

CONTRIBUTIONS TO THE DRAGONFLY-FAUNA
OF THE DUTCH EAST INDIES

II

by

M. A. LIEFTINCK,

(Buitenzorg Museum).

With 25 text-figures.

The following notes form the second part of a series of papers which I intend to publish from time to time on malayan *Odonata*. As in my first contribution on the same subject ¹⁾, most species come from Java, whilst attempts have been made firstly to give careful descriptions of new species and secondly to look over again those published by several authors at a time when it was not yet custom to supply descriptions with indispensable figures of structural features. When comparative material of related species was available, I have endeavoured to insert them either in diagnostic tables or dealt with them more in detail. A large amount of splendid *Odonata* was sent to me again by Mr. F. C. DRESCHER (Bandoeng), to whom I am especially indebted for the utmost exactitude and care with which his material was labelled and preserved. Up till now no less than 90 species were collected by DRESCHER in Java ²⁾, only very few of this material having already sufficiently been dealt with in previous papers or in the present one. As to the illustrations, so far as structural parts are concerned these are original drawing-prism figures. With regard to the vein-terminology, I have once again retained the revised COMSTOCK-NEEDHAM notation, used by CALVERT, RIS and others.

The following species have been discussed or described as new in the text:—

- Rhinocypha mariae*, sp. n. — S. Sumatra.
Protosticta simplicinervis SELYS — Celebes.
Caconeura corvina, sp. n. — Java.
Caconeura delicatula, sp. n. — Java.
Risioneura selysi FOERSTER — Soemba, Flores.
Risioneura fruhstorferi KRÜGER — Sumatra, Java.
Agriocnemis minima SELYS — Java.
Agriocnemis nana LAIDLAW — Malacca.
Teinobasis helvola, sp. n. — S. Celebes.

¹⁾ The first part entitled "Contributions of the Sondaic Area" was published in *Tijdschrift voor Entomologie*, 72, 1929.

²⁾ About 66 per cent of the total number of species known from the island.

- Hemicordulia tenera*, sp. n. — Java.
Procordulia artemis, sp. n. — Java.
Procordulia sumbawana FOERSTER — Java.
Gynacantha bayadera SELYS-RIS — Java.
Gynacantha basiguttata SELYS — Java.
Platycantha dirupta KARSCH — Kei.

Fam. CALOPTERYGIDAE.

Subfam. EPALLAGINAE.

Rhinocypha mariae sp.n.

2 ♂ ad., Sumatra mer., Lake (Danau) Ranau distr., East of Soerabaja, 600 m., 28.X.1929, Mrs. and Dr. VAN STEENIS leg.

Allied to *R. angusta* SELYS, but slightly larger and comparatively more robust.

♂ ad. (Holotype). — Head velvety black, almost unmarked. Labium bluish green, tips of median and lateral lobes black. Ventral base of mandibles green; their tips as well as the maxillae dark chestnut-brown. Face otherwise black, very shining. A small linear reddish spot on the outer side of each posterior ocellus, a scarcely visible round postocular spot on each side and lastly a small, transverse median yellow spot at posterior margin of occiput. This black, but interiorly with an arch-like fascia of bluish pruinosity against the prothorax. Sides of prothorax with two yellowish spots, otherwise black.

Thorax velvety black, lam. mesostigm. shining yellow. Colour-pattern very similar to *R. angusta*. Mesothoracic triangle short, black, its posterior half clear yellow, this spot triangular in shape. A minute yellow spot on each side before the antealar ridge, which itself is entirely black. Dorsum of mesepisternum with a large, rather rounded olive-green mark, exactly similar in size and shape to that present in *angusta*, its outer margin lying close to the humeral suture. Dorsal half of humeral suture bordered with clear yellow exteriorly, separated from the large mesepisternal band. A broad, oblique, very ragged unbroken fascia enclosing anteriorly an irregular area, in the middle of which the stigma is situated; posteriorly it ceases before $\frac{4}{5}$ of length of metepisternum, finely separated from a thick stripe filling up the dorsal $\frac{1}{3}$ part of metepimerum, olive-green in colour with orangish tint. Ventral side of thorax largely black; only two rounded spots in the middle of *poststernum* and an oblong transverse band at sutures slightly pruinose.

Legs black, interior sides of first pair of femora with basal and apical yellow spot, of middle and hind femora bright, sulfur yellow; inner side of middle and hind tibiae pure white.

Wings of equal width, both pairs evenly saffronated, especially at the bases. Apices of both pairs of wings brown, with slight metallic reflex. Inner border of the dark colour very concave, irregular, in general following the bend of the

wing itself. In front wing extending about 6 cells proximad of pterostigma in subcostal space, running obliquely to the posterior margin of the wing to a level of middle of pterostigma; then gradually tapering away on the hinder border of wing and extending inward to about the same level of about 5 cells proximad of pterostigma. Costal space, from about 6 cells distad of nodus, diffusely brown. In hind wings the distal portion is darker brown, in radial space extending outwards from about 6 cells distad of nodus to a level just in the middle of the wing, 7-8 cells proximad of pterostigma, then suddenly turning back and tapering away to the posterior margin, extending inwards to about the same level as the starting-point. Inner border of this fascia but slightly irregular and rather sharply defined. Subcostal space almost hyaline, costal space brownish as in the fore wings. Nodal index $\frac{32.14.15.29}{30.15.17.27}$; cross-veins in quadrangle $\frac{4.4}{4.5}$. Pterostigma black, covering 7 cells.

Abdomen almost entirely black, pattern reduced; slightly bluish metallic, shining, terminal segments with coppery reflex. Segm. 1 with a bluish mark aside, triangular in shape; 2 with a minute termino-dorsal point of the same colour and 3-5 with very narrow lateral transverse lines at extreme base. Appendages black.

Length: abd. + app. 21, hw. 26, pt. 2.4 mm.

The paratype differs from the type specimen chiefly in the extension of the brown colour in the apical part of the wings. In both pairs the brown is not so extensive and its interior border is much less concave. In front wing the apical band begins in radial space at a level below proximal side of pterostigma, filling up the tips, whilst the costal space is also brownish from a level about midway between nodus and pterostigma; in hind wing the colour begins in radial space at about 14 cells proximad of nodus, then arcuately concave to the middle of the wing and lastly straight on to the wing border, the margin slightly brown further inwards. Nodal index $\frac{32.19.18.33}{33.20.16.29}$; cross-veins in quadrangle $\frac{4.4}{4.4}$.

Length: abd. + app. 22, hw. 27, pt. 2.4 mm.

Female unknown.

Closely allied to *R. angusta* SELYS but rapidly distinguished from it by its wing-pattern, lacking vitreous spots at all. The arrangement of light markings on thorax and abdomen is very similar in both species; a slight difference of perhaps minor importance strikes one in the colour, the light thoracic markings in adult *angusta* being always of a beautiful pinkish or lilaish tint, in both males of *mariae* it is soft olive-green. A further difference may be found in the markings on poststernum; in *angusta* this area is black decorated with two pairs of large subtriangular or squarish spots, whilst *mariae* only has two small rounded, yellow spots in the centre of it.

The specimens were taken along a mountain stream in the forest; at a distance of but few miles *R. angusta* was met with in large numbers including the females, and in two other places in the neighbourhood this last named species was accompanied by a few individuals of the splendid *R. selysi* KRÜGER.

I have much pleasure in dedicating this remarkable species to Mrs. MARIA J. VAN STEENIS, a keen collector and botanist who found many valuable dragonflies during her stay in South Sumatra.

Fam. AGRIONIDAE.

Subfam. PLATYSTICTINAE.

Protosticta simplicinervis SELYS 1885.

Protosticta simplicinervis SELYS ♂ (*C. R. Soc. ent. Belg.*, 29, 1885, p. CXLV). — Hab.: Minahassa, N. Celebes.

Protosticta simplicinervis SELYS ♂♀ (*Revis. Synopsis Agrionines*, 1886, pp. 157-158). — Hab.: Minahassa and Bonthain (S. Celebes).

Protosticta annulata FRASER ♂ (*Treubia*, VIII, livr. 3-4, 1926, p. 492). — Hab.: Menado, N. Celebes, leg. MOHARI.

I have been able to examine FRASER'S type specimen of *P. annulata* in the Buitenzorg Museum, a juvenile male with its terminal abdominal segments lost. Though this was already the case at the time of its description I am convinced that this male represents the same species as SELYS'S *simplicinervis*; it fits the original description of the male from N. Celebes in a perfect way.

Subfam. PROTONEURINAE.

Caconeura corvina sp.n. (figs. 1-4).

122 ♂, 22 ♀ (partly juv., or taken in cop.), Java mer., res. Banjoemas, Djeroeklegi, north of rail-road Maos-Bandjar, 10-100 m., 17-22.X., 13-18.XI., 12-20.XII.1928; 7-12.I., 14.IV., 7.VII., 11-12.VIII., 18-20.IX., 21.X.1929, all F. C. DRESCHER leg.

2 ♂ ad., Java occ., Buitenzorg, 250 m., Botan. Garden, 27.XI.1929 and several males, idem, 9-23.III and VI-VII.1930, M. A. LIEFTINCK leg.

Holo- and allotype, Djeroeklegi, 7.I.1929.

♂ ad. — Labium black, whitish at base. Labrum shining black; head otherwise entirely velvety black. Eyes chestnut-brown. Prothorax black. Synthorax very dark velvet-black, with slight coppery reflex, especially on the dorsum and along the humeral suture. Mesepimerum and metepisternum in adult specimens entirely black, but usually with a longitudinal pale yellowish white fascia, covering the stigma. Metinfraepisternum and metepimerum with some pale markings, especially along the ventral border (fig. 1 a-b). Ventral side of thorax largely black, with ill-defined pale markings on the poststernum. Coxae and legs black, exterior sides of all tibiae with a narrow line, pale yellowish in colour. The lower lateral half of the synthorax and the ventral surface slightly bluish pruinose.

Wings narrow, hyaline, in adults somewhat smoky, pterostigma black. *Ac* lies midway between *Ax1* and *Ax2*; vestige of *Ab* always present, archlike, not

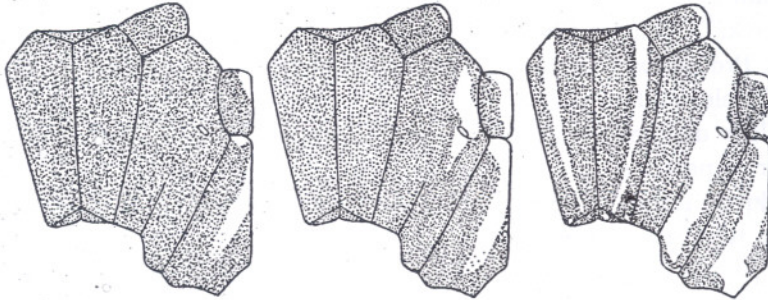


Fig. 1.—*Caconeura corvina*, sp. n. Java.
Colour-pattern of synthorax; a adult male, b juv. male, c female.

meeting nerve descending from quadrilateral. *Cu1* reaching hinder margin 1-2 cells beyond subnodus in front wing, 2 or $2\frac{1}{2}$ cells in hind wing. 13-14 post-nodals in front wing, 12 in hind wing. (fig. 2).

