

212031

Изъ Гигиеническаго Института проф. Е. А. Шепилевскаго въ Юрьевѣ.

Сравнительныя изслѣдованія нѣкоторыхъ модификацій Wassermann'овской реакціи.

(Модификація M. Stern, модификація Minz'a и Jacobaeus'a
и оптическій методъ Jacobsthal'я.)

диссертация

на степень

доктора медицины

І. Т. Гана.



Юрьевъ.

Типографія К. Маттисена.

1913.

Печатано съ разрѣшенія Медицинскаго Факультета ИМПЕРАТОРСКАГО
Юрьевскаго Университета.
Юрьевъ, 15-го мая 1913 г.
№ 893. Деканъ: В. Афанаſьевъ.

Деканъ: В. А ф а н а с ѿ в ъ.

Считаю своимъ пріятнымъ долгомъ выразить искреннюю благодарность глубокоуважаемому профессору Е. А. Шепилевскому за его руководство и за живое участіе, проявленное къ моей работе.

Сердечно благодарю ассистентовъ Гигієническаго Института Д-ровъ Левина и Экземплярскаго за товарищеское отношение ко мнѣ при работѣ въ институтѣ.

Приношу особенную благодарность дорогому профессору Н. Н. Бурденко за дружеское отношение ко мнѣ и за участливое вниманіе къ моей работе.

2

224268

Историческая часть.

Изъ трехъ большихъ открытій послѣдняго десятилѣтія въ вопросѣ изученія и леченія сифилиса — открытіе Шаудиномъ *Spirochatae pallidae*, серодіагностика сифилиса посредствомъ отклоненія комплемента, разработанная Вассерманномъ, Брукомъ и Нейссеромъ и леченіе сифилиса сальварсаномъ — самое большое значеніе имѣетъ серодіагностика сифилиса по Вассерманну, или, какъ этотъ методъ теперь повсюду называется, Вассерманнскія Реакція.

Правда, открытіе *Spirochatae pallidae* поставило на новую почву изученіе сифилиса. Только оно дало возможность къ экспериментальному изслѣдованію сифилиса посредствомъ зараженія животныхъ. Только послѣ того, какъ стало наяву установленнымъ фактъ, что *Spirochatae pallid.* есть возбудитель сифилиса, мы имѣемъ неоспоримое доказательство, что болѣзnenныя явленія, развивающіяся на животныхъ послѣ прививки сифилитического материала, взятаго съ человѣка (или потомъ съ зараженнаго животнаго), представляютъ собою ничто иное, какъ сифилисъ. Возможно, что полученіе чистой разводки патогенной *Spirochatae pallidae*, которое удавалось Гофману, Шерешевскому, Ногуши и другимъ даетъ впослѣдствіе другіе еще болѣе важные результаты; тѣмъ болѣе можно на это надѣяться, что Ногуши удалось посредствомъ прививки стерильныхъ культуръ своихъ

чистыхъ разводокъ спирохеты получить реакцію аллергії, соответствующую реакції послѣ прививки туберкулина.

Но пока нужно признаться, что для практической сифилодиагностики и непосредственно для пользы больного нахожденіе спирохеты имѣть только ограниченное значеніе. Открытие ея въ очагахъ болѣзни имѣть примѣненіе и значеніе только въ начальныхъ стадіяхъ процесса, такъ какъ въ третичныхъ явленіяхъ ее найти очень трудно, часто даже невозможно. При скрытомъ сифилисѣ и при сифилисѣ внутреннихъ органовъ оно для діагностики вовсе не примѣнимо. А какъ разъ при этихъ случаяхъ очень важно имѣть вѣрное діагностическое средство, такъ какъ именно поздній сифилисъ непосредственно угрожаетъ жизни больного (сифилисъ сердца, печени, прогрессивный параличъ и проч. *). При явныхъ вторичныхъ явленіяхъ опытный врачъ обходится безъ всякихъ вспомогательныхъ діагностическихъ пріемовъ. Такимъ образомъ, отысканіе спирохеты остается только для діагноза, ранніго периода сифилиса, такъ называемыхъ первичныхъ явленій: склероза, *ulcus induratum*. Конечно, діагнозъ въ этой стадіи болѣзни имѣть большое значеніе въ виду надежды на успѣшное abortивное лечение, — и для психики больного не безразлично, что ему не надо ждать для выясненія діагноза вторичныхъ явленій. Но если имѣть въ виду, что периодъ первичного сифилиса длится всего нѣсколько недѣль, срокъ короткій, сравнительно съ продолжительностью всей болѣзни (нѣсколько десятилѣтій), — что находить спирохеты удается далеко не во всѣхъ случаяхъ склероза, — что нѣть возможности этимъ путемъ

*) Хотя доказано (см. Neisse, Beitrage zur Pathologie der Syphilis), что спирохеты черезъ много лѣтъ можно найти въ кожѣ на мѣстахъ, гдѣ раньше проявлялась болѣзнь (на мѣстѣ склероза, папуля, въ Leukoderma и пр.), я всетаки считаю для клиническаго діагноза ихъ нахожденіе на этихъ мѣстахъ непримѣнимымъ, въ виду того, что часто трудно узнать, гдѣ находились эти явленія (нужно сдѣлать изслѣдованіе въ срѣзахъ!), не говоря даже о томъ, что большая часть людей, страдающихъ сифилисомъ, скрываетъ болѣзнь даже отъ врачей.

прослѣдить успешно ли было abortивное лечение, — то понятно, что съ клинической точки зрења, или, иначе говоря, непосредственно для больного, нахожденіе спирохоты съ діагностической цѣлью само по себѣ особенно большого значенія не имѣть. Что касается арсенобензола, то его открытие дало намъ могучее средство для борьбы съ сифилисомъ, но онъ всетаки только лечебное средство и, какъ таковое, можетъ примѣняться только послѣ точнаго діагноза. Какъ діагностическое средство онъ играетъ только второстепенную роль въ связи съ Вассерманской реакцией *).

Третье великое открытие — серодіагностика сифилиса при помощи отклоненія комплемента поставило сифилидологію на совершенно новую почву. Этотъ діагностический методъ позволяетъ распознать скрытый, но активный сифилисъ во всѣхъ периодахъ болѣзни, даже въ такихъ случаяхъ, гдѣ прежніе діагностические пріемы или не даютъ ничего, или даютъ очень мало положительного для діагноза. Вмѣстѣ съ тѣмъ изученіе серодіагностики сифилиса совсѣмъ перемѣнило наши взгляды на лечение этой болѣзни и показало, что во многихъ случаяхъ наше лечение было совершенно недостаточное.

Но раньше, чѣмъ приступить къ оцѣнкѣ Вассерманской реакціи, какъ со стороны ея достоинства въ качествѣ діагностического пріема, такъ и со стороны ея послѣдствій для лечения, считаю нужнымъ дать историческій обзоръ ея развитія и ея видоизмененій съ критической оцѣнкой ихъ практическихъ достоинствъ.

Вассерманновская реакція есть, какъ уже сказано, реакція связыванія комплемента.

*) Въ сомнительныхъ случаяхъ и при леченіи сифилисѣ, когда Вассерманнскаа реакція давала отрицательный результатъ, и клинические симптомы сифилиса отсутствовали Геннериху и Миллану (см. литературн. указатель № 53) послѣ провокаторного внутривенного впрыскиванія сальверсана удалось вызвать положительную Вассер. реакцію, если имѣлся дѣйствительно сифилисъ.

Первое примѣненіе связыванія комплемента возникло изъ научнаго спора Эрлиха и французскаго ученаго Bordet. Эрлихъ и его школа признавали множественность комплемента въ томъ смыслѣ, что въ каждой сывороткѣ существуютъ гемолитической, бактериолитической и пр. комплементы; такъ же какъ существуютъ и различные амбоценторы.

Bordet, съ другой стороны, держался того мнѣнія, что комплементъ есть однородное тѣло и въ организмѣ животнаго служитъ только добавочнымъ тѣломъ для различнаго рода амбоценторовъ, безъ котораго они не могутъ дѣйствовать и находятся въ инактивномъ состояніи. Для доказательства своей теоріи онъ прибавилъ къ смѣси: взвѣсь холерныхъ вибріоновъ съ инактивированной сывороткой животнаго, иммунизированного противъ холерныхъ вибріоновъ и комплементъ, т. е. свѣжая, не инактивированная сыворотка любого здороваго животнаго, красные кровяные шарики, которые были предварительно сенсибилизированы специфическимъ для нихъ гемолитическимъ амбоцентромъ. При этомъ опытъ гемолизъ не произошелъ, между тѣмъ, какъ при отсутствіи одного изъ компонентовъ (— вибріоновъ или иммунной сыворотки) кровяные шарики гемолизировались въ присутствіи того же самаго комплемента. Значитъ, смѣсь вибріоновъ и иммунной сыворотки связала или отклонила гемолитический комплементъ.

Хотя этотъ опытъ еще не доказываетъ однородность комплементовъ, но онъ въ томъ отношеніи имѣетъ огромное значеніе, что здѣсь въ первый разъ удалось связываніе комплемента чрезъ взаимодѣйствіе антигена (холерныхъ вибріоновъ) и сыворотки, содержащей антитѣла, вызванныя этимъ антигеномъ; это связываніе здѣсь контролируется гемолитической системой. Впослѣдствіи удалось Bordet и Gengou доказать присутствіе специфическихъ амбоценторовъ въ сывороткѣ животныхъ, иммунизованныхъ бациллами чумы, сибирской язвы, тифа и *proteus vulgaris*, также присутствіе

специфического амбоцептора въ сывороткѣ реконвалесцентовъ послѣ брюшнаго тифа.

Кромѣ того, Gengou доказалъ присутствіе специфическихъ амбоценторовъ въ сывороткѣ животныхъ, иммунизированныхъ бѣлкомъ, взятымъ отъ другого рода животныхъ. При его опытахъ такая сыворотка съ бѣлкомъ, служившимъ антигеномъ, дала не только преципитацію, но и связываніе комплемента. Впрочемъ, по наблюденію другихъ изслѣдователей является весьма вѣроятнымъ, что здѣсь не имѣемъ дѣла съ особыми амбоценторами и что преципитація, какъ таковая, всегда связываетъ комплементъ.

Нейссеръ и Заксъ (литерат. указ. № 123 и 124) указали на возможность практическаго воспользоваться этимъ способомъ для судебнно-медицинскихъ цѣлей при распознаніи того, какому роду животныхъ принадлежать слѣды крови, найденные послѣ предполагаемаго преступленія.

Вассерманъ далъ этимъ изслѣдованіямъ новое направлѣніе послѣ того, какъ ему и Бруку (168—170) удалось доказать въ сывороткѣ туберкулезныхъ больныхъ присутствіе антитѣль, связывающихъ комплементъ, при помощи экстракта изъ туберкулезныхъ органовъ, если предшествовало лечение больного туберкулиномъ. Названные изслѣдователи потомъ перешли къ испытанію болѣзней, возбудителей которыхъ не удается разводить искусственно на питательной средѣ; въ качествѣ антигена, при этихъ опытахъ они употребляли экстракти изъ органовъ, въ которыхъ подозрѣвалось обиліе патогенныхъ бактерій. Предварительно ими было доказана возможность при реакціи связыванія комплемента пользоваться въ качествѣ антигена не самими бактеріями, но экстрактиами изъ этихъ бактерій, приготовленныхъ при помощи физіологического раствора поваренной соли.

Въ 1906-омъ году въ Deutsche Medicinische Wochenschrift № 19 Вассерманъ, Нейссеръ и Брукъ опубликовали свои опыты надъ сифилитическими обезьянами въ

короткой статьѣ: „Серодіагностическая реакція при сифилисѣ“. Они къ воднымъ экстрактамъ изъ органовъ сифилитической обезьяны, или наслѣдственно сифилитического человѣческаго плода, или къ экстрактамъ изъ первичнаго склероза, Condylomata lata или сифилитического послѣда прибавили инактивированную сыворотку обезьянъ + свѣжую сыворотку морской свинки и получили при послѣдовательномъ прибавлениі гемолитической системы (инактивированная гемолитическая сыворотка кролика + красные кровяные шарики барана) задержку гемолиза, если обезьяна была заражена сифилисомъ. Во избѣжаніе ложныхъ выводовъ они поставили цѣлый рядъ контрольныхъ опытовъ, которые имъ доказали, что эта реакція (присоединеніе комплемента) происходитъ только въ присутствіи экстракта изъ сифилитическихъ органовъ (или спирохѣты — содержащихъ тканей) и сыворотки сифилитического животнаго. Причемъ оказалось безразличнымъ, заражено ли сифилисомъ изслѣдуемое животное *virus'omъ* человѣка или животнаго. Это связываніе комплемента не происходитъ отъ прецинитациіи. Они доказали это тѣмъ, что сыворотка обезьяны, предварительно иммунизированной органами или кровью здороваго человѣка, никогда не давала этой реакціи. Уже черезъ нѣсколько дней приватъ-доцентъ Детре въ Будапѣстѣ подтвердилъ эти опыты (лит. указ. 35 и 36). Онъ первый произвелъ опыты съ сывороткой человѣка; въ качествѣ антигена онъ пользовался экстрактомъ изъ печени и поджелудочной железы наслѣдственно-сифилитического зародыша, а также экстрактомъ изъ кондиломатозныхъ папулъ и изъ секрета миндалвидныхъ железъ одного изъ сифилитиковъ. Впрочемъ, ему удалось получить связываніе комплемента только при двухъ изъ шести изслѣдованныхъ сыворотокъ.

Въ скоромъ времени Вассерманъ и Плаутъ опубликовали свои опыты съ цереброспинальной жидкостью 44 больныхъ, страдавшихъ прогрессивнымъ параличомъ. Анти-

геномъ имъ служилъ также водный экстрактъ изъ органовъ наслѣдственно-сифилитическихъ зародышей.

Сыворотка 32 больныхъ дала совершенную, 4 больныхъ — частичную задержку гемолиза.

Эти опыты, кромѣ ихъ значенія въ смыслѣ усовершенствованія техники реакціи, еще въ томъ отношеніи имѣютъ выдающееся значеніе, что ими въ первый разъ экспериментально было выяснено соотношеніе между прогрессивнымъ параличомъ и сифилисомъ. Впрочемъ, въ спинномозговой жидкости найти „антigenъ“ не удалось. Значитъ, спинномозговая жидкость + сыворотка сифилитика не давала связыванія комплемента. Съ другой стороны, Вассерману, Нейссеру, Бруку и Шухту (лит. ук. 173) удалось доказать присутствіе „антитѣль“ въ крови обезьянъ, иммунизированныхъ сифилитическимъ матеріаломъ. При помощи сыворотки этихъ обезьянъ было доказано присутствіе реагирующихъ специфическихъ веществъ въ сифилитически измѣненныхъ тканяхъ. Антигенъ имъ удалось найти, кромѣ того, въ органахъ сифилитическихъ дѣтей, въ первичномъ склерозѣ, въ лимфатическихъ железахъ, папулахъ и гуммозныхъ узлахъ. Въ качествѣ матеріала они пользовались больными изъ клиники проф. Нейссера въ Бреславѣ. Интересно, что только у очень немногихъ больныхъ возможно было доказать присутствіе антитѣль въ сывороткѣ; изъ 254 больныхъ сифилисомъ задержка гемолиза получилась только у 49, значитъ, менѣе чѣмъ въ 20% всѣхъ случаевъ. Если эти числа сравнить съ числами позднѣйшихъ изслѣдователей, то окажется, что % этого очень малъ, даже если имѣть въ виду, что названные изслѣдователи не дѣлали выбора между леченными и нелеченными случаями. Нейссеру, Бруку и Шухту (лит. ук. 117) удалось въ скоромъ времени получить гораздо большія цифры положительной реакціи, именно у 65, 5% изъ всѣхъ изслѣдованныхъ больныхъ они наблюдали положительную реакцію. Кромѣ того, они нашли, что въ

спинномозговой жидкости и кровяной сыворотки рѣдко удастся открыть антигенъ, но часто — антитѣла. Антигенъ ими былъ обнаруженъ и въ красныхъ кровяныхъ шарикахъ больныхъ, они впервые указали, что у больныхъ свѣжимъ сифилисомъ рѣдко удается открыть въ крови антигенъ, онъ часто находится въ крови больныхъ уже нѣсколько лѣтъ. Въ послѣдующее время еще нѣсколько авторовъ подтвердили результаты опытовъ Вассерманна и его сотрудниковъ и пришли къ заключенію, что Вассерманновская реакція является бактеріологически-специфической реакцией. Marie и Levaditi въ Парижѣ, Бабъ, Шютце и другие только у сифилитиковъ, или у табетиковъ получали положительную реакцію, при чёмъ брали въ качествѣ антигена водный экстрактъ изъ сифилитическихъ органовъ.

Съ 1907 года въ литературѣ начинаются появляться статьи, авторы которыхъ тоже получали связываніе комплемента, но въ качествѣ антигена брали экстракти, полученные изъ нормальныхъ органовъ. Вейгандтъ (177) получилъ связываніе комплемента при присутствіи спинномозговой жидкости больного табесомъ и водного экстракта изъ нормальной селезенки. Marie и Levaditi получили тоже самое съ водной вытяжкой изъ нормальной печени новорожденнаго, Ланденшнейнеръ, Мюллеръ и Петцль (95) — съ экстрактомъ изъ condylomata accuminata, Kraus и Volk (Sitzung d. K. K. Gesellschaft der Aerzte in Wien W. kl. W. 1907 № 17) съ экстрактомъ изъ нормальныхъ органовъ получили положительную реакцію. Послѣдніе два автора получили задержку гемолиза даже отъ нормальной сыворотки + экстракта изъ сифилитическихъ органовъ. Первые три автора, впрочемъ, пользовались сывороткой не-инактивированной предварительно; Kraus и Volk не говорятъ про инактивированіе, но положительные результаты ихъ реакціи съ „нормальной“ сывороткой всетаки малоубѣдительны; по всей вѣроятности имѣлось дѣло съ скрытымъ сифилисомъ. Weil (лит. ук. 176) получилъ связы-

ваніе комплемента съ сывороткой больныхъ сифилисомъ и двумя экстрактиами изъ опухолей (одинъ экстрактъ изъ миксоФиброзаркомы таттса и одинъ изъ круглолѣтчатой саркомы почки, оба отъ больныхъ, не страдавшихъ сифилисомъ), и считаетъ на основаніи этого доказанной неспецифичность Вассерманской реакціи. Но, не касаясь вопроса о специфичности реакціи, можно его опыты считать недоказательными, такъ какъ онъ не инактивировалъ сыворотки. Результаты этихъ авторовъ, что можно получить связываніе комплемента съ водной вытяжкой изъ нормальныхъ органовъ и сывороткой больныхъ сифилисомъ были еще подтверждены другими (Weil и Braun, Michaelis, Plaut, Landsteiner).

Они всѣ получаютъ отклоненіе комплемента съ вытяжкой, какъ изъ сифилитическихъ, такъ и изъ нормальныхъ органовъ, но непремѣнно при присутствіи сифилитической сыворотки, при присутствіи же нормальной сыворотки результатъ — всегда отрицательный. Экстрактъ изъ нормальныхъ органовъ нужно употреблять въ большемъ количествѣ, чѣмъ это требуется для сифилитического экстракта.

Этими опытами собственно уже доказано, что о специфичности реакціи въ бактеріологическомъ смыслѣ, т. е. что антигеномъ служить экстрактъ изъ спирохѣтъ, рѣчи быть не можетъ. Но, съ другой стороны, клиническая специфичность реакціи опытами не поколеблена.

До сихъ поръ всѣ авторы работали только водными экстрактиами и этимъ частью старались доказать, что теорія, на которой Вассерманъ основалъ свою реакцію невѣрна, хотя всѣ они значеніе реакціи для діагноза сифилиса признаютъ. Совсѣмъ новое направленіе работы надъ этой же темой получили послѣ открытія Ландштейнера, Мюllera и Петцль.

Послѣдніе нашли, (лит. ук. 95) что отклоненіе комплемента съ сифилитической сывороткой можно получить не только при посредствѣ водныхъ экстрактовъ, но и экстрак-

товъ, приготовленныхъ на этиловомъ алкоголѣ, причемъ они брали не органы человѣка, а органы (сердце) морской свинки*). Они растирали въ ступкѣ мышечную ткань сердца, настаивали 1,0 gr. этой кашицы съ 50 септ. 96% алкоголя въ теченіе нѣсколько часовъ при 60° и полученный затѣмъ прозрачный фильтратъ употребляли въ качествѣ „антигена“. Результаты реакціи, полученные съ этимъ экстрактомъ при опытахъ, поставленныхъ параллельно другимъ опытамъ, гдѣ употреблялся сифилитический экстрактъ (водный экстрактъ изъ сифилитического легкаго), были даже точнѣе. Вмѣстѣ съ тѣмъ эти авторы произвели опыты надъ *Trypanosoma gambiense* и *Douglipne* кроликовъ. Изъ девяти кроликовъ, которые до зараженія названными трипанозомами не давали реакцію отклоненія комплемента **), 8 послѣ зараженія дали полную задержку гемолиза. Съ сывороткой нормального человѣка спиртовый экстрактъ давалъ всегда полный гемолизъ.

Это открытие важно въ двухъ отношеніяхъ. Во-первыхъ, оно ясно доказываетъ, что реакція не происходитъ между антигеномъ-спирохэтами и ихъ антитѣлами, но что реагирующія вещества имѣютъ совсѣмъ иной характеръ. Ландштейнеръ, Мюллеръ и Петцль высказываютъ мысль „что въ сифилитической сывороткѣ имѣются вещества, которая не представляютъ собою антитѣла въ обычномъ смыслѣ этого слова, но которые вступаютъ въ реакцію съ составными частями нормальныхъ и сифилитическихъ тканей. Относительно природы этихъ составныхъ частей, которая дѣйствуютъ въ „антigenъ-экстрактѣ“, авторы высказываютъ мысли, что они принадлежать къ химической группѣ липопидовъ. — Этотъ вопросъ и до нынѣшняго времени остается не вполнѣ выясненнымъ.

*) Впрочемъ, эти же авторы, до опытовъ съ алкогольными экстрактами, получили отклоненіе комплемента съ водными экстрактами изъ печени морской свинки (тамъ-же).

**) Какъ извѣстно, часто сыворотка нормальныхъ кроликовъ съ „антигенами“ для Вассерманской реакціи даютъ отклоненіе комплемента.

Во-вторыхъ, эти опыты важны въ томъ отношеніи, что ими доказано возможность употреблять для реакціи алкогольные экстракты, и этимъ расширена возможность примѣненія самой Вассерманской реакціи. Дѣло въ томъ, что водные экстракты очень скоро портятся и часто черезъ нѣсколько дней уже не годятся для примѣненія. Ихъ нужно приготавливать стерильными, чтобы избѣжать бактерійного разложенія, но такъ какъ материалъ для экстрактовъ получается отъ труповъ, то весьма понятно, что трудно провести асептику. Кроме того, водные экстракты термолабильны — измѣняются при температурѣ ниже 0° и выше 70°. Чтобы избѣжать разложенія ихъ нужно держать при температурѣ между 0° и 6° тепла. И это трудно выполнимо, п. ч. во время опыта они по необходимости переносятся въ комнатную температуру. Все это ограничиваетъ примѣненіе водныхъ экстрактовъ, не говоря уже о томъ, что сифилитические зародыши не всегда удается достать; я, лично, здѣсь въ Юрьевѣ въ теченіи цѣлаго года могъ достать всего два сифилитическихъ зародыша, изъ которыхъ только одинъ далъ удовлетворительные экстракты. — Алкогольные же экстракты впослѣдствіи оказались очень удобными. Ихъ можно сохранять до 1/2 года и даже при комнатной температурѣ (Финкельштейнъ). Кроме того, только послѣ того, какъ приготовленіе экстрактовъ оказалось относительно несложной манипуляціей, стали возможны опыты надъ столь огромнымъ материаломъ больныхъ, какъ они произведены въ послѣдующіе годы. Впрочемъ, что касается экстракта изъ сердца морской свинки, то онъ теперь мало употребляется, такъ какъ въ сравненіи съ алкогольнымъ экстрактомъ изъ сифилитическихъ органовъ и изъ нормальныхъ органовъ человѣка, онъ даетъ относительно малый процентъ положительныхъ реакцій, и притомъ часто даетъ только частичную задержку гемолиза. Я, лично, дѣлалъ нѣсколько опытовъ съ 4-мя экстрактами изъ сердца морской свинки, параллельно съ сифилитическимъ

экстрактомъ и лишь рѣдко съ обоими видами экстрактовъ получалъ одинаковые результаты. Если Ландштейнеръ, Мюллеръ и Петцль и получали хорошие результаты, то я объясняю ихъ себѣ тѣмъ обстоятельствомъ, что они употребляли для параллельныхъ опытовъ экстрактъ изъ сифилитическаго легкаго. По Финкельштейну (лит. указ. 47 стр. 69), который занимался сравнительнымъ изслѣдованіемъ экстрактовъ, добытыхъ изъ разныхъ органовъ, экстракты изъ легкихъ даютъ мало постоянные результаты (ср. тоже Ситрон лит. ук. 32 стр. 1098).

До конца 1907 года въ литературѣ уже существуютъ доклады различныхъ авторовъ объ изслѣдованіи реакціи болѣе чѣмъ на тысячу больныхъ. По даннымъ, которыя собралъ Вассерманнъ, у 80% больныхъ сифилисомъ реакція оказалась положительной. Сотрудники Вассерманна, Porges и Meuge нашли почти одновременно съ Landsteiner, Müller и Poetzl и независимо отъ нихъ, что реагирующая въ „антителѣ“ вещества можно извлечь алкоголемъ, и что можно получить изъ нормальныхъ органовъ человѣка алкогольные экстракты, которые не отличаются отъ такихъ же экстрактовъ изъ сифилит. органовъ. Одновременно они, по порученію Вассерманна, попробовали вмѣсто „антитела-экстракта“ изъ органовъ человѣка употреблять растворы лецитина и получили при явномъ вторичномъ, а тоже часто при скрытомъ сифилисѣ задержку гемолиза. Почти одновременно, черезъ пять дней, Levaditi (l'Institut Pasteur въ Парижѣ) тоже констатировалъ, что алкогольные экстракты изъ нормальныхъ или сифилитическихъ органовъ даютъ связываніе комплемента, но только съ сывороткой сифилитически больныхъ. На основаніи этихъ опытовъ Вассерманнъ (164. 167 ср. тоже 32) самъ отказывается отъ теоріи специфичности реакціи и вмѣсто термина „антитѣло“ предлагаетъ название: „вещество, которое вступаетъ въ реакцію“; Цитронъ (32 и 29) называетъ эти тѣла „реагинами“. Насчетъ предполагае-

маго антигена Вассерманнъ думаетъ, что это есть вещество, близкое къ липоидамъ, но что оно находится въ химическомъ соединеніи съ бѣлками. На основаніи опытовъ Ногуши, Ландштейнера и другихъ, которые показываютъ, что незначительная примѣсь бѣлковъ къ липоидамъ значительноизмѣняетъ физико-химическія свойства этихъ послѣднихъ, Вассерманнъ требуетъ примѣненія алкогольныхъ экстрактовъ исключительно изъ сифилитическихъ органовъ и допускаетъ примѣненіе этихъ экстрактовъ вмѣсто водныхъ. Цитронъ, который больше всѣхъ разработалъ реакцію въ цѣляхъ клиническаго использования, требуетъ примѣненія водного экстракта, такъ какъ только онъ даетъ результаты, которые всегда согласуются съ клиническимъ и паталого-анатомическимъ діагнозомъ.

Впрочемъ, одно осталось несомнѣннымъ, — что самые лучшіе экстракты — экстракты изъ сифилитическихъ органовъ. Безъ всякаго сомнѣнія, водные экстракты даютъ болѣе точные результаты, чѣмъ алкогольные, но въ исключительныхъ случаяхъ, соблюдая всѣ предосторожности и работая съ 3—4 экстрактами одновременно можно довольноствоваться и алкогольными. Въ сомнительныхъ случаяхъ приходится повторить реакцію нѣсколько разъ или решить вопросъ, произведя реакцію съ воднымъ экстрактомъ. Нужно замѣтить, что самый большой недостатокъ водныхъ экстрактовъ, это ихъ дороговизна. Въ маленькихъ лабораторіяхъ ихъ приготовить нельзя (по внѣшнимъ причинамъ), и вслѣдствіе этого приходится покупать ихъ въ большихъ лабораторіяхъ, и такъ какъ они скоро портятся, приходится ихъ вновь приобрѣтать очень часто. У насъ въ Россіи это, впрочемъ, хорошо устроено: почти всѣ большія лабораторіи отпускаютъ сушеную сифилитическую печень, водный экстрактъ изъ которой уже титрованъ. Такимъ образомъ, и въ маленькихъ лабораторіяхъ возможна работа съ такими экстрактами.

Междудѣйствіе, какъ до сихъ поръ въ литературѣ обсу-

ждался вопросъ о бактериологической специфичности реакції, теперь появляются работы, авторы которыхъ оцѣниваютъ реакцію со стороны клинической ея примѣняемости, клинической специфичности и значенія ея для лечения болѣзни. Цитронъ (29) первый, на основаніи своихъ изслѣдованій на больныхъ, доказываетъ, что положительная реакція означаетъ наличность сифилиса, отрицательная же реакція указываетъ или на скрытый сифилисъ или на выздоровленіе. Онъ наблюдалъ, I) что чѣмъ дольше сифилитический ядъ находится въ организмѣ больного, и чѣмъ чаще болѣзненныя явленія рецидивировали, тѣмъ чаще и въ большемъ количествѣ можно открыть „антитѣла“ (или реагины) въ сывороткѣ больного. 2) Чѣмъ раньше послѣ зараженія начиналось лечение, чѣмъ дольше оно продолжалось, чѣмъ чаще и цѣлесообразнѣе примѣнялось лечение и чѣмъ меньше времени прошло послѣ лечения до реакціи — тѣмъ меньшее количество антитѣль находится въ сывороткѣ. Здѣсь впервые указывается на соотношеніе результатовъ реакціи и специфического ртутнаго лечения; въ позднѣйшей работѣ (30, докладъ, читанный 28 февр. 1908 г.) онъ идетъ еще дальше и требуетъ, чтобы цѣлью всякаго лечения было бы довести больного до того, чтобы результатъ Вассерманновской реакціи съ его сывороткой былъ отрицательный. Хотя и теперь еще не всѣ дерматологи признаютъ эту цѣль лечения, но на основаніи того, что всѣ авторы, которые имѣли возможность наблюдать реакцію на большомъ материалѣ больныхъ, и которые всѣ (Цитронъ, Боасъ, Финкельштейнъ, Нейссеръ и др.) пришли къ тѣмъ же самымъ выводамъ, нужно считать это требованіе справедливымъ*). Упомянутая работа

*) Противники этого требованія, большую частью, основываютъ свое мнѣніе на томъ, будто-бы ртуть, циркулирующая въ крови (по всей вѣроятности въ формѣ сулемы) производить гемолизъ при реакціи. Ritz доказалъ своими изслѣдованіями, что это дѣйствіе ртути невозможно, и что она (ртуть) можетъ дѣйствовать на реакцію только косвенно, вліяя на причины, производящія характерное для сифилиса измѣненіе крови. Если бы ртуть

Цитронъ еще въ томъ отношеніи интересна, что въ ней резюмируется состояніе вопроса о Вассерманнѣй реакції до начала 1908 года, значитъ, приблизительно за 2 года ея примѣненія (сравн. тоже лит. ук. 32, стр. 1094). Главное выраженіе противъ теоріи, что реакція Вассерманна есть реакція между antigen'омъ и антитѣлами, основалось на томъ положеніи, что только нативныя бѣлковыя вещества могутъ служить антигеномъ. Вассерманъ и Цитронъ доказали, что и продукты распада бѣлка (пептонъ и альбумозы) тоже могутъ вызвать образование антитѣлъ. Съ другой стороны, послѣ инъекціи кроликамъ лецитина и масла, не удалось получить веществъ, связывающихъ комплементъ. Цитронъ указываетъ на опыты Металникова, Дейке-Паша и Решадъ-Бей, которые получали послѣ инъекціи жиро-подобныхъ веществъ, антитѣло-подобные вещества. Опыты съ ядомъ животныхъ (Кобра-лекитинъ) и лекитиномъ Цитронъ объясняетъ тѣмъ, что „при взаимодѣйствіи названныхъ ядовъ и лекитина образуется токсолипоиды, которые дѣйствуютъ, какъ антигены, т. е. могутъ вызвать образование антитѣлъ. То же самое онъ считаетъ возможнымъ при сифилисѣ, въ томъ смыслѣ, что антитѣла, вызванные сифилитическимъ токсолипоидомъ, кромѣ токсофильной группы, имѣютъ липоидофильную группу. Этимъ можно было бы объяснить то обстоятельство, что сифилитическая сыворотки даютъ реакцію съ простыми липоидами (напр. съ лекитиномъ*)).

(въ видѣ сулемы) производила гемолизъ при реакціи, то сыворотка больного должна была бы содержать минимумъ 1,4 gr. сулемы въ моментъ произведенія реакціи; только въ такомъ случаѣ изслѣдуемое количество сыворотки содержало бы минимумъ сулемы, который можетъ гемолизировать 1 см² 5% взвѣси красн. кров. шариковъ. Такое количество ртути, конечно, и при самомъ энергичномъ леченіи не только въ сывороткѣ, но даже во всемъ организмѣ больного не находится.

*) Изъ гипотезъ, старающихся объяснить суть Вассерманновской Реакціи, интересна теорія Калкара (лит. ук. 28). Если примѣнять „Антигенъ изъ сифилитической печени“, то участвуютъ при реакціи два антигена: 1) сифилитический ядъ и 2) печеночная ткань. При болѣзняхъ въ родѣ сифилиса (а

Соотношение между сифилисомъ съ одной стороны и липоидами (особенно лецитиномъ) съ другой иллюстрируются также изслѣдованіями Перитца, Porges и Мейера. Перитцъ (лит. указ. 125) нашелъ, что у прогрессивныхъ паралитиковъ и табетиковъ выдѣленіе лецитина чрезъ желудочно-кишечный каналъ повышено противъ нормы. Посредствомъ подкожныхъ впрыскиваний лецитина ему удалось не только уменьшить это выдѣленіе, но даже положительную Вассерманновскую реакцію превратить въ отрицательную. Регітцъ полагаетъ, что сифилитической ядъ имѣеть сродство съ лецитиномъ органовъ, вслѣдствіе чего организмъ бѣднѣеть лецитиномъ. Онъ считаетъ возможнымъ, что вслѣдствіе этого сродства сифилитического яда съ лецитиномъ образуются метасифилитическая заболѣванія (табесъ и прогрессивный параличъ). Впрочемъ, Брукъ (лит. ук. 11) никогда не видѣлъ специфического вліянія впрыснутаго лецитина на сифилитическихъ людей и животныхъ.

Porges и Meier нашли, что сыворотки сифилитической и метасифилитической имѣютъ способность осаждать лецитинъ изъ эмульсій ($0,2\%$ взвѣсь лецитина въ водѣ съ равнымъ количествомъ сыворотки настаиваются 5 минутъ въ термостатѣ при 37° или 20 часовъ при комнатной температурѣ). Сыворотка нормальныхъ людей, по ихъ изслѣдованіямъ, никогда не давала этой реакціи.

при немъ особенно) часто происходитъ паренхиматозная дегенерация органовъ, рядомъ съ которой идетъ болѣе или менѣе сильный автолизъ. Между прочимъ, и въ печени происходитъ этотъ автолизъ, продукты которого при этомъ поступаютъ въ кровообращеніе и вызываютъ образование антитѣла. Эти авто-антитѣла могутъ дать связываніе комплемента съ экстрактомъ изъ печеночной ткани, который находится въ употребляемомъ антигенъ-экстрактѣ. Понятно, что экстракти изъ нормальной печени могутъ тоже реагировать съ сывороткой, содержащей такія авто-антитѣла. Калкаръ изъ этого заключается, что В. р. не доказываетъ съ несомнѣнностью присутствіе сифилитическихъ антитѣла въ кров. сывороткѣ больного. Этой мысли Калкара соответствуетъ то, что по изслѣдованіямъ многихъ авторовъ особенно хорошіе водные экстракти получаются изъ макерированной печени наследственно сифилитическихъ зародышей.

Другіе изслѣдователи (Sachs, Altmann, Fleischmann, Levaditi) нашли, что и другие липоидные вещества (Natr. oleinicum, желчнокислый соли, холестеринъ, Vaselin amer.) съ сифилитической сывороткой могутъ дать связываніе комплемента. Хотя всѣ эти вещества для практическаго примѣненія не годятся (они даютъ очень незначительный процентъ положительныхъ результатовъ), опыты эти имѣютъ теоретическій интересъ въ томъ смыслѣ, что они указываютъ на выдающуюся роль липоидовъ въ предполагаемомъ антигенѣ. Впослѣдствіи Sachs и Rondoni (лит. ук. 131) предлагали смѣсь изъ олеино-кисл. натра, лецитина и олеиновой кислоты, растворенную въ алкоголѣ, въ качествѣ „антигена“; они при помощи этой смѣси получали хорошие результаты. Изслѣдованіе Valentino Fachini (лит. ук. 163) частично подтверждаетъ ихъ результаты, но онъ находитъ эту смѣсь непримѣнимой въ практикѣ, потому что она съ одной стороны гемолизируетъ красные кровяные шарики барана, а съ другой стороны даетъ гораздо меньшій процентъ положительныхъ результатовъ реакціи, чѣмъ экстрактъ изъ человѣческихъ органовъ ($66,66\%$ противъ $84,04\%$).

Впрочемъ, нужно замѣтить, что всѣ эти вышепоименованныя химическая вещества антигена въ собственномъ смыслѣ слова собою не представляютъ: если ввести въ организмъ животнаго лецитинъ или одинъ изъ другихъ предложенныхъ препаратовъ, то никакъ не удается получить въ сывороткѣ животнаго антитѣла или вообще вещества, которые бы связали комплементъ съ введеннымъ веществомъ (Цитронъ, лит. ук. 32). На основаніи всѣхъ этихъ опытовъ самъ Вассерманъ отказался отъ теоріи, что въ его реакціи происходитъ взаимодѣйствіе антигена и антитѣлъ и высказалъ мнѣніе, что въ сывороткѣ больного находятся не антитѣла, но вещество, близко стоящее къ токсинамъ, — что при серодиагностикѣ сифилиса „доказывается свойство тканевыхъ жидкостей (Körpersäfte) сифилитика связываться съ определен-

ными липоидами". Онъ считаетъ возможнымъ, что человѣческій организмъ пріобрѣтаетъ это свойство и при другихъ заболѣваніяхъ (возбудители которыхъ принадлежать къ группѣ протозоидовъ)*), и это обстоятельство, по его мнѣнію, не поколебляетъ значеніе реакціи связыванія комплемента для діагностики сифилиса, но можетъ только служить научною опорою, того мнѣнія, что сифилисъ есть, дѣйствительно, заболѣваніе, происходящее отъ спирillus (лит. ук. 164).

Между тѣмъ, какъ названные авторы старались изслѣдоватъ специфичность реакціи съ теоретической стороны, въ то же самое время появились работы, которые старались показать, что Вассерманновскую реакцію и клинически нельзя считать специфической, т. е., что она получается и при другихъ заболѣваніяхъ. Какъ уже упомянуто, Ландштейнеръ, Мюллерь и Петцль получили связываніе комплемента съ сывороткой кроликовъ, зараженныхъ *Trypanosoma gambiense* и *Dourine*. Eitnегъ получилъ положительную реакцію (лит. ук. 39) съ сывороткой больного про-казою; то же самое получили Вексельманъ и Майеръ (лит. ук. 178). Послѣдніе два автора, кроме Вассерманновской реакціи, у прокаженного (у котораго, на-вѣрно, могли исключить сифилисъ) получили реакцію Rogges'a и Meueg'a (реакція осажденія лецитина). Возможность Вассерманновской реакціи у прокаженныхъ доказана изслѣдованіями и въ Юрьевскомъ гигієническомъ институтѣ Д-ромъ Левинъ (98). Послѣдняя работа важна въ томъ отношеніи, что реакція д-ромъ Левинъ была произведена съ совершенно свѣжими сыворотками и притомъ на большомъ матеріалѣ, между тѣмъ, какъ многіе авторы производили реакцію съ сывороткой прокаженныхъ, присланной издалека, значитъ, съ сывороткой, которая сама могла связывать комплементъ. (Какъ извѣстно, сыворотка сохраняе-

мая болѣе или менѣе продолжительное время, — даже при полномъ отсутствіи бактерійнаго разложенія, пріобрѣтаетъ способность „связывать“ комплементъ, т. е. задерживать гемолизъ въ отсутствіи какого-бы то ни было антигена. На чёмъ основывается это свойство сыворотки, неизвѣстно. Сыворотка лепрозныхъ особенно легко пріобрѣтаетъ это свойство, иногда даже очень скоро послѣ полученія ея отъ больного. Конечно, съ такими сыворотками нельзя производить реакцію связыванія комплемента. Впрочемъ, иногда это свойство — способность инактивированія комплемента — можно наблюдать и на совершенно свѣжихъ сифилитическихъ сывороткахъ. Обыкновенно въ этомъ случаѣ имѣемъ дѣло съ наследственнымъ или нелеченнымъ пріобрѣтеннымъ сифилисомъ (ср. тоже лит. ук. 19 и 40).

Кромѣ названныхъ болѣзней положительную Вассерманновскую реакцію удалось получить при *Fromboesia tropica* Бруку, Hoffmann'у и Blumental'ю (см. лит. ук. 19 и 20), при малярии и Бери-Бери — Военѣт'у (лит. ук. 17 и 113), при возвратномъ тифѣ — Коршуну и Лейб-Фридъ (лит. ук. 80). — Хотя этими изслѣдованіями окончательно поколеблено мнѣніе о клинической специфичности Вассерманновской реакціи, тѣмъ не менѣе значеніе ея для діагноза сифилиса ими незначительно уменьшено, такъ какъ всѣ эти болѣзни представляютъ клиническія особенности, по которымъ можно ставить дифференціальный діагнозъ и къ тому же большинство изъ нихъ у насъ не встрѣчается.

Въ 1908 году Misch и Eichelberg опубликовали свои изслѣдованія съ Вассерманновской реакціей надъ сывороткой скарлатинозныхъ больныхъ (лит. ук. 114). Они изслѣдовали 25 сыворотокъ и 10 разъ получили положительную реакцію. Въ качествѣ „антигена“ они пользовались воднымъ экстрактомъ изъ сифилитической печени. Хотя ихъ изслѣдованія не были вполнѣ точны, — они не указываютъ силу реакціи, т. е. была ли задержка гемолиза полная или частич-

*) Эта мысль высказана Вассерманомъ еще до открытия положительной реакціи при другихъ заболѣваніяхъ.

ная, и, кромъ того, они употребляли для реакціи 0,3 куб. сант. сыворотки, а не, какъ этого требуетъ Вассерманнъ, 0,2 *) — всетаки эти результаты могли бы сильно ограничить практическое примѣненіе Вассерманновской реакціи для діагноза сифилиса, особенно, если она встрѣчается у столь большого процента скарлатинозныхъ больныхъ. Поэтому неудивительно, что скоро появилось много работъ, авторы которыхъ повторяли опыты Misch'a и Eichelberg'a. Boas и Naugе (лит. ук. 12) у 61 больного скарлатиной всего одинъ разъ получили задержку гемолиза и то не полную, Meieg (лит. ук. 106) у 52 больныхъ и реконвалесцентовъ ни разу не получалъ реакціи, то же самое Hoehe (лит. ук. 62), который у 37 больныхъ 53 раза получилъ отрицательную реакцію; Schleissner (лит. ук. 137) у 19 больныхъ получилъ полный гемолизъ, у одного гемолизъ былъ замедленъ, но въ концѣ концовъ полный, что Schleissner объясняетъ недостаткомъ натуральныхъ гемолитическихъ амбоцентровъ въ сывороткѣ большого что, впрочемъ по нашимъ наблюденіямъ не особенно рѣдко встрѣчается при тяжелыхъ заболѣваніяхъ. Jochmann и Töpfе (лит. ук. 72), изслѣдовавъ сыворотки 33 скарлатинозныхъ больныхъ, у 32 нашли полный гемолизъ, одна сыворотка въ количествѣ 0,4 куб. сант. дала съ сифилитическимъ экстрактомъ полную задержку. въ количествѣ 0,3 куб. сант. — почти полную задержку, гемолиза въ количествѣ 0,2 куб. сант. дала полный гемолизъ (сравни изслѣдованіе Misch'a и Eichelberg'a). Изболинскій (лит. ук. 74) у 15 больныхъ получилъ два раза связываніе комплемента съ экстрактомъ изъ сифилитической печени. Sonnenberg (лит. ук. 144) нашелъ у 7 скарлатинозныхъ больныхъ положительную Вассерманновскую реакцію. Финкельштейнъ у 12 больныхъ ни

разу не нашелъ положительную реакцію (лит. ук. 47). Впрочемъ, хотя результаты названныхъ авторовъ довольно сильно различаются другъ отъ друга, однако всѣ авторы утверждаютъ, что реакція у скарлатинозныхъ больныхъ — только скоропроходящій симптомъ, и положительной бываетъ только во время самой болѣзни. Послѣ полнаго выздоровленія реакція превращается всегда въ отрицательную. Вопросъ этотъ — о положительной реакціи при скарлатинѣ окончательно выяснился работами Halberstader, Müller и Reiche (лит. ук. 55), Seligmann и Klopstock (лит. ук. 139), Гиск и Коhn (20 и 24). Seligmann и Klopstock изслѣдовали 13 сыворотокъ скарлатинозныхъ больныхъ съ алкогольнымъ экстрактомъ изъ нормального человѣческаго сердца, провѣреннымъ на сифилитическихъ и нормальныхъ сывороткахъ, при чемъ онъ всегда давалъ соотвѣтствующіе результаты. Авторы у всѣхъ скарлатинозныхъ получили отрицательную реакцію. Чрезъ $1\frac{1}{2}$ мѣсяца они съ тѣмъ же самымъ экстрактомъ изслѣдовали 17 сыворотокъ, больныхъ скарлатиной, и теперь получили 16 разъ частичную или даже полную задержку гемолиза; при этомъ въ контрольныхъ опытахъ тотъ же экстрактъ съ сифилитической сывороткой далъ положительную, а съ нормальной сывороткой — отрицательную реакцію. Далѣе они испытали экстрактъ на 8 завѣдомо несифилитическихъ сывороткахъ, и у 3 (одна карциноматозного больного, одна реконвалесцента послѣ chorea и одна здороваго человѣка) получили связываніе комплемента. Значить, въ разбираемыхъ случаяхъ положительная реакція у скарлатинозныхъ больныхъ не была чѣмъ-то характернымъ для скарлатины, а зависѣла отъ свойствъ экстракта. Этотъ опытъ еще важенъ въ томъ отношеніи (какъ и нижеизлѣдующіе), что онъ доказываетъ необходимость работать съ возможно свѣжими экстрактами и не только съ однимъ, но иѣсколькими экстрактами. Изъ того же опыта видно, что недостаточно поставить контроль съ одной только несифилитической сывороткой.

*) 0,6 куб. сант. сыворотки часто само задерживаетъ гемолизъ, значитъ, это количество (0,3 к. с.) нельзя примѣнять при производствѣ реакціи, такъ какъ Вассерманнъ требуетъ, чтобы двойное количество изслѣдуемаго количества сыворотки не мѣшало гемолизу.

При несоблюдении этихъ условий можетъ случиться, что будетъ определенъ сифилисъ тамъ, гдѣ этой болѣзни нѣть, что, конечно, гораздо болѣе непріятно, чѣмъ ошибка въ обратномъ направленіи.

Halberstdter, Reiche и Müller нашли, что положительная реакція съ сывороткой скарлатинозныхъ больныхъ получается только при употребленіи немногихъ экстрактовъ, но что большинство экстрактовъ (весьма годныхъ для серодіагноза сифилиса) даетъ всегда отрицательную реакцію. Самый поздній срокъ, когда они получили положительную реакцію у скарлатинозного больного былъ одинъ разъ въ 80-ый день заболѣванія (всего въ одномъ случаѣ).

Брукъ и Конъ изслѣдовали 37 сыворотокъ (28 скарлатинозныхъ больныхъ) при помощи 8 алкогольныхъ „сифилитическихъ“ экстрактовъ и одного изъ серда морской свинки. Экстракты были пропущены минимумъ на 40 сифилитическихъ и 40 нормальныхъ сывороткахъ (нѣкоторые экстракты на нѣсколько сотняхъ сыворотокъ). Изъ этихъ 9 экстрактовъ 4 давали всегда отрицательную, другіе — иногда и положительную реакцію съ сыворотками скарлатинозныхъ больныхъ. При томъ эти послѣдніе экстракты не реагировали всегда положительно съ тѣми же самыми сыворотками, но каждый экстрактъ съ другими. Брукъ приходитъ къ заключенію, что вещества, реагирующія въ сывороткахъ скарлатинозныхъ и сифилитическихъ больныхъ не тождественны, но что временно въ скарлатинозной сывороткѣ являются вещества, которые вступаютъ въ реакцію съ веществами, находящимися въ нѣкоторыхъ экстрактахъ изъ органовъ. Что эти вещества въ экстрактахъ не тѣ же самыя, которые реагируютъ при серодіагнозѣ сифилиса, онъ доказываетъ тѣмъ, что многіе экстракты, всегда реагирующіе съ сифилитическими сыворотками, относятся одинаково, т. е. даютъ отрицательную реакцію, съ скарлатинозными и нормальными сыворотками. Что касается другихъ заболѣваній, которые даютъ

положительную Вассерманновскую реакцію (см. выше), то для насъ въ Россіи, кромѣ скарлатины, имѣютъ значеніе только малярія, *typhus recurrens* и проказа. При первыхъ двухъ реакція получается только во время острого припадка болѣзни, да и то не у всѣхъ больныхъ. Boehm (лит. ук. 17) получилъ при изслѣдованіи 46 малярійныхъ сыворотокъ 16 разъ положительную реакцію, Schoo (ср. рефератъ *Zeitschr. f. Immunittsforsch.* 1910 Bd. V.) — почти въ половинѣ всѣхъ сыворотокъ и тоже только во время остр. припадка, Baettmann и Wetter (лит. ук. 2) изъ 108 сыворотокъ получили 20 разъ положительную реакцію. Впрочемъ, изъ этихъ 20 случаевъ 9 дали положительную реакцію и впослѣдствіи (внѣ острого припадка). Неизвѣстно имѣлось ли въ этихъ случаяхъ дѣло со скрытымъ сифилисомъ. Fleckseide (W. Kl. W. 1910. № 36) у одного больного, который, впрочемъ, страдалъ сифилисомъ, нашелъ ясное усиленіе Вассерманновской реакціи во время малярійного припадка, причемъ реакція или исчезала или становилась значительно слабѣе при исчезновеніи пласмодій изъ крови больного. Чикнаверовъ (183) въ Киевѣ при изслѣдованіи сыворотки 16 больныхъ маляріей ни разу не нашелъ положительной реакціи. Если принять въ соображеніе, что клиническая картина маляріи довольно опредѣлена, что во время припадка относительно легко удается открыть въ крови больныхъ пласмодіи, то весьма понятно, что Вассерманновская реакція не теряетъ своего клиническаго значенія отъ того, что иногда она удается и при маляріи.

То же самое можно сказать и насчетъ *typhus recurrens*. Коршунъ и Лейбфридъ изслѣдовали сыворотки 50 больныхъ при *T. recurrens*. Изъ нихъ 28 дали съ „сифилитическимъ“ экстрактомъ положительную реакцію и 22 — отрицательную. Интересно, что они, кромѣ того, изслѣдовали 27 изъ этихъ сыворотокъ при помощи экстракта изъ печени мертворожденного плода, зараженнаго *Recurrens'omъ* отъ ма-

тери. Печень эта содержала массу спирохэта *Ovengtueug'a*. При помощи этого экстракта они получили 26 разъ связываніе комплемента и одинъ разъ полный гемолизъ, нормальная же сыворотки давали всегда полный гемолизъ. — Но такъ какъ при *T. recurrens* всегда и легко удается открыть въ крови *Spirochaeta Ovengtueug*, то, конечно, дифференціальный діагнозъ легко поставить тѣмъ болѣе, что послѣ выздоровленія отъ возвратной горячки исчезаетъ и сама Вассерманновская реакція.

Труднѣе имѣть дѣло съ проказою. У проказенныхъ различные авторы (Eitner (39), Wechselmann и Georg Meier (178), Левинъ (98), Eliasberg (40), Брук и Gessner (21), Slatinéanu и Danielopolu (140 и 141), Sugai (153), Steffenhagen (147), Frugoni и Pisani (49) нашли, что сыворотки этихъ больныхъ даютъ положительную реакцію съ экстрактами изъ сифилитическихъ и нормальныхъ органовъ человѣка и животныхъ (сердце морск. свинки) при *lepro tuberosa* въ 70—80% всѣхъ случаевъ, а при *lepro anaesthetica* почти никогда. Изъ новѣйшихъ работъ я упомяну еще работу О. Thomesen'a и Vjarnhedinson'a (155), которые нашли положительную реакцію при *lepro tuberosa* съ инактивированной сывороткой въ 33% и съ активной сывороткой — въ 100%. При *lepro anaesthetica* съ инактивированной сывороткой они никогда не получили, съ активной же сывороткой у одного изъ 18 больныхъ получили положительную реакцію. При *lepro tubero-anæsthetica* инактивированная сыворотка дала приблиз. 30%, активная приблизительно 50% положительныхъ реакцій. Сыворотки очень часто сами задержали гемолизъ, особенно въ активномъ состояніи. Эти числа при *lepro tuberosa* очень близко подходятъ къ процентнымъ числамъ при сифилисѣ и показываютъ, что для дифференціального діагноза между *lues* и *lepro tuber*. Вассерманновскую реакцію нельзя примѣнять. Впрочемъ, существуетъ возможность дифференциро-

вать лепрозную и сифилитическую сыворотку и посредствомъ реакціи связыванія комплемента, такъ какъ лепрозная сыворотки даютъ эту реакцію и съ другими „антigenами“, а именно съ экстрактомъ изъ лепрозныхъ узловъ, изъ туберкулезныхъ палочекъ, съ туберкулиномъ и даже съ тифозными бациллами (Steffenhagen, два случая); съ перечисленными „антigenами“ сыворотки больныхъ однимъ сифилисомъ въ реакцію не вступаютъ. Однако слѣдуетъ замѣтить, что: 1) эти свойства лепрозныхъ сыворотокъ практически мало примѣнимы для діагноза, такъ какъ экстрактъ изъ лепрозныхъ узловъ трудно достать и 2) если больной сифилисомъ будетъ страдать кромѣ этой болѣзни еще туберкулезомъ, то его сыворотка можетъ тоже дать связываніе комплемента съ туберкулиномъ, а слѣдовательно, возможна и ошибка въ діагнозѣ. Такимъ образомъ, можно себѣ представить, что при исключительныхъ, клинически-неясныхъ случаяхъ дифференціальный діагнозъ между *lues* и *lepro tuberosa* можно поставить только при помощи пробного противо-сифилитического лечения (салварсаномъ и ртутью). Поэтому, особенно у насъ въ Прибалтийскомъ краѣ, гдѣ проказа, къ сожалѣнію, не рѣдкое явленіе, придется это обстоятельство при серодіагнозѣ имѣть въ виду. Если, такимъ образомъ, сдѣлать выводъ изъ сказанного, то нужно прийти къ слѣдующему заключенію: Въ нашихъ краяхъ особенно у насъ въ Россіи Вассерманновская реакція встрѣчается, кромѣ у больныхъ сифилисомъ, только у больныхъ склератиной, маляріей, возвратной горячкой и проказою. Практическому примѣненію реакціи для діагностики сифилиса это обстоятельство не мѣшаетъ, такъ какъ всѣ эти болѣзни имѣютъ клинические признаки, по которымъ ихъ легко можно различить отъ сифилиса. Только проказа можетъ, хотя не часто представить клиническую картину, которую трудно дифференцировать отъ сифилитическихъ гумозныхъ и язвенныхъ процессовъ. Въ этихъ рѣдкихъ случаяхъ Вассерманновская реакція можетъ оказаться недоста-

точной для діагноза. Меньший практический интересъ, но важное значеніе для понятія замой сути Вассерманновской реакціи им'яютъ наблюденія о положительныхъ результатахъ ея съ кровяной сывороткой, полученной у больныхъ во время наркоза, и съ сывороткой труповъ. Съ сывороткой занаркотизированныхъ больныхъ W o l f s o n (182) получилъ при изслѣдованіи 50 случаевъ 13 разъ положительную реакцію. Изъ числа этихъ 13 больныхъ только 2 страдали сифилисомъ у другихъ 11 несифилитическихъ больныхъ положительная реакція послѣ наркоза превращалась въ отрицательную. Его наблюденія подтверждаются R e i c h e г о мъ (130).

K r e f t i n g (85), B r u c k (19) и L ö h l e i n (99 и 100) и др. нашли, что при изслѣдованіи сыворотки труповъ относительно часто получается положительная Вассерманновская реакція въ случаяхъ, гдѣ ни по анамнезу, ни по клиническому діагнозу, ни при вскрытии не получались данныя для діагноза сифилиса. Самый большой % такихъ неспецифическихъ положительныхъ реакцій получилъ B r u c k (изъ 101 сыворотки 59 положительныхъ реакцій) и P o n f i c k и W i n k - l e i g (таблица въ работе B r u c k'a). L ö h l e i n при изслѣдованіи 145 несифилитическихъ трупныхъ сыворотокъ, взятыхъ у труповъ, не представлявшихъ паталого-анатомическихъ, на-вѣрно сифилитическихъ измѣненій, получилъ 12 положительныхъ реакцій. Онъ не принималъ въ счетъ при изслѣдованіи всѣ сыворотки, на которыхъ были замѣтны какія-нибудь признаки трупного разложенія и объясняетъ высокія цифры B r u c k'a тѣмъ, что тотъ изслѣдовалъ сыворотки безъ такого выбора. L o e h l e i n, впрочемъ, во всѣхъ этихъ 12 случаяхъ на основаніи анамнеза или подозрительныхъ паталого-анатомическихъ измѣненій считаетъ сифилисъ возможнымъ.

Теоретический интересъ им'яютъ наблюденія B i p z e l'я и G r o s s'a (25 и 26). Они у шести роженицъ съ припадками эклямпсіи констатировали во время припадка положительную Вассерманновскую реакцію, которая послѣ припадковъ скоро

исчезала. То же самое нашли они еще 8 разъ у роженицъ, не страдавшихъ эклямпсіей во время родовъ. — Это наблюденія им'яютъ, конечно, болѣе теоретической интересъ, такъ какъ во время экламптическаго припадка или во время родовъ врядъ ли кто-нибудь подумаетъ объ серодіагностикѣ сифилиса для практическихъ цѣлей. Практическое значеніе этихъ опытовъ заключается въ томъ, что нельзя брать кровь изъ послѣда, или вскорѣ послѣ родовъ для серодіагностики сифилиса; необходимо въ такихъ случаяхъ подождать съ реакціей нѣкоторое время. Сыворотка новорожденныхъ въ указанныхъ случаяхъ дала отрицательную реакцію. Названные авторы находили связывающія комплементъ вещества не позже 11 дней послѣ экламптическаго припадка; эти вещества появлялись въ сывороткѣ или во время припадка, или нѣкоторое время послѣ него (не позже двухъ дней). Авторы объясняютъ появление реакціи усиленнымъ распадомъ клѣтокъ въ организме (сравни теорію К а л к а р а). Наблюденія эти одиночны и должны быть принимаемы съ осторожностью.

При другихъ болѣзняхъ положительная Вассерманновская реакція никогда не встречается. Чтобы этотъ фактъ, доказанный всѣми выдающимися авторами, работавшими надъ тысячами сыворотокъ (В а с с е р м а н нъ, Ц и т р о нъ, Б р у къ, Н е й с с е ръ, Ф и н к е л ю ш т е й нъ, В о а с и другіе), оставался непоколебленнымъ и не потерялъ своего значенія нужно непремѣнно выполнять требованіе, высказываемое тѣми же авторами, чтобы реакція производилась со всѣми предосторожностями и только лицомъ, получившимъ специальное образованіе по этому вопросу. При этомъ, что также требуютъ эти авторы, изслѣдователемъ долженъ быть врачъ, а не какъ это принято въ многихъ больницахъ и лабораторіяхъ, „дама съ лабораторнымъ образованіемъ“ или даже фельдшеръ. Если руководствоваться этими требованіями, то никогда не можетъ случиться, чтобы человѣку, никогда не страдавшему сифилисомъ, былъ поставленъ діагнозъ сифилиса.

Вассерманновская реакция въ различные периоды болѣзни.

