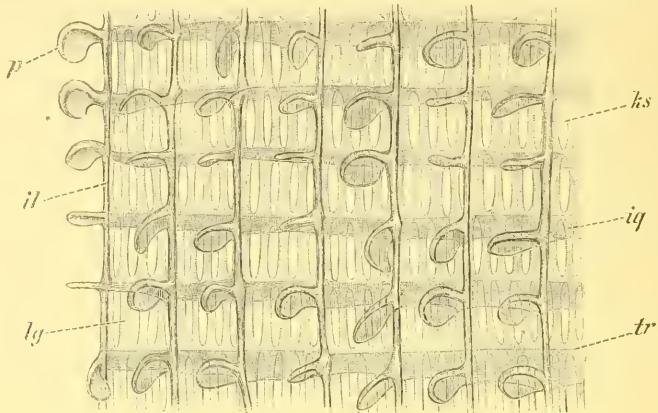
Die Gestalt der Papillen ist recht verschieden und variirt ein wenig nicht nur bei verschiedenen Individuen einer Art, sondern auch an verschiedenen Stellen derselben Kieme. Da, wo Papillen erster und zweiter Ordnung vorkommen, sind sie in regelmässiger Weise zumeist genau alternierend angeordnet und unterscheiden sich recht auffallend durch ihre Form und Grösse. Bei nahe Verwandten erscheinen die Papillen oft sehr verschieden gestaltet, bei im System weiter von einander Entfernten oft sehr ähnlich, so dass ihrer Form eine erheblichere systematische Bedeutung nicht zukommt. Eine constante, an allen Stellen der Kieme auftretende Verschiedenheit der Papillen wird höchstens zur Aufstellung einer besonderen Species, vielleicht aber nur Varietät Veranlassung geben können.

Ganz glatte zapfenförmige Papillen kommen wohl nur sehr selten vor, dagegen trifft man häufig fingerförmige oder schlauchförmige an, die an ihrer Basis verdickt sind und mehr oder minder unregelmässige Ausstülpungen und lappenförmige Fortsätze tragen (Fig. 1, Taf. XX). Seltener sind auch abgeflachte, platte oder gar löffelförmige (*Ascidia falcigera*, Textfigur 100) Papillen. Bei *Ascidia longitubis* Traust. sind die Papillen birnförmig gestielt und alle ziemlich gleich gross, bei *Ascidia compta* Sluiter kommen neben ganz ähnlich geformten Hauptpapillen kleinere

schlauchförmige intermediäre vor, die durch parastigmatische Quergefässe nur unvollkommen verbunden erscheinen.

Unter den Molguliden fand Heller (1877) bei *Molgula impura* Kiemenpapillen auf. Im Gegensatz zu den Asciidiiden sind sie hier ganz unregelmässig vertheilt; besonders sitzen sie an den Quergefässen, fehlen

Fig. 100.



Kieme der *Ascidia falcigera* Herd. (Nach Herdman.)  $50/1$ .

*il* = innere Längsgefässe; *iq* = innere Quergefässe, membranartige Faltungen; *ks* = Kiemenspalten; *lg* = Längsgefässe der primären Kiemenwand; *p* = Papillen; *tr* = Transversalgefässe der primären Kiemenwand.

aber auch nicht an den Längsgefässen. Sie treten als hohle rundliche oder zapfenförmige Fortsätze des Kiemementoderms auf und sind am zahlreichsten und grössten auf der Dorsalseite in der Nähe der Dorsalfalte. Hier finden sie sich sowohl am vorderen als hinteren Rande der stärkeren Quergefässe und erlangen öfters birnförmige Gestalt, indem ihr Basaltheil sich verjüngt. In einer ähnlichen unregelmässigen Vertheilung entspringen bei *Molgula socialis* überall am secundären inneren Gitterwerk und auch seitlich vom Endostyl an dem von Kiemenspalten noch nicht durchbrochenen Entodermepithel kleine Papillen in grosser Zahl. Ebenso kommen bei *M. occidentalis* Traustedt Papillen vor. Bei anderen Molguliden (z. B. *Ctenicella Lanceplainei*) treten kleine zahnförmige oder auch grössere zapfenförmige Fortsetzungen, so wie es die echten Papillen thun, nur an den inneren Längsgefässen auf, und zwar sind sie fast ausschliesslich auf das hinterste Kiemenende beschränkt, wo sie zuweilen eine ganz ansehnliche Grösse erlangen und wie die Papillen der Asciidiiden erscheinen können.

Auch den Cynthideen fehlen nicht immer die Papillen. Am ansehnlichsten sind sie bei *Microcosmus miniaceus* entwickelt, woselbst sie in zwei verschiedenen Formen auftreten (Textfigur 101). Wie die normalen Papillen in anderen Gruppen, nur zahlreicher, wie es scheint, und dichter

an einander gelagert, finden sich hier an den inneren Längsgefässen grosse, zungenförmige Fortsätze, und ausserdem treten noch in ganz regelloser Vertheilung an den Quergefässen und zwischen den Kiemenpalten zahlreiche kolbenförmige, vielfach an der Spitze in zwei Theile gespaltene Papillen von wechselnder Grösse auf (Sluiter). Bei *Polycarpa viridis* finden sich winzige zitzen- oder zapfenförmige, zuweilen auch an der Spitze geknöpfte

Tentakelchen, die vereinzelt stehen, oder mit ihren basalen Enden zu einer festen Gruppe verwachsen sind. Diese Papillen scheinen nur bei gewissen Individuen

vorzukommen und sitzen dann in grösserer Zahl dicht neben einander auf den inneren Längs- und Quergefässen an den Winkeln, wo beide auf einander stossen.

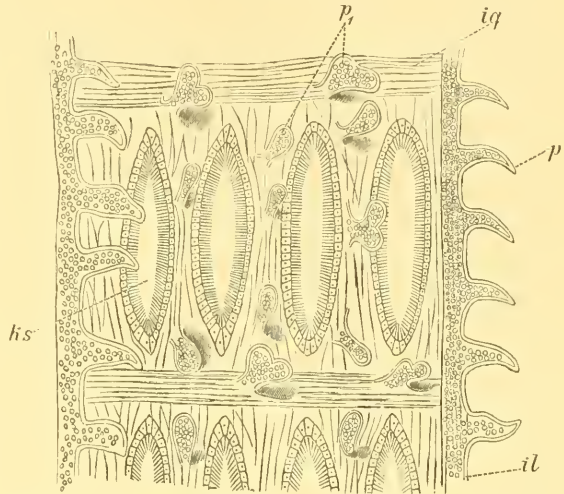
Die Grösse der Papillen ist stets nur gering, sie variiert wie die Gestalt. Da die Papillen sich zu-

meist nicht ganz senkrecht erheben, sondern nach hinten, seltener nach vorn, nach der Bauch- oder Rückenseite zu geneigt sind, sieht man sie gewöhnlich Theile von einer oder zwei Kiemenpalten überdecken; selten werden sie grösser.

Besonders klein sind namentlich die Intermediärpapillen, und zuweilen erscheinen sie nur wie Auszackungen des freien Randes der inneren Längsgefässe. An manchen Stellen der Kieme sind sie dann überhaupt nicht mehr nachweisbar, oder man sieht sie nur hin und wieder als ganz kleine knopfförmige Erhebungen auf den Längsgefässen (*Ascidia sabulosa*, *Ascidicella virginea*). In solchen Fällen kann es dann zweifelhaft erscheinen, ob überhaupt noch wahre Papillen vorhanden sind, oder ob es sich nur um gewisse unregelmässig geformte innere Längsgefässe handelt von solcher Art, wie sie oben (p. 412) beschrieben wurden.

Papillen, die eine Länge von 0,2—0,3 mm erreichen, gelten bereits als anscheinlich gross (*Ascidia mentula*, *Asc. conchilega*); bei anderen Arten derselben Gattung messen sie nur 0,08 mm (*As. prunum*) und noch weniger. —

Fig. 101.



Stück der Kieme von *Microcosmus miniaceus* Sluiter, von innen gesehen. (Nach Sluiter.)

*il* = innere Längsgefässe; *iq* = innere Quergefässe; *ks* = Kiemenpalten; *p* = zungenförmige Papillen an den Längsgefässen; *p<sub>1</sub>* = regellos vertheilte Papillen.

Wie aus der oben gegebenen Darstellung zu entnehmen ist, erlangen die Papillen in der Familie der Ascidiiden ihre vollendetste Entwicklung. Sie fehlen aber durchaus nicht, wie man gewöhnlich anzunehmen pflegt, völlig bei den anderen Monascidien, denn wir fanden sie in mehr oder minder vollkommener Ausbildung bei einigen Molguliden (*Molgula impura*, *Ctenicella Lanceplani*), bei Cynthien (*Microcosmus miniaceus*), Polycarpen (*Polycarpa viridis*). Im Hinblick darauf, dass die nächst verwandten Formen der zuletzt genannten Arten Papillen nicht besitzen und dass dieser Mangel hier sicher ein ursprünglicher ist, bleibt nur die Annahme, dass in den verschiedenen Familien der Monascidien die Papillbildungen selbstständig und unabhängig von einander aufgetreten sind.

Dasselbe gilt auch für die wenigen Synascidien, bei denen Papillen nachgewiesen worden sind. Es ist das bei *Polyclinum glabrum* und *Tylobranchion speciosum* der Fall; abgesehen von der Gattung *Glossophorum*, bei der — wie früher (p. 404) schon erwähnt wurde — die Flimmerreifen in lappenartige papillenähnliche Fortsätze auswachsen, Bildungen, die eine charakteristische Eigenartigkeit dieses Genus bedeuten, aber vielleicht nicht mit den echten Papillen homologisirt werden dürfen. Bei *Polyclinum* sind die Papillen klein und kolbenförmig unverzweigt (Sluiter). Bei *Tylobranchion* sind sie länger und in der Regel gabelig gespalten, so dass sie an gewisse früheste Stadien in der Bildung mancher inneren Längsgefäße erinnern. Jedoch verbinden sie sich niemals unter einander, um Gefäße hervorgehen zu lassen, wie es bei *Perophora* und *Rhopalaea cerberiana* Lahille der Fall ist. Dass die Papillen von *Polyclinum glabrum* Organe sind, die erst bei dieser Art selbstständig und unabhängig zur Entwicklung gelangten, wird kaum jemand bezweifeln, weil sie sonst stets bei den Polycliniden fehlen und dieser Mangel offenbar nicht auf einer allgemein eingetretenen Rückbildung beruht. Für *Tylobranchion* ist allerdings eine andere Deutung versucht worden. Herdman hat das von ihm unter dem Challenger-Material entdeckte Genus nicht ohne jeden Vorbehalt zu den Polycliniden gestellt. Lahille aber deutet auf Grund der eben erwähnten Aehnlichkeit die Papillen als rudimentäre innere Längsgefäße (sinus longitudinaux anastomotiques), trennt daher die Gattung *Tylobranchion* von der Familie der Polycliniden und der Ordnung der *Aplousobranchiata* ab und bringt sie in die Ordnung der *Phlebobranchiata*, woselbst er sie mit *Ecteinascidia*, *Diazona*, *Rhopalaea* etc. in die Familie der Cioniden (!) stellt. Man entnimmt aus diesem Beispiel, welch übertrieben hohe Bedeutung für die Systematik dem Vorkommen von Papillen beigemessen werden kann. Dass ein solches Vorgehen ungerechtfertigt ist, beweisen *Polyclinum glabrum* und die oben angeführten Cynthiaden und Molguliden, die uns lehrten, wie Papillen spontan bei verschiedenen Arten auftreten können.

So wie bei gewissen Arten neue Papillen selbstständig sich bilden, können sie bei anderen rudimentär werden und auch vollkommen schwinden. Das auffallendste Beispiel scheint mir *Ciona abdominalis* zu sein, bei der

nach Sluiter nicht nur alle Papillen, sondern sogar die inneren Quer-gefäße gänzlich fehlen, so dass der Kiemenkorb mehr einer *Ecteinascidia* als einer *Ciona* ähnlich ist. Sollte es sich bei dieser Eigenthümlichkeit um ein constantes, die ganze Kieme in gleicher Weise betreffendes Merkmal handeln, so könnte ich einen Zweifel darüber nicht unterdrücken, ob die fragliche Form überhaupt eine *Ciona* ist.

Aehnlich wie die *Ciona abdominalis* zu den anderen Species dieser Gattung verhält sich in Bezug auf die Papillen *Abbyssascidia Wyvillii* zu *Ab. vasculosa*. Obwohl die letztere Papillen besitzt, die erstere aber nicht, und auch noch andere Unterschiede vorhanden sind, rechnet doch Herdman beide Formen einer Gattung zu. Neuerdings hat allerdings Hartmeyer (1900) vorgeschlagen, die Papillen tragende Species als eine neue Gattung „*Herdmania*“\*) zu bezeichnen. Da beide Tiefseascidien bisher nur durch je ein einziges Exemplar bekannt geworden sind, ist es kaum möglich zu entscheiden, in wie weit vielleicht individuelle Eigenthümlichkeiten vorhanden sein möchten, und die Frage der Gattungsbezeichnung kann daher noch nicht als erledigt betrachtet werden. Unzweifelhaft besitzt *Abbyssascidia vasculosa* zu den Gattungen *Ascidella* und *Ascidia* nähere Beziehungen als *Ab. Wyvillii*.

Während die eben genannten papillenlosen Formen vermuthlich durch Rückbildung von papillenträgenden entstanden sind, scheint das bei den Corellinen *Corella* und *Corynascidia* kaum der Fall gewesen zu sein; vielmehr dürften hier die an der primären Kiemenwand sich erhebenden Fortsätze vollkommen zur Bildung der inneren Längsgefäße resp. zu deren Verbindungsstücken mit der Kiemenwand und den Transversalgefäßen aufgebraucht worden sein, ohne selbst noch weiter sich zu einer freien Papille erheben und tiefer in das Kiemendarm-lumen hineinwachsen zu können (vgl. hier Fig. 3 u. 9, Taf. XX).

Bei *Hypobythius* fehlen nicht nur die Papillen, sondern auch die inneren Längsgefäße. Es ist wohl kaum anzunehmen, dass der Kiemenkorb dieser eigenthümlichen Tiefseegattung in allen Stücken ursprüngliche Züge besitze, aber über die directen Vorfahren lassen sich zur Stunde nur unsichere Vorstellungen gewinnen. Dass auch bei gewissen *Ascidella* gleichzeitig mit den inneren Längsgefäßen die Papillen schwinden (vgl. Fig. 4, Taf. XX), ist oben (p. 414) schon hervorgehoben worden; es wurde dort auch erwähnt, dass dieser Verlust nur gelegentlich bei einzelnen Individuen eintritt.

Von grösserer theoretischer Bedeutung sind solche Ascidiiden, bei denen zwar die inneren Längsgefäße fehlen, aber die Papillen erhalten sind (*Corellascidia*, *Agnesia*, *Ascidella lutaria*, vgl. oben p. 416). So wie

\*) In einem Referat über die betreffende Arbeit Hartmeyer's im Zoolog. Centralblatt habe ich darauf hingewiesen, dass die Gattungsbezeichnung *Herdmania* bereits 1887 durch Labille für eine Cynthien-gruppe vergeben worden ist. Hartmeyer hat daher ganz neuerdings (1901) seine Gattung *Herdmania* in *Bathyascidia* umgetauft.

Lahille für *Tylobranchion*, hat man auch für diese Formen angenommen, dass die Papillen die letzten Reste ursprünglich vorhandener Längsgefäße darstellen, und zuerst hat Roule für *Ascidiella lutaria* eine Rückbildung der Gefäße behauptet, obwohl ich aus seiner Beschreibung nicht bestimmt zu entnehmen vermag, ob er diesen Vorgang im Verlaufe der ontogenetischen Entwicklung der Individuen dieser Species thatsächlich beobachtet hat. Jedenfalls wird man aber diese *Ascidiella* von solchen Formen direct abzuleiten haben, die eine normale Kieme mit Längsgefäßen und Papillen besessen haben, und im Zusammenhang mit dem Schwund der Gefäße mögen die Papillen eine andere Gestalt erhalten haben (Fig. 8, Taf. XX).

Ob eine gleiche Annahme auch für *Agnesia* und *Corellascidia* zutreffend ist, wird sich ohne Widerspruch kaum feststellen lassen. Die letztere Gattung gründet sich auf ein einziges Exemplar, und ich halte es nicht für unmöglich, dass es sich dabei vielleicht nur um eine ähnliche individuelle Varietät einer *Ascidiella* oder *Ascidia* handeln könnte, wie sie von Roule in überzeugender Weise für gewisse Arten aufgeklärt worden sind. Und ein gleiches Bedenken gilt auch gegenüber Michael sen's Gattung *Agnesia*, die ebenfalls auf ein Exemplar hin, das „leider nicht heil“ war, aufgestellt worden ist. Es wäre hier mit der Möglichkeit zu rechnen, dass nur eine individuelle Variation einer *Corynascidia* oder *Corella* vorliegt, die dadurch bedingt ist, dass — vielleicht nur an bestimmten Stellen der Kieme (?) — die Längsgefäße atrophirt und daher die Zapfen, an denen diese hängen, wie echte Papillen erscheinen. Jedenfalls nimmt auch Michael sen selbst an, dass seine *Agnesia* direct von einer mit inneren Längsgefäßen ausgestatteten Form abstammen müsse, denn sonst könnte er sie nicht zu den Holosomen des Sluiter'schen Systems stellen. Immerhin ist es meines Erachtens auch unter dieser Voraussetzung nicht gerechtfertigt, das Merkmal der inneren Längsgefäße von der weitgehenden Bedeutung sein zu lassen, die Sluiter annimmt, und zum obersten Eintheilungsprincip aller Ascidien zu erheben.

**4. Unregelmässige Faltungen.** Ausser den erwähnten in regelmässiger Weise verlaufenden Quer- und Längsfaltungen und Papillenbildungen entwickeln sich bei zahlreichen Ascidien, namentlich in der Familie der Molguliden, ganz unregelmässige Erhebungen.

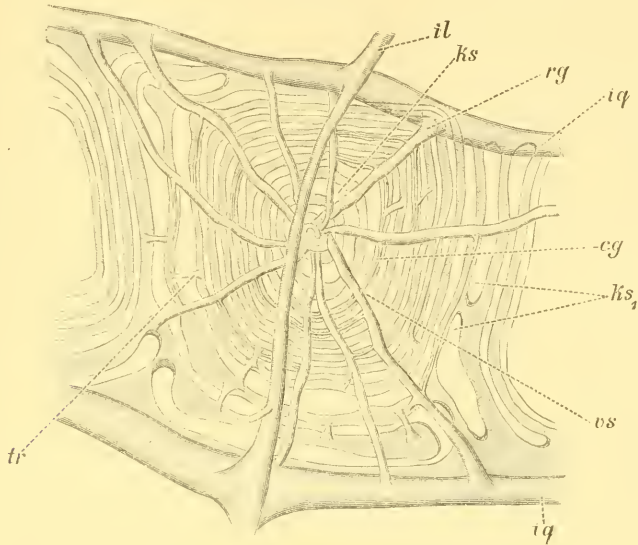
Am übersichtlichsten und leichtesten zu deuten sind die Fälle, in welchen die inneren Längs- und Quergefäße in der gewöhnlichen Art und Weise ausgebildet sind, während überdies noch andere accessorische faltenförmige Erhebungen des Kiementoderms nach Art der parastigmatischen Gefäße zur Entwicklung gelangen. Diese umschliessen ebenfalls Blutbahnen und stellen daher eine besondere Form innerer Gefäße dar. Sie entspringen entweder von den inneren Quer- oder Längsgefäßen oder ganz selbstständig aus dem Entoderm der primären Kiemenwand; durch Auftreten weiterer Nebenzweige können alle diese Gefäße mit einander in Verbindung treten, und so entsteht inwärts von dem primären



Gitterwerk ein complicirtes secundäres, das sich nicht nur aus den inneren Längs- und Quergefässen, sondern auch aus den accessorischen, diese verbindenden unregelmässigen Gefässen zusammensetzt.

Dieses accessorische innere Gitterwerk zeigt bei den verschiedenen Arten und Gattungen ein sehr wechselndes Aussehen. Und

Fig. 102.



Stück aus dem Kiemenkorb von *Gamaster dakarensis* Pizon. (Nach Pizon.)

*cg* = innere Circulargefässe; *il* = inneres Längsgefäss; *iq* = inneres Quergefäss; *ks* = spiralige Kiemenspalte; *ks<sub>1</sub>* = gebogene Kiemenspalten; *rg* = innere Radiargefässe; *tr* = trabekelartige parastigmatische Gefässe; *vs* = interspiraculares Gefäss, spiralig gewunden.

selbst in einer Kieme wird man kaum mehrere grössere Zonen auffinden können, die sich vollkommen gleichen, so variabel erweisen sich die Nebenstämme und Nebenästchen in ihrem Verlauf, in ihrer Dicke und Länge.

Da, wo wahre Infundibula (siehe weiter unten p. 429) gebildet sind und diese von einer oder zwei parallel laufenden grossen Spiralspalten durchbrochen werden (*Gamaster*, *Eugyra*, *Eugyriopsis*), treten mehrere vom Centrum der Spirale ausgehende, radiär verlaufende Nebengefässe auf, die sich hauptsächlich zu den Quergefässen begeben, um sich ihnen zu verbinden. Durch circulare feinere Nebenstämme und andere regellos gerichtete Aestchen stehen sie alle mit einander im Zusammenhang (Textfigur 89 und 102).

Bei anderen Formen (z. B. *Ctenicella tumulus*) entspringen dagegen die inneren Nebengefässe hauptsächlich aus den inneren Längsgefässen; sie verlaufen daher vornehmlich in transversalen Richtungen, indem sie gleichzeitig mehrfache dichotomische Gabelungen erfahren, bis sie sich

schliesslich den benachbarten inneren Gefässen oder auch den interspiracularen der primären Kiemenwand verbinden. Bei manchen Molguliden (*Astopera sabulosa*) vereinigen sich die dichotomischen Aestchen alle mit einander, sodass hier das oben bereits erwähnte innere Gitterwerk in höchster Vollkommenheit uns entgegentritt. In einer ähnlichen Weise ist auch das complicirte Balkenwerk der Kieme bei *Ascopera gigantea* (Fig. 13, Taf. XX), *Molgula gigantea* (Fig. 14, Taf. XX), *Molgula gregaria* und vieler anderen zu beurtheilen. Die von den Längs- und Quergefässen ausgehenden inneren Nebenstämme können sehr verschiedene Formen besitzen; sie sind durchaus nicht immer röhrenförmig, sondern oft ganz unregelmässig, zuweilen wie membranartige Falten gestaltet, die auf der primären Kiemenwand senkrecht sich erheben, oder sie erscheinen, wie z. B. nach Drasche bei *Chelyosoma productum*, parallel zur Kiemenwand erheblich abgeflacht, fast blattförmig zusammengedrückt.

Die Ausbildung und Vervollkommnung dieses inneren Gitterwerks erfolgt bei den einzelnen Gattungen und selbst Arten ziemlich selbstständig und unabhängig von den nächst verwandten Formen. Durch Vererbung von der gemeinsamen Vorfahrenform aller Molguliden können diese Gebilde nicht erlangt worden sein, denn es lässt sich unschwer feststellen, wie sie in manchen Gattungen bei einer Art in sehr primitiver Form auftreten, um bei anderen Species einen hohen Grad der Ausbildung zu erfahren. Das ist sowohl bei *Molgula*, *Ctenicella* als auch bei *Ascopera* der Fall; z. B. zeigt *Ascopera pedunculatu* nur regelmässig sich kreuzende innere Längs- und Quergefässe, *Ascopera nana* Herdman nur sehr wenige vereinzelte unregelmässige innere Gefässbildungen, während sie bei *Asc. gigantea* ein dichtes Maschenwerk darstellen.

Bei einigen wenigen Monascidien gehen gleichzeitig mit dem Auftreten der unregelmässigen inneren Gefässe die typischen quer und längs verlaufenden verloren. In der Gattung *Hypobythius*, bei *H. Moseleyi* und *H. calycodes*, sind die inneren Quer- und Längsgefässe vollkommen geschwunden, und nur wenig deutlich hervortretende innere Faltungen sind zu bemerken (Textfigur 91 auf p. 392), Erhebungen, die ganz unregelmässig verlaufen und flache breite Rücken darstellen. Im Hinblick darauf, dass sonst bei den dem *Hypobythius* im System zunächst stehenden Formen Quer- und Längsgefässe in der normalen Gestalt vorkommen, möchte ich die unregelmässigen Faltungen aus diesen letzteren Gebilden ableiten. Dass diese Annahme keine willkürliche ist, möchte daraus hervorgehen, dass bei mehreren der vorhin erwähnten Molguliden sich ein derartiger Uebergang direct nachweisen lässt. Es bleiben nemlich die inneren Quergefässe und schwächeren Längsgefässe zweiter Ordnung nicht sämmtlich an allen Stellen der Kieme in der ursprünglichen Regelmässigkeit erhalten, sondern ein Theil von ihnen participirt an der Bildung der Nebenäste des inneren accessorischen Gitterwerks der Kieme. Besonders klar ergiebt sich das aus der Vergleichung der oben erwähnten Arten der Gattung *Ascopera* und mancher *Molgula* (*M. horrida*,

*M. gregaria*, *M. gigantea*). Ebenso zeigt *Paramolgula Schulzii* einen grossen Theil der inneren Längs- und Quergefässe 2. und 3. Ordnung in ein ziemlich unregelmässiges accessorisches Gerüstwerk umgewandelt.