Abdomen long and excessively slender, almost completely black, very shining. Sides of segm. 1 and latero-ventral border of 2 narrowly whitish; min-

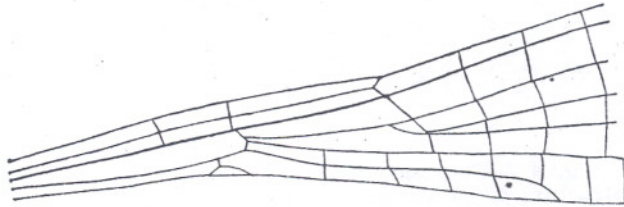


Fig. 2.—*Caconeura corvina*, sp. n. ♂ Java.
Basal portion of hind wing.

ute transverse white spots at the base of segm. 3-7 on the dorsum and very inconspicuous brownish shades at the sides of 3-6, close to the posterior border of each segment. Remaining segments entirely black. Anal appendages largely black, tips of superiors yellowish; inferior appendages black, with interior portion yellowish and with dark brown tips (fig. 3).

Length: abd. + app. 29-31.5, hw. 18.5-19.5 mm.

♀ ad. (Allotype). — Labium yellowish white. Base of mandibles and labrum yellow, the latter with a minute brown spot in the centre, at base; anteclypeus very narrow, with two brownish spots. Postclypeus yellow, with three well-defined small brownish points. Face otherwise bright yellow. A broad transverse band, running from eye to eye, at base of antennae, with its

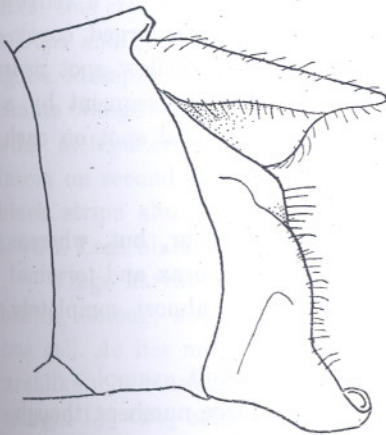


Fig. 3.—*Caconeura corvina*, sp. n.
♂ Java.
Anal apps., left side view.

anterior border just meeting base of the frons, deep black. A somewhat narrower transverse fascia, connecting the eyes, running from base of antennae to a level behind the anterior ocellus, bright yellow. Vertex and whole occiput deep black. Antennae black. Eyes dark brown above, light chestnut-brown beneath. Prothorax deep black with yellow markings as shown on fig. 4. Anterior lobe elevated, in dorsal view with its border slightly notched in the centre; median lobe distinctly convex. Posterior lobe divided into two pairs of processes; anterior part conspicuously elevated, on either side with its posterior margin produced so as to form two rounded projections, directed upwards; the posterior part consists of two ear-like lobes, slightly convergent with their broadly rounded ends (fig. 4).

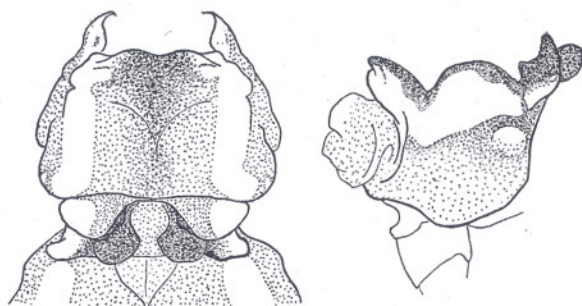


Fig. 4. — *Caconeura corvina*, sp. n. ♀ Java. Structure of prothorax, dorsal and lateral view.

Synthorax deep black with bright yellow markings. Complete, somewhat curved antehumeral lines, narrower above and two greenish yellow lateral bands. Lateroventral border of metepimerum blackish brown (fig. 1c). Thorax ventrally dull yellow. Coxae and legs yellow, exterior sides of femora, interior sides of tibiae and all tarsi black.

Wings hyaline, neuration as in the male, pterostigma dark brown, slightly larger than in male.

Abdomen largely black; minute paired transverse white spots at base of segm. 3-6. The black dorsal band on segm. 3-6 distinctly widened before the end of each. Sides with a reddish brown streak, finely set off by a narrow yellow line. Sides of segm. 7-9 black with a straight, gradually enlarged, continuous bright yellow line. Dorsum of segm. 9 with a circular yellow spot near the end, connected with the posterior border of the preceding segment by a fine longitudinal line. Segm. 10 yellow, with square latero-basal spot on each side. Appendages bright yellow. Valves black.

Length: 31, 18.5 mm.

Immature males and females are pretty similar in colour, but, whereas adult females show much light markings, especially on the thorax and terminal abdominal segments, the males become gradually darker to almost completely black.

As type specimens I have chosen the best preserved adult examples.

The males of this shade-loving species were found in large numbers, though very localized, under dense shrubs overhanging small water-sources and streamlets, near Djeroeklegi. Its highly cryptic coloration renders it very inconspicuous. Mr. DRESCHER told me that females are much less numerous but frequent-

ly could be taken during copulation. In the Botanical Garden at Buitenzorg I took two males hovering in a very peculiar face-to-face dance along a narrow junction canal between two large *Lotus* ponds, with heavy running water. Hitherto I did not succeed in dredging the larva.

***Caconeura delicatula* sp. n. (figs. 5 - 8).**

7 ♂ ad., Java mer., isl. Noesa Kambangan, 7 - 27. I, 3 - 11. II, 14. IV, 10. V. 1928. - 15 ♂, 3 ♀ (mostly ad.), Idem, res. Banjoemas, Djeroeklegi, 18. X. 1928; 12. I, 7. VII. 11. VIII, 20. X, 21. XI. 1929, all F. C. DRESCHER leg. - Holo- and allotype, Djeroeklegi, 11. VIII and 20 X. 1929.

♂ ad. - Labium yellowish brown. Labrum, clypeus and frons orange, labrum with obsolete brownish line at base and frons with two widely separated blackish pits in front. Face otherwise dull orange. Eyes brown. A transverse posterior band running from eye to eye and including the antennae deep black; an equally broad band, connecting the eyes and including the median ocellus, bright orange, this band somewhat irregularly indented in front and almost touching the posterior ocelli. Occiput and ventral side of head deep black.

Prothorax black; lateral portion of anterior and median lobes broadly orange, whilst the posterior lobe is entirely orange; median lobe with two small orange spots above. Synthorax very clear and pure orange above, the mid-dorsal line finely bordered with black, this colour slightly enlarged in front and behind, as shown on fig. 5a. Mesepimerum black, with a minute orange spot below the front

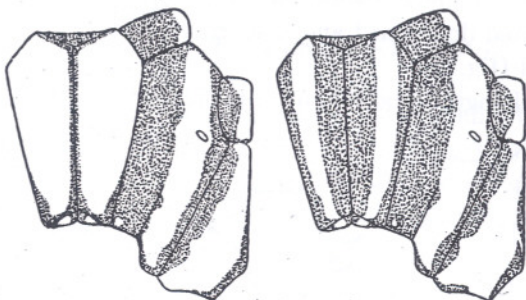


Fig. 5. — *Caconeura delicatula*, sp. n. Java. Colour-pattern of synthorax; a. adult male, b. adult female.

wing; metepisternum bright orange, separated from the metepimerum by a black fascia on second lateral suture. Metepimerum yellowish orange, an incomplete black stripe along the ventral border. Ventral side of thorax and coxae yellowish. Legs black, but exterior sides of all tibiae yellowish.

Wings narrow, slightly yellowish in very adult males, pterostigma dark brown, oblong, about twice as long as broad, covering somewhat more than one cell. *Ac* lies midway between *Ax1* and *Ax2*; vestige of *Ab* always present, archlike, not meeting nerve descending from quadrilateral. *Cu1* reaching hinder margin $1\frac{1}{2}$ - $2\frac{1}{2}$ cells beyond subnodus in front wing, $2 - 3\frac{1}{2}$ cells in hind wing (fig. 6).

Abdomen long and excessively slender, almost completely black, very shining. Sides of segm. 1 and latero-ventral border of 2 narrowly orange. Dorsum

of 2 with a narrow orange median line, not touching posterior border of the segment. Minute paired, transverse, white spots at base of segm. 3-7 and a fine mid-dorsal longitudinal line on 3 present in several not fully adult males (in the adult type specimen these spots are only seen at base of segm. 3 and the mid-dorsal line on the same segment is hardly visible). Sides of segm. 3-6 with very diffuse brownish subterminal shades. Remaining segments black.

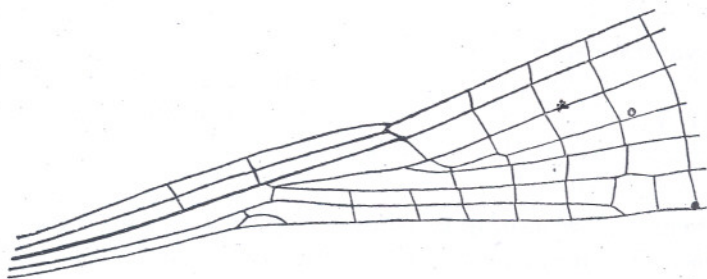


Fig. 6. — *Caconeura delicatula*, sp. n. ♂ Java.
Basal portion of hind wing.

Superior appendages bright yellow above and interiorly, darkened beneath, inferior appendages yellow interiorly and laterally, with blackish tips. The superiors much swollen at base, pointed, each with a rounded external tooth, directed downward and a sharply pointed interior tooth, bent inward and downward (fig. 7).

Length: abd. + app. 31 - 32, hw. 18 - 19 mm.

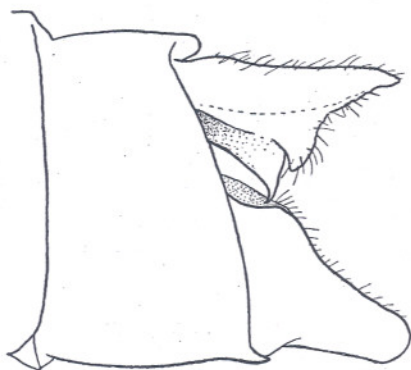


Fig. 7. — *Caconeura delicatula*, sp. n.
♂ Java.
Anal apps., left side view.

♀ ad. (Allotype). — Labium white. Base of mandibles, labrum and clypeus dull ferruginous, face light yellow; dark spots as in male. A broad transverse band, running from eye to eye, at base of antennae, slightly enlarged in the middle and touching the frons, deep black. A much narrower transverse fascia, connecting the eyes, running from base of antennae and including median ocellus to a level just before the posterior ocelli, yellow in the centre, bright orange aside. Vertex and occiput deep black. Eyes greyish brown, yellowish below. Antennae black.