Что касается значенія Вассерманновской реакціи для діагноза сифилиса, то, чтобы его понять, нужно остановиться на томъ, сколь часто у больныхъ получается положительная реакція. Какъ уже раньше сказано, первыя изслѣдованія дали очень незначительный процентъ положительныхъ реакцій. Если это съ одной стороны и зависитъ отъ того, что техника была недостаточно выработана (еще не было установлено, какіе, именно, органы сифилитическихъ зародышей даютъ самые благонадежные экстракти), то съ другой стороны это зависѣло отъ того, что первые изслѣдователи подвергали изслѣдованію безъ разбора всѣхъ больныхъ, у которыхъ имѣлся только въ анамнезѣ сифилисъ, или которые въ моментъ изслѣдованія страдали сифилитическими явленіями, безразлично первичными-ли, вторичными, третичными или метасифилитическими. Конечно, если оцѣнивать значеніе реакціи для діагноза сифилиса, то такая постановка опытовъ непримѣнна. Сифилисъ, вѣдь, есть болѣзнь съ крайне хроническимъ теченіемъ и во всякой періодъ теченія болѣзни встрѣчаются стадіи совершенной скрытности (латентности). Къ тому же почти всѣ явленія болѣзни сравнительно легко поддаются специальному лечению, и само это специфическое лечение тоже вліяетъ на Вассерманновскую реакцію въ

томъ смыслѣ, что она становится слабѣе и изъ крови больного могутъ даже исчезать совершенно, иногда на долгое время, вещества, дающія эту реакцію (о чёмъ будетъ рѣчь ниже). Поэтому, если составить статистику о томъ, на сколько часто бываетъ положительною Вассерманновская реакція у сифилитиковъ, то надо разграничить различные періоды болѣзни. Обыкновенно при этомъ различаютъ: 1) первичный сифилисъ (начальный склерозъ и твердый шанкръ), 2) вторичный, 3) ранній скрытый, 4) поздній скрытый, 5) третичный гуммозный сифилисъ и въ 6) метасифилисъ. Конечно, такое раздѣленіе очень схематично, тѣмъ болѣе, что такихъ рѣзко выраженныхъ періодовъ нѣтъ. Вѣдь каждому, кто занимался этимъ вопросомъ, известно, что въ гуммозномъ періодѣ относительно нерѣдко встрѣчаются папулы, а съ другой стороны, что во вторичномъ періодѣ попадаются туберозно-ульцерозныя явленія, относящіяся собственно уже къ гуммознымъ. По этому, большинство авторовъ, особенно въ позднѣйшее время, кромѣ статистики Вассерманновской реакціи, произведенной въ различные періоды болѣзни, приводятъ статистику результатовъ реакціи при леченномъ и нелеченномъ сифилисѣ. Въ нижеслѣдующемъ я привожу данные главнѣйшихъ авторовъ по этому вопросу, при чемъ придерживаюсь, главнымъ образомъ данныхъ, собранныхъ Brusk'омъ, Citron'омъ, Boas'омъ и Финкельштейномъ, и привожу не всѣ цифры изъ литературы, но только самыя замѣчательныя.

При первичномъ сифилисѣ (склерозъ и *ulcus induratum*) нашли положительную Вассерманновскую реакцію:

Arning	у 60 %	всѣхъ изслѣдованныхъ
Bering	84	" " "
Blaschko и Citron	90	" " "
Boas	60	" " "
Detre-Brezowski .	49	" " "
Fischer	60	" " "

Lesser	у 69 %	всѣхъ изслѣдованныхъ
Ledermann	" 65 "	"
Bruck-Stern	" 48,2 "	"
Merz	" 79 "	"
Grosse	" 95 "	"
Blumenthal	" 98 "	"
Werther	" 33 "	"
Финкельштейнъ	" 87,6 "	"

Какъ видно цифры, приводимыя авторами, весьма различны. На первый взглядъ кажется, что при такихъ различныхъ данныхъ реакція, какъ діагностическое средство очень мало надежна, по крайней мѣрѣ для первичнаго сифилиса. Тѣмъ болѣе это должно казаться, что всѣ авторы работали по методу самого Вассерманна, а не по какой-нибудь его модификаціи.

Для объясненія такой разнорѣчности цифръ нужно имѣть въ виду, что результаты эти получены въ различные періоды болѣзни. Многие авторы, желая указать, въ какой періодъ болѣзни ими произведена реакція, указываютъ черезъ сколько недѣль послѣ появленія склероза у больныхъ получается положительная реакція; тогда какъ другіе указываютъ на количество недѣль, протекшихъ со времени заразительного сношенія до момента произведенной реакціи. Конечно при такихъ условіяхъ результаты статистики не могутъ быть точными. Одни изъ авторовъ считаютъ срокъ появленія склероза неопределеннымъ (Bruck, Fischer (46), Blumenthal-Rocher (16)), полагая совсѣмъ правильно, что многие больные съ самаго начала первичнаго склероза не замѣчаютъ. Но и сторонники такого мнѣнія не избѣжали неточности въ своей статистикѣ, потому что больные, подвергавшіеся опасности зараженія сифилисомъ обыкновеннымъ путемъ, не могутъ указать, при какомъ, именно, coitus'ѣ они заразились. Это могутъ указать только рѣдкіе больные, заразившіеся послѣ

долгаго воздержанія. Вслѣдствіе этого невозможно точно указать, черезъ сколько времени послѣ инфекціи или послѣ появленія начального склероза Вассерманновская реакція дѣлается положительной. Кто изслѣдуетъ больныхъ двѣ-три недѣли послѣ инфекціи, тотъ получитъ весьма малый процентъ положительныхъ реакцій, а кто изслѣдуетъ непосредственно передъ вторичными явленіями будетъ имѣть около 90—100% положительныхъ реакцій. Впрочемъ, нужно упомянуть, что Финкельштейнъ объясняетъ эти различныя цифры статистики еще тѣмъ, что самыя высокія цифры получены авторами, которые работали воднымъ „антigenъ-экстрактомъ“, — а низкія получились при употребленіи спиртныхъ экстрактовъ изъ сифилитическихъ или даже нормальныхъ органовъ. Это объясненіе весьма возможно, такъ какъ водный экстрактъ, безъ сомнѣнія даетъ лучшіе результаты, особенно, гдѣ реакція слабо выражена, т. е. въ сывороткахъ съ незначительнымъ содержаніемъ реагирующихъ веществъ.

Изъ изслѣдований названныхъ авторовъ можно сдѣлать то важное заключеніе, что хотя Вассерманновская реакція при первичномъ сифилисѣ и бываетъ положительной, но она появляется рѣдко раньше истеченія шести недѣль послѣ инфекціи, такъ что отрицательная реакція въ этотъ промежутокъ ничего не говоритъ противъ діагноза сифилиса. Финкельштейнъ положительные результаты реакціи при первичномъ сифилисѣ объясняетъ наличностью значительного числа спирохѣтъ въ этихъ случаяхъ начального склероза, что весьма возможно, такъ какъ, чѣмъ больше въ тѣлѣ будетъ антигена (*Spirochaeta pallida*), тѣмъ болѣе въ крови будетъ веществъ, которыми организмъ реагируетъ на присутствіе антигена и часть которыхъ вызываетъ реакцію связыванія комплемента въ присутствіи „антigenъ-экстракта“. Самымъ позднимъ срокомъ, когда реакція изъ отрицательной превращается въ положительную Boas наблюдалъ 12-ую

недѣлю послѣ инфекціи; значитъ, по истеченіи трехъ мѣсяцевъ послѣ зараженія можно придать отрицательной реакціи уже большое, иногда и рѣшающее діагностическое значеніе.

Какая осторожность должна быть при собираніи статистическихъ свѣдѣній о появлениі реакціи при первичномъ сифилисѣ, иллюстрируетъ слѣдующій случай, который я самъ могъ наблюдать. Молодой проституткѣ, у которой въ анамнезѣ не было сифилиса и которая лечилась въ здѣшней городской больницѣ отъ гонореи я два раза (въ теченіе двухъ недѣль) изслѣдовала сыворотку по Вассерманну. Первый разъ получалась слабая задержка, второй разъ почти полная задержка гемолиза. Я высказалъ мнѣніе, что у нея сифилитическая явленія не выступаютъ потому, что въ той же комнатѣ, гдѣ она лежала, нѣсколько больныхъ, и между прочими ея сосѣдка по кровати, лечились ртутными втираниеми. Но такъ какъ никакихъ внѣшнихъ сифилитическихъ явленій не обнаруживалось, ее скоро выписали изъ больницы послѣ излеченія триппера. Чрезъ 2—3 недѣли (на это время большая уѣхала изъ Юрьевы) она явилась съ ясными вторичными сифилитическими явленіями. Сыпь, по ея словамъ, выступила скоро послѣ того, какъ она выписалась изъ больницы. Такой случай легко можно при статистикѣ причислить къ тѣмъ рѣдкимъ случаямъ, гдѣ положительная реакція получается до появленія начального склероза, между тѣмъ, какъ въ сущности нужно полагать, что шанкръ у этой больной уже зажилъ до поступленія въ больницу и что у нея былъ уже вторичный сифилисъ въ то время, когда у нея была произведена Вассерманновская реакція. Вторичныя явленія у нея не выступали въ больницѣ, такъ какъ она вдыхала пары ртути, образующіеся при втирaniї ртутной мази другими больными въ той же комнатѣ*).

*). Для выясненія вопроса, въ какой періодъ заболѣванія реакція переходитъ въ положительную стадію, Вгиск производилъ опыты надъ обезьянами,

Что касается значенія положительной реакціи при первичномъ сифилисѣ, то большинство авторовъ того мнѣнія, что появленіе реакціи указываетъ на общее зараженіе организма болѣзнетворнымъ агентомъ (*Generalisation des Virus. Bruck, Neisser*). Что положительный результатъ реакціи зависитъ отъ общаго зараженія, именно спирохэтатами, а не, какъ многие предполагаютъ, отъ какого то вещества, выработанного спирохэтами въ очагахъ первичнаго склероза и оттуда поступающаго въ кровообращеніе, Вгиск доказываетъ такъ: во-первыхъ, у обезьянъ положительная реакція получается съ того момента, когда внутренніе органы экспериментальныхъ животныхъ становятся заразительными, т. е. когда они содержать спирохэты; во-вторыхъ, при внутривенномъ зараженіи обезьянъ положительная реакція получается уже черезъ нѣсколько дней. Къ аналогичнымъ результатамъ пришли *Levaditi, Laroche* и *Yamamotochi* (97), которые нашли, что больному можно привить его собственный шанкръ на другихъ частяхъ тѣла только въ тотъ періодъ болѣзни, когда Вассерманновская реакція еще отрицательна, послѣ же появленія положительной реакціи прививка больше не удается. Изъ экспериментальныхъ изслѣдований Нейссера известно, что кожный иммунитетъ наступаетъ только послѣ общей инфекціи всего организма.

Однако необходимо замѣтить, что отсутствіе положительной реакціи еще не доказываетъ локализаціи заразного начало только въ опредѣленномъ очагѣ, а потому и не даетъ

которыхъ онъ заражалъ сифилисомъ и у которыхъ онъ чрезъ извѣстное промежутки времени изслѣдовала сыворотку. Онъ нашелъ: 1) что у обезьянъ положительная реакція получается часто на третью-четвертой недѣлѣ послѣ зараженія, часто до появленія первичнаго склероза; 2) что реакція становится слабѣе при поступленіи первичныхъ явленій, и 3) что вскорѣ затѣмъ начинаетъ получаться полное связываніе комплемента. Съ одной стороны эти опыты цѣнны, такъ какъ при нихъ можно точно установить срокъ инфекціи, но съ другой стороны, на что указываетъ и самъ Вгиск, они не убѣдительны, т. к. иногда сыворотка и здоровыхъ обезьянъ содержить вещества, связывающія комплементъ съ „антигенъ-экстрактомъ“.

гарантії на успѣшность abortивнаго леченія сифилиса, если бы даже удалось удалить хирургическимъ путемъ имѣющійся шанкръ. Это видно изъ опытовъ многихъ авторовъ (Roscher-Blumenthal, Bruck и др.), которымъ, несмотря на радикальное удаленіе шанкера съ послѣдующимъ ртутнымъ леченіемъ не всегда удавалось спасти больного отъ общаго заболѣванія. При вторичномъ сифилисѣ результаты статистики авторовъ не такъ различны, но они все-таки расходятся.

Положительную реакцію при вторичномъ сифилисѣ получили:

Bering	при 100 % всѣхъ случаевъ
Blaschko-Citron.	99 " " "
Blumenthal-Roscher	99 " " "
Heller	74 " " "
Lesser	91 " " "
Ledermann	98 " " "
Bruck-Metz-Grosser	94,1 (87,1%; 97% и 92%)
(среднее = 94%, всего 528 случ., изъ нихъ 497 полож.)	
Boas нелеченный сифилисъ	100 % " "
Рецидивы послѣ леченія сиф.	94 " " "
Финкельштейнъ	98 " " "

Какъ видно, цифры эти далеко не одинаковы. Безъ сомнѣнія, большое вліяніе на результатъ реакціи оказываютъ экстракты, которые употребляли различные авторы. Но все-таки остаются различія, которыя этими обстоятельствами не объясняются. Нѣкоторые авторы старались объяснить случаи отрицательной реакціи причинами, кроющимися въ самомъ больномъ. Такъ Брукъ раньше держался того мнѣнія, что *lues maligna* можетъ совсѣмъ не дать положительной реакціи. Въ послѣдней работѣ надъ этой темой онъ говорить напротивъ, что въ послѣднее время ему больше не попадались случаи злокачественного сифилиса съ отрицательной реакціей. Значитъ, нужно полагать, что техника въ его лабораторіи усовершенствовалась. Другіе авторы (главнымъ образомъ

Boas), желая объяснить различные результаты реакцій, различаютъ въ своемъ матеріалѣ нелеченыхъ сифилитиковъ и леченыхъ съ рецидивами болѣзни. То же самое дѣлаетъ Финкельштейнъ, который у всѣхъ нелеченыхъ нашелъ рѣзко положительную реакцію (полную задержку гемолиза), а неполную задержку и отрицательную только у леченыхъ въ началѣ появленія вторичныхъ симптомовъ болѣзни. При томъ отрицательную реакцію онъ получилъ только у энергично леченыхъ. Кромѣ того эти авторы утверждаютъ, что у всѣхъ больныхъ съ отрицательной реакціей она со временемъ превращается въ положительную (по Несхт иногда черезъ 14 дней послѣ внѣшнихъ симптомовъ). Это также объясняетъ до нѣкоторой степени различіе въ результатахъ реакціи. Если, напримѣръ, изъ 100 больныхъ 98 даютъ положительную реакцію, а двѣ отрицательную, которая потомъ все-же превращается въ положительную, то, конечно, невѣрно считать % положительной реакціи — 98%, но надо сказать, что реакція у всѣхъ больныхъ положительная, но у нѣкоторыхъ она является позже другихъ симптомовъ болѣзни.

Въ смыслѣ практическаго значенія Вассерманновской реакціи это значитъ, что однократное изслѣдованіе съ отрицательнымъ результатомъ не говоритъ еще противъ діагноза „сифилисъ“, а только послѣ нѣсколькихъ отрицательныхъ изслѣдований можно съ увѣренностью высказаться противъ этого діагноза.

При такъ называемомъ третичномъ, гуммозномъ сифилисѣ получены слѣдующія цифры:

Arning	получилъ полож. реакцію у 90 % всѣхъ больныхъ
Blaschko-Citron	91 % " "
Blumenthal-Roscher	100 % " "
Ledermann	96 % " "
Lesser	90 % " "
Levaditi	62 % " "
Meier	100 % " "

Вегинг	93 % у больныхъ съ многими явлениями.
Вегинг	37 % у больныхъ съ однимъ проявлениемъ болѣзни.
Вгиск, Мерз, Гроссер	73 % " "
Воас	100 % у нелеченыхъ.
Финкельштейнъ	78 % " "
Воас	75 % у леченыхъ.

Здѣсь различіе въ результатахъ объясняется тѣмъ, что не всѣ авторы различаютъ въ своемъ матеріалѣ леченый и нелеченый сифилисъ. Нѣкоторые изъ нихъ дѣлаютъ различіе. Особенно инструктивно получается раздѣленіе у Вегинга, когда онъ различаетъ больныхъ съ однимъ только очагомъ болѣзни и больныхъ имѣющихъ много проявлений; также поучительно раздѣленіе матеріала Воаса — на больныхъ леченыхъ и нелеченыхъ. Къ нелеченнымъ онъ причисляетъ тѣхъ, которые лечились только отъ вторичнаго сифилиса и у нихъ всетаки получилъ положительную реакцію въ 100 % всѣхъ случаевъ, значитъ — у всѣхъ. Тоже самое наблюдалъ и Финкельштейнъ, который (впрочемъ, независимо отъ Вегинга) замѣтилъ тотъ фактъ, что рѣзко положительная реакція наблюдается у больныхъ съ многими язвами. При одиночныхъ очагахъ получается или слабая реакція (неполная задержка гемолиза) или отрицательная. Всѣ эти авторы объясняютъ случаи отрицательной реакціи въ этомъ періодѣ болѣзни незначительнымъ количествомъ спирохѣтъ въ гуммозныхъ узлахъ и видятъ въ этомъ обстоятельствѣ аналогію съ отрицательными результатами реакціи при первичномъ склерозѣ. По Нейссеру и Бруку кожная гума можетъ собой представить уже одно мѣстное заболѣваніе, такъ что „иммунитетъ“ тканей противъ зараженія сифилисомъ или, какъ Нейссеръ это называетъ, „Umstimmung der Gewebe“,

можетъ исчезнуть. Минѣ еще недавно удалось въ Берлинѣ въ клиникѣ проф. Лессера видѣть такую больную (она была демонстрирована въ Берлинскомъ Дерматологическомъ обществѣ Д-ромъ Зигомъ) съ гуммозными язвами на ногѣ (прививка съ этихъ мѣстъ обезьянѣ дала на брови обезьяны типичный склерозъ съ спирохѣтами), которая имѣла, кромѣ того, типичный склерозъ на половыхъ частяхъ. Это значитъ, что она снова заразилась хотя страдала еще третичнымъ сифилисомъ. Понятно, что у такихъ больныхъ уже не можетъ быть рѣчи о заболѣваніи всего организма сифилисомъ, а следовательно и Вассерманновская реакція будетъ отрицательной.

Практически реакція въ этотъ періодѣ болѣзни имѣеть большое значеніе, какъ для дерматолога, такъ и для интерниста, въ качествѣ важнаго вспомогательнаго средства при дифференціальной діагностики сифилиса и другихъ заболѣваній. Только нужно всегда имѣть въ виду, что на основаніи Вассерманновской реакціи можно поставить только діагнозъ общаго сифилиса, а не мѣстнаго, другими словами: положительная реакція доказываетъ, что больной страдаетъ сифилисомъ, но не доказываетъ, что имѣющееся мѣстное заболѣваніе вызвано Spirochaet'ой pallida.

При скрытомъ сифилисѣ процентныя числа различныхъ авторовъ колеблются въ еще большихъ предѣлахъ, чѣмъ при третичномъ сифилисѣ. Авторы раздѣляющіе свой матеріалъ на ранній и поздній скрытый сифилисъ, получаютъ сходные результаты.

Положительную реакцію при скрытомъ сифилисѣ получили:

	при раннемъ скрыт. сиф.	при поздн. скрыт. сиф.
Blaschko-Citron . . .	80 %	57 % всѣхъ случ.
Bruhns-Halberstdter . . .	43 "	28 " " "
Ledermann	75 "	36 " " "
Lesser	67 "	46 " " "

при раннемъ скрыт. сиф.	при позд. скрыт. сиф.
Brück-Stern	20 %
Merz	33,4 "
Финкельштейнъ . . .	51 "
Boas	36,7 "
	20,2% всѣхъ случ.
	30,8 "
	48,5 "
	16,4 хорошо лечен.
	75 плохо лечен.

Раннимъ скрытымъ періодомъ авторы считаютъ промежутокъ времени, равный или двумъ (Brück, Stern, Merz) или четыремъ годамъ, непосредственно слѣдующимъ за инфекціей. (Финкельштейнъ, Lesser, Ledermann. 5 лѣтъ Citron и др.)

Финкельштейнъ составилъ статистику о силѣ положительной реакціи въ ранній и поздній скрытый періодъ и нашелъ:

рѣзко полож. реакцію;	слабо полож. реак.
при ран. скрыт. сиф.	въ 24,8%
" позд. "	въ 15,5%

въ 26,2% вс. случ.
въ 33% "

Значитъ, въ поздній скрытый періодъ замѣчается тенденція къ ослабленію силы реакціи.

Интересно въ процентныхъ цифрахъ выше приведенныхъ авторовъ, то, что самая высокія цифры положительныхъ реакцій получены авторами работающими въ очень большихъ городахъ (въ Берлинѣ и въ Москвѣ), гдѣ менѣе всего проводится централизація леченія и вмѣстѣ съ тѣмъ контроль правильнаго леченія. Давность заболѣванія не измѣняетъ положительной реакціи въ скрытомъ періодѣ. Иногда больные даютъ отрицательную реакцію послѣ первого энергичнаго курса леченія и реакція остается отрицательной, а иногда еще спустя 50 лѣтъ послѣ инфекціи реакція показываетъ совершенную задержку гемолиза (Brück, Boas, Финкельштейнъ). Что касается значенія этихъ данныхъ для практической медицины, то, собственно, название „скрытый сифилисъ, не соотвѣтствуетъ существу дѣла. Больные безъ внѣшнихъ симптомовъ и съ положительной реакціей нужно

считать за больныхъ съ явнымъ сифилисомъ, которые также нуждаются въ леченіи, какъ больные съ кожными явленіями (Citron). Терминъ „скрытый сифилисъ“ примѣнимъ только къ больнымъ безъ симптомовъ и съ отрицательной реакцией (объ этомъ будетъ рѣчь ниже). Сначала только Цитронъ держался этого мнѣнія и почти всѣ другіе авторы не раздѣляли его, но теперь почти всѣ согласились съ нимъ (Brück, Boas, Финкельштейнъ, Stern, Lesser и др.).

Что касается оцѣнки значенія отрицательной реакціи при скрытомъ сифилисѣ, то большинство авторовъ того мнѣнія, что произведенная только одинъ разъ реакція съ отрицательнымъ результатомъ никакого значенія не имѣетъ. Всѣ наблюдали, что реакція изъ отрицательной можетъ потомъ опять перейти въ положительную. Еще важнѣе тотъ фактъ, наблюдавшійся многими авторами и изслѣдованный Брукомъ экспериментально на обезьянахъ, что въ скрытый періодъ ясная положительная реакція безъ всякаго леченія можетъ дѣлаться слабой, даже почти совсѣмъ исчезать изъ крови больного, а затѣмъ въ короткое время опять стать положительной. Хотя это послѣднее обстоятельство еще недостаточно разработано и остается невыясненной зависимость этого, „отрицательного колебанія“ реакція отъ процесса ли въ организмѣ больного или только отъ свойствъ экстракта и другихъ внѣшнихъ причинъ, но во всякомъ случаѣ оно ясно указываетъ, что ни въ какомъ случаѣ больного съ сифилисомъ въ анамнезѣ нельзѧ признать здоровымъ на основаніи однократнаго изслѣдованія кровяной сыворотки. Нѣкоторые авторы не признаютъ значенія для прогноза и многократной отрицательной реакціи, произведенной въ теченіе продолжительнаго времени черезъ небольшіе промежутки. Но другіе, особенно Цитронъ и Брукъ, полагаютъ, что отрицательному результату, находимому черезъ каждые 2—3 мѣсяца нѣсколько разъ, можно придать важное диагностическое и прогностическое значеніе. Цитронъ формулируетъ свою

точку зрења такъ: чѣмъ больше времени прошло послѣ по-слѣдняго леченія, чѣмъ чаще реакція найдена отрицательной, — тѣмъ больше шансовъ имѣеть больной считать себя выздоровѣвшимъ.

Насчетъ больныхъ съ положительной реакцией въ поздній скрытый періодъ Брукъ, Boas, Цитронъ и другіе счи-таютъ возможнымъ, что изъ ихъ числа рекрутirуются боль-ные прогрессивнымъ параличомъ. Авторы думаютъ, что если при прогрессивномъ параличѣ сто процентовъ всѣхъ больныхъ даютъ положительную реакцію, то нужно полагать, что они и раньше (въ скрытый періодъ) имѣли тотъ же самый сим-птомъ. Впрочемъ, въ теперешнее время рѣшеніе вопроса, особенно о значеніи отрицательной реакціи еще невозможно и для окончательного выясненія нужно тщательная изслѣ-дованія въ теченіе десятилѣтій. Рѣшеніе этого вопроса еще тѣмъ затрудняется, что большинство такихъ больныхъ не обращается за изслѣдованиемъ ихъ крови всегда въ одну и ту же лабораторію, но чтобы контролировать врачей, обра-щается почти каждый разъ въ другую, иногда подвергаются специальному леченію, чтобы предупредить новое появле-ніе положительной реакціи, такъ что точная свѣдѣнія о такихъ больныхъ могутъ быть собраны только въ теченіе очень дол-гаго времени. Другая категорія больныхъ, послѣ того, какъ , реакція одинъ-два раза была найдена отрицательной, больше вовсе не обращаются къ врачу и, хотя и послѣ заболѣваютъ (и даже умираютъ) отъ сифилиса внутреннихъ органовъ, для статистики пропадаютъ или потому, что они тщательно скры-ваютъ свое заболѣваніе или потому, что знанія о сифилисѣ внутреннихъ органовъ еще очень мало распространены (и не только у немедицинской публики).

Особенно осторожно къ отрицательной реакціи нужно относиться при наследственномъ сифилисѣ, который нуж-дается въ особенно тщательномъ леченіи и при которомъ поэтому особенно опасно поддаваться оптимистическимъ со-

ображеніямъ. При явномъ наследственномъ сифилисѣ съ кли-ническими признаками Вассерманновская реакція бываетъ всегда положительной, такъ что въ такихъ случаяхъ недора-зумѣній быть не можетъ. Но иногда встречаются случаи наследственного сифилиса, гдѣ Вассерманновская реакція сначала отрицательна, а послѣ всетаки являются клинические симптомы, но вмѣстѣ съ тѣмъ и реакція дѣлается положи-тельной, такъ что сомнѣніе въ специфичности клиническихъ симптомовъ при этомъ не остается. Halberstadtъ, Milleг и Reiche (55) нашли у 29 наследственно сифилитиче-скихъ дѣтей (изъ ихъ числа 2 были безъ симптомовъ) положительную реакцію и у одного ребенка реакція сначала от-рицательная, превратилась въ положительную при появлениіи клиническихъ симптомовъ. Кнѣрфельмачъ и Lehnert (77) нашли только у одного изъ восьми наследственно-сифи-литическихъ дѣтей съ клиническими признаками болѣзни отрицательную реакцію. Oluf Thomsen и Boas (156) у 44 новорожденныхъ, матери которыхъ были сифилитички, и у которыхъ они изслѣдовали кромѣ сыворотки также измѣ-ненія пуповины, нашли слѣдующее: 20 новорожденныхъ дали положительную реакцію, изъ нихъ 16 имѣли клиническія явленія сифилиса, и 4 не имѣли симптомовъ, какъ во-время производства реакціи, такъ и во все время дальнѣйшаго наблюденія (3—9 мѣсяцевъ). Остальные 24 новорожденныхъ дали отрицательную реакцію. Изъ этихъ 24-хъ 17 были и остались свободными отъ симптомовъ, заболѣванія въ тече-ніе трехмѣсячнаго наблюденія, двое имѣли сифилитическія измѣненія и пять позже проявили клиническіе признаки; изъ числа послѣднихъ пяти одинъ новорожденный не имѣлъ измѣненій пуповины, такъ что при рожденіи никакихъ дан-ныхъ для сифилиса не было. Между больными съ положи-тельной реакцией также было нѣсколько безъ всякихъ измѣ-неній пуповины, но имѣвшія измѣненія пуповины всѣ послѣ заболѣли сифилисомъ. Изъ этихъ изслѣдований видно, что

отрицательной реакциі при наслѣдственномъ сифилисѣ нельзя придать никакого значенія, даже при отсутствіи клиническихъ симптомовъ. Дѣйствительно ли дѣти клинически здоровые и съ отрицательной реакцией, но рожденные отъ родителей больныхъ явнымъ или скрытымъ сифилисомъ, должны считаться здоровыми, — этотъ вопросъ еще не решенъ; окончательно выяснить его будетъ возможно только послѣ долгаго наблюденія въ теченіе десятилѣтій. Но во всякомъ случаѣ каждый врачъ, который имѣеть дѣло съ такими дѣтьми долженъ указать на возможность у нихъ *syphilis hereditaria tarda* и отъ ихъ родителей требовать изслѣдованія крови у дѣтей въ теченіе долгаго времени. Того же мнѣнія, что такихъ дѣтей нельзя безусловно считать здоровыми, держатся и другіе авторы, работавшіе надъ этой темой (F ranke (48), Ba isch (8), Bab (1). Брукъ считаетъ возможнымъ, что одна часть этихъ дѣтей, повидимому, дѣйствительно не больна скрытымъ сифилисомъ, т. к. въ утробный жизни они были здоровы, но инфекція у нихъ произошла только во время акта родовъ при прохожденіи черезъ раненную шейку матки и влагалище. Хотя это доказать очень трудно, но нужно считать этотъ способъ зараженія возможнымъ, особенно въ тѣхъ случаяхъ, гдѣ мать заразилась только во время беременности. За такую возможность говорить и то обстоятельство, что дѣйствительно въ относительно большемъ процентѣ у дѣтей, рожденныхъ отъ сифилитиковъ, реакція бываетъ отрицательной тотчасъ послѣ рожденія. Но собственно такихъ дѣтей нужно считать нелеченными сифилитиками, которые, при пріобрѣтенномъ сифилисѣ, даютъ въ послѣдствіи почти всегда положительную реакцію. Мысль Брука, если она соотвѣтствуетъ дѣйствительности, могла бы объяснить различное отношеніе Вассерманновской реакціи къ сифилису новорожденныхъ и взрослыхъ, принявъ такое объясненіе мы вправѣ ожидать, что еще большій процентъ изъ тѣхъ новорожденныхъ, которые имѣютъ отрицательную реак-

цію, впослѣдствіи будетъ страдать сифилисомъ, такъ какъ время наблюденія такихъ дѣтей было, большей частью, недостаточно продолжительнымъ.

На важный вопросъ, возможнали передача сифилиса плоду чрезъ сперматозоиды отца, Вассерманновская реакція отвѣта не даетъ. Между тѣмъ какъ большинство авторовъ считаетъ этотъ способъ передачи возможнымъ хотя не доказаннымъ, другіе авторы (ср. K refting літ. ук. 85) совершенно отрицаютъ это мнѣніе и, считая возможнымъ только зараженіе зародыша чрезъ посредство матери, предлагаютъ вмѣсто термина „наслѣдственный“, терминъ „прирожденный сифилисъ“ (*syphilis congenitale*). Различія во мнѣніяхъ объясняются тѣмъ, что иногда новорожденный страдаетъ сифилисомъ, а мать оказывается свободной отъ клиническихъ симптомовъ сифилиса и къ тому же ея сыворотка даетъ отрицательную Вассерманновскую реакцію (ср. Вгиск). Во всякомъ случаѣ этотъ вопросъ еще не выясненъ и всѣ эти сомнительные случаи доказываютъ, что нужно чрезвычайно осторожно относиться къ отрицательному результату при изслѣдованіи крови во всѣхъ тѣхъ случаяхъ, гдѣ имѣются данныя, могущія вызвать подозрѣніе на сифилисъ. Осторожность нужна тѣмъ болѣе, что большинство авторовъ считаетъ возможнымъ „отрицательныя колебанія“ реакціи въ томъ смыслѣ, что вещества, вызывающія связываніе комплемента въ присутствіи „антigenъ-экстракта“, могутъ уменьшиться въ сывороткѣ больного безъ всякаго специфического лечения, а впослѣдствіи опять умножиться.

Иначе говоря, Вассерманновская реакція зависитъ отъ количества спирохѣтъ въ организмѣ больного: чѣмъ больше спирохѣтъ, тѣмъ сильнѣе выражена реакція (при свѣжемъ вторичномъ и нелеченномъ третичномъ сифилисѣ (Финкельштайнъ, Boas, Citron). Количество спирохѣтъ можетъ уменьшаться совсѣмъ произвольно, безъ всякаго лечения; известно, что первичный склерозъ иногда относительно бы-

стро исчезаетъ; то же самое можно видѣть при другихъ проявленіяхъ болѣзни. Такъ какъ эти проявленія болѣзни вызываются накопленіемъ спирохѣтъ, то нужно допустить, что болѣзненныя явленія исчезаютъ только при уменьшениі количества этихъ возбудителей. Впрочемъ, это уменьшеніе количества спирохѣтъ при излеченіи клиническихъ явленій можно прослѣдить подъ микроскопомъ. Такимъ же образомъ, какъ почти исчезаетъ болѣзнетворный агентъ на одномъ мѣстѣ организма, онъ можетъ отъ до сихъ поръ еще неизвѣстныхъ причинъ, уменьшиться во всемъ организмѣ до такой степени, что окажется недостаточнымъ, чтобы вызвать Вассермановскую реакцію. Между тѣмъ о выздоровленіи организма и рѣчи быть не можетъ, болѣзнь всегда можетъ снова проявиться и повести къ самымъ печальнымъ послѣдствіямъ. То же самое можно наблюдать и при другихъ хроническихъ инфекціонныхъ заболѣваніяхъ (напр. туберкулезѣ и проказѣ) — временно явленія исчезаютъ, но до излеченія болѣзни еще далеко. Поэтому отрицательной Вассерманновской реакціи въ скрытый периодъ заболѣванія можно придать значеніе лишь въ томъ случаѣ, если реакція остается таковой въ теченіе нѣсколькихъ лѣтъ и притомъ при частомъ повтореніи изслѣдованій.

Чрезвычайно большой интересъ въ вопросѣ о скрытомъ сифилисѣ имѣютъ паталого-анат. изслѣдованія Ф. Лессера. Онъ у 50% труповъ больныхъ заразившихся сифилисомъ за 10—20 лѣтъ до смерти и въ моментъ смерти свободныхъ отъ внѣшнихъ явленій, нашелъ во внутреннихъ органахъ сифилитическая заболѣванія. Сифилитические процессы были имъ найдены въ самыхъ различныхъ органахъ (печень, сердце, яички, спинной мозгъ и пр.). Изъ 30 случаевъ гуммы печени, ни одинъ не былъ діагностированъ при жизни больныхъ. Эта процентная цифра (50%), какъ разъ совпадаетъ съ цифрой положительной Вассерманновской реакціей при скрытомъ сифилисѣ.

Что касается Вассермановской реакціи при прогрессивномъ параличѣ и при tabes, то мы собственно только благодаря этой реакціи имѣемъ прямое доказательство этиологической зависимости этихъ заболѣваній отъ сифилиса. Хотя уже давно предполагали, что эти заболѣванія являются только послѣдствіями сифилиса, но доказательства не имѣлось для этого предположенія, и единогласія по этому вопросу не существовало, тѣмъ болѣе, что анамнезъ меньше, чѣмъ у половины всѣхъ больныхъ былъ положителенъ для сифилиса. Первыми, кому посредствомъ реакціи связыванія комплемента удалось доказать извѣстное соотношеніе между сифилисомъ и прогрессивнымъ параличомъ были, какъ уже упомянуто, Вассерманъ и Плаутъ (лит. ук. 174). При tabes'ѣ первыми нашли въ большинствѣ случаевъ положительную реакцію Magie и Levaditi (104) и немного позже Schütze (138). Wassermann-Plaut и Magie-Levaditi изслѣдовали сначала только спинномозговую жидкость. Позднѣйшіе изслѣдователи получили еще больше положительныхъ реакцій, когда они изслѣдовали кровяную сыворотку больныхъ. Изъ другихъ изслѣдователей я упомяну лишь Boas (11); Boas и Newe (13); Noppe и Holmann (118); F. Lesser (91); Финкельштейнъ (47) и Citron (32 и 30). Среднія числа, полученные этими авторами слѣдующія: При прогрессивномъ параличѣ почти всѣ авторы получаютъ съ кровяной сывороткой 100% положительныхъ, съ спинномозговой жидкостью около 90% положительныхъ реакцій (отъ 85—95%). При Tabes'ѣ процентные числа колеблются между 55% (Lesser) и 80% (Plaut и Citron). При производствѣ реакціи съ спинномозговой жидкостью табетиковъ получаются болѣе низкія цифры, чѣмъ у прогрессивныхъ паралитиковъ; впрочемъ эти числа у различныхъ авторовъ очень сильно расходятся: такъ, Финкельштейнъ получилъ 6% положительныхъ реакцій (40 случаевъ), Eichelberg — 67% (49 случаевъ), Noppe — одинъ разъ 50% (сравни

Boas) и въ другой работе только 4% (вместѣ съ Holzmann, изслѣдовано 49 случаевъ). Такое различіе результатовъ объяснять трудно, но во всякомъ случаѣ оно указываетъ на то, что изслѣдование спинномозговой жидкости табетиковъ не имѣеть такого большого значенія, какъ при прогрессивномъ параличѣ. Желая объяснить, почему изслѣдование кровяной сыворотки у табетиковъ даетъ гораздо меныше положительныхъ результатовъ, чѣмъ у паралитиковъ, Boas раздѣлилъ свой материалъ на двѣ группы: 1) больные подвергавшіеся специальному лечению (ртуть, юдистый кали или мышьякъ) послѣ появленіи табетическихъ симптомовъ и 2) больные нелеченые. Произведя реакцію онъ получилъ у леченыхъ 42% положительныхъ, а у нелеченыхъ 100% положительныхъ реакцій.

Среднее число у него было 65%. Хотя материалъ Boas'a небольшой (43 случая) и вслѣдствіе того его выводы не доказательны, но они даютъ всетаки важныя указанія. Спинномозговую жидкость Boas вообще не изслѣдовалъ. Различія въ процентныхъ числахъ при изслѣдованіяхъ спинномозговой жидкости у другихъ авторовъ еще труднѣе объяснить. Съ одной стороны возможно, что при маломъ материалѣ случайно оказалось больше больныхъ, дающихъ эту реакцію, съ другой стороны возможно, что у этихъ авторовъ между табетиками, давшими высокій процентъ положительныхъ реакцій, находились многіе больные съ начинаящимся прогрессивнымъ параличемъ. Послѣдняя болѣзнь, по изслѣдованіямъ всѣхъ авторовъ, даетъ высокій процентъ положительныхъ реакцій съ спинномозговой жидкостью.

Въ послѣднее время при табесѣ при изслѣдованіи по предложенію Наштапп и Hössli количества спинномозговой жидкости въ объемѣ до 1,0 куб. сант. (вместо 0,2 к. с., предложенныхъ Вассерманомъ), получается положительная реакція почти у всѣхъ больныхъ. Изслѣдование столь большого количества возможно безъ нарушенія требованій Ва-

ссерманна, въ виду того, что спинномозговая жидкость въ объемѣ 2,0 к. с. не мѣшаетъ гемолизу. Всетаки остается рѣзкое различіе между табесомъ и прогрессивнымъ параличомъ, ибо послѣднее заболѣваніе даетъ положительную реакцію въ 90% всѣхъ случаевъ при изслѣдованіи лишь 0,2 до 0,4 к. с. спинномозговой жидкости.

Если теперь перейти къ вопросу о значеніи положительной или отрицательной реакціи для діагностики метасифилитическихъ заболѣваній, то относительно прогрессивного паралича нужно сказать слѣдующее: Разъ діагностическая реакція при извѣстномъ заболѣваніи является положительной у всѣхъ (100%) страдающихъ этой болѣзнью, то, конечно, отрицательная реакція доказываетъ обратное, т. е. что данное заболѣваніе отсутствуетъ, а потому: отрицательная Wassermannova реакція при подозрѣніи на Paralysis progressus доказываетъ, что больной прогрессивнымъ параличомъ не страдаетъ. Нужно еще добавить, что авторы, работавшиѳ надъ этой темой, изслѣдовали больныхъ во всѣхъ периодахъ заболѣванія, и результаты всегда были тѣ же самые. Съ другой стороны нельзя заключить, что положительная реакція, произведенная съ кровяной сывороткой, доказываетъ заболѣваніе прогрессивнымъ параличомъ, такъ какъ эта реакція можетъ получаться при всѣхъ формахъ сифилиса; слѣдовательно, у больного съ положительной реакціей при подозрѣніи на прогрессивный параличъ, нужно всегда предположить возможность, что онъ страдаетъ сифилисомъ мозга или просто, кромъ сифилиса страдаетъ другой душевной болѣзнью по клинической картинѣ похожей на прогрессивный параличъ. Нѣкоторыя положительныя данныя въ этомъ смыслѣ даютъ изслѣдованіе по Wassermannu спинномозговой жидкости. Положительная реакція съ цереброспинальной жидкостью получается почти только при метасифилитическихъ заболѣваніяхъ. Но доказательной силы она все-же не имѣеть, такъ какъ, хотя очень рѣдко, встрѣчается у боль-

ныхъ сифилисомъ мозга. — Единственный пріемъ, который въ рассматриваемомъ случаѣ можетъ дать положительныя даннныя для діагноза — это исходъ специфического лечения. При прогрессивномъ параличѣ специфическое противо-сифилитическое лечение никогда не даетъ улучшения состоянія больного, скорѣе — ухудшеніе, между тѣмъ какъ при всѣхъ почти другихъ формахъ сифилиса лечение не только почти навѣрное устраниетъ симптомы болѣзни, но въ большинствѣ случаевъ удается получить вмѣсто положительной Вассерманновской реакціи отрицательную.

Послѣднее обстоятельство можетъ служить особенно цѣннымъ вспомогательнымъ средствомъ при дифференціальномъ діагнозѣ у сифилитиковъ съ случайными психическими заболѣваніями несифилитической этиологии. При *Tabes dorsalis* Вассерманновская реакція имѣеть еще меньшее значеніе, чѣмъ при прогрессивномъ параличѣ. Какъ явствуетъ изъ выше-приведенныхъ статистическихъ данныхъ, отрицательная реакція въ такихъ случаяхъ почти ничего не можетъ доказать. Весьма желательно было бы изслѣдоввать возможно большой материал въ томъ же самомъ смыслѣ, какъ это сдѣлалъ Boas, т. е. раздѣливши больныхъ на леченыхъ послѣ заболѣванія *Tabes'*омъ специфическими средствами и нелеченыхъ. Если бы при этомъ оказалось, что у всѣхъ нелеченыхъ, дѣйствительно, Вассерманновская реакція положительна (какъ это нашелъ Boas), то это имѣло бы большое значеніе для діагностики. Въ изслѣдованіяхъ Boas'a еще то обстоятельство интересно, что у больныхъ *Tabes'*омъ, подвергшихся лечению, Вассерманновская реакція получается слабѣе, чѣмъ у нелечившихся. Это доказываетъ, что всетаки часто можно вліять благотворно на ходъ болѣзни, по крайней мѣрѣ въ начальные периоды *Tabes'a*. Силу реакціи Boas измѣрялъ, опредѣляя наименьшее количество кровяной сыворотки больного, необходимое для задержки гемолиза; и онъ нашелъ, что у нелеченыхъ больныхъ это

количество въ среднемъ было гораздо меньше, чѣмъ у леченыхъ.

Не лишено интереса наблюденіе Цитрона, что изъ семи больныхъ, у которыхъ былъ поставленъ діагнозъ *Tabes dorsalis*, но Вассерманновская реакція оказалась отрицательной, трое, какъ это доказалъ авторъ, работали раньше на свинцовыхъ заводахъ. Лессеръ высказываетъ предположеніе, что изъ больныхъ со скрытымъ сифилисомъ и положительной Вассерманновской реакціей (50% всѣхъ больныхъ) большинство впослѣдствіи заболѣвутъ табесомъ или прогрессивнымъ параличомъ. Поэтому онъ требуетъ энергичного специфического лечения такихъ больныхъ. То же специфическое лечение онъ считаетъ необходимымъ и для табетиковъ съ положительной реакціей, чтобы предохранить этихъ больныхъ отъ заболѣванія прогрессивнымъ параличомъ. То обстоятельство, что при *tabes'* Вассерманновская реакція положительна только приблизительно у половины больныхъ между тѣмъ, какъ у прогрессивныхъ паралитиковъ она положительна у всѣхъ, онъ объясняетъ тѣмъ, что у многихъ табетиковъ сифилисъ уже прошелъ и остались только вторичные послѣдовательные измѣненія. Такие больные, по его мнѣнію, и даютъ отрицательную реакцію. При прогрессивномъ же параличѣ онъ считаетъ невозможнымъ предположить выздоровленіе отъ сифилиса, такъ какъ эта болѣзнь протекаетъ относительно скоро и въ теченіе 2—3 лѣтъ ведетъ къ смерти, такъ что сифилитическая явленія въ мозгу, вызывающія вторичные измѣненія, свойственные прогрессивному параличу, не успѣваютъ исчезнуть окончательно.

Впрочемъ, всѣ эти теоріи нужно считать пока недоказанными и для провѣрки ихъ понадобятся десятки лѣтъ и наблюденія надъ большимъ материаломъ больныхъ.

Вліяніе специфіческого лечення на Вассерманновську реакцію.

Раньше чѣмъ перейти къ модификаціямъ Вассерманновской реакції, считаю нужнымъ коснуться еще вопроса о вліяніи специфіческого леченія на реакцію. Я считаю нужнымъ нѣсколько подробнѣе остановиться на этомъ вопросѣ, въ виду того, что, именно, измѣненія результатовъ реакціи на одномъ и томъ же больномъ до леченія и послѣ леченія дали поводъ къ возникновенію цѣлаго ряда видоизмѣненій реакції, проистекавшихъ изъ желанія получить положительную реакцію и въ тѣхъ случаяхъ, гдѣ организмъ больного еще не совсѣмъ освободился отъ спирохѣтъ, несмотря однако на это Вассерманновская реакція продолжаетъ оставаться послѣ леченія, часто даже непродолжительного, вполнѣ отрицательной. Первый, обратившій вниманіе на этотъ вопросъ и начавшій изучать его на большомъ количествѣ больныхъ, былъ Цитронъ. Вскорѣ затѣмъ почти всѣ авторы, работающіе надъ Вассерманновской реакціей, начали заниматься вопросомъ о вліяніи леченія на реакцію, такъ что о немъ существуетъ огромнѣйшая литература.

Если прослѣдить ходъ леченія больного и вмѣстѣ съ тѣмъ производить до начала леченія и позже, чрезъ извѣстные промежутки времени, изслѣдованіе кровяной сыворотки по Вассерманну, то въ большинствѣ случаевъ замѣчается слѣдующее. Если до леченія реакція была вполнѣ положи-

тельная, то чрезъ нѣкоторое время, которое бываетъ различно у каждого больного, реакція становится слабѣе, т. е. получается сначала незначительный, потомъ неполный, а въ концѣ полный гемолизъ. Вмѣстѣ съ тѣмъ „сила реакціи“ измѣняется еще въ томъ смыслѣ, что минимальное количество сыворотки, дающее задержку гемолиза, послѣ леченія становится большимъ. Напримѣръ, если до леченія 0,01 к. сант. сыворотки далъ еще задержку гемолиза, то послѣ леченія съ такимъ незначительнымъ количествомъ сыворотки никакой реакціи не получается, и, чтобы получить задержку гемолиза, приходится брать больше сыворотки (напр. 0,05 к. с. или еще больше). Однако, при обычномъ способѣ изслѣдованія, когда берется болѣе значительное количество сыворотки, ослабленія реакціи не замѣтно, такъ что 0,2 к. с. сыворотки (количество обыкновенно употребляемое для реакціи) даетъ и послѣ леченія еще полную задержку гемолиза. Это вышеупомянутое измѣненіе силы реакціи, по словамъ Boas'a, главнымъ образомъ, занимавшагося этими изслѣдованіями, постоянно при специфическомъ леченіи всѣхъ формъ сифилиса. Результаты различныхъ авторовъ обѣ измѣненіи реакціи отъ специфіческого леченія очень различны. Между тѣмъ, какъ одни (Lesser, Citron, Boas, Bruck, Финкельштейнъ, Blaschko и другіе) находятъ, что у всѣхъ или почти у всѣхъ реакція измѣняется или исчезаетъ, другіе авторы находятъ, что вліяніе терапіи отмѣчается только у нѣсколько больше, чѣмъ половины больныхъ (Hochne 65, и Rügghauer 128) или даже (Müller) меньше, чѣмъ у половины больныхъ. Но статистика здѣсь имѣеть мало значенія, такъ какъ, во-первыхъ, точка зреїнія на достаточное леченіе чрезвычайно различна у различныхъ врачей, во-вторыхъ очень многіе изслѣдуютъ всегда 0,2 куб. сант. сыворотки и конечно, рѣже видять вліяніе леченія на реакцію; а, въ-третьихъ, измѣненіе реакціи зависитъ также отъ формы сифилиса: скорѣе всего измѣняется реакція при леченіи свѣ-

жаго сифилиса, и чѣмъ дольше существуетъ заболѣваніе и чѣмъ менѣе аккуратно было лечение, тѣмъ труднѣе удается добиться отрицательной реакціи: при табесѣ очень рѣдко, а при прогрессивномъ параличѣ это никогда (Boas, Грик и др.) не удается. Главное положеніе однако остается: всѣ авторы признаютъ вліяніе специфического лечения на реакцію и при томъ не только при явномъ, но и при скрытомъ сифилисѣ.

Есть наблюденія и надъ дѣйствіемъ различныхъ специфическихъ средствъ на Вассермановскую реакцію. Изъ этихъ наблюденій я привожу только слѣдующія: больше всего дѣйствуютъ на реакцію ртуть и Сальварсанъ. Изъ ртутныхъ препаратовъ — больше всего каломель (Носене). Іодистый кали и другие іодистые препараты очень медленно оказываютъ вліяніе на ослабленіе положительной реакціи, но есть наблюденія (Lesser, Bizzozero), что однимъ только іодистымъ каліемъ удалось превратить положительную реакцію при третичныхъ формахъ сифилиса въ отрицательную. Изъ препаратовъ мышьяка Boas испыталъ дѣйствіе на Вассермановскую реакцію Liquoris kali arsenicos и Liquoris natr. arsenicos. Изъ 11 больныхъ (*Iues latens* съ положительной реакціей) у 6 реакція перешла въ отрицательную, и у 5 положительная реакція стала замѣтно слабѣе. Вліяніе на реакцію Цитманского декокта и хинина изслѣдовали Boas и Karl Stern (148) и оба никакого измѣненія въ силѣ реакціи не нашли. Изъ этого видно, что вліяніе на Вассермановскую реакцію различныхъ лекарственныхъ веществъ, употребляемыхъ при лечении сифилиса идетъ параллельно силѣ дѣйствія этихъ веществъ на клиническіе симптомы болѣзни. Нѣсколько исключительное положеніе занимаетъ Сальварсанъ, который хотя устраняетъ очень энергично клиническія явленія болѣзни, подобно инъекціямъ каломеля, но который всетаки не имѣеть способность такъ скоро и такъ часто превращать положительную реакцію въ отрицательную и уступаетъ въ этомъ отношеніи каломелю. Впрочемъ, воз-

можно что способъ примѣненія Сальварсана въ этомъ видѣ, какъ онъ теперь практикуется часто (3—4 внутривенныхъ вливаній въ теченіе короткаго времени) будетъ давать лучшіе результаты; но относительно послѣдняго способа теперь пока достаточной статистики не имѣется.

Boas старался установить наименьшее количество ртути, при которомъ встрѣчается превращеніе положительной реакціи въ отрицательную и нашелъ, что при инъекціяхъ это количество соотвѣтствуетъ приблизительно 0,4 грамма ртути, а при втиранияхъ равняется 20 втираниямъ по 3,0 Ungt. hydroargyri. ciner. Конечно, эти числа ничего не доказываютъ, ибо здѣсь играетъ роль степень и давность заболѣванія, реакція самого организма на заболѣваніе и пр. Интересно это наблюденіе только въ томъ отношеніи, что ртутныя втирания оказываются однимъ изъ болѣе энергичныхъ способовъ примѣненія ртути. Если, кромѣ того, 0,4 грамма ртути, введенной въ видѣ инъекціи сравнить съ количествомъ ртути въ видѣ растворимыхъ и нерастворимыхъ ея соединеній, то получается слѣдующее: 0,4 грамма ртути соотвѣтствуетъ немного болѣе чѣмъ 20 куб. сант. двухъ-процентнаго раствора сулемы, и такъ какъ онъ впрыскивается обыкновенно черезъ день, то указанное количество его (20 к. с.) быть инъицировано вы теченіе полутора мѣсяцевъ. Тѣ-же 0,4 грамма ртути соотвѣтствуютъ 4 инъекціямъ (или 8 половиннымъ инъекціямъ) Olei Cinerei, что можетъ быть выполнено въ теченіи 3—4 недѣль. Если имѣть въ виду, что дѣйствіе сулемы, какъ растворимаго соединенія, наступаетъ относительно быстро и проходитъ очень скоро, что инъекціи этого препарата очень болѣзненны и наоборотъ — дѣйствіе Olei cinerei наступаетъ очень медленно, но зато продолжается въ теченіе нѣсколькихъ мѣсяцевъ, и инъекція этого препарата очень мало болѣть, часто даже совершенно безболѣзненны, то ясно, что нужно отдать предпочтеніе нерастворимымъ препаратамъ ртути, такъ какъ онъ помимо прочаго скорѣе превращаютъ

положительную Вассерман. реакцию въ отрицательную. Какое наименьшее количество каломея способно превратить положительную реакцию въ отрицательную при пріобрѣтенномъ сифилисѣ Boas не опредѣлилъ. Онъ только говорить, что ему удалось при прирожденномъ сифилисѣ достигнуть отрицательной реакціи съ 0,73 гр. каломея, т. е. съ 75% того количества, которое обыкновенно употребляется при однократномъ курсѣ лечения однимъ каломелемъ (1,0 гр.). Если имѣть въ виду, что при прирожденномъ сифилисѣ реакція очень трудно измѣняется, то этотъ результатъ нужно считать хорошимъ. — Конечно, нужно допустить, что могутъ быть особыя показанія для употребленія растворимыхъ или нерастворимыхъ соединеній ртути. Скоро послѣ того, какъ стало извѣстно, что посредствомъ специфического лечения можно превратить положительную реакцию въ отрицательную, многіе авторы поставили цѣлью каждого рационального лечения сифилиса, то состояніе больного, при которомъ Вассерман. реакція съ его кровяной сывороткой превращается въ отрицательную (Вассерманъ, Цитронъ, Нейссеръ, Брукъ, Boas, Behring, Блашко, Финкельштейнъ и многіе другіе). Поэтому они требовали, чтобы курсъ лечения не ограничивался опредѣленнымъ числомъ втираний, инъекцій или опредѣленнымъ количествомъ іода и пр., но чтобы онъ опредѣлялся результатами Вассерм. реакціи. Поэтому если послѣ опредѣленного курса лечения окажется, что реакція еще не вполнѣ отрицательна, то нужно продолжать лечение и, если реакція впослѣдствіи опять становится положительной — нужно лечение снова начинать, не обращая вниманія на то, что, быть можетъ, внѣшнія проявленія болѣзни отсутствуютъ. Указанные авторы основываютъ свое требованіе на томъ, что цѣль всякаго противо сифилитического лечения должна состоять въ устраненіи всѣхъ симптомовъ болѣзни и, если возможно, въ совершенномъ выздоровленіи больного, а гдѣ это невозможно слѣдуетъ ограничиться по крайней мѣрѣ предохранен-

ніемъ больного отъ появленія рецидивовъ. На этомъ принципѣ и основано хронически-перемежающееся лечение Fog-ppieг-Neisser'a. Но такъ какъ самымъ постояннымъ симптомомъ сифилиса является Вассерманновская реакція, которая наблюдается не только во всѣхъ періодахъ заболѣванія съ внѣшними проявленіями болѣзни, но и при скрытомъ сифилисѣ, то эти авторы требуютъ, чтобы больныхъ сифилисомъ лечили до исчезновенія его наиболѣе постоянного симптома — Вассерм. реакціи. Съ другой стороны появились возраженія; нѣкоторые авторы старались доказать, что отрицательную реакцію не слѣдуетъ ставить цѣлью лечения, ибо она не доказываетъ уничтоженія болѣзнетворнаго агента, а наступаетъ послѣ ртутнаго лечения отчасти вслѣдствіе гемолизирующихъ свойствъ ртутныхъ соединеній, циркулирующихъ въ крови, отчасти вслѣдствіе уничтоженія ртутью реагирующихъ веществъ крови (а не спирохѣтъ, обусловливающихъ образованіе этихъ веществъ въ крови). Представителями этой группы авторовъ являются Epstein и Riga и Satta и Donati. Неправильность такого предположенія доказана многими авторами. Такъ какъ они изучили этотъ вопросъ съ самыхъ различныхъ точекъ зрѣнія, то его можно теперь считать рѣшеннымъ въ пользу первой изъ указанныхъ выше теорій, то есть, что реакція изъ положительной превращается въ отрицательную послѣ специфического лечения вслѣдствіе уничтоженія самого антигена, а не вслѣдствіе исчезновенія реагирующихъ веществъ, или вслѣдствіе гемолизирующихъ свойствъ солей ртути. Въ защиту этого мнѣнія приводятся слѣдующія данныя: Гемолизирующее свойство суплемы (или другого какого-нибудь ртутнаго соединенія), циркулирующей послѣ ртутнаго лечения въ крови, можно исключить на томъ основаніи, что достаточнаго для гемолиза количества ртути въ крови никогда не находится (Ritz 129). Кромѣ того извѣстно, что у дѣтей съ прирожденнымъ сифилисомъ, леченныхъ въ теченіе нѣсколькихъ мѣсяцевъ ртутью, ко-

торымъ, слѣдовательно, введено въ организмъ относительно гораздо больше ртути, чѣмъ взрослымъ, Вассерманновская реакція всетаки остается положительной (Boas). И не только ртутными препаратами, а и мышьякомъ и іодистымъ каліемъ, которые *in vitro* не имѣютъ гемолизирующихъ свойствъ, можно у больныхъ положительную реакцію превратить въ отрицательную (Boas). То же самое можно сказать относительно больныхъ прогрессивнымъ параличомъ и Tabes'омъ, потому что, какъ утверждаютъ всѣ авторы, при табесѣ очень рѣдко, при прогрессивномъ параличѣ никогда не удается послѣ специфического лечения получить отрицательную реакцію (Bruck). Маслаковецъ и Либерманнъ (102) настаивали сифилитическая сыворотки съ разными противосифилитическими препаратами, взятыми съ приблизительно той же самой концентраціи, въ которой они находятся въ сывороткѣ больного послѣ лечения; но и съ обработанными такимъ образомъ сыворотками они получили совершенно такую же положительную реакцію, какъ и съ необработанными. Bruck (151) нашелъ, что время наибольшаго содержанія ртути въ мочѣ больного, которое какъ онъ предполагаетъ, соотвѣтствуетъ періоду наибольшаго накопленія ртути въ организмѣ, не всегда совпадаетъ съ ослабленіемъ реакціи. Очень тщательно весь этотъ вопросъ разработанъ Bruck'омъ (Neisser: Beiträge zur Pathologie d. Therapie der Syphilis). Я изъ его работы приведу только слѣдующее: онъ многими опытами доказалъ, что гемолизъ послѣ прибавленія *in vitro* сулемы при постановкѣ Вассерманновской реакцій зависитъ только отъ присутствія сулемы и что не имѣется дѣло съ какимъ-нибудь усиленіемъ гемолитической системы чрезъ присутствіе сулемы (какъ это думали Epstein и Rüggeberg); что, слѣдовательно, если бы отрицательная реакція обусловливалась присутствіемъ сулемы въ кровянной сывороткѣ больного, то сулема должна была бы находиться въ этой сывороткѣ въ такой концентраціи, что одна сыворотка уже дѣйствовала бы гемолитически; значитъ,

должно было бы произойти раствореніе красныхъ кровянныхъ шариковъ больного уже въ его кровеносной системѣ, чего, конечно, никогда не бываетъ (послѣднюю мысль уже высказывалъ Kiralyfi какъ гипотезу).

Экспериментальная изслѣдованія Epstein'a и Rüggeberg'a ничего не доказываютъ. Они двумъ здоровымъ не сифилитическимъ кроликамъ, сыворотка которыхъ дала положительную реакцію Вассерманна, вводили въ организмъ ртуть, одному впрыскиваніемъ, другому втираніемъ и получили отрицательную реакцію. Bruck доказываетъ, что этотъ опытъ никакого значенія не можетъ имѣть, такъ какъ этихъ кроликовъ нужно считать отравленными ртутью. Кролики получили одинъ 0,04 гр. сулемы въ теченіе четырехъ дней, другой 2,0 гр. Ungt. hydrargyri. ciner. Если перевести эти числа на человѣка въ 70 кг. вѣса, то выходить (даже если принять, что кролики были очень большими, о чемъ Epstein и Rüggeberg ничего не говорятъ), что указанныя дозы соотвѣтствуютъ 1,4 гр. сулемы въ теченіе четырехъ сутокъ или 70 гр. сѣрой мази въ одинъ день. Такія количества для человѣка, конечно, не мыслимы. Нужно еще упомянуть, что смертельная доза на килограммъ вѣса кролика равняется приблизительно 0,015 гр. сулемы. Что реакція дѣлается отрицательной не только отъ того, что сулема уничтожаетъ или парализуетъ дѣйствіе реагирующихъ веществъ, видно изъ слѣдующаго опыта (Satta и Donati): Если настаивать сифилитическую сыворотку болѣе или менѣе короткое время съ растворомъ сулемы и затѣмъ прибавить растворъ ціанистаго кали, который превращаетъ $HgCl_2$ въ не дѣйствующую на гемолизъ $HgCN$, то сыворотка даетъ такую же положительную реакцію (связываніе комплемента слѣд. задержку гемолиза), какъ до прибавленія сулемы. Съ другой стороны: если произвести реакцію съ сывороткой + растворъ сулемы (т. е. если не перевести сулему въ ціанистую ртуть), то получается гемолизъ, т. е. отрицательная реакція. Этими опытами можно

считать доказаннымъ тотъ фактъ, что отрицательная реакція зависитъ отъ дѣйствія ртути на вещества вызывающія образованіе реагирующихъ веществъ, а именно на возбудителей болѣзни, на спирохеты; слѣдовательно, здѣсь уничтожается самый антигенъ, а не (предполагаемыя) антитѣла (Вгиск). Если этотъ фактъ считать доказаннымъ, то слѣдуетъ признать и справедливость требованія вышеуказанныхъ авторовъ: поставить ближайшей цѣлью всякаго лечения больного сифилисомъ то состояніе организма, при которомъ Вассерманновская реакція съ его сывороткой изъ положительной превращается въ отрицательную (Вгиск).