#### d. Die Faltungen des Aussenepithels der Kieme.

So wie das innere entodermale Epithel der Kiemenwand erhebt sich auch das äussere ektodermale, um Faltungen aller Art zu bilden. Allerdings tritt das nur bei wenigen Ascidien in umfangreicherem Maasse ein, und niemals erlangen diese ektodermalen Erhebungen die hohe Bedeutung für das Respirationsorgan, wie die entodermalen; auch lassen sie fast immer die grosse Regelmässigkeit in ihrem Verlauf vermissen, die wir bei jenen zumeist feststellen konnten.

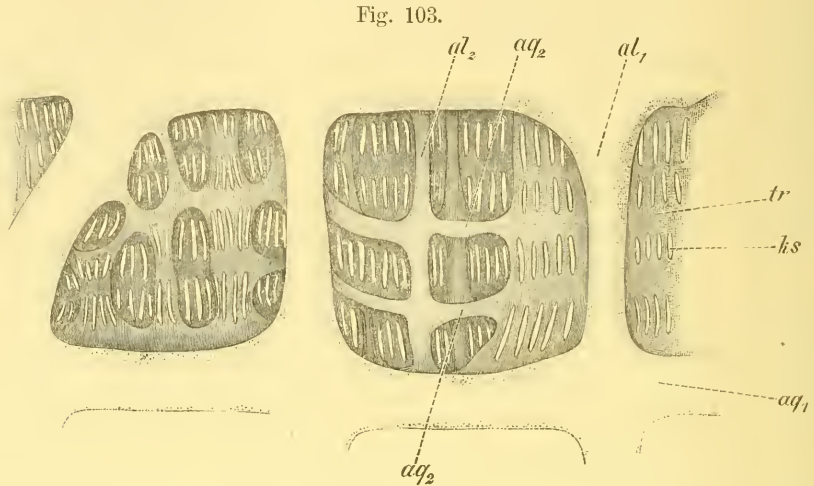
Von weiter, vielleicht von allgemeiner Verbreitung sind zapfenförmige Erhebungen, die die Peribranchialhöhle durchsetzen und sich mit der äusseren Peribranchialwand verbinden. Ich habe sie als Trabekel bezeichnet, da sich aber an ihrer Bildung auch das letztgenannte Epithel theilnimmt, soll ihre Besprechung erst weiter unten im IX. Abschnitt erfolgen.

Nur auf eine gewisse Art von Trabekeln muss an dieser Stelle bereits hingewiesen werden, weil sie vom äusseren Peribranchialepithel unabhängig entstehen und ganz aus der äusseren ektodermalen Kiemenwand sich entwickeln. Da, wo hohe Längsfalten der gesammten Kiemenwandungen auftreten (siehe unten p. 436), werden die beiden Theile jeder Falte dadurch klaffend erhalten, dass kleine Stütztrabekel das Lumen der Falte quer durchsetzen und an jedem Ende dem äusseren Epithel der Kieme sich verbinden (Fig. 2, Taf. XXII). Diese Gebilde stellen längere oder kürzere, aus einem einschichtigen ziemlich flachen Epithel gebildete Röhren dar, die oft einen etwas unregelmässigen Verlauf haben und zwei gegenüberliegende Gefässe der primären Kiemenwand derselben Falte mit einander auf dem kürzesten Wege in Zusammenhang setzen.

Kleine, niemals nach Art der Trabekel durch den ganzen Peribranchialraum reichende zapfenförmige, tentakelartige Erhebungen der äusseren Kiemenwand finden sich in grosser Menge unregelmässig in Quer- und Längszonen angeordnet bei *Polycarpa fungiformis* nach Herdman (1899). Ihre Bedeutung ist unbekannt; als ein Mittel zur Vergrösserung der athmenden Kiemenfläche können sie wesentlich kaum in Betracht kommen.

Bei verhältnissmässig nur wenigen Formen treten langgezogene faltenförmige Erhebungen auf, die an die inneren Gefässbildungen des entodermalen Kiemenepithels erinnern. Vielleicht am deutlichsten ausgeprägt unter allen Ascidien ist ein solches Verhalten meines Wissens bei *Pachyechlaena gigantea* Herdman. Hier verlaufen die Falten, wenn auch nicht sämmtlich, so doch grösstentheils, in einer den inneren Ge-

fassen entsprechender Weise und umschliessen so wie diese Blutbahnen. Sie können daher als äussere Quer- und Längsgefässe bezeichnet werden, und es lassen sich stellenweise, so wie im inneren Gitterwerk, so auch in diesem äusseren, Gefässe erster und zweiter Ordnung unterscheiden (Textfigur 103). Es sind daher diese Faltenbildungen von



Stück aus dem Kiemenkorb einer *Pachyclaena gigantea* Herd. von aussen gesehen.  
(Nach Herdman.)<sup>50/1</sup>.

$al_1$  u.  $al_2$  = äussere Längsgefässe erster und zweiter Ordnung;  $aq_1$  u.  $aq_2$  = äussere Quergefässe erster und zweiter Ordnung;  $ks$  = Kiemenpalten;  $tr$  = interspiraculare Quergefässe der primären Kiemenwand.

grosser Bedeutung für die Respiration, denn die Kiemenfläche erfährt durch sie eine wesentliche Vergrösserung.

Wenn auch nicht in so vollkommener Weise wie bei *Pachyclaena*, so finden sich doch immerhin noch bei mehreren anderen Monascidien Faltungen ähnlicher Art. Sie mögen vielleicht viel zahlreicher sein, als es die Angaben der Autoren vermuthen lassen, denn erwähnt sind sie fast nirgends, und nur besonders gute Abbildungen lassen auf ihr Vorhandensein schliessen. So erweisen z. B. Drasche's Zeichnungen (1884), dass sowohl bei *Chelyosoma productum* als auch bei *Corella Novarae* ein sehr flaches, ganz unregelmässig gestaltetes äusseres Gitterwerk vorhanden ist, in dem die einzelnen Gefässe fast blattartig erscheinen. Bei *Chelyosoma* ähnelt es in hohem Maasse dem inneren Gitterwerk. Bei allen diesen Formen stellt also die primäre, von den echten Spiraculis durchbrochene Kiemenwand eine mittlere Lamelle dar, die von einem secundären äusseren und inneren Gitterwerk umschlossen wird.

#### e. Die Faltungen der gesammten Kiemenwand.

Die Kiemenwand ist sehr häufig nicht glatt ausgespannt, sondern mit mehr oder minder regelmässigen Ein- und Ausbuchtungen versehen.

Zwar legt sich bei jeder stärkeren Contraction der Leibesmuskeln der Kiemendarm in Falten, aber es handelt sich hier nicht um solche im ausgestreckten Zustande wieder verschwindende Erscheinungen, sondern um persistirende Gebilde. Wenn man erwägt, dass fast alle Beschreibungen der neuen Ascidienformen sich auf conservirtes Material beziehen und dass es im Allgemeinen recht schwer ist, diese Thiere in völlig ausgestrecktem Zustand zu fixiren, so wird man nicht jede Unebenheit der Kiemenwand hierher rechnen wollen.

In manchen Fällen tritt schon auf sehr frühen Entwicklungsstadien, bei *Clavelina* im freischwimmenden Larvenstadium, sonst zumeist bald nach der Festsetzung, eine charakteristische Faltung auf, die allerdings später wieder ganz verschwindet. Zwischen den beiden ersten Kiemenpaltenreihen (*Clavelina*) oder zwischen den beiden ersten primären Querspalten (*Ciona intestinalis*), die jederseits zuerst auftreten, erfährt der ganze Kiemendarm rechts und links eine tiefe, in das Lumen vorspringende Einschnürung. Die Spalten liegen daher nicht mehr in einer Ebene, sondern die Einknickung kann so bedeutend werden, dass der vordere und hintere Theil der Kiemenwand einen rechten Winkel bilden und dass bei seitlicher Ansicht der Larven nicht mehr alle Kiemenpalten in voller Ausdehnung wahrgenommen werden können (Seeliger, 1884).

Während hier bei den Larven jederseits nur eine bogenförmige Einfaltung zwischen den beiden Kiemenpaltenreihen vorhanden ist, soll nach Maurice (1888) bei *Fragaroides aurantiacum* jede der 13—16 Spaltenreihen selbst sich reifenförmig einsenken, sodass also die gesammte Kiemenwandung in regelmässigen Bogen nach innen sich vorwölbt und die interspiracularen Längsgefässe nicht gerade, sondern ebenfalls in nach innen zu convex gekrümmten Zackenlinien verlaufen. Ob diese Faltungen aber nicht lediglich durch die Conservirung und Muskelcontraction hervorgerufen sind, scheint mir trotz der sorgfältigen Untersuchung Maurice's zweifelhaft. Ich habe wenigstens bei *Ciona intestinalis*, *Clavelina lepadiformis* und anderen Ascidien ganz ähnliche Faltungen beobachtet, wenn die Thiere nicht vollständig ausgestreckt waren.

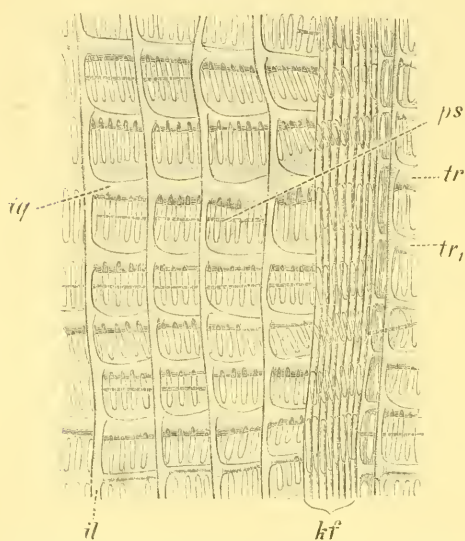
Sieht man von den eben erwähnten transversal verlaufenden Erhebungen der Gesamtkiemenwand ab, so lassen sich zwei Arten von Faltungen unterscheiden: erstlich dellenförmige Vertiefungen resp. buckelförmige Erhebungen und zweitens durch die ganze Kieme reichende Längsfalten. Die ersteren treten uns wieder in zwei allerdings nicht immer scharf von einander zu sondernden Formen entgegen, einmal als Trichter oder Infundibula und sodann als sogenannte Undulationen der Kiemenwand.

**1. Trichter oder Infundibula und Maschenräume.** Als Infundibula bezeichnet man kleinere oder grössere zumeist nach dem Peribranchialraum, zuweilen auch nach dem Kiemendarm-lumen zu gerichtete Ausbuchtungen, die bei den verschiedenen Formen verschieden, aber gewöhnlich bei jeder Art charakteristisch gestaltet sind und immer eine Gruppe von Kiemen-

spalten, zuweilen aber auch nur eine einzige spiralig gewundene enthalten. Besonders tief sind die Ausbuchtungen nur selten, zumeist sind sie nur sehr flach, und so besteht ein ganz allmählicher Uebergang zu solchen Spaltengruppen, die jenen in den echten Infundibulis vollkommen ähnlich sind, aber durchaus in der Hauptebene der primären Kiemenwand gelegen sind. Gewöhnlich wird auch auf diese letzteren ohne Weiteres die Bezeichnung Infundibulum angewendet. Je nach den Beziehungen, in welchen die Vertiefungen zu den inneren Quer- und Längsgefäßen stehen, lassen sich verschiedene Arten der Infundibula unterscheiden.

a. Durch die oben eingehend geschilderten inneren Quer- und Längsgefäße wird die Kiemenfläche in bestimmte Felder zerlegt, die man als Maschen bezeichnet. Wohl

Fig. 104.



Kiemenkorb der *Polycarpa tinctor* Qu. u. Gaim. von innen gesehen. (Nach Herdman.) <sup>27</sup>/<sub>1</sub>.

*il* = innere Längsgefäße; *iq* = innere Quergefäße, membranartig gestaltet; *kf* = Faltung der Kieme; *ps* = parastigmatische Quergefäße; *tr* und *tr*<sub>1</sub> = Transversalgefäße erster und zweiter Ordnung.

nur bei einer geringen Minderheit entsprechen die Infundibula bezüglich ihrer Lage vollkommen diesen Maschen, während zumeist beide nicht zusammenfallen. Im ersteren Fall ist es überhaupt schwierig, oft kaum möglich, Maschen und Infundibula aus einander zu halten, denn weder das Merkmal der Ausbuchtung der primären Kiemenwand, noch das der Gruppenstellung der Spiracula gestatten eine strenge Scheidung. Bei *Polycarpa tinctor* sind die inneren Quergefäße fast an allen Stellen der Kieme sehr ansehnlich hohe membranartige Bildungen (vgl. oben p. 404), so dass jeder Maschenraum wie eine tiefe Grube erscheint, deren Boden von der primären Kiemenwand gebildet wird. Ob dieser Boden in allen Fällen eben ausgespannt ist, ist

nicht festgestellt worden, sicher ist er es in den meisten Maschen, und vielleicht nur in der Nähe der Kiemenfalten dürfte er stärker nach aussen vorgewölbt sein. Ueberdies ist der Maschenboden nicht von eigenartigen Spaltengruppen, sondern von in einer Reihe angeordneten schlitzförmigen Spiraculis durchbohrt, alles Merkmale, die uns wohl abhalten müssen, hier von echten Infundibulis zu sprechen.

Anders ist es bei *Corella* unter den Corellinen. Bei *Corella parallelogramma* wird zwar durch die inneren Quer- und Längsgefäße die Kieme

besonders in jüngeren Thieren an vielen Stellen in annähernd quadratische Maschen getheilt, in jedem Felde sind aber die bogenförmigen, winklig geknickten oder spiralgigen Spalten um einen Mittelpunkt zu einer Gruppe concentrisch angeordnet (siehe Textfigur 88, p. 385).

Schärfer ausgeprägt finden wir bei manchen Molguliden solche Infundibula, die ganz in den Maschen liegen, beziehungsweise mit diesen zusammenfallen, und es lässt sich innerhalb dieser Gruppe eine continuirliche Reihe feststellen, die mit fast ganz regellos in jeder Masche gestellten Spiraculis anhebt und zu typischen Infundibulis hinüberführt, in denen nur eine Spaltengruppe liegt. Auf der Innenseite kann das primäre Gitterwerk von einem reich verzweigten inneren secundären in der oben (p. 425) beschriebenen Weise überlagert sein. Solche Infundibularbildungen finden sich, wenn auch nicht immer an allen, so doch wenigstens an einzelnen Stellen der Kieme bei *Molgula gigantea*, *M. gregaria*, *M. horrida*, *Bostrichobranchnus* und anderen. Das Wesentliche, allen diesen Fällen Gemeinsame besteht darin, dass in einer Masche zahlreiche Spaltengruppen regellos neben einander liegen. Oft kann man auch beobachten, dass einzelne Spiralgruppen grösser und vollkommener sind und theilweise immer zur Bildung eines tiefen Infundibulums sich einsenken, während andere Gruppen nur aus wenigen Spiraculis bestehen, die in ganz unfertigen Spiraltouren angeordnet sind. Diese letzteren kann man als secundäre oder besser als Nebeninfundibula bezeichnen, die ersteren als primäre oder Hauptinfundibula. Haupt- und Nebeninfundibula können in einer Masche neben einander vorkommen.

Bei wenigen Formen endlich findet sich in einer Masche nur ein einziges grosses Infundibulum mit einer Spaltengruppe. Das ist z. B. bei *Eugyra kerguelcensis* der Fall, bei der, wie bei der ganzen Gattung, jedes Infundibulum hauptsächlich aus zwei riesigen parallel verlaufenden Spiralspalten besteht. Da Masche und Infundibulum hier zusammenfallen, liegen die tief eingesenkten Spiralspitzen in der Mitte der Masche (siehe Textfigur 89, p. 388). Doch ist das nicht an allen Stellen der Kieme der Fall, sondern zuweilen liegen, wie es normaler Weise bei *Eugyra arenosa* vorkommt, die Spiralspitzen dorsal oder ventral zu verschoben, derart, dass sie ziemlich genau von den Längsgefässen bedeckt werden.

b. Während in den oben angeführten Beispielen entweder ein Infundibulum oder mehrere Spaltengruppen immer in einer Masche lagen und daher durch die inneren Längsgefässe von einander geschieden wurden, fallen in der Mehrzahl der Fälle die Grenzen der Maschen und Trichter nicht zusammen. Immer oder wenigstens zumeist bilden zwar auch hier die Quergefässe der Maschen vorn und hinten die Grenzen der Infundibula, aber so wie neben den einfachen Kiemenspaltenreihen die parastigmatischen Quergefässe verlaufen, können sich neben und nach innen von den Infundibulis oder auch Infundibularreihen innere Quergefässe ausbilden, die sie kreuzen (siehe Fig. 3, Taf. XX). Die inneren Längsgefässe dagegen verlaufen alle so, dass sie nicht zwischen die ein-

zelen Infundibula fallen, sondern diese in der Regel in der Mitte durchsetzen, dort also, wo die Spitzen der Spiralen gelegen sind. Sehr häufig lässt sich dann feststellen, dass an diesen Stellen die Infundibula nicht nach aussen zu gerichtete Ausbuchtungen der Kiemenwand darstellen, sondern dass sich ihre Centra nach innen, gegen die inneren Längsgefässe oder Gefässgruppen zu erheben. Im typischen Fall liegt also in jeder Masche nicht nur ein Infundibulum, sondern es finden sich zwei Hälften von zwei benachbarten Trichtern.

Es könnte scheinen, als ob dieses Verhalten der Infundibula von dem zuerst geschilderten wesentlich verschieden wäre. Es ist das aber nicht der Fall, wie das Nebeneinandervorkommen beider Typen bei ganz nahe Verwandten und sogar in einer Kieme desselben Thieres bewoist. Während bei *Corella parallelogramma* Infundibula und Maschenräume sich decken, ist das bei *Corella japonica* zumeist nicht so. Zwar finden sich hin und wieder auch hier solche Infundibula, die regelmässig allseitig von den inneren Gefässen umgrenzt werden, aber zumeist ziehen doch die Längsgefässe mitten über die Spaltengruppen hinweg (Fig. 3, Taf. XX). Es beweisen diese Verschiedenheiten, dass die Kiemenspalten und inneren Längsgefässe hier ziemlich unabhängig von einander sind, was wieder darauf zurückzuführen ist, dass die letzteren nicht in ihrer ganzen Länge an der primären Kiemenwand befestigt sind, sondern grösstentheils frei laufen und nur auf Zapfen und Zungen ruhen. Daher können die Kiemenspalten und Spaltengruppen auch über den Längsgefässen entstehen beziehungsweise dorthin sich ausdehnen.

So kommt es, dass die inneren Längsgefässe an beliebigen Stellen über die Infundibula hinwegziehen können; häufig streichen sie allerdings gerade durch die Mitte, über die Spiralspitzen hin (*Molgula arenosa*, *M. echinosiphonica*, bei einer der drei oben [p. 396] erwähnten Varietäten von *Ctenicella Lanceplainsi*, *Ct. tumulus*, *Gamaster dakarensis* (Textfigur 102), *Molgula Filholi* und viele andere). Da, wo die inneren Längsgefässe dichter neben einander stehen und Gruppen (côtes) bilden, wie es besonders an den Kiemenstellen der Fall ist, an denen die Leit- oder Längsfalten sich erheben, laufen 2 oder 3 (*Molgula simplex*, *M. Bleizi*), auch 4—5 (*Molgula solenota*) und noch mehr Gefässe über ein Infundibulum hinweg. Sie kreuzen dann oft nicht nur die Mitte, sondern, regelmässig oder ganz unregelmässig vertheilt, alle möglichen Stellen des Trichters oder der Spiralgruppe.

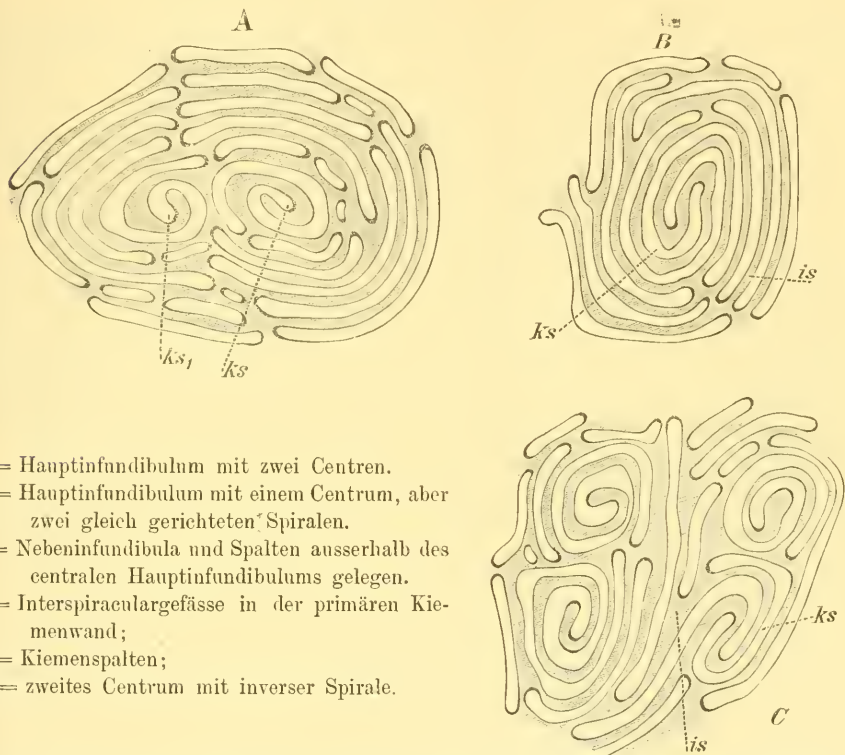
Nur selten erlangen die Infundibula eine so bedeutende Grösse, dass jedes vorn und hinten bis zu einem Quergefäss erster Ordnung reicht. Für kleinere Nebeninfundibula und vereinzelte Spalten bleibt daher in diesen Fällen nur wenig Raum übrig, und es finden sich demnach fast nur in mehr oder minder regelmässigen Querreihen angeordnete Hauptinfundibula (*Gamaster dakarensis* in Textfigur 102; *Eugyra arenosa*, bei der nur 6 Querreihen jederseits vorkommen, deren jede nur etwa 8 grosse Trichter führt). Auch bei *Corella japonica* beobachtet man fast nur in ziemlich



regelmässigen Querreihen angeordnete Hauptinfundibula. Der Mangel von Nebengruppen ist aber hier weniger auf eine besondere Grösse der Haupttrichter zurückzuführen als darauf, dass zwischen den perforirten Theilen des Kiemenkorbes grössere undurchbrochene Zonen bestehen bleiben (siehe Figur 3, Taf. XX).

In noch viel ausgeprägter Weise als bei den immer genau in den Maschen angeordneten Infundibulis sehen wir aber hier nicht immer Trichter und Spaltengruppen ein und derselben Grösse und Art neben

Fig. 105.



- A = Hauptinfundibulum mit zwei Centren.  
 B = Hauptinfundibulum mit einem Centrum, aber zwei gleich gerichteten Spiralen.  
 C = Nebendiffundibula und Spalten ausserhalb des centralen Hauptinfundibulums gelegen.  
 is = Interspiraculargefässe in der primären Kiemenwand;  
 ks = Kiemenpalten;  
 ks<sub>1</sub> = zweites Centrum mit inverser Spirale.

Aus dem Kiemenkorb einer *Molgula Filholi* Pizon. Das secundäre innere Gitterwerk ist nicht eingezeichnet. (Nach Pizon.)

einander, sondern um grosse centrale primäre Infundibula stehen oft in grosser Anzahl kleinere secundäre oder auch gekrümmte Einzelspalten ohne jede Ordnung. Gewöhnlich liegen die Hauptinfundibula ziemlich genau unter den Längsgefässen, also am Maschenrand; die secundären peripher davon, also vorwiegend in der Mitte der Maschen. Die Infundibulargruppen können selbst an den verschiedenen Stellen in der Kieme eines Thieres sich recht erheblich von einander unterscheiden. Besonders bemerkenswerth scheinen mir die Unterschiede, die Pizon bei *Molgula Filholi* beobachtet hat, denn wir finden hier neben regelmässigen Spiralgruppen, die einen Mittelpunkt haben und vornehmlich aus einer

oder auch zwei gleichlaufenden (Textfigur 105, *B*) Hauptspiralen bestehen, die eigenthümlichen, bereits oben (p. 388) erwähnten elliptischen Gruppen mit zwei Centren (*ks* u. *ks*, in Textfigur 105, *A*), von denen verkehrt gewundene Spiralen ausgehen. Die unregelmässigen, neben diesen Hauptgruppen gelegenen secundären Infundibula zeigt Textfigur 105, *C*.

e. Bei den bisher betrachteten, durch Infundibula ausgezeichneten Kiemenformen liessen sich stets Spaltengruppen feststellen, die durch Querzonen getrennt waren und entweder mit den Maschenräumen des inneren Gitterwerkes zusammenfielen oder zwischen diesen lagen. Oft waren allerdings die trennenden Quergefässe und Zonen recht fein, aber immerhin doch noch deutlich genug ausgebildet, um die Abgrenzung der vorderen und hinteren Gruppen zu ermöglichen (siehe den Kiemenkorb der *Corynascidia* in Fig. 9, Taf. XX); die in einer Querzone gelegenen Infundibulargruppen liessen sich dagegen infolge der dazwischen gelagerten Einzelspalten und kleinen secundären Infundibula häufig nur unsicher oder auch gar nicht von einander trennen.