Prothorax black, marked with pale orange, as shown on fig. 8. Anterior lobe elevated, straight in dorsal view and with two rounded lobes on each side. Median lobe distinctly convex. Posterior lobe with only one pair of processes; its side-lobes widely separated from each other and each furnished with a fairly long, raised, almost pointed process, bent forward (fig 8).

Synthorax deep black with sharp-cut orange and yellow markings. Complete straight antehumeral lines, widest at base, slightly narrower above; dark orange. Lateral bands yellowish white with distinct orange tint, especially that on the metepisternum. Latero-ventral border of metepimerum with two blackish streaks (fig. 5b). Ventral side yellow. Coxae and legs yellow, exterior sides of femora, knees, interior sides of tibiae and tarsi black.

Abdomen, very long, largely black; minute, paired transverse spots at base of segm. 3-6 and a very fine longitudinal white mid-dorsal line on segm. 2 and base of 3. Sides of segm. 1-5 largely yellowish, with darkened longitudinal streaks; the black dorsal bands on 2-5 distinctly widened before the end of each. The light colour at the sides of segm. 6 and 7 reduced. Lateral part of 8-10

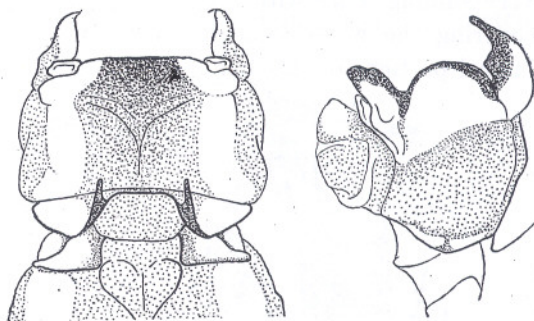


Fig. 8. — *Caconeura delicatula*, sp. n. ♀ Java. Structure of prothorax, dorsal and lateral view.

black with a straight, continuous yellow line and on the dorsum of the same segments a gradually enlarged line of the same colour, divided into two at the end of segm. 10. Appendages and valves black.

Length: < 34, 20 mm. (Size varies between 32-34 and 19-20 mm.).

This beautiful and conspicuous species was often taken in company with *corvina*, but, when paying attention to the many solitary examples, brought home from its favourite haunts, it seems far from common. Mr. DRESCHER wrote to me (dd. 4. II. 1929): „... very shy; hides in the shadow of shrubs low to the water's surface along sources and small brooks. A very rare species”.

Risoneura selysi FOERSTER 1896 (figs. 9-12).

Caconeura Selysii ♂ FOERSTER (*Ann. Soc. entom. Belg.*, 40, 1896, pp. 423-424).

— Hab.: Soemba.

Caconeura selysi ♂♀ RIS (*Abh. Senckenb. Naturf. Ges.*, 34, 1913, pp. 508-512).

— Hab.: Timor.

Material studied: 4 ♂, 2 ♀, N. E. Soemba, Kambera, III. 1925, Dr. K. W. DAMMERMAN leg.; 11 ♂, 5 ♀, W. Flores, Laboean Badjo, XI. 1929, natives leg., Dr. J. K. DE JONG don.

Two excellently preserved lots from the Lesser Soemba islands, consisting of both sexes, are present in the Buitenzorg Museum.

FOERSTER's description of the male gives a very good idea of this beautiful insect. In RIS's paper the reader can find a short characterization of both sexes and a more complete diagnosis of the female, described from Timor. As will be seen, however, the female from Timor appears to be rather different from

those of the type locality, and therefore it seems advisable to give a full account on the form occurring in Soemba. Possibly the timorese *selysi* will prove to be sufficiently distinct to give it subspecific rank. Unfortunately I have no material from that island.

♂ ad. (Soemba). — Labium black. Labrum, mandibles and clypeus black, very shining. Face with a transverse convex band running from eye to eye, and covering the whole frons, brilliant scarlet. The posterior border of the two lateral portions of this band slightly irregular and the mid-dorsal black, behind

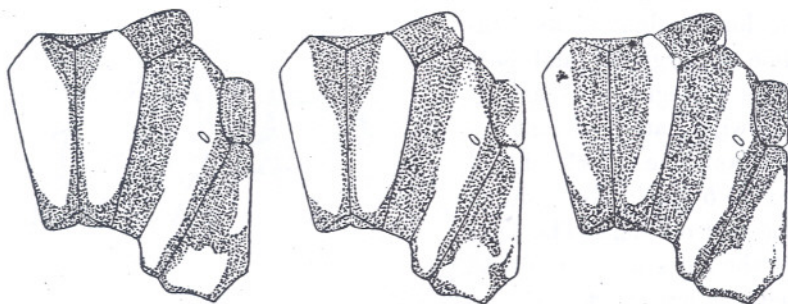


Fig. 9. — *Risioneura selysi* FOERSTER. Colour-pattern of synthorax; a adult male (Soemba), b idem (Flores), c adult female (Flores).

the middle portion, largely protruding in front so as to produce a fine horizontal black line, bordering the base of frons. Head otherwise entirely jet-black. Antennae black. Eyes very dark brown above, olive-brown beneath.

Prothorax black, lateral portion of anterior and median lobes broadly orange red, posterior lobe black. Synthorax brilliant scarlet red above; mid-dorsal line finely bordered with black, this colour suddenly widened in front to form a rather large triangle, as shown on fig. 9a. Mesepimerum black, metepisternum orange red. Metepimerum black, with a large, almost square spot below the hind wing and a much smaller, longitudinal streak in front of it, close to the latero-ventral border. Thorax black ventrally, poststernum palely lined with white. Legs black, interior $\frac{2}{3}$ of all femora and exterior side of tibiae dirty orange; tarsi dark brown.

Wings hyaline, pterostigma black, oblong, about $1\frac{1}{2}$ times as long as broad, covering one underlying cell. *Ac* lies exactly at level of *Ax1*, or a spur proximal to it; vestige of *Ab* absent. *Cu1* reaching hinder margin half a cell beyond the nerve descending from quadrilateral in front wing, to the subnodus or a trace before or beyond in hind wing (fig. 10).

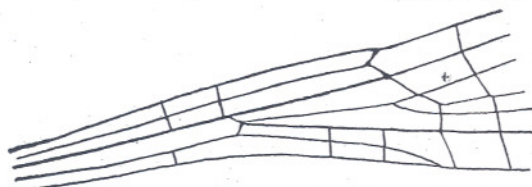


Fig. 10. — *Risioneura selysi* FOERST. ♂ Soemba. Basal portion of hind wing.

Abdomen long and slender, almost completely black, very shining. Sides of segm. 1 and latero-ventral border of 2 narrowly orange. Dorsum of 2 unmarked. Minute transverse orange spots on the dorsum and

very diffuse brownish sub-terminal shades at the sides of segm. 3-6. Segm. 7 black; 8 and 9 largely orange above and at the sides; the mark on 8 occupying nearly the whole dorsum and basal half of sides, that on 9 slightly smaller, only reaching $\frac{3}{4}$ of the dorsum and $\frac{1}{3}$ of the sides. Segm. 10 black, with a transverse, orange, mid-dorsal streak.

Anal appendages black. The superiors short, sub-triangular and rather flattened, when viewed from above, each with a large median off-shoot, directed vertically downwards and backwards, narrowed apically and strongly pointed. Inferior appendages much longer; each lateral lobe conspicuous about as long as median process of superiors, interior lobe narrow, both closely approximated in their basal half, then diverging and directed almost horizontally backwards; tips slightly swollen and rounded (fig. 11, Flores).

Length: abd. + app. 31-33, hw. $19\frac{1}{2}$ - $20\frac{1}{2}$ mm.

♂ juv. (Soemba). — Light parts of head and thorax dull ivory-white, the dorsal bands showing a greyish green tint whilst the lateral markings are of a delicate ivory-yellow colour. The square spot on the metepimerum and its succeeding line light blue and the dark middle-pieces of abdominal segments 3-6 reddish brown; remaining segments black, but 8-9 with their dorsal markings already orange. — The very curious colour-pattern of the thorax, so markedly different from that shown in the adult stage, gives this insect a very striking appearance. First to appear are evidently the orange marks on the terminal segments of abdomen, last those on thorax and head.

♀ ad. (Soemba). — Labium black, yellowish at base. Anteclypeus dark brown. Coloration of the head as in the male, but the light parts are yellow instead of orange. Eyes as in male. Prothorax marked with yellow. Anterior lobe enormously swollen, directed vertically upwards, divided into two widely separated lobes, when seen from above; each of these lobes at first curled outward and then inwards, to form a scale-like hollowing, on the bottom of which an almost circular concave saucer is inserted. Median lobe convex, simple. Posterior lobe with two pairs of processes; its side-lobes conspicuously raised, widely separated from each other and provided with a long and thin flattened process, directed vertically upwards. The posterior (inner) part consists of two earlike lobes, slightly convergent with their broadly rounded ends and armed with a row of fine denticles on their median border (fig. 12, Flores).

Synthorax deep black with bright yellow markings. Complete almost straight antehumeral bands, and two yellow lateral bands, that on the metepi-

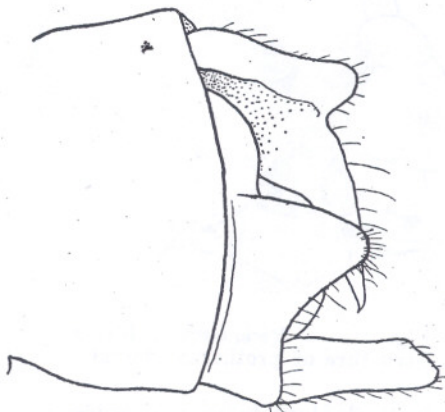


Fig. 11. — *Risioneura selysi* FOERST.
♂ Flores. Anal apps., left side view.

merum being complete and much broader than in the male. Latero-ventral border narrowly blackish (fig. 9c, Flores). Ventral side of thorax yellow. Legs yellowish brown, exterior sides of femora and interior sides of tibiae and tarsi black with bluish pruinescence.

Wings hyaline, neuration as in male (*Cu1* reaching hinder margin at subnodus in hind wing). Pterostigma dark brown, a trace longer than in male.

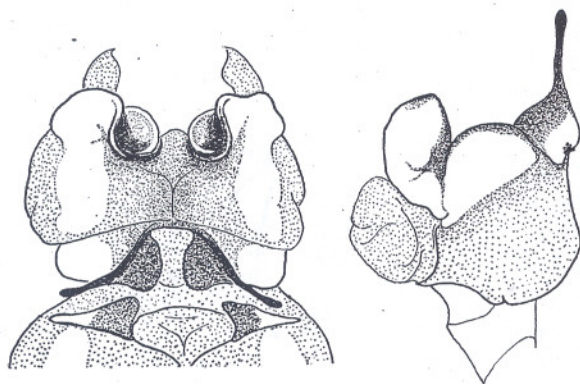


Fig. 12. — *Risioneura selysi* FOERST. ♀ Flores. Structure of prothorax, dorsal and lateral view.