Дѣйствіе специфического лечения на Вассерманновскую реакцію не бываетъ одинаково въ различные періоды заболѣванія. Вгиск формулировалъ результаты изслѣдований по этому вопросу (главн. образомъ своихъ, а также Ригкнауэг и Мег) приблизительно въ такомъ видѣ: чѣмъ скорѣе послѣ начала заболѣванія начинается специфическое лечение, тѣмъ чаще удается достичь отрицательной реакціи. При первичномъ и явномъ вторичномъ сифилисѣ это удается въ (приблиз.) 65% всѣхъ случаевъ, при третичномъ въ 14% при раннемъ скрытомъ въ 33%, при позднемъ скрытомъ сифилисѣ — въ 27% всѣхъ случаевъ. Приблизительно такие же результаты получили и другие авторы Rosscher-Blumenthal, Fischer, Йорданъ и др.).

Вліяніе на результ. Вассерманновской реакціи abortивнаго лечения и поздняго лечения (начатаго приблизительно черезъ 6 недѣль послѣ появленія первичнаго склероза) Брукъ представилъ въ слѣдующихъ цифрахъ: послѣ раннаго (abortивнаго) и поздняго (цифры въ скобкахъ) лечения получилось:

	отрицат. реакц.	полож. реакц.
въ раннемъ скрыт. пер.	74,6% (33%)	25,33% (66,6%)
при Lues III . . .	42,8% (20%)	57,1% (80%)
въ позд. скрыт. пер.	80,4% (58,3%)	19,5% (41,6%)

(Ср. также данные Воаса и Финкельштейна въ отдѣлѣ о частотѣ положительной реакціи въ разные періоды болѣзни.) Изъ этихъ цифръ по словамъ Брука, явстуетъ, что рано начатымъ леченіемъ гораздо чаще, чѣмъ позднимъ можно добиться отрицательныхъ реакцій.

Данныя, касающіяся вліянія Сальварсана на Вассерманновскую реакцію въ первое время примѣненія этого средства сильно расходились. Между тѣмъ какъ одни изслѣдовали (Вексельманъ и Ланге, Геппегіч, Zeissl, Pick, Iversen и др.) при леченіи однимъ Сальварсаномъ нашли, что положительная реакція превращается въ отрицательную въ 100% другіе (Neisser, Behring, Shlesinger Scholz и др.) нашли то же самое только въ 25—44%. Различныя процентныя числа объясняются тѣмъ, что однократной инъекціи Сальварсана въ большинствѣ случаевъ недостаточно, чтобы получить отрицательную реакцію, потому тѣ авторы, которые съ самого начала впрыскивали Сальварсанъ по нѣсколько разъ, получали высшія цифры, чѣмъ тѣ, которые примѣняли только одну инъекцію. Кромѣ того, не безразлично, черезъ какой промежутокъ времени послѣ инъекціи Сальварсана дѣлается изслѣдованіе крови: по Behring реакція превращается изъ положительной въ отрицательную черезъ 4—5 недѣль послѣ инъекціи Сальварсана (онъ, впрочемъ, достигалъ отрицательной реакціи приблизительно въ 39%). Во всякомъ случаѣ изъ этихъ данныхъ видно, что Сальварсанъ дѣйствуетъ на Вассерманновскую реакцію въ такомъ же смыслѣ, какъ и ртуть и при продолжительномъ примѣненіи во всѣхъ почти случаяхъ способенъ превращать положительную реакцію въ отрицательную. Кромѣ того изъ приведенныхъ данныхъ слѣдуетъ, что о therapia sterilisans magna посредствомъ одной инъекціи Сальварсана рѣчи быть не можетъ.

Считаю нужнымъ упомянуть обѣ одной изъ послѣднихъ работъ на эту тему. Н. Мауг (105) считаетъ недоказаннымъ, что отрицательная реакція послѣ лечения Сальварсаномъ

зависить только отъ исчезновенія спирохѣтъ. Онъ нашелъ, что если въ пробирки, въ которыхъ производится реакція Вассерманна, прибавить Сальварсанъ въ концентраціи 1:5000—1:10.000, то вместо положительной реакціи получается отрицательная. Етапиель (ср. работу Мауэг'а) нашелъ, что посредствомъ инъекціи Сальварсана здоровымъ кроликамъ съ положительной В. р. удается эту реакцію у нихъ превратить въ отрицательную. Мауэг наблюдалъ, что при иммунизациі кроликовъ кр. кр. шариками (для получения гемолитического амбоцептора) образование гемолизина въ ихъ сывороткѣ ускоряется и кромѣ того гемолитический титръ получается гораздо выше, если кроликамъ вмѣстѣ съ кр. кр. ш. инъицируется Сальварсанъ. На основаніи этого онъ заключаетъ, что инъекція Сальварсана дѣйствуетъ на образованіе гемолизина въ сывороткѣ животнаго. То же самое онъ наблюдалъ на людяхъ, больныхъ сифилисомъ. Послѣ леченія Сальварсаномъ въ сывороткѣ больныхъ почти постоянно оказывалось умноженіе гемолитическихъ веществъ (что это умноженіе гем. вещ. не зависитъ отъ какого-ниб. гемолитического свойства Сальварсана, онъ доказалъ контрольными опытами).

Кромѣ того Мауэг наблюдалъ, что у 4 паралитиковъ послѣ инъекціи Сальварсана положительная реакція (совершенная задержка гемолиза) превращалась въ отрицательную (совершенный гемолизъ); между тѣмъ на теченіе болѣзни инъекція Сальварсана не только не вліяла благотворно, но даже ускоряла исходъ). На основаніи всѣхъ данныхъ и многихъ клиническихъ наблюдений, показывавшихъ, что послѣ леченія Сальварсаномъ нерѣдко можно наблюдать злокачественные рецидивы болѣзни при отрицательной Вассерманновской реакціи, Мауэг считаетъ вѣроятнымъ заключить, что Сальварсанъ не только убиваетъ спирохѣты, но и мѣшаетъ связыванію комплемента при посредствѣ группы „аннігенъ“ — экстрактъ и сыворотки больного.

Если такимъ образомъ несомнѣнно, что въ большинствѣ

случаевъ цѣлесообразное леченіе сифилиса можетъ превращать положительную Вассерманновскую реакцію въ отрицательную и если считать доказаннымъ, что это измѣненіе реакціи зависитъ не оттого, что лечебныя средства уничтожаютъ или парализуютъ реагирующія вещества сыворотки или сами обладаютъ гемолизирующими свойствами, то можно считать весьма вѣроятнымъ, что переходъ положительной реакціи въ отрицательную есть вѣрный признакъ уменьшенія количества антигена (спирохѣтъ) въ организмѣ больного. Но насколько продолжительно это улучшеніе въ состояніи больного и насколько оно способствуетъ излеченію отъ болѣзни, на какой срокъ можно прекратить леченіе больного послѣ того, какъ достигнута отрицательная реакція, — на эти вопросы Вассерман. реакція не даетъ положительного отвѣта. Правда, установленно (Boas), что у больныхъ, леченіе которыхъ продолжалось до полученія отрицательной реакціи, рецидивы болѣзни встрѣчаются рѣже и притомъ наступаетъ позже, чѣмъ у больныхъ, леченіе которыхъ прекращалось послѣ установленного схематического курса, не взирая на то, что реакція у нихъ оставалась еще положительной. Но съ другой стороны нужно признать, что больной мало выигрываетъ отъ того, что рецидивъ у него появится на нѣсколько мѣсяцевъ позже. И если рецидива болѣзни вовсе не будетъ, то больной все же не можетъ бытьувѣреннымъ въ излеченіи, т. к. отрицательная реакція свидѣтельствуетъ только о томъ, что количество возбудителей въ организмѣ только уменьшилось и они находятся въ какомъ-нибудь скрытомъ состояніи и потому не могутъ вызвать положительной реакціи. Нельзя отрицать и того, что отрицательная реакція послѣ леченія представляеть для многихъ больныхъ даже опасность въ томъ смыслѣ, что они считаютъ себя выздоровѣвшими. Съ тѣхъ поръ, какъ въ публикѣ стало извѣстно объ изслѣдованіи крови по Вассерману у очень многихъ больныхъ установился такой взглядъ, что положительная реacciа доказываетъ наличность

сифилиса, если же она отрицательна, значитъ нѣть и сифилиса. Каждому врачу, который занимается леченіемъ венерическихъ болѣзней, попадаются случаи, когда при распросѣ больного на вопросъ, имѣется ли сифилисъ, получается отрицательный отвѣтъ, а при дальнѣйшемъ распросѣ оказывается, что сифилисъ есть; больной же считаетъ себя совершенно здоровымъ, потому что когда-то ему была сдѣлана реакція Вассерманна, и она оказалась отрицательной.

Даже при усиленномъ леченіи сифилиса, которое теперь примѣняется на основаніи экспериментальныхъ, клиническихъ и серологическихъ тщательныхъ изслѣдований послѣднихъ 2—3-хъ лѣтъ, изслѣдований, выяснившихъ, что прежніе способы лѣкарственного лечения были далеко недостаточные, мы не имѣемъ гарантіи, что больной излеченъ окончательно. Послѣ того, какъ при помощи комбинированного лечения Сальвареаномъ, ртутью и юодомъ удалось дойти до того, что почти всѣ больные на долгій промежутокъ времени, равный $1\frac{1}{2}$ —2 годамъ, пока они находились подъ наблюденіемъ лечившихъ, остаются свободными отъ рецидивовъ болѣзни, многіе авторы лѣстили себя пріятной надеждой, что имъ, дѣйствительно, удалось вылечить сифилисъ окончательно. Они считали себя тѣмъ болѣе въ правѣ это думать, что раньше такие результаты были всетаки рѣдкостью, а теперь даже Вассерманновская реакція у большинства больныхъ во все время наблюденія оставалась отрицательной. Но несмотря на эти, повидимому, благопріятныя обстоятельства, оказалось, что единственнымъ доказательствомъ дѣйствительного излеченія остается возможность новой инфекціи да и она не всегда доказываетъ полное выздоровленіе отъ предыдущаго заболѣванія (ср. случай стр. 41). Еще на послѣднемъ международномъ съездѣ дерматологовъ въ Римѣ проф. Фингеръ и проф. Гофманъ докладывали о больныхъ, которыхъ послѣ энергичнаго лечения и при теперешнихъ взглядахъ на этотъ вопросъ, нужно считать выздоровленными и которые всетаки,

послѣ того какъ вступали въ бракъ, заразили своихъ женъ. — Естественно поэтому, что все больше усиливается желаніе имѣть диагностический пріемъ, который бы при отрицательномъ результатахъ доказывалъ полное излеченіе организма.

Если изъ сказанного въ предыдущемъ отдѣлѣ вывести заключеніе, то ясно, что о бактериологической и клинической специфиности реакціи рѣчи быть не можетъ. Можно только сказать, что реакція характерна для сифилиса, и что она является самымъ постояннымъ симптомомъ этой болѣзни. Очень возможно, что при этой реакціи играютъ роль и специфическія вещества, какъ это думаетъ Вгиск, но и этотъ авторъ предполагаетъ, что большую роль играютъ всетаки не специфическія вещества.

Вгиск создалъ такую теорію: 1) при сифилисѣ образуется специфическій амбоцепторъ противъ неизвѣстнаго сифилитич. вещества, находящагося въ связи съ возбудителемъ сифилиса.

2) При инфекціи сифилисомъ изъ органовъ поступаютъ въ кровянную сыворотку вещества, по всей вѣроятности липоидо-белковыя соединенія, которыя при смѣшаніи ихъ съ идентичными или съ близко къ нимъ стоящими веществами экстракта изъ органовъ даютъ связываніе комплемента, которое обусловливается физико-химическими реакціями". Основываетъ Вгиск эту теорію, во-первыхъ, на томъ обстоятельствѣ, что большинствомъ авторовъ признается преимущество экстрактовъ изъ сифилитическихъ органовъ, надъ таковыми изъ нормальныхъ органовъ, а, во-вторыхъ, на томъ фактѣ, что ему удалось у обезьянъ съ отрицательной В. р. получить положительную реакцію, послѣ инъекціи этимъ животнымъ экстракта изъ сифилитическихъ органовъ. Послѣ инъекціи экстракта изъ нормальныхъ органовъ этотъ результатъ не получался.

Другіе авторы (Вгаиег, Weil, Вгайн) допускаютъ

существование только неспецифического компонента при реакции. В гацег полагаетъ, что специфичность компонента опытомъ Вгиск'а съ обезьянами не доказана, ибо возможно, что сыворотка этихъ обезьянъ связываетъ комплементъ вслѣдствіе пассивной иммунизациіи реагирующими веществами. Точно также онъ не признаетъ безусловного преимущества экстрактовъ изъ сифилитическихъ органовъ, а потому и этотъ доводъ онъ не считаетъ доказательнымъ для теоріи Вгиск'а.

Я лично сравнивалъ болѣе чѣмъ на ста сывороткахъ экстрактъ изъ сифилитическихъ органовъ, выписанной изъ института Gans въ Франкфуртѣ на Майнѣ (экстракты эти приготавляются подъ контролемъ Вассерманна) съ двумя экстрактами изъ нормальныхъ человѣческихъ сердецъ, приготовленными мною согласно указаниемъ Boas'a, и ни разу не получилъ съ этими экстрактами отрицательной реакціи тамъ, гдѣ экстрактъ, провѣренный Вассерманномъ давалъ положительную реакцію. Но часто, когда послѣдній экстрактъ далъ только неполную задержку, я при помощи экстрактовъ изъ нормального сердца получалъ полную задержку гемолиза.

В гацег полагаетъ, на основаніи теоріи Вгиск'а, что сифилитичекій процессъ обусловливаетъ переходъ реагирующихъ веществъ изъ органовъ въ кровь, что эти вещества могутъ собою представлять секреты или продукты обмѣна веществъ клѣтокъ сифилитическихъ органовъ или органовъ непосредственно еще не зараженныхъ возбудителемъ болѣзни. Въ послѣднемъ случаѣ возбудитель какимъ-то раздраженіемъ (ферментативно) обусловливаетъ умноженіе уже нормально имѣющихъ въ органахъ въ назначительномъ количествѣ реагирующихъ веществъ. Такъ какъ согласно теоріи Вгиск'а, реагирующая въ экстрактѣ и въ сывороткѣ вещества очень сродны, а можетъ быть даже идентичны, то, по мнѣнію В гацег легко можно себѣ представить, что изъ нормальныхъ органовъ, содержащихъ тѣ же самые продукты обмѣна веществъ

клѣтокъ, которые подъ вліяніемъ возбудителя сифилиса вырабатываются органами въ увеличенномъ количествѣ, можно получать экстракти выступающіе въ реакцію сифилитическими сыворотками. За присутствіе специфического компонента при реакціи Вассерманна говорятъ изслѣдованія Polak Daniels'a (38), который придерживается теоріи, что при примѣненіи экстрактовъ изъ сифилитическихъ органовъ и экстрактовъ изъ нормальныхъ органовъ происходятъ двѣ совершенно различныя реакціи, имѣющія общимъ только то, что при обѣихъ реакціяхъ происходитъ связываніе комплемента въ присутствіи экстракта и сифилитической сыворотки.

Онъ подтверждаетъ эту мысль слѣдующимъ опытомъ. Онъ насыщаетъ сифилитическую сыворотку „антigenомъ“ (экстрактомъ изъ нормальныхъ органовъ или изъ сифилитическихъ органовъ) такимъ образомъ, что въ рядѣ пробирокъ, содержащихъ по 0,2 к. с. сифил. сыворотк. прибавляется по одному объему антигенъ-экстракта и комплемента до тѣхъ поръ, пока не прекратится связываніе комплемента. Потомъ къ насыщенной „антigenомъ“ и комплементомъ сывороткѣ прибавляется другой антигенъ-экстрактъ (если сначала примѣнялся экстрактъ изъ сифилитическихъ органовъ, то теперь прибавляется экстрактъ изъ нормальныхъ органовъ или наоборотъ), при этомъ снова получается реакція связыванія комплемента. Опытъ Polak Daniels'a дѣлается легко понятнымъ изъ слѣдующей его таблицы:

A. C. — антигенъ-экстрактъ изъ сифилитич.

An. — изъ нормальныхъ органовъ. N. S. — гемолитическая система.

Пробирки №	1.	2.	3.	4.	5.	6.	
	0,2 к. с.	0,2 к. с.	0,2 сыворот.	0,2 сыв.	0,2 сыв.	0,2 сыв.	Одинъ часъ въ
	0,2 к. с.	0,2 сыворот.	0,2 сыв.	0,2 сыв.	0,2 сыв.	0,2 сыв.	термостатѣ
A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	при 37°.
Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	
H. S.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	Одинъ часъ въ
	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	термост.
+++							
H. S.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	1 часъ въ	
	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	термостатѣ.	
+++							
H. S.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	1 часъ въ	
	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	термостатѣ.	
++							
H. S.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	A. C.	1 часъ въ	
	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	Компл.	термостатѣ.	
+							
H. S.	A. С.	1 часъ въ					
	Компл.	термостатѣ.					
O.	A. н.	1 ч. въ терм.					
H. S.	1 ч. въ терм.						
+++							

+++ = полная задержка

0 = полный гемолизъ.

Polak Daniels считаетъ, что въ моментъ, когда наступаетъ гемолизъ всѣ сифилитические амбоцепторы насыщены антигеномъ и комплементомъ. Такъ какъ послѣ этого момента получается всетаки задержка гемолиза, если прибавить другого рода „антигенъ-экстрактъ“, то авторъ считаетъ доказаннымъ, что реакція съ тѣмъ и другимъ экстрактомъ по сути является двумя совершенно различными реакціями.

Онъ поставилъ рядъ контролей, которые доказываютъ, что ошибокъ при опыте не было. Изъ его работы слѣдуетъ, что всеравно какого рода экстрактомъ (изъ сифилитическихъ или изъ нормальныхъ органовъ) насыщается сначала сыворотка и какого рода экстракта прибавляется послѣ.

На основаніи этихъ опытовъ авторъ считаетъ реакцію съ экстрактомъ изъ сифилитическихъ органовъ специфичной, а реакцію съ экстрактомъ изъ нормальныхъ органовъ характерной для сифилиса, если исключить клинически другія заболѣванія, дающія положительную реакцію.

Изъ приведенныхъ теорій видно, что вопросъ о томъ, существуетъ-ли при Вассерманновской реакціи специфіческій компонентъ, пока еще не решенъ окончательно. Во всякомъ случаѣ, если онъ и существуетъ, то не играетъ большой роли. Но и вопросъ о самой сути реакціи нужно считать совершенно не решеннымъ. Что вещества, реагирующія въ „антigenъ“ экстрактѣ, суть близкостоящія къ липоидамъ тѣла, это считается доказаннымъ всѣми авторами. Съ другой стороны, по изслѣдованіямъ Seligmann'a и Pinkus'a кажется вѣроятнымъ, что вещества, реагирующія въ водномъ и въ алкогольномъ экстрактѣ, различаются другъ отъ друга по своему химическому строенію: водный экстрактъ дѣлается недѣйствительнымъ при нагреваніи выше 60°, между тѣмъ, какъ алкогольный переноситъ еще болѣе высокія температуры. Seligmann и Pinkus на основаніи этого предполагаютъ, что реагирующія вещества въ водномъ экстрактѣ суть липоидо-белковая соединенія, а въ алкогольномъ чисто липоидныя. Что реагирующія въ сывороткахъ вещества не суть антитѣла считается тоже доказаннымъ на основаніи слѣдующихъ фактовъ: 1) вещества связывающія комплементъ въ присутствіи органъ-экстракта совершенно такимъ же образомъ, какъ при Вассерманновской реакціи, находятся у многихъ животныхъ (кролики, обезьяны); 2) по Нейсу

серу и Бруку, эти вещества никакого вліяння на спирохеты не оказываютъ, ни въ организмѣ при пассивной иммунизациі, ни внѣ организма; 3) эти вещества не удается профильтровать чрезъ мѣшечки изъ колодія, какъ это возможно съ истинными антитѣлами (Muttermilch 116); 4) эти вещества или вещества, близко къ нимъ стоящія, находятся въ сывороткѣ больныхъ различными болѣзнями, но не сифилисомъ (Boas и Thomsen).

Но всетаки интересно то обстоятельство, которое открыли Satta и Donati (184), что самый механизмъ реакціи связыванія комплемента тотъ же самый при реакціи Bordet-Gengou (при которой, какъ извѣстно, происходитъ реакція между антигеномъ и специфическими антитѣлами) и при реакціи Вассерманна: названные авторы доказали, что всякое измѣненіе среды, въ которой происходитъ та или другая реакція (прибавленіе кислоты или щелочи, понижение или повышение температуры, при которой происходитъ реакція и пр.), одинаково вліяетъ ускоряющимъ или замедляющимъ образомъ на ту или другую реакцію или даже уничтожаетъ реакціи. Съ другой стороны, хотя и очень вѣроятно, что ни въ сывороткѣ больного, ни въ экстрактѣ изъ органовъ (нормальныхъ или сифилитическихъ) нѣтъ никакихъ веществъ, специфически участвующихъ въ реакціи, вопросъ о томъ, какія же всетаки вещества вступаютъ въ реакцію, какимъ образомъ происходитъ реакція и есть ли это біологическая реакція или только физико-химическая, остается неразъясненнымъ.

Не лишено интереса наблюденіе Bruck'а что посредствомъ настаиванія нормальныхъ органовъ въ нормальной сывороткѣ, это сыворотка приобрѣтаетъ способность реагировать положительно въ Вассерманновской реакції. Это обстоятельство всетаки говоритъ за теорію Bruck'a что реагирующая въ сывороткѣ и экстрактѣ вещества стоять очень близко другъ къ другу. Даже предположеніе многихъ авто-

ровъ (Citron, Финкельштейнъ и др.), что интенсивность реакціи идетъ параллельно возрастанію и уменьшенію количества спирохетъ въ организмѣ больного, а потому-де положительная реакція всегда указываетъ на наличность въ организмѣ активнаго сифилиса, т. е. на присутствіе Spirochety нельзя считать доказаннымъ. Противъ этого, не говоря уже о томъ, что сыворотка многихъ здоровыхъ животныхъ даетъ положительную реакцію, говорить особенно фактъ, что прогрессивный параличъ, болѣзнь, при которой очень рѣдко удается констатировать специфическія проявленія сифилиса, вызываемыя Spiroch. pallida, тѣмъ не менѣе почти всегда даетъ рѣзко положительную реакцію.

Въ послѣднее время проф. Тгаубе (184) старается объяснить всѣ реакціи иммунитета чисто физическими явленіями. Онъ создалъ теорію, которую называлъ „Resonanztheorie“, по которой дѣйствіе каждого антигена состоитъ въ томъ, что онъ, послѣ того, какъ онъ попадетъ въ организмъ, производить въ сывороткѣ измѣненія, состоящія, главнымъ образомъ, въ томъ, что мельчайшія частицы слагаются особымъ образомъ (Molekularkomplexe). Это сложеніе молекулъ строго соотвѣтствуетъ строенію антигена и силы, дѣйствующія въ этихъ комплексахъ строго соотвѣтствуютъ силамъ въ молекулярныхъ комплексахъ антигена, чѣмъ обусловливается специфичность. Какія эти силы — проф. Тгаубе не рѣшаетъ, но онъ считаетъ возможнымъ, что это электрическія силы. Подробнѣе эту теорію я не излагаю, такъ какъ авторъ ея о самой Вассерманновской реакціи не говоритъ. Я упомянулъ ее только вкратцѣ, въ виду того, что или она окажется вѣрной, она можетъ совершенно измѣнить всѣ взгляды на всѣ реакціи иммунитета (значить, и на Вассерманновскую реакцію). Я привожу здѣсь только то, что проф. Тгаубе удалось видѣть нѣкоторыя измѣненія подъ ультрасикроскопомъ и даже подъ микроскопомъ, а гдѣ это не было возможно, онъ нашелъ измѣненія въ поверхности

номъ напряженіи сыворотокъ, которая, по его изслѣдованіямъ, всегда идутъ параллельно съ явленіями агрегаціи (или дезагрегаціи) мельчайшихъ частицъ въ коллоидальныхъ растворахъ. Такимъ образомъ, вопросъ о сути реакціи нужно считать пока совершенно не рѣшеннымъ. Это однако, не умаляетъ огромнаго значенія Вассерман. реакціи для діагноза и лечения сифилиса. Польза практическаго примѣненія ея неспорима, несмотря на то, что теоретическія ея основы еще темны.

Видоизмѣненія Вассерманновской реакціи.

Довольно скоро послѣ начала общаго примѣненія Вассерман. реакціи появляются попытки сдѣлать реакцію болѣе чувствительной и болѣе упростить ее. Исходя съ той точки зрѣнія, что весьма желательно получить реакцію, которая давала бы надежный результатъ во всѣхъ тѣхъ случаяхъ, гдѣ имѣются еще спирохэты въ организме больного, цѣлый рядъ авторовъ старался видоизмѣнить способъ Вассерманна, руководствуясь мыслью, что если удается сдѣлать реакцію настолько чувствительной, что она будетъ открывать минимальные количества антигена, то съ одной стороны будетъ имѣться важный указатель для терапіи, а съ другой будетъ возможнымъ избавить больного отъ, можетъ быть, ненужнаго лечения.

Другіе авторы, кромѣ указанной цѣли, старались упростить кромѣ того техническую сторону реакціи. Нѣть сомнѣнія, что при производствѣ реакціи требуется не только времени, упражненія и знаній, но и встрѣчается много затрудненій. Хотя часть примѣняющихся при реакціи веществъ, а, именно, „антigenъ-экстрактъ“ и гемолитическая сыворотка и, пожалуй, еще контрольные сыворотки продается большими лабораторіями, но красные кровяные шарики для гемолитической системы и комплементъ — содержащую сыворотку нужно всегда имѣть свѣжими и приготовлять ех tempore. Такимъ образомъ, практическому врачу, не имѣющему возможности пользоваться совершенно устроенной лабораторіей

и имѣть животныхъ (морскихъ свинокъ и барана) нѣть возможности произвести реакцію, не говоря уже о томъ, что нужно имѣть большой навыкъ, что-бы опредѣлить не испортились ли реактивы (антigenъ-экстрактъ въ особенності). Поэтому былъ предложенъ цѣлый рядъ модификацій реакціи, при которыхъ старались обойтись безъ одного или двухъ изъ примѣняемыхъ реактивовъ. При этомъ старались изъ пяти нужныхъ компонентовъ реакціи — сыворотка X, антигенъ-экстракта, свѣжая сыворотка (морской свинки), гемолитическая сыворотка и красные кровяные шарики, соотвѣтствующіе гемолитической сывороткѣ — исключить или 1) сыворотку морской свинки, пользуясь комплементомъ сыворотки самого больного, 2) или гемолитическую сыворотку, пользуясь гемолитическимъ амбоцепторомъ, имѣющимся тоже въ сывороткѣ больного (противъ красныхъ кровяныхъ шариковъ барана), или красные кровяные шарики барана, пользуясь гемолитической сывороткой животнаго, иммуницированнаго красными кровяными шариками человѣка, такъ что въ такомъ случаѣ для реакціи необходима только одна сыворотка больного + его же эритроциты, т. е. дефибринированная кровь больного. Кромѣ того тоже пробовали комбинацію названныхъ измѣненій, удаляя изъ хода реакціи два компонента.

Раньше чѣмъ перейти къ подробному изложению различныхъ модификацій Вассерманновской реакціи и къ критической оцѣнкѣ ихъ, считаю нужнымъ указать на одно обстоятельство, которое дѣйствительно мѣшаетъ иногда получению положительной реакціи, и которое только въ теченіе послѣднихъ $1\frac{1}{2}$ лѣтъ сдѣгалось предметомъ изученія, хотя оно было уже давно извѣстно.

Уже Вассерманнъ въ своей работѣ въ *Zeitschr. fr Hygiene w. Infectionskrankheiten* B. 51, 1906 г. указываетъ на то, что сыворотка человѣка содержитъ нормально гемолитический амбоцепторъ для красныхъ кровяныхъ шариковъ барана. Онъ

нашелъ, что въ среднемъ 0,1 к. с. сыворотки содержить достаточно гемолитического амбоцептора, чтобы съ 0,1 куб. с. комплемента растворить 1,0 куб. с. 5%-%ной эмульсіи красныхъ кровяныхъ шариковъ барана (надо имѣть въ виду, что Вассерманнъ, какъ единицу для 5-и процентной эмульсіи красныхъ кровяныхъ шариковъ принимаетъ промытые красные кровяные шарики барана, доведенные физиологическимъ растворомъ до объема дефибринированной крови, значитъ приблизительно 50%-%ную эмульсію полученныхъ центрифугированіемъ красныхъ кровяныхъ шариковъ). Первый, кто обратилъ вниманіе на то, что это содержаніе натурального гемолитического амбоцептора можетъ скрывать положительную реакцію былъ Ваис, который на этомъ основывалъ измѣненіе реакціи, имъ предложенное. Позже на тоже самое обратили вниманіе Noguchi, Nechti и Черногубовъ. Но только въ послѣднее время Минцъ (въ Петербургѣ), Jacobaeus (въ Стокгольмѣ), Ногуши (въ Нью-Йоркѣ) и Rossi (въ Флоренціи) начали обращать вниманіе на то, что часто отрицательные результаты реакціи, получаемые особенно послѣ специфического лечения могутъ зависѣть отъ присутствія въ изслѣдуемой крови гемолитического амбоцептора. Болѣе подробно этотъ вопросъ будетъ разсмотрѣнъ въ отдѣлѣ собственныхъ опытовъ. Переходя къ разбору модификацій Вассерманновской реакціи для болѣе удобнаго сравненія ихъ съ подлинной реакціей, какъ производитъ ее самъ Вассерманнъ, изложу сначала технику этой послѣдней.

Техника Вассерманновской реакціи.

Кровь у больного получается по возможности стерильно и отстаивается для свертыванія. Отстоявшаяся сыворотка должна быть свободной отъ свертковъ крови и отъ гемоглобина. Сыворотка инактивируется при 56 градусахъ въ теченіе $1\frac{1}{2}$ часа. Какъ антигенъ-экстрактъ употребляется экстрактъ изъ органовъ наследственно-сифилитического плода, получен-

ный настаиваниемъ и взвалтываниемъ измельченныхъ органовъ съ физиологическимъ растворомъ поваренной соли, содержащимъ 0,5% карболовой кислоты. Впослѣдствіи Вассерманнъ счелъ возможнымъ употребленіе экстрактовъ, полученныхъ такимъ же путемъ только не въ физиологическомъ растворѣ, но въ алкоголѣ. Количество экстракта употребляемое при постановкѣ опыта должно быть такое, чтобы оно съ сывороткой сифилитика-больного давало бы полное связываніе комплемента, а съ сывороткой несифилитика послѣ прибавленія гемолитической системы не препятствовало бы совершенному гемолизу. Кромѣ того, двойное количество такого экстракта не должно препятствовать въ отсутствіи сифилитической сыворотки гемолизу, а равно и само въ присутствіи сыворотки не должно гемолизировать кр. кр. ш. Сыворотка употребляется въ количествѣ 0,2 куб. с., обязательно инактивированная, притомъ двойное количество ея (0,4 куб. с.) не должно давать ни малѣйшей задержки гемолиза. Какъ комплементъ употребляется свѣжая сыворотка морской свинки, которая не должна растворять красные кровяные шарики барана, то-есть не должна содержать гемолитического амбоцентора для этихъ шариковъ. Употребляется сыворотка морской свинки въ количествѣ 0,1 куб. сантиметра. Въ качествѣ гемолитической системы берется инактивированная сыворотка кролика, иммуницированного красными кровяными шариками барана и 5% эмульсіи этихъ кр. кр. шариковъ нѣсколько разъ промытыхъ (3—4 раза) физиологическимъ растворомъ поваренной соли для удаленія комплементо-содержащей сыворотки. 1 куб. с. гемолитической сыворотки, разведенной физиологическ. растворомъ 1/1000 долженъ въ присутствіи 0,1 куб. с. свѣжей сыворотки морской свинки растворять 1 куб. сант. 5% эмульсіи кр. кр. шариковъ барана. Употребляется при реакціи $2\frac{1}{2}$ до 3 такихъ гемолитическихъ единицъ значить одинъ куб. сант. гемолит. сыворотки въ разведеніи 1/330 — 1/400. Гемолитическая сыворотка безъ комплемента не должна да-

вать гемолиза. Физиологическій растворъ поваренной соли долженъ быть 0,85% — 0,9%. Всѣ пять компонентовъ реакціи разбавляются физиологическимъ растворомъ до 1 куб. с. такъ что въ каждой пробиркѣ имѣется 5 куб. сант. жидкости. Обязательные контроли при постановкѣ опыта слѣдующіе: 1) Экстрактъ (въ употребляемомъ количествѣ) + гемолитическая система. 2) Двойное количество экстракта + гемолитическая система. 3) Гемолитическая система. При этихъ трехъ контроляхъ должно произойти полное раствореніе кр. кр. шариковъ. 4) Экстрактъ + 5% эмульсія кр. кр. шар. 5) Двойное количество экстракта + эмульсія кр. кр. ш. 6) Гемолитический амбоценторъ + кр. кр. ш. 7) Комплементъ + кр. кр. ш. 8) Физиологическ. растворъ + кр. кр. ш. При этихъ контроляхъ не должно быть ни малѣйшаго гемолиза. Кромѣ того каждая сыворотка въ двойномъ количествѣ не должна задержать гемолизъ. 9) Завѣдомо сифилитическая сыворотка (соответствующая всѣмъ требованіямъ) + экстрактъ и комплементъ должны при послѣдовательномъ прибавленіи гемолитической системы дать полную задержку гемолиза и 10) навѣрно не сифилитическая сыворотка + экстрактъ и комплементъ должны дать полный гемолизъ.

Всѣ контроли нужно ставить въ такомъ порядкѣ чтобы гемолитическая система resp. только кр. кр. ш. прибавлялись послѣ того, какъ контроли пробыли въ теченіе одного часа въ термостатѣ. Къ изслѣдуемымъ сывороткамъ въ количествѣ каждой по 0,2 куб. сант. прибавляется экстрактъ въ требуемомъ количествѣ и 0,1 к. с. комплемента. Все это послѣ взвалтыванія ставится на 1 часъ въ термостатъ и послѣ прибавляется гемолитическая система (т. е. $2\frac{1}{2}$ — 3 единицы гемолитич. амбоцентора + 1 куб. сант. 5% эмульсія кр. кр. шариковъ), послѣ чего пробирки ставятся въ термостатъ на два часа. Послѣ того реакція считается оконченной. Если при всѣхъ контроляхъ оказалось, что комплементы реагируютъ правильно, то результатъ реакціи съ ис-

пытаемой сывороткой считается положительнымъ въ томъ случаѣ, когда получилась полная или почти полная задержка гемолиза. При частичной задержкѣ гемолиза реакція счи-тается сомнительной.

Я считалъ нужнымъ немного подробнѣе остановиться на техникѣ реакціи, требуемой Вассерманномъ, такъ какъ я при сравнительныхъ опытахъ строго слѣдовалъ этимъ предписаніямъ, примѣняя только видоизмѣненіе Маслаковца и Либерманна, состоящее въ титрованіи комплемента въ присутствіи антигенъ-экстракта (см. ниже). Такое титрованіе предохраняетъ отъ непріятной случайности — порчи одного изъ компонента; въ такомъ случаѣ приходилось бы ставить весь опытъ снова, что очень затруднительно, если имѣется небольшое количество сыворотки больного. Брать же кровь у больного во второй разъ я избѣгалъ, такъ какъ обстоятельства, при которыхъ я получалъ матеріалъ для изслѣдований, были неблагопріятны, и это мѣшало бы работѣ.

Что касается видоизмѣненій Вассерманновской реакціи, то ихъ можно раздѣлить на двѣ большія группы: 1) на видоизмѣненія, при которыхъ употребляется свѣжая, не инактивированная сыворотка и 2) видоизмѣненія, при которыхъ изслѣдуется сыворотка инактивированная при 56° (или 54°) въ теченіе $\frac{1}{2}$ часа. Я считаю раздѣленіе на эти двѣ группы при оцѣнкѣ видоизмѣненій реакціи потому подходящимъ, что Вассерманнъ непремѣнно требуетъ инактивированія сыворотки, и авторы, считающіе это ненужнымъ или даже нежелательнымъ, своимъ видоизмѣненіемъ наибо-льше удаляются отъ первоначальной техники реакціи. Хотя авторы считаютъ каждый свою модификацію утонченiemъ реакціи, но въ большинствѣ случаевъ они не достигаютъ этого, а тамъ гдѣ получается „утонченіе“ въ смыслѣ большого количества положительныхъ результатовъ, въ большинствѣ случаевъ страдаетъ специфичность реакціи. Особенно это замѣчается при упрощеніи техники: чѣмъ больше она

упрощается, тѣмъ менѣе специфической становится реакція. Большая чувствительность реакціи получается только тамъ, гдѣ авторы стараются достичь ее, пользуясь разными пріемами, вмѣстѣ съ тѣмъ сильно осложняющими технику самой реакціи. Впрочемъ при разборѣ видоизмѣненій реакціи я не считаю удобнымъ разматривать ихъ въ томъ порядкѣ, который опредѣляется принадлежностью ихъ къ той или другой изъ указанныхъ группъ, а предпочитаю держаться хронологического порядка, такъ какъ нѣкоторыя видоизмѣненія, въ которыхъ употребляется активная сыворотка, возникли изъ другихъ видоизмѣненій, авторы которыхъ требуютъ примѣненія инактивированной крови. Напримѣръ, видоизмѣненіе Несчт'a развилось изъ видоизмѣненія Вацег'a, видоизмѣненіе Дунгерна изъ видоизмѣненія Ногуши. Разбирать я буду только видоизмѣненія Вассерманновской реакціи, т. е. только тѣ, которые основываются на реакціи связыванія комплемента и изъ нихъ только тѣ, которые дѣйствительно, представляютъ нѣкоторую оригинальность.

Модификація Бауера.

Бауэръ считаетъ не нужнымъ употребленіе искусственной гемолитической сыворотки, полученной иммунизированіемъ какого-нибудь животнаго красными кровяными шариками барана, такъ какъ человѣческая сыворотка (съ немногими исключеніями) содержитъ достаточно гемолитического амбоцентора для этихъ кр. кр. шариковъ. Исключеніе представляютъ сыворотки дѣтей до 7 мѣсяцевъ жизни и сыворотки, содержащія много жиру (липэмическая, хилозная сыворотки).

Вацег считаетъ даже употребленіе искусственного амбоцентора причиной того, что Вассерманновская реакція даетъ часто у больныхъ сифилисомъ отрицательный результатъ: скопленіе искусственного и нормального амбоцентора можетъ дать съ небольшимъ количествомъ комплемента полный гемолизъ тамъ, гдѣ иначе получалось бы

неполная или почти полная задержка гемолиза. Сыворотка употребляется въ количествѣ 0,2 куб. сант. инактивированная, какъ комплементъ свѣжая сыворотка морской свинки (Бауэръ допускаетъ тоже употребленіе сохраненной въ замороженномъ состояніи сыворотки морской свинки) въ количествѣ 0,1 куб. с. Красные кровяные шарики барана употребляются въ видѣ 5% эмульсіи. Экстрактъ титруется слѣдующимъ образомъ. Въ восемь пробирокъ вливается экстрактъ въ убывающихъ дозахъ отъ 0,25 до 0,01 куб. сант.; въ каждую пробирку вливается 0,1 куб. сант. комплемента и, послѣ $\frac{1}{2}$ часового стоянія пробирокъ въ термостатѣ прибавляется по 0,2 куб. сант. нормальной человѣческой сыворотки и 1 куб. сант. 5% эмульсіи кр. кр. шар. Для реакціи употребляется экстрактъ изъ той пробирки, въ которой, послѣ нового 2-хъ часового стоянія въ термостатѣ содержится наибольшее количество экстракта и имѣется полный гемолизъ. Если ни въ одной изъ этихъ пробирокъ не имѣется гемолиза, то или сыворотка, взятая для предварительного опыта не содержитъ гемолитического амбоцептора, или сыворотка морской свинки не была свѣжая, и опытъ приходится повторять снова. Такимъ образомъ этотъ методъ отличается отъ метода Вассерманна только отсутствиемъ гемолитического иммун. амбоцептора и титрованіемъ экстракта, вмѣсто опредѣленія титра иммун. — амбоцептора. Опытъ (собственно реакція) ставится слѣдующимъ образомъ:

I. Фаза.

I пробирка: 0, 2 куб. с.	0,2 сыворотки X 11 про-
сыворотки X.	бирка (контрольн.)
Антигенъ-экстрактъ.	Физіолог. растворъ
0, 1 к. с. сыворотка морс. св.	0, 1 сыворотка морс. свин.
Пробирки ставятся на $\frac{1}{2}$ часа въ термостатъ при 37°.	

II. Фаза.

Прибавляется въ обѣ пробирки по 1 куб. с. 5% взвѣси

кр. кр. ш. барана и послѣ взвѣлыванія на $1\frac{1}{2}$ до 2 часа пробирки ставить обратно въ термостатъ. Совершенно также поступаютъ съ контрольными сыворотками: ставятся двѣ пробирки съ нормальной и двѣ съ сифилитической сывороткой для контроля. Если черезъ $1\frac{1}{2}$ —2 часа во всѣхъ пробиркахъ (кромѣ первой пробирки съ сифилитической сывороткой) получается гемолизъ, то реакція для сыворотки X отрицательная. Если въ пробиркѣ I. съ сывороткой X нѣть гемолиза, а въ соответствующей контрольной (безъ антигенъ-экстракта) полный гемолизъ, то реакція положительная.

Если въ пробиркѣ II. (сыворотка X + сыворотка морской свинки + кровь) тоже нѣть гемолиза, то приходится повторить опытъ еще разъ и въ пробиркѣ I. и II. (съ сывороткой X) прибавить 0,05 до 0,2 куб. сант. нормальной сыворотки, содержащей гемолитический амбоцепторъ. Это всегда нужно дѣлать при опытахъ надъ сывороткой дѣтей до 7 мѣсяцевъ. Вацег считаетъ свою реакцію не только упрощеніемъ, но и утонченіемъ реакціи Вассерманна, ибо она даетъ гораздо больше положительныхъ реакцій съ сыворотками сифилитическихъ больныхъ. Вслѣдствіе этого онъ считаетъ ее болѣе пригодной для общаго примѣненія, особенно для практическихъ врачей. Сыворотки нужно изслѣдовывать по возможности свѣжими. Реакція Вацега провѣрили параллельно съ реакціей Вассерманна цѣлый рядъ авторовъ; изъ нихъ я упомяну только Hinrichs, Gross, Volk, Bering, которые находятъ, что эта модификація представляетъ шагъ впередъ въ серодіагностикѣ и C. Stern, Майровскій, Lesser, Ноенпе и Jacobsen и Вактапп, которые находятъ, что реакція Вацега не можетъ замѣстить коренную Вассерманновскую реакцію.

Что касается первой группы авторовъ, то они утверждаютъ, что реакція Вацега даетъ, или такіе же, или даже болѣе точные результаты. Hinrichs говоритъ, что упрощеніе техники даетъ возможность работать и неопытному

изслѣдователю, чего о Вассерманновской реакціи нельзя сказать.

Другие авторы считаютъ ее даже неспецифической, въ томъ смыслѣ, что не всѣхъ больныхъ, сыворотки которыхъ даютъ положительную реакцію по Вацег'у можно считать сифилитиками (С. Stern, Meigowsky). Jacobasius и Backmann изслѣдовали параллельно Вассерманновскую и Вацег'скую реакцію на сывороткахъ здоровыхъ, завѣдомо не больныхъ сифилисомъ людей и нашли, что эти сыворотки даютъ при примѣненіи реакціи Вацег'а въ 27% положительный результатъ, Вассерманновская же реакція была всегда отрицательной. Хотя нужно имѣть въ виду, что въ число этихъ 27% вошли и такія сыворотки, которые не содержали натурального гемолитического амбоцептора, но, всетаки, нужно признаться, что этимъ результатомъ достаточно охарактеризована непримѣняемость реакціи Вацег'а. Jacobasius и Backmann признаютъ, что въ нѣкоторыхъ случаяхъ сифилиса реакція Вацег'а бываетъ положительной, гдѣ Вассерманновская даетъ отрицательной результатъ и считаются возможнымъ, что послѣ лечения положительная реакція по Вацег'у, при отрицательной реакціи Вассерманна, можетъ служить показаніемъ къ продолженію специфического лечения.

Но какъ бы то ни было, нужно считать модификацію Вацег'а не годной для практики. Опорой для этого положенія могутъ служить слѣдующія теоретическія соображенія, даже несмотря на результаты параллельныхъ изслѣдований. Вассерманъ требуетъ для гемолитического амбоцептора, чтобы доза при постановкѣ опыта соотвѣтствовала $2\frac{1}{2}$ — 3 единицамъ амбоцептора. Это требованіе основано на томъ, что, впервыхъ „антigenъ-экстрактъ“ почти всегда обладаетъ хотя незначительной задерживающей гемолизъ силой по всей вѣроятности вслѣдствіе связыванія или уничтоженія части комплемента. Въ этомъ легко убѣдиться, если поставить

два ряда пробирокъ съ гемолитической системой съ убывающими количествами амбоцептора (или комплемента), значитъ такъ, чтобы въ любой пробиркѣ одного ряда гемолитическая система была бы слабѣе, чѣмъ въ предыдущей. Если во всѣ пробирки одного ряда предварительно влить по одной дозѣ „антigenъ-экстракта“ (которая употребляется при реакціи), то можно наблюдать, что въ пробиркахъ съ „антigenъ-экстрактомъ“ всегда требуется больше амбоцепторъ (или комплемента), чѣмъ въ другомъ рядѣ безъ экстракта. Кромѣ того, это требованіе основано еще на томъ обстоятельствѣ, что многія сыворотки содержать неспецифическія задерживающія гемолизъ вещества (ср. тоже Jacobasius и Backmann, которые нашли тоже самое). Происходитъ ли это задерживаніе посредствомъ дѣйствія накомплментъ, неизвѣстно, но считается вѣроятнымъ. При реакціи Вацег'а употребляется то наибольшее количество экстракта, которое при 0,1 комплемента съ 0,2 нормальной сыворотки не мѣшаетъ гемолизу. Если эта нормальная сыворотка содержитъ много гемолитического амбоцептора, а сыворотка X содержитъ его мало, то можетъ произойти слѣдующее: часто комплементъ связывается или уничтожается антигенъ-экстрактомъ, часть изслѣдуемой сывороткой, а остающаяся свободной часть комплемента можетъ оказаться недостаточной, чтобы вызвать гемолизъ съ имѣющимся незначительнымъ количествомъ гемолизина, находящимся въ сывороткѣ. Между тѣмъ въ контрольной сывороткѣ безъ антигенъ-экстракта комплементъ и гемолитический амбоцепторъ еще способны дать полный гемолизъ. Кромѣ того, Вацег примѣняетъ наибольшее количество „антигена“, которое не мѣшаетъ гемолизу, между тѣмъ, какъ по Вассерману употребляется только половина этой дозы, на основаніи приведенныхъ выше соображеній. Такимъ образомъ, на антикомплентарное дѣйствіе антигенъ-экстракта Вацег никакого вниманія не обращаетъ. Неудивительно, что такимъ образомъ посредствомъ реакціи Вацега

получаются такие результаты, какихъ получили **Ясоваеис и Вактапп**. Хотя **Вацег** требуетъ, чтобы „антигенъ-экстрактъ“ былъ прощеренъ на десяти завѣдомо несифилитическихъ и 10 сифилитическихъ сывороткахъ, но это прощеरку нужно считать недостаточной, во первыхъ, вслѣдствіе незначительного числа провѣрокъ и, во-вторыхъ, на основаніи того, что во время этой прощерки (посредствомъ той же реакціи **Вацега**) будутъ сдѣланы тѣ же самыя ошибки. Что касается прибавленія нормальной сыворотки при отсутствіи гемолизина въ сывороткѣ X, то эти обѣ сыворотки сами по себѣ могутъ задержать гемолизъ вслѣдствіе суммированія неспецифическихъ, задерживающихъ гемолизъ, веществъ и, въ концѣ концовъ, нормальная сыворотка можетъ въ данный моментъ тоже содержать мало гемолизиновъ. (Содержаніе гемолизиновъ подвергнуто колебаніемъ **Ясоваеис и Вактапп**, **M. Stern**, **Noguchi**). Упрощеніемъ **Вассерманновской** реакціи эту модификацію назвать нельзя, такъ какъ если приходится повторять весь опытъ съ прибавленіемъ нормальной сыворотки (вслѣдствіе отсутствія гемолизина въ сывороткѣ X), то эта модификація дѣлается гораздо болѣе сложной, чѣмъ вся **Вассерманновская** реакція.

Что касается того, что вслѣдствіе (мнимаго) упрощенія реакціи, она стала болѣе удобопримѣнимой для неопытнаго изслѣдователя, то можно только сказать, что неопытному изслѣдователю вообще не слѣдуетъ браться ни за **Вассерманновскую** реакцію, ни за какую-нибудь модификацію ея.

Модификація Черногубова.

Первую модификацію **Черногубова** я упомяну только вкратцѣ, такъ какъ самъ авторъ этой модификаціи признаетъ за ней только теоретическій интересъ. Но она важна въ томъ отношеніи, что **Черногубовъ** первый указалъ на возможность употребленія комплемента, находящагося въ сывороткѣ больного и, такимъ образомъ, эта модификація послужила образцомъ для другихъ модификацій (напр. **Нечт**'а, какъ это **Нечт** самъ утверждаетъ и для модификаціи **M. Stern**). **Черногубовъ** для опыта беретъ цѣльную кровь больного (даже не дефибринированную), и въ качествѣ гемолизина употребляетъ сыворотку кролика, иммунизированного кр. кр. шариками человѣка. Въ качествѣ антигена онъ предлагаєтъ экстрактъ изъ сифилитической печени, высушеннай въ особомъ экскаторѣ при 45° токомъ воздуха. Главныя возраженія противъ этой модификаціи основаны на томъ, что образованіе фибрина можетъ мѣшать гемолизу и, кроме того, можетъ получиться неспецифическое связываніе комплемента (отъ преципитациіи).

въ отдалѣ о собственныхъ опытахъ, тѣмъ не менѣе я считаю нужнымъ, упомянуть о ней еще и здѣсь, въ началѣ этого отдала, такъ какъ эта модификація и предыдущія — являются представителями всѣхъ предложенныхъ модификацій, представляющихъ упрощеніе **B. R.** и исходными точками для нихъ.

Модификація Маргареты Штернъ.

Хотя реакція **Маргареты Штернъ** будетъ разобрана въ отдалѣ о собственныхъ опытахъ, тѣмъ не менѣе я считаю нужнымъ, упомянуть о ней еще и здѣсь, въ началѣ этого отдала, такъ какъ эта модификація и предыдущія — являются представителями всѣхъ предложенныхъ модификацій, представляющихъ упрощеніе **B. R.** и исходными точками для нихъ.

Маргарета Штернъ пользуется не естественнымъ гемолизиномъ, какъ это дѣлаетъ **Вацег**, но пользуется естественнымъ комплементомъ человѣческой сыворотки; она, слѣдовательно, изслѣдуетъ сыворотку въ активномъ состояніи, не инактивированную нагреваніемъ при 56° въ теченіе 30 минутъ. Такъ какъ активная (свѣжая) сыворотка вообще даетъ болѣе сильную реакцію связыванія комплемента съ какимъ бы то ни было антигеномъ, чѣмъ инактивированная (**Sachs**), **Марг. Штернъ**, для избѣжанія ошибокъ, беретъ антигенъ-экстрактъ въ меньшемъ количествѣ, чѣмъ **Вассерманъ** (2/5 и 1/5 того количества, которая примѣняется при **B. r.**) и эмульсію красн. кров. шариковъ 2 $\frac{1}{2}$ % (вместо 5%), а гемолитический амбоцепторъ беретъ въ два раза силь-

нѣе, чѣмъ Вассерманнъ. Такъ какъ по результатамъ, добытымъ многими изслѣдователями, эта модификація дѣйствительно часто даетъ больше положительныхъ результатовъ при изслѣдованіи сыворотокъ больныхъ сифилисомъ сравнительно съ коренной Вассерманновской реакціей, притомъ она технически гораздо удобнѣе, то профессоръ Шепилевскій предложилъ мнѣ изслѣдовать эту реакцію параллельно съ Вассерманновской реакціей и если найдутся отклоненія, стараться изучить причины этихъ отклоненій (см. отдѣль о собств. опытахъ).

Модификація Hecht'a.

Модификація Hecht'a представляетъ собой выводъ изъ наблюдений Вацега и Черногубова (resp. M. Stegn). Онъ пользуется не только естественнымъ гемолизиномъ сыворотки X, но и комплементомъ этой сыворотки. Hecht на основаніи изслѣдованій 325 сыворотокъ насчетъ содержанія ихъ гемолитического амбоцентора и комплемента, пришелъ къ заключенію, что отсутствіе этихъ біологическихъ реактивовъ въ человѣческой сывороткѣ такъ рѣдко (частичное отсутствіе гемолизина онъ нашелъ въ 3%, за исключеніемъ дѣтей до 7 мѣсяцевъ, отсутствіе комплемента — въ 1 $\frac{1}{2}$ %), что онъ считаетъ правиломъ, что человѣческая сыворотка можетъ растворять 10-ти кратное количество 2% эмульсіи кр. кр. шариковъ барана. Исключеніе бываетъ только, приблизительно, въ 6%. На основаніи этихъ наблюдений онъ считаетъ ненужнымъ примѣнять технически трудный оригинальный методъ Вассерманна, тѣмъ болѣе, что онъ параллельно съ обоими способами изслѣдовалъ 300 сыворотокъ, и ни разу не нашелъ неспецифическую задержку гемолиза по его собственному методу, а съ другой стороны, при скрытомъ и первичномъ сифилисѣ новый методъ далъ ему лучшіе результаты. Техника въ общемъ та же, что и при модификаціи Вацега.

Пріемы при отсутствіи гемолитического амбоцентора тѣ же самые. Эмульсію кр. кр. ш. барана онъ употребляетъ 2-хъ процентную. Hecht указываетъ на то, что инактивированіе сыворотки ослабляетъ (предполагаемыя) антитѣла (что впослѣдствіи и доказано Boas'омъ и Thomsen'омъ), и что этимъ, частью, объясняются лучшіе результаты его модификації. Съ другой стороны онъ объясняетъ лучшіе результаты тѣмъ, что при его модификації не употребляется такой избытокъ гемолитического амбоцентора, какъ при оригиналномъ методѣ (естественный искусственный гемолизинъ).

Модификація Hecht'a провѣрена Kopig'омъ, который ее рекомендуетъ. Послѣ сравненія ея съ оригиналной Вассерманновской реакціей и съ модификаціей M. Stegn, онъ нашелъ, что она даетъ даже болѣе точные результаты, чѣмъ послѣдняя: часто реакція Stegn даетъ только неполную задержку, а модификація Hecht'a полную. Хотя я обѣ оцѣнкѣ всѣхъ модификацій, при которыхъ употребляется активная сыворотка, буду говорить позже, я считаю умѣстнымъ здѣсь указать на то, что частичную реакцію по Stegn нужно оцѣнить весьма осторожно; если, слѣдовательно, тѣ же сыворотки реагируютъ вполнѣ положительно по Hecht'u то это только указываетъ на то, что къ модификаціи Hecht'a нужно относиться еще осторожнѣе, чѣмъ къ реакціи M. Stegn.

II. Модификація Черногубова.

Основана эта модификація на томъ, что въ человѣческой сывороткѣ находится достаточно гемолитического амбоцентора для кр. кр. ш. морской свинки.

Опытъ производится слѣдующимъ образомъ: разведенная сыворотка плюсъ антигенъ (приготовленный по рецепту автора) ставятъ въ термостатъ, а потомъ прибавляютъ 0,25 куб. сант. 5% эмульсіи кр. кр. ш. морской свинки. Какъ контроль ставится одна пробирка съ разведенной сывороткой

плюсь кр. кр. ш. морской свинки. По Черногубову, при параллельных опытах съ кр. кр. ш. барана, кролика и морской свинки, Эритроциты послѣдней легче всего гемолизируются человѣческой сывороткой. Техника этой модификації въ общемъ та же, что и модификація Нечт'а; употребляются очень маленькія количества сыворотки: центрифугать отъ 0, 1 к. сант. крови. Такъ какъ кровь морской свинки удобнѣе достать, чѣмъ кровь барана, особенно въ столь незначительномъ количествѣ, что по Черногубову достаточно одного маленькаго разрѣза въ ухо животнаго, то если уже дать предпочтеніе одной изъ этихъ модификацій, въ виду большого удобства слѣдуетъ предпочитать модификацію Черногубова. Провѣрена модификація Черногубова Стихтегомъ, который получилъ ею хорошия результаты, хотя нужно осторожно относиться къ его выводамъ: онъ, напримѣръ, получилъ (при небольшомъ материалѣ больныхъ) у одного больного, у котораго подозрѣвался сифилисъ положительную реакцію по Черногубову и отрицательную по Вассерманну; но въ общемъ нужно сказать, что нельзя рекомендовать модификацію на основаніи того, что она въ подозрительныхъ случаяхъ даетъ положительный результатъ. Рекомендовать ее можно только въ томъ случаѣ, если она при большомъ материалѣ завѣдомо больныхъ даетъ больше положительныхъ результатовъ, чѣмъ оригиналъ методъ и, наоборотъ, при большомъ материалѣ завѣдомо здоровыхъ ни разу не даетъ положительного результата, какъ это бываетъ при Вассерманновской реакції.

Что касается годности этой модификаціи для практики, то я буду ее разбирать вмѣстѣ съ другими реакціями въ концѣ этого отдѣла. Считаю только нужнымъ уже здѣсь сказать, что лучшіе результаты всѣхъ этихъ модификацій въ сомнительныхъ случаяхъ не провѣрены паталого-анатомическимъ вскрытиемъ, — по крайней мѣрѣ, не въ такомъ об-

ширномъ размѣрѣ, какъ это сдѣлано при примѣненіи оригиналъного метода Вассерманна.

Первая модификація Маслаковца и Либерманна.

Эта модификація имѣетъ только теоретическій интересъ, такъ какъ она оставлена самыми авторами, хотя она сама по себѣ не уступаетъ другимъ упомянутымъ модификаціямъ.

Дѣло въ томъ, что М. и Л. нашли, что сыворотка домашней свиньи имѣетъ достаточное количество для реакціи веществъ, гемолизирующихъ эритроцитовъ барана. Такимъ образомъ, можно употреблять сыворотку, которую легко достать во всякой скотобойнѣ въ любое время. Такъ какъ они предлагаютъ пользоваться этой сывороткой въ свѣжемъ (не инактивированномъ) состояніи, то ею можно, кромѣ того, замѣнить комплементъ. Сыворотка больного изслѣдуется послѣ инактивированія. Титръ гемолитической системы (т. е. сыворотка свиньи и 5% эмульсія кр. кр. ш. барана) предварительно опредѣляется и употребляется доза, соотвѣтствующая четырехъ-кратному титру. Такимъ образомъ эта модификація гораздо меныше отклоняется отъ оригиналъного метода, чѣмъ вышеприведенный.

Модификація Noguchi.

Для избѣжанія ошибокъ, возникающихъ вслѣдствіе суммированія естественного и искусственного гемол. амбоцептора, Noguchi выработалъ методъ, при которомъ употребляеть промытые красные кровяные шарики человѣка и гемолитический амбоцепторъ, добытый посредствомъ иммунизированія кролика этими же эритроцитами. Noguchi очень тщательно изслѣдоваль взаимодѣйствіе комплемента и гемолитического амбоцептора и пришелъ къ заключенію, что только при самой точной дозировкѣ обоихъ біологическихъ реагентовъ, можно получить благонадежные результаты. Но такъ какъ о точномъ дозированіи амбоцептора не можетъ быть рѣчи при употребленіи

бараньихъ эритроцитовъ, такъ какъ гемолизирующая сила человѣческой сыворотки для этихъ эритроцитовъ различная при каждомъ случаѣ, то онъ предлагаетъ анти-человѣческую гемолитическую систему.

Изслѣдуется ли сыворотка въ активномъ или инактивированномъ состояніи, это по Noguchi безразлично. Для активной сыворотки непремѣнно нужно употреблять антигенъ-экстрактъ, который приготовленъ изъ „нерасторимыхъ въ ацетонѣ тканевыхъ липоидовъ сифилитическихъ или нормальныхъ органовъ“. Эти экстракти по Noguchi даже при употреблѣніи активной сыворотки, никогда не даютъ неспецифической задержки гемолиза. Для изслѣдованія инактивированной сыворотки допускаются и другіе, обычно примѣняемые экстракти, но предпочтаются и здѣсь вышеупомянутые.