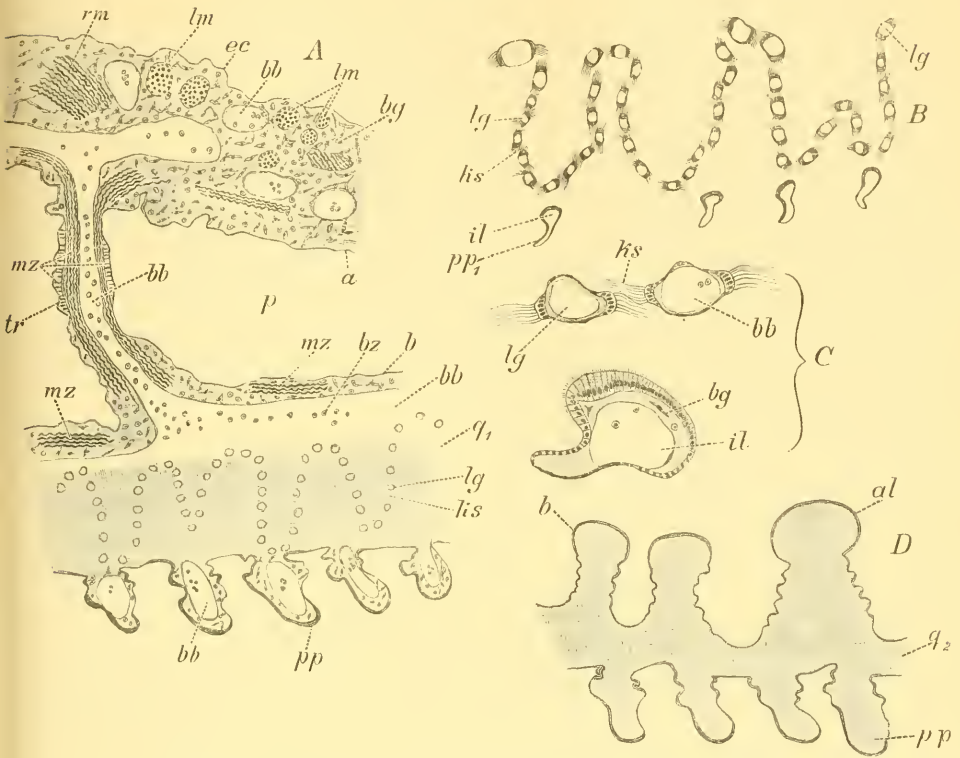
Es giebt aber auch eine Reihe Molguliden, bei denen solche die Spaltengruppen trennende Quergefässe auf weiten Strecken der Kieme und auch gänzlich fehlen, so dass dann in der primären Kiemenwand Haupt- und Nebeninfundibula sowie auch Einzelspalten anscheinend ganz regellos durcheinander liegen und von der Anordnung des inneren Gitterwerkes der Längs- und Quergefässe völlig unabhängig erscheinen (*Molgula pyriformis* in Fig. 15, Taf. XX).

**2. Dellenförmige Faltungen oder Undulationen.** Bei mehreren Gattungen der Ascididen (*Ascidia*, *Phallusia*, *Ascidiella*, *Pachychlaena*), wenn allerdings auch nicht bei allen Arten dieser Genera, treten kleine wellenförmige Ein- und Ausbuchtungen der gesamten Kiemenwand auf, die Herdman als „minute plication“ bezeichnet und sehr richtig zu den Längsfalten der Molguliden und Cynthideen in Gegensatz gebracht hat.

Bei *Phallusia mammillata*, *Ascidia nigra*, *Asc. meridionalis* und anderen entstehen schmale Längsfalten, die gewöhnlich über 4, seltener über 8 Spaltenreihen reichen und zwischen zwei Quergefässen erster Ordnung sich ausdehnen. Bei *Ascidiella* und *Pachychlaena oblonga*, bei denen Quergefässe erster und zweiter Ordnung zumeist regelmässig wechseln, erstrecken sich die Dellen zumeist über zwei, seltener nur eine Spaltenreihe, und ähnlich verhalten sich auch *Ascidia Challengeri* und andere. Da, wo nur Quergefässe einer Ordnung auftreten, reichen die Faltungen auch nur durch die Höhe einer Spaltenreihe (*Ascidia lata*, *A. fusiformis*, *A. truncata*). Dadurch aber, dass diese einzelnen dellenförmigen Vertiefungen der Ascididen in Längsreihen angeordnet sein können, die besonders bei der Gattung *Ascidiella* ausgeprägt erscheinen (siehe Fig. 8, Taf. XX), erhalten diese Bildungen eine gewisse Aehnlichkeit mit den Längsfalten der Molguliden. Doch dürfte sich diese Reihenstellung niemals durch die ganze Länge der Kieme hindurch erstrecken, sondern immer auf einzelne längere oder kürzere Strecken beschränkt sein.

Um hier eine deutliche Vorstellung von diesen Undulationen des Kiemendarms zu geben, habe ich 3 Querschnitte durch verschiedene Regionen der Kieme einer *Phallusia mammillata* als Textfigur 106 her-

Fig. 106.



Halbschematische Querschnitte durch *Phallusia mammillata*.

A. Querschnitt durch die Leibeswand und den Kiemendarm in der Höhe eines Quer-  
gefäßes erster Ordnung. In dieses letztere sind die erst auf einigen weiteren Schnitten  
auftretenden interstigmatischen Längsgefäße (*lg*) und Kiemenspalten (*ks*) eingetragen <sup>50</sup>/<sub>1</sub>.  
B. Schnitt durch die Kieme zwischen zwei Quergefäßen. <sup>50</sup>/<sub>1</sub>. C. Stück aus dem-  
selben Schnitt stärker vergrößert. <sup>267</sup>/<sub>1</sub>. D. Schnitt durch die Kieme in der Höhe  
eines Quergefäßes zweiter Ordnung. Die Blutbahnen sind nicht eingezeichnet worden. <sup>50</sup>/<sub>1</sub>.  
*a* = äussere Peribranchialwand; *al* = äussere Längsfaltung des äusseren Kiemenepithels;  
*b* = inneres Peribranchialepithel oder äusseres Kiemenepithel; *bb* = Blutbahnen; *bg* =  
Bindegewebe; *bz* = Blutzellen; *ec* = ektodermales Hautepithel; *il* = innere Längsgefäße;  
*ks* = Kiemenspalten; *lg* = Längsgefäße der primären Kiemenwand; *lm* = Längsmuskeln;  
*mz* = Muskelstränge im Trabekel und in der Kiemenwand; *p* = Peribranchialraum; *pp*  
u. *pp*<sub>1</sub> = Papillen und Intermediärpapillen; *q*<sub>1</sub> u. *q*<sub>2</sub> = Quergefäße erster und zweiter  
Ordnung; *rm* = Ringmuskelzüge der Leibeswand; *tr* = Trabekel.

gesetzt. *A* stellt einen Längsschnitt durch ein Transversalgefäß erster  
Ordnung dar. Es erscheint geradegestreckt, ohne Faltungen und  
Biegungen und trägt innen die Papillen erster Ordnung. Man sieht einen  
mächtigen, den Peribranchialraum durchsetzenden Trabekel, der die Kieme  
an der Leibeswand befestigt. Die Stellen, an welchen tiefer unten die

interspiracularen Längsgefäße entspringen, sind kenntlich gemacht. *B* geht mitten durch eine Spaltenreihe und zeigt deutlich die Undulationen der primären Kiemenwand innerhalb eines Maschenraumes. Die inneren Längsgefäße ziehen frei über die Spalten hinweg und zeigen zum Theil den Beginn der Erhebung einer Intermediärpapille (Fig. 106 *C*). *D* ist durch ein Quergefäß zweiter oder dritter Ordnung geführt und beweist, dass dieses von den Undulationen mit betroffen wird, dass daher nur die grossen Transversalgefäße eine Unterbrechung der Undulationsfurchen vorn und hinten bedingen.

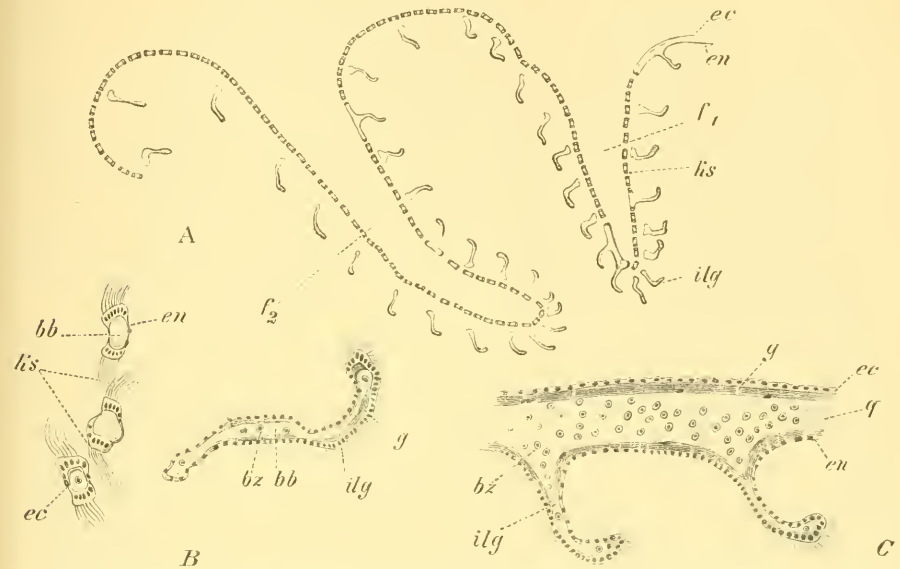
**3. Längsfalten der Kieme, sog. Leitfalten.** Bei Cynthideen, Styeliden, Molguliden und Polystyeliden treten fast allgemein typisch verlaufende, durch die ganze Kiemenlänge reichende Längsfaltungen auf, zu deren Bildung alle Theile des Respirationsorgans beitragen, sowohl das primäre, wie das secundäre innere Gitterwerk (siehe Fig. 12, Taf. XIX). Diese Falten sind schon von den Autoren gesehen worden, die zu Ende des 18. Jahrhunderts sich mit der Anatomie der Ascidien beschäftigt haben, und später hat namentlich Savigny auf das Vorkommen dieser Gebilde, die er „*plis de la cavité branchiale*“ nannte, bei bestimmten Formen Nachdruck gelegt. Die französischen Forscher nennen die Längsfalten auch „*méridiens*“ oder „*plis méridiens*“ und neuerdings passender „*replis longitudinaux*“: die englischen „*branchial folds*“.

Im einfachsten Fall, der weitaus am verbreitetsten ist und den ich bei den von mir untersuchten Arten allein nur feststellen konnte, stellt sich die Längsfalte als eine mehr oder minder weit in das Kiemen-darmlumen vorspringende kamm- oder blattartige Erhebung der Kiemenwand dar. Da die beiden Wände der Falte ziemlich nahe neben einander liegen, zuweilen einander fast berühren, erscheinen die Gebilde wie senkrecht über der Kiemenwand sich erhebende Längslamellen, in deren Innerem je eine schmale, spaltförmige Fortsetzung des Peribranchialraums sich findet. Diese steht natürlich, so wie der Haupttheil der Peribranchialhöhlen, durch die Kiemen-spalten mit dem Kiemen-darmlumen in Verbindung (siehe Textfigur 107 *A*). Dass die beiden Blätter der Kiemenfalte durch quer verlaufende trabekelartige Röhren mit einander verbunden sein können, ist oben (p. 427) bereits erwähnt worden.

Complicirter sollen sich nach Pizon die Falten bei einigen Molguliden (*Astropera sabulosa*, *Molgula Filholi* und anderen) verhalten, indem hier jeder „Meridian“ aus mehreren Lamellen (*lamelles méridiennes*) sich zusammensetzt. Gewöhnlich scheinen 3 dicht an einander gelagerte Einzelfalten vorhanden zu sein. Eine Nachprüfung dieser Angaben halte ich für sehr wünschenswerth. Pizon bezeichnet zwar auch die normalen inneren Längsgefäße als Lamellen, da er aber ausdrücklich erwähnt, dass die jeden „Meridian“ bildenden Lamellen zum Theil wenigstens von Kiemen-spalten durchbrochen seien, können sie natürlich nicht innere Längsgefäße, sondern nur Faltungen der gesammten Kiemenwand sein.

Im Bereich der Faltung hat die Kieme häufig eine andere Beschaffenheit als in den Zwischenzonen. Bei Molguliden sind zuweilen die Kiemen­spalten nur in diesen letzteren gebogen oder spiralig, in den Falten selbst dagegen noch mehr oder minder schlitzförmig gestaltet. Wohl überall liegen im Bereiche der Falten die inneren Längsgefäße dichter neben

Fig. 107.



A. Querschnitt durch die beiden dorsalen Kiemenfalten der rechten Seite einer *Cynthia papillata*. <sup>25</sup>/<sub>1</sub>. B. Stück aus demselben Schnitt bei stärkerer Vergrößerung. <sup>280</sup>/<sub>1</sub>. C. Aus dem Nachbarschnitt, Verbindung der inneren Längsgefäße mit dem Quergefäß. <sup>195</sup>/<sub>1</sub>. bb = Blutbahnen; bz = Blutzellen; ec = ektodermales inneres Epithel des Peribranchialraumes, resp. der Cloake; en = Entodermepithel des Kiemen­darmes; f<sub>1</sub> u. f<sub>2</sub> = die erste und zweite Kiemenfalte; g = Gallerte in der primären Leibeshöhle; ilg = innere Längsgefäße; ks = Kiemen­spalten; q = Quergefäß.

einander, als in den faltenlosen Zwischenabschnitten, wo sie sogar ganz fehlen können, und häufig kann man erkennen, dass sie an dem freien Faltenrand besonders zahlreich sind, während sie an der Basis immer weiter von einander abrücken (Textfigur 107 A).

Diese Eigentümlichkeit in der Anordnung der inneren Längsgefäße rechtfertigt es, wenn man bei gewissen Molguliden, Cynthideen, Styeliden und Polystyeliden, die keine ausgeprägten Längsfalten besitzen, dennoch die Rudimente oder Andeutungen dieser Organe zu erkennen glaubt. Es zeigt sich nemlich, dass hier bei glatter Kiemenwand die Längsgefäße in Gruppen stehen, zwischen denen vereinzelt Gefäße vorkommen oder auch fehlen können. Diese Längsgefäßbündel homologisirt man den Längsfalten oder betrachtet sie (Herdman) als deren Rudimente. Bei *Molgula pyriformis* führt jede Gefäßgruppe 3–4 Einzelstämme, die durch Querbrücken mit einander verbunden sind (Fig. 15, Taf. XX). Auch bei

manchen *Styela* und *Polycarpa* (*P. glomerata* Alder) lässt sich kaum noch von faltenartigen Erhebungen der Kiemenwand reden, aber die Annäherung der Längsgefäße ist deutlich erkennbar. Bei *Polycarpa minuta* besteht jede Gruppe aus 4 Gefäßen, während in den Zwischenzonen nur 2 vorkommen: bei *Styela oblonga* entsprechen 6—9, bei *St. flava* 10 Gefäße einer Längsfalte, 3 beziehungsweise 10 liegen zwischen den Gruppen vereinzelt. Noch überzeugender lehrt unter den Cynthideen die *Styelopsis grossularia*, wie eine Kiemenfalte durch eine Längsgefäßgruppe vertreten werden kann. Bei der solitären Varietät dieser Art findet sich dorsal rechts ein ansehnlicher Längswulst entwickelt, der, ohne eine typische Falte darzustellen, doch unzweifelhafte Ähnlichkeit mit einer solchen zeigt; bei der socialen liegen an der gleichen Stelle 8—12 innere Längsgefäße flach dicht aneinander gepresst, ohne eine bedeutendere kammförmige Erhebung zu bilden, und ausserdem findet rechts noch an 2 anderen Stellen, links an 3 eine Annäherung von 3—5 Gefäßen statt, die als rudimentäre Längsfalten angesehen werden (Lacaze-Duthiers und Delage).

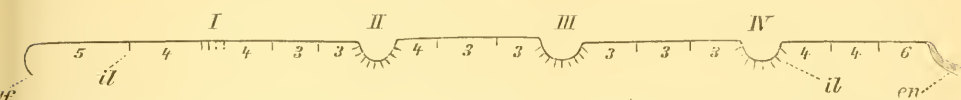
Sehr lehrreich für die Kenntniss der Bildungsweise der Längsfalten ist die Untersuchung der Polystyelidae, der einzigen Familie der Synascidien, bei denen derartige Faltungen vorkommen. Sie sind hier durchaus kein allgemein gültiges Merkmal. *Goodsiria dura* Ritter fehlen die Falten gänzlich, es finden sich hier jederseits nur 5 ganz nach Art der Botrylliden verlaufende innere Längsgefäße vor. Bei der *Synstyela* (*Goodsiria*) *monocarpa* Sluiter entwickeln sich in dem vollkommen faltenlosen Kiemendarm sogar jederseits nur 3 innere Längsgefäße, genau so wie bei *Botryllus*, während bei *Good. pedunculata* die inneren, durch 3 Spalten getrennten Gefäße beträchtlich zahlreicher sind. Zahlreich sind sie auch bei *G. coccinea*, und der Kiemendarm erweist sich überdies dadurch vollkommener entwickelt, dass in den ansehnlichen, durch innere Quer- und Längsgefäße gebildeten Maschen immer je 8 sehr langgestreckte Spiracula auftreten, die, wie es meist nur bei Monascidien vorkommt, von parastigmatischen Quergefäßen durchkreuzt werden. *Goodsiria placenta* var. *fusca* Herdman hat jederseits 3 undeutlich ausgeprägte Längsfalten, die bei manchen Individuen nur in der dichteren Nebeneinanderlagerung von 3—5 inneren Längsgefäßen sich erkennen lassen, und ähnlich ist es bei *Synstyela incrustans*, wo jederseits dorsal 3—4 einander dicht genäherte innere Längsgefäße — so wie bei *Styelopsis* — eine Falte andeuten. Bei *Goodsiria placenta* endlich kommen jederseits 3 echte, aber flache Längsfaltungen zur Ausbildung, und das Gleiche ist bei *Goodsiria lapidosa* Herd. der Fall, nur dass hier überdies noch jederseits dorsal eine „rudimentäre“ Falte auftritt, die lediglich in 3—4 zusammengerückten Längsgefäßen besteht, während die echten Falten ungefähr 9 Gefäße tragen (siehe das Schema in Textfigur 108).

Auch innerhalb der Gattung *Chorizocormus* finden sich verschiedene Ausbildungsstufen vor. *Ch. sydneyensis*, *Ch. subfuscus*, *Ch. leucophaeus*

haben nur eine geringere Zahl mehr oder minder gleichmässig vertheilter innerer Längsgefäße, *Ch. reticulatus* besitzt jederseits dorsal die Andeutung einer Längsfalte in der Gestalt von 4 eng aneinander gepressten Gefässen.

So finden wir also in der Familie der Polystyelidae eine continuirliche Reihe der Entwicklung der Längsfalten. Die primitivsten, einfachsten Formen schliessen unmittelbar an die Botrylliden an und zeigen

Fig. 108.



Schematische Darstellung des Durchchnitts durch die Kiemenwand von *Goodsiria lapidosa* Herdman.

I = dorsale, rudimentäre Falte; II, III, IV = die folgenden echten Falten. Die arabischen Ziffern bedeuten die Anzahl der Spiracula in dem betreffenden Zwischenraum.  
df = Dorffalte; en = Endostyl; il = innere Längsgefäße.

eine so vollkommene Uebereinstimmung — nicht nur im Bau der Kieme, sondern auch in anderen Organisationseigenthümlichkeiten und in der Knospung —, dass an den innigen verwandtschaftlichen Beziehungen beider Gruppen meines Erachtens gar nicht zu zweifeln ist. Es wird diese Auffassung auch im systematischen Abschnitt ihren Ausdruck finden. Die verwickelter gebauten Arten beweisen uns, dass die Complicationen im Bau der Kiemen erst innerhalb dieser Gruppe selbstständig und unabhängig von anderen Familien aufgetreten sind.

Die Zahl der Falten ist bei den verschiedenen Arten und Gattungen recht verschieden, doch gilt sie für eine Art stets als constant. Die Autoren geben entweder die Gesamtzahl oder die einer Seite an, woraus leicht Irrthümer entstehen können. Rechts und links finden sich fast immer gleich viel Falten, nur selten ist die Anordnung unsymmetrisch. Die Asymmetrie gilt entweder als Artmerkmal, oder sie tritt als eine individuelle Variation eines ursprünglichen symmetrischen Verhaltens nur bei einigen Exemplaren auf. *Polycarpa (Heterocarpa) glomerata* Alder hat links 2, rechts 3 Falten\*), *P. obtecta*, *P. spongiabilis* haben 4 Falten links, 5 rechts; doch dürfte es sich bei *P. obtecta* nur um eine individuelle Verschiedenheit handeln, denn es kommen auch jederseits 4 Falten in symmetrischer Stellung vor, und ähnlich ist es bei *Forbesella tessellata*, bei der normaler Weise links und rechts je 4, zuweilen links aber nur 3 Längsfalten auftreten. Auch bei *Stolonica aggregata* Frbs. u. Hnl. finden sich individuelle Verschiedenheiten und asymmetrische Ver-

\*) Nach Heller (1877) handelt es sich bei dieser Form allerdings nicht um echte Faltungen der Kiemenwand, sondern es rücken an den betreffenden Stellen nur die Längsgefäße dicht aneinander. Lacaze-Duthiers und Delage zählen jederseits 3 „rudimentäre“ Falten.

theilung der flachen Längsfalten; es lässt sich sogar zumeist eine asymmetrische Anordnung beobachten, denn in der Regel liegen 3 Falten rechts, aber nur 2 links, und überdies ist die dorsale rechte die grösste. Indem entweder rechts eine Falte schwindet oder links eine neue hinzutritt, wird eine symmetrische Anordnung gewonnen, und es sinkt die Gesamtzahl auf 4 oder steigt auf 6. Unsymmetrisch ist auch oft *Boltenia tuberculata* Herd., indem links stets 6 Falten, rechts dagegen oft noch eine siebente auftreten. Bei *Molgula pyriformis* scheinen gewöhnlich in asymmetrischer Weise auf der einen Seite 6, auf der anderen 7 Falten und nur seltener jederseits 7 vorhanden zu sein.

Sieht man von den zuerst erwähnten asymmetrischen Bildungen ab, so finden sich nur ganz ausnahmsweise weniger als 4 Paar Falten bei einigen *Styela* (*St. squamosa*, *St. pusilla*) und *Polycarpa* (*P. simplex* jederseits nur 2 Falten). Sonst treten normaler Weise bei *Styela*, *Polycarpa*, *Dendrodoa*, *Glandula*, also fast in der ganzen Gruppe der *Styelinae* immer jederseits 4 Falten auf. 5 finden sich in der Gattung *Pera*, ungefähr 6 bei *Culeolus*, 6—7 bei *Molgula*, 7 bei *Cystingia*, *Eugyriopsis*, *Ctenicella*, *Ascopera*, 6—9 bei *Boltenia* (*B. pachydermatina* 6—*B. elegans* 9). Manche artenreiche Gattungen, die Species von sehr verschiedener Grösse enthalten, zeigen ein sehr erhebliches Schwanken der Faltenzahl bei den verschiedenen Arten. Bei *Microcosmus* finden sich 5 (*M. oligophyllus* Heller) bis 14 und 15 Paar (*M. Draschei*, *M. Julini*), bei *Cynthia* 6 (*C. dura*, *C. corallina* etc.) bis 12 oder 13 Paar Kiemenfalten (*C. grandis*).

Es wird kaum auffallend erscheinen können, dass bei denjenigen Arten, die durch besonders zahlreiche Falten ausgezeichnet sind, nicht unerhebliche individuelle Verschiedenheiten der Faltenzahl vorkommen. *Cynthia arctica* hat 7—8, *Microcosmus australis* 8—10 *Cynthia grandis* 12 oder 13, *Microcosmus Draschei* sogar 12—15 Falten jederseits.