Dorsum of abdominal segments 2 and 6 - 10 black, of remaining segments dark reddish brown, except broad terminal rings on 3 - 5 which are likewise black. Minute transverse white streaks at base of 2 - 6, but no continuous longitudinal line at the sides of terminal segments. Segm. 8 with a dull orange mark, occupying the whole dorsum, this mark much constricted in the middle. 9 black, largely orange apically, this mark occupying $\frac{4}{5}$ of the segment on dorsum, about $\frac{1}{3}$ aside. In the other female the whole dorsum of 8 and 9 is coloured. Segm. 10 and appendages black. Valves dull orange, tipped with black.

Length: $30\frac{1}{2}$, 19 mm.

I am unable to detect important differences between specimens from Soemba and Flores. Structure of female prothorax, shape of male anal appendages and neuration are all exactly similar. Only the extension of the orange thoracic markings is slightly but constantly different in the male sex (cf. fig. 9a and b), but not so in the female. Further the coloration on the terminal segments of abdomen is somewhat variable in both series of females, the marks however being always very conspicuous, occupying most of the dorsum. Lastly, the insects of Flores are smaller than those of Soemba, the measurements of the former being: ♂ abd. + app. $29\frac{1}{2}$ -31, hw. 18-18½; ♀ $28\frac{1}{2}$ -30, $18\frac{1}{2}$ -19½ mm.

The following distinctive characters of the timorese race of *selysi* are taken from Ris's description: —

Timor

Soemba — Flores

1. Dorsal thoracic markings of female narrower, reaching only half up the dorsum; dorso-apical markings

1. Dorsal thoracic markings larger in both sexes, in female broad and occupying almost the whole length

- on metepimerum reduced to mere triangular spots. Female with terminal light rings on segm. 8-9 narrow;
2. Female with posterior prothoracic processes convergent, strongly bent inward to each other;
 3. Ventral side of thorax entirely black;
 4. Measurements: ♂ abd. 36, hw. 22, ♀ 36, 23 mm.
- of dorsum; dorso-apical markings on metepimerum very conspicuous, often connected with the latero-ventral stripe. Female with segm. 8-9 largely coloured, markings often occupying the whole dorsum;
2. Female with posterior prothoracic processes not bent inward, distinctly divergent;
 3. Ventral side of thorax entirely yellow;
 4. Measurements: 32, 20; 30½, 19 (Soemba), 30, 18; 29, 19 (Flores).

Other differences can not be given; a comparative examination of the timor-ese specimens would be desirable.

Risioneura fruhstorferi KRÜGER 1898 (figs. 13 - 16).

Alloneura Fruhstorferi ♂ KRÜGER (*Stett. ent. Zeitung*, 59, 1898, pp. 138-139).

— Hab.: Java.

Caconeura Fruhstorferi ♂ RIS (*Abh. Senckenb. Naturf. Ges.*, 34, 1913, pp. 508, 512). — Hab.: Java.

Caconeura fruhstorferi ♂ FRASER (*Treubia*, VIII, 3-4, 1926, p. 493). — Hab.: ?Java.

Material studied: 72 ♂, 43 ♀ (partly juv.) Java occ., Batoerraden, G. Slammat, 760 m., 29. V, 10 - 12. IX, 20 - 23. XI, 2 - 18. XII. 1927; 26. II, 14 - 16. IV, 2 - 17. V, 8 - 11. VI, VII, 14 - 24. VIII, 21. X. 1928; 1. V. 1929. — 7 ♂, 4 ♀ Java mer., isl. Noesa Kambangan, 19 - 26. IX. 1927; 11. II, 1. III, 22. IV, 7. VI. 1928. — Id., res. Banjoemas, Djeroklegi, 10 - 100 m., 20. X. 1929, F. C. DRESCHER leg. — 2 ♂, Id., Preanger, G. Halimoen, 450 m., III. 1927, G. OVERDIJKINK leg. — 2 ♂, 1 ♀, Java or., Idjen plateau, Blawan, 950 m., 29. V, 10 - 11. VI. 1924, Dr. K. W. DAMMERMAN leg. — 5 ♂ ad., Falls at foot of G. Pakiwang, Lake Ranau, Sumatra mer., ca 500 m., 30 - 31. X. 1929, Mrs. M. J. VAN STEENIS leg. — 2 ♂, 1 ♀ (in cop.), G. Tanggamoos, forest-reservate Oeloebeloe, ca. 300 m., and Kotaagoeng, Lampongs, Sumatra mer., 31. III. and 2. VI. 1929, F. C. DRESCHER leg.

Allotype, G. Slammat, 16. IV. 28.

♂ ad. — Labium black, slightly whitish at base. Face shining black with a transverse orange band running from eye to eye, covering frons and postclypeus as in *selysi*. At the side of each lateral ocellus a minute spot dull orange. Head otherwise black. Antennae black. Eyes dark reddish brown.

Prothorax and synthorax marked with bright orange, as described by KRÜGER. In all specimens examined by the author the light fascia covering the

mesepisternum reaches half-way up the dorsum (not: "... oben vor dem Rande aufgehörend", as stated by KRÜGER). (fig. 13a).

Wings usually hyaline, but in very old specimens distinctly yellowish, especially in the anterior part of the wing. Pterostigma black, oblong, about $1\frac{1}{2}$

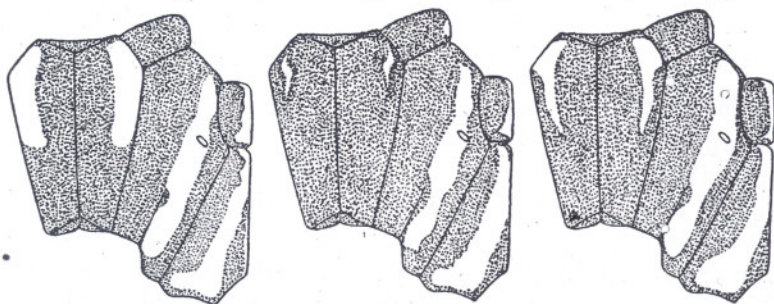


Fig. 13. — *Risioneura fruhstorferi* KRÜG., Java.
Colour-pattern of synthorax; a. adult male, (Slamat), b. large female ad., idem, c. small female ad., (Noesa Kambangan).

times as long as broad, covering one cell. Position of *Ac* as for genus; vestige of *Ab* absent. *Cu1* reaching hinder margin less than half a cell beyond the nerve descending from quadrilateral in front wing, about $1\frac{1}{2}$ cell in hind wing, but never reaching subnodus (fig. 14).

Abdomen very long and slender, black. Segm. 1 with a lateral orange spot, 2 with two rounded dorsal spots of the same colour at base, a light streak

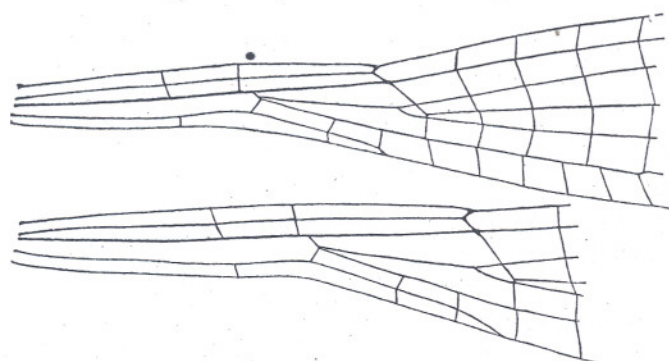


Fig. 14. — *Risioneura fruhstorferi* KRÜG., Java.
Basal portion of hind wing; a. small ♂ (Noesa Kambangan), b. large ♂ (Slamat).

above genitalia and a minute spot on each side near the end of the segment. On segm. 3 only paired basal spots are sometimes visible. Dorsum of 8-9 largely sky-blue, on 8 the apical $\frac{1}{5}$, on 9 the apical half remains black. Segm. 10 and appendages black. Superior appendages short, each with a large median

tooth, directed downwards and backwards. Inferiors longer, each divided into exterior and interior parts, the latter being longest and closely approximated (fig. 15 and Pl. 7, fig. 4 in RIs's paper).

Length: $31\frac{1}{2}$ - 38, $19\frac{1}{2}$ - $24\frac{1}{2}$ mm.

The female has not yet been described. The following lines may characterize it.

♀ ad. — Light markings on head as in male, the orange colour less intensive, often pale whitish, but in fresh and adult females dull orange. Labrum and

black portion of frons very shining. Prothorax marked with orange. Shape of anterior lobe much as in *selysi*, swollen, directed upwards and divided into two separated lobes, when seen from above; each of these lobes bent outwards laterally, then curled inwards, to form a scale-like hollowing, its anterior part furnished with a deeply concave appendix, bright yellow in colour. Median lobe slightly convex. Posterior lobe with two pairs of processes; its side-lobes widely separated from each other, raised and provided with a rather long, flattened process, directed vertically upwards. The posterior (inner) part consists of two ear-like lobes (fig. 16, Noesa Kambangan).

Synthorax deep black but with a distinct coppery-red reflex, especially above. Thoracic markings orange above, lighter at the sides. Antehumeral band incomplete, fairly broad at base but soon narrowed and pointed, extending at a maximum slightly less than half-way up the dorsum; in many other specimens the lines are reduced so as to be almost absent. Complete orange band on metepisternum and a second on metepimerum, widened below the wing base. Posterior half of latero-ventral border black (fig. 13b-c). Ventral side of thorax entirely yellow. Legs black, interior sides of femora yellowish brown, exterior sides of tibiae reddish.

Wings hyaline, neuration as in male. *Cul* sometimes reaching subnodus in hind wing. Pterostigma dark brown, less than $1\frac{1}{2}$ times as long as broad.

Abdomen almost completely black, even at the sides and underneath. Segm. 1 with a large yellow spot aside and 2 with two very small basal spots on the dorsum. Minute transverse yellow points at base of segm. 3 only. Dorsum of 8

with a large circular or somewhat triangular basal marking, blue in colour and occupying $\frac{1}{3}$ - $\frac{3}{4}$ of the segment. Abdomen otherwise black, except a light point at base of valves.

Length extraordinary variable: $29\frac{1}{2}$ - $36\frac{1}{2}$, 22 - 26 mm.