Въ качествѣ комплемента употребляется сыворотка морской свинки. Комплементъ нужно титровать въ предварительномъ опыте. Въ качествѣ гемолитической системы употребляются (какъ уже сказано) промытые кр. кр. шарики человѣка и гемолитический амбоцепторъ, добытый иммунизированіемъ кролика этими эритроцитами. Изслѣдуются маленькая количества сыворотки (1 капля = приблизительно 0,05 куб. сант.; по болѣе поздней работѣ автора еще меньшая количества: 0,02 куб. сант.); и соответственно тому и другіе компоненты реакціи употребляются въ маленькихъ количествахъ. По Noguchi все равно, прибавляется-ли эмульсія эритроцитовъ (1 куб. сант. 1%-%ной эмульсіи) въ первой или во второй фазѣ реакціи; гемолитический амбоцепторъ нужно прибавить во вторую фазу.

Собственно Noguchi допускаетъ два способа примѣненія его модификації: первый лабораторный, для количественного производства реакціи и второй для практическаго врача. При первомъ онъ требуетъ употребленія строго отмѣренныхъ пипетокъ, комплементъ-сыворотку въ свѣжемъ состояніи и промытыхъ эритроцитовъ. При второмъ онъ

допускаетъ употребленіе капилярной пипетки, одна капля изъ которой равняется приблизительно 0,02 куб. сант., комплементъ-сыворотки, просушеннай на фильтровальной бумагѣ, и эмульсію кр. кр. шариковъ, добытую изъ дефибринированной крови больного, такимъ образомъ, чтобы получилась приблизительно одна капля этой крови въ 1 куб. сант. физиологического раствора NaCl, что соотвѣтствуетъ приблизительно 1%-% эмульсіи*. Хотя требуется предварительное титрованіе сущенаго комплемента, но всетаки, при примѣненіи приблизительныхъ количествъ, нужно признаться, о точныхъ результатахъ рѣчи быть не можетъ. Впрочемъ, для точнаго способа допускаются антигенъ и гемолитический амбоцепторъ, высушеными на фильтровальной бумагѣ и, по Noguchi, они въ такомъ состояніи держатся почти неопределенное время. Такъ какъ Noguchi требуетъ передъ опытомъ предварительного ихъ титрованія, то, конечно, ошибокъ отъ примѣненія сухого гемолит. амбоцептора быть не можетъ.

Что касается употребленія сухого антигена, то Noguchi предлагаетъ до употребленія промыть „антигенъ-бумагу“ ацетономъ, такъ какъ при храненіи всякаго антигена могутъ образоваться растворимые въ ацетонѣ соединенія, отъ которыхъ зависитъ антикомплентарное дѣйствіе старыхъ антигенъ-экстрактовъ. Такимъ образомъ, на бумагѣ будутъ оставаться только нерасторимые въ ацетонѣ тканевые липоиды. Этотъ способъ приготовленія экстрактовъ еще мало проявленъ, по крайней мѣрѣ, я не могъ найти какихъ-нибудь точныхъ указаний на эту тему у другихъ авторовъ. Вообще, весь способъ очень мало проявленъ. Изъ доступной мнѣ литературы я нашелъ только работу Slesewyka, который нашелъ, что модификація Noguchi даетъ неспецифическую задержку гемолиза (при лихорадочныхъ состояніяхъ). Самъ Вассерманъ не считаетъ эту модификацію годной. Во всякомъ случаѣ модификацію нельзя назвать упрощеніемъ Вассерм. реакціи.

Модификація Dungern'a.

Модификація представляє собою упрощеніє модифікації Noguchi. Для ізслѣдованія береться дефібринированная кровь больного, антигенъ-экстрактъ изъ сердца морской свинки. Гемолитический амбоцепторъ, сыворотка кролика, иммунизированного кр. кр. шариками человѣка, и комплементъ (сыворотка морской свинки) употребляются въ сухомъ видѣ (сушеными на фільтровальной бумагѣ). Всѣ ингредіенты приготавляются фабричнымъ путемъ, такъ что производить реакціи, дѣйствительно, очень просто. Вассерманъ совершенно опровергаєтъ эту реакцію, которая, къ сожалѣнію, нашла вслѣдствіе ея простоты очень широкое примѣненіе среди практическихъ врачей.

Модификаціи Weidanz'a, Mueller'a и Mulzer'a.

Различаются эти модификації отъ классического Вассерманновскаго метода только тѣмъ, что реакція производится съ очень маленькими количествами, какъ сыворотки, такъ и другихъ ингредіентовъ.

Müller отсчитываетъ жидкости каплями. Въ качествѣ антигена онъ пользуется алкогольнымъ экстрактомъ изъ сердца морской свинки, предложеннымъ имъ вмѣстѣ съ Landsteyneromъ и Petzлемъ; эмульсію эритроцитовъ барана, онъ употребляетъ 50 процентную (вмѣстѣ 5%).

Weidanz производить всю реакцію въ капілярныхъ пипеткахъ послѣ предварительного разбавленія всѣхъ жидкостей, до такого объема, чтобы они всѣ вошли въ употребленіе въ равныхъ объемахъ; эти объемы онъ береть въ капілярной пипеткѣ по способу Wright'a известнаго изъ техники опредѣленія опсонического показателя.

Mulzer видоизмѣнилъ этотъ способъ Weidanz'a такимъ образомъ, что онъ ізслѣдуєтъ 0,02 куб. сант. сыворотки, которую физіологическимъ растворомъ NaCl доводить до объема 0,1 куб. сант. Другіе ингредіенты доводятъ до та-

кого же объема (0,1 куб. сант.); такимъ образомъ общее количество ингредіентовъ въ концѣ реакціи равняется 0,5 к. с. Эти всѣ три модификації, конечно могутъ давать хорошие результаты. На счетъ способа Müller'a нужно только сказать, что отмѣриваніе жидкостей каплями всетаки очень неточный способъ. Объемъ одной капли сыворотки, въ чемъ легко убѣдиться при всякомъ отмѣриваніи сыворотки пипетками, колеблется между 0,03 до 0,06 куб. сант. въ зависимости отъ формы конца пипетки (которая всегда будетъ неодинаковая) и отъ поверхностнаго натяженія. Для ізслѣдованія не можетъ быть безразлично, ізслѣдуется ли одинъ или два объема данной жидкости.

Способъ Weidanz'a для того, кто привыкъ работать съ опсонинами никакого затрудненія не представляетъ. Кто къ этому не привыкъ, — долженъ, во всякомъ случаѣ, владѣть способомъ Mulzer, такъ какъ часто попадаются случаи, гдѣ — вслѣдствіе виѣшнихъ причинъ, — невозможно получить достаточное количество сыворотки, притомъ для ізслѣдованія съ 4-мя экстрактами. Мне лично пришлось не сколько разъ за неимѣніемъ достаточнаго количества сыворотки (для производства Вассерманновской реакціи требуется minitum 1,6 куб. сант.: ізслѣдованіе четырьмя экстрактами по 0,2 и 0,1 куб. сант. = 1,2 куб. сант. и контроль 0,4 куб. сант. сыворотки) при ізслѣдованіи довольствоваться маленькими количествами, и я въ такихъ случаяхъ выбиралъ способъ Weidanz'a такъ какъ я привыкъ къ капілярнымъ пипеткамъ при опредѣленіи опсонического показателя. Результаты были хорошие, но болѣе удобнымъ, чѣмъ оригинальный способъ, это видоизмѣненіе назвать нельзя. Оно, наоборотъ, требуетъ гораздо больше времени. Но, безъ сомнѣнія, модификація Weidanz-Mulzer въ томъ отношеніи имѣетъ значеніе, что єю доказана возможность работать съ ничтожными количествами сыворотки. Mulzer, Michaelis и Blaschko произвели сравнительныя ізслѣдованія

этихъ модификацій и оригинального метода, и не нашли никакого различія.

Методы, цѣль которыхъ уточненіе реакціи посредствомъ воспалительныхъ изслѣдованій.

Методъ Маслаковца и Либерманна.

Маслаковецъ и Либерманъ (въ работѣ, сдѣланной въ институтѣ для экспериментальной медицины отдѣленіи проф. Заболотнаго) объясняютъ ошибки, полученные при Вассерманновской реакціи тремя причинами: впервыхъ, непостоянствомъ состава эмульсіи кр. кр. шариковъ; во-вторыхъ, способностью антигена самого по себѣ связывать комплементъ, которая при каждомъ антигенъ-экстрактѣ бываетъ различна; и въ третьихъ, колебаніями, которымъ подвергнута содержаніе комплемента въ сывороткахъ морскихъ свинокъ.

5% эмульсія кр. кр. шариковъ бываетъ очень различной густоты. Это даже видно изъ того обстоятельства, что многіе авторы принимаютъ за единицу объемъ дефибринированной крови, другіе объемъ, полученныхъ центрифугированіемъ эритроцитовъ; въ послѣднемъ случаѣ объемъ бываетъ чрезвычайно различный, что зависитъ отъ скорости центрифуги и отъ продолжительности центрифугированія. Тѣмъ не менѣе, большинство авторовъ примѣняетъ 0,1 куб. сант. комплементъ — содержащей сыворотки. Что касается сыворотки морской свинки, то М. и Л. нашли на основаніи многихъ опытовъ, что комплементарная энергія этой сыворотки (komplementare Energie) бываетъ весьма различной и зависитъ отъ самыхъ разнообразныхъ обстоятельствъ: отъ метода получения крови, отъ времени полученія крови (послѣ ъды, или послѣ болѣе или менѣе продолжительного голоданія), продолжительность соприкосновенія сыворотки съ фибриномъ свертываемой крови, условія сохраненія крови (температура и свѣтъ) и продолжительности сохраненія. Но и несмотря

на то, что М. и Л. пользовались всегда сывороткой полученной и сохраненной каждый разъ при одинаковыхъ условіяхъ, они всетаки нашли, что содержаніе комплементомъ было подвергнуто большими колебаніямъ. При изслѣдованіи антигенъ-экстрактовъ они нашли, что анти-комплементарная сила при каждомъ экстрактѣ бываетъ различна. Если уже непостоянство одного изъ названныхъ факторовъ можетъ привести къ невѣрнымъ результатамъ, то совокупность всѣхъ трехъ должно дать совершенно неблагонадежные результаты. — На основаніи тщательныхъ изслѣдованій, М. и Л. пришли къ заключенію, что въ виду невозможности достигать непостоянства ингредіентовъ, единственная возможность избѣжанія ошибокъ состоитъ въ титрованіи каждый день или антигена при опредѣленныхъ объемахъ комплемента и эмульсіи сенсибилизованныхъ эритроцитовъ, или комплемента при равныхъ количествахъ антигена и эмульсіи сенсибилизов. эритроцитовъ. Авторы нашли, что при этихъ условіяхъ непостоянство всѣхъ трехъ ингредіентовъ не играетъ роли. Кромѣ того, чтобы, по возможности, избѣжать всѣхъ случайностей, они совѣтуютъ произвести этотъ предварительный опытъ въ присутствіи нормальной сыворотки и притомъ не одной сыворотки, но смѣси нѣсколькихъ нормальныхъ сыворотокъ. Эта смѣсь сыворотокъ сохраняется въ высушенномъ состояніи. Поступаютъ они слѣдующимъ образомъ: въ рядѣ пробирокъ они вливаютъ 0,2 куб. с. нормальной сыворотки, 0,1 куб. с. сыворотки морской свинки и антигена, — въ первую пробирку 0,05 куб., во вторую 0,1 и т. д. до 0,6 к. с. антигена въ послѣднюю. Всѣ жидкости предварительно доводятся физіолог. растворомъ до 1,0 куб. сант. Смѣсь ставится на 1 часъ въ термостатъ, затѣмъ прибавляется 1 куб. сант. 5% взвѣси кр. кр. ш. и 1 куб. с. гемолитич. амбоцептора (1 : 500). Для реакціи употребляется 2/3 количества антигена, находящагося въ той пробиркѣ, которая показываетъ еще полный гемолизъ.

Кромъ этого способа они рекомендуютъ еще слѣдующій, который въ сущности есть то же самое: во всѣ пробирки вливаютъ 0,2 куб. с. антигена, 0,2 норм. сыворотки и комплементъ въ убывающихъ количествахъ, отъ 0,1 до 0,01. Послѣ пробытія пробирокъ въ теченіе часа въ термостатѣ прибавляется гемолитическая система. Употребляется для реакціи количества комплемента на 0,01—0,02 куб. с. больше, чѣмъ въ послѣдней пробиркѣ съ полнымъ гемолизомъ. Такимъ образомъ остается свободнымъ такое незначительное количество комплемента, что оно не можетъ скрывать положительной реакціи. Условіемъ, чтобы это титрованіе имѣло то значеніе, которое ему придаютъ М. и Л., должно быть то, чтобы эмульсія кр. кр. ш. и гемолитической амбоцентора употреблялись при главномъ опыте тѣ же, что и при предварительномъ. Нельзя не признать справедливости выводовъ М. и Л. и ихъ способъ у насъ въ Россіи примѣняется не только въ ихъ лабораторіи, но и въ другихъ большихъ лабораторіяхъ (Minz въ Боткинской больницѣ въ Петербургѣ и Финкельштейнѣ въ лабораторії Блументаля въ Москвѣ).

Подобный же способъ титрованія комплемента предложенъ и Oluf Thomsen'омъ, но позже, чѣмъ Маслаковцемъ и Либерманномъ. Thomsen (154) нашелъ, что количество гемолитического амбоцентора играетъ только роль въ томъ смыслѣ, что, чѣмъ больше единицъ амбоцентора примѣняется при данномъ опыте, тѣмъ скорѣе происходитъ гемолизъ, но въ теченіе опредѣленного промежутка времени (2 часа) получается одинаковой интенсивности гемолизъ, все равно сколько-бы единицъ амбоцентора ни находилось въ каждой пробиркѣ — одна или 32; онъ приходитъ, слѣдовательно, къ заключенію, что избытокъ амбоцентора только ускоряетъ гемолизъ, если комплементъ и эмульсія кр. кр. ш. употреблялись въ постоянномъ количествѣ. Съ другой стороны, количество комплемента играетъ большую роль при гемолизѣ: напр. 0,05 куб. с. комплемента даетъ полный ге-

молизъ при наличности отъ одной до 32 единицъ амбоцентора; 0,027 куб. сант. комплемента гемолизируютъ только половину (приблизительно) и 0,012 куб. сант. комплемента гемолизируютъ только отъ 20 до 30% кр. кр. ш. при тѣхъ же самыхъ условіяхъ амбоцентора. На основаніи этихъ выводовъ (доказанныхъ многими протоколами) онъ считаетъ главнымъ требованіемъ титрованіе комплемента. При опыте Thomsen такъ же, какъ и Маслаковецъ и Либерманнъ употребляютъ количество комплемента нужное для полного гемолиза плюсъ количество, связанное антигеномъ. Для контроля силы изслѣдуемой человѣческой сыворотки, связывающей комплементъ, онъ предлагаетъ пользоваться меньшимъ количествомъ комплемента, а именно достаточнымъ для полного гемолиза безъ присутствія антигена; слѣдовательно, онъ требуетъ двойное титрованіе комплемента: одинъ разъ съ антигеномъ и одинъ разъ безъ антигена. Кромъ того, онъ титруетъ еще гемолитическую силу амбоцентора.

Если, такимъ образомъ, изъ работъ Маслаковца и Либерманна, а особенно Thomsen'a, сдѣлать выводъ, то эти авторы видятъ причину неточныхъ результатовъ Вассерманновской реакціи, главнымъ образомъ въ неопределенней дозировкѣ комплемента, который по Вассерманну дозируется по объему сыворотки морской свинки, а не по комплементарной энергіи данной сыворотки. Большее или меньшее количество гемолитического амбоцентора, какъ это ясно говоритъ Thomsen, вліяетъ на продолжительность гемолиза, но не можетъ при избыткѣ амбоцентора скрывать положительную реакцію.

Модификація Wechselmann'a.

Вексельманнъ называетъ Вассерманновскую реакцію самымъ постояннымъ симптомомъ сифилиса. Обстоятельство, извѣстное всѣмъ изслѣдователямъ, что иногда при явномъ сифилисѣ или послѣ короткаго леченія временно

эта биологическая реакция дает совершенно неудачи, онъ считаетъ обусловленнымъ (исходя отъ изслѣдований Эрлиха) образованіемъ комплементоидовъ. При обыкновенномъ инактивированіи сыворотокъ, (т. е. при нагреваніи на 56°), комплементъ не совершенно уничтожается, — но образуетъ комплементоиды. Если сыворотка содержала много комплемента, а слѣдовательно, послѣ инактивированія много комплементоидовъ, то послѣдніе до того могутъ занимать (*verstopfen*) комплементофильтрующую группу специфического амбоцептора, что прибавленный комплементъ морской свинки больше не фиксируется, остается свободнымъ и въ концѣ опыта получается полный гемолизъ = отрицательная реакція. По образцу Эрлиха Вексельманъ старался удалить эти комплементоиды, абсорбируя ихъ разными веществами, изъ которыхъ ему оказалась болѣе всего подходящимъ 7% взвѣсь свѣжеосажденного сѣрнокислого бария (Bogumsulfat), которую предложилъ для этихъ цѣлей Генгоу.

Поступаетъ онъ слѣдующимъ образомъ: 0,9 сант. изслѣдуемой сыворотки смѣшиваются съ 3 куб. с. физиологического раствора NaCl и съ 0,5 к. сант. взвѣси сѣрнокислого бария. Смѣсь ставится на I часть въ термостатъ и потомъ центрифугируется; 1 куб. с. прозрачной жидкости, соотвѣтствующей почти 0,2 куб. с. сыворотки изслѣдуется по правиламъ установленнымъ Вассерманомъ. При сравнительныхъ изслѣдованіяхъ Вексельманъ нашелъ, что его способъ даетъ гораздо большій процентъ положительныхъ реакцій, чѣмъ оригинальный способъ Вассермана у леченыхъ больныхъ.

Прежде, чѣмъ перейти къ слѣдующей по порядку модификаціи Jacobaeus'a и Minz'a, составляющей главную часть моей работы, я считаю нужнымъ дать нѣсколько общихъ замѣчаній къ только что описаннымъ видоизмѣненіямъ Васс-

серманновской реакціи и указывать тѣ моменты, которые заставили меня на повѣркѣ реакціи Minz'a и Jacobaeus'a.

По Вассерману требуется, какъ уже раньше сказано, кроме контролей при самомъ опыте, еще каждый разъ провѣрка гемолитической системы.

Величины, которыми оперируетъ изслѣдователь слѣдующія: съ одной стороны, сыворотка X и „антigenъ-экстрактъ“, съ другой, кр. кр. шарики и специфический для нихъ гемолитической амбоцепторъ. Всѣ онѣ по ихъ содержанию реагирующими веществами болѣе или менѣе неопределены, по крайней мѣрѣ численно ихъ трудно определить. Реакція состоитъ въ томъ, что прибавляется пятая неизвѣстная величина, комплементъ и отсчитывается результатъ, смотря по тому, связывается-ли эта пятая величина сывороткой X и „антigenъ-экстрактомъ“, т. е. смотря по тому, имѣются-ли въ сывороткѣ X амбоцептры, которые стараются соединиться съ „антигеномъ“, для чего имъ нуженъ комплементъ. Амбоцепторовъ, специфическихъ для „антигена“ (въ данномъ экстрактѣ) можетъ быть въ данной сывороткѣ очень много, но можетъ быть и очень мало. Конечно, если ихъ много, то они способны связывать много комплемента, если ихъ мало, то они будутъ связывать его мало. Изъ этого видно, что для избѣжанія ошибокъ нужно не только изслѣдовать опредѣленное количество сыворотки, но и нужно стараться употреблять нѣкоторый минимумъ комплемента. Вассерманъ, на основаніи многихъ опытовъ, предложилъ примѣнять всегда 0,1 куб. с. сыворотки морской свинки. Сыворотка морской свинки, какъ уже прежними изслѣдователями установлено, изъ всѣхъ изслѣдованныхъ на содержание комплемента сыворотокъ обладаетъ самымъ постояннымъ содержаниемъ комплемента. (Кромѣ того она еще особенно пригодна для такого рода изслѣдований въ виду того, что не содержитъ гемолитического амбоцептора для красныхъ кровяныхъ шариковъ барана.) Гемолитическая система сама по себѣ на первый

взглядъ величина болѣе или менѣе постоянная: по существу это однако не такъ. По M. Stern другимъ изслѣдователямъ кр. кр. шарики не только различныхъ овецъ, но и одной и той же овцы гемолизируются въ различной степени тѣмъ же самыи гемолитическимъ иммунамбоцептромъ, въ зависимости отъ самыхъ разнообразныхъ условій, большей частью даже неизвѣстныхъ. Къ тому же, сродство комплемента къ системѣ, гемолитической амбоцепторъ — кр. кр. ш. бываетъ различнымъ у различныхъ морскихъ свинокъ. Причины для этого совсѣмъ неизвѣстны. Но изъ этого ясно, что провѣрка гемолитической системы до главнаго опыта, какъ это требуетъ Вассерманъ, составляетъ наименьшее требование, которое нужно удовлетворить. Этимъ титрованіемъ вся система, каждая часть которой численно представляеть собою неизвѣстное, переводится всетаки въ относительно постоянную и относительно извѣстную величину. Конечно это имѣеть значеніе только для даннаго опыта, потому что на другой день реакція между тремя факторами будетъ протекать иначе и можетъ получиться другой титръ отдѣльныхъ біологическихъ реактивовъ, даже если животныя, отъ которыхъ были получены эти реактивы будутъ одни и тѣ же. При получениі ихъ отъ другихъ животныхъ результаты могутъ очень сильно отклоняться отъ результатовъ предыдущаго дня.

Я здѣсь привожу одинъ опытъ, который мнѣ нѣсколько разъ пришлось провѣрить, иллюстрирующій ошибки, которыя могутъ встрѣчаться, если не провѣрить гемолитическую систему: во время моихъ работъ я имѣлъ въ своемъ распоряженіи двухъ барановъ. Гемолитическую сыворотку, которой я пользовался при данномъ опыте, я получалъ иммунизированіемъ кролика посредствомъ одной внутривенной инъекціи 3-хъ куб. с. кр. кр. ш. и 2-хъ интраперитонеальныхъ инъекцій по 5 куб. с. кр. кр. ш., причемъ я впряскивалъ каждый разъ половину кр. кр. ш. (т. е. 2,5 resp. 1,5 куб. с.) одного барана смѣшанныхъ съ тѣмъ же объемомъ кр. кр. ш.

другого барана. Гемолитическій титръ гемолитической сыворотки, установленный 3 дня послѣ того, какъ кроликъ былъ убитъ, для кров. ш. того и другого барана былъ 1/1500 до 1/1600: Черезъ три недѣли я опять провѣрилъ титръ для кр. кр. ш. и получилъ слѣдующій результатъ:

Разв. гемол. сыв. въ 0,85% раств. NaCl.	1:1500 1,0к.с.	1:1200 1,0к.с.	1:1000 1,0к.с.	1:900 1,0к.с.	1:800 1,0к.с.	1:700 1,0к.с.	1:600 1,0к.с.	1:500 1,0к.с.	Во всѣхъ пробиркахъ жидкость доведена физиологическимъ растворомъ до 5 к. сант.
Сыв. морс. св. 1:10 физ. раств. NaCl.	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	
5% эмульс. кр. кр. ш. барана I.	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	
Результатъ послѣ 2 час. въ термост. при 37°.									
Во всѣхъ пробиркахъ полный гемолизъ.									

Разв. гемол. сыв. въ 0,85% раств. NaCl.	1:1500 1,0к.с.	1:1200 1,0к.с.	1:1000 1,0к.с.	1:900 1,0к.с.	1:800 1,0к.с.	1:700 1,0к.с.	1:600 1,0к.с.	Во всѣхъ пробиркахъ жидкость доведена физиологическимъ растворомъ до 5 куб. сант.	
Сыв. морск. св. 1:10 физ. раств.	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	
5% эмульсія кр. кр. ш. барана II.	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	
Результатъ послѣ 2 ч. въ терм. при 37°.	Слѣды гемолиза.	Слѣды гемолиза.	Непол. гемол.	Почти пол. гемол.					Полный гемолизъ.

Сыворотка морской свинки при обоихъ опытахъ была одна и та же, опыты были поставлены одновременно. Контроли были для обоихъ опытовъ: 1) гемолитическая сыворотка въ разведеніи 1/10 + красные кр. ш. и 2) два куб. с. сыворотки морской свинки въ разведеніи 1:10 + кр. кр. ш. и 3) физиолог. раствор. + кр. кр. ш.

Во всѣхъ шести контроляхъ гемолиза не было. Черезъ нѣсколько дней я поставилъ тотъ же самый опытъ съ свѣжедобытыми кр. кр. ш. и сывороткой новой морской свинки и получился для кр. кр. ш. барана I гемолитический титръ 1:1500 (значить, тотъ же самый, что и при первомъ опытѣ) для кр. кр. ш. барана II титръ былъ 1:1200 до 1:1300, значитъ почти на половину выше.

При обоихъ опытахъ условия были совершенно одинаковы; кровь обоихъ барановъ и сыворотка морскихъ свинокъ были добыты наканунѣ опытовъ; кровь барановъ изъ *Vena jugularis externa*, кровь морскихъ свинокъ — посредствомъ раскрытия грудной клѣтки (въ эфирномъ наркозѣ) и присасыванія стерильной пипеткой. Сохранялись жидкости оба раза на льду при + 5° Ц., въ темнотѣ; въ теченіе 15 часовъ. Физиологический растворъ NaCl былъ оба раза свѣжеприготовленный и не растворялъ кр. кр. ш. ни того, ни другого барана въ теченіе полутора сутокъ. Пробирки и колбы были при обоихъ опытахъ стерилизованы въ сухомъ воздухѣ при 150°; дестилированной воды (въ видѣ капелекъ или налета) въ нихъ не было; кроме того я (какъ и всегда) смотрѣлъ за тѣмъ, чтобы сосуды и пипетки не пришли въ соприкосновеніе съ химическими веществами, которые случайно могли бы способствовать гемолизу (мыло, сулема, щелочи и т. д.) или задерживать его (кислоты).

Нѣкоторое объясненіе того, что амбоцепторъ гемолизировалъ въ столь различной степени кр. кр. ш. обоихъ барановъ можно найти въ слѣдующемъ обстоятельствѣ: кр. кр. ш. того и другого барана были промыты въ той же самой центрифугѣ одновременно, причемъ растворъ поваренной соли надъ кровяными шариками барана II, труднѣе гемолизирующихъся, становился всегда раньше прозрачнымъ, слѣдовательно, его эритроциты подвергались относительно больше центрифугированію, чѣмъ эритроциты II. Значить, эмульсія кр. кр. ш. II была немного гуще, чѣмъ барана I, да притомъ, по всей

вѣроятности, вслѣдствіе относительно болѣе продолжительного центрифугированія отдѣльные шарики могли прилипать другъ къ другу. Но такъ какъ центрифугированіе при второмъ опытѣ было совершенно такое же и, несмотря на это, результаты титрованія для эритроцитовъ обоихъ барановъ сошлись гораздо ближе другъ къ другу, то одну только разницу въ специфическомъ вѣсѣ нельзя считать единственнымъ причиной разныхъ результатовъ. Такимъ образомъ, объяснять вышеописанный результатъ можно только тѣмъ, что свойства кр. кр. ш. измѣняются въ организмѣ животнаго отъ до сихъ поръ совершенно неизвѣстныхъ причинъ. Кромѣ того, комплементарное свойство сыворотки морской свинки бываетъ весьма различно у различныхъ животныхъ, на что указываютъ много авторовъ. (*Маслаковецъ, и Либерманъ, Browning и Mc, Kenzie, Thomsen, M. Steg и др.*). Не только относительно отклоняемости (*Deviabilitat, M. Steg*) въ сторону человѣч. сыворотки + антигенъ, или въ сторону гемолитического амбоцептора + кр. кр. ш., но и относительно ихъ сродства къ кр. кр. ш. барана комплементарная свойства сыворотки морской свинки бываютъ различны, какъ видно изъ описанного опыта *). Изъ сказаннаго ясно, что непремѣнно нужно передъ каждымъ опытомъ протитровать гемолитическую сыворотку по отношенію кр. кр. ш. и комплемента. Только такимъ образомъ получается относительная возможность (но не полная) избѣжать грубыхъ ошибокъ, такъ какъ связывающія комплементъ свойства всѣхъ сыворотокъ, которыхъ изслѣдуются при данномъ опыте будутъ измѣряемы относительно постоянной величиной.

Съ другой стороны, нѣть сомнѣнія, что эта только относительно постоянная величина сдѣлается еще болѣе опре-

*.) На счетъ данного опыта нужно еще сказать, что при асептическомъ храненіи эмульсій изъ кр. кр. ш. обоихъ барановъ въ теченіе нѣсколькихъ дней, кр. кр. ш. барана II, т. е. тѣ, которые при специфическомъ гемолизѣ въ данномъ опыте труднѣе гемолизировались, скорѣе разлагались и окрашивали растворъ гемоглобиномъ, чѣмъ кр. кр. ш. другого барана I.

дѣленной, если кромѣ титрованія гемолитического амбоцептора по отношенію къ комплементу и крови, прибавить титрованіе антигена противъ гемолитической системы, какъ это требуютъ Маслаковецъ и Либерманнъ, Thomsen, Noguchi, Minz и др.

Самые же точные результаты будутъ получаться въ томъ случаѣ, если по предложенію Маслаковца и Либерманна въ каждую пробирку при титрованіи прибавить по 0,2 куб. с. смѣси изъ нормальныхъ сыворотокъ. Такимъ образомъ предварительный опытъ сводится къ тому, что про-дѣливается реакція съ нормальной сывороткой и, такимъ образомъ, опредѣляется наименьшее количество комплемента, которое при существующей въ данный день гемолизирующей силѣ гемолитического амбоцептора даетъ отрицательную реакцію. Такимъ способомъ должны открываться даже незначительныя количества реагирующихъ веществъ въ сывороткѣ: какъ только они вмѣстѣ съ антигенъ-экстрактомъ даютъ связываніе, хоть и незначительной части комплемента, должна получиться задержка гемолиза, такъ какъ при предварительномъ опыте установлено наименьшее количество комплемента, обусловливающее гемолизъ въ присутствіи не дающей положительной реакціи нормальной человѣческой сыворотки.

Такимъ образомъ, обсуждая вопросъ теоретически, можно было бы полагать, что модификація Маслаковца и Либерманна должна дать вполнѣ точные результаты. Но въ сущности это не такъ, ибо при этой модификаціи не принято во вниманіе еще содержаніе въ человѣческой сывороткѣ гемолитическихъ амбоцепторовъ противъ красныхъ кровяныхъ шариковъ барана и комплементоидовъ, образующихся въ сывороткѣ послѣ инактивированія. Но объ этомъ будетъ рѣчь ниже.

Если перейти теперь къ модификаціямъ, представляющимъ упрощеніе и, можетъ быть мнимое, уточченіе реакціи, то главный ихъ недостатокъ, который одинъ уже доказываетъ

ихъ негодность для практики, тотъ, что онъ всѣ выпускаютъ самые важные контроли, даже самый простой, а именно, предложенное Вассерманномъ титрованіе гемолитической системы. Модификаціи Вауега, Черногубова и Нечт'a (ихъ можно разбирать вмѣстѣ), потому что онъ всѣ три имѣютъ то общее, что пользуются естественнымъ гемолитическимъ амбоценторомъ изслѣдуемой сыворотки, — не знаютъ титрованія гемолитической системы. Правда, Вауег требуетъ провѣрки „антигена“, титрованіемъ его въ убывающихъ дозахъ въ присутствіи комплемента и нормальной сыворотки съ прибавленіемъ послѣ часового стоянія смѣси въ термостатѣ эмульсіи кр. кр. ш. Но нельзя не признать недостаточности этого титрованія.

Черногубовъ считаетъ даже ненужнымъ провѣрять антигенъ, такъ какъ приготовленный по его указаніямъ антигенъ весьма постояненъ. Но, хотя постоянство антигена есть очень цѣнное качество, всетаки провѣрка его нужна, ибо гемолитическая система измѣняется и свойства сыворотокъ различныхъ морскихъ свинокъ относительно ихъ комплементарной силы по отношенію къ „антигену“ бываютъ весьма различны (M. Stern, Brown, Makenzie и др.). Нечт кромѣ одного неизвѣстного, гемолитической системы, примѣняетъ еще второе неизвѣстное: комплементъ изслѣдуемой сыворотки, которая можетъ совершенно различно относиться въ каждомъ отдѣльномъ случаѣ къ гемолитическому амбоцептору. О сравненіи результатовъ во время одного опыта при его модификаціи рѣчи быть не можетъ. Такимъ образомъ, если изслѣдовать одновременно нѣсколько сыворотокъ по одной изъ этихъ трехъ модификацій (Черногубова, Нечт'a и Вауега), то изслѣдованіе каждой сыворотки будетъ представлять собой отдѣльный опытъ, который съ другими опытами ничего общаго не имѣеть (или во всякомъ случаѣ имѣть мало общаго), такъ что контроли (титрованіе антигена (по Вауегу), опытъ съ навѣрно сифилитиче-

ской и съ навѣрно нормальной сывороткой) большого значенія имѣть не могутъ. Значеніе ихъ только основывается на томъ, что дѣйствіе сифил. и нормальной сыворотки на гемолитическую систему въ присутствіе „антигена“ сравнивается съ дѣйствіемъ сыворотки X на эту же систему. Но чтобы это сравненіе имѣла цѣлесообразный результатъ, нужно, во-первыхъ, чтобы степень измѣняемости отдѣльныхъ частей этой системы была предварительными опытами по возможности опредѣлена, а, во-вторыхъ, чтобы эта система была при испытаніи контрольныхъ сыворотокъ и сыворотокъ X одна и та же.

Объ этомъ при названныхъ модификаціяхъ рѣчи быть не можетъ и потому онъ могутъ имѣть только теоретической интересъ, — безъ сомнѣнія даже большой теоретической интересъ, но не имѣя достаточного числа контролей онъ для практики не примѣнимы.

Citron говоритъ (Die Methoden der Immunodiagnostik u. Immunotherapie, Leipzig, Georg Thieme II Auflage): „Я себѣ поставилъ правиломъ при прочитываніи новыхъ научныхъ сообщеній изъ области серодіагностики сперва обращать вниманіе на контроли. Если они (контроли) недостаточны, то цѣна работы, что бы она ни содержала, будетъ пока небольшая“, и „Работа“, говоритъ дальше Citron „въ которой нѣтъ всѣхъ контролей, исключающихъ не только всѣ возможныя, но и невѣроятныя ошибки, не допускаетъ научнаго вывода“. Эти слова примѣнимы и къ модификаціямъ, которыя представляютъ упрощенія Вассерманновской реакціи. Что касается большого числа положительныхъ реакцій, полученныхъ авторами вышеописанныхъ модификацій, то онъ объясняются именно ихъ недостатками. Если сыворотка будетъ содержать мало гемолитического амбоцептора, то въ присутствіи „антигена“, который почти всегда парализуетъ большую или меньшую часть комплемента, можетъ получиться задержка гемолиза тамъ, гдѣ по Вассерману

реакція будетъ отрицательная (Noguchi). Но это можетъ случиться при изслѣдованіи сифилитическихъ и несифилитическихъ сыворотокъ, и, какъ уже указано, положительная реакція у несифилитическихъ больныхъ по Вацегу не бываетъ только рѣдкимъ исключеніемъ (Jacobaeus и Backman).

Модификація Noguchi занимаетъ особое мѣсто между модификаціями. Нельзя отрицать того, что съ теоретической стороны она, представляетъ улучшеніе основной Вассерманн. реакціи, такъ какъ избѣгаетъ ошибокъ, возникающихъ отъ присутствія естественного гемолитического амбоцептора въ сывороткѣ человѣка. Онъ, правда, имѣеть нѣкоторыя неудобства, на основаніи которыхъ удобопримѣняемость ея для практики кажется сомнительной, а именно примѣненіе незначительныхъ количествъ всѣхъ жидкостей требуетъ много чисто механическихъ упражненій, чтобы избѣжать ошибокъ; достать кр. кр. ш. человѣка, безъ сомнѣнія, тоже менѣе удобно, чѣмъ отъ какого-нибудь животнаго, особенно въ достаточномъ количествѣ для иммунизациіи кролика. Но, безъ сомнѣнія, большой интересъ имѣютъ указанія Noguchi объ употребленіи „антигенъ-экстракта“, содержащаго только нерастворимые въ ацетонѣ тканевые липоиды. Если этотъ экстрактъ даетъ, дѣйствительно, одинаковые результаты съ активными и инактивированными сыворотками, то примѣненіе его сдѣлаетъ ненужнымъ инактивированіе. Это имѣло бы не одинъ только теоретический интересъ, потому что черезъ инактивированіе ослабляются не только неспецифическая, дающія реакцію связыванія комилемента съ сифилитическимъ „антигенъ-экстрактомъ“, но и специфическая вещества характерные для сифилиса (Boas и Thomasen). Такимъ образомъ, дѣйствительно, можно было бы получить специфическая положительная реакціи, которая вслѣдствіе инактивированія оказывается отрицательными. Но, конечно, провѣрить этотъ антигенъ-экстрактъ можно только на большомъ материалѣ больныхъ.

Модифікація Маслаковца и Либерманна складається, безъ сомнѣнія, шагъ впередъ въ вопросѣ уточненія Вассерманновской реакціи, такъ какъ титрованіемъ „антigenъ-экстракта“ противъ гемолитической системы неизвѣстныя величины еще ближе приводятся къ извѣстной величинѣ, ибо, кромъ опредѣленія комплементарной силы комплемента по отношенію къ гемолитическому амбоцептору опредѣляется эта сила и по отношенію къ „антigenу“. Только требование, чтобы это титрованіе производилось въ присутствіи нормальной сыворотки я нашелъ трудно выполнимымъ.

Маслаковецъ и Либерманъ предлагаютъ пользоваться смѣсью высушенныхъ сыворотокъ (смѣсь изъ разныхъ нормальныхъ сыворотокъ нужно примѣнять, чтобы исключать индивидуальныя различія каждой сыворотки: то очень высокое, то очень низкое противъ нормы содержаніе гемолитического амбоцептора; замедляющія гемолизъ вещества въ сывороткѣ и пр.). Порошокъ, добытый отъ высушенныхъ сыворотокъ растворяется въ дестиллированной водѣ до объема сыворотки. Мнѣ почти никогда не удалось получить посредствомъ высушиванія годную смѣсь: эти высушенныя сыворотки, въ большинствѣ случаевъ, сами задерживали гемолизъ въ болѣе или менѣе сильной степени. Къ сожалѣнію, авторы не указывали точно способъ высушиванія. Примѣненіе свѣжей нормальной сыворотки мнѣ оказалось невозможнно, такъ какъ я не всегда имѣлъ подъ руками достаточное излишнее количество нормальныхъ сыворотокъ, для составленія смѣси изъ нихъ, которая оказалась бы достаточнной для титрованія четырехъ антигенъ-экстрактовъ. Поэтому я при своихъ опытахъ продѣлалъ титрованіе антигена въ отсутствіи нормальной сыворотки, но, впрочемъ, по Маслаковцу и Либерманну. Я считалъ это тѣмъ болѣе возможнымъ, что я нѣсколько разъ, когда имѣлъ случайно достаточное количество нормальной свѣжей сыворотки, титровалъ параллельно антигенъ-экстракты какъ въ присутствіи

смѣси этихъ сыворотокъ, такъ и безъ этой смѣси и различія не нашелъ.

Если, такимъ образомъ, соединить сказанное о модифікаціяхъ, то можно сдѣлать слѣдующій выводъ: модифікаціи, представляющія собою упрощеніе имѣютъ больше теоретической интересъ. Модифікаціи, при которыхъ работаютъ съ маленькими количествами жидкостей, кромъ теоретического интереса имѣютъ и практическое значеніе, но требуютъ много чисто-механическаго упражненія. Модифікаціи, по типу метода Маслаковца и Либерманна, и модифікація Wechsеля — представляютъ собою, безъ сомнѣнія, улучшеніе реакціи. Но что они собою еще не представляютъ конечнаго идеала, видно изъ работъ Minz'a и Jacobaeus'a. Эти авторы, примѣняя свой способъ параллельно съ способомъ Маслаковца и Либерманна, получили болѣе совершенные результаты отъ своей модифікаціи. Jacobaeus кромъ того, что сравнивалъ свой способъ съ основнымъ Вассерманновскимъ способомъ, сравнивалъ его также со способомъ Вексельманна и получилъ своимъ методомъ лучшіе результаты.

Модифікація Minz'a и Jacobaeus'a.

Техника Minz'a и Jacobaeus'a слѣдующая: изслѣдуемую сыворотку X они смѣшиваютъ съ эритроцитами барана въ такой пропорціи, что на 0,2 куб. с. инактивированной сыворотки приходится 1 куб. с. 5% эмульсіи кр. кр. ш. Смѣсь ставится на одинъ часъ въ термостатъ при 37°, по томъ подвергается центрифугированію; находящаяся послѣ этого надъ кр. ш. прозрачная жидкость, въ которой находится сыворотка и физіологический растворъ NaCl, отливается и употребляется для изслѣдованія по Вассерманну.

Jacobaeus смѣшиваетъ такимъ образомъ: къ 0,2 куб. с. сыворотки прибавляются 2,5 куб. с. физіологического раствора NaCl и 1 куб. с. 5% эмульсіи кр. кр. ш.

Minz 0,4 к. с. сыворотки физиологическим растворомъ дополняетъ до 2,0 куб. сант. и, кроме того, прибавляютъ 2,0 к. с. 5% эмульсіи кр. кр. ш. барана. Такимъ образомъ, 1 куб. сант., полученный послѣ центрифугированія, будетъ содержать немного больше 0,1 куб. сант. сыворотки. Во время пребыванія смѣси въ термостатѣ ее нужно повторно взбалтывать.

Обработанная такимъ образомъ сыворотка будетъ совсѣмъ или почти совсѣмъ освобождена отъ гемолитического амбоцептора, который въ термостатѣ связывается съ кр. кр. ш. Въ этомъ легко убѣдиться: если прибавить къ полученнымъ посредствомъ центрифугированія эритроцитамъ комплементъ, то эритроциты болѣе или менѣе скоро гемолизируются, что не послѣдовало съ эритроцитами, которые не были въ соприкосновеніи съ сывороткой. Съ другой стороны, если необработанная сыворотка въ присутствіи комплемента гемолизировала кр. кр. ш., то сыворотка, полученная послѣ обработки по Минцу и Якубесу, больше не гемолизируетъ; значитъ, она освобождена отъ естественного гемолитического амбоцептора, который переходитъ на центрифужированные кр. кр. ш. Гемолизъ этихъ сенсибилизированныхъ эритроцитовъ послѣ прибавленія комплемента бываетъ различный — полный, неполный или онъ даже совсѣмъ отсутствуетъ, смотря по тому, сколько гемолит. амбоцепторовъ содержала обработанная сыворотка.

При обработкѣ сыворотки описаннымъ образомъ, сыворотка освобождается не только отъ гемолитического амбоцептора, но и отъ комплементоидовъ. Это доказано экспериментально Эрлихомъ и Заксомъ, при ихъ опытахъ съ инактивированной сывороткой собаки и эритроцитами морской свинки.

Эритроциты морской свинки гемолизируются инактивированной сывороткой собаки въ присутствіи комплемента. Эрлихъ и Заксъ поставили такой опытъ:

пробирки, въ которыхъ находились: инактивированная сыворотка собаки и эритроциты морской свинки, на 1 часть они поставили на ледъ при 0°. Послѣ того часть А этихъ пробирокъ они центрифугировали и отливали сыворотку, взамѣнъ которой приливали физиологический растворъ NaCl. Другая часть пробирокъ В оставалась неизмѣненной. Теперь пробирки того и другого ряда на одинъ часъ помѣщаются въ термостатъ при 37°, затѣмъ послѣ центрифугированія, жидкость отливается (въ пробиркахъ А физиологический растворъ, въ пробиркахъ В сыворотка собаки) и къ оставшимся въ пробиркахъ кр. кр. ш. прибавляется комплементъ (свѣжая сыворотка морской свинки). Пробирки опять помѣщаются въ термостатъ при 37°. При этой обстановкѣ опыта гемолизъ получается только въ пробиркахъ ряда А (изъ работы Minza).

Этимъ опытомъ доказано, что при 0° кр. кр. ш. присоединяются только гемолитические амбоцепторы, а при 37° изъ сыворотки (въ пробиркахъ В) переходятъ на кр. кр. ш. еще другія вещества, — комплементоиды, которые, занимая комплементофильтрующую группу амбоцептора, мѣшаютъ присоединенію комплемента и, такимъ образомъ, препятствуютъ гемолизу.

Это явленіе еще интересно въ томъ отношеніи, что предложенный методъ не только устраниетъ мѣшающее дѣйствіе естественного гемолизина, но и присоединяетъ преимущества метода Вексельманна, по которому удаляются только комплементоиды.

Minz и Jacobaeus предлагаютъ свой методъ, главнымъ образомъ, для леченыхъ сифилитиковъ, въ сывороткѣ которыхъ, что нашелъ уже Нехтъ, — гемолитический амбоцепторъ количественно увеличенъ.

На основаніи того, что результаты опубликованные Minz'омъ и Jacobaeus'омъ, дѣйствительно, гораздо лучше,

чъмъ они получаются при постановкѣ опыта по Вассерману, проф. Шепилевскій поручилъ мнѣ изслѣдовать методъ этихъ авторовъ, параллельно съ Вассерманновской реакцией. Кромѣ того, я продѣлалъ большинство реакцій тоже по методу M. Stern, который считается самымъ лучшимъ изъ методовъ, представляющихъ собою упрощеніе техники.

Методъ Jacobsthal'я.

Якобсталю удалось доказать, по его мнѣнію, что между выпаденіями, которыя при Вассерманновской реакціи наблюдали много изслѣдователей, тоже и при употребленіи экстрактовъ изъ сифилитическихъ органовъ, и между реакцией связыванія комплемента, существуетъ прямое соотношеніе. Опытъ онъ производилъ такимъ образомъ, что центрифугировалъ смѣсь изъ сифилитической сыворотки и изъ экстракта послѣ того, какъ смѣсь находилась 2 часа въ термостатѣ при 37°. Верхніе слои этой центрифужированной жидкости не связывали комплемента, самые низкіе слои связывали его въ такой же степени, какъ вся смѣсь до центрифугированія; въ этихъ самыхъ низкихъ слояхъ находился минимальный осадокъ. Якобсталъ этимъ опытомъ считаетъ доказаннымъ не только тотъ фактъ, что существуетъ тѣсное соотношеніе между этими выпаденіями и реакцией связыванія комплемента, но и то, что эта преципитация есть именно суть Вассерманновской реакціи. Онъ считаетъ вѣроятнымъ, что комплементъ связывается преципитатомъ.

Что преципитация при Вассерманновской реакціи микроскопически рѣдко замѣчается, онъ объясняетъ тѣмъ, что смѣсь изъ экстракта и физіологического раствора — мутная жидкость и что муть не даетъ видѣть преципитаты. Поэтому онъ старался открыть ихъ микроскопически. Сначала онъ пользовался Ультрамикроскопомъ, а потомъ нашелъ, что эти изслѣдованія гораздо удобнѣе производить въ темномъ полѣ зрењія. Нашелъ онъ слѣдующее: если осмотрѣть подъ

микроскопомъ въ темномъ полѣ зрењія экстрактъ изъ сифилитическихъ органовъ, разбавленный въ пропорціи, въ которой онъ употребляется для Вассерманновской реакціи, то все поле зрењія наполнено маленькими шариками почти одинаковой величины (величина большихъ кокковъ) которые всѣ имѣютъ сильное молекулярное движение и всѣ расположены по одному, рѣдко по два или по три. Якобсталъ называетъ эти шарики микрозомами. Кромѣ того онъ нашелъ шарики, въ 2—3 раза больше описанныхъ, которые онъ называетъ липозомами и каплеобразныя тѣльца, которые называетъ липостагмами.

Сыворотка подъ микроскопомъ имѣеть совсѣмъ однообразный видъ, слегка синевато опалецирующей цвѣтъ, — выражение коллоидального состоянія. Если теперь смѣсь поставить на $\frac{1}{2}$ —1 часть въ термостатѣ при 37°, то замѣчается: если сыворотка была сифилитическая, то поле зрењія дѣлается болѣе темнымъ, такъ какъ двигающіеся шариками, которые при осматриваніи одного только экстракта или смѣси его и сыворотки сейчасъ послѣ ихъ смѣшанія наполняли все поле зрењія, собираются въ кучи, между которыми находятся только отдѣльные рѣдкіе микрозомы. Въ этихъ кучахъ замѣчается между отдѣльными шариками промежуточное вещество, которое имѣеть полупрозрачный видъ въ родѣ облачка. Въ нѣкоторыхъ мѣстахъ въ кучкахъ изъ микрозомовъ находится мало промежуточного вещества; въ другихъ же мѣстахъ преобладаетъ промежуточное вещество, а шариковъ мало. Иногда шариками, какъ будто-бы распадаются и сами образуютъ это вещество, по словамъ Якобстала, имѣющее губчатый видъ.

Если сыворотка была несифилитическая, то картина, послѣ пребыванія смѣси: экстрактъ + сыворотка въ термостатѣ, получается такая же, какъ при осматриваніи одного экстракта, только промежутки между шариками немноже больше, соответственно большему разведенію жидкости. При нормальной сывороткѣ шариками сохраняютъ молекулярное движение, при сифилитической сывороткѣ это движение про-

падаетъ. Этотъ послѣдній признакъ Якобсталь считаетъ характернымъ, но не постояннымъ и, слѣдовательно, не доказательнымъ. Другія картины: собираю шариковъ въ кучи и образованіе изъ нихъ губчатаго вещества, если сыворотка была сифилитическая, — Якобсталь считаетъ признакомъ такъ же постояннымъ, какъ и Вассерманновскую реакцію и на основаніи этого онъ предлагаетъ, какъ видоизмѣненіе Вассерманновской реакціи, оптическій серодіагнозъ сифилиса.

По мнѣнію Якобстала реакція состоитъ изъ двухъ компонентовъ: агглютинаціи шариковъ и преципитациіи. Вопросъ о строеніи шариковъ и преципитатовъ онъ оставляетъ нерѣшеннымъ. На основаніи опытовъ окрашиванія экстракта посредствомъ Scharlachrot онъ полагаетъ, что химическій составъ не одинаковъ (*einheitlich*) такъ какъ большіе тѣльца (липозомы и липостагмы) обыкновенно, но не всегда, окрашиваются (осматриваніе подъ ультрамикроскопомъ), микрозомы — плохо, и то не всѣ окрашиваются. Въ виду этого, онъ считаетъ липозомы и липостагмы за жировыя частицы, микрозомы за липоидно-бѣлковыя вещества. Что преципитаты не представляютъ собою бѣлковыя вещества, или во всякомъ случаѣ не чисто-бѣлковыя, онъ считаетъ доказаннымъ тѣмъ, что они метиленовой синькой Леффлера или вовсе не окрашиваются, или окрашиваются очень слабо, только въ синеватый оттѣнокъ.

Якобсталь изслѣдовалъ 214 сыворотокъ параллельно по предложеному имъ методу и по Вассерманну и получилъ немного менѣе положительныхъ результатовъ по своему способу. На основаніи этого онъ считаетъ себя вправѣ рекомендовать его для практическаго примѣненія, тѣмъ болѣе, что онъ ни разу не получилъ положительной реакціи, гдѣ сифилиса навѣрно не было.

Въ весенній семестръ 1911 г. господинъ профессоръ Шепи-

левскій предложилъ мнѣ изслѣдовать практическіе результаты, полученные Вассерман. реакцией параллельно съ тѣми модификаціями, которыя, дѣйствительно, представляютъ наибольшія удобства, въ видѣ упрощенія техники, но которыя вмѣстѣ съ тѣмъ, на основаніи теоретическихъ соображеній, не слишкомъ далеко отходятъ отъ техники реакціи отклоненія комплемента, такъ что не надо бы опасаться ошибокъ отъ недостаточнаго точной постановки опыта. Если эти реакціи-модификаціи въ теченіи опытовъ оказались бы недостаточными для практическаго примѣненія вслѣдствіе получения неспецифическихъ результатовъ, профессоръ Шепилевскій предложилъ мнѣ изслѣдовать ту модификацію, отъ которой можно было бы ожидать наибольшаго уточненія реакціи, несмотря на то, что она, можетъ быть, представляетъ собою обремененіе техники сложными предварительными опытами. Цѣлью работы надъ модификаціями того и другого типа было поставлено установить, по мѣрѣ возможности, существуетъ ли при теперешнемъ состояніи знаній о реакціи связыванія комплемента надежда избѣжать на пути, проложенномъ авторами этихъ модификацій, ошибокъ, которая все еще попадаются при Вассерманновской реакціи, т. е. есть ли надежда получить посредствомъ какой-нибудь модификації больше положительныхъ реакцій, если вмѣстѣ съ тѣмъ не теряется специфичность реакціи, въ томъ смыслѣ, чтобы она не дала бы положительного результата при неспецифическихъ заболѣваніяхъ.

Я остановился на реакціяхъ Якобстала, Маргареты Штернъ и на реакціи Минца и Якобеуса. Реакцію Якобстала я, по совѣту г-на профессора Шепилевскаго выбралъ потому, что если положенія Якобстала окажутся, дѣйствительно, вѣрными, то она представляетъ собою наибольшее упрощеніе серодіагностики сифилиса, которое, по крайней мѣрѣ, въ нынѣшнее время можно ожидать. Отъ другихъ реакцій выпаденія (Forney и Шерешевскій,

Porges и Meuег, Klausnег) она существенно отличается, не говоря уже о томъ, что неспецифичность этихъ реакцій уже доказана многими авторами. Между тѣмъ, какъ Foguet и Шерешевскій получаютъ осадокъ отъ соприкосновенія изслѣдуемой сыворотки съ сывороткой парасифилитического больного, Porges и Meuег отъ смѣшиванія сыворотки съ химическими веществами (Лецитинъ, Natr. glykkocholicum) правда, могутими служить „антителами“ при Wassermannовской реакціи, а Klausnег даже отъ сыворотки и дестилированной воды, — Jacobsthal примѣняетъ сифилитический экстрактъ и притомъ разбавленный въ той пропорціи, въ которой онъ употребляется для Wassermannовской реакціи Jacobsthal даже говоритъ, что примѣненіе искусственныхъ „антител“ для реакціи невозможно, такъ какъ они подъ микроскопомъ имѣютъ совсѣмъ другой видъ сравнительно съ экстрактами изъ человѣческихъ органовъ.

Кромѣ того я рѣшилъ остановиться на реакціи Jacobsthal'я, именно, въ виду того, что онъ работаетъ съ экстрактами, которые примѣняются для Wassermannовской реакціи. Это обстоятельство все таки характеризуетъ эту реакцію, какъ видоизмѣненіе Wassermannovskой реакціи, хотя и техника совершенно иная и связываніе комплемента тамъ уже никакой роли больше не играетъ, но исходнымъ пунктомъ для нея служила всетаки Wassermannовская реакція, а пока нужно признаться, эта реакція осталась единственной, при помощи которой можно поставить серодіагнозъ сифилиса и только реакціи, которымъ служила исходнымъ пунктомъ Wassermannовская реакція, имѣютъ болѣе или менѣе практическое значеніе.

На реакціи Маргареты Штернъ я остановился на основаніи слѣдующихъ соображеній: реакція эта изъ всѣхъ видоизмѣненій, которые представляютъ собою упрощенія Wassermannskой реакціи славится больше всѣхъ специфичностью. Другія реакціи-упрощенія, каковыми можно на-

звать реакціи Вауег, Нечт, Черногубова, — имѣютъ крупные недостатки, изложенные при описаніи этихъ модификацій — недостатки, которые сводятся, главнымъ образомъ, къ неточной дозировкѣ гемолитической системы (гемолизинъ, комплементъ и эмульсія крови), отдѣльные компоненты которой при этихъ модификаціяхъ для каждой сыворотки количественно и качественно иные. Хотя нельзя отрицать, что при реакціи Штернъ, комплементъ для каждой сыворотки будетъ другой, но M. Steg утверждаетъ, что комплементъ въ человѣческой сывороткѣ подверженъ гораздо меньшимъ колебаніемъ, чѣмъ въ сывороткѣ морской свинки. Если это, дѣйствительно такъ, то противъ примѣненія его ничего нельзя имѣть, тѣмъ болѣе, что при инактивированіи комплементъ не всегда вполнѣ уничтожается, какъ это видно изъ работъ Вексельмана и Minz'a и Jacobs'a, изъ чего можетъ получиться суммированіе комплемента морской свинки + остатки комплемента и комплементоидовъ при Wassermannovskой реакціи. Ошибки, могутія возникнуть отъ того, что активная сыворотка реагируетъ гораздо сильнѣе, отъ чего вся реакція можетъ сдѣлаться не только чрезвычайно тонкой, но даже неспецифичной (на что указалъ уже Заксъ) она старается избѣжать, примѣня, во первыхъ, только 4/10 и 2/10 того количества экстракта, которое примѣняетъ Wassermannъ и во-вторыхъ, гемолитического амбоцентора въ два три раза больше, а эмульсію крас. кров. шариковъ въ два раза слабѣе ($2\frac{1}{2}\%$), такъ что гемолитическая система будетъ въ 4-6 разъ сильнѣе. За эту модификацію говорить и то обстоятельство, что во многихъ большихъ лабораторіяхъ (между прочимъ, въ серологическомъ отдѣленіи лабораторіи Нейссера и Брука) она введена и постоянно примѣняется параллельно съ Wassermann. реакціей. Хотя положительнымъ результатомъ, полученнымъ одной Штернской реакціей не безусловно придается рѣшающее значеніе, но всетаки, положительная

реакція по М. Штернъ при отрицательной по Вассерманну считается важнымъ намекомъ и въ такомъ случаѣ считается болѣзнь весьма подозрительной.

Къ изслѣдованію модификаціи Минца и Якобеуса я рѣшился на основаніи слѣдующихъ соображеній: главнымъ образомъ въ томъ, что реакція даетъ у довольно большого количества навѣрно сифилитическихъ больныхъ (почти только специфически леченыхъ) отрицательные результаты. По теперешнимъ знаніямъ объ этомъ вопросѣ главныя причины этихъ недостатковъ слѣдующія: 1) инактивированіе сыворотки, которое не только ослабляетъ неспецифические, связывающія комплементъ, но и специфическая для сифилиса, вещества. 2) Образованіе въ сывороткѣ комплементоидовъ, которые закупориваютъ комплементофильную группу специфического амбоцептора и 3) естественный гемолитический амбоцепторъ сыворотки, который суммируясь съ искусственнымъ амбоцепторомъ, можетъ дать съ незначительнымъ количествомъ комплемента, оставшагося свободнымъ послѣ реакціи въ группѣ „антigenъ“ + сыворотка + комплементъ, полный гемолизъ и, такимъ образомъ, скрыть положительную реакцію.

Если главная причина недостаточности Вассерманновской реакціи будетъ инактивированіе, то изъ всѣхъ существующихъ модификацій методъ М. Штернъ, какъ уже изложено, долженъ оказаться самымъ подходящимъ, если только окажется, что при примѣненіи этого метода не страдаетъ специфичность реакціи. Если окажется, что все таки реакція по этому методу стала неспецифической (вслѣдствіе работы активной сывороткой), то придется уже считаться съ ошибками, возникающими отъ инактивированія сыворотки, и изслѣдовывать, невозможнo ли уменьшить число отрицательныхъ реакцій при больныхъ сифилисомъ однимъ изъ методовъ, который удаляетъ комплементоиды или суммированіе естественныхъ и искусственныхъ амбоцепторовъ. Самымъ подходящимъ оказался для этого методъ Минца и Яковаеуса

такъ какъ при этомъ методѣ удаляются и амбоцепторы и комплементоиды и кромѣ того техника этого метода не удаляется отъ классического метода Вассерманна. Другие методы, которые тоже стараются избѣжать суммированія гемолитическихъ амбоцепторовъ (методъ Вацега и Noguchi я уже описалъ выше и изложилъ почему они мнѣ казались не подходящими).

Недостатки, возникающія изъ неточной дозировки комплемента связанное съ этимъ непостоянство гемолитической системы, устраняется посредствомъ предварительного опыта (титованного комплемента и антигена) по Маслаковцу и Либерманну Thomseп'у. Этотъ приемъ ни въ какомъ случаѣ можетъ считаться излишнимъ въ силу приведенныхъ уже соображеній и сохраняетъ за собою значеніе и при другихъ модификаціяхъ Вассерманновской реакціи въ ихъ числѣ и модификаціи Minz'a и Jacobaeus'a.

Собственные опыты.

Чтобы рѣшить по мѣрѣ возможности задачу, поставленную мнѣ г-номъ профессоромъ Шепилевскимъ, нужно было продѣлать Вассерманновскую реакцію и параллельно съ ней тѣ модификаціи ея, на которыхъ я остановился на возможно большомъ материалѣ. Добыть материалъ въ нашемъ городѣ оказалось затруднительнымъ.