Bei der Zählung der Falten beginnt man jederseits auf der Dorsal-seite mit 1; hält man diesen Zählungsmodus fest, so erhält jede Falte ihre bestimmte Zahl, wodurch die Beschreibung vereinfacht wird (vgl. hier auch das Schema für *Goodsiria* Textfigur 108). Eine kurze, aber bestimmte Bezeichnung der einzelnen Falten ist häufig deshalb von Wichtigkeit, weil sie nicht alle gleich beschaffen sind. Während z. B. bei *Styelopsis*, *Polycarpa* (*Heterocarpa*) *glomerata* die erste der „rudimentären“ Falten, und zwar gewöhnlich nur auf einer Seite, besonders gross und stark ausgebildet ist, finden wir sie bei den meisten anderen Arten (siehe Textfigur 107) gerade besonders klein, und erst die folgenden erlangen die volle Grösse. Häufig habe ich auch das letzte neben dem Endostyl verlaufende Faltenpaar sehr wenig umfangreich und nur schwer nachweisbar angetroffen, da es von den Endostylfaltungen fast ganz überdeckt war. Nur auf den Querschnitten trat es scharf und deutlich hervor, und ich halte es daher für sehr wahrscheinlich, dass vielleicht häufiger solche kleine Kiemenfalten auf der ventralen und zuweilen auch auf der



dorsalen Seite übersehen sein möchten, da die Systematiker kaum jemals durch die Thiere, die sie behandeln, Schnitte anfertigen.

Nur bei einigen Gattungen der Molguliden und Cynthideen (Styelinen) scheinen die Falten vollkommen zu fehlen, und dieses negative Merkmal hat zum Theil dazu Veranlassung gegeben, die betreffenden Formen von den bereits bekannten Gattungen, in welchen sie untergebracht waren, abzutrennen und in neue einzuordnen. So hat Traustedt (1882) für die *Molgula Manhattensis* Dekay die neue Gattung *Bostrichobranchus* gegründet, die der Kiemenfalten entbehrt, gleichzeitig allerdings nur links Gonaden besitzt. Später (1885) stellte er die Gattung *Paramolgula*\*) auf, die sich eigentlich nur durch den Mangel an Längsfalten von *Molgula* unterscheidet, im Uebrigen aber, so namentlich in Bezug auf zahlreiche Haupt- und Nebeninfundibula und unregelmässige Einzelspalten, die sich in jeder Masche neben einander finden, mit dieser Gattung in hohem Maasse übereinstimmt. Den Mangel der Falten haben *Paramolgula* und *Bostrichobranchus* mit der nahe verwandten *Eugyra* gemein, von der sie sich aber in anderen Beziehungen scharf unterscheiden. — Unter den Styelinen scheinen bei *Pelonaca* Kiemenfalten vollkommen zu fehlen, bei anderen Formen finden sie sich in der oben (p. 437) beschriebenen Weise als „rudimentäre“ Gebilde vor.

Ist aber in der That überall in den zuletzt erwähnten Gruppen das Fehlen der Längsfalten lediglich durch Rückbildung zu erklären, oder könnten nicht auch der Mangel ein ursprünglicher sein und die „rudimentären“ Faltungen die Anfangsstadien der Entwicklung bedeuten? Dann würde uns die vergleichend anatomische Betrachtung erweisen, dass die Faltenbildungen bei Cynthideen und Molguliden ebenso selbstständig und unabhängig aufgetreten sind, wie es meines Erachtens bei den Polystyeliden der Fall war (vgl. oben p. 438), nur dass die Entwicklung bei den grossen Monasciden zu viel complicirteren Endformen geführt hat als bei den kleinen stockbildenden Individuen.

Jedenfalls ergiebt sich aus den Darlegungen dieses Abschnittes, dass die Kiemendarmfalten eine hohe systematische Bedeutung besitzen. So wie ihr gänzliches Fehlen in manchen Fällen, wie ich glaube, mit Recht die Aufstellung einer neuen Gattung bedingte, hat in anderen eine Verschiedenheit der Faltenzahl zur Schaffung einer neuen Species Veranlassung gegeben. Freilich sind diese Gesichtspuncte erst in neuester Zeit und auch jetzt nicht einmal allgemein zur Annahme gelangt. So anerkannte Kupffer noch 1872 nicht die bereits einige Jahre vorher von Alder und Hancock geschaffene Gattung *Eugyra*, weil ihm weder die Eigenart der Kiemenspalten und ihre Anordnung, noch auch das Fehlen der Längsfalten den Werth von Gattungsmerkmalen zu haben schienen.

\*) Neuerdings hat Michaelsen (1900) die Gattung *Paramolgula* anders definiert, und Pizon (1898) hat die Gattung ganz eingezogen und zu *Ctenicella* gefügt. Ebenso wenig lässt der französische Autor die Gattung *Bostrichobranchus* gelten, er stellt sie zu *Eugyriopsis*. Das Nähere darüber findet man im systematischen Theil.

Ich möchte diesen Abschnitt nicht beschliessen, ohne der Beziehungen gedacht zu haben, die zwischen inneren Längsgefässen und den Längsfalten der Gesamtkieme bestehen, d. h. die Frage zu beantworten, wie jene sich auf diese letzteren vertheilen. Neuere Autoren (Hartmeyer, Michaelsen) haben auf die Art und Weise der Anordnung der inneren Längsgefässe, auf ihre Stellung in und zwischen den Falten besonderen Werth gelegt und Formeln aufgestellt, um das Verhalten der Längsgefässe sofort übersichtlich zu kennzeichnen. Die aufeinander folgenden arabischen Zahlen bezeichnen die Anzahl der Längsgefässe, die — von der Dorsalseite angefangen nach dem Endostyl zu — abwechselnd in den Zwischenzonen und auf den Falten stehen. Die aufeinander folgenden Längsfalten sind durch vorgesetzte römische Zahlen bezeichnet. So wird z. B. für *Styela rustica* L. folgende Formel gegeben:

D-(5-6)—I(ca.20)-(4-5)-II(ca.12)-(4-5)-III(ca.12)-(3-4)-IV(5-6)-(1)-H.

D bedeutet die Dorsalseite, H oder auch En die Endostylseite. Macht man sich ein für alle mal dahin schlüssig, stets bei der Aufstellung der Formel auf der Dorsalseite zu beginnen, so können die Endbuchstaben ohne Schaden fortfallen. Aber noch in einer anderen Beziehung lässt sich das Schema vereinfachen, während gleichzeitig die Formel übersichtlicher wird und meines Erachtens unmittelbarer zu einer Vorstellung von der Configuration der Kiemenwand führt. Da wir schon oben ausgeführt haben, dass die dorsale Falte als die erste, die ventrale als die letzte bezeichnet wird, können die die Falten bedeutenden römischen Zahlen weggelassen werden, wenn man nur, um den Gegensatz hervorzuheben, die Zahl der an den Falten stehenden Gefässe zwischen Klammern stellt, die der Zwischenzonen dagegen durch Kommata trennt. Die oben mitgetheilte Formel für *Styela rustica* vereinfacht sich dann dahin:

5—6, (ca. 20) 4—5, (ca. 12) 4—5, (ca. 12) 3—4, (5—6) 1.

Eine derartige Formel ist geeignet, auch noch ein specielleres Verhalten in der Vertheilung der inneren Längsgefässe auszudrücken. Bei jener *Styela* ist die Zahl der Gefässe in den Zwischenzonen nicht constant, und eine bestimmte Gruppierung ist hier nicht wahrzunehmen. Zuweilen ist das aber der Fall, und es möchte dann wünschenswerth erscheinen, die Art der Gruppierung in der Formel ersichtlich zu machen. Treten z. B. in der Zone zwischen zwei Falten, von denen die eine 20, die andere 12 Längsgefässe enthält, 7 Gefässe auf und stehen sie in drei Gruppen von je 2 oder 3, so wird sich das an der betreffenden Stelle in der Formel leicht auf folgende Weise ausdrücken lassen:

. . . . . (20) 2, 3, 2, (12) . . . . .

Wer sich genöthigt sieht, eine neue Species auf ein Exemplar hin aufzustellen, wird leicht geneigt sein, der Zahl und Vertheilung der Längsgefässe eine höhere systematische Bedeutung zuzuerkennen, als ihnen in Wirklichkeit vielleicht zukommt. Wenn ein späterer Forscher dann ein anderes Exemplar auffindet, das erhebliche individuelle Verschiedenheiten aufweist, wird auch er geneigt sein, die Bedeutung der

Formel seines Vorgängers zu überschätzen und die individuellen Unterschiede für die Merkmale einer neuen Species zu halten. Das Arbeiten mit diesen Formeln birgt also eine gewisse Gefahr, wenn man ihnen eine zu hohe Bedeutung beimisst.

Dass die individuellen Unterschiede in dieser Beziehung sehr bedeutend sein können, ergibt sich z. B. sehr deutlich aus den Angaben, die Kjaer und Hartmeyer über die Vertheilung der inneren Längsgefäße bei *Dendrodoa glandaria* M'Leay machen. Nach ersterem ergibt sich die Formel:

2—3, (12—15) 2—3, (4—5) 2—3, (6—8) 2—3, (4) 2—3.

Hartmeyer dagegen giebt folgendes Schema:

1—2, (ca. 20) 2—3, (6) 3, (8) 3, (4) 1—2.

Man wird aus diesen Mittheilungen wohl die Ueberzeugung gewinnen dürfen, dass die Zahl und die Vertheilung der inneren Längsgefäße auf die Falten und Zwischenzonen für die Systematik in vielen Fällen nur einen sehr geringen Werth besitzen, der es vielleicht als überflüssig erscheinen lässt, diese schwankenden Verhältnisse durch besondere Formeln zum Ausdruck zu bringen.

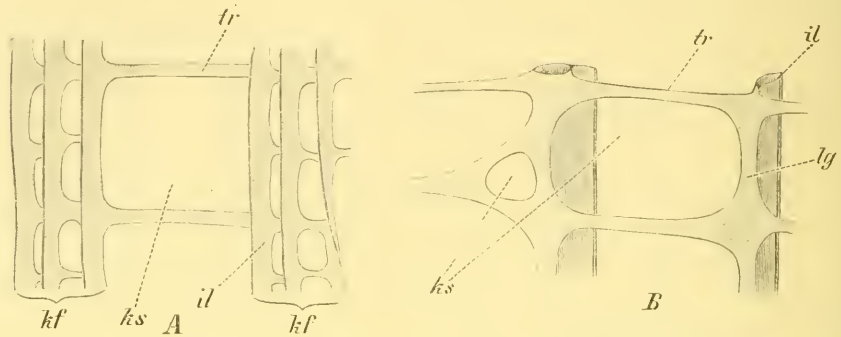
#### f. Aberrante Kiemenformen.

Unter dem Challenger-Material wurden zuerst von Herdman eine Reihe einfacher und zusammengesetzter Ascidien aufgefunden, die sich durch einen sehr eigenartigen Bau der Kieme auszeichnen. So verschieden im Einzelnen diese Respirationsorgane auch sein mögen, so ist doch allen ein wesentlicher Zug gemeinsam, der sie von den bisher behandelten Kiemenformen ziemlich scharf unterscheidet. Es kommen hier die folgenden Gattungen in Frage: *Culcolus*, *Fungulus*, *Bathyoncus*, *Pharyngodictyon* und in gewissem Sinne auch die „Gattung *Styeloides*“. Zumeist sind es Tiefseeformen, die theilweise aus mehreren tausend Metertiefen stammen und bisher nur in einem einzigen Exemplar bekannt geworden sind.

Bei den vier ersten Gattungen besteht die Kieme lediglich aus einem Maschenwerk senkrecht sich kreuzender Balken. Die Maschen sind zumeist annähernd quadratisch, ein wenig längsgestreckt, seltener ausgeprägt quergestellt (*Culcolus Wyville-Thomsoni*). Herdman vergleicht dieses Kiemengitterwerk nicht mit der ganzen Kieme der bisher betrachteten Formen, sondern nur mit dem secundären inneren Gitter, das aus den inneren Längs- und Quergefäßen besteht. Er nimmt an, dass die ganze von Kiemenspalten durchbrochene primäre Kiemenwand rückgebildet sei, dass daher echte Spiracula hier vollkommen fehlen. Ob Herdman die Rückbildung erst im Laufe der ontogenetischen Entwicklung der Thiere sich vollziehen lässt, ist nicht zu ersehen; er wird aber doch wahrscheinlich annehmen müssen, dass im Embryo zuerst eine normale primäre Kiemenwand sich anlegt. Dass die Maschenzwischenräume keine wahren

Kiemenspalten seien, gehe auch daraus hervor, dass ihre Ränder keine Bewimperung tragen. Ich habe aber schon oben (p. 401) darauf aufmerksam gemacht, dass das Fehlen der Wimpern in conservirten Exemplaren auf das Verhalten im lebenden Thier nicht immer mit Sicherheit zu schliessen gestattet, aber allerdings muss auch mit der Möglichkeit gerechnet werden, dass hier die Flimmern in der That fehlen.

Fig. 109.

A. Stück aus der Kieme von *Bathyoncus mirabilis*.

B. Stück aus der Kieme von *Culeolus Wyville-Thomsoni*. (Nach Herdman.) <sup>50/1</sup>.  
 il = innere Längsgefässe; kf = Kiemenspalten; ks = Kiemenspalten; lg = Interspiraculare Längsgefässe der primären Kiemenswand; tr = Transversalgefässe.

Trotzdem glaube ich, dass diese eigenartigen Kiemen noch eine andere Deutung gestatten, die die nichts weniger als naheliegende Annahme einer vollkommenen Rückbildung der primären Kiemenswand überflüssig macht. Ich glaube nämlich, dass auch hier, wie überall bei den Ascidien, wirkliche Kiemenspalten vorhanden sind, nur dass sie eine ganz bedeutende Grösse erlangen und sich so weit ausdehnen, dass sie eine Masche ganz ausfüllen (vgl. oben p. 380). Ob jedes dieser riesigen Spiracula nur aus einer einzigen Perforation hervorgeht, oder ob nicht vielleicht nachträgliche Verschmelzungen ursprünglich gesonderter kleiner Spaltöffnungen eingetreten sind, worauf bereits oben (p. 381) hingewiesen wurde, kann ohne Kenntniss der Entwicklungsgeschichte natürlich nicht entschieden werden. Aber es wird immerhin diese Auffassung dadurch nahe gelegt, dass gelegentlich kleine Perforationen zwischen den grossen Lückenräumen zu beobachten sind (siehe Textfigur 109 B). Morphologisch entspräche dann jede der grossen Oeffnungen einer Spaltengruppe oder einem Infundibulum, in denen die die Einzelspalten trennenden Interspiraculargefässe geschwunden sind.

Um diese Auffassung, dass die Spalten jener Ascidien wirkliche riesige Spiracula der primären Kiemenswand sind, zu erhärten, habe ich eine Copie von Herdman's Abbildung des Gitterwerks des *Culeolus Wyville-Thomsoni* als Textfigur 109 B hier eingefügt, und es scheint mir, dass sich an ihr erweisen lässt, dass zwischen den Perforationen in der That noch Theile der primären Kiemenswand vorhanden sind und zwar

in der Form von interspiracularen Längs- und Quergefässen. Neben und nach innen zu von diesen Längszonen verlaufen die inneren Längsgefässe, die allerdings bei den meisten Arten ganz besonders stark entwickelt sind und als die mächtigsten Gebilde erscheinen. Ob die Transversalgefässe ausschliesslich interspiraculare, ganz der primären Kiemenwand zugehörnde Organe sind, oder ob sich an ihnen nicht auch innere Quergefässe, sei es in Gestalt von membranartigen Falten, sei es als röhrenförmige Querbrücken, entwickeln, ist aus den veröffentlichten Abbildungen nicht sicher zu entnehmen. Nur lässt sich erkennen, dass die die Spaltöffnungen trennenden Quergefässe nicht immer von gleicher Grösse sind und dass zuweilen Gefässe zweier oder auch dreier Ordnungen unterscheidbar werden. Bei *Culcolus Wycille-Thomsoni* z. B. scheinen die Stellung und Anordnung der Quergefässe ganz regelmässig zu sein und sich durch die Formel I.III.III.III.II.III.III.I.I. ausdrücken zu lassen.

Bei *Pharyngodictyon* dürfte vielleicht der Bau der Kieme noch einfacher sein und das Gitterwerk nur der primären Kiemenwand entsprechen, die von mächtig grossen Spalten durchbrochen ist. Es scheint mir nämlich aus der systematischen Stellung dieses Genus innerhalb der Synascidien hervorzugehen, dass hier kaum innere Längsgefässe zur Ausbildung gelangen können, und auch in der von Herdman gegebenen Abbildung lässt sich nur eine Art von längs verlaufenden Gefässen erkennen und zwar nur solche, die in der Ebene der Spalten liegen und daher von mir als interspiraculare betrachtet werden. Ob aber vielleicht, wie es bei den verwandten Formen des *Pharyngodictyon* oft der Fall ist, die interspiracularen Quergefässe kleine, nach innen gerichtete Faltungen (innere Quergefässe) bilden, ist vorläufig nicht zu entscheiden.

Die Kieme von *Culcolus*, *Fungulus* und *Bathyoncus* zeichnet sich, sowie die der im System nahe stehenden Arten, durch Längsfaltungen aus; bei *Culcolus* sind zumeist 6 Faltenpaare nachweisbar. Es scheint, dass die Falten nicht immer wirkliche Erhebungen der ganzen Kiemenwand darstellen, sondern zuweilen lediglich dadurch gebildet werden, dass die inneren Längsgefässe näher aneinander rücken. Da aber, wie sich aus der oben gegebenen Darstellung ergibt, stets die Breite einer Kiemenspalte der Entfernung zweier inneren Längsgefässe entspricht, müssen an den betreffenden Stellen auch die Spiracula enger und mehr schlitzförmig werden (siehe Textfigur 109A).

Die am Eingang dieses Abschnitts erwähnte Gattung *Styloides* wurde von Sluiter (1886) auf Grund eines in 6 Faden Tiefe an der Insel Billiton aufgefundenen Exemplars, das der Kieme gänzlich entbehrte, aufgestellt und die Species infolge dieser Besonderheit *St. abbranchiata* genannt. Später hat Sluiter selbst (1895) die Gattung wieder eingezogen und jene Species als eine *Styela* erkannt, die ihren Kiemendarm rückgebildet hatte. Als eine regelmässig im Alter eintretende Erscheinung beobachtete er das auch bei *Styela (Polycarpa) solvens*, einer Form, die nur in der Jugend einen unvollkommenen, von kleinen Spiraculis durchbohrten

Kiemendarm erkennen liess, während alte Thiere stets ohne Kieme angetroffen wurden. Die Erklärung für diese Erscheinungen fand Willey (1896) darin, dass — er beobachtete dieses Verhalten bei seiner *Stycoloides eviscerans* — gelegentlich der Kiemendarm und andere Eingeweide ausgestülpt und abgestossen werden, und Sluiter glaubt gewisse Besonderheiten seiner *St. abrunchiata* auf die beginnende Regeneration der Kieme zurückführen zu können. Jedenfalls darf also das Fehlen der Kieme bei bestimmten Ascidien nicht als ein Art- oder gar Gattungsmerkmal aufgefasst werden, wie es früher irrthümlicher Weise geschehen ist.

Der Verlust des Kiemendarms bei diesen Styelinen erinnert an die periodische Degeneration und später wieder eintretende Regeneration des vorderen Körperabschnittes bei den Diplosomiden, Erscheinungen, auf die in dem die Knospung behandelnden Kapitel noch näher hingewiesen werden soll.

### VIII. Der Verdauungstractus.

An den Kiemendarm setzt sich der Verdauungstractus an; entwicklungsgeschichtlich entsteht er sehr frühzeitig von jenem aus als eine haken- und später hufeisenförmige Ausstülpung, die rasch an Grösse zunimmt, sich in eine Anzahl hintereinander gelegener Abschnitte differenzirt, von denen der letzte, am ursprünglich blinden Ende gelegene durch den After in die Cloakenhöhle durchbricht. Das ganze Organ wird daher ausschliesslich vom Entoderm gebildet, und auch das äusserste Endstück am After stammt von diesem Keimblatte her, da das ektodermale Cloakenepithel sich nirgends röhrenförmig einstülpt, um dem Entodermrohr entgegen zu wachsen und sich mit ihm zu verbinden. (Ausnahmen siehe p. 468.)

**Gliederung.** Der Darmtractus der entwickelten Ascidie stellt demnach eine Schleife dar, an der ein absteigender und aufsteigender Ast zu unterscheiden ist. Als den normal differenzirten Darm darf man wohl den betrachten, der vier Abschnitte mehr oder minder scharf gesondert zeigt, die als Oesophagus, Magen, Mittel- und Enddarm zu bezeichnen sind. Sowohl der Oesophagus als auch der Magen erscheinen wohl stets als einheitliche, äusserlich ungegliederte Theile und gehören mit wenigen Ausnahmen (*Distoma rhodopyge* Sluiter) ganz in den Bereich des absteigenden Astes. Mitteldarm und Enddarm zerfallen öfters in je zwei oder selbst drei Abschnitte; der Enddarm bildet oft allein den ganzen aufsteigenden Schenkel der Schleife, während der Mitteldarm in der Regel das Verbindungsstück der beiden Aeste darstellt. Häufig werden Mittel- und Enddarm zusammen, oft auch nur der letztere allein als Intestinum bezeichnet. Ein besonders differenzirter Rectalabschnitt\*) tritt nur selten

\*) Maurice bezeichnet bei *Fragaroides* den ganzen aufsteigenden Ast der Schleife als Rectum, und auch manche andere Autoren verstehen unter diesem Namen den ganzen hier Enddarm genannten Abschnitt. Lacaze-Duthiers begreift unter Rectum bei den Molguliden nur den letzten in unmittelbarer Nachbarschaft des Anus gelegenen Theil und fasst als Intestinum Mittel- und Enddarm zusammen; er folgt hier der Auffassung

am Intestinum auf; öfters zeigt er sich dann als ein mehr oder minder blasenförmig aufgetriebenes Gebilde, das wir als Analblase bezeichnen wollen und das auch die Namen „Bulbus analis“ (Lacaze-Duthiers) „pavillon anal“ (Maurice) etc. erhalten hat. So kann also der Darmtractus, wenn gleichzeitig Mittel- und Enddarm in mehrere Abschnitte gesondert sind, ein recht complicirtes, vielfach gegliedertes Organ darstellen.

In vielen Fällen zeigt sich aber eine mehr oder minder weit gehende Vereinfachung der Gliederung des Darmtractus. Sehr häufig erscheinen bei äusserer Betrachtung nur drei Abschnitte gesondert, weil Mittel- und Enddarm ganz allmählich ohne jede äussere Trennung oder Abgrenzung ineinander übergehen. Unter den Monascidien, und besonders bei Molguliden und Cynthien, ist das ein recht häufiges Vorkommen, und das Vorgehen Savigny's und anderer, den ganzen dem Oesophagus und Magen folgenden Darmtheil einfach als Intestinum zu bezeichnen, erscheint hier ganz gerechtfertigt (vgl. hier die Abbildungen auf Taf. XXI).

Eine weitere Vereinfachung kommt dadurch zu Stande, dass der Magen äusserlich nicht mehr als ein so scharf abgesetztes selbstständiges Organ erscheint, sondern unter Abnahme des Volumens und Vereinfachung seines Baues einerseits dem Oesophagus, andererseits dem hinteren Abschnitt immer ähnlicher wird. So stellt er füglich zwischen dem vorderen und hinteren Darmtheil eine so innige Verbindung her, dass eine scharfe äussere Abgrenzung verschiedener Regionen im Darmeanal gar nicht mehr ausführbar ist und die Schleife fast ganz einheitlich erscheint. In der ausgeprägtesten Weise dürfte sich diese einfache Darm Schleife bei *Fungulus cinereus* vorfinden, denn Herdman erwähnt ausdrücklich, dass ein besonderer Magen nicht unterscheidbar gewesen sei (siehe Textfigur 13, p. 156).