The smallest fe-

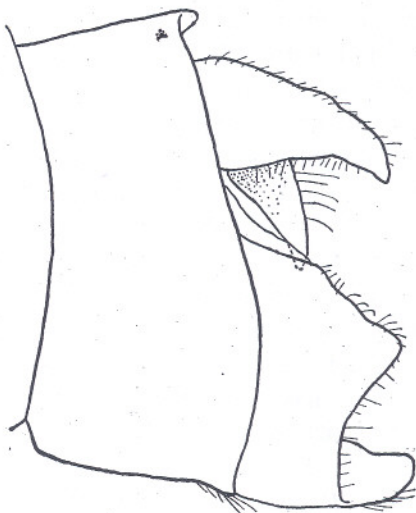


Fig. 15. — *Risioneura fruhstorferi* Krüg., ♂ Java. Anal apps., left side view (Slamat).

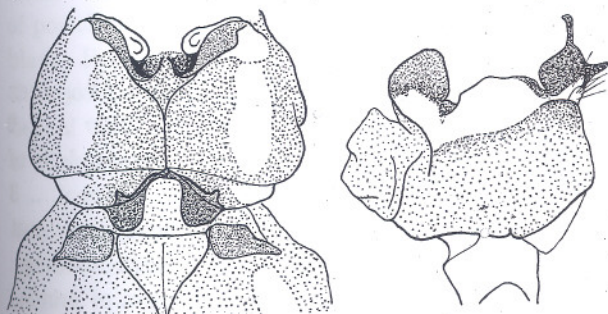


Fig. 16. — *Risioneura fruhstorferi* Krüg., ♀ Java. Structure of prothorax, dorsal and lateral view (Noesa Kambangan).

male which I have seen measures only abd. 28, hw. $19\frac{1}{2}$ mm. It has rather long antehumeral stripes, but on the metepimerum the dorsal portion of the light fascia is isolated and reduced to a triangular spot. The light markings on thorax and abdomen are of a light greenish colour, but the band across the frons is distinctly orange. This example was taken on the island Noesa Kambangan and agrees with all other specimens taken there in its small size, comparatively long antehumeral lines and reduced metepimeral band.

I have chosen one of the large females from G. Slamats as the allotype of *fruhstorferi*.

Apparently a very common species on suitable places. On G. Slamats Mr. DRESCHER observed *fruhstorferi* along much sloping mountain-brooks with heavy stones in the bed. Many specimens were taken in copula. The colour of the living insect is deep orange in both sexes, alternated with black and clear blue. The orange colour of the thorax and the blue spots on the terminal segments rapidly disappear when the insect is killed in acetic ether; in most of the specimens the bands on the thorax are discoloured and faded.

The *fruhstorferi*'s of South Sumatra do not differ from those of Java; their size is comparatively large and the colours are beautifully preserved. In all specimens from Ranau the wings are dark yellow, as in some males from G. Slamats and Halimoen and in those from the Idjen plateau in E. Java.

In defining the oriental members of the old genera *Disparoneura* and *Caconeura*, I have accepted LAIDLAW's arrangement, proposed in Proc. Zool. Soc. London, 1920, p. 338. In the following key I have arranged the principal characters of those species which are known to occur in Java, with the addition of one, viz., *R. selysi* FOERSTER, from the Lesser Soenda Islands. The type-locality of *C. lansbergei* SELYS is unknown, but FOERSTER (Ann. Soc. ent. Belg., XI, 1896, pp. 424-425) described the presumed female from Java. It seems better to ignore this species until exact material is available. The diagnosis of *C. humeralis* SELYS is taken from the original description; it seems very rare in Java and I have seen not a single specimen of it. The only Javanese record of it is Moela, G. Sewoe, E. Java, 1 ♂, II.1911, E. JACOBSON leg. (cf. RIS, Tijdschr. v. Ent., 55, 1912, p. 161, Pl. 7 fig. 3 — anal appendages).

KEY TO THE SPECIES.

1. *Ac* situated about midway between *Ax1* and *Ax2*. *Ab* absent altogether. Anterior lobe of female prothorax deeply excavated in dorsal view 2
- Ac* situated at level of *Ax1*. Vestige of *Ab* always present. Anterior lobe of female prothorax almost entire in dorsal view 3
2. ♂ Episternum of mesothorax with brilliant scarlet bands, occupying most of the dorsum; segm. 8-9 of abdomen with scarlet or orange markings. ♀ with a pair of very long and thin processes at posterior margin of prothorax and with complete light bands on mesepisternum. Lesser Soenda Islands

Risioneura selysi FOERST.

- ♂ Episternum of mesothorax with incomplete pale or orange bands, occupying the lower half of dorsum; segm. 8-9 of abdomen with clear blue markings. ♀ with a pair of short and thin processes at posterior margin of prothorax and with light bands on mesepisternum much reduced. Sumatra, Java
Risioneura fruhstorferi KRÜG.
3. Coloration of male bright orange and black; head with two light bands from eye to eye. Episternum of mesothorax almost entirely orange. ♀ with straight and broad antehumeral lines and with its prothorax shaped as in fig. 8. Java *Caconeura delicatula* sp.n.
Coloration of male almost entirely black, or episternum of mesothorax with only narrow carmine stripes; head without clear markings. ♀ with narrow but complete antehumeral lines 4
4. ♂ Episternum of mesothorax entirely black and lateral stripes reduced to mere traces (ad.). Coloration whitish. ♀ with its prothorax shaped as in fig. 4. Java *Caconeura corvina* sp.n.
♂ Episternum of mesothorax with fine carmine antehumeral lines and with lateral stripes brown. ♀ Prothorax: "lobe médian avec une tache livide, le postérieur très-largement échancré, les côtés de l'échancrure redressés en deux lobes étroits" (SELYS). Malacca, Java ... *Caconeura humeralis* SELYS

Subfam. *AGRIONINAE*.***Agriocnemis minima* SELYS 1877 (figs. 17-18).**

Agriocnemis minima SELYS ♂ (*Synopsis des Agrionines*, Agrion, 1877, pp. 51-52). — Hab.: Java.

Agriocnemis minima ? KRÜGER ♂ (*Stett. entom. Zeitung*, 59, 1898, p. 126). — Hab.: Penang.

Material studied: 3 ♂ semiad., Java mer., res. Banjoemas, Patimoean, 9.III.1929, F. C. DRESCHER leg. — 1 ♂ ad., Java (Mus. Brussels). Holotype.

♂ semiad. (Patimoean). — Ventral side of head and labium yellow. Genae and base of mandibles yellowish green. Labrum black, very shining, its anterior part bright yellow. Frons and anteclypeus clear grass-green, postclypeus shining black. Vertex deep black, this colour extending in front to a level between base of postclypeus and median ocellus, its margin rather irregular in front. Antennae black. Postocular lobes with large, transverse 7-shaped spots, lying down on their sides, each of these spots with its tail separated from a transverse band behind the two lateral ocelli; this band of equal width and all three marks of a clear grass-green colour. Occiput largely green. Eyes dark brown.

Prothorax long, black; anterior lobe wholly green, sides of median lobe of the same colour. Posterior lobe divided into three parts, finely bordered with green over its entire length; its median part strongly projecting, not elevated, almost square (fig. 17).

Synthorax grass-green and black; dorsum black with straight, narrow antehumeral lines. Humeral black band of equal width as each of the median

black parts. Antealar sinus with its anterior margin green. Sides grass-green, dorsal end of second lateral suture with a conspicuous oval black spot. Ventral side of thorax clear yellow. Legs clear yellow, exterior sides of femora with a thick black band, almost touching the base of each. Interior sides of tibiae black at base; ends of tarsal joints and spines black.

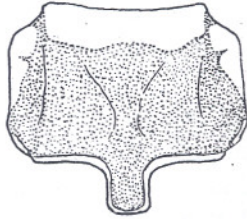


Fig. 17. — *Agriocnemis minima* SELYS, ♂ Java. Structure of posterior lobe of prothorax.

Wings very short. Neuration light ochreous. Post-nodal index: $\frac{5.5}{4.4}$. Pterostigma rather high, clear orange between black nervures, not entirely covering one underlying cell.

Abdominal segments 1-7 green with bronzed black markings; 8-10 orange and black. Segm. 1 with a square black mark occupying the whole dorsum, articulation green; 2 with broad dorsal mark from base to apex, enclosing two stretched-oval windows just before the middle of the segment. This black marking overlapping a part of the sides, strongly constricted before the apex, connected with the distal margin of the segment by a short stalk-like longitudinal stripe. Segm. 3-5 with gradually enlarged longitudinal stripes on the dorsum from base to apex, each of them being slightly constricted at base, considerably widened before the end and finally again constricted. On segm. 6 and 7 this black band is only constricted at the base of each. Articulations black. Segm. 8-9 gradually widened towards their apices, 8 with its basal half black above, fading into bright orange; 9-10 entirely orange, save for a small mid-dorsal triangular black spot at base of 9 and a narrow black margin at base of 10.

Anal appendages orange, marked with black and shaped as in fig. 18.

Length: abd. + app. 15 - 15 $\frac{1}{4}$, hw. 9 $\frac{1}{2}$ - 9 $\frac{3}{4}$ mm.

I have compared the fresh males from Patimoean with the type specimen in Mus. Brussels, with which they perfectly agree. There are but slight discrepancies as regards colour, because the type is fully mature, showing a distinct blue coloration, whereas this is replaced by grass-green in the additional males. The terminal abdominal segments of SELYS's specimen however, are still orange and black. The size too is a trifle larger in the new examples. — This stage of maturation is possibly comparable with that demonstrated in males of *femina* Br., showing their

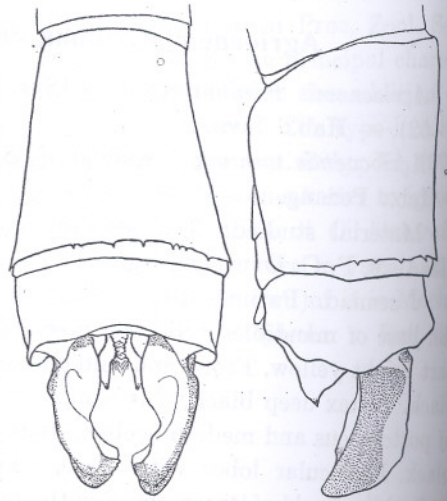


Fig. 18. — *Agriocnemis minima* SELYS, ♂ Java. Anal apps., dorsal and lateral view.

terminal segments of a bright orange red colour. Almost everywhere in Java I observed red-males of *femina* in company with adult specimens with their abdomen completely darkened and with thorax densely powdered with white. I am therefore inclined to suspect a corresponding development of the colour-pattern in the present species.

KRÜGER's record of a male *minima* (loc. cit.) taken in Perak seems rather doubtful. It is possible that he has examined a true *nana* male; indeed the two species are very closely allied, though certainly distinct.

Agriocnemis ? nana LAIDLAW 1914 (figs. 19-20).

Agriocnemis nana ♂ LAIDLAW (*Rec. Ind. Mus.*, 8, 1914, p. 348, Pl. XVI, fig. 10). — Hab.: Kachin Hills, Upper Burma.