Когда я принялся за работу въ нашемъ городѣ еще никто, кромѣ меня, не примѣнялъ Вассерманн. реакціи при изслѣдованіи больныхъ-сифилитиковъ. Единственной работой надъ этой реакціей была работа Д-ра Левина, ассистента Гигієническаго института, но она касалась примѣненія Вассерманн. реакціи при проказѣ; въ клиникахъ же и городскихъ госпиталяхъ реакція не примѣнялась. Такъ какъ вмѣстѣ съ тѣмъ въ Юрьевѣ Университетской клиники для венерическихъ больныхъ еще не существуетъ, то я обратился къ городскому врачу Д-ру медицины А. Леціусу съ прось-

бою разрѣшить мнѣ производить реакцію надъ больными, лежащими въ женскомъ отдѣленіи городской больницы для больныхъ венерическими и кожными болѣзнями. Я считаю пріятнымъ долгомъ здѣсь выразить ему свою благодарность за разрѣшеніе, которое онъ мнѣ тотчасъ же далъ, также благодаря и его сотрудникамъ докторовъ Хольманна и Римшнейдера за помощь, которую они мнѣ оказали.

Затрудненіе состояло только въ слѣдующемъ: больныя, лежавшія въ названной больницѣ были въ большинствѣ проститутки или женщины изъ Юрьевскаго уѣзда, болѣвшія сифилисомъ и присланныя въ больницу волостными правлениями. Послѣднія не отказывались отъ изслѣдованія крови и кровопусканія изъ вены. Но проститутки, которыя, какъ извѣстно, въ большинствѣ истерички и психопадки, часто и отказались, сначала онѣ боялись только боли при кровопусканіи, но, когда онѣ догадались, что на основаніи этихъ изслѣдованій можно было открыть скрытый сифилисъ, онѣ, опасаясь того, что ихъ будутъ принуждать къ новому леченію, начали отказываться отъ изслѣдованія. Принуждать ихъ къ изслѣдованію старшій врачъ больницы не считалъ возможнымъ, такъ какъ опасался, что больныя будутъ уклоняться отъ санитарной ревизіи (къ чему онѣ и безъ того склонны, хотя ревизія и амбулаторное леченіе всегда, а клиническое — часто производится бесплатно). Это нарушило бы правильность дѣйствія санитарной ревизіи и могло бы имѣть печальная послѣдствія въ смыслѣ распространенія венерическихъ болѣзней. Такимъ образомъ, пришлось каждую проститутку убѣждать отдельно, и, конечно, мнѣ было бы невозможно собрать даже ничтожный матеріалъ, если бы сестра милосердія, работавшая въ больницѣ, не оказала мнѣ самую дѣятельную помощь, уговаривая позволить произвести изслѣдованіе крови не только стационарныхъ больныхъ, но и проститутокъ, являвшихся на санитарную ревизію, такъ что ей я многимъ обязанъ и безъ ея помощи мнѣ никогда не

удалось бы надъ этими больными продѣлать около 200 реакцій.

Другое неудобство заключалось въ томъ, что я у всѣхъ больныхъ долженъ былъ самъ брать кровь, такъ что я всегда долженъ былъ самъѣздить за сыворотками, иногда въ три различные больницы въ одинъ день, а это требовало большой затраты времени. Кромѣ упомянутыхъ больныхъ я производилъ еще реакцію у нѣкоторыхъ сифилитиковъ или подозрительными на сифилисъ больныхъ въ здѣшней госпитальной клиникѣ профессора Яроцкаго, которому приношу мою благодарность за разрѣшеніе пользоваться этимъ матеріаломъ.

Остальная часть реакцій, около 70, продѣлана на больныхъ моей частной практики.

Еще одно неудобство, которое больше другихъ затрудняло работу и отчасти сдѣлало невозможнымъ рѣшеніе нѣкоторыхъ вопросовъ, состояло въ томъ, что я долженъ былъ изслѣдовать больныхъ безъ разбора, не обращая вниманія на то, лечились ли они отъ сифилиса или нѣтъ. Конечно было бы очень важно прослѣдить измѣненіе модификацій подъ вліяніемъ специфического леченія, и, слѣдовательно, изслѣдовать сыворотку до леченія, во время леченія и послѣ него. Но такъ какъ возможность произвести реакцію въ концѣ концовъ зависило отъ согласія больныхъ (въ большинствѣ проститутокъ), то въ условіяхъ моей работы это было возможно только въ рѣдкихъ случаяхъ; случаи, гдѣ я производилъ такія изслѣдованія, относились большей частью къ больнымъ моей частной практики, но и здѣсь, конечно, ихъ было немного, такъ какъ въ частной практикѣ большинство изслѣдовалось въ видѣ однократной консультации и только интеллигентные больные (большей частью, студенты) соглашались на частные изслѣдованія.

Такимъ образомъ, я долженъ сознаться, что большой недостатокъ настоящей работы состоитъ въ томъ, что въ

ней почти вовсе нѣтъ періодическихъ изслѣдований однихъ и тѣхъ же больныхъ въ разные періоды боѣлзни, что необходимо для того, чтобы судить объ измѣненіи или исчезновеніи реакціи, когда примѣняются разныя ея модификаціи. Столь обширныя изслѣдованія въ нашемъ маленькомъ городѣ до тѣхъ поръ не будутъ возможны, пока весь матеріаль больныхъ, — который мнѣ только съ трудомъ удалось собрать, не будетъ сгруппированъ въ университетскихъ клиникахъ. Наконецъ, недостаточностью матеріала объясняется и то, что вопросы, возникавшіе при изслѣдованіи одной какой-нибудь сыворотки, невозможно было выяснить до конца, за неимѣніемъ подходящихъ случаевъ и изъ за невозможности вторично изслѣдовать интересные случаи.

Реакція Jacobsthal'я.

Въ способѣ Jacobsthal'я результатъ реакціи наблюдается подъ микроскопомъ, почему онъ и называется оптическимъ. По этому способу мною было изслѣдовано только 43 сыворотки. Оптическій способъ считается простымъ по технику, но на дѣлѣ оказывается, что онъ требуетъ большого навыка. Только послѣ цѣлаго ряда ошибокъ, я началъ получать удовлетворительные результаты, и результаты только этихъ послѣднихъ опытовъ, я считаю себя вправѣ критически оцѣнивать, опыты же, въ которыхъ ошибки были доказаны, въ разсчетъ не принимаются. Чтобы замѣтить ошибку, мнѣ приходилось одинъ и тотъ же опытъ повторить 4—5 разъ, и если результатъ получался каждый разъ тотъ же самый, я исключалъ ошибку; въ противномъ случаѣ считалъ опытъ неудавшимся изъ-за погрѣшностей въ технику. Я примѣнялъ совершенно ту же технику, которую Jacobsthal описываетъ въ „Zeitschrift für Immunitätsforschung und experimentelle Therapie, VIII Band, 1 Heft“. Въ пробирку вливается 0,5 куб. сант. физіологическ. раствора NaCl, прибавляется 0,4 куб. сант. разведенного экстракта и затѣмъ 0,1 куб. сант. инакти-

вированной сыворотки. Жидкости хорошо смѣшиваются осторожнымъ взбалтываніемъ и на 2 часа помѣщается въ термостатъ при 37°. Послѣ того пробирка 24 часа хранится при комнатной температурѣ и только тогда опредѣляется результатъ. Для изслѣдованія я бралъ матеріалъ со дна пробирки капилярной опасткой, переносилъ его на чистое объектное стекло (промытое спиртомъ и эфиромъ и очищенное мягкой кожей) и рассматривалъ препаратъ въ темномъ полѣ зреінія, (конденсоръ Лейтца). Для этихъ изслѣдованій я употреблялъ алкогольный экстрактъ изъ органовъ сифилитического плода, разбавленный въ пропорціи 1 : 4 физіологическимъ растворомъ NaCl. Въ томъ же разведеніи и тотъ же экстрактъ я употреблялъ для параллельныхъ изслѣдованій по Вассерманну. Экстрактъ удовлетворялъ требованиямъ Вассерманна: двойное количество его не задерживало гемолиза и само не гемолизировало кр. кр. ш. барана, съ сыворотками больныхъ свѣжимъ нелеченнымъ сифилисомъ давалъ полную задержку гемолиза, съ несифилитическими сыворотками — полный гемолизъ. Въ общемъ замѣчалось слѣдующее: получался осадокъ въ самомъ ничтожномъ количествѣ едва замѣтный макроскопически. Но въ большинствѣ случаевъ при положительной реакціи жидкости (экстрактъ + сыворотка) была менѣе мутна (иногда почти прозрачна), чѣмъ въ случаяхъ отрицательной реакціи. При взбалтываніи этихъ жидкостей муть получалась не такого вида, какого она была до окончанія реакціи или въ пробиркахъ съ отрицательными реакціями. Въ нѣкоторыхъ пробиркахъ, гдѣ осадокъ замѣтенъ былъ макроскопически, конечно, при взбалтываніи получалась мутная жидкость, но муть была хлопьевидная (не такая диффузная, какою она бываетъ при разведенныхъ экстрактахъ и при отрицательной реакціи Jacobsthal'я). Въ другихъ пробиркахъ, гдѣ макроскопического осадка не было, въ которыхъ

жидкость по окончанії реакціі дѣлалась менѣе мутної, чѣмъ въ началѣ реакціі, посредствомъ взбалтыванія не удавалось получить болѣе или менѣе интенсивной мути. Но всетаки нужно было предполагать, что и въ этихъ пробиркахъ былъ осадокъ, такъ какъ подъ микроскопомъ онъ былъ виденъ. Въ нѣкоторыхъ пробиркахъ съ положительной реакцией микроскопически никакого измѣненія жидкости не было замѣтно. Очень замѣтный макроскопически осадокъ я получилъ лишь одинъ разъ (№ 31). Въ этомъ случаѣ положительная реакція и микроскопически была сильно выражена. Соответствія между количествомъ макроскопически виднаго осадка и силой положительной реакціі подъ микроскопомъ не было: иногда микроскопъ показывалъ сильную реакцію, въ то время, какъ макроскопически никакого измѣненія не было замѣтно, а иногда, наоборотъ, микроскопъ показывалъ слабую реакцію при ясно видимомъ осадкѣ.

Въ пробиркахъ съ отрицательной реакцией я макроскопически осадка не видѣлъ. Но просвѣтлѣніе жидкостей (уменьшеніе мути) довольно часто можно было замѣтить.

Такимъ образомъ, можно замѣтить, что макроскопически реакція не даетъ достаточно выраженныхъ признаковъ, на основаніи которыхъ можно было бы ставить діагнозъ. Только, если имѣется ясно выраженный осадокъ, можно, по-видимому, считать реакцію положительной въ смыслѣ заболѣванія сифилисомъ, но и то не навѣрное. На это я обращаю особенное вниманіе потому, что просвѣтлѣніе мутной жидкости, которое наблюдается и при отрицательной реакціі само по себѣ не имѣетъ значенія для діагноза, хотя и указываетъ на образованіе очень незначительного осадка. Наблюдение подъ микроскопомъ дало мнѣ слѣдующіе результаты:

1) Экстракти. При разматриваніи подъ микроскопомъ въ темномъ полѣ зрѣнія капли разведенного экстракта, въ большинствѣ случаевъ, наблюдается, что все поле зрѣнія наполнено маленькими блестящими шариками величиной не-

много больше стафилококковъ. Если разведеніе экстракта сдѣлано согласно указанію Jacobsthal'я, т. е. если разводится не болѣе 3 куб. сант. алкогольного экстракта сразу и если физіологической растворъ поваренной соли прибавляется по каплямъ при сильномъ взбалтываніи, — то всѣ шарики лежать отдельно, очень рѣдко — по 2 или по 3. Всѣ шарики находятся въ сильномъ молекулярномъ движеніи. Иногда между маленькими шариками плаваютъ большія тѣльца (въ 2 до 5 разъ большіе діаметромъ), тоже круглой формы и ярко блестящія, — это липозомы, какъ ихъ называетъ Jacobsthal, по всей вѣроятности, капли жира. Описанныхъ Jacobsthal бутылкообразныхъ тѣлецъ я въ разведенныхъ экстрактахъ ни разу не находилъ, равно какъ и такъ называемыхъ липостагмовъ, т. е. большихъ ясно-каплеобразныхъ тѣлецъ, о которыхъ Jacobsthal лишь кратко упоминаетъ.

Какого-нибудь принципіального или даже замѣтного различія между экстрактами изъ сифилитическихъ органовъ и изъ нормальныхъ органовъ я не нашелъ. Тоже нужно сказать объ экстрактахъ изъ органовъ животныхъ (сердце и печень морскихъ свинокъ и кроликовъ). Въ общемъ экстракти изъ сердечной мышцы, какъ и указываетъ Jacobsthal, отличается тѣмъ, что микрозомы въ нихъ имѣютъ меньшій діаметръ, и величина ихъ почти совершенно одинакова, такъ что при разматриваніи подъ микроскопомъ картина получается совершенно равномѣрная.

2) При разматриваніи сыворотки въ темномъ полѣ зрѣнія видно темное поле, въ которомъ иногда (но далеко не во всякомъ полѣ зрѣнія) плаваютъ свѣтлые частицы приблизительно величиной съ описанные липозомы (капельки жира).

3) Смѣсь экстрактъ + сыворотка.

Если сыворотка сифилитическая и, слѣдовательно, реакція положительная по Jacobsthal'ю, то послѣ стоянія смѣси въ термостатѣ въ теченіе двухъ часовъ и потомъ — 24 часовъ

при комнатной температурѣ, молекулярное движение шариковъ прекращается, и они собираются въ кучи такъ, что вся картина напоминаетъ агглютинацію бактерій подъ вліяніемъ специфической сыворотки.

Вслѣдствіе этого между конгломератами шариковъ образуются пустыя пространства, такъ что поле зреінія представляется гораздо болѣе темнымъ, чѣмъ это бываетъ при разсматриваніи одного только разведенного экстракта. Между шариками въ конгломератахъ имѣется обыкновенно, но не всегда, промежуточное вещество. Это вещество имѣеть иногда полупрозрачный видъ, похожій на мелкопузырчатую пѣну, иногда же только видъ тумана. Въ другихъ случаяхъ замѣчается болѣе плотное губкообразное вещество, и тогда оно представляется болѣе свѣтлымъ. Это вещество замѣчается также и между кучами, состоящими изъ микрозомовъ. Jacobsthal считаетъ это вещество преципитатомъ и объясняетъ образованіе его дѣйствіемъ экстракта на сыворотку, при чемъ сначала шарики — микрозомы собираются въ кучи, а потомъ распадаются и образуютъ это вещество. Онъ считаетъ, именно, эти преципитаты за самое характерное явленіе при реакціи. Что нѣкоторое соотношеніе между образованіемъ этихъ „преципитатовъ“ и шариками-микрозомами существуетъ, можно предполагать на основаніи того, что въ нѣкоторыхъ кучахъ можно различить еще цѣлые шарики, и, кроме того, уже распадающіеся съ нерѣзкими очертаніями шарики, которые уже мало отличаются отъ промежуточного вещества. Другіе конгломераты состоять почти только изъ шариковъ съ очень незначительнымъ количествомъ промежуточного вещества, имѣющаго при томъ прозрачный видъ. Наконецъ, въ самыхъ плотныхъ конгломератахъ замѣчается только нѣкоторые не рѣзко очерченные шарики. Такимъ образомъ, можно прослѣдить разныя переходныя фазы отъ шариковъ до „преципитатовъ“.

Въ общемъ я нашелъ, что въ случаяхъ положительной

реакціи картина больше характеризуется конгломератами изъ шариковъ, чѣмъ преципитатами. Число, входящихъ въ одну кучку, шариковъ колеблется отъ 3—4 до плотнаго конгломерата, въ которомъ сосчитать отдѣльныя тѣльца невозможно. Отрицательная реакція даетъ ту же картину, что и разведенный экстрактъ, только шариковъ немного меньше, поле зреінія не такъ густо усѣяно ими; шарики почти всегда находятся въ оживленномъ молекулярномъ движеніи. Отъ чего шариковъ при отрицательной реакціи меньше, чѣмъ въ экстрактѣ, трудно объяснить. Контрольная пробирка съ экстрактомъ содержитъ такой же объемъ жидкости, какъ и пробирки, въ которыхъ происходитъ реакція, такъ что здѣсь не играетъ роль большее розбавленіе экстракта. Jacobsthal объясняетъ это явленіе тѣмъ, что сыворотка растворяетъ часть шариковъ, что весьма возможно.

На основаніи этого онъ считаетъ ненужнымъ придерживаться требованія Wassermann'a, чтобы экстрактъ самъ не задерживалъ гемолиза, такъ какъ часть задерживающей гемолизъ силы экстракта теряется при раствореніи экстракта сывороткой. Что эта мысль невѣрна, въ этомъ легко убѣдиться на опыте. Если употреблять экстрактъ въ такомъ количествѣ въ какомъ онъ самъ по себѣ еще задерживаетъ гемолизъ, то почти всегда получаются положительныя, хотя и не вполнѣ, реакціи съ несифилитическими сыворотками, значитъ, реакція дѣлается отъ этого неспецифической.

Между отрицательными и положительными реакціями существуютъ разные переходы. Первымъ переходомъ отъ отрицательной къ положительной реакціи является слѣдующая картина. Микрозомы собираются въ группы, въ которыхъ отдѣльные шарики еще не соприкасаются между собою. Молекулярное движение еще сохранено; отдѣльно плавающихъ микрозомовъ мало; между группами изъ микрозомовъ поле зреінія темное. Картина очень характерная. Я ее на-

блюдалъ два раза: одинъ разъ у больной (изъ здѣшней Университетской Глазной клиники № 35), гдѣ пришлось по-средствомъ Вассерманновской реакціи рѣшать, имѣется ли дѣло съ иритомъ туберкулезнымъ или сифилитическимъ. Реакціи Вассерманна и М. Штернъ были отрицательны и дальнѣйшій ходъ лечения доказалъ, что заболѣваніе было, дѣйствительно, туберкулезное. Второй разъ я нашелъ эту картину у проститутки, которая заразилась сифилисомъ 11 лѣтъ тому назадъ, имѣла третичныя проявленія болѣзни и нѣсколько разъ подвергалась ртутному лечению. У нея Вассерманновская реакція была отрицательной, реакція М. Штернъ слабо положительной, а реакція Jacobsthal дала неясный результатъ (№ 36). Эти случаи я считалъ отрицательными реакціями, такъ какъ первый описанный случай представлялъ навѣрно не сифилитическое заболѣваніе, а второй случай нужно считать тоже на основаніи реакціи Вассерманна отрицательнымъ, такъ какъ слабо положительной реакціи по М. Штернъ, какъ позже будетъ изложено, нельзя придавать никакого значенія. Все же нужно имѣть въ виду, что такого рода реакціи могутъ иногда ввести въ заблужденіе. Вторая стадія перехода отъ отрицательной реакціи къ положительной слѣдующая: Въ общемъ имѣется картина отрицательной реакціи, но имѣются маленькия кучки, приблизительно отъ 3 до 10—20 микрозомовъ въ каждой. Въ этихъ кучкахъ молекулярного движения нѣтъ.

Кромѣ того, почти въ каждомъ полѣ зреинія можно найти одну или нѣсколько маленькихъ глыбокъ. Jacobsthal считаетъ эту стадію уже положительной. Но мнѣ кажется, что съ этимъ не всегда можно согласиться, такъ какъ эта картина получается и у несифилитическихъ больныхъ (№ 18) и у навѣрно сифилитическихъ съ положительно Вассерманновской реакціей и съ клиническими явленіями. Поэтому я въ своихъ протоколахъ назвалъ эти реакціи сомнительными (\pm). Нужно, впрочемъ, сказать, что кар-

тина эта очень не характерна, особенно когда это касается глыбокъ преципитатовъ. Ихъ такъ трудно отличить отъ случайныхъ загрязненій жидкостей и стеколъ, что на основаніи нахожденія ихъ никакого рѣшительного отвѣта дать нельзя. Нужно упомянуть еще два случая отрицательной реакціи (№№ 2 и 33). Микроскопическая картина отличалась незначительнымъ числомъ микрозомовъ и большимъ количествомъ круглыхъ тѣлъ, диаметромъ въ два-три раза больше, чѣмъ микрозомы. Эти тѣла соотвѣтствуютъ липозомамъ (капелькамъ жира) Jacobsthal. Съ другой стороны интересенъ тотъ фактъ, что обѣ сыворотки содержали много гемоглобина.

Слѣдующая стадія, которую я нашелъ, соотвѣтствуетъ положительной, выше описанной реакціи. Сила положительной реакціи, какъ мнѣ казалось, выражается величиною кучекъ и преципитатовъ. Хотя и здѣсь нужно сказать, что при опредѣлѣніи преципитатовъ слѣдуетъ быть осторожнымъ въ виду сходства ихъ съ загрязненіями, пылью и пр., но сочетаніе микрозомовъ въ кучки и темная мѣста между кучками — одни уже придаютъ картинѣ характерный видъ, если бы даже не было преципитатовъ.

Что касается совпаденія и расхожденія результатовъ реакцій, полученныхъ по Вассерманну и по Jacobsthal'ю, то оказывается слѣдующее (сравн. таблицу): я изслѣдовалъ всего 43 сыворотки параллельно по обоимъ способамъ и, кромѣ того (за исключеніемъ одной), по методу M. Stegn. Положительные реакціи по всѣмъ тремъ способамъ дали 11 сыворотокъ, отрицательные — 9, сомнительная — одна (№ 4), такъ что почти въ половинѣ всѣхъ случаевъ результаты были въ общемъ тождественные.

Отрицательныхъ по Вассерманну и сомнительныхъ по Jacobsthal'ю было 8 реакцій. За исключеніемъ двухъ, всѣ больные, у которыхъ была взята кровь, были больные сифилисомъ. Одинъ случай былъ навѣрно не сифилитической

(№ 18); другой (№ 38) наблюдался у проститутки, которая лечилась от перелоя. Въ этомъ послѣднемъ случаѣ сомнительная реакція по Jacobsthal'ю сильно напоминала картину положительной реакціи.

Эту больную я къ сожалѣнію, не могъ изслѣдовать вторично. Такимъ образомъ, сомнительныя по Jacobsthal'ю реакціи наблюдались въ общемъ у больныхъ, хоть и страдавшихъ когда-то раньше сифилисомъ, но ко времени постановки реакціи уже излѣчившихся отъ него и имѣвшихъ отрицательную реакцію по Wassermannу. Но были исключенія, напр. случай № 18, въ которомъ у больного клиническіе симптомы напоминали сифилисъ мозга, на дальнѣйшій ходъ болѣзни и скорое излеченіе устранили это подозрѣніе и подтверждали правильность Wassermannовской (отрицательной) реакціи. Отрицательной по Wassermannу и Stern и ясно положительной по Jacobsthal'ю была реакція у одного больного съ апаетіа perniciousa неизвѣстной этиологии. Этотъ больной (изъ здѣшней госпитальной клиники профессора Яроцкаго) завѣдомо не страдалъ сифилисомъ, что и было доказано дальнѣйшимъ леченіемъ. Подозрѣнія на сифилисъ по діагнозу проф. Яроцкаго у него не было, и Wassermannовская реакція надъ нимъ была произведена ради полноты клиническихъ изслѣдований, чтобы навѣрно исключить сифилисъ. Положительный результатъ реакціи съ сывороткой этого больного по Jacobsthal'ю при отсутствіи сифилиса говорить за возможность ошибокъ при примѣненіи этой реакціи. Слѣдуя указаніямъ реакціи Jacobsthal, слѣдовало бы у этого больного примѣнить специч. противосифилитическое леченіе, но это значило бы окончательно ослабить и безъ того тяжело-больного.

Такимъ образомъ, съ Wassermannовской реакціей методъ Jacobsthal'я конкурировать не можетъ.

Ради полноты я привожу остальные результаты, полученные мною съ реакціей Jacobsthal: по Wassermannу

положительно (большей частью полная задержка гемолиза) и по Jacobsthal сомнительно или отрицательно реагировали 7 сыворотокъ. За исключеніемъ двухъ сыворотокъ всѣ дали положительную реакцію и по M. Stern (№№ 1, 8, 12, 14, 17, 23). По Wassermannу слабо положительной, по Якобсталю вполнѣ положительной была одна реакція (№ 9) (леченный сифилисъ).

По Wassermannу сомнительная реакція, по M. Sternъ и Jacobsthal положительная получилась у одного больного (№ 42) (леченный сифилисъ). По Wassermannу и M. Sternъ сомнительной и по Jacobsthal отрицательной была одна сыворотка (№ 33) (абортивное леченіе при первичномъ сифилисѣ; діагнозъ на основаніи нахожденія Spirochätae pallidae. Изъ всѣхъ 43 больныхъ, сыворотки которыхъ изслѣдованы мною по Jacobsthal, 32 навѣрно страдали сифилисомъ. (Къ навѣрно сифилитическимъ больнымъ причислены также и тѣ больные, у которыхъ клиническій діагнозъ исключалъ сифилисъ, но у которыхъ Wassermannовская реакція была положительной. Реакція Якобсталя была положительной у 13 больныхъ, тогда какъ по Wassermannу положительныхъ оказалось 20; или, выражая это въ процентахъ: Wassermannовская реакція при данномъ матеріалѣ больныхъ сифилисомъ всѣхъ стадій была положительной въ 62^{1/2}%, реакція же Якобсталя — въ 40% всѣхъ случаевъ. Даже если бы не были обнаружены явно невѣрные результаты, наблюдающіеся при реакціи Якобсталя, уже значительно меньшій процентъ положительныхъ реакцій говоритъ за то, что эта модификація для практическаго примѣненія не годится. Но, несмотря на это, оптическій методъ серодіагностики сифилиса имѣть безъ сомнѣнія теоретическій интересъ, такъ какъ онъ доказываетъ, что при серодіагностическихъ реакціяхъ на сифилисъ, то есть при взаимодѣйствіи экстракта и сыворотки происходятъ явленія, которыя можно наблюдать подъ микроскопомъ.

Эти явления не доказывают зависимости связывания комплемента от преципитации при Вассерманновской реакции. Можно лишь допустить, что образование глыбокъ видимыхъ подъ микроскопомъ, указываетъ на возможность при Вассерманновской реакціи, между прочимъ, и преципитации. Весьма вѣроятно, что эти глыбы образуются при слѣдующемъ условіи (на что указываетъ и Jacobsthal): вѣроятно въ сифилитическихъ сывороткахъ иногда имѣются вещества, способныя растворять липоидные шарики, разведенного экстракта; по томъ шарики опять выпадаютъ изъ раствора, но уже въ видѣ аморфной массы, образуя глыбки — преципитаты Jacobsthal'я. Въ пользу такого предположенія говорятъ два обстоятельства: 1) просвѣтлѣніе смѣси экстракта + сыворотки, видимое микроскопически и 2) видимое подъ микроскопомъ переходы отъ цѣльныхъ шариковъ микрозомовъ къ аморфной массѣ глыбокъ. Но что это явленія не специфическія для сифилиса, видно изъ того, что оба явленія наблюдаются и при несифилитическихъ сывороткахъ.

Опытъ Jacobsthal'я съ центрифугированіемъ смѣси экстракта + сифилитической сыворотки, который онъ считаетъ доказательствомъ того, что при Вассерманновской реакціи связываніе комплемента зависитъ отъ преципитации, не только не имѣетъ того значенія, которое ему придаетъ Jacobsthal, но даже никакого значенія не имѣетъ. Какъ уже извѣстно, изъ изслѣдованія Michaelis'a и Lesser'a при долгомъ стояніи одного разведенного экстракта образуется хлопьевидный осадокъ (сравни Mülzer). Жидкость находящаяся надъ осадкомъ, не обладаетъ способностью въ присутствіи сифилитической сыворотки связывать комплементъ; пріобрѣтаетъ она эту способность только послѣ взбалтыванія до равномѣрнаго распределенія этого осадка въ жидкости. Значитъ, если Jacobsthal центрификуетъ смѣсь экстракта + сыворотки, то на днѣ пробирки образуется этотъ осадокъ, извѣстный уже Lesser'у и Michaelis'у.

Конечно, этотъ осадокъ, разъ онъ по изслѣдованіямъ названныхъ авторовъ имѣеть всѣ способности экстракта, связывать комплементъ, будетъ съ сифилитической сывороткой давать Вассерманновскую реакцію, верхніе же слои смѣси не будутъ ее давать, тѣмъ болѣе, что эти слои посредствомъ центрифугированія будутъ совершенно освобождены отъ осадка. Значитъ, этотъ опытъ доказываетъ только, что та часть экстракта, посредствомъ которой онъ вступаетъ въ реакцію съ сифилитической сывороткой, и которая по изслѣдованіямъ Michaelis'a и Lesser'a имѣеть большій удѣльный вѣсъ, чѣмъ физіологический растворъ NaCl, — вступаетъ въ реакцію съ специфическими веществами сыворотки уже до прибавленія комплемента, и до того тѣсно связывается съ этими веществами, что при центрифугированіи смѣси влечетъ ихъ съ собою на дно сосуда. — Но что кучки изъ микрозомовъ и глыбы, видныя подъ микроскопомъ, тождественны съ этимъ осадкомъ, это нельзя считать доказаннымъ, и, по всей вѣроятности, нельзя доказать, а нужно считать лишь возможнымъ.

Здѣсь кстати сказать нѣсколько словъ о преципитатахъ, найденныхъ Вгискомъ. Микроскопические преципитаты Якобстала, онъ находитъ неспецифическими, но зато считаетъ специфическими преципитаты, видные макроскопически, если придерживаться той же техники смѣшиванія экстракта и сифилитической сыворотки; только смѣсь онъ не помѣщаетъ въ термостатъ, а держитъ ее 24 часа при + 2° до + 4°. По истечениіи этого времени въ пробиркахъ съ сифилитической сывороткой получается осадокъ, который при взбалтываніи превращается въ хлопья, между тѣмъ какъ несифилитическая сыворотка или не даютъ осадка, или если даютъ, то осадокъ при взбалтываніи превращается въ мельчайшую муть. Якобсталь нашелъ, что эти осадки, полученные при низкой температурѣ, неспецифичны, въ чёмъ, по его мнѣнію, легко убѣдиться. Практическаго примѣненія этотъ способъ, ко-

нечно, не можетъ имѣть, такъ какъ субъективной оцѣнкѣ, что считать за хлопья, что за мельчайшую муть, нѣть опредѣленныхъ границъ. Самъ Вгискъ этотъ способъ для практическаго примѣненія не предлагалъ.

Собственные опыты со способомъ Margarethe Stern.

М. Штернъ, собственно, не имѣла въ виду предложить упрощеніе Вассерманновской реакціи, когда она предложила работать безъ комплемента морской свинки и замѣнять его комплементомъ, имѣющимся въ сывороткѣ каждого больного. Она, работая надъ большими матеріалами Нейссерской клиники въ Бреславлѣ, замѣчала, что комплементъ морской свинки послѣ сохраненія его въ „Frigo“ иногда, хотя рѣдко, вступалъ въ связь не только съ сифилитическими, но и несифилитическими сыворотками; съ другой стороны, она при употребленіи этого комплемента получала много отрицательныхъ реакцій въ тѣхъ случаяхъ, гдѣ клинически опредѣлялся сифилисъ, и реакція, поставленная съ комплементомъ больного давала положительный результатъ. На основаніи этихъ наблюдений она выработала свой способъ, который, по ея мнѣнію, даетъ гораздо больше положительныхъ реакцій, чѣмъ способъ Вассерманна. Для избѣженія неспецифической задержки гемолиза (которая получается по Н. Sachsъ съ активной сывороткой больного, даже если работать съ комплементомъ морской свинки, т. е. двумя комплементами) она примѣняетъ только 4/10 и 2/10 того количества экстракта, которое примѣняется при В. Р., гемолитической амбоцепторѣ — въ 3 раза сильнѣе, а эмульсію бараньей крови — 2 $\frac{1}{2}$ %-ную, т. е. на половину слабѣе. На счетъ содержанія комплемента въ человѣческой сывороткѣ она говоритъ, 1) что содержаніе комплемента подвергается только незначительнымъ колебаніямъ и 2) что въ сывороткахъ, стоявшихъ до 48 часовъ, имѣется почти всегда достаточно

комплемента, чтобы произвести реакцію. Даже въ сывороткахъ, полученныхъ изъ труповъ ей иногда удавалось найти комплементъ. М. Штернъ изслѣдовала свою модификацію на 300 сывороткахъ параллельно съ Вассерманнъ реакціей: по Вассерманну реакція была положительной у 38, 5% всѣхъ больныхъ сифилисомъ и больныхъ, у которыхъ имѣлось подозрѣніе на сифилисъ, со своимъ методомъ она получила 53, 5% положительныхъ реакцій т. е. на 15% больше. 56 нормальныхъ сыворотокъ по обоимъ методамъ дали отрицательные результаты. Почему, именно, эта модификація и, вообще всѣ модификаціи, при помощи которыхъ изслѣдуется активная сыворотка, даютъ болѣе точные результаты въ смыслѣ утонченія реакціи, М. Штернъ окончательно объяснить не можетъ. Она полагаетъ, что животная сыворотка (т. е. сыворотка морской свинки) содержитъ вещества, которыя могутъ уменьшать тонкость реакціи.

Что здѣсь играютъ роль совсѣмъ другіе факторы доказано В oasis'омъ и Thomas'омъ, о чёмъ будетъ рѣчи ниже.

Впрочемъ, въ концѣ своей работы М. Штернъ говоритъ, что въ одномъ случаѣ прогрессирующего туберкулеза и въ одномъ случаѣ гангрены легкихъ (оба больные не страдали сифилисомъ) она получила положительныя реакціи, т. е. неспецифические результаты.

Поэтому, рекомендуя свою модификацію, она дѣлаетъ оговорку, что примѣненіе этого метода противопоказано при всѣхъ тяжелыхъ консумирующихъ болѣзняхъ. Она это обстоятельство считаетъ важнымъ только для интерниста, но не для дерматолога.

Методъ М. Штернъ провѣренъ многими изслѣдователями. Всѣ они нашли, что при сильно изнуряющихъ болѣзняхъ при хакертическомъ состояніи больныхъ, реакція даетъ неспецифические результаты. Нѣкоторые авторы (Mierowsky, Schlimpert, Вгискъ) говорятъ, что если имѣть въ виду это обстоятельство, то методъ Sternъ представляетъ

самою, безъ сомнѣнія, уточненіе реакціи Вассерманна. Другіе авторы (Kleinschmidt, Jacobsen и Backmann и др.) весьма осторожно относятся къ этой модификаціи, хотя они тоже признаютъ за ней нѣкоторыя достоинства; M. Stern сама въ послѣдней своей работѣ горячо защищаетъ свою модификацію (152).

M. Stern видѣтъ главное достоинство предложенной ею модификаціи въ томъ, что при параллельномъ изслѣдованіи по Вассерманну и по ея методу тѣмъ или другимъ способомъ удается открыть положительную реакцію, которую при изслѣдованіи одной только инактивированной или активной сыворотки нельзя было бы получить. И, такъ какъ изслѣдованіе активной сыворотки по ея способу даетъ больше положительныхъ реакцій, чѣмъ изслѣдованіе инактивированной сыворотки по Вассерманну, то, по ея мнѣнію, въ этомъ отношеніи, для открытия положительныхъ результатовъ въ сомнительныхъ случаяхъ, ея реакція имѣеть большую цѣну, чѣмъ классическій способъ. Но такъ какъ изслѣдованіе активныхъ сыворотокъ при той же постановкѣ опыта, какъ при классическомъ способѣ, т. е. въ присутствіи сыворотки морской свинки и при примѣненіи всѣхъ реактивовъ въ той же концентраціи даетъ по Sachs'у и Altman'у (132), кроме обостренія реакціи много неспецифическихъ результатовъ, даже съ сывороткой совершенно здоровыхъ людей, то M. Stern предлагаетъ выше изложенную постановку опыта. Такимъ образомъ, она предлагаетъ свой способъ не для того, чтобы замѣнить имъ Вассерманновскую реакцію, а какъ вспомогательный пріемъ. Причину большей тонкости своей реакціи, кроме устраненія животной сыворотки (морской свинки), могущей по какимъ-нибудь неизвѣстнымъ причинамъ мѣшать ходу реакціи (присутствіе гемолитической сыворотки она не считаетъ мѣшающей въ виду того, что она примѣняется въ очень незначительномъ количествѣ) она видитъ еще въ слѣдующемъ обстоятельствѣ: по ея мнѣнію, содержаніе

комплемента въ сывороткѣ морской свинки количественно и качественно подвергается большимъ колебаніямъ. Она нѣсколько разъ наблюдала, что одна и та же сыворотка при примѣненіи ея на другой день послѣ первого изслѣдованія съ сывороткой новой морской свинки давала совершенно иной результатъ — положительный вмѣсто отрицательного или наоборотъ. Объясняетъ она это не только колебаніями количественного содержанія комплемента у разныхъ свинокъ, но и тѣмъ, что комплементъ одной свинки легче связывается смѣсью изъ экстракта и сифилитической сыворотки, чѣмъ комплементъ другой свинки (*leicht oder schwer devialbe*). Это явленіе наблюдается и при примѣненіи совершенно свѣжей сыворотки морской свинки. Титрованіе комплемента въ предварительномъ опытѣ по мнѣнію M. Stern не предохраняетъ отъ этой ошибки, такъ какъ комплементъ титруется только съ гемолитической системой. (Очевидно ей было неизвѣстна работа Маслаковца и Либерманна (см. ихъ модификацію), въ которой требуется титрованіе комплемента въ присутствіе антигена и смѣси изъ нормальныхъ сыворотокъ).

По мнѣнію M. Stern человѣческий комплементъ этого недостатка не имѣеть или, по крайней мѣрѣ, въ меньшей степени. Главнымъ недостаткомъ Вассерманновской реакціи въ сравненіи съ своимъ способомъ она признаетъ примѣненіе сыворотки морской свинки. Но она сама признается, что точно доказать преимущество человѣческаго комплемента надъ комплементомъ морской свинки нельзѧ. Противникамъ своей модификаціи она дѣлаетъ слѣдующія возраженія: Jacobsen и Backmann при сравненіи модификаціи съ классическимъ способомъ не обратили вниманія на требование M. Sternъ, что для оцѣнки реакціи непремѣнно нужно, чтобы въ контроли (сыворотка + гемолитическая сыворотка + кровь барана) произошелъ совершенный гемолизъ. Jacobsen и Backmann, считая положительными и тѣ реакціи, гдѣ въ этихъ контроляхъ имѣлась полная или частичная

задержка гемолиза, т. е. гдѣ былъ явный недостатокъ комплемента, получили съ модификацией Stegн у 5,9% здоровыхъ людей положительный результатъ, чего никогда не бываетъ, за исключениемъ уже упомянутыхъ болѣзней, если придерживаться требованій M. Stegн.

Nochne (65) она возражаетъ, что упрекъ въ уменьшении специфичности реакціи, основанный на результатахъ Sachs'a и Altmann'a не касается модификаціи M. Stegн, такъ какъ при ней всѣ входящія въ реакцію біологические реактивы примѣняются въ другихъ пропорціяхъ, вслѣдствіе чего неспецифичность уменьшается. Невозможность поставить всѣ контроли, а именно, контроли дѣйствія экстракта на гемолитическую систему, она считаетъ неважнымъ моментомъ, потому, именно, что хотя гемолитическая способность экстракта измѣняется соотвѣтственно индивидуальнымъ особенностямъ кр. кр. ш. разныхъ барановъ, но по ея мнѣнію, основанному на многихъ наблюденіяхъ, это обстоятельство не вліяетъ на специфичность реакціи. О способности экстракта задержать гемолизъ M. Stegн не говоритъ.

Случай, гдѣ при изслѣдованіи активной сыворотки получается отрицательный, а инактивированной — положительный результатъ, она объясняетъ избыткомъ комплемента. А гдѣ этого избытка нѣть, эти результаты объясняются лабильностью гемолитической системы и экстрактовъ. Чтобы установить, имѣется ли дѣло съ избыткомъ комплемента, она совѣтуетъ въ такихъ случаяхъ изслѣдовать половинную дозу сыворотки, т. е. 0,1 куб. с.: сама она часто въ такихъ случаяхъ получала положительный результатъ, т. е. тождественный съ результатомъ Вассерманновской реакціи. Кромѣ того, иногда случается, что экстракты весьма пригодные для изслѣдованія инактивированной сыворотки оказываются слишкомъ слабыми для изслѣдованія активной крови въ первоначально предложенной концентраціи, т. е. 2/5 того количества, которое примѣняется для инактивированной сыворотки. При

работѣ съ такими экстрактами по M. Штернъ нужно брать 3/5 или 1/2 количества нужного при изслѣдованія инактивированной сыворотки. Впрочемъ M. Штернъ совѣтуетъ при изслѣдованіи сыворотокъ въ половинныхъ дозахъ быть осторожнымъ, чтобы не получались неспецифическія задержки вслѣдствіе недостатка комплемента.

Я изслѣдовалъ по способу M. Штернъ и параллельно по классическому методу Вассерманна всего 330 сыворотокъ. Изъ этого числа 43 сыворотки были одновременно изслѣдованы по способу Якобсталя и 256 по способу Минца и Якобеуса. О сравненіи этого послѣдняго способа съ методомъ M. Штернъ будетъ рѣчь ниже при изложеніи этого метода.

Изъ этихъ 330 сыворотокъ, изслѣдованныхъ по способу M. Штернъ у 21 оказался недостатокъ комплемента, такъ что они для параллельного изслѣдованія не годились. Кровь для изслѣдованія бралась, въ большинствѣ случаевъ, наканунѣ изслѣдованія, а частью, въ день изслѣдованія посредствомъ пункції одной изъ венъ руки. Послѣ того, какъ сыворотка отстоялась отъ свертка, она отливалась и часть подвергалась сейчасъ же инактивированію для изслѣдованія по Вассерманну, другая часть, не подвергнутая этой манипуляції, хранилась для изслѣдованія въ активномъ состояніи. Инструменты и пробирки передъ употребленіемъ всѣ стерилизовались (стеклянныя вещи стерилизовались сухимъ горячимъ воздухомъ, иглы для пункції венъ кипятились въ водѣ). Кровь, взятую въ день изслѣдованія, иногда приходилось подвергать центрифугированію, чтобы добыть прозрачную сыворотку. Различія въ содержаніи комплемента въ зависимости отъ того, сохранилась ли сыворотка сутки или только нѣсколько часовъ я не наблюдалъ. Наоборотъ, я находилъ при повторномъ изслѣдованіи черезъ 2—3 сутокъ еще достаточно комплемента для изслѣдованія по способу M. Штернъ. Нашелъ я это какъ при изслѣ-

дований сыворотки безъ экстракта (только гемолитической системы: сыворотка + гемолитический амбоцептор + кр. кр. ш. барана) такъ и при изслѣдованіи въ присутствіи экстракта, т. е. продѣлывая вторично всю реакцію. Также я не нашелъ и различія въ зависимости отъ способа добыванія сыворотки, т. е. отъ того обстоятельства, была ли сыворотка добыта произвольнымъ свертываніемъ крови или центрифугированіемъ. Присутствіе или отсутствіе комплемента въ сывороткѣ оказалось независимымъ также и отъ того, была ли кровь взята отъ больныхъ до ъды или послѣ ъды. Я обыкновенно бралъ кровь у проститутокъ съ 12 час. до $\frac{1}{2}$ 2 ч. дня, т. е. въ то время, когда больныя, пользующіяся больничнымъ леченіемъ, уже пообѣдали, между тѣмъ какъ амбулаторные больныя еще не обѣдали. Какой-нибудь разница по отношенію къ содержанію комплемента въ сывороткахъ ни у тѣхъ, ни у другихъ я не замѣтилъ. Но если просмотрѣть таблицы, то бросается въ глаза, что большинство больныхъ, у которыхъ въ рубрикахъ, гдѣ отмѣчены результаты по методу M. Stern и у которыхъ отмѣченъ недостатокъ комплемента, обнаруживающіяся полнымъ или частичнымъ отсутствіемъ гемолиза въ контроли на гемолитическую систему, находится между № 50—200; подъ этими №№ отмѣчены больныя, сыворотка которыхъ была изслѣдovана въ теплое время года съ іюня до начала сентября. Если имѣть въ виду, что мнѣ приходилось добытую сыворотку ихъ переносить черезъ весь городъ, то весьма возможно, что лѣтняя теплота могла подѣйствовать на лабильный комплементъ. Что только у нѣкоторыхъ больныхъ замѣчается уменьшеніе комплемента, а не у всѣхъ, понятно, если помнить, что постоянство въ содержаніи комплемента подвергнуто индивидуальнымъ колебаніямъ и у морскихъ свинокъ.

Кромѣ того, я замѣтилъ, что полное отсутствіе комплемента или уменьшеніе его въ сывороткѣ больныхъ зависитъ и отъ формы заболѣванія, и, большей частью, встрѣчается

у страдающихъ тяжелой формой сифилиса или плохо лечившихся или страдающихъ какимъ-нибудь другимъ тяжелымъ заболѣваніемъ.

№ 62 былъ очень плохо леченый, у него замѣчались уже первые признаки прогрессивнаго паралича.

№ 90 въ теченіе пяти мѣсяцевъ послѣ зараженія лечилась всего 3 недѣли, т. е. совершенно недостаточно.

№ 179 — совершенно нелеченная больная.

№ 189 — то же самое.

№ 190 — старуха, страдавшая артериосклерозомъ и сифилисомъ сердца.

№ 248 — неврастеникъ; изнуренный вслѣдствіе разстройства пищеваренія на почвѣ суженія прямой кишки.

№ 257 — совершенно нелеченный сифилисъ.

№ 258 — то же самое. Обѣ больныя, повидимому, страдаютъ не свѣжимъ сифилисомъ; у 257 никакихъ явленій нѣтъ, а у 258 сифилитическая сыпь, относящаяся къ болѣе позднимъ вторичнымъ явленіямъ.

№ 301 (и 302). Прирожденный, почти нелеченный сифилисъ.

№ 319 — страдаетъ большой аневризмой аорты, и кромѣ того, никогда не лечился отъ сифилиса.

Такимъ образомъ у половины (у 10 случаевъ изъ 20) недостатокъ комплемента объясняется общимъ упадкомъ силъ, вслѣдствіе тяжелаго заболѣванія или недостаточнаго леченія его. Конечно, это объясненіе не говорить въ пользу модификаціи Штернъ, такъ какъ у такихъ больныхъ точный дифференціальный діагнозъ можетъ имѣть большую цѣну. Что у хакертическихъ больныхъ количество комплемента въ сывороткѣ бываетъ понижено, на это указываетъ Engel (43), который изслѣдовалъ сыворотки больныхъ ракомъ на содержаніе въ нихъ комплемента.

Что касается результатовъ, полученныхъ по способу Вассерманна и по способу M. Stern, то я нашелъ слѣдующее: результаты по обоимъ методамъ были одинаковы

въ 215 изслѣдованихъ. По Вассерманну, получилась положительная реакція, по M. Stegn отрицательная въ 16 изслѣдованихъ — почти 5% всѣхъ случаевъ. Какихъ-нибудь особенностей, которыя могли бы объяснить эти результаты, данные случаи не представляли. У двухъ больныхъ имѣлось дѣло съ свѣжимъ сифилисомъ (290 и 68; 290 находился въ періодъ до вторичныхъ явлений и 68, по всей вѣроятности, тоже, такъ какъ у нея послѣ открылся сифилисъ, хотя шанкръ у неї не былъ найденъ). Больная 108 страдала, по всей вѣроятности, тоже свѣжимъ сифилисомъ. Единственный клиническій симптомъ были припухшія безболѣзnenныя железы на шеѣ (не половая инфекція ?); такъ какъ она подвергалась на основаніи результата реакціи ртутному лечению, то вторичныхъ явлений у нея не было. № 207 — немногого неясный случай. У него былъ шанкръ за 6 мѣсяцевъ до реакціи, а за 3 недѣли до реакціи на чемъ имѣлась подозрительная ерозія на членѣ, спустя двѣ недѣли послѣ coitus'a, такъ что, можетъ быть, инфекція была свѣжая; вторичныхъ явлений у больного не было. № 262 была больная съ клиническимъ діагнозомъ Neuritis retrobulbarisluetica изъ здѣшней глазной клиники, значитъ, не свѣжее заболеваніе и притомъ, по всей вѣроятности, нелеченый случай. Одна больная до лечения и послѣ лечения по Вассерманну имѣла положительную, а по M. Stegn — отрицательную реакцію (№№ 108 и 192). (Результаты реакціи, отмѣченные въ таблицахъ сомнительными (\pm), я при разборѣ результатовъ считаю отрицательными, такъ какъ съ практической точки зрѣнія сомнительный результатъ реакціи имѣть то же значеніе для діагноза, что и отрицательный).

По обоимъ методамъ реакція была положительной, но по одному сильнѣе выражена, въ 33 случаяхъ: по Вассерманну реакція была сильнѣе выражена въ 16 случаяхъ, а по M. Stegn въ 17 случаяхъ.

Хотя сила реакціи играетъ только роль при оцѣнкѣ

успѣшности лечения, а для діагноза только важно знать, была ли реакція вообще положительной, я всетаки въ таблицахъ указалъ силу реакціи, такъ какъ при сравненіи результатовъ, полученныхъ нѣсколькими методами не лишено интереса знать всѣ различія, которыя замѣчаются при томъ или другомъ способѣ. Я придерживался количественного опредѣленія, предложеннаго Blaschko, т. е. опредѣлялъ силу реакціи плюсами, при чемъ +++ означаетъ задержку гемолиза полную, или почти полную (0—10% гемолиза по Thomsen) во всѣхъ пробиркахъ, въ которыхъ имѣется антигенъ-экстрактъ съ сывороткой больного; + \pm = 10—40% гемолиза или по Вассерманну полную задержку въ пробиркѣ съ 0,2 к. с. и неполную въ пробиркѣ съ 0,1 куб. с. сыворотки, по M. Stegn полную задержку въ пробиркѣ съ 0,4 экстракта, а неполную съ 0,2 экстракта, а + = 40—70% гемолиза. Выше 70% гемолиза я отмѣчалъ, какъ сомнительную реакцію.

Эти случаи, гдѣ реакція по обоимъ методамъ дала одинаковые положительные результаты, разнѣащіяся только въ силѣ реакціи тоже никакихъ особенностей, могущихъ объяснить эти различія, не представляютъ.

По Вассерманну отрицательной, по M. Stegn положительной была реакція въ 29 случаяхъ, т. е. въ 8,75% всѣхъ случаевъ. Эти реакціи заслуживаютъ большого интереса, такъ какъ самый частый упрекъ, который ставится модификаціи M. Sternъ того, что она даетъ неспецифическую задержку гемолиза. Нельзя отрицать, что материалъ, надъ которымъ произведены мои изслѣдованія, не особенно большой и, кромѣ того, нѣсколько однообразный, такъ какъ большинство больныхъ были проститутки и больные изъ моей частной дерматологической практики, — значитъ, изслѣдованіе производилось, большей частью, надъ больными сифилисомъ или надъ людьми въ общемъ здоровыми, но у которыхъ имѣлось болѣе

или менѣе основательное подозрѣніе на сифилисъ, такъ что неспецифическихъ результатовъ, встрѣчающихся, главнымъ образомъ у страдающихъ тяжелыми общими болѣзнями, ведущими къ кахексіи, нельзѧ было ожидать. Тяжело больныхъ, у котораго вслѣдствіе общаго изнуренія можно было бы ожидать неспецифическихъ результатовъ и которые при этомъ сифилисомъ не страдали, я изслѣдовалъ всего 12. Возможности изслѣдоватиь этихъ больныхъ я, главнымъ образомъ, обязанъ г-ну проф. Яроцкому. Больѣ половины этихъ больныхъ лечились въ его госпитальной клиникѣ. Это больные, отмѣченныес въ таблицахъ подъ №№ 19 (Anæmia perniciosa, неизвѣстной этиологии), 25 (тяжелый morbus maculosus), 50 (гемиплегія, судороги), 35 (туберкулезъ легкихъ Jritis tbc.) 98 и 100 (оба циррозъ печени), 174 (ракъ мочевого пузыря), 234 (Polyarthritis), 233 (Gangraena pedis), 252 (Gangraena pedis), 262 (Hemiplegia; черезъ нѣсколько дней exitus letalis), 314 (Carcinoma oesophagi).

Ни у одного изъ этихъ больныхъ я по М. Штернъ неспецифической задержки гемолиза не получилъ. По Вассерману сыворотки этихъ больныхъ дали тоже отрицательную реакцію. У 23 больныхъ изъ числа тѣхъ, сыворотки которыхъ по Вассерману дали отрицательную, а по М. Штернъ положительную реакцію, діагнозъ сифилиса былъ установленъ, и они уже подвергались специальному лечению. У 6 больныхъ анамнезъ не имѣлъ положительныхъ данныхъ. № 144 была проститутка, у которой подозрѣніе сифилисъ основалось на безболѣзненномъ паховомъ лимфаденитѣ. № 184 тоже проститутка съ язвой на oreficium externum urethrae. Язва была окружена твердымъ, относительно безболѣзненнымъ инфильтратомъ; кроме того, имѣлся незначительный безболѣзенный лимфаденитъ. № 201 была амбулаторная больная изъ здѣшней университетской глазной клиники, съ ophtalmoplegia totalis; въ анамнезѣ сифилиса не было. При вторичномъ изслѣдованіи, произведенномъ спустя

одну недѣлю реакція по Вассерману оказалось положительной. № 204 былъ больной съ Tabes'омъ съ atrophia p. optici и отсутствіемъ сухожильныхъ рефлексовъ. Онъ двадцать лѣтъ тому назадъ имѣлъ язву на членѣ, и хотя діагнозъ сифилиса не былъ навѣрно поставленъ, онъ подвергался двумъ курсамъ ртутнаго лечения. № 317 больной, у котораго десять лѣтъ тому назадъ былъ ulcus на членѣ. Никакихъ сифилитическихъ явлений не было въ этотъ промежутокъ времени; во время изслѣдований больной жаловался на общую усталость и нѣкоторый упадокъ силъ; жалобы были очень неопределенные.

№ 338 больной, приблизительно за два мѣсяца до изслѣдованія заразился мягкимъ шанкромъ, который все еще не зажилъ. До сихъ поръ (4 мѣсяца послѣ изслѣдованія) никакихъ явлений, подозрительныхъ для сифилиса не было. Къ сожалѣнію, я ни у одного изъ этихъ больныхъ (кромѣ № 201) не могъ вторично произвести изслѣдованіе крови, такъ какъ трое изъ нихъ были пріѣзжие изъ другихъ городовъ, а № 144 и 184 были проститутки, которыхъ нельзѧ было уговорить, чтобы онѣ еще разъ позволили изслѣдованіе. Клинически по независящимъ отъ меня обстоятельствамъ я ихъ впослѣдствіи тоже не могъ наблюдать.

Если критически разбирать эти случаи, то это возможно только на основаніи довольно скучныхъ данныхъ анамнеза и клиническаго изслѣдованія. №№ 144 и 184 (проститутки), по моему мнѣнію нужно считать очень подозрительными больными относительно сифилиса. У обоихъ весьма возможно и даже вѣроятно, имѣется дѣло съ начинаящимся сифилисомъ. У больной № 144, по всей вѣроятности, начальнаго склероза не замѣтили, какъ это при изслѣдованіи женщины бываетъ относительно часто, такъ что я считаю вѣроятнымъ, что она находилась въ періодѣ между первичными и вторичными явленіями болѣзни. У № 184 имѣлась очень подозрительная язва. У этой больной изслѣдованіе крови, произведенное за двѣ недѣли до этого времени, дало отри-

цательный результатъ по Вассерманну и по М. Штернъ. Нужно предполагать, что здѣсь имѣется дѣло съ одной изъ реакцій, описанныхъ Boas'омъ и Thomas'омъ, гдѣ сначала появляются въ сывороткѣ нетермостабильныя вещества, связывающія комплементъ, а при дальнѣйшемъ ходѣ болѣзни появляются и термостабильныя вещества. Такимъ образомъ, я оба эти случая не могу считать доказательными для неспецифичности реакціи.

У больной № 200 навѣрно имѣлся сифилисъ, что доказывается не только клиническимъ діагнозомъ, но и тѣмъ, что спустя одну недѣлю послѣ первого изслѣдованія Вассермана реакція сдѣлалась положительной. Больной № 204 тоже навѣрное страдалъ сифилисомъ.

У больного № 317, по всей вѣроятности, имѣлось дѣло съ неспецифической задержкой. Нужно имѣть въ виду, что задержка была неполная, гемолизъ былъ около 60, т. е. больше половины кр. кр. шариковъ растворилось. Больной № 338 былъ тоже, по всей вѣроятности, несифилитикъ. Онъ до зараженія навѣрное не страдалъ сифилисомъ и послѣ результата изслѣдованія неоднократно былъ изслѣдованъ врачомъ дерматологомъ въ Петербургѣ, и никакихъ явленій сифилиса у него не открылось. Задержка при изслѣдованіи его сыворотки по М. Штернъ найдена была почти полная съ 0,4 экстракта и неполная (гемолизъ приблизительно 60) съ 0,2 экстракта. У этого больного (№ 338) интересенъ тотъ фактъ, что онъ уже до изслѣдованія нѣсколько дней подъ рядъ употреблялъ много алкоголя и во время изслѣдованія не былъ совсѣмъ трезвымъ. Хотя, конечно, это обстоятельство не допускаетъ никакихъ выводовъ (можно было бы думать о растворяющемъ дѣйствіи алкоголя на липоидныя вещества организма), тѣмъ болѣе, что въ литературѣ не имѣется данныхъ, говорящихъ о какомъ-либо дѣйствіи алкоголя въ организмѣ на исходъ реакціи, я все же считаю нужнымъ упомянуть этотъ фактъ ради полноты анамнеза, въ виду того, что реакція получалась неспецифическая.

Такимъ образомъ, изъ всѣхъ изслѣдований только двое представили по всей вѣроятности, неспецифическую задержку гемолиза. Какія заключенія изъ этого нужно вывести, объ этомъ будетъ рѣчь ниже. Если теперь обратиться къ причинамъ, влияющимъ на различие результатовъ при изслѣдованіи по Вассерманну и по М. Штернъ, то нужно сказать слѣдующее: мнѣніе Маргареты Штернъ, что неточные результаты, получаемые по Вассерманну, возникаютъ отъ употребленія сыворотки морской свинки, мнѣ кажется неосновательнымъ. Если даже допустить, что содержаніе комплемента въ сывороткѣ морской свинки подвергнуто большими колебаніямъ, то ошибокъ, могущихъ произойти отъ этихъ колебаній можно избѣжать, если въ предварительномъ опыте титровать не только гемолитическую систему, т. е. гемолитический амбоцепторъ, но если титровать и комплементъ въ присутствіи „антigenъ-экстракта“, какъ это требуютъ Маслаковецъ и Либерманъ, а послѣ нихъ и другие авторы. Sormani (145) считаетъ даже возможнымъ при точной дозировкѣ комплемента работать съ гемолитическимъ амбоцепторомъ въ 8—12 разъ болѣе сильнымъ, чѣмъ растворяющая доза, т. е. — съ 8—12 единицами амбоцептора. Онъ полагаетъ, что количество амбоцептора имѣеть влияніе только на скорость реакціи. Впрочемъ, содержаніе комплемента въ сывороткѣ морской свинки далеко не подвергается такимъ колебаніямъ, какъ это предполагаетъ Margarethe Stern. Если всегда производить титрованіе комплемента по Маслаковцу-Либерману, то легко убѣдиться, что количество комплемента, нужного каждый разъ для реакціи держится въ довольно опредѣленныхъ границахъ (отъ 0,05—0,08 куб. с.). Между тѣмъ содержаніе комплемента въ человѣческой сывороткѣ подвержено гораздо большимъ колебаніямъ, въ чёмъ я могъ убѣдиться, титруя около 30 сыворотокъ на содержаніе въ нихъ комплемента, о чёмъ будетъ рѣчь ниже. Во всякомъ случаѣ, при реакціи Васс-

серманна въ получени относительно частыхъ отрицательныхъ реакціи нельзя обвинять присутствіе сыворотки морской свинки. Что здѣсь играютъ роль совсѣмъ другіе моменты, это доказано Boas'омъ и Thomsen'омъ (157). Они нашли, что при цѣломъ рядѣ болѣзней: сифилисѣ, проказѣ, туберкулезѣ, ракѣ, скарлатинѣ, нефритѣ и пр., въ крови появляются „антитѣла“, которыя въ соединеніи съ разными липоидами (или бѣлково-липоидными тѣлами) даютъ связываніе комплемента. По всей вѣроятности эти „антитѣла“ во всѣхъ перечисленныхъ болѣзняхъ одинаковы и различаются между собою только различной теплоупорностью, обстоятельство, которое, можетъ быть, основывается на вторичныхъ измѣненіяхъ среды, въ которой находятся эти антитѣла.

Теплоупорность въ первомъ періодѣ сифилиса (до появленія вторичныхъ симптомовъ) такая же низкая, какъ и при большинствѣ другихъ заболѣваній. Она растетъ во вторичномъ періодѣ и понижается при ртутномъ леченіи. Въ нѣкоторыхъ случаяхъ оказывается, что теплоупорность совсѣмъ исчезаетъ еще до количественнаго пониженія „антитѣль“, и только впослѣдствіи продолжительное ртутное лечение тоже понижаетъ количество, антитѣль, которая теперь сдѣлались очень мало теплоупорными.