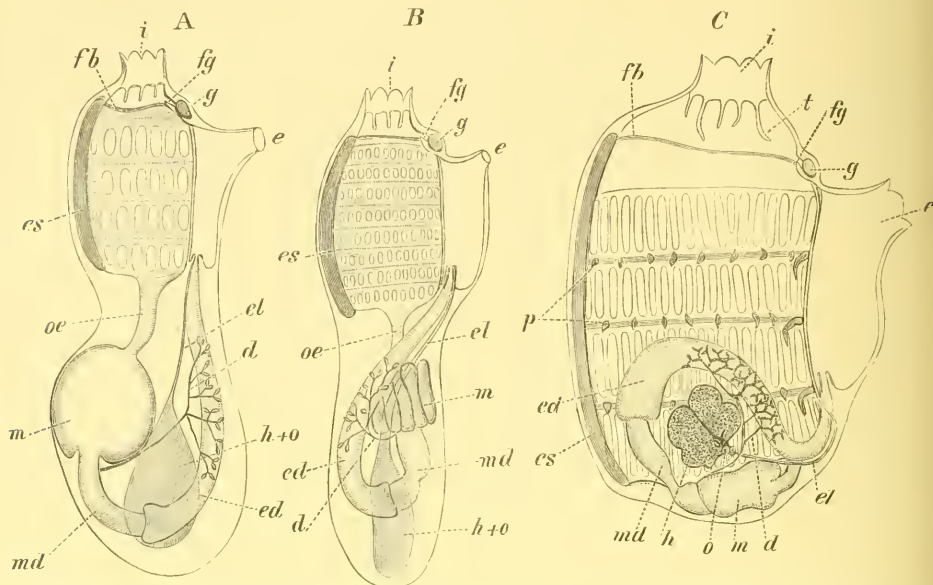
Aber auch bei vielen Cynthideen (*C. morus*, *C. sigillata*, *Microcosmus spinosus*, *Boltenia elegans* und anderen) und Molguliden (*Gamaster*, *Ctenicella tumulus*, *Molgula glomerata*, *M. gregaria*, *M. Filholi*, *Astropera sabulosa*, *Stomatropa villosa* und vielen anderen), sowie bei manchen Synascidien (*Collella Thomsoni*) ist kaum ein besonderer, äusserlich hervortretender Magentheil wahrzunehmen, und der ganze Tractus erscheint daher ziemlich gleichartig, ungegliedert. Wie aber namentlich die Untersuchungen von Lacaze-Duthiers und Delage gezeigt haben, bestehen doch in Bezug auf den feineren Bau nicht unbedeutende Unterschiede in den verschiedenen Darmregionen, so dass nach Eröffnung des Darmrohres in der Regel ein Magentheil sich leicht feststellen lässt. Es hält nicht schwer, eine continuirliche Reihe aufzustellen, die mit einem wohl ausgebildeten ballonartig aufgetriebenen Magen beginnt und mit

Savigny's, und auch in diesem Kapitel wird die Bezeichnung Intestinum für den ganzen auf den Magen folgenden Darmabschnitt angewendet werden, wenn er — wie bei vielen Molguliden und Cynthideen — einheitlich und in Mittel- und Enddarm nicht gesondert erscheint.

einfacher, ungegliederter Darmschleife abschliesst, in der ein besonderer Magentheil äusserlich nicht hervortritt.

**Schleifenform.** Ganz abgesehen von der eben erwähnten Gliederung zeigt die Form der Darmschleife bei den verschiedenen Familien und Gattungen bedeutsame Unterschiede. Im einfachsten Fall ist sie einfach hufeisenförmig, der absteigende Ast ziemlich in gerader Linie

Fig. 110.



Schematische Darstellung des Verhaltens von Darmcanal und Kiemendarm bei verschiedenen Ascidien. *A* Darm, einfache Schleife hinter der Kieme gelegen. *B* Darmschleife gedreht. *C* Darm, neben dem Kiemendarm gelegen; nur der Oesophagus und zum Theil der Magen liegen hinter ihm.

*d* = Darmspinnende Drüse; *e* = Egestionsöffnung; *ed* = Enddarm; *el* = Eileiter; *es* = Endostyl; *fb* = Flimmerbogen; *fg* = Flimmergrube; *g* = Ganglion; *h* = Hoden; *i* = Ingestionsöffnung; *m* = Magen; *md* = Mitteldarm; *o* = Ovarium; *oe* = Oesophagus; *p* = Papillen im Kiemenkorb; *t* = Tentakel der Eingangsöffnung.

nach hinten verlaufend, der aufsteigende dorsal davon ebenfalls gerade nach vorn zu sich erstreckend (siehe Textfigur 110*A*). Unter den Synascidien kommt ein solches Verhalten häufig vor (*Distoma adriaticum*, *Distaplia lubrica*, viele *Leptoclinum*, *Aplidium asperum*, *Circinalium conrescens* etc.), und zuweilen erscheint der Darmverlauf dadurch etwas complicirter, dass eine bruchsackartige ventrale Ausstülpung auftritt, in die beide Darmschenkel eintreten, ohne ihre gegenseitigen Lagebeziehungen zu verändern (*Diplosoma crystallinum*, *D. pseudoleptoclinum* und andere). Eine sehr bemerkenswerthe Ausnahme bildet *Amaroucium globosum* Herd. Auch hier stellt zwar der Darm eine einfache hufeisenförmige Schlinge dar, aber der absteigende Ast liegt dorsal, der aufsteigende Enddarm ventral, um links neben dem Endostyl zu verlaufen und hier in den Peribranchial-



raum zu münden, während die anderen Species der Gattung *Amaroucium* sich zumeist durch die normale einfache Schleifenform auszeichnen.

Bei den meisten Synascidien, bei denen der Verdauungstractus geradeaus hinter dem Kiemensack verläuft, erfolgt aber eine Drehung der Schleife um die Hauptaxe des Thieres herum. Man erhält eine Vorstellung dieses Vorgangs, wenn man annimmt, dass die Vorderenden der Darmschlinge festgehalten, das Hinterende aber bis  $180^\circ$  gedreht würden, so dass das Hinterende des absteigenden Astes von der Ventral- auf die Dorsalseite, das des aufsteigenden von der Dorsalseite auf die ventrale gelangt. Die Folge dieser Drehung ist eine Kreuzung der beiden Schleifenschenkel: der ursprünglich dorsale verläuft von hinten ventral nach vorn dorsal, der ursprünglich ventrale zeigt dagegen zumeist einen ziemlich der Principalaxe parallelen Verlauf, da in der Regel der Oesophagus am dorsalen Hinterende des Kiemendarms entspringt und das Hinterende des absteigenden Astes ebenfalls dorsalwärts verlagert wurde. Diese Drehung kann natürlich nach zwei Richtungen hin erfolgen, der Art, dass der Hintertheil des ursprünglich ventralen Astes entweder nach rechts oder nach links hin geführt wird. Zumeist verschiebt er sich über die rechte Seite nach dem Rücken zu, und die Folge ist dann, dass der gesammte Enddarm links vom Oesophagus und Magen zu liegen kommt (siehe Textfigur 110 B). Doch erfolgt auch die Drehung im entgegengesetzten Sinne, und das Intestinum liegt dann auf der rechten Seite (die Gattung *Polyclinum*, wo nicht, wie z. B. bei *P. pullum*, die einfache ursprüngliche Schleifenform erhalten bleibt). Es lassen sich unschwer Arten auffinden, bei denen die Drehung verschieden weit vorgeschritten ist, ohne noch  $180^\circ$  erreicht zu haben.

Bei manchen Polycliniden erscheint die Form der Schleife dadurch besonders complicirt, dass gleichzeitig mit der eben erwähnten Drehung um  $180^\circ$  sowohl der absteigende, wie der aufsteigende Schenkel mehrfach gebogen, fast schlangenförmig gewunden sein können. Indem die Windungen dorsal und ventral zu, besonders aber nach rechts und links hin ausbiegen, kommt es dazu, dass die beiden Schenkel sich mehrmals kreuzen. So liegt z. B. bei *Glossophorum sabulosum* das hintere Ende des aufsteigenden Astes rechts vom Mitteldarm und Magen, das vordere dagegen links vom Oesophagus.

Uebrigens verhalten sich bezüglich des Verlaufs der Darmschlinge zuweilen nicht nur die verschiedenen Species einer Gattung verschieden (z. B. *Polyclinum*, *Amaroucium*), sondern es kommen auch individuelle Unterschiede vor. So erwähnt Drasche, dass bei *Amaroucium commune* die Darmschleife in der Regel die vollendete Drehung erkennen lässt, so dass der Enddarm links vom Magen und Oesophagus verläuft, während zuweilen bei allen Individuen eines Stockes die Drehung unterbleibt und nur eine einfache Schlinge angetroffen wird, wie sie auch bei vielen *Aplidium* vorkommt.

Bei den meisten Monascidien und vielen stockbildenden Formen ist die Darmschleife nicht einfach hufeisenförmig, sondern complicirter gewunden. Fast immer hängt die Complication mit einer mehr horizontalen Stellung des Darmes zusammen, wenn dieser nicht mehr hinter dem Kiemensack liegt, sondern ganz in dessen Bereich einbezogen erscheint (Fig. 5, Taf. XXI, Textfigur 110 C). Das ursprünglich hintere Schleifenende liegt dann ventral und kann überdies mehr oder minder weit nach vorn zu bruchsackartig sich hervorstülpen, ja selbst den Anfang zu einer dorsal und nach hinten zu gerichteten spiraligen Einrollung zeigen (siehe Fig. 2, Taf. XXI). Ausserdem erscheint der Enddarm derart geknickt, dass ein besonderer Rectalabschnitt deutlicher hervortritt, der geradeaus nach vorn verläuft und mit dem übrigen Intestinum oft einen sehr spitzen Winkel bildet (Fig. 3, Taf. XXI). In einigen wenigen Fällen ist auch dieser Rectaltheil s-förmig gekrümmt (z. B. *Culcolus perlucidus*, *Styela aggregata*, *Dendrodoa*).

Häufig, besonders bei Molguliden, verlaufen beide Schleifenäste nahezu parallel zu einander, und fast immer erscheinen sie dann nahe an einander gerückt, oft durch das wenige dazwischen liegende Mesoderm so fest verbunden, dass die Trennung und Ausbreitung des Darmcanals nicht leicht auszuführen ist. In den Abbildungen auf Tafel XXI (Fig. 1 und 2) findet man einige Beispiele für dieses Verhalten. In zahlreichen anderen Fällen weichen aber die beiden Darmschenkel mehr oder minder weit aus einander (Fig. 3, 13, Taf. XXI), und öfters liegen dann die Geschlechtsorgane dazwischen. In artenreichen Gattungen kann man bei den einzelnen Species zumeist ziemlich erhebliche Verschiedenheiten der Form der Darmschleife beobachten; manche Genera allerdings zeichnen sich wieder durch eine recht gleichartige Beschaffenheit aus. So finden sich z. B. bei *Molgula* und *Ctenicella* fast immer sehr enge Schleifen mit stark genäherten Schenkeln, wenn freilich andererseits dadurch, dass eine spiralige Einrollung sich vorbereiten kann, eine gewisse Mannigfaltigkeit bedingt wird. Es ist der Versuch gemacht worden, die Form der Darmschleife, wenn auch nicht als einziges, so doch als sehr wichtiges Gattungsmerkmal zu verwerthen. Nach Heller (1877) unterscheiden sich *Styela* und *Polycarpa* dadurch, dass die erstere eine enge, die letztere eine weite, nach innen offene Darmschlinge besitzen. Doch erkennen andere Forscher (Sluiter) diese Unterschiede nicht als durchgreifende, bei allen Species zutreffende an, und es giebt z. B. Arten, die der Beschaffenheit der Geschlechtsorgane zufolge in die Gattung *Polycarpa* gestellt werden müssen, während sie die enge Darmschlinge der *Styela* zeigen (*P. natalensis* Sluiter, *P. rubida*, *P. comata*).

**Lage.** Von grosser Bedeutung ist die Lage des Darmtractus in Beziehung auf den Kiemensack. Als das ursprünglichste Verhalten dürfte wohl anzusehen sein, wenn die ganze Darmschleife hinter der Kieme liegt, wie es in Textfigur 110 A u. B zu sehen ist und bei den meisten Synascidien vorkommt. Es ist durchaus wahrscheinlich, dass alle die

Synascidien, die durch dieses Merkmal ausgezeichnet sind, eine grosse natürliche, auf Blutsverwandtschaft sich gründende Gruppe bilden, die als *Merosomata* passend bezeichnet werden könnte (vgl. darüber oben p. 416). Bei den Monascidien und bei vielen stockbildenden Ascidien dehnt sich aber der Kiemensack bis zum hintersten Körperende aus, und der Verdauungstractus kommt dann nicht mehr hinter ihn, sondern neben ihn zu liegen. Verschiedene Arten zeigen uns alle möglichen Stadien dieser Lageveränderungen. Bei *Ciona* liegt noch, wie bei den meisten Synascidien, der grösste Theil des Darms hinter dem Kiemensack (siehe Textfigur 16, p. 157). Auch bei *Hypobythius* und *Corynascidia* finden wir ihn ganz ausserhalb des Kiemenbereiches, dagegen vollkommen auf die Dorsal-seite verschoben (Textfigur 15), was als eine erst bei diesen Gattungen zur Entwicklung gelangte Eigenthümlichkeit zu deuten ist. Fast immer liegt aber der Darm links oder rechts neben der Kieme, und zwar dürfte wohl überall die Verschiebung in der Weise erfolgt sein, dass zuerst Intestinum und Mitteldarm (siehe Textfigur 110C), dann auch Magen und Oesophagus an eine Seite des Kiemensackes rücken, wie es bereits bei den meisten Molguliden, bei *Fungulus*, *Boltenia* (Textfigur 13 u. 14, p. 156 u. 157), bei *Ascidia*, *Phallusia* und vielen anderen erfolgt ist (vgl. Fig. 5, Taf. XXI).

Im Allgemeinen gilt es als ein wichtiges Merkmal, ob der Darm auf der einen oder der anderen Seite liegt. Weitaus vorherrschend ist die linksseitige Lagerung (Molguliden, fast alle Boltenien und Cynthien, die meisten Ascidiiden). Rechts vom Kiemendarm liegt der Verdauungstractus bei vielen Corellinen, bei denen er allerdings sich öfters gleichzeitig mehr oder minder weit nach dem Rücken zu verschiebt, bei *Rhodosoma*, *Abyssascidia Wyvillei*. Herdman hat noch eine zweite Form als *Abyssascidia vasculosa* beschrieben, die neuerdings Hartmeyer als besondere Gattung *Herdmania* resp. *Bathyascidia* anführt, weil sie gewisse Besonderheiten der Kieme zeigt und einen links gelegenen Darm besitzt (siehe oben p. 423). Diese Lagerung des Darms, die schlappige Ingestions-, die 6 lappige Egestionsöffnung beweisen eine nahe Uebereinstimmung der „*Bathyascidia*“ oder „*Herdmania*“ mit den Gattungen *Ascidia* oder *Ascidella*, zu denen sie vielleicht am besten zu zählen wäre, während Herdman allerdings die Meinung vertreten hatte, dass die linksseitige Darmlagerung bei seiner *Abyssascidia villosa* vielleicht nur eine individuelle Variation bedeute. Dass in der That solche individuelle Unterschiede vorkommen und daher die rechts- oder linksseitige Lage des Darmes nicht einmal immer den Werth eines Species-, geschweige denn Gattungsmerkmals hat, beweist *Chelysoma productum*, bei dem nach Bancroft der Verdauungscanal links oder rechts gelegen sein kann.

**Drüsen.** In den schleifenförmigen Darmeanal münden bei sämtlichen Ascidien Drüsen, deren physiologische Bedeutung allerdings bisher, zum Theil wenigstens, nur ganz ungenügend erforscht ist. Ueberall findet sich die darmumspinnende Drüse, die vom Pylorustheil des

Magens oder Anfangstheil des Mitteldarmes ausgeht und den Enddarm, gelegentlich auch den ganzen Verdauungstractus, unter dendritischen Verzweigungen unwächst. Sehr häufig kommt am Magen ein oft sehr umfangreiches Drüsenorgan zur Entwicklung, das als Leber bezeichnet wird, und ausserdem können durch Ausstülpungen des Darmschlauches an verschiedenen Stellen des Magens oder des Intestinums accessorische Drüsen unbekannter Bedeutung entstehen.

Eine sehr eigenthümliche Erscheinung, die an dieser Stelle nicht unerwähnt bleiben darf, ist die Rückbildung des Darmtractus. Es müssen zwei verschiedene Typen unterschieden werden, die ganz unabhängig von einander sich herausgebildet haben. Die bei gewissen Synascidien vorkommende periodische Rückbildung und Wiedererneuerung des Darmes, die sich auch experimentell ausführen lässt, hängt eng mit der ungeschlechtlichen Fortpflanzung zusammen und kann daher erst später genauer behandelt werden. Ganz anders aber verhält es sich bei den niemals Knospen bildenden Styeliden. Es ist schon oben (p. 445) erwähnt worden, dass Sluiter auf Grund des Fehlens des Kiemendarms die Gattung *Stycoloides* aufstellte, später aber als nicht verschieden von *Styela* wieder einzog. Den Vorgang der Ausstossung nicht nur des Kiemendarmes, sondern auch des gesammten Darmtractus, hat dann später Willey bei lebenden *Styela* (*Stycoloides*) *eviscerans* verfolgen können. Regelmässig pflegen die gefangenen Thiere, auch wenn sie in frischem, reinem Wasser gehalten werden, unter lebhaften Contractionen der Leibesmuskulatur, zuerst den Darm und dann die Kieme durch die Egestionsöffnung hervorstülpen und abzustossen, ohne daraufhin sofort zu Grunde zu gehen. Im Alter scheint dieser Vorgang auch im Freien gewöhnlich einzutreten, ohne dass besondere Störungen oder Reizungen das Thier treffen. Es erinnert dieses Verhalten der *Styela* in gewissem Sinne an die Gewohnheit mancher Holothurien, bei stärkeren Reizen, und namentlich bei der Behandlung mit Conservirungsflüssigkeiten, den Darm auszustülpen. Aehnliche Erscheinungen sind bei den in den europäischen Meeren vorkommenden Monascidien bisher nicht beobachtet worden, und ich möchte daher hier darauf aufmerksam machen, dass ich gelegentlich in den Aquarien der Zoologischen Station zu Triest Exemplare der *Phallusia mammillata* sah, bei denen ein allerdings nur kleiner Theil des Kiemendarms blasenförmig hervorstülpt war.

### 1. Der Oesophagus.

Die Einmündungsstelle des Oesophagus in den Kiemendarm wird häufig als Mundöffnung (*bouche* oder *bouche oesophagienne* der französischen, *mouth* der englischen Autoren) bezeichnet. Es gründet sich diese Benennung auf die besonders von Cuvier vertretene Auffassung, dass der Kiemendarm kein Abschnitt des ursprünglichen Darmes sei, sondern den Kiemen und der Kiemenhöhle der Lamellibranchiaten entspreche, und

dass daher lediglich der verdauende Tractus des Ascidiendarmes dem gesammten Darm der Mollusken zu vergleichen sei. Lacaze-Duthiers, der noch jetzt Cuvier's Ansicht im Wesentlichen festhält, nennt daher mit vollem Bewusstsein den Eingang in den Oesophagus „Mundöffnung“; da aber in Wirklichkeit derartige Homologien nicht bestehen, ist es offenbar zweckmässiger, höchstens von einem Oesophagealmund (bouche oesophagienne) zu sprechen, wenn man nicht vorzieht, die eingangs dieses Abschnittes gewählte Bezeichnung (orifice oesophagien, oesophageal aperture) anzuwenden.

Als die normale Form der Oeffnung wird man die kreisähnliche oder länglichrunde bezeichnen dürfen. In den meisten Fällen aber erscheint der Rand mehr oder minder unregelmässig, kreuzförmig oder schlitzähnlich im Zusammenhang mit der Beschaffenheit einerseits der perioesophagealen Region der hinteren Kiemendarmwand (siehe oben p. 370 u. s. w.), andererseits des Oesophagus Schlauches selbst.

Die Oesophaguswand wird von einem durchaus einschichtigen cubischen oder meistens cylindrischen Epithel gebildet, das auf seiner inneren Seite ein dichtes, starkes Flimmerkleid trägt. Häufig scheint jede Zelle nur eine stärkere Wimper oder Geissel zu besitzen, die mit verdicktem Ende im Zellkörper ruht.

Die Wand ist wohl nur in verhältnissmässig wenigen Fällen vollkommen glatt und im Durchschnitt, sowohl an der äusseren, wie inneren Seite, kreisförmig oder längs oval. Zumeist verlaufen an der Aussenseite flachere, zuweilen ansehnlich tiefe Rinnen und Furchen, die in das Lumen septenartig vorspringen können (siehe Fig. 9, Taf. XXI). In den meisten Fällen haben die Rinnen am Oesophagus einen schwach bogenförmigen Verlauf, selten sind sie von vorn bis hinten ganz gerade. Sie können sich über die ganze Länge des Oesophagus erstrecken (z. B. *Collella Thomsoni*) oder nur auf einen bestimmten Theil beschränkt sein; zuweilen sind sie an der einen Stelle beträchtlich tiefer als an der anderen. Bei manchen Cynthien und Styelinen tritt eine besonders tiefe Rinne auf, die von hohen, wulstartigen Rändern im Inneren überdeckt wird und als Oesophagealrinne zu bezeichnen ist. Von der bei denselben Formen vorkommenden Magenrinne ist sie wohl zu unterscheiden, denn zumeist liegen beide nicht in derselben Linie. Wo aber auch bei flüchtiger Betrachtung die eine die Fortsetzung der anderen zu sein scheint, sind in Wirklichkeit doch beide durch den ringförmigen Cardiauwulst getrennt (*Styela armata*), und nur sehr selten (*Polycarpa varians*) setzt sich die Oesophagealrinne direct in den Magen fort (Lacaze-Duthiers und Delage).

Die Gestalt des Oesophagus erweist sich überaus variabel; sie ist selbst bei nahe Verwandten erheblich verschieden und zeigt sogar nicht unbedeutende individuelle Unterschiede. Als normal typisch kann die Trichterform gelten; das erweiterte Ende öffnet sich zumeist in den Kiemendarm, das verjüngte in den Magen, in den es sich oft tief einsenkt; selten ist das hintere Ende breiter als das vordere (zuweilen bei *Stylopsis*).

Da, wo die Darmschleife sich geradeaus nach hinten zu erstreckt, ist auch der Oesophagus ziemlich gerade; zumeist aber ist er mehr oder minder stark gekrümmt, entweder einfach bogenförmig, die concave Seite ventral zu gerichtet, oder in schwacher Spirale gedreht. Das letztere Verhalten ist häufig an der Art des Verlaufs der äusseren Längsrinnen leicht festzustellen. Manchmal ist der Trichter überdies quer gerunzelt oder selbst undeutlich quer oder schräg gefaltet.

Zuweilen sind das vordere und hintere Ende des Oesophagus von annähernd gleicher Dicke, weil die trichterförmige Erweiterung sich nicht entwickelt. Der Oesophagus stellt dann einen kürzeren oder längeren Schlauch dar, der meistens ziemlich gerade, zuweilen aber auch, und zwar in der Regel nur dann, wenn er eine ansehnlichere Länge besitzt, geschlängelt verläuft. Die Windungen des Oesophagealschlauches treten in verschiedener Zahl und Grösse auf. Bei *Distoma rhodopyge* Sluiter z. B. findet sich an dem enorm verlängerten Oesophagus dicht hinter dem Kiemendarm nur eine grosse, bruchsackartig vorspringende Hervorwölbung, bei *Psammaplidium obesum* sind zwei kleinere vorhanden, bei *Ps. pantherinum* ist eine complicirtere Schlangenlinie nachweisbar (Fig. 6, Taf. XXI). Allerdings darf hier nicht übersehen werden, dass bei starken Contractionen der Leibesmuskulatur alle schlauchartigen Abschnitte des Darmes sich in Falten legen, und es ist daher in den meisten Fällen nicht mit Sicherheit zu entscheiden, ob die Angaben früherer Autoren sich nur auf derartige vorübergehende Erscheinungen beziehen oder auf persistirende, den betreffenden Arten eigenthümliche Einrichtungen zu schliessen erlauben.

Sehr wechselnd erweist sich die Länge des Oesophagus bei den verschiedenen Arten und Gattungen; jedenfalls zeigt kein anderer Darmabschnitt gleich bedeutende Grössenschwankungen. Selten ist der Oesophagus so kurz und von so geringen Dimensionen, dass er zwischen dem Magen und dem Kiemendarm kaum noch als ein besonderer Abschnitt erkannt werden kann (z. B. *Styela natalensis*, Fig. 4, Taf. XXI; *Amaroucium astracoides* Sluiter). Am zahlreichsten sind die Fälle, in denen er ungefähr die Länge des Magens besitzt, diesen entweder übertreffend, oder nicht ganz erreichend. Bei manchen Synascidien erlangt aber der Oesophagus eine ganz abnorm bedeutende Grösse (die meisten *Distoma*, *Didemnoides macrophorum*); er allein kann zuweilen den ganzen absteigenden Ast der Darmschleife bilden, ja sogar sich umkrümmen und den Beginn des aufsteigenden Schenkels darstellen, so dass er zum längsten Abschnitt im ganzen Darm heranwächst und selbst den Kiemendarm um das 6—7fache der Länge übertrifft (*Distoma rhodopyge*).