Agriocnemis minima ? ♂ KRÜGER (*Stett. entom. Zeitung*, 59, 1898, p. 126). — Hab. Penang.

4 ♂ ad., Malacca, Perak, Kwala Kangsar, B. JACHAN vend. (Mus. Hamburg).

♂ ad. — Labium whitish. Labrum shining blue, with its basal part sharply defined black. Face, including clypeus and base of mandibles, light blue. Vertex deep black, this colour extending in front to a level slightly before the base of antennae, touching base of postclypeus mid-dorsally and including the frons. On either side behind the blue postclypeus a narrow blue off-shoot, projecting inwards. Dorsal surface of head otherwise bronzed black, very shining. Antennae reddish brown. Postocular spots blue, slightly narrower and more elongated than in *minima*, touching a blue transverse band of equal width, lying behind the ocelli. Occiput largely pale blue. Eyes dark brown.

Prothorax long, black; anterior lobe blue, sides of median lobe pale greenish blue. Posterior lobe divided into three parts, finely margined with citron-yellow; its median lobe pale greenish blue. Posterior lobe divided concave in front, scale-like and slightly elevated, its posterior margin slightly notched (fig. 19).

Synthorax slender, with very narrow, straight blue antehumeral lines. Humeral black bands and antearlar sinus as in *minima*. Sides bluish white, a small blackish spot at dorsal end of second lateral suture. Ventral side whitish.

Coxae and legs white. Distal $\frac{2}{3}$ of exterior sides of femora black, spines dark reddish brown.

Wings excessively short, reticulation pale. Postnodal index $\frac{5.5}{4.4}$. Pterostigma much narrower than in *minima*, white between black nervures; lower half much darker than its upper portion and covering one underlying cell.

Abdominal segments 1-10 clear blue, marked with bronzed black. Segm.



Fig. 19. — *Agriocnemis ? nana* Laid. ♂ Perak. Structure of posterior lobe of prothorax.

1 - 2 with dorsal black markings very similar in shape to those in the foregoing species, but narrower and only occupying the dorsum of the segment. Segm. 3 - 5 with longitudinal lines narrow, restricted to the dorsum, the dorso-lateral blue broadly visible as seen from above, especially so on dorsum of segm. 4 - 5. Before the end of each segment the dorsal black suddenly widens to form a transverse umbrella-shaped line, partly covering the sides, this mark followed again by a strong constriction, the black finely connected with the articulation.

On segm. 6 the dorsal black stripe is somewhat broader, narrowed in front, widened before the end and broadly connected with the articulation. Segm. 7 with an elongated black line only occupying the dorsum and not reaching the apical margin of the segment, ceasing at about $\frac{2}{3}$ - $\frac{3}{4}$ of its length, bluntly pointed. Segm. 8 blue with a pointed triangular black mark at base, occupying $\frac{1}{5}$ of its length. 9 blue with a large black ring, almost occupying the whole segment, whilst the latero-ventral and apical margins remain blue. 10 blue with a narrow transverse black line at base, somewhat more extensive aside.

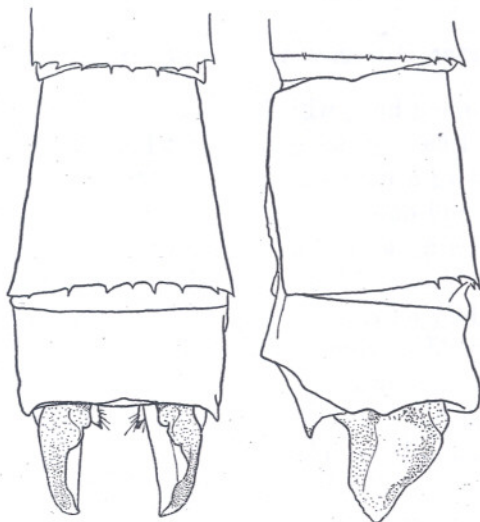


Fig. 20. — *Agriocnemis? nana* LAID.
♂ Perak.

Anal apps., dorsal and lateral view.

nana also belongs, all seem to differ but slightly from each other, though we may suppose that most of the described species are really distinct. As follows from the description the specimens of *nana* from Perak do not sufficiently agree with LAIDLAW's account on specimens from Upper Burma and therefore I originally described them as new. When examined in their natural position the superior anal appendages seem to be completely devoid of a proximal tooth at their ventral margin, but a closer examination brought to light that a well-developed tooth-like projection is really present, though only visible in moistened or living examples in which the appendages can be moved and voluntarily flexed. Therefore much hesitation was excited by LAIDLAW's figure of the terminal segments of *nana* — apparently not drawn from a specimen which was intention-

Anal appendages largely blue, the superiors marked with black exteriorly, with yellow inside; in natural position shaped as in fig. 20. From the ventral margin of each of the superiors depends a large hook-like structure, which is directed downwards and at its apex slightly outwards and backwards, with a crescentic posterior margin. Inferior appendages with a diamond-shaped incision, when viewed from aside and with pointed tips (cf. LAIDLAW's fig. 10, l.c.).

Length: abd. + app. $14\frac{1}{2}$, hw. $8\frac{3}{4}$ mm.

The quite numerous representatives of the *minima*-group to which

ally prepared for this purpose! Moreover FRASER in his paper on Indian Odonata in the Pusa collection (Mem. Dept. Agric. India, 7, 1922, pp. 52 - 55, Pl. 6 fig. 1,4) described both sexes of two additional new species belonging to the group, viz. *A. d'abreui* and *A. clauseni*, from Assam, of which *d'abreui* seems to be quite distinct but *clauseni* is said by the author to be very much related to *nana* LAID. This species is characterized in having its frons and its terminal abdominal segments very dissimilarly coloured and, besides, in having no less than 9 post-nodal nervures in the front wing. FRASER's figure of the male appendages however, is very similar to that given in the present paper for *nana*, though in *clauseni* the proximal tooth is again very clearly shown and nothing is said about the position of it looked at *in situ*. However it may be, I do not dare to theorize in this respect and it seems wise for the present to regard all species as distinct. I refer my specimens to *nana* with much doubt, giving the differences in a table, as follows: —

<i>nana</i> (Burma)	? <i>nana</i> (Penang)
1. Frons blue with a black line;	1. Frons black;
2. Segm. 7 of abdomen with a complete dorsal black line; 8 with a black mark confined to the dorsum for its first half, for the second half it expands on to the sides of the segment; 9 - 10 almost entirely black save for a small blue area on the lower parts of the sides of 9;	2. Segm. 7 of abdomen with dorsal black line incomplete, ceasing at $\frac{2}{3}$ - $\frac{3}{4}$ of its length; 8 entirely blue, save for a small triangular basal spot at base on the dorsum, occupying most of the segment; 10 blue, with a narrow line at base, somewhat enlarged aside;
3. Superior anal appendages bluntly conical with their ventral hook-like projection at base rather rounded apically;	3. Superior anal appendages almost pointed, with their ventral projection at base pointed apically;
4. Length of abdomen (incl. apps. ?) 18, of hind wing 9 mm.	4. Length of abd. + app. $14\frac{1}{2}$, of hind wing $8\frac{3}{4}$ mm.

The two forms may ultimately prove to represent distinct races of a single species. It may be noted that the present example is perhaps the smallest of all living Odonata!

***Teinobasis helvola* sp. n. (fig. 21).**

1 ♂, 1 ♀ ad. (in cop.), S. Celebes, Maros, VI. 1929, G. OVERDIJKINK leg.
Allied to *tenuis* MARTIN.

♂. — Labium, base of mandibles and genae whitish, Labrum entirely black. Anteclypeus whitish, postclypeus shining jet-black with its anterior border nar-

rowly white. Dorsal surface of head and postocular space dark greenish bronze, almost black; area behind the ocelli slightly pruinose. Occiput and lower surface of head yellowish. Basal joints of antennae white. Eyes bright olive-green.

Prothorax and synthorax golden-red above, with distinct pinkish hue; light pinkish to almost white at the sides. All sutures bluish pruinose, including margins of prothorax and dorsal ridge of episternum of mesothorax, along which it is developed as fine bluish white lines. Posterior border of prothorax slightly elevated, straight and completely rounded. Hinder margin of antealar ridge broadly black. Coxae and legs pale yellow, terminal half of exterior sides of femora diffusely brown; spines short, black at base. Tarsal claws without teeth. Ventral side of thorax white, evenly powdered with bluish white.

Wings hyaline. *Ac* situated much nearer the level of the second antenodal cross vein than to the first (about 1 : 6). *M* $\bar{3}$ and *R* \bar{s} arising at subnodus, very close together but separate at their origin for a length of about one cell, then gradually diverging. Postnodal index $\frac{17.17}{15.15}$. Pterostigma smaller than one underlying cell, slightly oblong, black, bordered with yellow between black nervures.

Abdomen long; segm. 1 - 2 and extreme base of 3 pale red, dorsum of 3 - 7 black, rather buff, this colour overlapping the sides for their terminal $\frac{1}{6}$ - $\frac{1}{7}$ parts, forming black annules. Narrow yellowish basal rings on segm. 4 - 7 and olive-green or yellowish green sides. Distal $\frac{1}{5}$ of segm. 7 and remaining segments, including anal appendages, entirely orange-red. Posterior border of segm. 10 strongly elevated, showing in its middle an arch-like projection, blackish enfumed at its acute margin; below this structure two small tooth-like lobes project from the almost vertical inner side of the segment. Anal appendages as in typical *Teinobasis*; upper branch of superiors short, knob-like and rather rounded; lower branches much longer, though shorter than the inferior appendages, gently curved upwards with black tips. Inferior appendages longest, thick

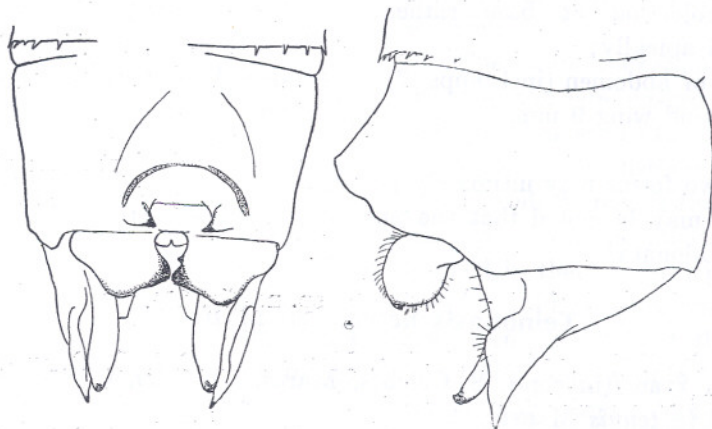


Fig. 21. — *Teinobasis helvola*, sp. n. ♂ Celebes.
Anal apps., dorsal and lateral view.

at base, distinctly swollen in their middle and finally tapering and much pointed, their tips nearly straight (fig. 21).