При прирожденномъ сифилисѣ теплоупорность бываетъ почти всегда гораздо сильнѣе выраженной, чѣмъ при пріобрѣтенномъ сифилисѣ; въ нѣкоторыхъ случаяхъ нагреваніе до 56° въ теченіе 30 минутъ не понижаетъ количество „антитѣль“.

При lepra tuberosa всегда имѣются „антитѣла“, но только въ нѣкоторой части случаевъ они относительно теплоупорны. При lepra anaesthetica — почти всегда совершенно отсутствуютъ „антитѣла“, дающія реакцію связыванія комплемента съ липоидами. При скарла-

тинѣ теплоупорность „антитѣль“ бываетъ иногда повышена“.

Эти положенія доказали Thomsen и Boas цѣлымъ рядомъ изслѣдований при которыхъ каждую сыворотку нагревали до 56° въ различные промежутки времени отъ двухъ минутъ до нѣсколькихъ часовъ и потомъ количественно опредѣляли содержаніе „антитѣль“, опредѣляя силу реакціи изслѣдованиемъ сыворотки въ убывающихъ порціяхъ отъ 0,1 к. с. до 0,003 к. с. и обозначая силу гемолиза при изслѣдованіи каждой порціи. Изслѣдуя такимъ образомъ всѣ сыворотки до, послѣ и во время лечения они пришли къ приведеннымъ выше результатамъ.

Если сравнить результаты ихъ изслѣдований съ результатами полученными мною съ модификаціей M. Штернъ, то увидимъ, что они почти совпадаютъ. Почти всѣ случаи положительныхъ реакцій по M. Штернъ и отрицательныхъ по Вассерману были у больныхъ, лечившихся отъ сифилиса. Другихъ же больныхъ, у которыхъ въ анамнезѣ сифилисъ не имѣлся нужно разсматривать съ слѣдующей точки зрѣнія: Больные №№ 184 и 144 находились въ періодѣ до появленія клиническихъ симптомовъ общаго заболѣванія, или по Thomsen'у и Boas'у въ періодѣ, когда „антитѣла“ еще не сдѣлались теплоупорными; это нужно предполагать, такъ какъ оба больные никакой другой болѣзнью въ моментъ изслѣдованія не страдали. Предположеніе это основывается еще на томъ, что у обоихъ больныхъ были весьма подозрительныя симптомы заболѣванія. Сюда же примыкаетъ больная № 201, у больного № 204 безъ сомнѣнія шанкръ, который у него имѣлся 20 лѣтъ тому назадъ, былъ сифилитическій, о чѣмъ свидѣтельствуетъ начинаящейся Tabes. У больного № 338 нужно предполагать возможность сифилитического заболѣванія; несмотря на то, что клиническихъ явлений не было; такой больной непремѣнно долженъ былъ бы нѣсколько разъ дать изслѣдовать свою кровь, что въ данномъ случаѣ не сдѣлано.

Такимъ образомъ, я считаю себя въ правѣ заключить, что реакція по М. Штернъ даетъ часто болѣе положительныхъ результатовъ, чѣмъ Вассерманновская реакція на основаніи того, что теплоупорные „антитѣла“ Boas'a и Thomsen'a или являются позже, чѣмъ термолабильные, или, въ другихъ сывороткахъ и въ большинствѣ случаевъ, дольше остаются послѣ специфического лечения.

На то обстоятельство, что я даже на относительно небольшомъ материалѣ, нашелъ всетаки одну навѣрное неспецифическую, хотя и неполную задержку (№ 317) и въ другомъ случаѣ — задержку, специфичность которой очень сомнительна (№ 338), доказывается, что къ положительнымъ результатамъ, полученнымъ по методу М. Штернъ, нужно относиться съ осторожностью и реакцію можно примѣнять только параллельно съ Вассерманновской реакціей. Кромѣ того я прихожу къ убѣжденію, что значеніе реакціи по М. Штернъ состоитъ не въ возможности ставить дифференціальный діагнозъ сифилиса вообще, но значеніе ея состоитъ въ томъ, что она можетъ указать, нужно ли еще продолжать лечение и то только въ томъ случаѣ, если изслѣдуемый никакой другой болѣзни не страдаетъ. Кромѣ того мнѣ кажется, что придавать значеніе положительному результату по М. Штернъ при параллельной отрицательной Вассермановой реакціи можно только при полной или почти полной задержкѣ гемолиза, въ виду того, что единственный навѣрно неспецифический случай, который встрѣтился въ моемъ материалѣ далъ незначительную задержку (гемолизъ 60).

Что не всегда результаты по М. Штернъ совпадаютъ съ результатами, которые можно было бы ожидать на основаніи изслѣдованія Thomsen'a и Boas'a, видно изъ того, что въ моемъ материалѣ имѣется всетаки 16 случаевъ (т. е. 5%), гдѣ результаты по Вассерману были положительными, а по М. Штернъ оказались отрицательными. Эти случаи никакихъ общихъ признаковъ не имѣютъ: находятся между

ними больные въ I. стадіи болѣзни до появленія вторичныхъ явлений (№№ 68, 290), больные только что или недавно окончившіе ртутное лечение. (№ 133) у этого больного спустя одинъ мѣсяцъ реакція по М. Штернъ превратилась въ ясно положительную, и больные совершенно не лечившіеся (№№ 108, 117, 262); энергичность бывшаго лечения также никакого вліянія на этотъ результатъ не оказываетъ.

Я, на основаніи своихъ изслѣдованій, пришелъ къ тому убѣжденію, что эти результаты ничуть не опровергаютъ результатовъ, полученныхъ Thomsen'омъ и Boas'омъ, и что они обусловлены совершенно неточной дозировкой гемолитической системы вообще и комплемента въ частности. Какъ известно изъ изслѣдованія Маслаковца и Либерманна, Thomsen'a, Sogtapi, Browning, и Mc. Kenzie (при употребленіи сыворотки морской свинки въ качествѣ комплемента) избытокъ комплемента можетъ скрывать положительный результатъ Вассерманновской реакціи. Если смѣсь изъ экстракта и сыворотки связываетъ любое количество, напримѣръ 0,06 комплемента, содержащей сыворотки, а смѣсь изъ гемолитического амбоцептора и эмульсіи кр. кр. ш. для растворенія требуетъ 0,04 куб. с. той же сыворотки, то при наличности 0,1 куб. с. сыворотки получается полный гемолизъ, несмотря на то, что между сывороткой больного „антigenъ“-экстрактомъ произошла реакція связыванія комплемента. Съ другой стороны, если экстрактъ самъ по себѣ связываетъ 0,02 куб. с. комплемента, а изслѣдуемая сыворотка — то же самое количество, и для гемолиза нужны 0,06 куб. сант., то въ результатѣ можетъ получиться значительная задержка гемолиза и при несифилитической сывороткѣ, если при опыте примѣняется количество комплемента, меньшее суммы тѣхъ количествъ, которые связываются отдѣльными компонентами реакціи. Изъ этого ясно, что количество комплемента, необходимое для реакціи, нужно опредѣлить при всякомъ опыте, тѣмъ болѣе что количество комплемента,

которое связывается экстрактомъ и которое нужно для гемолиза не только зависить отъ свойствъ этихъ компонентовъ, но и отъ индивидуальныхъ, хотя и незначительныхъ колебанийъ, свойственныхъ каждой морской свинкѣ. На этомъ то обстоятельствѣ и основывается требование названныхъ авторовъ къ контролямъ, требуемыхъ Вассерманномъ, прибавлять контроль титрованія комплемента по отношенію его къ антигенъ-экстракту и къ гемолитической системѣ; и если это возможно — къ смѣси изъ нормальныхъ сыворотокъ (Маслаковецъ и Либерманнъ).

Если теперь обратиться опять къ реакціи М. Штернъ, то ясно, что о титрованіи комплемента въ присутствіи антигена не можетъ быть рѣчи. Но и въ отсутствіи антигена, по отношенію къ гемолитической системѣ титрованіе комплемента невозможно, ибо вмѣстѣ съ пониженіемъ количества комплемента понижается и количество „антитѣль“, которое требуется открыть въ той же самой сывороткѣ. Такимъ образомъ, приходится отказаться отъ одного изъ важнѣйшихъ контролей. Чтобы установить количество комплемента въ человѣческой сывороткѣ, я титровалъ рядъ (30) сыворотокъ по отношенію къ содержанію въ нихъ комплемента. Я при этомъ поступалъ слѣдующимъ образомъ: въ каждую изъ семи пробирокъ я вливалъ по одному куб. сант. гемолитического амбоцетора въ той концентраціи, въ которой онъ употребляется для реакціи М. Штернъ (т. е. въ девять разъ сильнѣе гемолизирующій дозы) и по одному кубическому сант. $2\frac{1}{2}\%$ эмульсіи кр. кр. ш. барана. Я выбралъ эту концентрацію гемолитического амбоцетора и эмульсіи кр. кр. ш. барана потому, что я именно хотѣлъ установить, — имѣется ли въ изслѣдованныхъ сывороткахъ избытокъ гемолитического комплемента, нужного для производства реакціи М. Штернъ и потому старался установить количество комплемента по возможности при тѣхъ же самыхъ условіяхъ, какія имѣются при реакціи. Потомъ я прибавлялъ изслѣдуемой сыворотки въ

первую пробирку 0,2 куб. с., во вторую 0,15 к. с., въ третью — 0,1 к. с., въ четвертую — 0,08 к. с., въ пятую — 0,05 к. с., въ шестую — 0,02 к. с. и въ седьмую — 0,01 к. с. Сыворотка передъ этимъ предварительно была разбавлена 9 объемами физіологического раствора NaCl. Объемъ жидкости во всѣхъ пробиркахъ посредствомъ вливанія физіологического раствора NaCl былъ доведенъ до 5 к. с. Содержимое пробирокъ хорошо смѣшивалось взбалтываніемъ, а пробирки помѣщались на 2 часа въ термостатъ. Такъ какъ результаты изслѣдованій мало различались другъ отъ друга, то я привожу лишь нѣсколько примѣровъ.

№№ сыво- ротки	Во всѣхъ пробиркахъ 1 к. с. гемолит. амбоцетора (0,1:18,0); 1 куб. с. $2\frac{1}{2}\%$ эмульсіи кр. кр. ш.								
	Колич. сыв. въ каждой пробиркѣ.	0,2	0,15	0,1	0,08	0,05	0,02	0,01	
108		0	0	0	0	0	0	+	Рез. при изсл.: Вас. ++ М.Шт. 0
159		0	0	0	0	0	0	+	, 0 „ 0
272		0	0	0	0	+	++	+++	, 0 „ ++
177		+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	, 0 „ пол- ное от- сутст. ге- молиза даже въ контролѣ
255		0	0	0	0	+	++	+++	, + „ +++
278		0	0	0	0	+	++	+++	, 0 „ 0
279	(279) че- резъ 1 нед. у больной твѣрд. шанкръ съ Spirochaeta pallida.	0	0	0	0	0	0	+	, 0 „ 0
271		0	0	0	0	+	+	+++	, 0 „ 0
293		0	0	0	0	+	+	+++	, 0 „ 0
298		0	0	0	0	+	+	++	, 0 „ 0
307		0	0	0	0	+	++	+++	, 0 „ +
338		0	0	0	0	0	+	+	, 0 „ ++

Объемъ жидкости во всѣхъ пробиркахъ физиологическимъ растворомъ доводится до 5 к. с. и пробирки помѣщаются на 2 часа въ термостатъ при 37°. Результатъ опредѣляется черезъ 12 часовъ:

Отмѣтки результатовъ въ таблицѣ нужно понимать такъ: 0 обозначаетъ полный гемолизъ \pm 70—100%, + 50—70%, ++ 15 до 50% гемолиза, +++ 0—15% гемолиза (аналогично обозначенію результатовъ при Вассерманновской реакціи).

Если просмотрѣть результаты, отмѣченные въ таблицѣ, то видно что въ среднемъ большихъ колебаній содержанія комплемента въ различныхъ сывороткахъ не имѣется. Въ большинствѣ сыворотокъ доза комплемента нужная для полнаго гемолиза лежитъ между 0,05 и 0,08 к. с. сыворотки, т. е. при реакціи примѣняется 3—4 растворяющихъ единицы комплемента: значитъ, реакція производится съ избыткомъ комплемента *). Какое количество этого избытка связывается однимъ экстрактомъ, трудно установить, такъ какъ для этого нужно было бы титровать комплементъ въ присутствіе экстракта, гемолитической сыворотки и крови, въ отсутствіи сыворотки больного, что, конечно, невозможно, такъ какъ при опыте примѣняется комплементъ, именно этой сыворотки. Если сравнить количество комплемента, примѣняемое при реакціи Вассерманна (и Маслаковца и Либерманна), то выходитъ, что при реакціи Вассерманна примѣняется почти то же самое количество комплемента: по В. нужно брать 0,1 к. с. сыворотки морской свинки. Доза комплемента, растворяющая 1 к. с. 5% эмульсіи бараньей крови въ присутствіи 3—4 единицъ амбоцептора, лежитъ между 0,02 и 0,03 к. с. (въ зависимости отъ индивидуальныхъ колебаній въ сыворот-

*) Меньше комплемента я ни въ одной сывороткѣ не нашелъ; если было меньше, то и въ 0,2 к. с. сыворотки оказалось недостат. количество комплемента для гемолиза, значитъ, сыворотка не была годной для реакціи по М. Штернъ.

кахъ морскихъ свинокъ и отъ кр. кр. ш. различныхъ барановъ и отъ густоты эмульсіи кр. кр. ш.; такимъ образомъ, по Вассерманну примѣняется въ среднемъ почти то же самое количество комплемента, какъ по М. Штернъ, то есть 3—5 растворяющихъ единицъ. По Маслаковцу и Либерманну примѣняется въ среднемъ 2 единицы комплемента, но такъ какъ здѣсь титруется комплементъ вмѣстѣ съ экстрактомъ и для опыта берется только на 0,01 куб. с. больше дозы комплемента, то въ реакціи по указаннымъ авторамъ примѣняется лишь очень незначительный избытокъ комплемента.

Если теперь имѣть въ виду, что по Thomsen'у, Boas'у, Sachs'у и Altman'у активныя сыворотки реагируютъ гораздо сильнѣе, чѣмъ инактивированные при 54—56°, то легко понятно слѣдующее: Съ одной стороны понятно, что при равномъ избыткѣ комплемента въ реакціи по методу Вассерманна и по методу М. Штернъ должны иногда получаться различные результаты реакціи. Это различіе въ результатахъ будетъ получаться въ случаяхъ, гдѣ имѣется или начало заболѣванія или періодъ послѣ специфического лечения, и объясняться оно будетъ тѣмъ, что въ сывороткѣ при этихъ условіяхъ термостабильныя „антитѣла“ Boas'a исчезли или до того уменьшились количественно, что ихъ присутствіе скрывается избыткомъ комплемента, но термолабильныя „антитѣла“ находятся въ сывороткѣ еще въ достаточномъ количествѣ, чтобы обусловить вмѣстѣ съ липоидъ-экстрактомъ положительную реакцію. Что эту положительную реакцію по мет. М. Штернъ нельзя считать специфической, явствуетъ изъ изслѣдований Boas'a и Thomsen'a, ибо характерными для сифилиса бываетъ только термостабильныя антитѣла, между тѣмъ какъ термолабильныя встрѣчаются при многихъ другихъ заболѣваніяхъ. Но нужно признаться, что если удается исключить другія перечисленныя (стр. 147) заболѣванія, если субъектъ въ общемъ здоровъ, то положительная реакція

имѣеть въ такомъ случаѣ, нѣкоторое значеніе. Если она и не доказываеть наличность сифилиса, то всетаки дѣлаетъ ее вѣроятной, и такому больному приходится совѣтовать черезъ нѣкоторое время повторить изслѣдованіе крови.

Съ другой стороны должно признаться, что если количество комплемента при реакціи Вассерманна и при реакціи М. Штернъ въ большинствѣ случаевъ бываетъ то же самое (какое-нибудь качественное различіе между человѣческимъ комплементомъ и комплементомъ морской свинки, которое принимаетъ М. Штернъ, не доказано), то невозможно избѣжать неспецифическихъ положительныхъ реакцій по М. Штернъ: даже если не обратить вниманія на рѣзкое различіе между инактивированной и активной кровью, то нужно всетаки признаться, что при реакціи Штернъ кромѣ контроля гемолитической системы нѣтъ другихъ контролей и не можетъ ихъ быть, — а именно нѣтъ контроли на гемолитическая и задерживающія гемолизъ свойства экстракта, на гемолитическую способность комплементо-содержащей сыворотки (сыворотки больного, комплементъ которой примѣняется, почти всегда растворяетъ двойное количество эмульсіи крови, кот. употребляется при реакціи М. Штернъ, безъ присутствія искусств. гемолит. амбоцептора (Wassermann)).

Хотя М. Штернъ считаетъ возможнымъ обойтись безъ этихъ контролей, нельзя однако не признаться, что улучшеніе методики реакціи, въ которой всѣ компоненты нужно считать неизвѣстными величинами, по крайней мѣрѣ относительно взаимодѣйствія ихъ между собою, можно достигнуть не удалениемъ контролей, а, наоборотъ, прибавленіемъ новыхъ, посредствомъ которыхъ можно было точно установить дѣйствіе одного компонента на другой, какъ это требуетъ Маслаковецъ-Либерманъ, Thomas, Jacobaeus, Минцъ и другіе. Правда уменьшеніе количества антигенъ-экстракта, входящаго въ составъ реакціи на $\frac{2}{5}$ (или $\frac{1}{5}$), какъ это требуетъ М. Штернъ, можетъ до нѣ-

которой степени устранить возможность неспецифическихъ реакцій. Но всетаки это количество экстракта выбрано болѣе или менѣе произвольно и, какъ М. Штернъ сама признается, часто оказывается негоднымъ для реакціи (такъ что приходится брать $\frac{1}{2}$ или $\frac{3}{5}$ того количества, которое примѣняется по Вассерманну). Это количество установлено только эмпирически, а не на основаніи контрольныхъ изслѣдованій, такъ что это измѣненіе техники реакціи не можетъ навѣрно предупредить случайныхъ неспецифическихъ результатовъ. По Seligmann и Pinkus нѣтъ такого экстракта, который (при изслѣдованіи инактивированной сыворотки) не давалъ бы случайно съ любой сывороткой неспецифической положительный результатъ. Если это возможно при изслѣдованіи уже инактивированной сыворотки, то тѣмъ болѣе это возможно при изслѣдованіи активной сыворотки, особенно, въ виду того, что при реакціи М. Штернъ нельзя предварительно изслѣдовать дѣйствіе экстракта на гемолитическую систему.

Еще одно обстоятельство заслуживаетъ вниманія: при изслѣдованіи по Вассерманну цѣлаго ряда сыворотокъ примѣняется для всѣхъ сыворотокъ одинъ и тотъ же комплементъ, между тѣмъ, какъ при методѣ М. Штернъ комплементъ каждой сыворотки количественно и качественно можетъ отличаться отъ комплемента всѣхъ другихъ сыворотокъ, изслѣдуемыхъ въ тотъ же день. Въ виду этого контроль съ завѣдомо сифилитической сывороткой и съ завѣдомо несифилитической сывороткой не имѣетъ той цѣны, какую онъ имѣетъ при реакціи Вассерманна.

Среди сыворотокъ съ приблизительно одинаковымъ количественнымъ содержаніемъ гемолитического комплемента, есть и такие, въ которыхъ я нашелъ чрезвычайно высокій титръ комплемента. Большинство изъ этихъ сыворотокъ реагировала отрицательно по М. Штернъ, одна (108) даже по Вассерманну — положительно, а по М. Штернъ

— отрицательно ; эта сыворотка и при вторичномъ изслѣдовании дала тотъ же результатъ. М. Штернъ этимъ избыткомъ комплемента и объясняетъ тѣ случаи, при которыхъ реакція Вассерманна была положительной, а по ея модификаціи отрицательной. Совершенного совпаденія отрицательной реакціи съ высокимъ титромъ комплемента я не могъ однако найти. Такъ напр. сыворотка 338 обладала высокимъ титромъ комплемента, а реакція по М. Штернъ получалась положительная, по Вассерманну же отрицательная. Но какъ бы то ни было, нужно допустить, что избытокъ комплемента можетъ скрывать положительную реакцію.

Такимъ образомъ я на основаніи своихъ изслѣдований съ методомъ М. Штернъ пришелъ къ слѣдующимъ заключеніямъ.

1. Модификація Вассерманновской реакціи по М. Stern'a даетъ менѣе удовлетворительные результаты, чѣмъ Вассерманновская реакція. Относительно высокой процентъ сыворотокъ, которыхъ нельзя было изслѣдовать, вслѣдствіе отсутствія въ нихъ комплемента (7% всѣхъ сыворотокъ) и сыворотокъ, которые дали отрицательную реакцію при положительномъ результатаѣ по Вассерману (5% всѣхъ сыворотокъ), доказываетъ, что реакцію Stern'a нельзя считать уточненіемъ реакціи Вассерманна, и что эта модификація не можетъ замѣнить классической методъ.
2. Главный недостатокъ реакціи M. Stern'a заключается въ томъ, что съ одной стороны, какъ доказано опытами Thomas'a и Voas'a возможенъ положительный исходъ реакціи и при другихъ болѣзняхъ а съ другой стороны — невозможно поставить самыя главныя контроли.
3. Нѣть сомнѣнія, что во многихъ случаяхъ сифилиса, где реакція Вассерманна даетъ отрицательный результатъ, по методу М. Штернъ получается положительный результатъ. Это обстоятельство имѣетъ значеніе

главнымъ образомъ у леченыхъ сифилитиковъ. Положительная реакція въ такихъ случаяхъ можетъ служить указаніемъ, что сифилисъ не излеченъ и что слѣдуетъ начать новое лечение, чтобы спасти больного отъ печальныхъ послѣдствій сифилиса. Но прежде чѣмъ придать такое значеніе положительнымъ результатамъ реакціи, нужно сначала исключить точнымъ изслѣдованіемъ другія изнуряющія болѣзни.

4. Въ виду того, что реакція Штернъ даетъ иногда важные указанія и какъ бы дополняетъ реакцію Вассерманна, весьма желательно, чтобы параллельно съ Вассерманновской реакціей каждый разъ производилось и реакція Stern'a, что не связано съ большими неудобствами, ибо техника по Маргарите Штернъ, относительно, очень простая.
5. Придавать нѣкоторое значеніе можно только полнымъ или почти полнымъ задержкамъ гемолиза по способу M. Stern'a, такъ какъ единственная на вѣро неспецифическая задержка въ моемъ материалѣ была неполная.

Опыты надъ модификаціей Минца и Якобеуса.

Методъ Минца и Якобеуса, собственно говоря, не представляетъ собою модификаціи Вассерманнскай реакціи. Это Вассерманнская реакція съ исключеніемъ одного неизвѣстнаго и притомъ не только ненужнаго, но даже мѣшающаго компонента — гемолитического амбоцептора для бараньей крови, имѣющагося въ каждой человѣческой сывороткѣ. Технику этой модификаціи я описалъ уже выше. При своихъ опытахъ я придерживался техники предложеній Минцомъ, т. е. извѣстнаго объемъ инактивированной сыворотки дополнялъ до 5-ти кратнаго объема физіологическимъ растворомъ NaCl и прибавлялъ пятикратный же объемъ 5% эмульсіи красныхъ кровяныхъ шариковъ барана. Такимъ образомъ сыворотка была разбавлена въ 10 разъ, и двумъ де-

сятымъ куб. сант. сыворотки соотвѣтствовалъ объемъ 1,0 куб. сант. 5% эмульсіи крови. Послѣ стоянія этой смѣси въ теченіи одного часа въ термостатѣ при 37° (повторное вѣбалтываніе!) смѣсь подвергалась центрифугированію и затѣмъ съ прозрачной жидкостью производилась Вассерманнская реакція. 1 куб. сант. этой жидкости содержалъ очень немного больше 0,1 куб. сант. сыворотки (въ виду того, что удаленные центрифугированіемъ красные кровяные шарики не вошли въ составъ ея) такъ что для реакціи пришлось брать 2 куб. сант. (и 1 куб. сант.) жидкости, а для контроли задерживающей гемолизъ сыворотки 4 куб. сант. Объемъ жидкости во всѣхъ пробиркахъ реакціи дополнялся физиологическимъ растворомъ NaCl до 6 куб. сант. (до 6 куб. сант. пришлось добавлять въ виду того, что въ пробиркѣ съ контролемъ задерживающей гемолизъ силы сыворотки имѣлись 6 куб. сант., а желательно во всѣхъ пробиркахъ имѣть одинаковый объемъ жидкости. Вслѣдствіе этого и во всѣхъ пробиркахъ, въ которыхъ производилась параллельно реакція по Вассерманну пришлось объемъ жидкости довести до 6 куб. сант. вместо обычныхъ 5 к. с. Конечно, это обстоятельство на ходъ реакціи никакого вліянія имѣть не можетъ).

Параллельныхъ изслѣдований по методу Minz'a, Якобеуса и по Вассерманну я произвелъ всего 272. Большинство изъ этихъ изслѣдований продѣланы также по методу M. Stern. Изъ этихъ сыворотокъ 200 были сифилитическія. (Къ сифилитикамъ я причисляю и тѣхъ больныхъ, — почти только проститутки, — у которыхъ по анамнезу не было сифилиса, но сыворотка которыхъ по Вассерманну дала положительную реакцію.) Другіе 72 сыворотки были добыты у здоровыхъ людей или у людей, страдающихъ другими болѣзнями.

Здѣсь кстати сказать нѣсколько словъ о проституткахъ, въ анамнезѣ которыхъ не было сифилиса, но у которыхъ Вассерманнская реакція была положительной. Я изслѣдовалъ всего сыворотки отъ 130 проститутокъ. (У нѣкоторыхъ изъ нихъ реакція производилась 2—3 раза.) Изъ этихъ 130,

у 16 я нашелъ положительную Вассерманновскую реакцію, между тѣмъ, какъ онѣ считались здоровыми. Это значитъ, что у 12,3% не было открыто заболѣваніе. Приблизительно такие же числа найдены Зелигманномъ и Пинкусомъ въ Берлинѣ.

Если имѣть въ виду, что положительная реакція всегда означаетъ наличность сифилиса, что эти 12,3% никакому специальному леченію не подвергались, что, слѣдовательно у нихъ всегда можетъ появляться рецидивъ, при чемъ онѣ могутъ сдѣлаться заразительными, что 12,3% — цифра значительная, такъ какъ изъ 8 проститутокъ всегда одна страдаетъ нелеченіемъ сифилисомъ (кромѣ тѣхъ, которые страдаютъ свѣжимъ, еще не діагностированнымъ сифилисомъ), то понятно, что больныя этой категоріи представляютъ опасность для общественнаго здоровья и что пока мало надежды совершенно уничтожить эту болѣзнь.

Эти 272 изслѣдований по Вассерманну и по Минцу-Якобеусу дали слѣдующіе результаты: у больныхъ, которые сифилисомъ никогда не страдали и у которыхъ Вассерманнская реакція была отрицательной, по Минцу-Якобеусу ни разу не получился положительный результатъ. При 200 изслѣдованіяхъ, продѣланныхъ съ сыворотками сифилитиковъ получился: положительный результатъ одинаковой силы по Вассерманну и по Минцу и Якобеусу въ 82 случаяхъ, т. е. 41% всѣхъ больныхъ сифилисомъ. По обоимъ методамъ положительную реакцію, но по способу Минца и Якобеуса сильнѣе выраженную реакцію я нашелъ у 27 больныхъ, т. е. у 13,5% всѣхъ сифилитиковъ. По обоимъ методамъ отрицательной была реакція у 62 сифилитиковъ, т. е. у 31,3% (почти всѣ леченые больные, за исключеніемъ немногихъ случаевъ первичнаго сифилиса — (№ 103, 291, и 273)). Изъ этихъ больныхъ по способу M. Stern 11 (т. е. 5%) дали положительную реакцію. Это тѣ случаи, о которыхъ была рѣчь въ отдѣлѣ о реакціи M. Stern.

По Вассерманну отрицательный результатъ, а по Минцу и Якобеусу положительный получался при 22 изслѣдованіяхъ, т. е. 11%. Изъ этихъ больныхъ 14 недавно кончили курсъ леченія, самое большое 3 мѣсяца до изслѣдо-

ванія крові, ізъ нихъ двоє еще не кончили курса лѣченія; у семи больныхъ промежутокъ времени между послѣднимъ курсомъ леченія и изслѣдованиемъ крови быль большій. У всѣхъ этихъ больныхъ діагнозъ сифилиса быль раньше установленъ, у нѣкоторыхъ изъ нихъ была раньше сдѣлана реакція Вассерманна и дала положительный результатъ. Въ одномъ случаѣ (235) быль свѣжій сифилисъ, черезъ двѣ недѣли реакція Вассерманна была положительной. Такимъ образомъ выходитъ, что методъ Минца и Якобеуса ни разу не дало неспецифического положительного результата.

По Минцу и Якобеусу и по Вассерманну положительной, но по Вассерм. сильнѣе выраженной была реакція въ двухъ случаяхъ (т. е. 1% всѣхъ случаевъ), и по Вассерманну положительной, а по Минцу и Якобеусу отрицательной была реакція въ 3-хъ случаяхъ; т. е. въ 1½%. Изъ этихъ послѣднихъ результатовъ я получилъ три (186, 195 и 196) съ экстрактомъ изъ сердца морской свинки по Landsteiner, Müller и Poetzl; я быль принужденъ въ одинъ день произвести всѣ параллельныя изслѣдованія съ этимъ экстрактомъ и поставить для каждой сыворотки только одну контроль съ сифилитическимъ экстрактомъ, такъ какъ послѣдняго у меня не хватило. Въ одномъ случаѣ (247) результатъ быль полученъ съ экстрактомъ изъ нормального человѣческаго сердца, который черезъ два дня оказался испорченнымъ, такимъ образомъ я считаю возможнымъ слабѣе выраженную или отрицательную реакцію по Минцу и Якобеусу при положительной по Вассерманну, въ первыхъ трехъ случаяхъ поставить въ связь съ экстрактомъ изъ сердца морской свинки, который по мнѣнию большинства авторовъ не можетъ конкурировать съ экстрактами изъ сифилитическихъ органовъ плода или изъ нормального человѣческаго сердца, а случай 247 считаю возможнымъ объяснить тѣмъ, что экстрактъ уже началъ измѣняться. Впрочемъ, я еще нѣсколько разъ получалъ съ экстрактами

изъ сердца морской свинки слабѣе выраженные реакціи по Минцу и Якобеусу*); эти результаты не отмѣчены въ табличахъ, такъ какъ я ихъ произвелъ только параллельно, чтобы проконтролировать можно ли неточности результатовъ ставить въ связь съ упомянутыми экстрактами. Хотя этихъ результатовъ очень немного я считаю всетаки позитивнымъ допустить возможность, что здѣсь частью виноваты эти экстракты. Пятый изъ этихъ случаевъ (№ 49) быль продѣланъ съ экстрактомъ изъ сифилитическихъ органовъ; но здѣсь различіе въ силѣ реакціи между обоими методами незначительное: по Вассерманну +++ (0,2 сыворотки — совершенная, а 0,1 почти совершенная задержка) по Минцу и Якобеусъ ++ (0,2 и 0,1 сыворотки почти совершенная задержка).

Такимъ образомъ выходитъ, что методъ Минца и Якобеуса въ 24,5% всѣхъ изслѣдованныхъ сифилитическихъ сыворотокъ оказался болѣе тонкимъ, чѣмъ Вассерманскія реакція, а изъ этихъ 24,5% въ 11%, т. е. почти въ половинѣ случаевъ, даљ даже положительную реакцію, гдѣ Вассерманскій методъ даљ отрицательную.

49 изслѣдованій, въ которыхъ методъ Минца и Якобеуса оказался болѣе тонкимъ, чѣмъ методъ Вассерманна, можно раздѣлить на слѣдующія группы: Изслѣдованія 1) надъ больными, которые еще не подвергались специфическому леченію и 2) надъ больными, которые уже лечились ртутью или сальварсаномъ.

Къ первой группѣ принадлежать всего 9 больныхъ. Изъ нихъ только у одной больной реакція по Вассерманну была отрицательной ± (№ 235). Это быль случай свѣжаго сифилиса (не половая инфекція), черезъ 2 недѣли реакція Вассерманна была у нея положительная (№ 236). У другихъ 8 больныхъ по

*.) Съ экстрактомъ изъ сифилитическихъ органовъ зародыша или изъ нормального сердца человѣка въ этихъ случаяхъ получалъ реакцію по обоимъ способамъ равной интенсивности или по Minz'у и Jascovaens'у сильнѣе выраженную.

обоимъ способамъ получалась положительная реакція, отличающаяся только по интенсивности задержки гемолиза. Изъ нихъ только два случая представляютъ собою первичный свѣжій сифилисъ, относительно другихъ не было никакихъ данныхъ, по которымъ можно было бы приблизительно установить срокъ заболѣванія. Интересно, что во всѣхъ этихъ 8 случаяхъ реакція по M. Stegн была слабѣе (или даже отрицательной, 2 раза).

Ко второй группѣ относятся 40 изслѣдований, надъ леченными больными. Большинство изъ этихъ больныхъ лечилось ртутью, нѣкоторые сальварсаномъ и ртутью. Продолжительность бывшаго лечения, также какъ и промежутокъ времени отъ лечения до изслѣдованія крови были очень разнообразны. Самое меньшее лечение продолжалось одинъ мѣсяцъ.

Въ этой группѣ больныхъ по Вассерманну отрицательная, по М. и J. положительная реакція получалась въ 21 изслѣдованіи, по обоимъ методамъ положительная — въ 19 случаяхъ, и только по Минцу и Якобеусу реакція была сильнѣе выраженная.

На основаніи этого можно думать, что часто отрицательныхъ результатовъ Вассерманской реакціи у больныхъ сифилисомъ имѣеть причиной присутствіе въ сывороткѣ больного гемолитического амбоцептора или комплементоидъ. Чтобы прослѣдить, имѣется ли у больныхъ и у какихъ именно этотъ избытокъ и насколько онъ убавляется посредствомъ настаиванія инактивированной сыворотки съ красными кровяными шариками барабана, я изслѣдовалъ цѣлый рядъ сыворотокъ. Я поступалъ при этомъ слѣдующимъ образомъ:

Къ 1 куб. сантиметру инактивированной сыворотки прибавлялъ 4 куб. сант. физіологического раствора NaCl и 5 куб. сант. 5% эмульсіи красн. кров. шар. барабана. Послѣ тщательнаго смѣшиванія жидкостей, пробирки на 1 часъ ставились въ термостатъ и потомъ подвергались сильному центрифу-

рованію. Вся прозрачная жидкость, содержащая сыворотку + физіологической растворъ, отливалась и къ оставшимся на днѣ пробирки кр. кровянымъ шарикамъ прибавлялся такой-же объемъ физіологического раствора NaCl. Послѣ взбалтыванія получалась равномѣрная $2\frac{1}{2}\%$ эмульсія красн. кров. шариковъ. Если сыворотка не содержала избытка гемолитического амбоцептора, то въ 2-хъ куб. сантиметрахъ этой эмульсіи должны были содержаться всѣ гемолитические амбоцепторы имѣвшіяся въ 0,2 куб. сант. сыворотки, связанныя съ красн. кров. шариками. Потомъ я прибавлялъ къ 2-мъ куб. сант. этой эмульсіи наименьшую дозу комплемента растворяющую 1 куб. сант. 5% эмульсіи красн.. кров. шариковъ въ присутствіи 3 единицъ гемолитического иммун-амбоцептора изъ сыворотки кролика, который употреблялся при изслѣдованіи сыворотки по Вассерманну и по Минцу и Якобеусу. Комплементъ употреблялся отъ той же морской свинки, отъ которой онъ брался при изслѣдованіи сыворотки на сифилисъ. Я это считаю нужнымъ, чтобы имѣть, по возможности, одни и тѣ-же компоненты при томъ и другомъ опытѣ. Наименьшая растворяющая красн. кр. шар. доза комплемента была установлена предварительнымъ опытомъ. Я изслѣдовалъ гемолитическую способность сыворотокъ съ наименьшей растворяющей дозой комплемента, предполагая, что если гемолитические амбоцепторы могутъ скрывать положительную реакцію, то во всякомъ случаѣ, только незначительная часть комплемента могла оставаться свободной, ибо часть его была связана съ экстрактомъ и смѣсью экстракта + сыворотки. Кромѣ того, я держусь мнѣнія, что только при такой постановкѣ опыта можно опредѣлить количество единицъ гемолитического амбоцептора въ сывороткѣ больного. Понятно, что если при опредѣленіи гемолизирующій силы сыворотки больного примѣняется наименьшее количество комплемента, которое въ присутствіе трехъ единицъ гемолитического иммунамбоцептора растворяло (въ предваритель-

номъ опытѣ) одинъ куб. сант. 5% эмульсіи кр. кр. шар. барана, то можно вывести слѣдующее заключеніе: Если въ пробиркѣ содержащей 1 куб. сант. 5% эмульсіи эритроцитовъ барана, сенсибилизованныхъ гемолитическими амбоцепторами изъ 0,2 куб. сант. человѣческой инактивированной сыворотки + наименьшее количество этого комплемента наступаетъ полный гемолизъ, то въ этой сывороткѣ количество натурального гемолитического амбоцептора соотвѣтствовало 3 единицамъ гемолитического иммунъ-амбоцептора изъ сыворотки кролика. Если во второй пробиркѣ, въ которой имѣется 0,2 куб. сант. той же сыворотки, обработанной настаиваніемъ въ 1 куб. сант. 5% эмульсіи и освобожденной отъ красн. кров. шариковъ (и связанныхъ съ ними гемолит. амбоцепторовъ) центрифугированіемъ, и 1,0 куб. сант. не сенсибилизованныхъ красн. кров. шариковъ + наименьшая растворяющая доза комплемента, — нѣть никакого гемолиза, то количество гемол. амбоцепторовъ въ изслѣдуемой сывороткѣ соотвѣтствовало какъ разъ тремъ единицамъ иммунамбоцептора. Если имѣется въ этой пробиркѣ полный или неполный гемолизъ, то можно заключить, что сыворотка содержала гемол. амбоцептора больше 3-хъ единицъ. Количество амбоцепторовъ въ этой пробиркѣ можно приблизительно опредѣлить по количеству растворенныхъ красн. кров. шариковъ (колориметрически, соотвѣтственно методу Thomsen'a) или по количеству нерастворенныхъ красн. кров. шариковъ (комплементометромъ Финкельштейна). Въ общемъ я нашелъ болѣе удобнымъ колориметрический способъ Thomsen'a, такъ какъ онъ требуетъ меньше времени. Но съ другой стороны онъ для точнаго количественного опредѣленія требуетъ много навыка.

Въ нижеслѣдующемъ я привожу результаты, полученные мною при изслѣдованіи количества гемолитическихъ амбоцепторовъ въ разныхъ сывороткахъ. Количество амбоцепторовъ я означалъ единицами амбоцептора изъ крови кролика, ко-

торый примѣнялся при предварительномъ опытѣ для установленія наименьшей растворяющей дозы комплемента въ количествѣ трехъ растворяющихъ единицъ.

Растворяющая сила гемолитического амбоцептора оказалась очень постоянной; растворяющій титръ ($1/1500$ въ среднемъ) остался такимъ же, по крайней мѣрѣ, около 1 мѣсяца въ закупоренной пробиркѣ, а въ запаянной — болѣе шести мѣсяцевъ при сохраненіи на льду (даже въ незамороженномъ состояніи). Обыкновенно титръ въ первое время послѣ получения сыворотки отъ иммунизированного кролика нѣсколько понижался (приблизительно съ $1/2000$ на $1/1500$), но потомъ оставался постояннымъ. Это соотвѣтствуетъ и изслѣдованіямъ Финкельштейна.

Я считалъ себя въ правѣ количество найденного гемолитического амбоцептора въ человѣческой сывороткѣ означать единицами гемолитического иммунамбоцептора, такъ какъ другіе компоненты (5% эмульсія красн. кров. шариковъ барана и наименьшая растворяющая доза комплемента) при предварительномъ опытѣ (съ иммунамбоцепторомъ) и при изслѣдованіи человѣческой сыворотки были одни и тѣ-же.

№ сыворотки въ таблицахъ.	Результатъ серологическихъ изслѣдований сыворотки.		Пробирки съ кр. кр. ш., сенсибилизованный, гемол. амбоцепторомъ сыворотки + наименьшей дозы комплемента, растворившей въ предв. опытѣ въ присутствии 3-хъ единицъ гемолит. иммунамбоцептора 1,0 к. с. кр. кр. ш. барана. Гемолизъ въ % по Thomsen'u.	Пробирки съ 0,2 к. с. сыворотки, освобожденной Минцу и Яко-бесусу отъ гемол. амбоцепторовъ, + 1 к. с. 5% эмульсіи кр. кр. ш. + наименьшей дозы комплемента, растворивш. въ предв. опытѣ 1 к. с. этой эмульсіи въ присутствии 3-хъ единицъ гемолит. иммун. амбоцептора. Гемолизъ въ % по Thomsen'u.	Количество единицъ гемолитич. амбоцептора въ сывороткѣ.	Примѣчаніе.
	По Вас-серману.	По Минцу и Яко-бесусу.				
42	±	++	100	20	3—4	Леченіи. сифилисъ.
43	++	++	100	0	3	" "
46	0	+	100	0	3	" "
52	+	++	100	10—20	3—4	" "
53	0	+	100	0	3	" "
56	±	+++	100	30—40	4	" "

73	++	+++	100	0	3	Леченн. сифилисъ.
78	0	+	100	0	3	" "
81	±	++	100	20	3—4	" "
84	+	++	100	30	4	Нелеченн. сифилисъ.
88	0	++	100	30	4	Леченн. сифилисъ.
101	0	0	100	40	4	" "
106	++	+++	100	0	3	" "
107	++	+++	100	0	3	" "
108	++	+++	100	30—40	4	Нелеченн. сифилисъ.
115	+	++	100	30—40	4	" "
117	++	++	60	0	2	" "
119	±	+	100	20	3—4	Леченн. сифилисъ.
145	+++	+++	100	20	3—4	" "
134	++	+++	80	0	2—3	" "
160	++	+++	100	20	3—4	" "
168	±	+++	100	100	Болѣе шести единицъ (I нед. послѣ сальварсана).	
164	++	++	100	0	3	Леченн. сифилисъ.
172	0	0	100	70—60	5	Клинически <i>scus ind.</i>
166	+++	+++	60—70	0	2	Нелеч. вторичн. сиф.
174	0	0	50	0	1—2	Кровотеченіе изъ пузыря нелеч. трет. сиф.
183	++	++	100	0	3	Нелеч. трет. сифилисъ.
189	++	+++	80—90	0	2—3	Плохо лечен. сифилисъ.
195	+++	+	100	0	3	Леченн. сифилисъ.
202	+	+	100	20	3—4	" "
207	+	+	80	0	2	" "
208	+++	+++	80	0	2	Нелеч. сифилисъ.
209	0	0	100	60	5	Здорова.
210	0	0	100	0	3	Леченн. сифилисъ.
211	0	0	100	10	3	" "
212	0	0	100	20	3—4	" "
213	0	0	100	20	3—4	Здоровъ.
214	0	0	70	0	2	" "
215	+	++	100	0	3	2 нед. послѣ сальварсана до сальварсана резуль- татъ спр. № 183.
216	0	0	80	0	2	Лечен. сифилисъ.
217	++	++	100	0	3	10 дней послѣ сальвар.
222	+	+++	100	30—40	4	Лечен. сифилисъ.
235	±	+	100	0	3	Нелеч. начинающ. сиф.
237	++	+++	100	0	3	Лечен. сифилисъ.
240	++	+++	100	30	4	Нелеч. вторичный сиф.
242	+	+	100	0	3	Лечен. сифилисъ.
243	+++	+++	60—70	0	2	Рецидивъ послѣ леченія.

245	0	0	90	0	2—3	Неясный діагнозъ.
246	0	0	80	0	2—3	Здоровъ.
247	++	±	100	0	3	Леченн. сифилисъ.
248	0	0	80	0	2—3	" "
249	++	+++	100	20	3—4	Одна недѣля послѣ саль-варсаны.
250	0	0	80	0	2—3	Леченн. сифилисъ.
251	0	0	70	0	2	Сифилиса нѣтъ.
252	0	0	90	0	2—3	" "
254	0	+	100	0	3	Леченн. сифилисъ.
255	±	+	100	0	3	" "
256	±	+	100	0	3	" "
258	+++	+++	70	0	2	Нелеч. сифилисъ.
260	0	0	90	0	2—3	Здоровъ.
261	0	0	100	100	болѣе 6.	леченн. сифилисъ.
262	+	+	100	0	3	Нелечен. сифилисъ.
263	++	+++	100	80	5	Рецидивъ послѣ лечен.
264	+++	+++	100	0	3	" " "
265	±	+	100	0	3	Леченый сифилисъ.
266	0	0	100	0	3	Здоровъ.
267	0	0	100	0	3	" "
268	++	+++	90	0	2—3	Лечен. прирожден. сиф.
269	0	0	100	0	3	Здоровъ.
270	0	0	100	0	3	" "
271	0	0	80	0	2	" "
272	0	0	100	0	3	Лечен. сифилисъ.
273	0	0	90	0	2—3	Нелечен. первичный си-филисъ.
274	0	0	100	80	5	Лечен. сифилисъ.
276	0	0	100	20	3—4	Хроническ. неффитъ.
277	0	0	10	0	0	Леченый сифилисъ.
278	0	0	100	50	4—5	" " "
279	0	0	100	60	5	Начинающійся шанкеръ (внослѣдствіи Spir. pall.+).
280	++	+++	100	30	4	Нелечен. сифилисъ.
284	0	0	100	0	3	Лечен.
282	0	0	100	30	4	" "
283	+++	+++	100	30	4	Lues latens.
285	0	0	50	0	1—2	2 года послѣ лечения.
						Сифилиса въ анамнезѣ нѣтъ.
286	0	0	80	0	2—3	Здоровъ.
287	0	0	100	20	3—4	" "
288	0	0	100	0	3	" "
289	0	0	100	20	3—4	" "
296	+	++	100	20	3	Лечен. сифилисъ.

По этимъ изслѣдованіямъ, произведеннымъ на 88 сывороткахъ, выходитъ, что въ среднемъ количество гемолитическихъ амбоцепторовъ въ 0,2 куб. сант. человѣческой сыворотки соотвѣтствуетъ 3 единицамъ гемолитического амбоцептора, полученного отъ иммунизированного кролика, т. е. при самой реакціи въ среднемъ примѣняется двойное количество амбоцептора, сравнительно съ количествомъ его въ предварительномъ опыте титрованія комплемента.

Это количество амбоцепторовъ съ незначительными колебаніями находится во всѣхъ почти сывороткахъ. У здоровыхъ (по отношенію къ сифилису) я нашелъ то-же среднее число (3 единицы) амбоцептора съ незначительнымъ минусомъ или съ незначительнымъ плюсомъ.

Значительно большее количество амбоцепторовъ я нашелъ у одного субъекта (№ 209), сыворотка которого содержала 5 единицъ, и пониженное количество оказалось у здоровыхъ въ 4 случаяхъ:

214 — двѣ единицы (это былъ ребенокъ съ Erythema induratum Bazin, значитъ туберкулезный больной), 174 — отъ 1—2 единицъ (больной съ ракомъ мочевого пузыря), 271 — двѣ единицы и 285 — отъ 1—2 единицъ. Послѣдніе два больныхъ во время изслѣдованія никакой болѣзни не страдали

У больныхъ сифилисомъ найдены въ среднемъ тѣ же самыя числа, при чемъ изъ нелеченыхъ, числомъ 12, больныхъ я только у 3 нашелъ пониженное противъ нормы на 1 единицу количество, между тѣмъ, у 6 оказалось по 4 единицы, у 1 больного (вторая недѣля послѣ инфекціи) даже 5 единицъ гемолитического амбоцептора. 9 изъ этихъ больныхъ реагировали по Вассерманну (и по М. и Якобеусу) положительно, другіе три отрицательно (начинающійся сифилисъ въ первичномъ и инкубационномъ (№ 279) періодѣ).

У больныхъ съ свѣжимъ вторичнымъ сифилисомъ и съ положительной Вассерманновской реакціей — у 3 я нашелъ количество гемолитическихъ амбоцепторовъ понижен-

нымъ (по 2 единицы), у 1 повышеннымъ (4 единицы). Такъ же и у другихъ больныхъ съ положительной реакц. по Вассерманну и по М. и Якобеусу большихъ отклоненій въ сторону минуса въ содержаніи амбоцепторовъ я не нашелъ; у всѣхъ въ среднемъ количество амбоцепторовъ соотвѣтствовало 3 единицамъ гемолитического иммунъ-амбоцептора; у одного больного съ клиническимъ рецидивомъ и совершенной задержкой гемолиза по обоимъ методамъ я нашелъ даже 5 единицъ. Такимъ образомъ, теорію Ваєг'а, по которой количество гемолит. амбоцепторовъ въ сывороткѣ при заболѣваніи сифилисомъ понижается, а при леченіи снова повышается, мои опыты не подтверждаютъ.

У больныхъ, съ сывороткой которыхъ реакція по Минцу и Якобеусу была сильно выражена, чѣмъ по Вассерманну, мною найдено въ среднемъ такое же количество амбоцепторовъ, какъ и въ другихъ сывороткахъ; въ половинѣ сыворотокъ оно даже не много повышено (3—4 единицы, 4 единицы, одинъ разъ пять единицъ (263), одинъ разъ обнаружено количество амбоцепторовъ сильно повышеннымъ (№ 168); въ этой сывороткѣ я нашелъ болѣе 6 единицъ амбоцептора т. е. 0,2 куб. сант. сыворотки, освобожденной отъ гемолитическ. амбоцепторовъ по описанному выше способу въ теченіе несколькихъ минутъ растворили 1 к. с. 5% эмульсіи кр. кр. ш. въ присутствіи одной единицы комплемента. Реакція съ этой сывороткой по В. была сомнительная ± (почти полный гемолизъ) по М. и Я. получалась полная задержка. Такое же высокое содержаніе амбоцепторовъ я нашелъ только еще въ одномъ случаѣ у больного съ gangraena pedis (№ 261), который раньше страдалъ сифилисомъ; — реакція по обоимъ методамъ была отрицательной. Къ сожалѣнію у обоихъ больныхъ, за неимѣніемъ достаточнаго количества сыворотки, я не могъ дальше титровать сыворотки по отношенію къ содержанію въ нихъ гемол. амбоцептора.

Теперь возникают слѣдующіе вопросы:

1) Если количественное содержаніе гемолитического амбоцентора почти во всѣхъ сывороткахъ (за немногими исключеніями) бываетъ одинаковымъ, то чѣмъ же объясняется то обстоятельство, что удаленіе этихъ амбоценторовъ дѣлаетъ сыворотку способной при изслѣдованіи по Вассерманну давать въ нѣкоторыхъ случаяхъ положительный результатъ, въ то время какъ необработанная сыворотка реагируетъ отрицательно или реакція бываетъ слабѣе выраженной?

2) Почему не всѣ сыворотки, реагирующія по Вассерманну слабо положительно, даютъ послѣ удаленія гемолитическихъ амбоценторовъ сильнѣе выраженную реакцію?

3) Что нужно считать причиной болѣе сильной реакціи: удаленіе ли гемолитического амбоцентора, или удаленіе комплементоидовъ, или тѣхъ и другихъ вмѣстѣ?

(Что комплементоиды удаляются при обработкѣ сыворотокъ по способу М. и Я. доказано Якобеусомъ въ его работѣ надъ этой темою, см. тамъ же.)

Мнѣ кажется болѣе вѣроятнымъ слѣдующее: если гемолитические амбоценторы въ сывороткѣ больного дѣйствительно препятствуютъ задержкѣ гемолиза, то это возможно въ сывороткахъ, которые обладаютъ относительно незначительнымъ количествомъ реагирующихъ веществъ („антитѣль“ или „реагиновъ“), такъ что при дѣйствіи „антigenъ-экстракта“ на эти вещества остается свободной часть комплемента. Въ сывороткахъ, которые обладаютъ значительнымъ количествомъ этихъ реагирующихъ веществъ, количество гемолитического амбоцентора не играетъ роли, такъ какъ онѣ съ „антigenъ-экстрактомъ“ связываютъ весь комплементъ. Что количество гемолит. амбоцентора, примѣняемое при опытаѣ, играетъ роль не только въ томъ смыслѣ, что оно ускоряетъ или замедляетъ гемолизъ (Thomsen, Sogtman и др.), но что существуетъ соотношеніе между количествомъ гемолит. амбоцентора и количествомъ комплемента,

въ томъ смыслѣ, что чѣмъ больше единицъ гемолит. амбоцентора примѣняется при опыте, тѣмъ меньше единицъ комплемента нужно для гемолиза (Noguchi, Minz, Jacobaeus, Rossi), — это видно изъ слѣдующихъ обстоятельствъ: 1) Каждому работающему съ Вассерманской реакцией извѣстно, что иногда въ пробиркѣ, содержащей: 0,2 к. с. сыворотки + экстрактъ + комплементъ + гемолит. система, наступаетъ почти полный гемолизъ, между тѣмъ какъ въ пробиркѣ съ 0,1 к. с. сыворотки + тѣ же компоненты получается почти полная задержка (Minz). Ясно, что такой результатъ обусловливается только увеличеннымъ количествомъ гемолит. амбоценторовъ: въ 0,2 к. с. ихъ имѣется еще достаточное количество, чтобы съ избыткомъ комплемента оставшимся свободнымъ вслѣдствіе того, что въ сывороткѣ „антитѣль“ не особенно много, произвести гемолизъ, между тѣмъ какъ въ 0,1 к. с. ихъ оказывается уже недостаточное количество, чтобы съ тѣмъ же избыткомъ комплемента, который, во всякомъ случаѣ, будетъ незначителенъ вслѣдствіе предварительного титрованія комплемента, дать замѣтный гемолизъ (Minz).

2) При установкѣ титра гемолит. иммунъ-амбоцентора примѣняется 0,1 к. с. сыворотки морской свинки въ качествѣ комплемента. За единицу принимается наименьшее количество амбоцентора, которое еще вполнѣ растворяетъ (въ присутствіи этого комплемента) 1 к. с. 5% эмульсіи кр. кр., ш. служившихъ антигеномъ при иммунизациіи животнаго, отъ котораго полученъ гемолит. амбоценторъ. Если теперь брать 3—4 единицы амбоцентора (т. е., напримѣръ, если вмѣсто 0,001 к. с. брать 0,03—0,035 к. с.) и ту же эмульсію кр. кр. ш., то оказывается, что для полнаго растворенія кровяныхъ шариковъ требуется гораздо меньшее количество комплемента, которое по моимъ опытамъ колебается между 0,02 и 0,03 к. с. сыворотки морской свинки (Thomsen нашелъ приблизительно 0,03 к. с. комплемента).

Изъ сказанного видно, что действительно количественное увеличение гемолит. амбоцепторовъ требуетъ значительного уменьшения комплемента для получения точныхъ результатовъ, и что увеличение амбоцепторовъ влияетъ не на одну только скорость гемолиза. Если еще имѣть въ виду, что, по изслѣдованіямъ Sachs'a (ср. работу Rossi 188) количественные соотношенія между комплементомъ и амбоцепторомъ бываютъ весьма различны въ зависимости отъ того, отъ какого вида животнаго примѣняется гемолитической амбоцепторъ, то весьма легко себѣ представить, что при дѣйствіи иммунъ-амбоцептора, съ одной стороны, и естественнаго амбоцептора въ сывороткѣ больного, съ другой стороны, требуется иногда незначительное количество комплемента, чтобы произвести гемолизъ и этимъ скрыть положительную реакцію.

Но съ другой стороны несомнѣнно нельзя считать удаление амбоцепторовъ единственной причиной лучшихъ результатовъ при изслѣдованіи сыворотокъ по Минцу и Якобеусу. Иначе не было бы понятнымъ, почему при содержаніи амбоцептора въ количествѣ меньшемъ нормального (напр. сыворотка № 134 и 268), всетаки получается болѣе сильно выраженная реакція по Минцу и Якобеусу, и почему въ одномъ случаѣ реакція по обоимъ способамъ даетъ не вполнѣ положительный результатъ равной силы, а въ другомъ случаѣ по М. и Я. болѣе сильно выраженную реакцію, если въ обоихъ случаяхъ количество гемолитическихъ амбоцепторовъ одинаково. Безъ сомнѣнія, здѣсь играютъ роль комплементоиды, влияние которыхъ на реакцію открылъ Вексельманъ. Они, занимая комплементофильтрующую группу „антитѣль“ мѣшаютъ комплементу связываться смѣсью: „антigenъ-экстрактъ“ и сыворотки, такъ что весь комплементъ или часть его остается свободнымъ и, присоединяясь къ гемолит. системѣ, производить частичный или даже полный гемолизъ. мнѣ кажется, что удаление комплементоидовъ при обработкѣ сыворотки по способу Минца и Яко-

беуса играетъ большую роль, чѣмъ удаленіе гемолит. амбоцепторовъ. Иначе не было бы понятно то, что при одинаковомъ количествѣ гемолит. амбоцепторовъ въ разныхъ сывороткахъ получается послѣ удаленія столь различные результаты. Я склоняюсь къ этой мысли еще на основаніи того, что всѣ свои опыты изслѣдованія сыворотокъ по Вассерманну и по Минцу-Якобеусу я производилъ послѣ предварительного титрованія комплемента, при чемъ примѣнялъ комплементъ въ количествѣ на 0,01—0,015 к. с. превышающемъ наименьшую дозу комплемента, растворяющую 1 к. с. 5% эмульсіи въ присутствіи 3 единицъ гемолит. амбоцептора и „антigenъ-экстракта“. Слѣдовательно, если вообще сыворотка больного и „антigenъ-экстрактъ“ вступали въ реакцію (и только въ такихъ случаяхъ оказалось преимущество модификаціи Минца и Якобеуса), то только часть этого незначительного избытка могла оставаться свободной, т. е. количество, которое само по себѣ врядъ ли могло дать гемолизъ, если только не было ужъ очень большого избытка амбоцепторовъ, какъ напр. въ сывороткахъ № 168 и 261. Но если комплементофильтрующая группа „антитѣль“ была занята комплементоидами, то, кроме избытка комплемента, примѣненного при опытѣ, могла оставаться свободной часть того количества комплемента, которое въ присутствіи экстракта и гемолит. амбоцептора дало полный гемолизъ, такъ что полученную въ концѣ концовъ при реакціи Вассерманна частичную задержку гемолиза нужно приписать экстракту, а не связыванію комплемента смѣстью экстракта и сифилитической сыворотки. Послѣ удаленія комплементоидовъ освободившаяся комплементофильтрующая группа легко связываетъ весь комплементъ.

Такимъ образомъ, я склоняюсь къ мнѣнію, что главное значеніе обработки сыворотки по способу Минца и Якобеуса передъ тѣмъ, какъ произвести Вассерманновскую реакцію состоитъ въ удаленію комплементоидовъ.

Сюда относятся, по всей вѣроятности, нелеченные случаи, у которыхъ реакція послѣ удаленія гемолит. амбоцепторовъ и комплементоидовъ была вполнѣ положительной, а съ необработанной сывороткой только частичной (напр. сыворотки №№ 84, 108, 115, 280, и др.). Въ этихъ сывороткахъ надо предполагать большое количество „антитѣль“, такъ что количество гемолит. амбоцепторовъ при реакціи не могло играть роли, ибо весь комплементъ долженъ быть связаннымъ смѣсью изъ „антigenъ-экстракта“ и сыворотки. Но разъ комплементофильтная группа была вся или частью занята комплементоидами, то, конечно, часть комплемента осталась свободной.

Только въ немногихъ случаяхъ улучшеніе результатовъ зависитъ отъ удаленія однихъ амбоцепторовъ, — это тѣ случаи, гдѣ имѣется очень большое противъ нормы количество ихъ. Очень возможно, что въ большинствѣ случаевъ присутствіе комплементоидовъ и амбоцепторовъ вмѣстѣ дѣйствуетъ въ томъ направленіи, что получается полный или частичный гемолизъ.

Мысль, что удаленіе однихъ только амбоцепторовъ не можетъ вліять на улучшеніе результатовъ изслѣдованія, подтверждается, если изслѣдовать сыворотку въ убывающихъ дозахъ, какъ это дѣлаетъ Т homs e n для количественного определенія силы реакціи.

Я здѣсь привожу нѣсколько примѣровъ:

Сыворотка 104

Результатъ: по В ассерм. по М. и Якобеусу.

0,2 к. с. сывр.	+	гемолизъ 60	+++	гемолизъ 0
0,1 " "	++	" 40	+++	" 0
0,05 " "	+++	" 10	+++	" 10
0,025 " "	++	" 40	+++	" 15—20
0,01 " "	+	" 60	++	" 30

Вѣроятно, при изслѣдованіи этой сыворотки большую

роль играли имѣющіеся въ ней гемолитические амбоцепторы: въ 0,2 к. с. и въ 0,1 к. с. ихъ оказалось еще достаточное количество, чтобы дать частичный гемолизъ, и только при 0,05 к. с. сыворотки получается почти полная задержка. Съ другой стороны, нельзя не допустить присутствіе комплементоидовъ; иначе осталось бы непонятнымъ, откуда брался комплементъ для, всетаки, значительного гемолиза при изслѣдованіи 0,2 к. с. сыворотки. При большомъ количествѣ реагирующихъ веществъ, которыми эта сыворотка безъ сомнѣнія обладаетъ, нужно было бы ожидать, что весь комплементъ будетъ связанъ. Кромѣ того если бы разница въ результатахъ зависѣла только отъ присутствія гемолит. амбоцепторовъ, то нужно было бы ожидать, что, послѣ того, какъ при 0,05 к. с. сыворотки результатъ по обоимъ методамъ былъ одинаковъ, онъ останется такимъ же и при дальнѣйшемъ уменьшениі дозы изслѣдуемой сыворотки; между тѣмъ при 0,025 и 0,01 к. с. реакція по Минцу и Якобеусу осталась гораздо сильнѣе выраженной.