## 2. Der Magen.

**Form und Gliederung.** Wie schon am Eingang dieses Kapitels erwähnt worden ist (p. 447), tritt mehrfach bei Cynthien und Molguliden der Magen als ein besonderer Abschnitt des Verdauungstractus äusser-

lich überhaupt nicht hervor, oder er zeigt sich höchstens als eine unbedeutende Erweiterung des Darmschlauches, die einerseits gegen den Oesophagus zu, andererseits gegen das Intestinum hin ganz allmählich sich verliert, so dass scharfe Grenzen nicht bestehen. Da, wo er als ein scharf gesonderter Theil nachweisbar ist, erscheint er entweder ballonartig aufgetrieben (siehe Textfigur 110 *A*) oder cylindrisch, sackartig erweitert (Textfigur 110 *B* u. *C*). Oft ist der Magensack schlauchartig längsgestreckt, oft nur kurz und gedrungen, und indem er mehr oder minder unregelmässig sich gestaltet, wird sein Formreichthum ausserordentlich gross. Auf Tafel XXI sind eine Anzahl verschiedener Typen zu sehen und ohne jede weitere Erklärung verständlich.

Am Magen sind drei Regionen zu unterscheiden: der weitaus umfangreichste mittlere Theil und die beiden Endabschnitte, der Cardia- und der Pylorustheil. Die beiden letzteren haben lediglich als Verbindungsstücke zum Oesophagus und Mitteldarm Bedeutung und gehen zumeist so allmählich in den mittleren über, dass scharfe Grenzen überhaupt nicht festzustellen sind. Da, wo der Oesophagus in den Magen sich einsenkt, erscheint auch die vordere Magenwand kraterartig eingestülpt, um sich am Kratergrund mit dem Oesophagus zu verbinden. Diesen eingestülpten Theil wird man als Cardia zu betrachten haben; die besondere histologische Differenzirung und Faltung des Mittelabschnittes findet sich in ihm noch gar nicht oder erst in schwacher Andeutung. Häufig verläuft am vordersten Magenende eine tief in das Lumen vorspringende Ringfalte, der Cardiawulst, der eine scharfe Abgrenzung zwischen Oesophagus und Magen ermöglicht (siehe Textfigur 111 *A* u. *B*) und ein Hinübergreifen der Falten und Furchen der einen Region auf die andere verhindert. Da, wo der Cardiawulst fehlt, sind beide Darmtheile gewöhnlich weniger deutlich gesondert (Textfigur 111 *C*).

Aehnlich wie die Pars cardiaca ist auch die pylorica zuweilen nach beiden Seiten hin ziemlich scharf abgegrenzt, wenn sie sich trichterförmig einsenkt und den Anfang des Mitteldarms umgreift. Wo Magen und Mitteldarm ganz allmählich in einander übergehen oder nur durch eine einfache, ganz flache, ringförmige Einschnürung abgegrenzt sind, ist der Pylorustheil des Magens nicht scharf gesondert. So wie im Cardiatheil tritt oft auch in der Pars pylorica eine in das Lumen mehr oder minder weit vorspringende Ringfalte auf, die als Pyloruswulst zu bezeichnen ist und an der Innenseite des Magens eine scharfe Grenzlinie bildet, bis zu der die Magenfalten reichen (Textfigur 111 *B*). Manchmal ist der Pyloruswulst nicht vollkommen geschlossen, so dass gewisse Furchen vom Magen in das Intestinum sich fortsetzen können.

**Histologie.** Die Magenwand ist an allen Stellen ein einschichtiges, zumeist aus hohen Cylinderzellen zusammengesetztes Epithel, dessen histologische Details noch nicht genügend eingehend untersucht sind. An gewissen Stellen beobachtet man Flimmerzellen, die so wie

im Oesophagus die Fortbewegung der Nahrung vornehmlich zu besorgen haben. Von der grössten Bedeutung sind aber Drüsenzellen (bei *Ciona* beschreibt Roule grosse Becherzellen), die die verdauenden Secrete absondern müssen, da fast ausschliesslich im Magen die Bereitung einer Art Speisebrei und zum Theil auch die Resorption der Nahrung vor sich zu gehen scheint. Jedenfalls hat, wie schon die früheren Autoren betont haben, der Magenabschnitt zumeist die Leistungen zu erfüllen, die sonst Magen, resp. die in ihn mündenden Drüsen und Leber zusammengenommen ausführen. Da, wo der Magen ganz glattwandig ist, lassen sich bestimmt differenzirte Regionen, die verschiedene Functionen ausüben könnten, in der Regel nicht unterscheiden, vielmehr erscheint die Magenwand histologisch gleichartig beschaffen.

Als eine histologische Merkwürdigkeit muss hier erwähnt werden, dass N. Wagner (1885) im Magen der *Cynthia echinata* stärkehaltige Zellen beschrieben hat. Da aber diese Elemente hauptsächlich in den Leberlappen sitzen, sollen sie erst weiter unten (p. 473) genauer behandelt werden.

**Magenfalten.** So wie der Oesophagus ist aber auch die Magenwand nur selten (häufiger bei manchen Ascidiiden und Synascidiiden) vollkommen glatt und faltenlos. Bei der Conservirung in Alkohol pflegt überdies der Magen sehr häufig sich in mehr oder minder regelmässige, oft tief einschneidende Furchen und Runzeln zu legen, die von den im lebenden, ausgestreckten Thier vorhandenen Faltungen nicht immer leicht sich unterscheiden lassen. In der Litteratur finden sich mehrfach Angaben, dass bei gewissen Arten der Magen nur innen gefaltet, aussen aber vollkommen glatt sei (z. B. bei vielen Cynthinen, *Polycarpa*, *Leptoclinum*). Die Möglichkeit eines solchen Verhaltens ist natürlich vorhanden, allein soweit meine Untersuchungen reichen, fand ich doch stets das gesammte Magenepithel gefaltet, und wenn die Aussenseite glatt erschien, so lag das daran, dass entweder die äusseren Faltenränder dicht an einander lagen oder das umgebende Mesenchymgewebe die Zwischenräume dicht erfüllte. Querschnitte liessen über die wahren Verhältnisse niemals einen Zweifel bestehen.

Oft treten die Faltungen ziemlich unregelmässig auf und erstrecken sich nur über kürzere Strecken der Magenwand; sie sind dann auch wohl stets nur wenig tief und können am besten als Runzelungen bezeichnet werden. Die Runzeln verlaufen entweder ganz unregelmässig oder vorwiegend in der Längsrichtung des Magens, mehr oder minder schräg oder auch quer, ziemlich genau transversal.

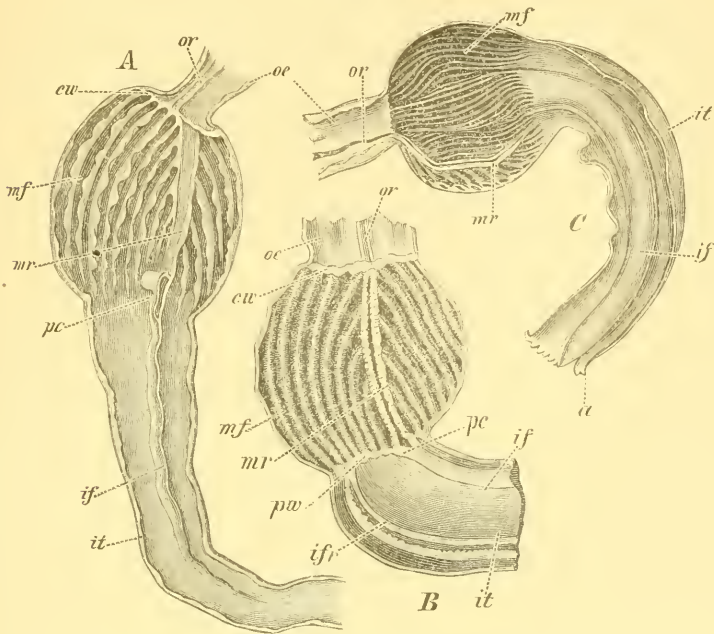
Von grösserer Bedeutung sind die in regelmässiger Weise parallel und längs verlaufenden, tief nach innen vorspringenden Faltungen, die vielfach bei einfachen und zusammengesetzten Ascidien, in besonderer Vollkommenheit bei Styelinen\*), Botrylliden, Polystyeliden, vielen Poly-

\*) Bei den Cynthiinen kommen ebenfalls im Inneren des Magens Längsfalten vor, doch sollen diese nach Lacaze-Duthiers und Delage keine beständigen Organe sein, sondern bei der Ausdehnung der Magenwand verschwinden.



cliniden, zur Entwicklung gelangen. Sehr häufig erstrecken sich die Falten nicht ganz genau in der Längsrichtung des Magens, sondern sie verlaufen ein wenig schräg, so dass sie schwach ausgeprägte Spirallinien bilden. Dabei kommt es vor, dass nicht alle Falten von gleicher Länge sind und den ganzen Magen durchsetzen, sondern es finden sich zwischen den längeren auch einzelne kürzere, die auf die Rand- oder Mittelpartie

Fig. 111.



Magen und die benachbarten Darmtheile einiger Styelinen von innen gesehen. (Nach Lacaze-Duthiers und Delage.) A von *Styela variabilis*.  $\frac{2}{3}$ , B von *Styela armata*.  $\frac{2}{3}$ , C von *Polycarpa varians* circa  $\frac{2}{3}$ . Die betreffenden Darmabschnitte wurden der Länge nach aufgeschnitten und horizontal ausgebreitet.

a = Anus; cw = Cardiauwulst, Oesophagus und Magen scheidend; if = Intestinalfalte; ifr = Intestinalfureche; it = Intestinum (Mittel- und Enddarm); mf = Magenfalten (Leberfalten); mr = Magenrinne; oe = Oesophagus; or = Oesophagealrinne; pc = Blind-sack am Pylorus (Pyloruscoecum); pw = Pyloruswulst, Magen und Mitteldarm, resp. Intestinum scheidend.

der Magenwand beschränkt sind. Zwischen solchen Falten, die besonders tief in das Magenlumen hineinragen, können hin und wieder seichtere auftreten, die kaum die halbe Höhe jener besitzen, und auf den Querschnitten durch den Magen erscheint dann ein solcher von zwei tiefen Falten begrenzter Zwischenraum wie eine an der Spitze gegabelte Ausstülpung der Magenwand (z. B. einige *Cynthia*). Der Innenrand der Falten ist meist glatt und gerade, seltener erscheint er in regelmässigen wellenförmigen Erhebungen und Vertiefungen, gelappt, oder ähnlich wie eine undulirende Membran (siehe Textfigur 111 A).

Da, wo die Magenfaltten besonders tief sind und wo überdies Oesophagus und auch Mitteldarm sich in der oben beschriebenen Weise in den Magen einsenken, tritt nothwendiger Weise an beiden Faltenenden ein eigenartiges Verhalten in Erscheinung. Häufiger ist es allerdings nur am Cardiatheil des Magens zu beobachten, viel seltener auch am Pylorusabschnitt. Die einzelnen Falten setzen sich an diesen Stellen in kurze Blindsäcke fort, die namentlich das hintere Oesophagusende in regelmässiger Weise kreisförmig umgeben (Fig. 14, Taf. XXI), während sie in der ganzen Mittelregion des Magens mit weiten Mündungen in den centralen Gastralraum sich öffnen (Fig. 16, Taf. XXI) und hier auf den Durchschnitten ähnliche Bilder darbieten, wie sie die Taeniolen tragenden Scyphopolypen aufweisen.

Die Zahl der Längsfalten ist bei den verschiedenen Arten sehr verschieden; für eine bestimmte Art scheint sie nur dann charakteristisch zu sein, wenn verhältnissmässig wenige Faltungen am Magen auftreten, sind sie zahlreicher, so finden sich individuelle Variationen. Doch darf nicht unbeachtet bleiben, dass es stets ziemlich schwierig ist, die Falten, namentlich wenn sie zahlreich sind, genau zu zählen, und dass schon aus diesem Grunde die Zahlenangaben der Autoren nicht immer ganz bestimmt lauten. Nur 4 Magenfaltten finden sich bei *Aplidium tremulum*, *A. lobatum*, 4—6 bei *Aplidium griseum*, *A. gibbulosum*. Ungefähr 6 Falten hat *Psammaplidium solidum* Herdman, und auch bei vielen Botrylliden finden sich nur wenig mehr, etwa 8—10 (siehe Fig. 14, Taf. XXI); doch sind so geringe Zahlen im Allgemeinen nur selten. 12 Magenfaltten haben *Amaroucium simplex*, *Abysascidia Wyvillii* u. s. w. circa 14 *Distoma nitidum*. 18—20 *Fragaroides aurantiacum*, ungefähr 30 *Dendrodoa lineata* und *D. Küken thali*, 40 und mehr manche grossen Styelinen, circa 50 *Rhopalaca neapolitana*.

Selten erweist sich der Magen in mehr oder minder regelmässiger Weise nicht längs-, sondern quergefaltet (die Gattung *Atopogaster*). Ich glaube nicht, dass es sich hierbei um eine Verschiebung ursprünglicher Längsfalten handelt, die zunächst, wie es mehrfach vorkommt, einen schrägen, dann auch einen transversalen Verlauf genommen hätten, sondern nehme an, dass die eigenartige Faltung innerhalb dieser Gattung an einem ursprünglich glatten Magen sich vollzogen hat. Die verschiedenen Arten zeigen uns daher auch die Quergefaltten in verschiedener Vollkommenheit. Bei *Atopogaster gigantea* ist der Magen nur wenig quergefaltet und, wie es scheint, bei manchen Individuen noch ganz glatt (Herdman); bei *At. elongata* ist er unregelmässig quergefurcht, bei *At. aurantiaca* und *At. informis* besitzt er eine Reihe scharf abgegrenzter tiefer Rinnen und Falten.

Die physiologische Bedeutung dieser Faltungen liegt auf der Hand: es handelt sich um die Erzielung einer möglichst grossen resorbirenden resp. secernirenden Oberfläche. Zunächst scheint damit eine verschiedene histologische Differenzirung der freien und basalen Falten-

theile nicht verbunden zu sein, denn Maurice fand bei *Fragaroides* noch überall die Wand ganz gleichartig, und das Gleiche habe ich bei anderen Polycliniden und auch einigen Botrylliden gesehen. Die verschiedenen Functionen werden also gleichmässig von der ganzen Magenwand ausgeführt und sind nicht auf verschiedene Regionen vertheilt. Manche Cynthlien scheinen sich ähnlich zu verhalten, während bei den Styelinen nach Lacaze-Duthiers und Delage, bei *Diazona* und *Rhopalaca* nach Lahille Drüsenzellen besonders an den Falten auftreten, so dass diese die Stelle der Leber vertreten. Diese Magenfalten sind daher zuweilen auch als Leberfalten bezeichnet worden. Dass die Faltenkämme mitunter durch eine besondere histologische Differenzirung sich auszeichnen, habe ich auch bei *Botryllus* angetroffen. Merkwürdiger Weise verhielten sich aber in dieser Beziehung nicht alle Falten gleichartig, und selbst im Bereiche einer Falte zeigten sich an verschiedenen Stellen vorn und hinten Verschiedenheiten. Im Gegensatz zu Lacaze-Duthiers fand ich aber die Drüsenzellen namentlich am Faltengrund entwickelt, während am freien Rande Flimmerzellen sassen, die für die Fortführung der halb verdauten Nahrung zu sorgen haben (siehe Fig. 17, Taf. XXI).

**Magenrinne.** Verschieden von diesen Magenfalten ist die Magenrinne, die in ihrer typischen Gestalt besonders bei Styelinen und Polystyeliden entwickelt ist, aber auch gewissen Polycliniden (*Morchellium*, *Morchelloides*, besonders *Amaroucium conicum*) und Distomiden (*Distoma crystallinum*) nicht fehlt. Natürlich handelt es sich in den verschiedenen Familien um selbstständig aufgetretene Erwerbungen. Das Organ stellt eine gerade verlaufende kammförmige Ausstülpung der Magenwand dar, so dass im Inneren eine tiefe Rinne gebildet erscheint, die von zwei Längswülsten begrenzt wird. An diese setzen sich gewöhnlich die Magenfalten unter spitzen Winkeln an. Die inneren Ränder und der Boden der Rinne sind entweder glatt oder quergefurcht. Nach vorn zu ist die Rinne in den meisten Fällen durch den Cardiwulst abgeschlossen, nur selten setzt sie sich, worauf bereits oben (p. 453) hingewiesen wurde, direct in die Oesophagealrinne fort (*Styela gyrosa*, *Polycarpa varians*). Hinten führt sie in der Regel in den am Pylorus sich entwickelnden Blindsack hinein (vgl. die Textfiguren 111 A, B, C).

Auch bei den Molguliden kommt vielfach eine Magenrinne vor. Bei manchen Arten, bei denen ein scharf abgesetzter Magenabschnitt fehlt und die Darmschleife die oben erwähnte einfache Gestalt zeigt, erstreckt sich die Rinne über eine grosse Strecke des absteigenden Darmastes. Sie kann nach vorn zu bis zum Kiemendarm reichen, also die Oesophagealregion durchsetzen, ohne hier im Gegensatz zum hinteren Abschnitt als Oesophagealrinne besonders kenntlich zu sein. Ihr Vorderende setzt sich zuweilen (*Ctenicella rugosa*, *Stomatropa villosa*) direct in das Retropharyngealband und den Endostyl fort (Pizon).

Wo am Magen Leberlappen und Lebercoeca vorkommen, entspringen sie (im Gegensatz zum Pyloruscoecum) links und rechts, aber niemals

direct von der Magenrinne. Nach Pizon würde diese letztere eine ähnliche Function als Schleimdrüse haben, wie im Kiemendarm der Endostyl.

**Pylorusblindsack.** Eine blindsackartige Ausstülpung am Pylorustheil des Magens, das Pyloruscoecum (coecum pylorique der französischen Autoren), ist besonders bei Styelinen, Botrylliden (siehe Fig. 20, Taf. XXI), Polystyeliden entwickelt. Sie wurde bereits von Savigny (1816) genau erkannt und bildet sich stets an der dem Intestinum zugekehrten Wand, zumeist am Hinterende der Magenrinne. In der Regel bleibt sie klein und erreicht nur selten (*Stylopsis grossularia*, manche *Botrylliden*) eine bedeutendere Länge, die etwa ein Drittel der Dicke des Magens, bei *Sarcobotrylloides purpureum* weit über die Hälfte, betragen kann. Aber auch die grösseren Coeca entziehen sich leicht der Beobachtung, und das möchte es vielleicht erklären, dass diese Blindsäckchen bei zahlreichen Species solcher Gattungen, bei denen sie normaler Weise vorkommen, bisher nicht aufgefunden wurden. Die meisten Autoren erwähnen diese Gebilde überhaupt nicht besonders, und es wird daher nur dann auf ihr Nichtvorkommen zu schliessen sein, wenn sich die ausdrückliche Angabe findet, dass sie nicht nachgewiesen werden konnten. So soll das Coecum bei *Botrylloides gregalis* (Sluiter), *Sarcobotrylloides pamosum* (Herdman) und mehreren Styeliden gänzlich fehlen. Zuweilen (*Sarcobotrylloides anceps* Herd., *Botrylloides rubrum*) finden sich zwei Pyloruscoeca dicht neben einander vor.

Bilden die Coeca nur kleine, unscheinbare Aussackungen, so sind sie geradegestreckt und erheben sich annähernd senkrecht über der Oberfläche des Magens; erlangen sie eine bedeutende Länge, so sind sie hornförmig und selbst spiralig gekrümmt. Stets mündet in sie die darmumspinnende Drüse ein und zwar meistens nahe an ihrer Basis, wohl niemals am Blindende der Ausstülpung. Wo zwei Coeca auftreten, öffnet sich die Drüse in das vordere.

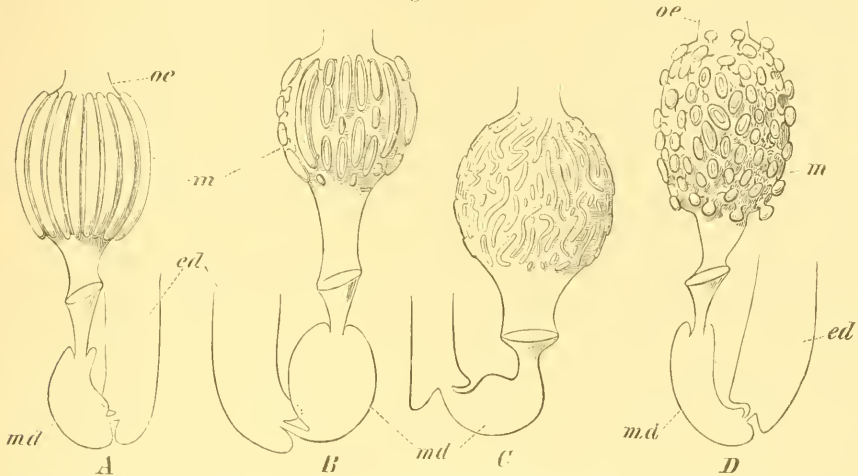
So wie die Magenwand ist auch das Coecum von einem durchaus einschichtigen Epithel gebildet (Fig. 12, Taf. XXI). Seine histologische Beschaffenheit scheint von der des Magens kaum verschieden zu sein, nur dürfte die Wandung zumeist etwas dünner sein. Eine besondere Art Drüsenzellen vermochte ich bei Botrylliden im Blindsack nicht nachzuweisen.

Die histologische Structur der Wandungen klärt die physiologische Bedeutung der Pyloruscoeca nicht in genügender Weise auf; jedenfalls erlaubt sie nicht, dem Blindsack eine ganz besondere und eigenartige Function zuzuschreiben, vielmehr deutet sie darauf hin, dass durch die Ausbildung des Blindsackes lediglich eine Flächenvergrösserung erzielt wird. Mehrfach hat man allerdings den Divertikel als Leberlappen bezeichnet, und namentlich bei den Styeliden mit der echten Leber der Cynthien homologisirt. Indessen rechtfertigt der histologische Bau der Wandung diese Auffassung nur bis zu einem gewissen Grade, und über-

dies ist das Coecum zu wenig umfangreich, um für sich allein die Function einer Leber vollständig ausüben zu können.

**Magencocca.** In den eben behandelten Fällen besteht das Pylorus-coecum neben typischen Magenfaltungen; bei zahlreichen anderen Arten, besonders in der Familie der Polyeliniden, finden sich dagegen sehr zahlreiche, über die ganze Magenoberfläche zumeist ganz unregelmässig vertheilte Blindsäckchen, die die Stelle von den Längsfalten der nächst Verwandten vertreten. Die Blindsäcke sind ent-

Fig. 112.



Magen und Mitteldarmregion von einigen Polyeliniden. (Nach Lahille.) *A* von *Amaroucium Nordmani* Milne Edw.; *B* von *Fragarium areolatum* D. Ch.; *C* von *Amaroucium proliferum* M.-Edw.; *D* von *Morchellium argus* M.-Edw.

ed = Enddarm; m = Magen; md = Mitteldarm; oc = Oesophagus.

weder zapfenförmig oder halbkugelähnlich, oder endlich keulen- und kolbenförmig, gestielt. Der Magen erhält dadurch ein maulbeer- oder morehelförmiges, zuweilen ein fast blumenkohlähnliches Aussehen. Die französischen Autoren bezeichnen ihn „estomac aréolé“, die englischen „areolated stomach“ (siehe Textfigur 112 *D*). Da jeder Blindsack eine Ausstülpung der Magenwand darstellt, handelt es sich auch hierbei um eine Flächenvergrößerung des Magenepithels, mit der, ähnlich wie bei der Faltenbildung, eine dichtere Ansammlung der Drüsenzellen in den Blindsäcken verbunden sein kann.

Diese eigenthümliche Magenform lässt sich unschwer von einem normal längsgefalteten Stadium, wie es oben beschrieben wurde, ableiten (Textfigur 112 *A*), und die vergleichend anatomische Betrachtung lehrt uns die Zwischenstadien\*) bei bestimmten Species kennen. Bei *Fragarium*

\*) Nach den letzten Angaben von Hartmeyer (1899) möchte es fast so scheinen, als ob unter den Monascidien bei *Chelyosoma Macleayanum* ebenfalls ein derartiges Uebergangsstadium vorhanden wäre. Während namentlich im unteren Magentheile Längsfalten vorhanden sind, sollen an anderen Stellen wulstförmige oder auch buckelartige Erhebungen vorkommen, die vom Magenumen unvollständig abgeschlossene Kammern umschliessen.

*areolatum* (Textfigur 112 B) sieht man deutlich, wie die Auflösung der meisten Falten in einzelne, meist längsgestreckte Blindsäcke erfolgt, und *Amaroucium proliferum* (Textfigur 112 C) zeigt ebenfalls die Auflösung schmäler, mehr oder minder schräg verlaufender langer Faltungen in einzelne Abschnitte. Lahille hat diese letzteren Magenformen, bei denen niemals kleine gestielte Blindsäckchen, sondern zumeist längsgestreckte vorkommen, zutreffend als „estomac pseudo-aréolé“ bezeichnet.

Nach dieser Darstellung der Genese des maulbeerförmigen Magens wird man die Zahl und Vertheilung der Ausstülpungen mit den ursprünglichen Längsfalten in Zusammenhang bringen dürfen. Wo diese letzteren zahlreich waren und dicht neben einander standen, wird sich das Gleiche bei den Blindsäckchen wiederholen; wo nur wenige Falten vorhanden waren, werden nur verhältnissmässig wenige Coeca auftreten, und es wird daher der Magen wie mit einigen grossen Warzen oder unregelmässigen Verdickungen behaftet erscheinen (*Amaroucium astracoides* Sluit. *Am. Blochmanni* Heiden).