Length: abd. + app. 39, hw. $25\frac{1}{2}$ mm.

♀. — Very similar to the male, but much larger and with its colours more quiet. Labrum dull orange, with a thick black border at base, widened in front to form a spot-like mark. Anteclypeus whitish, postclypeus black, except its centre which is dull orangish. Head otherwise as in male. Vertex slightly pruinose. Posterior border of prothorax exactly as in male. Prothorax and synthorax cinnamon-coloured above, dull yellowish at the sides; all sutures pruinose as in the other sex, including medio-dorsal ridge of mesepisternum and humeral suture, along which it is especially developed. Ventral side of thorax and legs pale yellow; no black streaks at femora.

Wings hyaline, venuration as in male. Postnodal index $\frac{17.17}{16.16}$. Pterostigma dark grey brown, broadly bordered with yellow between black nervures.

Abdomen very long, rather robust. Ground-colour dull greenish yellow; dorsum of segm. 1-7 with black longitudinal bands, those on segm. 1-3 narrower than on the following segments and with slight metallic shine; these bands slightly constricted at base of segm. 3-6, widened before the end of each. On segm. 2 this mark is not sharply limited apically and ceases before the posterior border of the segment, whilst its sides are diffusely reddish green. Apical $\frac{1}{3}$ of segm. 7 reddish, the terminal black on dorsum ill-defined. Segm. 8-10, including appendages and valves orange red, unmarked.

Length: abd. 45, hw. $30\frac{1}{2}$ mm.

This species falls in RIS's group IA, together with *T. superba* SELYS and *tenuis* MARTIN. From the former it is readily distinguished by the absence of any dark markings on synthorax and by the different shape of male anal appendages (cf. RIS's fig. 22 in *Nova Guinea*, 13, 2, 1915, p. 100, 104).

In the male of *tenuis* the lower branch of the superior appendages is longer than the inferiors, whilst in *helvola* it is so in inverse proportion. Moreover the upper branches of the superiors are different in both species. Pale blue or whitish antehumeral bands, recorded by MARTIN and RIS for *tenuis* are wholly absent in the present species.

The considerable difference in size between the two sexes of this species is noteworthy, as it throws some light upon the extreme variability in size of some *Zygoptera*.

T. helvola is the third representative of the genus in Celebes.

Subfam. CORDULIINAE.

Hemicordulia tenera sp. n. (fig. 22).

1 ♂ ad., Java occ., res. Banjoemas, G. Slammat, Batoerraden, 760 m, 14.II.1929, native leg., F. C. DRESCHER.

Small, slender species, with weak integument.

♂ (Holotype). — Head large. Labium pale yellow, labrum dull orange. Clypeus dirty olive-brown. Frons with its ventral part only slightly flattened, rounded above and of a brilliant metallic green colour; lower half of the sides, against the eyes, and its anterior margin sharply defined olive-brown. Vertex rounded, bright metallic green. Occipital triangle conspicuous, its distal margin projecting and tumid posteriorly, slightly notched in its middle, chestnut-brown and very shining. Occiput otherwise shining black. Eyes brown.

Synthorax slender and very narrow, brilliant metallic green above and at the sides. Lower $\frac{1}{3}$ part of dorsum, meso- and metinfraepisternum reddish brown, without metallic lustre. Obscure brownish fascia showing through the metallic colouring on metepisternum and hinder part of metepimerum, very gradually turning to the metallic green ground-colour. Ventral side of thorax reddish brown, the metallic green areas more sharply defined at latero-ventral border than aside, the band along second lateral suture about 0.6-0.8 mm. broad, slightly deminishing ventrally. Antealar ridge and spaces between the wings brown. Legs very long and slender; coxae brown, trochanters and anterior sides of fore and middle legs dark reddish brown; otherwise black. Length of middle and hind femora, inclusive trochanters, 6.8 and 8 mm, respectively; of tibiae 5 and 7 mm. Tibial lamina dark brown, along distal $\frac{2}{3}$ of first pair, absent on second pair and along full length of third pair.

Wings evenly and distinctly saffronated all over, especially in basal half of hind wing. Neuration and pterostigma very dark reddish brown, almost black.

Nodal index: $\frac{5.7.7.5}{7.5.5.7}$. Cells between $R_s - R_{sp}$ $\frac{4.5}{4.5}$. Membranula reddish.

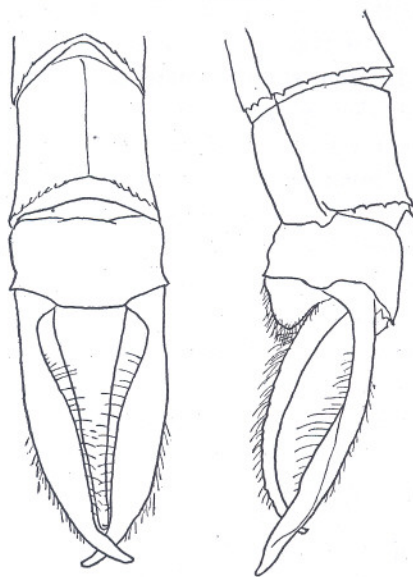


Fig. 22. — *Hemicordulia tenera*, sp.n.
♂ Java.
Anal apps., dorsal and lateral view.

Abdomen slender, almost cylindrical, not enlarged towards the end and not constricted at base; first two segments only very slightly widened. Segm. 1-2 dark brown, very shining, with traces of diffuse lighter spots aside. Auriculae absent, their places indicated by an almost invisible thickening. Segm. 3-10 very dark bronzed black, buff, without any indication of yellow markings, save for a very diffuse dorso-lateral lightening at margin of 7-8. Segm. 3 very shining, especially along latero-ventral border. Ventral parts of tergites narrowly margined with reddish and basal $\frac{1}{3}$ of segm. 7-8 likewise. Sternites black. Anal appendages weakly built, almost transparent, long and very slender, the superiors distinctly swollen in the middle and almost circular in

diameter, black at base and at the tips, otherwise reddish brown (fig. 22).

Length: abd. $< 31 + 3.5$, hw. $29 : 10$, pt. $\frac{1.6}{1.4}$ mm.

The present species recalls *H. silvarum* RIS rather closely, showing undeniable affinities to that delicate species. The male is easily recognizable by the different shape of its caudal appendages and by its more brilliantly coloured thorax, the brown markings on it being very inconspicuous and replaced by metallic green. Its buff, almost black abdomen strongly contrasts with the brightly coloured rest of the body. The very thin and long legs are further noticeable. — Certainly a shade- and jungle-loving species, probably breeding in small bogs or ponds in dense forest. It was taken by chance, together with a series of *Procordulia sumbawana* and *Macromia westwoodi*.

The female remains unknown.

Procordulia artemis sp. n. (figs. 23 - 25).

Material studied: 13 ♂, 2 ♀ ad. Java occ., G. Tangkoeban Prahoe, ca. 1500 m., 21.I, 8-20.V, 7.VIII, 23.IX, 7-26.X and 9.XI.1929, F. C. DRESCHER leg.

Several males ad., Id., Poentjak Pass, Telagawarna, ca. 1450 m., 30.III and 4.V.1930, M. A. L. leg. — 15 ♂, 2 ♀ ad., Id., Kawah Kamodjan near Garoet, 1650 m., 19.IV.1930, M. A. L. leg.

A small slender species of dark coloration, with broad and much pointed wings.

♂ ad. — Labium pale yellowish white. Mandibles and labrum dull orange, the latter with a rather defined squarish brown spot at base. Clypeus olive-brown. Frons much rounded anteriorly, its vertical portion granular, bright ferruginous in the middle, fading into dark olive-brown aside; upper portion brilliant metallic green as far as its anterior margin. Depression between frons and vertex deep. Vertex high, rounded aside, straight and truncated when seen in front, metallic green. Triangle and occiput dark brown, the latter slightly convex behind, very shining. Eyes emerald-green during life, very dark brown in dried specimens.

Synthorax rather robust, brilliant metallic green all over; in not fully mature specimens the metallic shine on mesinfraepisternum and metepisternum is intermingled with the dark reddish-brown ground-colour. Ventral side of thorax and spaces between the wings dirty reddish brown.

Legs long and slender, trochanters and anterior side of fore and middle legs dark brown. Legs otherwise black. Length of middle and hind femora, inclusive trochanters, 6.9 and 8.2 mm., respectively; of tibiae 5.8 and 7.2 mm. Tibial lamina dark brown, along distal half of first pair, absent on second pair and along distal $\frac{1}{7} - \frac{1}{8}$ of third pair. •

Wings comparatively short, broad at base and rapidly tapering, the tips much pointed. Almost hyaline with a very slight yellowish tint covering the whole surface. In very old males irregularly spotted with dark rusty amber. Base of hind wings with an ill-defined amber spot in the anal triangle not extending

beyond cubital cross vein. Neuration very similar to that in *siambawana*, nervures black. Pterostigma very small, in hind wing a trace shorter than in front. Membranula dark grayish black, somewhat lighter at extreme base.

Nodal index very variable. Antenodal cross veins in front wing 7-8 (70% with 7), in hind wing always 5; postnodal cross veins in front wing 5-6 (65% with 5), in hind wing 5-7 (about equally distributed, very rarely 8: two males in left hind wing). Triangles of front wing always traversed by one cross vein, of hind wing always free. Subtriangles in nearly all specimens three-celled, very rarely two-celled. Only one cross vein in cubital space, without exception. Radial supplement short, ordinarily 5 cells between *Rs-Rspl* in front wing, 6 in hind wing. Arculus oblique, in all specimens situated in the middle between first and second antenodal cross vein. Anal angle much rounded; triangle with a short vein in its apical third.



Fig. 23. — *Procordulia artemis*, sp. n.
♂ Java.
Left side view of genitalia; hair omitted.

Abdomen very slender, slightly constricted in the middle of segm. 3, then gradually enlarged towards the end of segm. 6 where it is broadest (3.4 mm.), finally narrowing again from the base of 7 to the end. Basal segments slightly swollen, much higher than wide, greatest width about 3 mm. Segm. 3-5 rounded above, then subtriangular in diameter, from about the middle of segm. 6 to the end of 9 with a distinct median longitudinal crest. Venter perfectly flattened. Tenth segment without crest on dorsum, about 1.5 mm. broad at base. Auriculae very small, knob-like, shining black.

Coloration dark bronzed-black, first three segments with distinct metallic green shine; middle segments with slight coppery-red reflex and terminal ones almost black. Segm. 5-8 with indistinct dull orangish streaks along the latero-ventral carina, on dorsum; these stripes very inconspicuous and badly defined in mature specimens. Otherwise unmarked. Sides of segm. 1-2 and basal half of 3 very shining. Ventral side of tergites dull brownish, their terminal fifth darkened.

Genitalia on second segment not very prominent, black in colour. Genital lobe subtriangular in general outline. Posterior hamuli much shorter than the lobe, usually partly invisible when seen from aside, thick at base, then constricted and considerably narrowed, strongly bent with rounded apex, straight in the median plane. Pile rather long and thin, white (fig. 23).