Сыворотка 82

Результатъ: по В ассерм. по М. и Якобеусу.

0,2 к. с. сывр.	+	гемолизъ 70	+	гемолизъ 50
0,1 " "	+	" 70	+	" 50
0,05 " "	±	" 80—90	+	" 70
0,025 " "	0	" 100	0	" 100
0,01 " "	0	" 100	0	" 100

Хотя, если выражать силу реакціи плюсами, сила реакціи по обоимъ методамъ одинаковая, но, какъ показываетъ таблица, реакція по Минцу и Якобеусу яснѣе выражена. Здѣсь, по видимому, реакція по В ассерманну выражена слабѣе вслѣдствіе присутствія комплементоидовъ. Если бы слабѣе выраженная реакція зависѣла отъ гемолит. амбоцепторовъ въ сывороткѣ, то нужно было бы ожидать, что реакція съ 0,1 к. с. была бы сильнѣе выражена, чѣмъ съ 0,2 к. с., какъ

это было въ предыдущей сывороткѣ и въ слѣдующей № 84 (количество гемолит. амбоцепторовъ въ этой сывороткѣ = 4 единицамъ).

Сыворотка 84

Результатъ: по Вассерманну по М. и Я.

0,2 к. с. сывр.	—	гемолизъ 80	++	гемолизъ 40
0,1 „ „ „	+	60	++	40

Ясно, что здѣсь должны вліять также гемолит. амбоцепторы. То же самое можно сказать о сывороткѣ № 69.

Результаты:

Сыворотка 69 по Вассерманну по Минцу и Якобеусу

гемолизъ гемолизъ (по Thomsen'у)

0,2 к. с. сывр.	±	80	++	50
0,1 „ „ „	+	70	++	50
0,05 „ „ „	0	100	+	70
0,025 „ „ „	0	100	0	100
0,01 „ „ „	0	100	0	100

Сыворотка 97

0,2 к. с. сывр.	+++	0	+++	0
0,1 „ „ „	+++	0	+++	0
0,05 „ „ „	++	30	+++	10
0,025 „ „ „	+	70	++	30
0,01 „ „ „	0	100	±	80

Сыворотка 106

0,2 к. с. сывр.	+	70	+++	10
0,1 „ „ „	++	50	++	50
0,05 „ „ „	0	100	+	60
0,025 „ „ „	0	100	+	70
0,01 „ „ „	0	100	+	90

Сыворотка 107

0,2 к. с. сывр.	++	30	+++	0
0,1 „ „ „	++	40	++	40

Сыворотка 108

0,2 к. с. сывр.	++	30	+++	0
-----------------	----	----	-----	---

0,1 к. с. сывр.	+	60	+++	10
Сыворотка 109				
0,2 к. с. сывр.	+	60	++	40
0,1 „ „ „	+	70	++	40
0,05 „ „ „	±	80	+	60
0,025 „ „ „	0	100	0	100
0,01 „ „ „	0	100	0	100
Сыворотка 129				
0,2 к. с. сывр.	+++	0	+++	0
0,1 „ „ „	+++	0	+++	0
0,05 „ „ „	++	30	+++	0
0,025 „ „ „	+	80	+	60
0,01 „ „ „	0	100	0	100
Сыворотка 264				
0,2 к. с. сывр.	++	40	+++	15
0,1 „ „ „	+	50	++	30
0,05 „ „ „	+	60	+	50
0,025 „ „ „	+	80	+	70
0,01 „ „ „	0	100	0	100
Сыворотка 280				
0,2 к. с. сывр.	++	30	+++	10
0,1 „ „ „	++	30	+++	10
0,05 „ „ „	+	60	++	40
0,025 „ „ „	0	100	0	100
Сыворотка 301				
0,2 к. с. сывр.	+++	0	+++	0
0,1 „ „ „	+++	10	+++	0
0,06 „ „ „	++	20	+++	0
0,04 „ „ „	++	40	+++	0
0,02 „ „ „	+	70	++	40—50
0,01 „ „ „	0	100	+	60—70
Сыворотка 302 (того же самого больного послѣ лечения)				
0,2 к. с. сывр.	+++	0	+++	0
0,1 „ „ „	+++	10	+++	0

0,05 к. с. сывр.	++ 40	++ 30
0,025 „ „	0 100	± 80
0,01 „ „	0 100	0 100

Мнѣ кажется, изъ этихъ изслѣдований видно, что присутствіе однихъ гемолитическихъ амбоценторовъ нельзя считать причиной того, что реакціи съ необработанными сыворотками слабѣѣ выражены. Особенно доказательнымъ мнѣ кажется различіе въ силѣ реакціи въ тѣхъ сывороткахъ, въ которыхъ результатъ реакціи кажется на первый взглядъ одинаковой силы, и гдѣ преимущество модификаціи выступаетъ только при изслѣдованіи меньшихъ дозъ сыворотки (изъ приведенныхъ примѣровъ №№ 82, 97, 129, 301 и 302). Мнѣ кажется невѣроятнымъ, чтобы гемолит. амбоценторы оказывали свое мѣшающее дѣйствіе только въ меньшихъ дозахъ, гдѣ ихъ количество понижано въ 4—20 разъ. Болѣе вѣроятно, что комплементофильтная группа „антитѣль“, занятая въ этихъ маленькихъ дозахъ количественно въ томъ же отношеніи комплементоидами что и въ большихъ дозахъ, мѣшаетъ связыванію всего комплемента. Между тѣмъ, разъ не вся комплементофильтная группа занята комплементоидами, эта группа при большомъ количествѣ реагирующихъ веществъ всетаки можетъ присоединить весь комплементъ, такъ что различіе въ силѣ реакцій при изслѣдованіи только 0,2 к. с. сыворотки по тому и другому способу можно не замѣтить.

Такимъ образомъ, я прихожу къ заключенію, что лучшіе результаты, полученные Вассерманновской реакцией послѣ предварительного настаиванія сыворотки съ красными кровяными шариками барана, не столько обусловливаются удаленіемъ гемолит. амбоценторовъ, сколько удаленіемъ комплементоидовъ. Только при нѣкоторыхъ сывороткахъ, которая обладаютъ большимъ количествомъ гемолит. амбоценторовъ, большую роль играютъ, можетъ быть, эти амбоценторы.

Это и соотвѣтствуетъ изслѣдованіямъ Якобеуса, ко-

торый параллельно изслѣдовалъ сыворотки по способамъ Вексельманна, Вассерманна и по предложенному имъ самимъ способу. Онъ получилъ у 74 леченныхъ сифилитиковъ — по Вассерманну 36, — по Вексельманну 29, а по своему методу 22 отрицательныхъ реакцій.

Послѣ Минца и Якобеуса предложилъ способъ съ удаленіемъ гемолитическихъ амбоценторовъ изъ сыворотки больного Ottorino Rossi, который выработалъ этотъ способъ независимо отъ Минца и Якобеуса (лит. указ. 189).

Различается его способъ отъ способа этихъ авторовъ тѣмъ, что онъ настаиваетъ сыворотку больного съ эритроцитами барана не при 37°, но при 0°. Дѣлаетъ онъ это потому, что, основываясь на опытахъ Вачега считаетъ возможнымъ, что сыворотка послѣ настаиванія при 37° можетъ сама связывать комплементъ и, такимъ образомъ, препятствовать гемолизу. При 0° онъ считаетъ возможнымъ избѣжать этой ошибки. Минцъ и Якобеусъ ничего не говорятъ про эту способность обработанныхъ по ихъ способу сыворотокъ мѣшать гемолизу. Я наблюдалъ задержку гемолиза въ контроляхъ: двойная порція сыворотки + гемолитическая система всего три раза (случаи эти въ таблицахъ не отмѣчены). Но это было только съ сыворотками, которая по Вассерманну дали полную задержку гемолиза, и которая были получены отъ больныхъ съ явными клиническими признаками сифилиса. Одна изъ этихъ сыворотокъ и въ необработанномъ состояніи связывала комплементъ сама по себѣ. Въ виду того, что эту антикомплементарную способность сыворотокъ послѣ удаленія гемолитическихъ амбоценторовъ я наблюдалъ только при явномъ клиническомъ сифилисѣ, я считаю ее безразличной для оцѣнки модификаціи. Какъ известно, это антикомплементарное дѣйствіе сыворотокъ встрѣчается иногда безъ предварительного удаленія гемолитическихъ амбоценторовъ и комплементоидовъ (особенно часто это встрѣчается въ сывороткахъ лепрозныхъ). Въ виду этого

нѣтъ повода предпочитать обработку сыворотки при 0° обработкѣ при 37° , тѣмъ болѣе, что по описанному способу Эрлиха и Закса комплементоиды при 0° не удаляются.

Выводъ, который я, такимъ образомъ, считаю себя въ правѣ сдѣлать на основаніи своихъ изслѣдованій слѣдующій:

Методъ Минца и Якобеуса, который не представляеть собою модификації Вассерманновской реакції, такъ какъ техника самой реакціи вовсе не измѣняется, состоить въ томъ, что прибавляется къ обычному предварительному опыту еще одинъ предварительный опытъ, цѣль которого состоить въ удаленіи двухъ неизвѣстныхъ факторовъ, могущихъ обусловить неточности при изслѣдованіи: 1) гемолитическихъ амбоцепторовъ, специфическихъ для красныхъ кровяныхъ шариковъ барана, имѣющихъся въ каждой почти человѣческой сывороткѣ, и число которыхъ иногда увеличивается послѣ специфического лечения; 2) — комплементоидовъ, образующихъся при инактивированіи сыворотки.

Въ виду того, что удаленіе этихъ двухъ неизвѣстныхъ, какъ показываютъ результаты цѣлаго ряда изслѣдованій, даетъ возможность получить въ 10% всѣхъ изслѣдованій по предложенному способу болѣе ясно выраженную реакцію, чѣмъ Вассерманновскую, а въ 8% всѣхъ изслѣдованій (а въ 11% у людей завѣдомо сифилитическихъ) положительную реакцію, гдѣ Вассерманновская реакція была отрицательной, и, въ виду того, что ни разу не былъ полученъ положительный результатъ у несифилитическихъ больныхъ и у здоровыхъ, нужно считать этотъ методъ улучшеніемъ Вассерманновской реакціи.

Если признать, что методъ представляеть собою улучшеніе, то нужно требовать, чтобы онъ примѣнялся параллельно съ классическимъ методомъ. Что этимъ значительно осложняется техника — это не можетъ играть роли, такъ какъ цѣль всѣхъ научныхъ изслѣдованій должна состоять въ достижениіи наибольшей точности, и если болѣе простымъ

способомъ этого нельзя достигнуть, то нужно прибѣгать къ болѣе сложному не обращая вниманія на большую затрату времени.

Можно ли этотъ способъ примѣнять вмѣсто Вассерманновской реакції, я не берусь рѣшить, такъ какъ материалъ мой слишкомъ малъ. Я считаю это возможнымъ, но пока методъ не будетъ провѣренъ на большомъ материалѣ, считаю всетаки полезнымъ продѣлывать параллельно классической способъ. Конечно, при способѣ Минца и Якобеуса нужно примѣнять всѣ тѣ-же предосторожности и контроли, какъ и при обыкновенной Вассерманновской реакції.

Достоинство этой модификації состоить еще въ томъ, что она является въ то же время и количественной реакціей, въ томъ смыслѣ, что если реакція по методу Минца и Якобеуса будетъ слабо положительной, то — конечно, при наличии всѣхъ контролей — можно навѣрное сказать, что реагирующихъ веществъ въ сывороткѣ мало. При реакціи Вассерманна слабо выраженная реакція этого не доказывается, ибо она можетъ получаться въ зависимости отъ образования комплементоидовъ и отъ присутствія гемолитическихъ амбоцепторовъ. То обстоятельство, что слабо выраженную реакцію можно, дѣйствительно, считать доказательнымъ для уменьшенія реагирующихъ веществъ, очень важно, если требуется оцѣнить успѣшность лечения: если послѣ удаленія комплементоидовъ и гемолитическихъ амбоцепторовъ сыворотки получается всетаки слабо выраженная реакція, то можно надѣяться, что предпринятое лечение будетъ успѣшно. Если же получается полная задержка, то это указываетъ на то, что лечение было не достаточно энергичное, или что нужно прибѣгнуть къ другому препаратору.

Съ другой стороны, если требуется діагнозъ — имѣется ли дѣло съ сифилисомъ — слабо выраженная реакція по Вассерманну, которой, какъ извѣстно, нельзя пользоваться

для діагноза, ничего не скажетъ. Если же послѣ обработки сыворотки по Минцу и Якобеусу получится полная задержка гемолиза, то это докажетъ, что слабая задержка по Вассерманну зависѣла отъ присутствія комплементоидовъ и гемолитическихъ амбоцепторовъ въ сывороткѣ, и что слѣдовательно эту неполную задержку нельзя считать случайной.

Заключеніе.

Общіе выводы, которые я считаю себя въ правѣ сдѣлать изъ настоящей работы слѣдующіе:

Вопросъ о самой сути Вассерманновской реакціи пока еще не рѣшенъ, что, однако, не умаляетъ огромнаго ея значенія для практическаго примѣненія. Вассерманновскую реакцію нужно считать однимъ изъ лучшихъ пособій въ борьбѣ съ сифилисомъ: на основаніи результатовъ изслѣдованій крови по Вассерманну схематизмъ при лечении сифилиса уничтожается, такъ какъ при этомъ съ одной стороны, становится возможнымъ въ извѣстномъ числѣ случаевъ раньше прекратить лечение, чѣмъ это было принято, когда еще не знали реакціи; сокращеніе срока лечения возможно въ тѣхъ случаяхъ, когда послѣ рано начатаго лечения, реакція при повторныхъ изслѣдованіяхъ остается отрицательной. Съ другой стороны, положительная реакція часто указываетъ на недостаточность схематического лечения и, если лечение проводится дальше до полученія отрицательной реакціи, то возможность окончательного излеченія больного становится болѣе вѣроятнымъ. — Изъ всѣхъ модификацій Вассерманновской реакціи заслуживаетъ вниманія въ смыслѣ практической примѣняемости ихъ только тѣ, которыхъ введеніемъ новыхъ контролей стараются устранить мѣшающія реакціи обстоятельства, и то только въ томъ случаѣ, если техника самой реакціи не удаляется отъ основной техники

Вассерманна. Въ этомъ смыслѣ усовершенствованіемъ Вассерманновской реакціи можно считать только модификаціи по Маслаковцу и Либерманну, — по Векслерманну и по Минцъ-Якобеусу.

Послѣдняя модификація даетъ самые лучшіе результаты, вслѣдствіе чего заслуживаетъ предпочтительного вниманія.

Изъ другихъ модификацій, которая представляютъ собою упрощеніе Вассерманновской реакціи, вниманія заслуживаетъ только реакція по M. Stegn. Она можетъ дать важныя указанія на то, продолжать ли еще лечение больного, но замѣстить Вассерманновскую реакцію она, во всякомъ случаѣ, не можетъ, а потому примѣнять ее можно только параллельно съ классическимъ методомъ.

Оптическій методъ Jacobsthal'a имѣетъ только теоретической интересъ.

Литературный указатель.

- W. R. = Wassermannsche Reaction.
 B. Kl. W. = Berliner Klinische Wochenschrift.
 M. M. W. = Münchener Medicinische Wochenschrift.
 W. Kl. W. = Wiener Klinische Wochenschrift.
 Med. Kl. = Medicinische Klinik.
 Z. f. I. = Zeitschrift für Immunitätsforschung und experimentelle Therapie.
- 1) Bab. Dieluetische Infection in der Schwangerschaft und ihre Bedeutung für das Vererbungsproblem der Syphilis nebst Bemerkungen über das Wesen der W. R. Zentralblatt für Bacteriologie Abt. 1. Bd. 51, H. 3.
 - 2) Baermann u. Wetter: Die Wassermann-Neisser-Brucksche Reaction in den Tropen. M. M. W. 1910, 14.
 - 3) Bauer. F. Zur Methodik des serologischen Luesnachweises. D. M. W. 1908 № 16.
 - 4) — Zur technischen Vervollkommnung des serolog. Luesnachweises. D. M. W. 1909 № 10.
 - 5) Bering. F. Was leistet die Seroreaction für die Diagnose, Prognose u. Therapie der Syphilis? Archiv für Dermatologie u. Syphilis. 1909. Bd. 98. H. 2—3.
 - 6) Bering. F. Welche Aufschlüsse gibt uns die Seroreaction über das Colle-Baume'sche und das Profeta'sche Gesetz? D. M. W. 1910. H. 5.
 - 7) Bering. F. Ueber congenitale Syphilis. Sammlung zwangloser Abhandlungen aus dem Gebiete der Dermatologie, Syphilidologie etc. herausgegeben von Prof. Jaddassohn in Bern. — 1 B. 4 H.
 - 8) Baisch. Die Vererbung der Syphilis auf Grund serologischer u. bacteriologischer Untersuchungen. M. M. W. 1909. № 36.
 - 9) Bizzozero: Ueber den Einfluss der Jodkalibehandlung auf die W. R. Med. klinik. 1910. № 31.
 - 10) Blaschko: Die klinische Bewertung der W. R. D. M. W. 1909. № 9.
 - 11) Boas: Die Wassermannsche Reaction mit besonderer Berücksichtigung ihrer klinischen Verwertbarkeit. Verlag von S. Karger. Berlin 1911.
 - 12) — u. Hauge: Zur Frage der Complementablenkung bei Scarlatina. Berl. kl. W. 1908, 34.

- 13) Boas u. Neue: Die W. R. bei Dementia paralytica Berl. kl. W. 1910. № 29.
- 14) Brauer, A: In welcher Weise wirkt das Quecksilber bei der antiluetischen Behandlung auf den Aussfall der Reaction. M. M. W. 1910. № 17.
- 15) — Ueber die Serodiagnose der Syphilis. Sammlung zwangloser Abhandlungen aus dem Gebiete der Dermatologie, Syphilodologie etc. herausgegeben von Prof. Jaddasshon in Bern. — II B. I H.
- 16) Blumenthal u. Roscher: Ueber die Bedeutung der W. R. bei der Syphilis, während der ersten der Infection folgenden Jahre. Med. klinik. 1909. № 7.
- 17) Boehm: Malaria und Wassermannsche Reaction. Archiv für Schiff- u. Tropenhygiene. Рефератъ: Zeitschr. für Immunitätsforsch. Referat. Bd. II. H. 2.
- 18) Breton, Massol et Miret: Mesure au pouvoir alexique au cours de divers états pathologiques et particulièrement au cours de la tuberculose pulmonaire. Compt. rend. Soc. Biolog. Рефератъ. Zeitschr. für Immunitätsforsch., Referate, Bd. II, H. 3.
- 19) Brück. Serodiagnose der Syphilis. Neissers Beiträge zur Pathologie u. Therapie der Syphilis, Abschnitt XIV.
- 20) Brück: Die Serodiagnostik nach Wassermann-Neisser-Brück. Archiv für Dermatologie u. Syphilis Bd. 41, H. 2—3.
- 21) Brück u. Gessner: Ueber Serumuntersuchung bei Lepra. Berl. kl. W. 1909. № 13.
- 22) — u. M. Stern: Quecksilberwirkung u. Syphilisreaction W. kl. W. 1910. № 15.
- 23) — Ueber das Wesen der Syphilis reaction. Zeitschr. für Immunitätsforschung. Bd. 6. H. 4.
- 24) — u. Cohn: Scharlach u. Serumreaction auf Syphilis. Berl. kl. W. W. 1908 № 13.
- 25) Bunzel: Zur Serumdiagnostik in der Geburtshilfe W. kl. W. 1909. № 36.
- 26) — u. Gross. Тамъ-же № 22.
- 27) Boehm. Malaria u. Wassermannsche Reaction. II Tagung der deutschen Tropenmedizin. Gesellschaft. Рефератъ Fol. serologica Bd. IX. S. 108.
- 28) Calcar, P. Zur Serodiagnose der Syphilis. Berl. kl. W. 1908. № 4.
- 29) Citron: Die Serodiagnostik der Syphilis Berl. kl. W. 1907. № 43.
- 30) — Vortrag in der Berl. med. Gesellschaft 28 II. 1908. Berl. kl. W. 1908. № 10.
- 31) — Discussion Berl. med. Gesellschaft 15 VI. 1910. Berl. kl. W. 1910 № 26.
- 32) — Kraus u. Levaditi: Handbuch der Technik u. Methodik der Immunitätsforschung. Bd. 2: Citron: Die Technik der Bordet-Gengou'schen Complementbindungsmethode in ihrer Verwendung zur Serodiagnostik der Infectionskrankheiten, speciell der Syphilis, sowie zur Eiweissdifferenzierung.
- 33) — Die Methoden der Immunodiagnostik u. Immunotherapie. Leipzig. 1912, II Auflage, Verlag Georg Thieme.

- 34) Csiki u. Elfer: Ueber die Wirkung des Sublimats bei der W. B. W. kl. W. 1910 № 24.
- 35) Detre: Aerzteverein in Budapest 19 V. 1906. Referat. Folia haematologica. 1906. № 11.
- 36) — Ueber den Nachweis von spezifischen Syphilissubstanzen u. deren Antigenen bei Luetikern. W. kl. W. 1906. № 21.
- 37) — u. Brezowski: Die Serumreaction der Syphilis. W. kl. W. 1908. № 49.
- 38) Daniels Polak. Ueber die Bedeutung der Verwendung von Antigenen verschiedener Herkunft bei der W. R. Zeitschrift für Immunitätsforschung. Bd. X. H. 1—2.
- 39) Eitner: Zur Frage der Complimentbindungsreaction bei Lepra — W. kl. W. 1908. № 20.
- 40) Eliasberg: Complementbindung bei Lepra mit syphilitischem Antigen. D. M. W. 1909. № 44.
- 41) Epstein u. Pribram: Zur Frage des Zusammenhangs zwischen W. R. u. Quecksilberbehandlung W. kl. W. 1908. № 8.
- 42) — Studien über die hämolysierende Eigenschaft der Blutsära. Wirkung des Sublimats auf die komplexe Hämolysen durch Immunserum und die W. R. Zeitschrift f. experimentelle Pathol. u. Therapie Bd. VII. H. 2.
- 43) Engel: Ueber den Complementgehalt des Blutes Krebskranker. D. M. W. 1910 № 21.
- 44) Dungern: Wie kann der Arzt die W. R. ohne Vorkenntnisse leicht vornehmen. M. M. W. 1910. S. 507.
- 45) Dungern u. Hirschfeldt: Ueber unsere Modifikation der W. R. M. M. W. 1910. № 21.
- 46) Fischer, W.: Die Bewertung der W. R. für die Therapie u. Frühdiagnose der Syphilis. Med. klinik. 1909. № 5.
- 47) Финкельштейнъ: Серодиагностика сифилиса по Вассерманну. Москва. 1911.
- 48) Fränkel: Beitrag zur Lehre von der Vererbung der Syphilis. Monatschrift für Geburtshilfe u. Gynaekologie. 1910. Bd. 31. H. 1—2.
- 49) Frugoni u. Pisani. Vielfache Bindungseigenschaften des Complements einiger Sera-Lepröser u. ihre Bedeutung. Berl. kl. W. 1909. № 33.
- 50) Fuau Koch: Zur Frage der W. R. bei Scharlach. W. kl. W. 1909. № 15.
- 51) Glaser u. Wolfsohn: Klinische Betrachtungen über die Wassermann-Neisser-Brucksche Reaction u. deren Kontrolle durch Sectionsresultate. Med. klinik. 1909. № 46.
- 52) Gross u. Volck. Weitere serodiagnostische Untersuchungen bei Syphilis W. kl. W. 1908. № 46.
- 53) Gennrich: Die Ziele einer ausreichenden Syphilisbehandlung u. die provokatorische Salvarsanjection bei zweifelhafter Syphilis. M. M. W. 1911. № 43.
- 54) Händel u. Schultz. Beitrag zur Frage der complementablenkenden Wirkung der Sera von Scharlachkranken, Zeitschr. für Immunitätsforsch. etc. 1908. Bd. I. H. 1.
- 55) Halberstädter, Müller u. Reiche: Ueber Complementbindung bei

- Syphilis, hereditaria, Scharlach u. andern Infectionskrankheiten. Berl. kl. W. 1908. № 43.
- 56) Hecht, Lateiner u. Wileenko: Ueber Complementbindungsreaction bei Scharlach. Zeitschr. für Immunitätsforsch. Bd. II. H. 3.
- 57) — Complementbindungsreaction bei Scharlach. W. kl. W. 1909. № 15.
- 58) Hecht: Eine Vereinfachung der Complementbindungsreaction bei Syphilis. W. kl. W. № 50.
- 59) — Untersuchungen über hämolytische, eigenhemmende u. complementäre Eigenschaften des Menschlichen Serums. W. kl. W. 1909. № 8.
- 60) Hecht: Eine Vereinfachung der Complementbindungsreaction bei Syphilis. W. kl. W. 1909. № 10.
- 61) — Zur Technik der Seroreaction bei Syphilis. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. B. 5. H. 5.
- 62) Hoehne: Ueber das Verhalten des Serums von Scharlachkranken bei der W. R. auf Syphilis. Berl. kl. W. 1908. № 39.
- 63) — Die W. R. u. ihre Beeinflussung durch die Therapie. Berl. kl. W. 1909. № 19.
- 64) — Die verschiedenen Modificationen der W. R. Berl. kl. W. 1910. № 8.
- 65) Hoffmann: Die Modificationen der W. R. nach Hecht u. Wechselmann Med. klinik. 1910. № 33.
- 66) Hinrichs: Der serologische Luesnachweis mit der Bauerschen Modification der W. R. Med. klinik. 1908. № 35.
- 67) Holzmann: Scharlach u. Wassermannsche Syphilisreaction. M. Med. W. 1909. № 14.
- 68) Jacobsthal. Die W. R. eine Praecipitationsreaction, M. M. W. 1909. S. 215.
- 69) — Versuche einer optischen Serodiagnose der Syphilis. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. 8. H. 1.
- 70) Jacobbeus u. Bacmann. Ueber verschiedene Modificationen der W. R. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. IV. H. 1--2.
- 71) Jochmann u. Töpfer. Zur Frage der Specifität der Complementbindungs-methode bei Syphilis. M. M. W. 1908. № 32.
- 72) Горданъ. Практическое применение Вассерманской реакции при сифилисѣ. Медицинское Обозр. 1910. № 2.
- 73) Изаболинскій. Клиническое значение В. р. Врачебная газета. 1909. № 16—17.
- 74) Kiralyfi: Zur Frage des Zusammenhanges zwischen W. R. u. antiluetischer Behandlung. W. kl. W. 1910, № 5.
- 75) Kleinschmidt: Ueber die Sternsche Modification der W. R. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. 3, H. 5.
- 76) Knoepfelmacher u. Lehnöff: Untersuchungen hereditärluetischer Kinder mittels der W. R. Das Gesetz von Profeta. W. med. W. 1909. № 38.
- 77) — Das Colle'sche Gesetz. Med. klin. 1909, № 40.
- 78) — Das Colle'sche Gesetz und die neue Syphilisforschung. Jahrbuch für Kinderheilkunde. Bd. 71, H. 2. Referat. Fol. Serologica. V. S. 156.

- 79) Korschun u. Leibfried: Ueber Complementbindung bei Typhus recurrens. D. M. W. 1909. № 27.
- 80) König: Warum ist die Hechtsche Modification der Wassermannschen Luesreaction dieser u. der Stern'schen Modification vorzuziehen. W. kl. W. 1909. № 32.
- 81) — Ueber die Hechtsche Modification der W. R. D. M. W. 1910. № 10.
- 82) — u. Werther: Ueber die Hechtsche Modification der W. R. Die Erfahrungen bei 500 Untersuchungen und über den Wert der Reaction für die Praxis. Gesellschaft für Natur- u. Heilkunde in Dresden. 6. XI. 1909. Referat. M. M. W. 1910. № 2.
- 83) — Ueber die von Tschernogubow vorgeschlagene Modification der W. R. D. M. W. 1909. № 35.
- 84) Kretting: Sur l'herédité de la Syphilis. Archiv für Dermatologie u. Syphilis. 1911, H. 3.
- 85) — Leichenseru. Wassermannsche Syphilisreaction. D. M. W. 1910. № 8.
- 86) Kromayer: Theoretische u. praktische Erwägungen über Ehrlich-Hata 606. Berl. kl. W. 1910. № 34.
- 87) Lange: Zur Kenntnis der W. R. insbesondere bei mit Ehrlichs 606 behandelten Luesfällen. B. kl. W. 1910. № 36.
- 88) Ledermann: Ueber Bedeutung der Serumreaction für die Diagnostik u. Behandlung der Syphilis. Med. Klinik. 1909. № 12.
- 89) Leibkind, M: Ist die Jacobsthalsche „optische“ Serodiagnose der Syphilis praktisch verwertbar. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. 11, H. 3—4.
- 90) Lesser: Fr. Tabes u. Paralyse im Lichte der neueren Syphilisforschung. Berl. kl. W. 1908. № 39.
- 91) Lesser, Fr: Weitere Ergebnisse auf dem Gebiete der Serodiagnostik. D. M. W. 1909. № 9.
- 92) — Die Behandlung der Syphilis im Lichte der neueren Syphilisforschung. D. M. W. 1910. № 3.
- 93) — Die verschiedenen Modificationen der W. R. u. ihre Bewertung. Dermatologisch. Zeitschr. 1910. Bd. 17. № 7.
- 94) Lendsteiner, Müller u. Poetzl. Zur Frage der Complementbindungsreactionen bei Syphilis. W. kl. W. 1907. № 50.
- 95) — Ueber Complementbindungsreactionen mit dem Serum von Dourinetieren. W. kl. W. 1907. S. 14—21.
- 96) Lavaditi, Laroche et Yamamoto: Le diagnostic précoce de la syphilis par la Methode de Wassermann. Société de Biologie 2 mai 1907. Referat. Fol. serologica 1908. S. 155.
- 97) Левинъ: Wassermannовская реакция у прокаженныхъ больныхъ. Русский врачъ 1911. № 33.
- 98) Loehlein: Ueber die W. R. Medic. Gesellsch. Leipzig 27 Okt. 1908 (M. M. W. 1909. 2).
- 99) — Zur Frage der Verwertbarkeit der Wassermannschen Syphilisreaction an der Leiche. Fol. Serolog. Bd. IV. H. 3 (оригиналъ).
- 100) Маслаковецъ и Либерманъ: Вассерманнская реакция для диагноза сифилиса. Русский врачъ. 1908. № 15.

- 101) Маслаковецъ и Либерманъ: Вліяніе специфического леченія на присутствіе такъ наз.: „антитѣль“ въ сывороткѣ сифил. больныхъ. Русский врачъ 1908. № 38.
- 102) Maslakowetz u. Liebermann. Zur Technik der W. R. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. 2, H. 5.
- 103) Marie et Levaditi: Les anticorps syphilitiques dans le liquide céphalorachidien des paralytiques généraux et des tabétiques. Annales de l'institut de Pasteur. 1907. Refer. M. M. W. 1907. № 30.
- 104) Mayer, H.: Welchen Zweck hat die quantitative Bewertung der W. R. D. M. W. 1912. № 46.
- 105) Meier, C.: Scharlach u. Serodiagnostik auf Syphilis. Med. Klinik. 1908. № 36.
- 106) — u. H. Mayer: Die neuen Methoden der Syphilisdiagnose u. Syphilistherapie. Freiburg i. B. Speyer u. Kärner. 1911.
- 107) Meirovsky: Ueber die von Bauer vorgeschlagene Technik der Wassermann-Neisser-Brück'schen Reaktion. Berl. kl. W. 1909. № 4.
- 108) — Ueber die von M. Stern vorgeschlagene Modification der Wassermann-Neisser-Brück'schen Reaktion. Berl. kl. W. 1909. № 28.
- 109) Mülzer: Praktische Anleitung zur Syphilisdiagnose auf biologischem Wege. Berlin 1910. Verlag Springer.
- 110) — Zur Technik u. praktischen Verwendung der W. R. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. 5, H. 2—3.
- 111) — u. Michaelis. Hereditäre Lues u. W. R. B. kl. W. 1910. № 30
- 112) Much u. Eichelberg. Die Complementbindung mit wässrigem Lues-extrakt bei nicht-syphilitischen Krankheiten. Med. kl. 1908. № 18.
- 113) — Complementbindung bei Scharlach. Med. klinik. 1908. № 39.
- 114) Müller R. Zur Verwertbarkeit u. Bedeutung der Complementbindungs-reaction für die Diagnose der Syphilis W. kl. W. 1908. № 9.
- 115) Muttermilch. St. Sur la nature des substances, qui provoquent la réaction de Wassermann dans les serums syphilitiques et des lapins trypanosomiés. Société de Biologie 10 juillet 1909. Refer. Fol. serologica III S. 313.
- 116) Neisser, Brück u. Schucht: Diagnostische Gewebs- u. Blutuntersuchungen bei Syphilis. D. M. W. 1906. S. 1937. № 48.
- Beiträge zur Pathologie u. Therapie der Syphilis. Berlin. 1911, Verlag. Jul. Springer.
- 117) Nonne u. Holzmann. Weitere Erfahrungen über den Wert der neuen cytologischen, chemischen u. biologischen Untersuchungsmethoden für die Differentialdiagnose der Syphilogenen Erkrankungen des Zentralnervensystems. Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilkunde Bd. 37. S. 145.
- 118) Nonne: Diagnose u. Therapie der Syphilogenen Erkrankungen des Centralnervensystems. Sammlung zwangloser Abhandlungen aus dem Gebiete der Dermatologie, der Syphilodologie etc. herausgegeben von Prof. Jaddassohn. Bern. II. Bd. H. 2. 1913.
- 119) Noguchi: Eine für die Praxis geeignete leicht ausführbare Methode der Serumdiagnose der Syphilis. M. M. W. 1909. № 10.

- 120) Noguchi: Weitere Erfahrungen mit der vereinfachten Methode der Serumdiagnose der Syphilis. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. 7. H. 4.
- 121) — Die quantitative Seite der Serodiagnostik der Syphilis mit Bemerkungen über den Globulin u. natürlichen Antihammel Amboceptorgehalt syphilitischer Sera, sowie über die angebliche Gefahr von Auftreten des Neisser-Sachs'schen Phänomens beim Verwenden des antimenschlichen Amboceptors. Zeitschrift f. Immunitätsf. Bd. 9. H. 6.
- 122) Neisser u. Sachs. Ein Verfahren zum forensischen Nachweis der Herkunft des Blutes. B. kl. W. 1905. № 44.
- 123) — Die forensische Blutdifferenzierung durch antihämolytische Wirkung B. kl. W. 1906. № 3.
- 124) Peritz. Lues, Tabes u. Paralyse in ihren aetiologischen u. therapeutischen Beziehungen zum Lecithin. Berl. kl. W. 1908. № 2.
- 125) Porges. Sitzung der K. K. Gesellschaft der Aerzte in Wien. 31. 1. 1908. W. kl. W. 1908. № 6.
- 126) — u. Meier. Ueber die Rolle der Lipoide bei der W. R. Berl. kl. W. 1908. № 15.
- 127) Pürkhauser. Wie wirkt die specifische Therapie auf die W. R. ein? M. M. W. 1909. № 14.
- 128) Ritz: Sublimat u. W. R. Zeitschr. für Immunitätsforsch. Bd. 7. H. 1—2.
- 129) Reicher: Ueber die W. R. u. Narcose. D. M. W. 1910. № 11.
- 130) Sachs u. Rondoni. Beiträge zur Theorie u. Praxis der Wassermannschen Syphilisreaction. Zeitschr. für Immunitätsforsch. B. 1. H. 1.
- 131) — u. Altmann. Complementbindung. Handbuch der Pathogenen Mikroorganismen von Kolle-Wassermann. Ergängsbd. 2. 1909.
- 132) — Ueber den Einfluss der Reaction auf das Zustandekommen der Wassermannschen Complementbindung bei Syphilis. B. kl. W. 1908. N. 1.
- 133) Satta u. Donati. Ueber die Hemmung der W. R. durch Sublimat und über die Möglichkeit dieselbe aufzuheben. M. M. W. 1910. № 11.
- 134) — Hat das Sublimat eine Wirkung auf die W. R. W. kl. W. 1910. № 20.
- 135) Schlimpert. Beobachtungen bei der W. R. D. M. W. 1908. № 32.
- 136) Schleissner. Zur Frage der Complementbindung bei Scharlach. W. kl. W. 1908. N. 4.
- 137) Schütze. Tabes u. Lues. Zeitschr. für klin. Med. 1908. Bd. 65, H. 5—6.
- 138) Seligmann u. Klostock: Die Serumreaction bei Scharlachkranken. Berl. kl. W. 1908. № 38.
- 139) Slatineanu et Danielopolu. Sur la présence des anticorps spécifiques dans le serum des malades, atteints de Lèpre. Zentralblatt für Bacteriologie 48. 1908. Рефератъ Fol. serologica. Bd. III. S. 219.
- 140) — Reaction de fixation avec le sérum et le liquide céphalo-rachidien des malades, atteints de Lépre, en présence de l'antigène syphilitique. Тамъ же Bd. 49. H. 2. Рефератъ. Fol. serolog. Bd. III. S. 19.
- 141) Seligmann. Zur Kenntnis der W. R. Zeitschr. für Immunitätsforsch. Bd. 1. H. 2.

- 142) Seligmann u. Pinkus: Beiträge zur Theorie u. Praxis der W. R. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. 5. H. 4.
- 143) Sonnenberg: Weitere Erfahrungen über die Serodiagnose der Syphilis. Med. Gesellschaft in Magdeburg M. M. W. 1909. № 33.
- 144) Sormani: Quantitative Complementbindungsreaction mit vorausberechneten Complementquanten. Genaue Technik für kleinere Quantitäten. Z. f. I. Bd. 11. H. 2.
- 145) Stieeswijk: Die Serodiagnostik der Syphilis nach Noguchi. D. M. W. 1910. № 26.
- 146) Steffenhagen: Ueber Complementbindungsreaction bei Lepra. Berl. kl. W. 1910. № 29.
- 147) K. Stern: Ueber den Einflus der Zittmannschen Kur auf den Ausfall der W. R. Med. Klinik. 1910. № 23.
- 148) — Ueber einige Bedenken gegen die Bauer'sche Modification der W. R. Berl. kl. W. 1909 № 11.
- 149) M. Stern: Zur Technik der Serodiagnostik der Syphilis. Berl. kl. W. 1908. № 32.
- 150) — Eine Vereinfachung und Verfeinerung der serodiagnostischen Syphilisreaction. Zeitschr. f. Immunitätsf. Bd. 1. H. 3.
- 151) — Ueber die Bewertung der unsicheren u. paradoxen Reactionen bei der serodiagnostischen Untersuchung der Syphilis. Zeitschr. f. Immunitätsf. Bd. 5. H. 2—3.
- 152) Sugai: Zur klinisch-diagnostischen Verwertung der Complementbindungs-methode bei Lepra. Archiv f. Dermatologie u. Syphilis. 1909. Bd. 95. H. 2—3.
- 153) Thomsen, Oluf: Die quantitative Ausführung der W. R. Zeitschr. f. Immunität. Bd. 7. H. 4.
- 154) — u. Bjarnhedinson: Untersuchungen über Complementbindung mit dem Serum Aussätziger. Zeitschr. f. Immunit. Bd. 7. H. 4.
- 155) — u. Boas: W. R. bei congenitaler Syphilis. Berl. kl. W. 1909. № 12.
- 156) — Ueber die Thermoresistenz der in der W. R. wirksamen Antikörper in den verschiedenen Stadien der Syphilis u. bei anderen Krankheiten. Zeitschr. f. I. Bd. 10 H. 3.
- 157) Tchernogubow: Eine einfache Methode der Serumdiagnose der Syphilis. B. kl. W. 1908. № 47.
- 158) — Zur Frage der Herstellung von Syphilitischen Antigenen. W. kl. W. 1909. № 10.
- 159) — Ein vereinfachtes Verfahren der Serumdiagnose bei Syphilis. D. M. W. 1909. № 15.
- 160) — Zur Frage der Anwendung activer Sera für die Serodiagnose der Syphilis. B. kl. W. 1909. № 40.
- 161) Черногубовъ: Къ техникъ серодиагностики по Вассерману, Нес-серу и Бруку. Русский врачъ. 1909. № 26.
- 162) Valentino Fachini: Beiträge zur Praxis der W. R. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. II. H. 3.
- 163) Wassermann: Ueber die Entwicklung und den gegenwärtigen Stand

- der Serodiagnostik gegenüber der Syphilis. Berl. kl. W. 1909. № 50 u. № 51.
- 164) Wassermann: Zur diagnostischen Bedeutung der specifischen Complementfixation. Berl. kl. W. 1907. № 1.
- 165) — Disskussion zum Vortrage Citrons. Berl. kl. W. 1908. № 11.
- 166) — Ueber die Serodiagnostik der Syphilis u. ihre prakt. Bedeutung für die Medicin. W. kl. W. 1908. № 21.
- 167) — u. Bruck. Ist die Complementbindung beim Entstehen spezifischer Niederschläge eine mit der Praecipitierung zusammenhängende Erscheinung oder Amboceptorwirkung. Med. kl. 1905 № 50.
- 168) — Experimentelle Untersuchungen über die Wirkung von Tuberkelbacillen-Präparaten. D. M. W. 1906. № 12.
- 169) — Ueber das Vorhandensein von Antituberkulin in tuberkulösem Ge-webe. M. Med. W. 1906. № 49.
- 170) — u. Meier. Die Serodiagnostik der Syphilis M. M. W. 1910. № 24.
- 171) — Neisser u. Bruck. Eine serodiagnostische Reac-tion bei Syphilis. D. M. W. 1906. № 19.
- 172) — u. Schucht. Weitere Mitteilungen über den Nachweis speci-fisch-luetischer Substanzen durch Complementveränderung. f. Zeitschr. Hyg. u. Infectionskrankh. 1906. Bd. 55. H. 3.
- 173) — u. Plaut. Ueber das Vorhandensein syphilitischer Antistoffe in der Zerebrospinalflüssigkeit von Paralytikern. D. M. W. 1906. № 44.
- 174) — u. Meier. Zur klinisch. Verwertung der Serumdiagnostik bei Lues. D. M. W. 1907. № 32.
- 175) Weil: Ueber den Luesantikörpernachweis im Blute von Luetischen. W. kl. W. 1907. № 18.
- 176) Weygandt: Ueber die Frage syphilitischer Antistoffe in der Cerebro-spinalflüssigkeit bei Tabes dorsalis. Physik. med. Gesellschaft in Würzburg 31 Jan. 1907. Referat M. M. W. 1907. № 31.
- 177) Wechselmann u. G. Meier. W. R. in einem Falle von Lepra. D. M. W. 1908. № 31.
- 178) Wechselmann: Postconceptionelle Syphilis u. W. R. D. M. W. 1909. № 5.
- 179) — Verschleierung der W. R. durch Complementoidverstopfung. Zeitschr. f. I. Bd. 3. H. 5.
- 180) Weidanz: Die W. R. bei Anwendung kleinstcr Blutmengen Berl. kl. W. 1908. № 50.
- 181) Wolfsohn: Ueber die W. R. und Narcose. D. M. W. 1910. № 11.
- 182) Чикнаверовъ: Вассерманская реакция при сифилисѣ, скарлатинѣ и малярии. Русский врачъ 1909. № 26.
- 183) Traube: Die Resonanztheorie, eine physikalische Theorie der Immuni-tätserscheinungen. Zeitschr. f. I. Bd. 9. H. 2.
- 184) Satta u. Donati: Untersuchungen u. Bemerkungen über die Complementablenkungsreaction. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. B. 15. H. 6.
- 185) Jacobeus: Ueber die störende Wirkung des im Men-schen serum enthaltenen Amboceptors bei der W. R. Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. 8. H. 5 u. 6.

- 186) Minz: Zur Frage der Vervollkommenung der W. R.
Zeitschr. f. Immunitätsforsch. Bd. 8. H. 1.
- 187) Rossi, Ottorino. Ueber die Methodik der Wassermannschen Reaction. Ein Verfahren zwecks Absorption der im Menschenserum normalerweise enthaltenen Amboceptoren gegen rote Hammelblutkörperchen. Zeitschr. für Immunitätsforschung. Bd. 10. H. 3.

Замѣченныя опечатки.

Стр.	строка	напечатано:	следует читать:
7	18 сверху	перемѣнила	перемѣнило
8	6 "	амбоценторы	амбоцепторы
8	2 снизу	иммуницированныхъ	иммунизированныхъ
10	19 сверху	прецинитація	преципитациія
10	10 снизу	миндалевидныхъ	миндалевидныхъ
25	12 "	несилилитическихъ	несифилитическихъ
26	3 "	сифилическими	сифилитическими
30	2 сверху	замой	самой
60	16 "	Brauer (151)	Brauer (15)
76	3 "	что-бы	чтобы
101	3 снизу	гемолитического	гемолитического
121	5 "	прокадѣ	проказѣ
122	14 сверху	психопадки	психопатки
125	6 "	онасткой	липеткой
125	11 снизу	жидкости	жидкость
127	12 сверху	Jacobsthal	Jacobsthal'емъ
130	4 снизу	положительно	положительной
132	13 сверху	на дальнеѣшій	но дальнеѣшій
134	14 "	микроскопически	макроскопически
145	8 снизу	того	тотъ
146	5 сверху	у котораго	у которыхъ
161	14 "	Маргарите	Маргарете
182	15 "	понижано	понижено

По ошибкѣ переписчика № № въ литературномъ указателѣ поставлены невѣрно, начиная съ № 63. Если въ текстѣ приводится напр. № 64 или № 184, то нужно въ литературномъ указателѣ искать на одинъ № меньше, т. е. № 63 или № 183.

Протоколы опытовъ.

№	Исторія болѣзни	Вас-сер-манъ	М. Штернъ	Оптич. мет. Якоб-стадія	Примѣчанія
1	Зараженіе въ маѣ 08 г. (три года тому назадъ) 62 впрыскив. энозоля и 30 впрыскив. сулемы. Послѣдний курсъ I годъ тому назадъ.	+++	++	+	Мѣстами поле зрѣнія темное, безъ отдѣльныхъ микрозомовъ. На этихъ мѣстахъ видны губко-образные глыбы и нѣкоторыя полыя шарикообразная тѣльца. На другихъ мѣстахъ микроскопического препарата получ. картина разведенного экстракта; все поле зрѣнія наполнено микрозомами съ сильнымъ молекуляр. движен.
2	Зараженіе 1904 г. всего 9 курсовъ лечения (инъекціи сулемы и Hg. sdi-cyl, втираний.)	0	0	+	Въ общемъ картина разведенного экстракта. Рѣдкія глыбы и круглые тѣльца въ 2—3 раза больше микрозомовъ.
3	Зараженіе 1910 г. Въ декабрѣ 1910 года сальварсанъ подкожно (доза неизвѣстна). Въ послѣд. мѣсяцъ 5 инъекцій Hg. sozojodol. по 0,08. (Проститутка.)	+++	+	++	Поле зрѣнія темное. Микрозомы соединились въ кучи и глыбы. Кучки маленькая въ 10—15 микрозомовъ. Отдѣльныхъ микрозомовъ почти все нѣтъ.
4	Зараженіе въ Январѣ 1911 г. (3 мѣс. тому назадъ). Въ январѣ сальварсанъ, 0,5 внутримышечно и 11 втираний; мѣсяцъ тому назадъ 1 инъекція Hg. sozojodol. (0,08). Проститутка.)	+	+	+	Въ общемъ картина разведенного экстракта. Но имѣются рѣдкія глыбы и маленькая кучки микрозомовъ.
5	Зараженіе 1909 г. Всего 8 курсовъ ртутного лечения втираний и инъекціи Hg. sozojodol, послѣдний курсъ только что оконченъ. (Проститутка.)	0	0	+	Сравни № 4.
6	Ulcus cornig. Лечится 1 годъ. Йодистымъ калиемъ и сѣрымъ ртутнымъ пластыремъ.	0	0	0	Картина разведенного экстракта всѣ микрозомы плаваютъ отдѣльно съ сильнымъ молекулярнымъ движениемъ.
7	Зараженіе 1906 г. 3 курса ртутного лечения, послѣдний рецидивъ $1\frac{1}{2}$ мѣс. тому назадъ, съ тѣхъ поръ 3 инъекціи Hg. sozojodol по 0,08. (Проститутка.)	+++	++	+++	Поле зрѣнія темное. Отдѣльныхъ микрозомовъ нѣтъ. Кучки и глыбы, характерная картина положительной реакціи.
8	Зараженіе $\frac{1}{2}$ года тому назадъ. 42 втираний и 5 инъекцій Hg. sozojodol	+++	+	+	Въ общемъ поле зрѣнія темное, глыбокъ очень

№	Исторія болѣзни	Вас-сер-манъ	М. Штернъ	Оптич. мет. Якоб-стадія	Примѣчанія
	по 0,08. Въ послѣдній мѣсяцъ 6 втираний; angina specifica. (Проститутка.)				мало. Кучки изъ микрозомовъ маленькая, состоять, приблизительно, изъ 4—8 микрозомовъ. Между кучками плаваютъ много отдѣльныхъ микрозомовъ.
9	Зараженіе осенью 1910 г. ($\frac{1}{2}$ г. тому назадъ) лечение неизвѣстное. Мѣсяцъ тому назадъ cody lomata lata, съ тѣхъ поръ 4 инъекцій Hg. sozojodol по 0,08. (Проститутка.)	+	Нѣтъ комплек-мента.	+++	Характерная картина положительной реакціи. Отдѣльныхъ микрозомовъ почти вовсе нѣтъ. Почти всѣ соединились въ кучки и глыбы.
10	Зараженіе въ февралѣ 1910 г. 3 курса ртути лечения: 12 инъекцій Hg. salicyl. по 0,1; 1 курсъ по 40 втир., $1\frac{1}{2}$ мѣс. Mergal (послѣд. курсъ въ декабрѣ 1910 г.). Февраля 1911 г. сальварсанъ 0,6 внутривенно.	0	Недо-статочно комплек-мента.	±	Въ общемъ картина разведенного экстракта. Мѣстами мельчайшія глыбы.
11	Вторичный нелеченый сифилисъ. Roseola syphilitica. (Проститутка.)	+++	+++	+++	Почти нѣтъ отдѣльныхъ микрозомовъ. Глыбы и кучки.
12	Зараженіе 1906 году 6 курсовъ ртутного лечения въ теченіе 3-хъ первыхъ лѣтъ болѣзни; рецидива не было.	+++	0	±	Много отдѣльныхъ микрозомовъ съ молекуляри. движениемъ. Мало глыбокъ и маленькихъ кучекъ.
13	Зараженіе въ февралѣ 1911 г. вторич. явленій не было; двѣ недѣли тому назадъ Вассерманская реакція +++. Десять дней тому назадъ сальварсанъ внутривенно.	±	+	0	Отрицательная реакція. Картина разведенного экстракта.
14	Въ анамнезѣ нѣтъ сифилиса. Лечится отъ перелоя. Вторичное изслѣдованіе послѣ не удалось. (Проститутка.)	++		±	Много глыбъ и кучекъ, но и много микрозомовъ съ молекулярнымъ движениемъ.
15	Ulcera mollia vulvae. Bubo inginalis. Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. (Проститутка.)	+++	+++	±	Мало мелкихъ глыбъ, много отдѣльныхъ микрозомовъ, частью безъ молекулярного движения.
16	Gummata capitis; лечение ѹодистымъ кали и мышьякомъ.	+++	+++	++	Поле зрѣнія темное. Мало глыбъ и очень мало отдѣльно плавающихъ микрозомовъ, микрозомы какъ будто исчезли или, растворившись, образовали преципитаты.

№	Исторія болезни	Вассерманнъ	М. Штернъ	Оптич. мет. Якобстала	Примѣчанія
17	Lues congenita, леченій продолжительное время юдистымъ калиемъ.	+++	+++	±	Въ общемъ мало глыбъ и кучекъ довольно много отдельныхъ микрозомъ.
18	Lues cerebri? Hemianesthesia. Парезъ и oculomotor, dextr. Головные боли, рвота, замедленный пульсъ. Леченіе 3 недѣли юдистымъ калиемъ. (На основании результата Вассерманнъ, реакціе юдистымъ кали оставлено, и больной выздоровѣлъ довольно скоро.)	0	0	±	Въ общемъ картина отрицательн. реакціи. Но имѣется мало глыбъ.
19	Anaemia pernicioса неизвѣстной этиологии, никакого специфического лечения не предшествовало.	0	0	++	Микрозомы повсюду соединились въ маленькия кучки. Препарипатовъ мало. Отдельныхъ микрозомъ почти нѣть.
20	Зараженіе декабрь 1910 г. 2 инъекціи Hg. sozojodol по 0,08 и 12 втираний, 0,5 сальварсанъ подкожно послѣ чего образование некроза. (Проститутка.)	0	0	0	Картина отрицательной реакціи (разведеній экстрактъ).
21	Сыворотка прислана безъ анамнеза.	0	0	0	тоже самое.
22	Сыворотка прислана безъ анамнеза.	0	0	0	тоже самое.
23	Въ анамнѣ сифилиса нѣть. Клиническій діагнозъ lues cerebri.	+++	+++	0	Никакихъ глыбокъ и кучекъ нѣть. Картина разведенного экстракта.
24	Stenosis pylori; carcinoma или gumma?	0	0	0	Картина отрицательной реакціи.
25	Morbus maculosus Werlhofii.	0	0	0	тоже самое.
26	Въ анамн. нѣть сифилиса Syphilidophobia.	0	0	0	тоже самое.
27	Lues 11 recens 9 втираний Papulae ad anum et ad genitalia. (Проститутка.)	+++	+++	±	Масса отдельно плавающихъ микрозомъ съ молекулярн. движ. Мѣстами микрозомы соединились въ кучи по 4—8 штукъ и въ цѣпи. Въ кучкахъ и цѣпяхъ молекулярн. движенія нѣть.
28	Зараженіе 9 лѣтъ тому назадъ. 2 года тщательного ртутного лечения 2½ года тому назадъ гуммы голени.	0	0	±	Въ общемъ картина разведенного экстракта, но много кучекъ, состоящихъ изъ 10—30 микрозомъ.

№	Исторія болезни	Вассерманнъ	М. Штернъ	Оптич. мет. Якобстала	Примѣчанія
29	Года тому назадъ ulcus (molle?) Теперь iritis specifica Roseola recidiva.	+++	+++	+++	Поле зрењія темное. Большиє конгломераты изъ микрозомовъ. Въ нихъ контуры отдельныхъ микрозомовъ, частью еще ясно видны, частью уже не рѣзко очерчены. Мѣстами аморфные глыбы. Между глыбами и конгломератами плаваютъ отдельные микрозомы безъ молекулярнаго движенія.
30	Язвенные процессы на всемъ тѣлѣ. Два года тому назадъ на половыхъ частяхъ язва. Tbc или Lues?	0	0	0	Картина отрицательн. реакціи.
31	Lues congenita (больной 15 лѣтъ отъ роду). Ulcus cruris, лечение юдистымъ кали и мѣстно ртутью.	+++	+++	+++	Макроскопическій крупный осадокъ. Подъ микроскопомъ: большиє плотные осадки, состоящіе изъ отдельн. частицъ, повидимому, микрозомъ и липозомовъ съ промежут. полупрозрачн. веществомъ. При движении жидкости (посред. толчка на объективное стекло) осадки измѣняютъ форму, но не разрываются или отдѣляются отъ частицъ. Между осадками кучки изъ 10—20 микр. безъ молекул. движенія. Отдельно плавающихъ микрозомовъ нѣть.
32	Три мѣсяца тому назадъ язва на Penis. Послѣ ртути и сальварсана никакого улучшения (на счетъ Spirochate pallido). Нѣть данныхъ въ анамнѣ. Большая язва на penis.	0	0	±	Картина отрицательной реакціи, но имѣются нѣсколько большихъ кучекъ и глыбъ.
33	Ulc. dur. Spirochät. pall. + abortивное ртутное лечение (какой препаратъ не указано). Сыворотка содержитъ гемоглобинъ.	±	±	0	Микрозомовъ мало. Глыбъ и кучекъ нѣть. Много большихъ круглыхъ тѣлъ (ср. № 2) въ два до 3 разъ больше микрозомовъ, безъ молекулярн. движенія.
34	Зараженіе декабрь 1910 г. въ январѣ сальварсанъ 0,6 подкожно; лечится	+	+	+	Мало отдельныхъ микрозомовъ и липозомовъ.

№	Исторія болѣзни	Вассерманнъ	М. Штернъ	Оптич. мет. Якоб-стала	Минцъ и Яко-беусъ	Примѣчанія
	втираніями (продѣлано уже 8 втираній.)					Довольно много глыбъ, но онѣ болѣе прозрачны и будто бы менѣе плотной консистенції, чѣмъ это бываетъ при рѣзко положительной реакції.
35	Въ анамнезѣ нѣтъ сифилиса. Iritis tbc или luctica? (Реакція на туберкулинъ положительная.)	0	0	0		Картина отрицательной реакції. Только микрозомы собирались въ группы, въ которыхъ однако отдельные микрозомы не соприкасаются между собой. Молекулярное движение сохранено.
36	Сифилисъ 11 лѣтъ тому назадъ, 3 курса втираній, одинъ курсъ инъекцій (Hg. salicyl.), послѣднее лечение 5 лѣтъ тому назадъ. До послѣдняго курса были третичныя явленія сифилиса (gummatata голени).	0	+	0		тоже самое, что № 35.
37	Гуммозный сифилисъ (Gummata на голеняхъ). Лечилась нѣсколько лѣтъ тому назадъ. (Проститутка.)	+++	+++	++		Мало довольно большихъ туманообразныхъ преципитатовъ. Почти во все нѣтъ отдельныхъ микрозомовъ (картина не совсѣмъ характерная).
38	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Лечится отъ перелоя. (Проститутка.)	0	0	+ (+?)	0	Крупные глыбы, но и много отдельно плавающихъ микрозомовъ съ молекулярнымъ движениемъ, такъ что поле зреія не темное, какъ при положительной реакції.
39	Зараженіе 1910 г. послѣдній курсъ лечения въ мартѣ 1911 г. (3 мѣсяца тому назадъ). Явлениій болѣзни нѣтъ. (Проститутка.)	+++	+++	+++	+++	Характерная картина положительной реакції.
40	Гуммозная язва голеней, лечение не было.	+++	+++	+++	+++	Характерная картина положительной реакції.
41	Третичный сифилисъ нелеченый. На небѣ рубцы и гуммозные узлы, нѣкоторые въ началѣ распада.	+++	+++	+++	+++	То же самое, только имѣются тоже отдельно плавающіе микрозомы, но безъ молекулярного движенія.