**Individuelle Variationen.** Dass der maulbeerartige, mit Blindsäcken besetzte Magen phylogenetisch, und in manchen Fällen wahrscheinlich auch jetzt noch ontogenetisch, aus einem längsgefalteten hervorgegangen ist, macht es erklärlich, dass beide Magenformen zuweilen als individuelle Variationen bei verschiedenen Individuen einer Art vorkommen scheinen. So berichten Giard, Lahille und Herdman, dass bei *Circinalium concrescens* der Magen längsgefaltet ist, während Drasche ausdrücklich hervorhebt: „den Magen dieser Thiere fand ich stets maulbeerförmig und nicht, wie Giard . . . angiebt, gefaltet“. Allerdings scheinen, nach Drasche's Abbildung zu urtheilen, die einzelnen Blindsäcke genau in Längsreihen zu stehen.

Uebrigens kommen noch andere individuelle Verschiedenheiten der Magenformen vor. So kann z. B. der Magen bei den verschiedenen Individuen einer Species entweder spitzoval oder nahezu cubisch geformt sein (*Dilemnium Savignyi* Herdman), oder er variirt noch auffallender und ist entweder glatt oder warzig und flach gewulstet (*Amaroucium Blochmanni* Heiden). Bei *Atopogaster gigantea* ist der Magen glatt oder in unregelmässiger Weise quergefaltet.

Trotz dieser individuellen Variationen pflegt man der Gestalt des Magens eine hohe systematische Bedeutung beizumessen, wenigstens so weit es sich um die Species handelt. Ich muss aber doch einiges Bedenken tragen, die zahlreichen Arten, die, wenn auch nicht ausschliesslich, so doch vornehmlich auf Grund einer eigenartigen Form des Magens oder einer anderen Besonderheit des Darmcanales aufgestellt worden sind, ohne Weiteres als gute Species anzuerkennen. Mit Recht wird daher bei den Gattungsdiagnosen auf die Form des Magens im Allgemeinen nur ein untergeordneter Werth gelegt, und mehrfach vereinigt man Species mit glatten und deutlich längsgefalteten Magenwänden in einem Genus,

so z. B. *Psammaphidium*, *Polyclinum* (*P. meridianum* mit glatten Magen), *Distoma*, *Leptoclinum*.

Die Längsfalten des Magens sind in verschiedenen Gruppen der einfachen und zusammengesetzten Ascidien selbstständig und unabhängig von einander aufgetreten, um dem Bedürfniss nach Flächenvergrößerung der Magenwand zu genügen. Ebenso scheint bei mehreren Gattungen der Synascidien in selbstständiger Weise wieder eine Auflösung der Längsfalten in allmählich regellos über die ganze Magenoberfläche sich vertheilende Coeca erfolgt zu sein. Damit wäre bewiesen, dass eine Uebereinstimmung in der Beschaffenheit des Magens durchaus nicht immer auf die nächsten verwandtschaftlichen Beziehungen der betreffenden Arten hindeutet, sondern sich auch aus dem Princip der convergenten Züchtung erklären kann.

### 3. Der Mitteldarm.

Der Mitteldarm ist vielleicht der variabelste Abschnitt des ganzen Darmcanals. Es ist schon oben erwähnt worden, dass er sehr häufig, zumal bei den Monascidien, als ein gesondertes Gebilde überhaupt nicht nachweisbar ist, dass das ganze auf den Magen folgende Darmrohr einheitlich erscheint und als Intestinum zu bezeichnen ist. Häufig wird man aber auch in einem solchen Intestinum eine gewisse Region, wenngleich sie auch nicht scharf abzugrenzen ist, mit dem Mitteldarm vergleichen und vielleicht auch so bezeichnen dürfen, und zwar entweder den an den Magen sich ansetzenden, noch in den Bereich des absteigenden Schenkels fallenden Theil des Intestins (siehe Fig. 6, Taf. XXI) oder die beide Schenkel verbindende Krümmungsstelle (Fig. 4 u. 8, Taf. XXI). Oft aber fehlt jeder Anhaltspunct dafür, wie weit der Mitteldarm reichen könnte (Fig. 5, Taf. XXI).

Während in diesen Fällen der Mitteldarm deutlich die Tendenz zeigt, als ein selbstständiger Darmabschnitt zu verschwinden, ist in anderen seine Neigung zu einer reicheren Gliederung unverkennbar. Stellt er nur einen einheitlichen, gegen Magen und Enddarm zu scharf gesonderten Abschnitt dar, so ist dieser in der Regel mehr oder minder schlauchähnlich gestaltet (Textfigur 110 A, p. 448), zuweilen auch zu einer unregelmässig geformten Blase aufgebläht. Da, wo er sich in zwei Theile gesondert hat, können diese sich in sehr verschiedener Weise differenziren. Zuweilen sind, so wie fast immer auf frühen Entwicklungsstadien, beide Abschnitte ziemlich ähnlich gestaltet, nur der eine oder andere ein wenig länger oder kürzer (Textfigur 110 B). Häufig erscheint der vordere Theil nur wie ein kurzer röhren- oder trichterförmiger Anhang am Magen, während der hintere zu einem umfangreicheren, sehr mannigfaltig gestalteten Sack auswächst; doch kann der erstere auch schlauchartig längsgestreckt sein (*Fragaroides aurantiacum*). Bei manchen Ascidien gliedert sich der vordere Abschnitt selbst wieder in zwei mehr oder minder scharf

getrennte Theile, so dass drei Regionen des Mitteldarms zu unterscheiden sind (siehe Textfigur 112).

Die beiden Hauptabschnitte des Mitteldarms wurden bereits von Savigny bei mehreren Synascidien gesehen und später genauer von Milne-Edwards untersucht. Den vorderen bezeichnete er als Duodenum, den hinteren als Chylusdarm (*ventricule chilifique*) und verglich ihn mit dem gleichbenannten Organ der Insecten. Doch besteht eine solche Uebereinstimmung nicht, weder in morphologischer noch in physiologischer Beziehung. Andere Autoren haben den Mitteldarm oder doch wenigstens seinen Vordertheil als Nachmagen (*post-estomac*) bezeichnet. So stellt Lahille's „*post-estomac*“, der zuweilen aus zwei Portionen besteht, den vorderen Hauptabschnitt des Mitteldarms dar, und nur der hintere, der ungliedert bleibt, wird von diesem Forscher „*intestin moyen*“ genannt.

Häufiger als im Oesophagus und Magen bleibt die Wandung im Mitteldarm straff ausgespannt, glatt und ohne Faltungen. Doch fehlen solche durchaus nicht gänzlich, und neben seichterem, unregelmässig verlaufenden Runzelungen aller Art treten regelmässige tiefe Längsfalten auf. Diese Längsfalten können auf die Mitteldarmregion beschränkt sein (*Polycarpa pilella*), oder sie beginnen bereits im Magen und setzen sich sogar weit in den Enddarm fort, diesen zuweilen bis nahe zum Anus durchsetzend (*Chelyosoma Macleayanum*, siehe auch Textfigur 111). Auch tief einschneidende, transversal verlaufende, ringähnliche Furchen kommen zuweilen zur Ausbildung (*Heterotrema Sarasinorum*).

Die Art und Weise, wie der Mitteldarm sich mit dem Magen und Hinterdarm verbindet, zeigen erhebliche Unterschiede. Wie bereits oben bemerkt wurde (p. 455), kann er sich, so wie es der Oesophagus in den Cardiaabschnitt thut, gelegentlich ganz in den Pylorustheil einsenken, um von diesem trichterförmig umgeben zu werden. Dann ist die Pylorusöffnung nur sehr eng. Zuweilen aber, und das ist stets da der Fall, wo Magen und Mitteldarm ohne scharfe Grenze in einander übergehen, ist der Pylorus annähernd so weit wie das Mitteldarm-lumen selbst. Die gleichen Unterschiede begegnet man an der Uebergangsstelle von Mittel- und Enddarm. Während bei den Monascidien beide Stücke ganz allmählich in einander übergehen, bohrt sich bei sehr zahlreichen Synascidien das sich rasch verjüngende hintere Mitteldarmende in den erweiterten Anfangstheil des Enddarmes ein und wird von diesem kragenartig umfasst (Fig. 13, Taf. XXI). Es besteht dann nur eine feine Oeffnung zwischen diesen beiden Darmabschnitten, die aber erweiterungsfähig ist, um den Durchtritt der in Bildung begriffenen Kothballen zu gestatten.

In histologischer Beziehung gleicht die Mitteldarmwand in hohem Maasse der des Oesophagus. Sie wird von einem durchaus einschichtigen Cylinderepithel gebildet, das in der Regel etwas niedriger ist als im vordersten Darmtheil, und das bewimpert erscheint. Allerdings lassen sich die Flimmern nicht immer an allen Stellen mit gleicher Deut-



# Erklärung von Tafel XXI.

Ascidien.

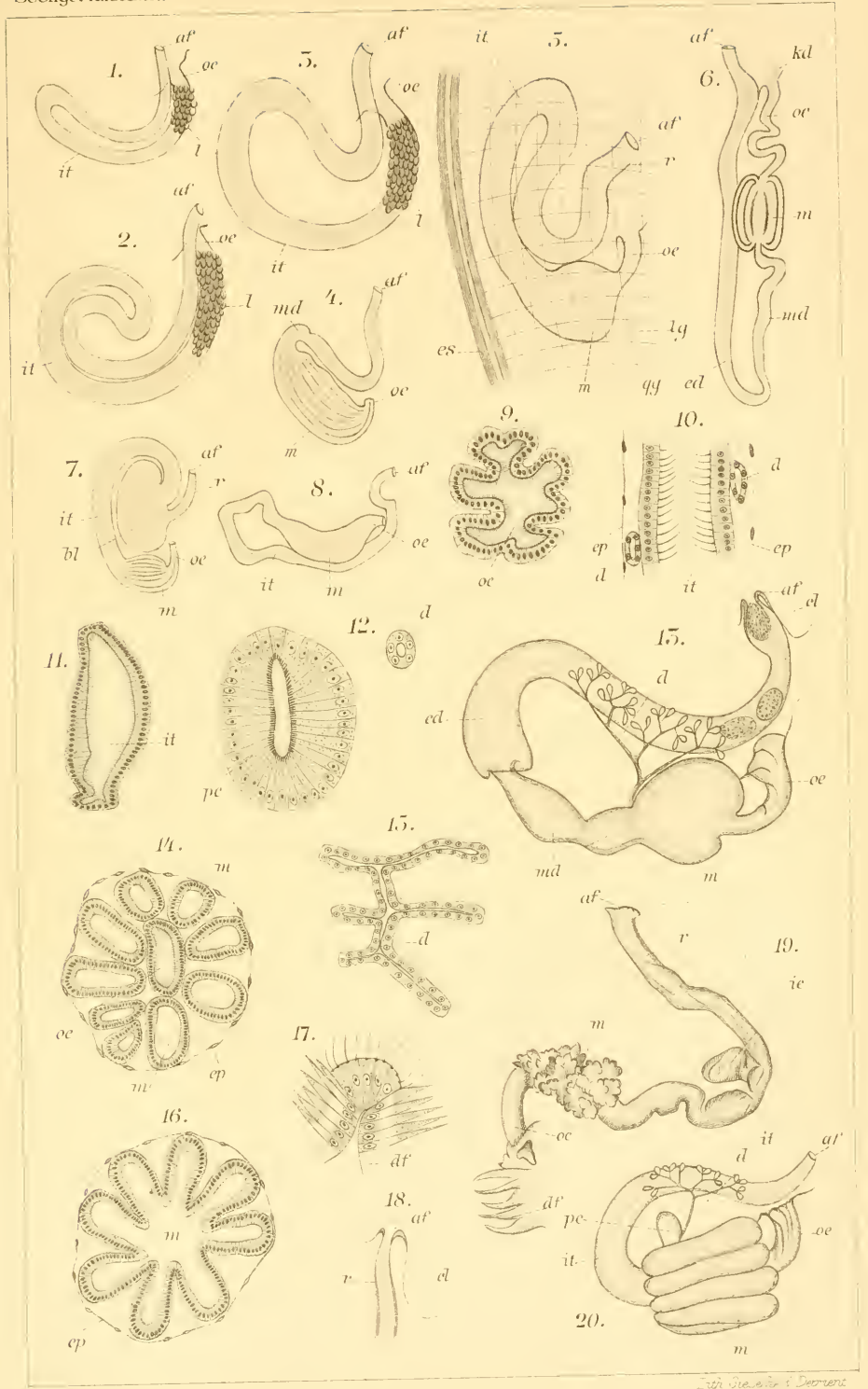
---

Fig.

1—3. Halbschematische Darstellung des Verlaufes der Darmschlinge bei verschiedenen Molguliden.

*l* = Leber.

4. Darmtractus von *Styela (Polycarpa) natalensis* Sluiter. (Nach Sluiter.)
5. Halbschematische Darstellung des Darmcanals von *Ascidia mentula*.  
*lg* = Längsgefäße; *gg* = Quergefäße des Kiemendarms.
6. Darmcanal von *Psammoplidium pantherinum*. (Nach Sluiter.)  
*ed* = Enddarm.
7. Darmcanal von *Ascidia canaliculata* Herd. (Nach Sluiter.)  
*bl* = Blasenförmige Erweiterung des Intestinums.
8. Darmcanal von *Culeolus perlucidus* Herd. (Nach Herdman.)
9. Querschnitt durch den Oesophagus von *Botryllus violaceus*.  $\frac{2.6}{1}7$ .
10. Längsschnitt durch den Enddarm mit darmumspinnender Drüse von *Botryllus violaceus*.  $\frac{2.6}{1}7$ .  
*ep* = Epithel des Peribranchialraums.
11. Querschnitt durch den Anfangstheil des Intestinums von *Botryllus violaceus*.  $\frac{1.4}{1}2$ .
12. Querschnitt durch das Pyloruscoecum (*pc*) und den Ausführungsanal der darmumspinnenden Drüse von *Botryllus violaceus*.  $\frac{2.9}{1}0$ .
13. Darmtractus von *Perophora Listeri* von der linken Seite gesehen.  $\frac{2.5}{1}$ .  
*ed* = Enddarm.
14. Querschnitt durch die Cardiaregion des Magens von *Botryllus violaceus*.  $\frac{1.9}{1}5$ .  
*ep* = Epithel der Peribranchialräume.
15. Flächenschnitt durch Verzweigungen der darmumspinnenden Drüse von *Botryllus violaceus*.  $\frac{2.6}{1}7$ .
16. Querschnitt durch den Magen von *Botryllus violaceus*.  $\frac{2.6}{1}7$ . *ep* wie in Fig. 14.
17. Kamm einer Magenfalte aus demselben Schnitt, stärker vergrößert.  $\frac{1.9}{1}0$ .  
*df* = Darmfalte.
18. Rectalende des Darms einer *Perophora Listeri*.  $\frac{2.5}{1}$ .
19. Darmcanal von *Culeolus Murrayi* schwach vergrößert. (Nach Herdman.)  
*ic* = Intestinalcoecum.
20. Halbschematische Darstellung des Darmcanals eines *Botryllus*.  
*pc* = Pyloruscoecum.





# Erklärung von Tafel XXII.

Ascidien.

---

Fig.

1. Querschnitt durch die Mitte des Körpers eines *Stylopsis grossularia*.  $\frac{3}{1}^0$ .  
*enc* = sog. Endocarp; *s* = ventrales Septum zwischen den beiden Peribranchialräumen.
2. Querschnitt durch die Spitze einer Kiemenfalte von *Cynthia papillosa*.  $\frac{5}{1}^0$ .  
*ilg* = innere Längsgefässe; *tr*<sub>1</sub> = Stütztrabekel zwischen den beiden Theilen der Falte, vom innern Peribranchialepithel (= äusseres Kiemenepithel) ausgehend.
3. Längsschnitt durch einen eine Blutbahn enthaltenden Trabekel von *Botryllus violaceus*.  $\frac{3}{1}^0$ .
4. Längsschnitt durch einen fadenförmigen Trabekel desselben Thieres.  $\frac{3}{1}^0$ .
5. Querschnitt durch einen dünnen Nebentrabekel von *Phallusia mammillata*.  $\frac{2}{1}^5$ .
6. Querschnitt durch einen grossen Haupttrabekel desselben Thieres.  $\frac{1}{1}^4$ .
7. Querschnitt durch ein Endocarp einer *Stylopsis grossularia*.  $\frac{1}{1}^4$ .
8. Aus einem Querschnitt durch die Mitte einer entwickelten *Ciona intestinalis*; nur die mediane Dorsalregion ist gezeichnet worden.  $\frac{2}{1}^4$ .  
*s* = dorsales Septum zwischen den beiden Peribranchialräumen.
9. Querschnitt durch ein grösseres dreitheiliges Endocarp (*enc*) einer *Cynthia papillosa*.  $\frac{1}{1}^4$ .







**DR. H. G. BRONN'S**  
Klassen und Ordnungen  
des  
**THIER-REICHS,**

wissenschaftlich dargestellt

in Wort und Bild.

**Dritter Band. Supplement.**  
**Tunicata (Mantelthiere).**

Bearbeitet von

**Dr. Osw. Seeliger** in Berlin.

Mit auf Stein gezeichneten Abbildungen.

*1. Lieferung.*

**Leipzig.**

Printed in Germany  
C. F. Winter'sche Verlagshandlung.

1893.





In der **C. F. Winter'schen** Verlagshandlung in Leipzig ist erschienen:

**Dr. H. G. Bronn's**

# **Klassen und Ordnungen des Thier-Reichs,**

wissenschaftlich dargestellt in Wort und Bild.

## ***In complete Bänden resp. Abtheilungen:***

- Erster Band. Protozoa.** Von Dr. **O. Bütschli**, Professor in Heidelberg. Cplt. in 3 Abthlgn. Abthlg. I. 30 Mk. — Abthlg. II. 25 Mk. — Abthlg. III. 45 Mk.
- Zweiter Band. Porifera.** Von Dr. **G. C. J. Vosmaer**. Mit 34 Tafeln (darunter 5 Doppeltafeln) und 53 Holzschnitten. Preis 25 Mark.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Erstes Buch. **Die Seewalzen.** Mit 17 lithographirten Tafeln, sowie 25 Figuren und 12 Karten im Text. Preis 25 Mark.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**. Prof. in Leipzig. Erste Abtheilung. **Amphineura** u. **Scaphopoda.** Preis 32 Mk. 50 Pf.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Dr. **M. Braun**, Prof. in Königsberg. Erste Abtheilung. Preis 47 Mk.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Erste Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Mit 50 lithogr. Taf. Preis 43 Mk. 50 Pf.
- Sechster Band. II. Abtheilung. Wirbelthiere.** Amphibien. Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Prof. in Leiden. Mit 53 lithogr. Tafeln (darunter 6 Doppeltafeln) und 13 Holzschn. Preis 36 Mk.
- Sechster Band. III. Abtheilung. Reptilien.** Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Professor in Leiden. Cplt. in 3 Unter-Abthlgn. I. 28 Mk. — II. 40 Mk. — III. 42 Mk.
- Sechster Band. IV. Abtheilung. Vögel: Aves.** Von Dr. **Hans Gadow** in Cambridge. I. Anatomischer Theil. Mit 59 lithographirten Tafeln und mehreren Holzschnitten. Preis 63 Mark. II. Systematischer Theil. Preis 12 Mark.

## ***Ferner in Lieferungen à 1 Mark 50 Pf.:***

- Zweiter Band. II. Abtheilung. Coelenterata** (Hohlthiere). Von Prof. Dr. **Carl Chun**. Lfg. 1—17.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Zweites Buch. **Die Seesterne.** Lfg. 17—21.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. Zweite Abtheilung. Lfg. 22—34.
- Dritter Band. Supplement. Tunicata** (Mantelthiere). Von Dr. **Osw. Seeliger**, Prof. in Berlin. Lfg. 1—20.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Prof. Dr. **M. Braun**. Zweite Abtheilung. Lfg. 31—55.
- Vierter Band. Supplement. Nemertini** (Schnurwürmer). Von Prof. Dr. **O. Bürger**, Privatdocent in Göttingen. Lfg. 1—9.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Zweite Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Fortges. von Prof. Dr. **A. E. Ortmann**. Lfg. 1—49.
- Sechster Band. V. Abtheilung. Säugethiere: Mammalia.** Von Dr. **C. G. Giebel**. Fortgesetzt von Dr. **W. Leche**, Prof. der Zoologie an der Universität zu Stockholm. Lfg. 1—50.

**DR. H. G. BRONN'S**  
Klassen und Ordnungen  
des  
**THIER-REICHS,**

wissenschaftlich dargestellt  
in Wort und Bild.

Dritter Band. Supplement.  
Tunicata (Mantelthiere).

Bearbeitet von  
**Dr. Osw. Seeliger** in Berlin.

Mit auf Stein gezeichneten Abbildungen.

*2. u. 3. Lieferung.*

---

**Leipzig.**  
Printed in Germany  
C. F. Winter'sche Verlagshandlung.

1894.





In der **C. F. Winter'schen** Verlagshandlung in Leipzig ist erschienen:

**Dr. H. G. Bronn's**

# Klassen und Ordnungen des Thier-Reichs

wissenschaftlich dargestellt in Wort und Bild.

- Erster Band. Protozoa.** Von Dr. **O. Bütschli**, Professor in Heidelberg. 1.—64. Lieferung à 1 Mark 50 Pf. Cplt. in 3 Abthlgn. Abthlg. I. 30 Mk. — Abthlg. II. 25 Mk. — Abthlg. III. 45 Mk.
- Zweiter Band. Porifera.** Von Dr. **G. C. J. Vosmaer**. Mit 34 Tafeln (darunter 5 Doppeltafeln) und 53 Holzschnitten. Preis 25 Mark.
- Zweiter Band. II. Abtheilung. Coelenterata** (Hohlthiere). Von Prof. Dr. **Carl Chun**. Lfg. 1—8 à 1 Mk. 50 Pf.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. 16 Lieferungen à 1 Mk. 50 Pf.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth** in Leipzig. (Bis jetzt 6 Lieferungen à 1 Mark 50 Pf. erschienen.)
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Begonnen von Dr. **H. A. Pagenstecher**, Prof. in Hamburg. Fortgesetzt von Prof. Dr. **M. Braum**. (Bis jetzt 30 Lieferungen à 1 Mark 50 Pf. erschienen.)
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Erste Abtheilung. Crustacea. (Erste Hälfte.) Von Dr. **A. Gerstaecker**, Professor an der Universität zu Greifswald. 82<sup>3</sup>/<sub>4</sub> Druckbogen. Mit 50 lithographirten Tafeln. Preis 43 Mark 50 Pf.
- Fünfter Band. Zweite Abtheilung.** 1.—34. Liefgr. à 1 Mark 50 Pf.
- Sechster Band. Wirbelthiere.** Zweite Abtheilung. Amphibien. Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Prof. in Leiden. 45<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Druckb. Mit 53 lithogr. Tafeln (darunter 6 Doppeltafeln) und 13 Holzschn. Preis 36 Mk.
- Sechster Band. I. Abtheilung. Fische: Pisces.** Von Dr. **A. A. W. Hubrecht** in Utrecht. (Bis jetzt 4 Lfgn. à 1 Mk. 50 Pf. erschienen.)
- Sechster Band. III. Abtheilung. Reptilien.** Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Professor in Leiden. Lieferung 1—69. (Liefgr. 1—41 u. 43—69 à 1 Mark 50 Pf., Liefgr. 42 à 2 Mark.) Cplt. in 3 Unter-Abthlgn. I. 28 Mk. — II. 40 Mk. — III. 42 Mk.
- Sechster Band. IV. Abtheilung. Vögel: Aves.** Von Dr. **Hans Gadow** in Cambridge. I. Anatomischer Theil. Preis 63 Mark. II. Systematischer Theil. Preis 12 Mark.
- Sechster Band. V. Abtheilung. Säugethiere: Mammalia.** Von Dr. **C. G. Giebel**, weil. Professor an der Universität in Halle. Fortgesetzt von Dr. **W. Leche**, Prof. der Zoologie an der Universität zu Stockholm. (Bis jetzt 41 Lieferungen à 1 Mark 50 Pf. erschienen.)

---

**Leuckart, Rudolph**, Doctor d. Philosophie u. Medicin, o. ö. Prof. d. Zoologie u. Zootomie an d. Univ. Leipzig.

**Die Parasiten des Menschen** und die von ihnen herrührenden Krankheiten. Ein Hand- u. Lehrbuch f. Naturforscher u. Aerzte.

Erster Band. 1. Lfg. Mit 130 Holzschnitten. Zweite Auflage. gr. 8. geh. Preis 6 Mark.

Erster Band. 2. Lfg. Mit 222 Holzschnitten. Zweite Auflage. gr. 8. geh. Preis 10 Mark.

Erster Band. 3. Lfg. Mit zahlreichen Holzschnitten. Zweite Auflage. gr. 8. geh. Preis 6 Mark.



Erster Band. 4. Lfg. Mit 131 Holzschnitten. Zweite Auflage. gr. 8. geh. Preis 8 Mark.

Zweiter Band. 1. Lfg. Mit 158 Holzschnitten. gr. 8. Preis 5 Mark.

Zweiter Band. 2. Lfg. Mit 124 Holzschnitten. gr. 8. Preis 5 Mark.

Zweiter Band. 3. Lfg. (Schluss des zweiten Bandes.) Mit 119 Holzschnitten. gr. 8. Preis 8 Mark.





**DR. H. G. BRONN'S**  
Klassen und Ordnungen  
des  
**THIER-REICHS,**

wissenschaftlich dargestellt

in Wort und Bild.

---

**Dritter Band. Supplement.**  
**Tunicata (Mantelthiere).**

Bearbeitet von

**Dr. Osw. Seeliger** in Berlin.

Mit auf Stein gezeichneten Abbildungen.

*4. u. 5. Lieferung.*

---

**Leipzig.**  
C. F. Winter'sche Verlagshandlung.  
1895.





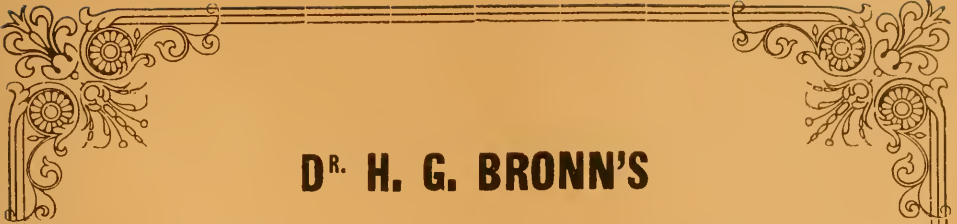


In der **C. F. Winter'schen** Verlagshandlung in Leipzig ist erschienen:

Dr. H. G. Bronn's  
Klassen und Ordnungen  
des  
**Thier-Reichs**

wissenschaftlich dargestellt in Wort und Bild.

- Erster Band. Protozoa.** Von Dr. **O. Bütschli**, Professor in Heidelberg. 1.—64. Lieferung à 1 Mark 50 Pf. Cplt. in 3 Abthlgn. Abthlg. I. 30 Mk. — Abthlg. II. 25 Mk. — Abthlg. III. 45 Mk.
- Zweiter Band. Porifera.** Von Dr. **G. C. J. Vosmaer**. Mit 34 Tafeln (darunter 5 Doppeltafeln) und 53 Holzschnitten. Preis 25 Mark.
- Zweiter Band. II. Abtheilung. Coelenterata** (Hohlthiere). Von Prof. Dr. **Carl Chun**. Lfg. 1—10 à 1 Mk. 50 Pf.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Erstes Buch. **Die Secwalzen**. Mit 17 lithographirten Tafeln, sowie 25 Figuren und 12 Karten im Text. Preis 25 Mark.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth** in Leipzig. (Bis jetzt 14 Lieferungen à 1 Mark 50 Pf. erschienen.)
- Dritter Band. Supplement. Tunicata** (Mantelthiere). Von Dr. **Osw. Seeliger** in Berlin. Lieferung 1—3 à 1 Mark 50 Pf.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Begonnen von Dr. **H. A. Pagenstecher**, Prof. in Hamburg. Fortgesetzt von Prof. Dr. **M. Braun**. (Bis jetzt 35 Lieferungen à 1 Mark 50 Pf. erschienen.)
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Erste Abtheilung. Crustacea. (Erste Hälfte.) Von Dr. **A. Gerstaecker**, Professor an der Universität zu Greifswald. 82<sup>3</sup>/<sub>4</sub> Druckbogen. Mit 50 lithographirten Tafeln. Preis 43 Mark 50 Pf.
- Fünfter Band. Zweite Abtheilung.** 1.—40. Liefgr. à 1 Mark 50 Pf.
- Sechster Band. I. Abtheilung. Fische: Pisces.** Von Dr. **A. A. W. Hubrecht** in Utrecht. (Bis jetzt 4 Lfgn. à 1 Mk. 50 Pf. erschienen.)
- Sechster Band. II. Abtheilung. Wirbelthiere.** Amphibien. Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Prof. in Leiden. 45<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Druckb. Mit 53 lithogr. Tafeln (darunter 6 Doppeltafeln) und 13 Holzschn. Preis 36 Mk.
- Sechster Band. III. Abtheilung. Reptilien.** Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Professor in Leiden. Lieferung 1—69. (Liefgr. 1—41 u. 43—69 à 1 Mark 50 Pf., Liefgr. 42 à 2 Mark.) Cplt. in 3 Unter-Abthlgn. I. 28 Mk. — II. 40 Mk. — III. 42 Mk.
- Sechster Band. IV. Abtheilung. Vögel: Aves.** Von Dr. **Hans Gadow** in Cambridge. I. Anatomischer Theil. Mit 59 lithographirten Tafeln und mehreren Holzschnitten. Preis 63 Mark. II. Systematischer Theil. Preis 12 Mark.
- Sechster Band. V. Abtheilung. Säugethiere: Mammalia.** Von Dr. **C. G. Giebel**, weil. Professor an der Universität in Halle. Fortgesetzt von Dr. **W. Leche**, Prof. der Zoologie an der Universität zu Stockholm. (Bis jetzt 41 Lieferungen à 1 Mark 50 Pf. erschienen.)



**DR. H. G. BRONN'S**  
Klassen und Ordnungen  
des  
**THIER-REICHS,**

wissenschaftlich dargestellt

in Wort und Bild.

**Dritter Band. Supplement.**

**Tunicata (Mantelthiere).**

Bearbeitet von

**Dr. Osw. Seeliger** in Berlin.

Mit auf Stein gezeichneten Abbildungen.

*6., 7., 8., 9. u. 10. Lieferung.*



**Leipzig.**

C. F. Winter'sche Verlagshandlung.

1897.









In der **C. F. Winter'schen** Verlagshandlung in Leipzig ist erschienen:

Dr. H. G. Bronn's  
**Klassen und Ordnungen**  
des  
**Thier-Reichs**

wissenschaftlich dargestellt in Wort und Bild.

- Erster Band. Protozoa.** Von Dr. **O. Bütschli**, Professor in Heidelberg. 1.—64. Lieferung à 1 Mark 50 Pf. Cplt. in 3 Abthlgn. Abthlg. I. 30 Mk. — Abthlg. II. 25 Mk. — Abthlg. III. 45 Mk.
- Zweiter Band. Porifera.** Von Dr. **G. C. J. Vosmaer**. Mit 34 Tafeln (darunter 5 Doppeltafeln) und 53 Holzschnitten. Preis 25 Mark.
- Zweiter Band. II. Abtheilung. Coelenterata** (Hohlthiere). Von Prof. Dr. **Carl Chun**. Lfg. 1—10 à 1 Mk. 50 Pf.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Erstes Buch. **Die Seewalzen**. Mit 17 lithographirten Tafeln, sowie 25 Figuren und 12 Karten im Text. Preis 25 Mark.  
Zweites Buch. **Die Seesterne**. Lfg. 17—19.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. (Bis jetzt 21 Lieferungen à 1 Mark 50 Pf. erschienen.)
- Dritter Band. Supplement. Tunicata** (Mantelthiere). Von Dr. **Osw. Seeliger** in Berlin. Lieferung 1—5 à 1 Mark 50 Pf.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Begonnen von Dr. **H. A. Pagenstecher**, Prof. in Hamburg. Fortgesetzt von Prof. Dr. **M. Braun**. (Bis jetzt 42 Lieferungen à 1 Mark 50 Pf. erschienen.)
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Erste Abtheilung. Crustacea. (Erste Hälfte.) Von Dr. **A. Gerstaecker**, Professor an der Universität zu Greifswald. 82<sup>3</sup>/<sub>4</sub> Druckbogen. Mit 50 lithographirten Tafeln. Preis 43 Mark 50 Pf.
- Fünfter Band. Zweite Abtheilung.** 1.—46. Liefgr. à 1 Mark 50 Pf.
- Sechster Band. I. Abtheilung. Fische: Pisces.** Von Dr. **A. A. W. Hubrecht** in Utrecht. (Bis jetzt 4 Lfgn. à 1 Mk. 50 Pf. erschienen.)
- Sechster Band. II. Abtheilung. Wirbelthiere.** Amphibien. Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Prof. in Leiden. 45<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Druckb. Mit 53 lithogr. Tafeln (darunter 6 Doppeltafeln) und 13 Holzschn. Preis 36 Mk.
- Sechster Band. III. Abtheilung. Reptilien.** Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Professor in Leiden. Lieferung 1—69. (Liefgr. 1—41 u. 43—69 à 1 Mark 50 Pf., Liefgr. 42 à 2 Mark.) Cplt. in 3 Unter-Abthlgn. I. 28 Mk. — II. 40 Mk. — III. 42 Mk.
- Sechster Band. IV. Abtheilung. Vögel: Aves.** Von Dr. **Hans Gadow** in Cambridge. I. Anatomischer Theil. Mit 59 lithographirten Tafeln und mehreren Holzschnitten. Preis 63 Mark. II. Systematischer Theil. Preis 12 Mark.
- Sechster Band. V. Abtheilung. Säugethiere: Mammalia.** Von Dr. **C. G. Giebel**, weil. Professor an der Universität in Halle. Fortgesetzt von Dr. **W. Leche**, Prof. der Zoologie an der Universität zu Stockholm. (Bis jetzt 44 Lieferungen à 1 Mark 50 Pf. erschienen.)





**DR. H. G. BRONN'S**  
Klassen und Ordnungen  
des  
**THIER-REICHS,**

wissenschaftlich dargestellt

in Wort und Bild.

**Dritter Band. Supplement.**  
**Tunicata (Mantelthiere).**

Bearbeitet von

**Dr. Osw. Seeliger** in Berlin.

Mit auf Stein gezeichneten Abbildungen.

*11., 12., 13., 14. u. 15. Lieferung.*



**Leipzig.**

Printed in Germany

C. F. Winter'sche Verlagshandlung.

1898.







In der **C. F. Winter'schen** Verlagshandlung in Leipzig ist erschienen:



**Dr. H. G. Bronn's**  
**Klassen und Ordnungen des Thier-Reichs,**  
wissenschaftlich dargestellt in Wort und Bild.

**In complete Bänden resp. Abtheilungen:**

- Erster Band. Protozoa.** Von Dr. **O. Bütschli**, Professor in Heidelberg. Cplt. in 3 Abthlgn. Abthlg. I. 30 Mk. — Abthlg. II. 25 Mk. — Abthlg. III. 45 Mk.
- Zweiter Band. Porifera.** Von Dr. **G. C. J. Vosmaer**. Mit 34 Tafeln (darunter 5 Doppeltafeln) und 53 Holzschnitten. Preis 25 Mark.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Erstes Buch. **Die Seewalzen.** Mit 17 lithographirten Tafeln, sowie 25 Figuren und 12 Karten im Text. Preis 25 Mark.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. Erste Abtheilung. **Amphineura** u. **Scaphopoda.** Preis 32 Mk. 50 Pf.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Dr. **M. Braun**, Prof. in Königsberg. Erste Abtheilung. Preis 47 Mk.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Erste Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Mit 50 lithogr. Taf. Preis 43 Mk. 50 Pf.
- Sechster Band. II. Abtheilung. Wirbelthiere.** Amphibien. Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Prof. in Leiden. Mit 53 lithogr. Tafeln (darunter 6 Doppeltafeln) und 13 Holzschn. Preis 36 Mk.
- Sechster Band. III. Abtheilung. Reptilien.** Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Professor in Leiden. Cplt. in 3 Unter-Abthlgn. I. 28 Mk. — II. 40 Mk. — III. 42 Mk.
- Sechster Band. IV. Abtheilung. Vögel:** Aves. Von Dr. **Hans Gadow** in Cambridge. I. Anatomischer Theil. Mit 59 lithographirten Tafeln und mehreren Holzschnitten. Preis 63 Mark. II. Systematischer Theil. Preis 12 Mark.

**Ferner in Lieferungen à 1 Mark 50 Pf.:**

- Zweiter Band. II. Abtheilung. Coelenterata** (Hohlthiere). Von Prof. Dr. **Carl Chun**. Lfg. 1—14.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Zweites Buch. **Die Seesterne.** Lfg. 17—21.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. Zweite Abtheilung. Lfg. 22—25.
- Dritter Band. Supplement. Tunicata** (Mantelthiere). Von Dr. **Osw. Seeliger**, Prof. in Berlin. Lfg. 1—10.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Prof. Dr. **M. Braun**. Zweite Abtheilung. Lfg. 31—52.
- Vierter Band. Supplement. Nemertini** (Schnurwürmer). Von Dr. **O. Bürger**, Prof. in Göttingen. Lfg. 1—4.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Zweite Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Lfg. 1—46.
- Sechster Band. V. Abtheilung. Säugethiere:** Mammalia. Von Dr. **C. G. Giebel**. Fortgesetzt von Dr. **W. Leche**, Prof. der Zoologie an der Universität zu Stockholm. Lfg. 1—46.



**DR. H. G. BRONN'S**  
Klassen und Ordnungen  
des  
**THIER-REICHS,**

wissenschaftlich dargestellt  
in Wort und Bild.

---

**Dritter Band. Supplement.**  
**Tunicata (Mantelthiere).**

Bearbeitet von  
**Dr. Osw. Seeliger** in Berlin.

Mit auf Stein gezeichneten Abbildungen.

*16., 17., 18., 19. u. 20. Lieferung.*

---

**Leipzig.**  
Printed in Germany  
**C. F. Winter'sche Verlagshandlung.**  
1898.







In der **C. F. Winter'schen** Verlagshandlung in Leipzig ist erschienen:

**Dr. H. G. Bronn's**

# Klassen und Ordnungen des Thier-Reichs, wissenschaftlich dargestellt in Wort und Bild.



## *In complete Bänden resp. Abtheilungen:*

- Erster Band. Protozoa.** Von Dr. **O. Bütschli**, Professor in Heidelberg. Cplt. in 3 Abthlgn. Abthlg. I. 30 Mk. — Abthlg. II. 25 Mk. — Abthlg. III. 45 Mk.
- Zweiter Band. Porifera.** Von Dr. **G. C. J. Vosmaer**. Mit 34 Tafeln (darunter 5 Doppeltafeln) und 53 Holzschnitten. Preis 25 Mark.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Erstes Buch. **Die Seealgen.** Mit 17 lithographirten Tafeln, sowie 25 Figuren und 12 Karten im Text. Preis 25 Mark.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. Erste Abtheilung. **Amphineura u. Scaphopoda.** Preis 32 Mk. 50 Pf.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Dr. **M. Braun**, Prof. in Königsberg. Erste Abtheilung. Preis 47 Mk.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Erste Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Mit 50 lithogr. Taf. Preis 43 Mk. 50 Pf.
- Sechster Band. II. Abtheilung. Wirbelthiere.** Amphibien. Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Prof. in Leiden. Mit 53 lithogr. Tafeln (darunter 6 Doppeltafeln) und 13 Holzschn. Preis 36 Mk.
- Sechster Band. III. Abtheilung. Reptilien.** Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Professor in Leiden. Cplt. in 3 Unter-Abthlgn. I. 28 Mk. — II. 40 Mk. — III. 42 Mk.
- Sechster Band. IV. Abtheilung. Vögel:** Aves. Von Dr. **Hans Gadow** in Cambridge. I. Anatomischer Theil. Mit 59 lithographirten Tafeln und mehreren Holzschnitten. Preis 63 Mark. II. Systematischer Theil. Preis 12 Mark.

## *Ferner in Lieferungen à 1 Mark 50 Pf.:*

- Zweiter Band. II. Abtheilung. Coelenterata** (Hohlthiere). Von Prof. Dr. **Carl Chun**. Lfg. 1—17.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Zweites Buch. **Die Seesterne.** Lfg. 17—21.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. Zweite Abtheilung. Lfg. 22—34.
- Dritter Band. Supplement. Tunicata** (Mantelthiere). Von Dr. **Osw. Seeliger**, Prof. in Berlin. Lfg. 1—15.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Prof. Dr. **M. Braun**. Zweite Abtheilung. Lfg. 31—55.
- Vierter Band. Supplement. Nemertini** (Schnurwürmer). Von Dr. **O. Bürger**, Prof. in Göttingen. Lfg. 1—4.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Zweite Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Lfg. 1—46.
- Sechster Band. V. Abtheilung. Säugethiere:** Mammalia. Von Dr. **C. G. Giebel**. Fortgesetzt von Dr. **W. Leche**, Prof. der Zoologie an der Universität zu Stockholm. Lfg. 1—50.





**DR. H. G. BRONN'S**  
Klassen und Ordnungen  
des  
**THIER-REICHS,**

wissenschaftlich dargestellt

in Wort und Bild.

---

**Dritter Band. Supplement.**

**Tunicata (Mantelthiere).**

Bearbeitet von

**Dr. Osw. Seeliger,**

Professor in Rostock.

Mit auf Stein gezeichneten Abbildungen.

*21., 22., 23., 24. u. 25. Lieferung.*

---

**Leipzig,**

C. F. Winter'sche Verlagshandlung.

1900.







In der **C. F. Winter'schen** Verlagshandlung in Leipzig ist erschienen:

**Dr. H. G. Bronn's**

# **Klassen und Ordnungen des Thier-Reichs,**

wissenschaftlich dargestellt in Wort und Bild.

## ***In complete Bänden resp. Abtheilungen:***

- Erster Band. Protozoa.** Von Dr. **O. Bütschli**, Professor in Heidelberg. Cplt. in 3 Abthlgn. Abthlg. I. 30 Mk. — Abthlg. II. 25 Mk. — Abthlg. III. 45 Mk.
- Zweiter Band. Porifera.** Von Dr. **G. C. J. Vosmaer**. Mit 34 Tafeln (darunter 5 Doppeltafeln) und 53 Holzschnitten. Preis 25 Mark.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Erstes Buch. **Die Seewalzen.** Mit 17 lithographirten Tafeln, sowie 25 Figuren und 12 Karten im Text. Preis 25 Mark.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. Erste Abtheilung. **Amphineura** u. **Scaphopoda.** Preis 32 Mk. 50 Pf.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Dr. **M. Braun**, Prof. in Königsberg. Erste Abtheilung. Preis 47 Mk.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Erste Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Mit 50 lithogr. Taf. Preis 43 Mk. 50 Pf.
- Sechster Band. II. Abtheilung. Wirbelthiere.** Amphibien. Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Prof. in Leiden. Mit 53 lithogr. Tafeln (darunter 6 Doppeltafeln) und 13 Holzschn. Preis 36 Mk.
- Sechster Band. III. Abtheilung. Reptilien.** Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Professor in Leiden. Cplt. in 3 Unter-Abthlgn. I. 28 Mk. — II. 40 Mk. — III. 42 Mk.
- Sechster Band. IV. Abtheilung. Vögel: Aves.** Von Dr. **Hans Gadow** in Cambridge. I. Anatomischer Theil. Mit 59 lithographirten Tafeln und mehreren Holzschnitten. Preis 63 Mark. II. Systematischer Theil. Preis 12 Mark.

## ***Ferner in Lieferungen à 1 Mark 50 Pf.:***

- Zweiter Band. II. Abtheilung. Coelenterata** (Hohlthiere). Von Prof. Dr. **Carl Chun**. Lfg. 1—17.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Begonnen von Dr. **H. Ludwig**, Prof. in Bonn. Fortgesetzt von Dr. **O. Hamann**, Prof. in Berlin. Zweites Buch. **Die Seeesterne.** Lfg. 17—36.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. Zweite Abtheilung. Lfg. 22—52.
- Dritter Band. Supplement. Tunicata** (Mantelthiere). Von Dr. **Osw. Seeliger**, Prof. in Rostock. Lfg. 1—25.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Prof. Dr. **M. Braun**. Zweite Abtheilung. Lfg. 31—62.
- Vierter Band. Supplement. Nemertini** (Schnurwürmer). Von Dr. **O. Bürger**, Professor in Santiago. Lfg. 1—17.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Zweite Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Fortges. von Prof. Dr. **A. E. Ortman**. Lfg. 1—59.
- Sechster Band. V. Abtheilung. Säugethiere: Mammalia.** Von Dr. **C. G. Giebel**. Fortgesetzt von Dr. **W. Leche**, Prof. der Zoologie an der Universität zu Stockholm. Lfg. 1—60.

**DR. H. G. BRONN'S**  
Klassen und Ordnungen  
des  
**THIER-REICHS,**

wissenschaftlich dargestellt  
in Wort und Bild.

**Dritter Band. Supplement.**  
**Tunicata (Mantelthiere).**

Bearbeitet von  
**Dr. Osw. Seeliger,**  
Professor in Rostock.

Mit auf Stein gezeichneten Abbildungen.

*26., 27., 28., 29. u. 30. Lieferung.*

---

**Leipzig.**  
C. F. Winter'sche Verlagshandlung.  
1901.





In der **C. F. Winter'schen** Verlagshandlung in Leipzig ist erschienen:

**Dr. H. G. Bronn's**  
**Klassen und Ordnungen des Thier-Reichs,**  
wissenschaftlich dargestellt in Wort und Bild.

**In complete Bänden resp. Abtheilungen:**

- Erster Band. Protozoa.** Von Dr. **O. Bütschli**, Professor in Heidelberg. Cplt. in 3 Abthlgn. Abthlg. I. 30 Mk. — Abthlg. II. 25 Mk. — Abthlg. III. 45 Mk.
- Zweiter Band. Porifera.** Von Dr. **G. C. J. Vosmaer**. Mit 34 Tafeln (darunter 5 Doppeltafeln) und 53 Holzschnitten. Preis 25 Mark.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Von Dr. **H. Ludwig**, Professor in Bonn. Erstes Buch. **Die Seewalzen.** Mit 17 lithographirten Tafeln, sowie 25 Figuren und 12 Karten im Text. Preis 25 Mark.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. Erste Abtheilung. **Amphineura** u. **Scaphopoda.** Preis 32 Mk. 50 Pf.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Prof. Dr. **M. Braun**. Abtheilung I. a. Trematodes. Preis 47 Mk.
- Vierter Band. Würmer** (Vermes). Von Prof. Dr. **M. Braun**. Abtheilung I. b. Cestodes. Preis 50 Mark.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Erste Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Mit 50 lithogr. Taf. Preis 43 Mk. 50 Pf.
- Sechster Band. II. Abtheilung. Wirbelthiere.** Amphibien. Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Prof. in Leiden. Mit 53 lithogr. Tafeln (darunter 6 Doppeltafeln) und 13 Holzschn. Preis 36 Mk.
- Sechster Band. III. Abtheilung. Reptilien.** Von Dr. **C. K. Hoffmann**, Professor in Leiden. Cplt. in 3 Unter-Abthlgn. I. 28 Mk. — II. 40 Mk. — III. 42 Mk.
- Sechster Band. IV. Abtheilung. Vögel: Aves.** Von Dr. **Hans Gadow** in Cambridge. I. Anatomischer Theil. Mit 59 lithographirten Tafeln und mehreren Holzschnitten. Preis 63 Mark. II. Systematischer Theil. Preis 12 Mark.
- Sechster Band. V. Abtheilung. Säugethiere: Mammalia.** Von Dr. **C. G. Giebel**. Fortgesetzt von Prof. Dr. **W. Leche**. Band I. 1. Hälfte. Preis 45 Mark. 2. Hälfte. Preis 48 Mark.

**Ferner in Lieferungen à 1 Mark 50 Pf.:**

- Zweiter Band. II. Abtheilung. Coelenterata** (Hohlthiere). Von Prof. Dr. **Carl Chun**. Lfg. 1—17.
- Zweiter Band. III. Abtheilung. Echinodermen** (Stachelhäuter). Begonnen von Dr. **H. Ludwig**, Prof. in Bonn. Fortgesetzt von Dr. **O. Hamann**, Prof. in Berlin. Zweites Buch. **Die Seeesterne.** Drittes Buch. **Die Schlangensterne.** Lfg. 17—43.
- Dritter Band. Mollusca** (Weichthiere). Von Dr. **H. Simroth**, Prof. in Leipzig. Zweite Abtheilung. Lfg. 22—61.
- Dritter Band. Supplement. Tunicata** (Mantelthiere). Von Dr. **Osw. Seeliger**, Prof. in Rostock. Lfg. 1—30.
- Vierter Band. Supplement. Nemertini** (Schnurwürmer). Von Dr. **O. Bürger**, Professor in Santiago. Lfg. 1—17.
- Fünfter Band. Gliederfüßler** (Arthropoda). Zweite Abtheilung. Von Prof. Dr. **A. Gerstaecker**. Fortges. von Prof. Dr. **A. E. Ortmann**. Lfg. 1—62.
- Sechster Band. I. Abtheilung. Fische.** Von Dr. **E. Lönnberg**, Docent in Upsala. Lfg. 1.