№	Исторія болѣзни	Вассерманнъ	М. Штернъ	Оптич. мет. Якоб-стала	Минцъ и Яко-беусъ	Примѣчанія
42	Зараженіе декабрь 1909 г. 2 курса втираній и 60,0 іодистаго кали.	±	++	++	++	Глыбы очень маленькая. Кучки изъ микрозомовъ есть. Отдельно плавающіе микрозомы но безъ молекулярн. движенія.
43	Сифилисъ 22 года тому назадъ 1 курсъ втираній. 1 годъ тому назадъ 9 инъекцій энзоля. На penis на мѣстѣ бывшаго шанкра, распавшаяся гумма.	++	++	+++	++	Положительная реакція. Кучки ивь микрозомовъ, большей частью, маленькая.
44	Сифилисъ 7 лѣтъ тому назадъ. 4 курса ртутнаго лечения (Hg. sozoiodol, курсъ по 6 инъекцій по 0,08), 3 мѣс. тому назадъ Сальварсанъ 0,5 подкожно. (Проститутка.)	0	0	0		
45	Сифилисъ годъ тому назадъ. Нѣсколько курсовъ ртутнаго лечения. Послѣдній курсъ оконченъ 3 недѣли т. н. (Проститутка.)	0	0	0		
46	Сифилисъ годъ тому назадъ, два курса ртутнаго лечения; послѣдній курсъ оконченъ два мѣсяца тому назадъ. (Проститутка.)	0	+	±		По М. и Я. ясная задержка при 0,2 и 0,1 куб. с. сыворотки. По М. Штернъ тоже ясная задержка, но въ контроли на гемолитическую систему неполный гемолизъ.
47	Инфекція сифилисомъ не доказана, но больная уже нѣсколько лѣтъ тому назадъ нѣсколько разъ лечилась ртутью и іодистымъ кали. Ulcus molle (бывшая Проститутка.)	0	0		Недостаточно комил.	
48	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Два года тому назадъ ulcus cruris, которое зажило подъ ртутнымъ пластеремъ. (Проститутка.)	++	++	+++		
49	Ulcus molle. Лечилась два года тому назадъ ртутными втираніями по поводу язвы на голени. (Проститутка.)	+++	++	+++		Вассерманнъ: 0,2 совершенная 0,1 почти совершен. задержка. Минцъ и Як.: 0,2 и 0,1 сыворот. почти совершенная задержка (слабый гемолизъ).
50	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Гемиплегія, судороги.	0	0	0		

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Якобеусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
51	Четыре года тому назадъ сифилисъ. Одинъ курсъ втираній. Кровохарканье, боли въ лѣвой части груди.	++	++	++	
52	Сифилисъ 4 года тому назадъ. Всего 5 курса ртутного лечения. Послѣдній два мѣсяца тому назадъ. (Проститутка.)	+	++		Вассерманъ: 0,2 сыворот. — частичн. гемолизъ (50). Минцъ и Як.: 0,2 сыв. почти полная задержка; при 0,1 к. с. различія между обоями методами нѣть (оба частичный гемолизъ 50—60).
53	Сифилисъ 10 лѣтъ тому назадъ. Тщательное лечение въ теченіи 7 лѣтъ. (Проститутка.)	0	+	+	По Минцъ и Якобеусъ — ясная задержка (60) по М. Штернъ тоже; въ пробиркѣ съ $\frac{1}{2}$ дозой экстракта задержка сильнѣе.
54	Сифилисъ 3 года тому назадъ; всего пять курсовъ ртутного лечения, послѣдній курсъ 7 мѣс. тому назадъ. (Проститутка.)	+++	++	++	По М. Штернъ при 0,2 экстракт. неопределенная реакція (слабый осадокъ), при 0,4 экстракта — полная задержка.
55	Сифилисъ $\frac{1}{2}$ года тому назадъ; 1 курсъ лечения ртутью и 8 дн. т. назадъ одна инъекція Hg. Sozojodol 0,08. (Проститутка.)	++	++	+	По М. Штернъ: 0,4 экстр. — полная задержка. 0,2 полный гемолизъ.
56	Сифилисъ 2 года т. назадъ; первый годъ лечение. 2 мѣсяца т. н. 1 инъекція Hg. sozojodol 0,08: (Проститутка).	±	+++	Нѣть компл. ментата.	По Вассерм.: 0,2 и 0,1 сыв. ничтож. осадокъ. По Минцъ и Як.: 0,2 — полная задержка. 0,1 почти полн. “ — ”
57	Сифилисъ годъ т. назадъ всего 14 инъекцій Hg. sozojodol по 0,08. Послѣднее лечение: 5 мѣс. тому назадъ (салварсанъ внутри мышечн.) (Проститутка).	++	+++	Недостат. компл.	Вассерманъ: 0,2 сыв. — полн. задержка, 0,1 почти полн. гемолизъ. Минцъ и Як.: 0,2 и 0,1 сыв. полная задержка.
58	Сифилисъ 7 мѣс. т. назадъ 20 втираній, 3 инъекцій. Hg. sozojodol по 0,08 (послѣдняя 4 мѣс. т. назадъ) Angina specifica. (Проститутка.)	+++	+++	+++	По Вассерм. — ничтожный гемолизъ. По М. и Я. — полная задержка.
59	Gummata capititis, волчья пасть.	+++	+++	+++	
60	Сифилисъ 15 лѣтъ т. назадъ 1 курсъ инъекціи сулемы. 5 лѣтъ т. назадъ	0	0	0	

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Якобеусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
	гуммозн. процессъ въ носу, съ тѣхъ поръ 1 курсъ инъекцій Hg. salicyl. 4 курса втираній, 1 курсъ инъекцій энезоля, 2 курса внутр. прієма ртути.				
61	Сифилисъ 9 м. т. назадъ 5 инъекцій (Hg. salicyl.) по 0,1 3 мѣс. т. назадъ сальварсанъ внутри мышечн.; прогрессирующая слабость зрѣнія, шумъ въ ушахъ, головн. боли.	0	0	0	
62	Сифилисъ 15 лѣтъ т. наз. 1 курсъ втираній, 6 лѣтъ т. наз. гуммозные проявленія, послѣ чего 1 курсъ втираній и іодистый кали.	+++	+++		Недостат. компл.
63	Сифилисъ 10 лѣтъ т. наз. 3 года лечения, женатъ, дѣти здоровы.	0	0	0	
64	Сифилисъ 5 лѣтъ т. наз. всего 1 курсъ лечения ртутью (въ Петербургѣ инъекціи Hg. salicyl). 3 мѣс. т. н. опять $\frac{1}{2}$ курса лечения. (Проститутка.)	+++	+++	0	
65	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. (Проститутка.)	0	0	0	
66	Неслеченный сифилисъ Papulae ad anum. et tonsillas palatinas Leuomoderma colli. (Проститутка.)	+++	+++	+++	
67	Сифилисъ $\frac{1}{2}$ года т. н. 5 мѣс. т. н. 6 инъекцій Hg. sozojod. по 0,08. Рецидива не было. (Проститутка.)	+++	+++	+++	
68	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. Лечится отъ condylomata acuminata. (Проститутка. У больной впослѣдствіи открылся сифилисъ.)	+	++	0	По В. только при 0,2 сыв. задержка (гемолизъ 70). По М. и Я. 0,2 и 0,1 сыв. задержка (гемолизъ 60).
69	Та же самая больная, что № 68, только 10 дней позже. Явленій сифилиса нѣть. (Больная была подвергнута специальному лечению и выписалась изъ больницы. Чрезъ нѣкот. вр. явилась съ проявленіями сифилиса.) (Roscola, condylomata lata.)	+	++	+	По В.: 0,2 ничтож. 0,1 ясный осадокъ. По М. и Я.: 0,2 и 0,1 ясн. осадокъ гемолизъ 50.
70	Гуммозный сифилисъ; только что 36 втираній по 4,0 та же больная что № 17. (Проститутка.)	++	++	+	

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
71	Нелеченый сифилисъ Roscola syphilitica. (Проститутка.)	+++	+++	++	
72	3 годъ т. н. гемиплегія. Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
73	Сифилисъ 5 мѣс. т. наз. всего 8 инъекцій суплемы. (Проститутка, пріѣзжая изъ другого города.)	++	+++	+++	По В.: 0,2 сыв. даетъ слабый гемолизъ 25 съ 0,1 к. с. сыв. гемолизъ 15 (значить реакція сильнѣе). По М. и Я. полная задер. По М. Штернъ "
74	Сифилисъ 1 г. т. н. тогда 6 инъекцій Hg. sozojodol по 0,08. Въ послѣдніе 6 мѣс. каждый мѣс. по 1 такой инъекціи. (Проститутка.)	0	0		
75	Діагнозъ сифилисъ не выясненъ; по поводу частыхъ заболѣваній Angina 1 г. т. н. и 5 мѣс. т. н. по 1 курсу ртутныхъ втираний. Сейчасъ: Angina follicularis hypertrophica. Въ фоллигулахъ пробки, въ кот. осаждалась известъ. Во всякомъ случаѣ не angina specifica. (Проститутка.)	0	0	±	
76	Сифилисъ 1 годъ тому назадъ 5 курс. ртути лечения. (Проститутка.)	0	±	0	По М. и Я. ничтожный осад.
77	Сифилисъ 1 годъ т. наз. 3 курса по 6 инъекцій Hg. sozojodol по 0,08 1 мѣс. т. наз. 10 инъекцій суплемы.	+	+	±	
78	Та же самая больная, что № 27 съ тѣхъ поръ 36 ртутн. втираний. (Проститутка вторич. изслѣдов.)	0	+	0	По В. и М. Штернъ полный гемолизъ. По М. и Я. — ясный осадокъ.
79	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Psoriasis vulgaris Gonorrhoea.	0	0	Недостат. компл.	
80	Ulcus molle. Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Зараженіе 2 мѣс. т. наз.	0	0	0	
81	Сифилисъ 6 лѣтъ т. наз. Нѣсколько курсовъ лечения ртутью, послѣдній годъ т. наз. Въ послѣднее время ежемѣсячно по 1 инъекц. Hg. sozojodol по 0,08. (Проститутка.)	±	++	±	По В. и М. Штернъ ничтожн. осадокъ. По М. и Я. ясная задержка, гемолизъ. 40—50.
82	Сифилисъ 7 лѣтъ т. наз. Нѣсколько курсовъ ртутного лечения. Послѣдній 3 года тому назадъ. (Проститутка.)	+	+	Недостат. компл.	По В. гемолизъ 70 (при 0,2 и 0,1 сыв.) По М. и Я. гем. 50 (при 0,2 и 0,1 сыв.)

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
83	Гуммозный сифилисъ, та же больная, что № 41 съ тѣхъ поръ 4 инъекціи Hg. sozojodol по 0,08. Язвы еще не совсѣмъ зарубцевались. (Вторичное изслѣдованіе.)	+	+++	+	По В. только 0,2 сыв. даетъ задержку, гемолизъ 60. По М. и Я. полная задержка съ 0,2 и 0,1. По М. Штернъ слабая задержка съ 0,4 экстракта (гемолизъ 60).
84	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	+	++	+	По В.: 0,2 ничтож. осад. гемолизъ 70—80, 0,1 ясный осад. гемол. 60. М. и Я.: 0,2 и 0,1 ясн. осад. гем. 40.
85	Сифилисъ 12 л. т. наз. Много курсовъ лечения ртутью. Послѣдній курсъ 4 года т. наз. (Проститутка.)	0	0	Соверш. педо-стат. компл.	М. Штернъ, какъ предыдущий случай. (гем. 60).
86	Та же больная что № 15 съ тѣхъ поръ 40 ртутныхъ втираний 1 инъекц. Hg. sozojodol по 0,08. Bubo inguinis еще не зажилъ. Ulcera зажили. (Проститутка.) Вторичное изслѣдованіе.	0	++	0	По М. и Я. ясная задержка гемол. 40.
87	Сифилисъ 6 мѣс. т. наз. всего 2 курса лечения (1 инъекція Hg. sozoj. по 0,08) 30 втираний. (Проститутка.)	0	+	0	По М. и Я. ясный осадокъ гемолизъ 60.
88	Сифилисъ 4 г. т. наз. 5 курсовъ ртутн. лечен. послѣдній еще не оконченъ (пока 9 втираний и 1 инъекц. Hg. sozoj. по поводу рецидива. (Проститутка.)	0	++	Недостат. компл.	В. — полный гемолизъ М. и Я. ясный осадокъ гемолизъ 40.
89	Сифилисъ 9 лѣтъ т. наз. Нѣсколько курсовъ рт. лечения. (Бывшая Проститутка.)	0	0	±	По М. Штернъ незначит. осадокъ.
90	Сифилисъ 5 лѣтъ т. наз. 3 недѣли лечения; 1½ н. т. наз. 1 инъекц. 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка.)	++	++	± Недостат. компл.	
91	Сифилисъ 10 мѣс. т. наз. 3 курса инъекцій по 6 разъ 0,08 Hg. sozoj. (Проститутка.)	++	++	Тоже что № 90.	
92	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	++	++		
93	Сифилисъ 3 года тому наз. 3 дня т. н. 1 инъекц. Hg. sozojodol (0,08). Про бывшія леченія нѣтъ точныхъ данныхъ. (Проститутка.)	++	++	+	По Штернъ задержка только съ 0,4 экстракта.

№	Исторія болѣзни	Вассерманъ	Минцъ и Якобусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
94	Та же больная что № 59. Леченіе только юдист. кали. (Вторичное изслѣдованіе.)	+++	+++		
95	Та же больная что № 4. Съ тѣхъ порь никакого леченія. (Проститутка, вторич. изслѣдованіе.)	+	+	+	
96	Та же больная, что № 58. Съ тѣхъ порь 5 инъекц. по 0,08 Hg. sozojodol. (Простит. вторичн. изсл.)	+	++	+	B.: 0,2 сыв. гемол. 60—70. М. и Я. 0,2 " " 40. 0,1 " " 50.
97	Сифилисъ 6 мѣс. т. н. 6 инъекц. Hg. sozojodol по 0,08; 3 мѣс. безъ леченія. Одну нед. т. н. 1 инъекц. Hg. sozojod. (0,08). (Проститутка.)	+++	+++	+++	
98	Циррозъ печени въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
99	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Клинически подозрѣніе на Lues cerebri.	0	0	0	
100	Циррозъ печени, въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
101	Сифилисъ 9 лѣтъ т. наз. 6 курс. ртутнаго лечен. юдистый кали Sajodin.	0	0	0	
102	Тотъ же самый больной, 10 м. позже. Леченія не было. Рецидивъ: гумма на мѣстѣ бывшаго шанкра.	+++	+++	+++	
103	Зараженіе 4 нед. назадъ. На Penis склерозы Spirochät pallida. +.	0	0	0	
104	Тотъ же самый больной 4 мѣс. позже въ 1 мѣс. прибл. 30 втиран. потому больной самъ бросилъ лечение. Теперь рецидивъ Angina specifica Parvulae ad tonsillas et palat molle Lymphadenitis univers. Непосредственно до изслѣдованія 10 втираній. (Вторичн. изслѣдованіе.)	++	+++	+++	Наименьшее количество сывор. вполнѣ задерживающее по Вас. гемолизъ: 0,05. По М. и Я. полная задержка при 0,025. По В. 0,2 и 0,1 сыв. частичную задержку (гемолизъ 40—50). По М. и Я. полная задержка.
105	Тотъ же самый больной 6 мѣс. позже: лечение: 1 мѣс. 5 инъекц. ol. cin. по 0,1 Hg. и 20 инъекц. энзоля. 3 мѣс. 5 инъекц. ol. ciner по 0,1 потомъ 3 мѣс. отдыхъ. Единств. проявленіе болѣзни незначит. Lymphadenitis inguin. (Третье изслѣдованіе.)	0	+++	0	За неимѣніемъ большого количества сыв., изслѣдовано только по 0,2 к. сыв. по каждому способу.

№	Исторія болѣзни	Вассерманъ	Минцъ и Якобусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
106	Сифилисъ 4 г. т. наз. въ 1 году 1 курсъ инъекціи суплемы, 6 мѣс. т. наз. двѣ (!) инъекц. по 0,08 Hg. Sozojodol. Roscola annularis. (Проститутка.)	++	+++	0	B. 0,2 слабый осад. гемол. 70. 0,1 ясный " " 50. М. и Я. 0,2 полная задержка 0,1 гемолизъ 50. М. Штернъ полный гемолизъ.
107	Сифилисъ 3 г. т. наз. лечение: 1 г. 39 втиран. 10 инъекціи по 0,08 Hg. sozojodol. 3 г. ежемѣсячно 1 инъекц. по 0,08 Hg. sozojodol, послѣдняя 6 мѣс. (!) т. наз. (Проститутка.)	++	+++	+	B.: 0,2 гемолизъ 30. 0,1 " " 40. М. и Я. 0,2 полная задержка 0,1 гемолизъ 40. М. Штернъ гемолизъ 60.
108	Въ анамн. сифилиса нѣтъ. Lymphadenitis colli. (Проститутка.)	++	+++	0	B. 0,2 гемолизъ 30. 0,1 " " 40. М. и Я. 0,2 полная задержка 0,1 гимолизъ 40. М. Штернъ — полный гемолизъ.
109	Сифилисъ 1½ г. т. н. 12 инъекціи Hg. sozojod. (по 0,08) 4 мѣс. т. н. 6 инъекц. по 0,08 Hg. sozojod. (Проститутка.)	++	++	+	По В. и по М. и Я. различія нѣтъ гемолизъ при 0,2 = 40. " 0,1 = 50. По М. Штернъ гемолизъ 60.
110	Діагнозъ сифилисъ не точно поставленъ лечилась только въ послѣд. 3 года юдистымъ кали. Ртутнаго леченія не было Periostitis clavicularis bilaterilis. (Проститутка.)	+++	+++		
111	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	+	++	+	B: 0,2 мельчайшій осад. гем. 70—80 (2) 0,1 ясн. осад. гем. 40—50 (+ +) М. и Я. 0,2 и 0,1 гемолизъ 40—50.
112	Сифилисъ 2 г. т. н. 1 курсъ втираній 6 инъекцій Hg. sozojodol по 0,08 послѣд. 6 (!) мѣс. т. наз. (Проститутка бывшая.)	+	++	0	B.: 0,2 и 0,1 гемолизъ 60. 0,05 гемолизъ 80 (±). М. и Я. 0,2 гемолизъ 40 (+ +). 0,1 гемолизъ 50. 0,05 " 60. (+).
113	Свѣжій нелеченный сифилисъ. Roscola Plaques tiqueux. (Проститутка.)	+++	+++	+++	
114	Нелеченный сифил. Papulae ad genitalia. (Проститутка.)	+++	+++		

№	Исторія болѣзни	Вассерманъ	Миниць и Ико- беусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
115	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	+	++	++	В. 0,2 гемолизъ 60 (+) 0,1 " 30 (+ +) М. и Я. 0,2 " 30. 0,1 " 30. М. Штернъ то же самое.
116	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ, лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	±	±	0	В: не значит. осад. гемолизъ 90—80 М. и Я. ясный осад. гемол. 70 (+ ?)
117	Шанкръ 6 мѣс. т. н. специфического лечения не было. Сильный лимфаденитъ, особенно въ пахахъ.	++	++	0	По В.: 0,2 гемолизъ 70 (+) 0,1 " 50 (+ +) 0,05 " 20 (+ +) 0,025 " 20 (+ +) По М. и Я. 0,2 до 0,025 гемолизъ 20 (+ +)
118	Сифилисъ $\frac{1}{2}$ года т. н. Лечение втираниями. $\frac{1}{2}$ мѣс. т. н. рецидивъ (папулозная сыпь) съ тѣхъ поръ 10 инъекцій Hg. salicyl по 0,1.	0	0	0	
119	Тотъ же самый больной, что № 62, съ тѣхъ поръ 9 инъекцій Hg. salicyl по 0,1. (Вторичное изсл.)	±	+	±	По В. и М. Штернъ не значит. осад. гемолизъ 80. По М. и Я. ясн. осад. гемол. 60—70.
120	Сифилисъ 8 л. т. н. нѣсколько курсовъ ртутного лечения. 7. мѣс. т. н. сальварсанъ внутримышечно. (Проститутка.)	0	0	0	
121	Сифилисъ 4 года т. н. По анамнезу только два курса ртутного лечения, послѣдний два года т. н. лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	0	±	0	
122	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Занимается проституткой только 6 мѣс. лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	0	0	0	
123	Та же самая больная что № 57, съ тѣхъ поръ 20 ртутныхъ втираний. (Проститутка, втор. изсл.)	+	+	+	
124	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Par- lae ad apert. (Проститутка.)	+++	+++	+	
125	Сифилисъ 2 года т. наз. 4 курса втираний.	±	±	+	
126	Ulcera mollia.	0	±	0	

№	Исторія болѣзни	Вассерманъ	Миниць и Ико- беусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
127	Сифилисъ 2 года т. наз. Нѣсколько курсовъ втираний и инъекцій 6 мѣс. т. н. сальв. внутримышечно. (Простит.)	0	0	0	
128	Сифилисъ нелеченный Roscola syphi- litica Papulae ad genitalia. (Простит.)	+++	+++	+++	
129	Сифилисъ 3 г. т. наз. ни одного про- веденного курса лечения (больная истеричка). (Проститутка 48 л. отр.)	+++	+++		
130	Сифилисъ 7 л. т. наз. нѣсколько курсовъ лечения, но ни одинъ не про- веденъ до конца. (Проститутка 44 л. отъ роду.)	+	+	+	
131	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ; лечится отъ гонореи. (Проститутка всего 3 мѣс.)	0	0		
132	Та же самая больная, что № 78 (и 27) съ тѣхъ поръ 4 инъекціи по 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка, третье изслѣдованіе.)	0	0	0	
133	Сифилисъ $\frac{1}{2}$ мѣс. т. н. только что 10 инъекцій Hg. salicyl по 0,1, и 4 инъекціи энезоля по 2,0 к. с.	+	+	0	
134	Тотъ же самый больной (№ 133) одинъ мѣс. позже. Съ тѣхъ поръ еще 4 инъекціи Hg. salicyl по 0,1 въ теченіе 2 недѣль и 10томъ $\frac{1}{2}$ нед. безъ лечения. На мѣстѣ бывшаго шанкра рецидивъ (язва и инфильтратъ). (Вторичн. изслѣд.)	+++	+++	+++	B.: 0,2с. гемолизъ 20. 0,1, " -- " соверш. (0) М. и Я. 0,2сыв. полная за- держка. 0,1, гемолизъ(70)
135	Въ анамнезѣ сифилиса и вообще ве- нерич. заболѣваній нѣтъ. (Простит.)	0	0	+	По М. Штернъ не значит. осадокъ.
136	Ulcus indurat labii min. Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Spirochaeta pall. не найдена.	0	0	0	
137	Сифилисъ 8 мѣс. т. н. 1 курсъ ле- ченія въ Ревель. Здѣсь 5 мѣс. т. н. 6 инъекціи по 0,08 Hg. sozojod. недѣлю т. н. 1 инъекція 0,08. Hg. sozojodol. (Проститутка. Черезъ 6 мѣс. въ моей частн. практикѣ два больныхъ заразившихся отъ этой прост. сифил.)	+++	+++	+++	
138	Та же самая больная, что № 55, съ тѣхъ поръ 3 инъекціи по 0,08 Hg. sa- licyl. (Проститутка, вторичн. изслѣд.)	0	0	++	По М. Штернъ съ 0,4 эк- стракта ясная задержка (гемолизъ 30).

№	Исторія болѣзни	Вассерманъ	Минцъ и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
139	Та же больная что № 66 два мѣсяца позже. За это время 6 инъекцій по 0,08 Hg. salicyl. (Проститутка, вторичн. изслѣд.)	+++	+++	+++	
140	Нелеченый сифилисъ вторичный. (Проститутка.)	+++	+++	+++	Съ другимъ экстрактомъ В: О, М. и Я. плюсъ (гемолизъ 60). М. Штернъ ±
141	Скрытый періодъ сифилиса. Анамнезъ неясный и неточный. (Проститутка.)	±	+	++	
142	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ, страдала 7 мѣс. т. н. язвой на предплечни котор, зажила подъ ртут. пластыремъ и К. I. Гуммозн. язвы на голеняхъ.	+++	+++	+++	
143	Сифилисъ 6 лѣтъ и т. н. послѣдній курсъ лечения $\frac{1}{2}$ года т. н. (Проститутка.)	0	0	++	По М. Штернъ 0,4 экстракта даетъ почти полную задержку 0,2 экстракт. почти полный гемолизъ.
144	Lymphadenitis inguinalis indolens шанкра нѣтъ. (Проститутка.)	0	0	++	М. Штернъ: 0,4 экстракта даетъ почти полную задержку 0,2 экстракта почти полн. гемолизъ.
145	Сифилисъ 9 мѣс. наз. т. всего 8 инъекц. по 0,08 Hg. sozojodol. 12 втираній. (Проститутка.)	++	+++	+++	
146	Сифилисъ 12 л. т. наз. послѣдній курсъ лечения годъ т. н. (втиранія) по поводу рецидива (какого рода рецидивъ не указано.)	+++	+++	+++	
147	Сифилисъ 7 лѣтъ т. н. 3 мѣс. послѣ заболѣв. ртутныя втиранія. Послѣ іодистый кали.	0	0	0	
148	Зароженіе $1\frac{1}{2}$ мѣс. т. н. 30 втираній (до появл. вторичн. явлений). Діагнозъ на основаній Spiroch. pallid. въ свѣжемъ шанкрѣ.)	0	0	0	
149	Тотъ же самый больной что № 42, съ тѣхъ поръ 100 капсуловъ Mergal. (Вторичн. изслѣдованіе.)	0	0	+	
150	Тотъ же самый больной что № 117. Съ тѣхъ поръ 16 инъекцій Hg. salicyl по 0,1 одновременно 20 инъекціи энозоля по 2,0 куб. с. (Вторичное изслѣд.)	0	0	±	По М. Штернъ намекъ осадка.

№	Исторія болѣзни	Вассерманъ	Минцъ и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
151	Та же самая больная, что № 44, никакого лечения не было. (Проститутка, втор. изслѣдованія.)	0	0	0	
152	Сифилисъ 3 г. т. н. всего 17 инъекц. по 0,08 Hg. sozojodol. Послѣдняя — 2 мѣс. т. н. (Проститутка.)	+++	+++	++	
153	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Клинически здоровая. (Проститутка.)	+	0	0	По В. намекъ осадка.
154	Та же самая больная что № 114. Съ тѣхъ поръ 6 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка вторичн. изслѣд.)	0	0	0	
155	Та же самая больная что № 76, лечения съ тѣхъ поръ не было. (Проститутка вторичн. изслѣдованія.)	0	0	++	
156	Сифилисъ 2 г. т. н. Всего 3 курса ртутного лечения (1 курсъ инъекцій суплемы, 2 курса по 6 инъекцій Hg. sozojod. (по 0,08). Послѣднее лечение 1 г. т. н. (Проститутка.)	0	0	0	
157	Нелеченый сифилисъ Roscoa syphilitica. (Проститутка.)	+++	+++	+++	
158	Сифилисъ 8 л. т. наз. хорошо леченный больной.	0	0	0	
159	Сифилисъ 6 лѣтъ т. н. Всего 6 курс. по 30 втираній. Gangraena pedis sin.	0	0	0	
160	Сифилисъ 1 г. т. н. лечится по поводу рецидива (Papulae ad genitalia.) Прежнее лечение всего 6 инъекцій Hg. sozojodol по 0,08 теперь получила 3 инъекц. по 0,08 Hg. sozojod. (Проститутка.)	++	+++	+++	В: гемолизъ приблизит. 20—30. М. и Я. полная задержка. М. Штернъ тоже полная задержка.
161	Сифилисъ 2 г. т. наз. 1 курсъ втираній ртутью 7 мѣс. т. наз. 606. 2 нед. т. наз. 606. (Проститутка.)	±	+++	+++	В: съ 0,2 куб. с. сыворотки реакція вполнѣ отрицательная съ 0,1 сыв. + (гемолизъ 70—80). М. и Я. 0,2 сыворотки ++ М. и Я. 0,1 сыворотки ++ М. Штернъ съ 0,4 и 0,2 экстракта полная задержка.

XVIII

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
162	Сифилисъ 16 лѣтъ т. наз. хорошо лечилась. Послѣдний курсъ лечения приблизительно $2\frac{1}{2}$ г. т. н. (Проститутка бывшая.)	0	0	0	
163	Та же больная что и № 136. Съ тѣхъ поръ еще 3 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка втор. изслѣдов.)	0	0	0	
164	Сифилисъ 1 г. т. н. раньше 7 инъекцій Hg. salicyl. Въ послѣдн. 2 нед. 2 инъекціи Hg. sozojodol по 0,08. (Проститутка.)	++	++	0	
165	Ulcus induratum poethrae. Незначительный паховой лимфаденитъ. (Проститутка.)	0	0	+	По М. Штернъ ясный осадокъ гемолизъ, приблизительно, 70.
166	Paresis n. oculomotorii utriusque. 6 мѣс. тому назадъ дифтеритъ?	+++	+++		
167	Та же самая больная что № 144. Специфическ. лечение не было. Прошло $2\frac{1}{2}$ нед. съ первого изслѣд. (Проститутка втор. изслѣдов.)	0	0		Недостаточно сыворотки для реакціи по М. Штернъ.
168	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. (Проститутка.)	0	0	0	
169	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. (Проститутка.)	0	0	0	
170	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. (Проститутка.)	0	0	0	
171	Сифилисъ: 6 лѣтъ т. наз. 7 курсовъ ртутн. лечения. Послѣдний курсъ (6 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol) оконченъ 6 мѣс. т. наз. (Проститутка.)	0	0	0	
172	Angina follicularis.	0	0	0	
173	Сифилисъ два года тому наз. 4 курса по 30 втираний послѣдний — 9 мѣсяцевъ тому назадъ.	+++	+++	+++	Съ однимъ экстрактомъ результаты одинаковы. Съ другимъ экстрактомъ В. О. и М. и Як. ++
174	Carcinoma vesicae urinariae.	0	0	0	
175	Сифилисъ годъ тому наз. $2\frac{1}{2}$ курса инъекцій Hg. sozojodol (0,08). (Проститутка.)	+++	+++	+++	Съ экстрактомъ изъ сердца мор. свин. В. 0, М. и Я. + М. Штернъ, 0.

XIX

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
176	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. (Проститутка.)	0	0	0	
177	Та же самая больная что № 15 и 86. Послѣ послѣдняго изслѣдованія больная получ. еще 7 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol и 15 втираний. (Проститутка.)	0	0		Недост. компл.
178	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. Neuroretinitis. Maculitis oculi sin.	0	0	0	
179	Chonioretinitis pigmentosa atypica luetica.	+++	+++		Недост. компл.
180	Сыворотка прислана безъ анамнеза.	+++	+++		Съ экстрактомъ изъ сердца мор. свин. В. + М. и Я. +
181	Keratitis parenchymatose. Отецъ умеръ отъ заболѣванія печени съ водянкой.	0	0	0	
182	Keratitis parenchymatose. Реакція на туберкулинѣ отрицательная.	+++	+++	+++	
183	Gummatæ proc. alveolaris.	++	++	+	
184	Та же самая больная, что и № 165. (Проститутка втор. изслѣд.)	0	0	+++	По М. Штернъ совер-шенная задержка.
185	Та же больная, что № 45. Съ тѣхъ поръ (3 мѣс.) 6 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка втор. изслѣдов.)	0	0	+++	
186	Сифилисъ 6 лѣтъ т. наз. нѣсколько курсовъ ртутнаго лечения, послѣдн. два года тому наз.	+	+	+++	По В. ясный осадокъ гемолиза 70. По М. и Я. почти пол-ный гемолизъ.
187	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. 1 выкидышъ.	0	0	0	
188	Циррозъ печени. 2 курса по 45 втираний.	0	0	+	
189	Neuroretinitis luetica.	++	+++		Недост. компл.
					Съ другимъ экстрактомъ, съ кот. продѣланъ только способъ Вассерманна, по этому способу полу-дается + + +

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
190	Клинический діагнозъ сифилиса сердца и aortitis luetica (проф. Яроцкій). Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	+++	+++	Недост. компл.	
191	Та же самая больная, что № 157. Съ тѣхъ поръ (5 нед.) 6 инъекций Hg. sozojodol по 0,08. (Проститутка вторич. изслѣдов.)	++	+++	+++	По В. гемолизъ 40. По М. и Я. — полная задержка. По М. Штернъ полная задержка.
192	Та же самая больная, что № 108. Съ тѣхъ поръ (2 мѣс.) всего 6 инъекций по 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка вторич. изслѣдов.)	+	+	0	
193	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. (Проститутка.)	0	0	0	
194	Нелеченый свѣжій сифилисъ (Rosseola syph.). (Проститутка.)	+++	+++	++ +	
195	Та же самая больная, что № 54. Съ тѣхъ поръ ($3\frac{1}{2}$ мѣс.) всего 3 (!) инъекций на 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка вторич. изслѣдов.)	+++	+	++	По Минцъ и Як. гемолизъ 70.
196	Сифилисъ 1908 г. Послѣдній курсъ лечения 1909 г. (2 года тому назадъ) лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	++	0	0	Другой экстрактъ (съ кото-р. продѣланъ только способъ Вассермана даетъ полную задержку).
197	Сыворотка доставлена безъ анамнеза.	0	0	0	
198	Сыворотка доставлена безъ анамнеза.	0	0	0	
199	Сыворотка доставлена безъ анамнеза.	+++	+++	+++	
200	Neuritis optica. Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
201	Ophtalmoplegia totalis. Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	+	0	+	
202	Сифилисъ 16 лѣтъ т. назадъ 6 мѣс. т. наз. Вассерм. + + + съ тѣхъ поръ, 0,5 сальварсанъ внутримышечно и 30 втираний по 4,0 Ungt. cipog. Послѣдніе 3 мѣсяца, лечение не было.	+	+	++	
203	Та же самая больная, что № 201. Изслѣдованіе произведено черезъ одну недѣлю.	+	+	+	

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
204	Tabes? Atrophia p. optici. 20 лѣтъ т. наз. на членѣ язва. 2 курса втираній.	0	0	+	Съ однимъ экстрактомъ изъ сердца мор. свинки, съ котор. продѣлана только реакція Вассерманна, результатъ: + + +
205	Сифилисъ 30 лѣтъ т. наз. 1 курсъ втираній, рецидива не было, страдаетъ гематуріей изъ правой почки.	+++	+++	+++	Послѣ специфического лечения гематурія прекратилась.
206	Сифилисъ $1\frac{1}{2}$ года т. наз. 1 курсъ ртутного лечения 20 инъекціей энзоля по 2 к. с. и 16 инъекцій Hg. salicyl по 1,0 к. с.	0	0	+++	
207	Сифилисъ $1\frac{1}{2}$ года т. наз. 2 инъекціи по 0,08 Hg. sozojodol въ послѣдніе 4 недѣли 3 инъекціи по 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка.)	+	+	0	
208	Ulcus indur. и папулы ad genital. (Проститутка.)	+++	+++	++	
209	Та же самая больная, что № 172. Съ тѣхъ поръ получила 6 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol. (Вторичное изслѣдованіе.)	0	0	0	
210	Та же самая больная, что № 121. Специфического лечения не было, послѣ послѣдняго изслѣдов. (4 мѣсяца т. наз.) (Проститутка вторич. изслѣдованіе.)	0	0	0	
211	Та же самая больная, что № 113. Съ тѣхъ поръ ($2\frac{1}{2}$ мѣс.) 9 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol и 10 инъекцій по 0,01 супемы. (Проститутка вторич. изслѣдованіе.)	0	0	0	
212	Та же самая больная, что № 93. Съ тѣхъ поръ (3 мѣс. тому наз.) 7 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка вторич. изслѣдованіе.)	0	0	0	
213	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Нѣсколько разъ мягкий шанкръ.	0	0	0	
214	Erythema induratum Bazin. На основ. этого заболевания и ракитическихъ зубовъ нѣсколько ртутныхъ леченій, послѣднее 1 годъ т. наз.	0	0	0	
215	Та же больная, что № 183. 2 недѣли т. наз. 0,3 сальварсана внутривенно.	+	++ (+++)		В. гемолизъ 80. М. и Я. гемолизъ 15.

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Миниъ и Яко- беусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
	Клинически почти вылеченіе. (Второе изслѣдованіе.)				По Финкельштейну: В.: 170/0 М. и Я. 850/0
216	Сифилисъ 5 лѣтъ т. наз. 3 курса ртутного лечения.	0	0		
217	Та же самая больная, что № 189 1½ недѣли т. наз. 0,3 сальварсанъ внутривенно. (Вторичное изслѣдованіе).	++	++		
218	Тотъ же больной, что № 118. Съ тѣхъ поръ (въ теченіе 3-хъ мѣсяцевъ никакого лечения). Начинающаяся сыпь Roscola recidiva. (Вторичное изслѣдованіе.)	+	++		В. гемолизъ 70. М. и Я. гемолизъ 40.
219	Сифилисъ 1½ г. т. назадъ 1 курсъ 16 инъекцій по 0,1 Hg. salicyl. Одинъ курсъ по 40 втираний, одинъ курсъ Mergal (100 капсул), одна инъекція сальварсанъ 0,5 внутривенно полгода тому назадъ.	0	0	0	
220	Сифилисъ 8 мѣс. тому наз. 3 мѣс. т. наз. Вассерм. + + + съ тѣхъ поръ 6 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol и въ послѣднія 2 вѣ недѣли 8 втираний, одна инъекція 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка.)	0	0	0	
221	Свѣжій сифилисъ вторичный. 12 инъекцій по 0,02 суплемы, 8 втираний. Вторичныя явленія еще не исчезли. (Проститутка.)	0	0	0	
222	Та же самая больная, что № 194. Съ тѣхъ поръ (4 недѣли) пять инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol. Внѣшнихъ проявленій болезни больше нѣтъ. (Проститутка вторич. изслѣдованіе.)	+	+++	+++	В.: гемолизъ 60. М. и Я.: гемолизъ 0. М. Штернъ: 0.
223	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Лечится отъ перелоя Osteomyclitis tuberculosa. (Проститутка.)	0	0	0	
224	Свѣжій сифилисъ. 3 инъекціи по 0,08 Hg. sozojodol. Внѣшнихъ проявленій болезни больше нѣтъ.	±	±	0	По Вассерманну и по М. и Якоб. незначительная задержка. по М. Штернъ — полный гемолизъ.
225	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. (Проститутка.)	0	0	0	

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Миниъ и Яко- беусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
226	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. (Проститутка.)	0	0	0	
227	Сифилисъ 8 лѣтъ т. наз. 3 года ртутного лечения. Вассерм. реакція 4 раза отрицат. (продѣлана въ 3 мѣсячные промежутки времени) послѣдний разъ 3 мѣс. тому назадъ.	0	0	0	
228	Сифилисъ 12 л. тому наз. лечился у фельдшера: I годъ 50 инъекцій по 0,01 суплемы и II годъ 50 втираний Laryngitis gummosa (?).	+++	+++	+++	
229	Сыворотка доставлена безъ анамнеза.	0	0	0	
230	Артериосклерозъ. Язвы на голени (ulcera varicosa.) Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
231	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Гуммозная язва на голени.	+++	+++	+++	
232	Мужъ больной страдаетъ сифилисомъ. Хотя у больной внѣшнихъ проявлений болезни не было, она продѣлала 2 курса втираний, послѣдний — годъ тому наз.	0	0	0	
233	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
234	Polyarthritis. Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
235	Мужъ больной заразился сифилисомъ 4 мѣс. т. наз. у больной язвы съ твердыми краями на миндалевидной железѣ. Лимфаденитъ шеи.	±	+	0	По В.: ясный осадокъ гемолизъ 80 по М. и Я. гемолизъ 60—70.
236	Та же самая больная, что № 235. Изслѣдованіе черезъ 2 недѣли. Клиническія явленія тѣ же самыя. Спирохеты не найдены. (Вторичное изслѣдованіе.)	+	+	++	По В. и М. и Я. гемолизъ 60—70. По М. Штернъ съ 0,4 экстракта почти полная съ 0,2 экстракта незначительная задержка. Послѣ специфического лечения (инъекціи Hg. salicyl) явленія скоро исчезаютъ.
237	Та же самая больная, что и № 217 и № 189. Въ это время (3 недѣли) вторично 0,3 сальварсанъ внутривенно (1½ нед. т. наз.) т. е. всего	++	+++	++	По В.: гемолизъ 20—30 по М. и Я. полная задержка.

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Якобусъ	Штернъ	Примѣчанія
238	два вливанія въ теченіе 1 мѣсяца. (Третье изслѣдованіе.)	++	++	+++	По В. и по М. и Я. гемолизъ 20—30 по М. Штернъ — полная задержка.
239	Сифилисъ 15 л. т. наз. послѣднее лечение 7 л. т. и. виѣшнихъ проявленій болезни нѣтъ. (Проститутка.)	±	±	0	По В. и по М. и Я. ясный но незначительный осадокъ.
240	Та же больная, что № 175. Съ тѣхъ порь ($1\frac{1}{2}$ мѣс.) 40 ртутн. втираній по 4,0 и 1 инъекція по 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка вторич. изслѣдов.)	+++	+++	+++	
241	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Plaques tiqueux и язвы на миндалевидныхъ железахъ. (Проститутка.)	0	±		По М. и Я. незначительный осадокъ.
242	Сифилисъ, приблиз. 1 г. т. и. 9 мѣс. т. и. 0,5 сальварсанъ внутримышечно, про предшествующее ртутное лечение нѣтъ точныхъ данныхъ. Въ послѣднюю недѣлю 7 ртутныхъ втираний. (Проститутка.)	±	+	++	По В. гемолизъ приблиз. 90 по М. и Р. " 70 по М. Штернъ " 30
243	Сифилисъ годъ тому назадъ. Вассерм. реакція 6 мѣс. т. наз. отрицательная. Штернъ ++ Съ тѣхъ порь 4 инъекцій по 0,08 Hg. sozojodol и 8 втираний по 4,0. Angina specifica. (Проститутка.)	+++	+++		
244	Та же больная, что № 145. Въ послѣднія три нед. двѣ инъекціи по 0,08 Hg. sozojodol. (Проститутка вторич. изслѣдов.)	±	+		По В. гемолизъ 90 по М. и Я. " 60—70
245	Діагнозъ: сифилисъ не былъ точно поставленъ. Не смотря на то больной лечился ртутью 5 мѣс. т. наз.	0	0	0	
246	4 мѣс. тому наз. на членѣ эродированная мѣста. Специфического лечения не было (Сифилидофобъ.)	0	0	0	
247	Сифилисъ $3\frac{1}{2}$ г. т. наз. 4 курса по 6 инъекцій по 0,1 Hg. salicyl!	++	±	++	По Минцъ и Якоб. только незначительный осадокъ, между тѣмъ, какъ по В. и по М. Штернъ ясная задержка (гемолизъ 30—40).

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Якобусъ	Штернъ	Примѣчанія
248	Сифилисъ 7 л. т. наз. хорошее лечение. Послѣдній курсъ 1 г. т. наз. Strictura recti.	0	0		Недостат. комил.
249	Гуммозныя язвы на голени. 8 дн. т. наз. 0,6 сальварсанъ внутривенно.	++	+++	+++	По В. гемолизъ 20—30, по М. и Я. и по М. Штернъ — полная задержка.
250	Сифилисъ 3 года т. наз. 7 мѣс. т. наз. Вассерм. + + + . Съ тѣхъ порь 11 инъекцій по 2,0 куб. с. энзоля и 20 ртутн. втираній по 4,0. Конецъ лечения 4 мѣс. тому назадъ.	0	0	0	
251	Hemiplegia, въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
252	Gangraena pedis. Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
253	Сифилисъ два года т. наз. Всего одинъ курсъ ртутного лечения (втираний).	±	±	±	По всѣмъ тремъ способамъ незначит. задержка со всѣми (3) экстрактами.
254	Сифилисъ 17 л. т. наз. точныхъ данныхъ о бывшемъ леченіи нѣтъ, но больная продолжала нѣсколько курсовъ ртутного лечения, послѣдній 3 года т. наз., послѣ первыхъ проявленій болезни рецидива не было. (Проститутка.)	0	+		По М. и Я. ясная задержка гемолизъ 60—70.
255	Сифилисъ 7 л. т. наз. хорошее лечение (точныхъ данныхъ нѣтъ). (Проститутка.)	±	+	+++	По В. ничтожный осадокъ, по М. и Я. гемолиза 60, по М. Штернъ — полная задержка.
256	Та же больная, что № 15 и № 86. Одну недѣлю т. наз. 0,6 сальварсанъ внутримышечно. (Проститутка.)	±	+	++	То же, что предыдущій №; по М. Штернъ въ пробиркѣ съ 0,2 экстракта неполная задержка.
257	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Считается вообще здоровой. (Простит.)	+++	+++		Недостат. комил.
258	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Клинический діагнозъ. Pityriasis rosea (Rosola annularis). (Проститутка.)	+++	+++		Съ однимъ экстрактомъ В. + + а Минцъ и Якоб. + +
259	Lues cerebri. Сифилисъ въ анамнезѣ есть, но срока заболѣванія нельзя узнать. (Проститутка.)	++	+++	+++	По В. съ однимъ экстр. (гемолизъ 70) съ другими + + (гемол. 40). Минцъ и Як. и М. Штернъ — полная задержка.

№	Исторія болѣзни	Вассерманнъ	Миндль и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
260	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. (Проститутка.)	0	0	0	
261	Сифилисъ 16 л. т. наз. хорошее лечение (точныхъ данныхъ нѣтъ). Gangraena pedis.	0	0	0	
262	Neuritis retrobulbaris. Въ анамнезѣ нѣтъ сифилиса.	+	+	±	По В. и по М. и Я. — ясная задержка гемолизъ 60. По М. Штернъ — незнан- чит. осадокъ.
263	Та же самая больная, что № 20. Сейчасъ по всему тѣлу макулезн. сыпь въ большихъ пятнахъ (Rosola annularis recidiva). (Простит. третья изслѣдованіе.)	++	+++	+++	По В. Гемолизъ 40 по М. и Я. полная за- держка.
264	Та же больная, что № 87. Съ тѣхъ поръ (5 мѣс. специфическ. лечения не было. Parvulae ad genitalis. (Проститутка втор. изслѣд.)	+	+++	+++	
265	Та же больная, что № 196. Съ тѣхъ поръ 6 инъекцій Hg. sozofadol (въ течен. 2-хъ мѣсяцевъ). (Проститутка вторич. изслѣдов.)	±	++	+++	По В. гемолизъ 70—80 по М. и Я. „ 30—40 по М. Штернъ полная задержка.
266	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ, лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	0	0	0	
267	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ, лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	0	0	0	
268	Та же больная, что № 94 и № 59. Съ тѣхъ поръ (4 мѣс.) 54 ртутныхъ втираний по 4,0 Ungt. ciner и 0,4 сальварсанъ 1 мѣс. тому наз. (Третье изслѣдованіе.)	++	+++	+++	По В. гемолизъ 40. По М. и Я. и М. Штернъ — полная задержка.
269	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Лечится отъ гонореи. (Проститутка.)	0	0	0	
270	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ, лечится отъ гонореи.	0	0	0	
271	Два мѣсяца т. наз. зараженіе шанкромъ.	0	0	0	
272	Сифилисъ 1½ года т. наз. 4 курса ртутного лечения, 1 разъ сальварсанъ внутривенно (0,5) б мѣсяцевъ тому назадъ.	0	0	++	По М. Штернъ въ 0,4 и съ 0,2 экстрак. почти полная задержка.

№	Исторія болѣзни	Вассерманнъ	Миндль и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
273	Зараженіе 4 недѣли тому назадъ, склерозъ. Spirochät. p. +	0	0	0	
274	Тотъ же больной, что № 117 и № 150. Лечение въ это время (4 мѣсяца) не было. Рецидива не было.	0	0	0	
275	Varicellae. Диагнозъ былъ поставленъ: сифилисъ на основаніи сыпи.	0	0	0	
276	Hemiplegia. Nephritis chronica. Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	0	
277	Amentia. Сифилисъ 5 л. т. наз. О лечениі нѣтъ точныхъ данныхъ.	0	0	0	
278	Сифилисъ два года т. наз. 4 курса ртутного лечения (инъекціи). (Проститутка.)	0	0	0	
279	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. (Проститутка.)	0	0	0	
280	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ, считается здоровой. (Проститутка.)	++	+++	+++	по В. гемолизъ 40—50 по М. и Я. и по М. Штернъ полная задержка.
281	Та же больная, что № 123 и № 57. 3 мѣс. т. н. кончила лечение: 25 ртутн. втираний и 2 инъекцій по 0,08 Hg. sozofadol. Въ послѣдн. дни 4 ртутныхъ втираний.	0	0	+	По M. Stern съ 0,4 экз. ясная задержка.
282	Та же больная что № 210 и № 121. Специфического лечения не было. Сейчасъ ulcus molle. (Проститутка третья изслѣд.)	0	0	0	
283	Сифилисъ 4 года т. наз. послѣднее лечение 2—3 г. т. наз. (Проститутка.)	+++	+++	+++	Съ однимъ экстр. (изъ норм. человѣческ. сердца). По В. ±, по М. и Я. + +
284	Сифилисъ 4 г. т. наз. нѣсколько курсовъ ртутного лечения. 1½ мѣс. т. наз. сальварсанъ (доза неизвѣстна) внутривенно. (Проститутка.)	0	0	0	
285	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. (Проститутка.)	0	0	0	
286	Мужъ страдаетъ прогрессив. параличомъ. Вассерм. у него + +. Явленія сифилиса никогда не наблю- дались.	0	0	0	

XXVIII

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Миниль и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
287	Сынъ предыдущаго. №	0	0	0	
288	Братъ предыдущаго.	0	0	0	
289	Сестра предыдущаго.	0	0	0	
290	Зараженіе $1\frac{1}{2}$ мѣс. т. н. Типичный склерозъ <i>Syphadenitis inguinis indolens</i> . Склерозъ былъ удаленъ посредствомъ <i>circuncisio</i> .	+	+	0	По В. и по М. и Я. гемолизъ 60—70.
291	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Так же больная что № 279, спустя одну недѣлю. Въ <i>Vagina</i> типический твердый шанкръ <i>Spirochäte pallida</i> найдена. (Проститутка вторич. изслѣд.)	0	0	0	
292	Та же больная, что № 173. Съ тѣхъ порь 40 ртутныхъ втираній (въ послѣдніе 2 мѣсяца).	0	0	0	
293	Сифилисъ 8 л. т. наз., хорошее лечение, нѣсколько ртутныхъ втираній и инъекцій Hg. salicyl. (Простит.)	0	0	0	
294	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ; занимается проституціей лишь нѣсколько мѣсяцевъ. (Проститутка.)	0	0	0	
295	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ, лечится отъ гонореи, занимается лишь нѣсколько мѣсяц. проституціей. (Проститутка.)	0	0	0	
296	Сифилисъ 7 лѣтъ т. наз. Всего 7 курсовъ ртути. втираній. 9 мѣс. т. н. 3 инъекцій по 0,08 Hg. sozodol; 2 мѣс. т. н. 6 инъекцій по 0,08 Hg. sozodol. 1 г. т. наз. Васс. реакція была положительной. (Проститутка.)	+	++	+++	B.: 0,2 гемол. 60, 0,1 гемол. 100 М. и Я.: 0,2 " 40; 0,1 гемол. " 60 M. Stern совершенная задержка.
297	Семь недѣль т. н. зараженіе мягкимъ шанкромъ.	0	0	0	
298	$2\frac{1}{2}$ мѣс. т. н. зараженіе мягкимъ шанкромъ.	0	0	0	
299	$1\frac{1}{2}$ г. т. наз. мягкий шанкръ. Большой страдаетъ малокровіемъ и головными болями.	++	+++	+++	
300	Сифилисъ 4 г. т. наз. 3 года тщательного лечения. Всего 7 курсовъ ртутнаго лечения.	0	0	0	

XXIX

№	Исторія болезни	Вассерманъ	Миниль и Яко-бусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
301	Lues congenita. Больному 13 лѣтъ и всего 1 курсъ по 20 втираній <i>Keratitis parenchymatose</i> .	+++	+++	Недостат. комил.	По В. наименьше задерживающее гемолизъ количество сывор. 0,05 к. с. (++) по М. и Я: 0,25 (\pm).
302	Тотъ же самый больной, спустя 2 м. Въ теч. этого вр. 20 ин. по 0,05 Hg. salicyl и по 0,2 сальв. внутривенно.	+++	+++	Недостат. комил.	По В. наименьше задерж. гемол. количество сыв. 0,05 (++) по М. и Я. 0,01 (+).
303	Тотъ же самый больной, спустя еще 2 мѣс. Въ это время еще 2 инъекцій (внутривенно) по 0,2 и 0,3 сальварсанъ и 1 внутривенная инъекція 0,4 неосальварсанъ (3 нед. т. н.). Кромѣ того 8 инъек. по 0,03 каломеля.	±	±	+++	В. ничтожный осадокъ М. и Я. ясный осадокъ гемолизъ 70 (при 0,2 сывор.; 0,1 сыв. совершенный гемолизъ).
304	Сифил. $1\frac{1}{2}$ г. т. наз. послѣд. рецидивъ $1\frac{1}{2}$ г. т. наз., послѣ чего 10 инъекцій ol. ciner (Mercinol) по 0,1 ртути. Моментально единств. проявленіе лимфаденитъ паховыхъ лимфат. железъ.	0	+++	0	По В. и М. Штернъ полный гемолизъ по М. и Я. полная задержка.
305	Сифилисъ 5 л. т. н. $1\frac{1}{2}$ года лечения (3 курса ртутн. втираній и инъекцій) сильный лимфаденитъ шейныхъ железъ и сильн. боли въ шейныхъ мышцахъ, такъ что больной совершилъ не можетъ двигать головою.	+++	+++	+++	Послѣ 3-хъ инъекцій по 0,05 каломеля боли исчезли.
306	Сифилисъ 6 л. т. наз. хорошее лечение ртути. инъекц. и втиран. 1 г. и $1\frac{1}{2}$ г. т. н. Вассер. р. отрицател. Рецидивъ на penis на мѣстѣ бывшаго шанкра гуммозный узель. <i>Spirochäte pallida</i> не найдена.	0	+	0	По М. и Я. ясн. осадокъ гемолиз. 60—70. Чрезъ 2 нед. Вассер.reakt. тоже сдѣлалась положительной.
307	Сывор. доставлена безъ точнаго анамнеза.	+++	+++	Недост. комил.	
308	Сифилисъ 1 г. т. н. 3 внутривен. инъекц. сальварсанъ (6 мѣс. т. н., 5 м. т. н. и 2 м. т. н.). Кромѣ того 2 м. т. н. 7 инъекцій ol. ciner (Mercinol) по 0,1 ртути.	±	+	+	
309	Ulcus indurat. <i>Spirochäte pallida</i> . + Зараженіе 5—6 недѣль т. назадъ.	+	+++	+	М. и Я. полная задержка В. гемолизъ 70 М. Штернъ съ 0,4 экстр. гемол. 50 съ 0,2 гемол. 70—80.

№№	Исторія болезни	Вассерманъ	Минцъ и Яко-беусъ	М. Штернъ	Примѣчанія
310	Зараженіе приблиз. 3 мѣс. т. наз., первичнаго склероза и <i>ulcus</i> не было. <i>Lichen syphiliticus universalis. Lymphadenitis inguin. indolens.</i>	+++		+++	
311	Зараженіе 2 мѣс. т. н. 1 инъекція 0,6 сальварсана внутривенно, 15 инъекцій <i>Hg. salicyl</i> по 0,1.	0		0	
312	Сифилисъ 8 мѣс. т. наз. лечение: 20 инъекцій энзолия и одновременно 16 инъекцій <i>Hg. salicyl</i> по 0,1.	0		0	
313	Сифилисъ 4 г. т. н. 4 курса лечения инъекціями ртути и одна внутримышечная инъекція сальварсана (1 г. тому назадъ).	0	+++		
314	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. <i>Gumma</i> или <i>carcinoma pharyngis</i> (?)	0		0	
315	1 г. т. наз. <i>ulcus molle</i> . Клиническій диагнозъ (здѣшняя нервная клиника). <i>Myelomeningitis luetica.</i>	+++	+++		
316	<i>Plaques unqueux. Rosola syphilitica.</i>	+++	++		По В. полная задержка. По М. Штернъ съ 0,4 экстракта полная задержка съ 0,2 экстр. гемолизъ 60—70
317	Девять лѣтъ т. н. <i>ulcus molle</i> ; неопредѣленныя жалобы.	0	+		по М. Sternъ съ 0,4 экстракта гемолизъ 60.
318	Сифилисъ 9 мѣс. т. наз. I курсъ 1 инъекція 0,5 сальварсана внутримышечно. II курсъ 16 инъекцій по 0,1 <i>Hg. salicyl</i> . III курсъ 10 инъекцій <i>ol. ciner</i> (<i>Mercinol</i>) по 0,1 ртути. Оконченъ 3 мѣс. тому назадъ.	+	+++		По В. гемолизъ 70. По М. Штернъ — полная задержка гемолиза.
319	Сифилисъ 8 л. т. наз. Лечение въ теченіи 6 лѣтъ. Послѣдніе 2 года лечения не было.	0	+++		
320	4 мѣс. т. наз. <i>ulcus</i> на <i>penis</i> . Сифилидофобія.	0		0	
321	<i>Ulcus</i> на <i>penis</i> два мѣсяца тому наз. <i>Angina follicularis</i> . Сифилидофобія.	0		0	

№№	Исторія болезни	Вассерманъ	М. Штернъ	Примѣчанія
322	3 мѣс. т. наз. <i>ulcus molle</i> и <i>Lymphadenitis indolens</i> на одной сторонѣ, на другой сторонѣ гнойный <i>Bubo inguin.</i>	0	0	
323	Сифилисъ годъ тому наз. 4 курса ртутнаго лечения. (2 курса по 14 инъекціи по 0,1 <i>Hg. salicyl</i>), одинъ курсъ <i>Mergal</i> (100 капсулъ) и 10 инъекцій <i>ol. ciner</i> (<i>Mercinol</i>) по 0,1 ртути.	0	0	
324	<i>Myelitis luetica</i> или <i>traumatica</i> (нервная клиника).	0	0	
325	<i>Ulcus indurat.</i> на <i>penis</i> . Инфекція 2 мѣс. т. н. <i>Spirochäta pallida</i> не найдена.	0	0	
326	Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ. Аневризма аорты. Сильная головная боли.	++	Недост. комил.	
327	Сифилисъ 4 мѣс. т. н. I инъекція 0,4 сальварсана внутривенно, 6 инъекцій по 0,05 каломеля (всего 0,4 каломеля и 8 инъекцій <i>ol. ciner</i> (<i>Mercinol</i>) по 0,06 ртути.	±	0	
328	<i>Stenosis recti</i> . Въ анамнезѣ сифилиса нѣтъ.	0	0	
329	<i>Arthritis manus, tbc</i> или <i>luetiec.</i>			
330	18 лѣтъ т. н. <i>ulcus molle</i> боли въ ногахъ, начинающаяся <i>atrophia p. optici</i> .	+++	+++	
331	Сифилисъ 3 мѣс. т. н. только что окончень первый курсъ лечения состоящей въ 8 инъек. по 0,1 каломеля.	0	0	
332	Сифилисъ 11 л. т. наз. 2 года лечения ртутн. инъек. Сейчасъ никакого проявлен. болѣзни, кроме малокровія.	++	+++	
333	Сифилисъ 2 г. т. наз. I курсъ: мышьяка внутрь. II курсъ 13 инъек. по 0,05 <i>Hg. salicyl</i> . III курсъ 50 ртутн. втираний. Туберозно-ульцерозный сифилит. проявленія по всему тѣлу.	+++	+++	В. гемолизъ 40—50. М. Штернъ полная задержка.
334	Сифилисъ 4 г. т. н. Нѣсколько курсовъ ртутнаго лечения; послѣ же нѣтъбы лечения не было.	0	+++	
335	Жена предыдущаго больного проявленій болѣзни никогда не замѣчала. Лечение не было.	+++	+++	

№	Исторія болезни	Вассерманъ	М. Штернъ		Примѣчанія
336	Сифилисъ 2 г. т. наз. 3 курса ртутн. инъекц., одна внутривенная инъекція 0,6 сальварсаны, послѣд. курсъ $\frac{1}{2}$ г. т. н.	0	0		
337	Сифилисъ 20 л. т. н.; 3 м. т. н. рецидивъ (маленькие гуммозные узлы на рукахъ). Вассерм. р. была положительная съ тѣхъ поръ 6 инъекц. ol. ciner. (Mercinol) по 0,1 ртути.		0		
338	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. Ulcera mollia зараженіе 4 недѣли т. н.	0	++		Въ послѣдствіи никакихъ симптомовъ сифилиса не открылось. Второе изслѣдов. къ сожалѣнію, пока не сдѣлано.
339	Сифилисъ 14 л. т. н. 4 г. тщательн. лечен.; послѣд. курсъ лечения $1\frac{1}{2}$ г. т. н.	0	0		
340	Въ анамнезѣ сифилиса нѣть. Тендавагинитъ туберкул. Реакція произв. для дифференціальной діагностики, не имѣется ли дѣло съ сифилисомъ.	0	0		Случай въ томъ отношеніи интересенъ, что черезъ 3 сутки сыв. по Васс. дала ++ съ обоими экстрактами (гемолизъ 40). При втор. изслѣд. по Васс. и по М. Штернъ опять полный гемолизъ.
341	Отецъ сифилитикъ. На ребенка никакихъ признакъ сифилиса нѣть.	0	0		
342	Братъ предыдущаго №	0	0		
343	Мать обоихъ пред. №№. Замужемъ всего 12 лѣтъ. Мужъ заболѣлъ сифилисомъ до этого времени. У жены никогда никакихъ признакъ болѣзни не было.	0	±		
344	Туберкулезъ или сифил. Iagungis. Въ анамнезѣ сифилиса нѣть.	0	0		
345	Два года т. н. ulcus на членѣ. I курсъ ртутн. инъекц. Какой препаратъ неизвѣстенъ.	0	0		
346	Сифилисъ 5 л. т. н.; 4—5 курс. ртутн. втир. Моментально никакихъ проявл. болѣзни нѣть.	+++	+++		
347	Сифилисъ 6 лѣтъ т. н. 135 ртутн. втираний въ теченіе $1\frac{3}{4}$ года.	0	0		
348	Сифилисъ 3 мѣс. т. н. 2 внутривенныхъ инъекцій Сальварсаны по 0,5; 4 инъекцій Mercinol по 0,1 ртути и 12 инъекцій Hg. salicyl. по 0,1.	0	0		

Положенія.

- 1) Реакція Wassermann'a — одно изъ лучшихъ распознавательныхъ средствъ въ борьбѣ съ сифилисомъ.
- 2) Серодіагностика при сифилисѣ не можетъ замѣнить клиническое изслѣдованіе. Серодіагностика должна служить только вспомогательнымъ діагностическимъ средствомъ.
- 3) При каждомъ университѣтѣ должна быть каѳедра и клиника кожныхъ и венерическихъ болѣзней.
- 4) Обязательный санитарный надзоръ за проститутками необходимъ для успешной борьбы съ сифилисомъ.
- 5) Терапія посредствомъ активной иммунизациіи имѣеть большую будущность при кожныхъ и урологическихъ заболѣваніяхъ.
- 6) Желательно, чтобы студенты не начинали практической медицинской дѣятельности до окончанія университета.
- 7) Для медиковъ, окончившихъ университетъ, желателенъ обязательный практическій годъ въ клиникахъ.