Anal appendages weakly built, very slender, black. The superiors about as long as segm. 9 + 10, widely separated at base where they are divergent for a short distance, thence bending inwards and meeting each other in their distal third, running straight and closely parallel towards the end. Tips very slender, rounded, each of them with a small bunch of very strong hair so as to give it a superficial appearance of being acutely pointed. Inferior appendage about $\frac{5}{6}$ as long as superiors, long-winded triangular (fig. 24).

Length: abd. $\frac{1}{2}$ + app. 36-38, hw. 34-35, pt. $\frac{1.8-9}{1.7}$ mm.

♀ ad. — Very similar to the male but differing in the following respects: —

Face uniform dull brownish, labrum usually less brightly coloured, its basal brown mark ill-defined. Vertical portion of frons in one female coloured as in the male, in the others dirty brownish; its upper portion less metallic. Eyes chestnut-brown, as also the occiput and a streak behind the eyes; otherwise black. Colour of synthorax and legs as in the male.

Wings palely saffronated all over. Basal yellow spot in cubital space inconspicuous (In one female the wings are distinctly cloudy yellow and the basal spot is more distinct). Neuration as in male; position of arculus similar in all

four specimens. Nodal indices: $\frac{5.8.8.5}{6.5.5.6'}$ $\frac{6.7.8.6}{7.5.5.7'}$ $\frac{6.9.9.6^*}{7.6.6.8'}$ $\frac{5.7.8.5}{6.5.5.6'}$

Pterostigma black.

Abdomen short and robust, almost parallel-sided for its entire length. Terminal segments very gradually and but slightly narrowed. Venter flattened. Basal segments slightly swollen, third segment not constricted. Coloration very dark blackish brown, segm. 2-3 slightly metallic green above, very shining aside. Remaining segments with coppery-red and purplish reflex as far as the end of segm. 6. Dull orangish, rather buff longitudinal streaks along latero-ventral margin of 4-8 broader than in male, these stripes not reaching the apical margins of the segments; on 6-7 each spot is narrowly divided into two parts by a very fine transverse black line connected with the dorsal black. Ventral surface as in male.

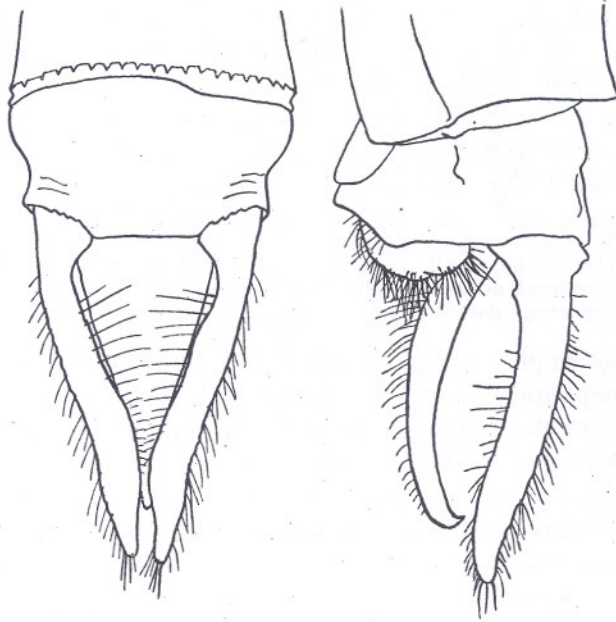


Fig. 24. — *Procordulia artemis*, sp. n. ♂ Java.
Anal apps., dorsal and lateral view.

Vulvar lamina with its upper margin slightly projecting ventrad when seen in profile, about as long as ninth sternite, which is prolonged well beyond the tergal margin, broader than long, its free margin triangularly notched, the lobes rounded and not widely distant, the surface with a longitudinal depression.

Anal appendages black, very slender and distinctly shorter than segm. 9 + 10 (about as long as segm. 9), gradually tapering towards the end, the tips almost pointed (fig. 25).

Length: abd. excl. apps. 32 - 35, hw 35, pt. $\frac{1.7}{1.6}$ mm. ⁶

The chief differences between this and *sumbawana* FOERSTER have been tabulated below, under the last named species.

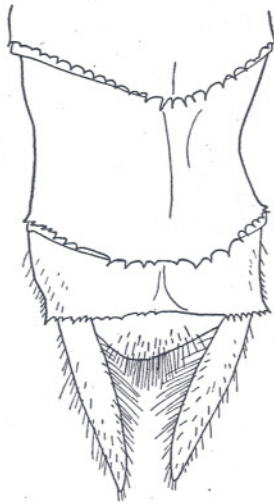
P. artemis was first discovered by Mr. DRESCHER on the slope of the volcano Tangkoeban Prahoe, at an elevation of about 1500 m., hovering above a very small muddy pool, situated about half-way the bottom of a funnel-shaped ravine surrounded by dense forest. Although this pool usually contains stagnant water, it is well-aerated by heavy rainfall and a dense submerse growth of *Hydrilla verticillata*.

On October 26, at about 10 o'clock in the morning, we visited this beautiful spot together but fruitless searched for the species nor did we succeed in securing its larva, although the sun had just appeared above the mountain's rail illuminating its favourite haunt rather invitingly.

As follows from the many successive dates of its capture, *artemis* does not seem to be very common there.

Along the shore of the much larger and rather deep Telagawarna, an old crater-lake belonging to the Gedeh-complex, the very swift males were also observed, but the species was especially common along very small marshy puddles in the immediate vicinity of the

Fig. 25. — *Procordulia artemis*, sp. n. ♀ Java. Terminal segments of abdomen, dorsal view.



hot sulphur springs of the Kawah Kamodjan, where its mating habits and the oviposition could be thoroughly studied. A complete account on its life-history and a description of the early stages of *artemis* will be given in a special paper dealing also with the biology of *sumbawana*, a species breeding in running waters but occasionally met with in company with the former. Both species are restricted to higher altitudes, at least so in Java.

Procordulia sumbawana FOERSTER.

Somatochlora sambawana ♂ FOERSTER (*Ann. Soc. ent. Belg.*, 43, 1899, pp. 64-65). — Hab.: Soembawa.

Procordulia karnyi ♂♀ FRASER (*Treubia*, VIII, livr. 3-4, pp. 472-473). — Hab.: Java.

Dr. FRASER has very kindly lent me the type male of his *Procordulia karnyi* from G. Tengger in East Java, the female (allotype, as indicated by FRASER on the pin-label!) being present in the collection of the Buitenzorg Museum. Both specimens were taken by Mr. HANS DOCTERS VAN LEEUWEN on 8.XII.1920 and 14.I.1921 respectively, at an elevation of about 1200 m.

Quite recently, FRASER informed to me in a letter dd. March 24th, that the second female (also indicated as allotype here!) from G. Tengger is in the British Museum and that it was compared some days earlier with a female of *sumbawana*. According to Dr. FRASER the specimen of *karnyi* differs from *sumbawana* in possessing more cross veins in the anterior part of the wing (*sumb.* $\frac{5.8.8.5}{7.5.5.8}$, *karnyi* $\frac{6.8.9.6}{8.6.6.8}$). As however the number of nodal cross veins is extremely variable in this genus, the above noted difference is without any value ¹⁾.

As to the male of *karnyi*, FRASER described the superior anal appendages of it as follows: — "... as long as the two last abdominal segments taken together, curving gently downwards from base, which is thickened, followed by a slight constriction, again thickening and finally tapering to a point" (loc. cit., p. 473). But in his letter to me the author writes: — "... but the anal appendages having had their apices broken off I am unable to compare them. This accounts for my not figuring them". Hence we are misinformed about the structure of these organs and therefore the description of their shape should be neglected.

The species was also reported from Wai Lima, S. Sumatra, leg. Dr. KARNY, but according to Dr. FRASER (in litt.), this record was erroneously given as not referring to *Procordulia*. The types of *karnyi*, now before me, do not differ in any respect from a series of *sumbawana* collected in various parts of the island. As *sumbawana* was apparently unknown to the author the Tengger specimens were considered as representing a new species.

It has been firstly reported from Soembawa by FOERSTER, and afterwards Java and Celebes were given as a habitat. In addition, MARTIN in the Selysian monograph, adds the Lesser Soenda islands Flores and Lombok to its territory and in the Brussels Museum I was enabled to examine a series of males from East Java (including a specimen from G. Tengger taken by FRUHSTORFER!), Soemba and Celebes, so that we can safely say that it ranges at least from Java to Timor, and Celebes.

Within the range of its distribution the species is not quite uniform, especially not in the shape of the male anal appendages and therefore a closer examination of a large number of specimens from different localities is necessary, with respect to a definition of its geographical races, which, I am strongly of opinion can ultimately be distinguished. For the present it seems wise to refer all members of this "Formenkreis" to *sumbawana* FOERSTER. A provisional outline of a new arrangement has already been elaborated by the author.

The most striking differences between *P. artemis* and *sumbawana* may be given as follows: —

¹⁾ Four females of Javanese *sumbawana*, now before me, have the following indices: $\frac{6.9.9.6}{9.5.6.8}$, $\frac{6.10.9.6}{9.6.6.8}$, $\frac{5.9.9.6}{7.6.6.7}$ and $\frac{6.8.9.6}{8.5.6.7}$, whereas the female in Mus. Buitenzorg has $\frac{6.8.9.6}{7.5.6.8}$, thus not markedly differing from the others!

artemis

Arculus in front wing situated at a level midway between first and second antenodal nervures or only slightly beyond.

Insect of smaller size and slender build.

♂ Superior anal apps. very slender, in profile view hardly thickened and without distinct nod at extreme base, very gradually narrowed to the end (fig. 24).

♀ Anal appendages about as long as segm. 9, very slender, gradually tapering from base to apex, tips almost pointed. In front wing below pterostigma no yellow area.

sumbawana

Arculus in front wing situated at a level much nearer the second than the first antenodal cross vein (from $\frac{1}{3}$ to $\frac{1}{8}$ of the length of the space).

Insect of comparatively large size and stouter build.

♂ Superior anal apps. more robust, in profile view much swollen and distinctly bent at base, then considerably narrowed and after their middle again much widened, rather club-shaped, finally more or less pointed.

♀ Anal appendages more robust, as long as segm. 9 + 10, after a slight constriction at base distinctly swollen and finally again somewhat narrowed, with rounded tips. In front wing below the pterostigma a large pale yellow or golden area.

Fam. AESCHNIDAE.

Subfam. AESCHNINAE.

Gynacantha bayadera SELYS-RIS.

Gynacantha bayadera (pars!) ♂♀ SELYS (*Ann. Mus. civ. Genova*, 30, 1891, p. 483). — Hab.: Sikkim.

Gynacantha bayadera ♂♀ RIS (*Ann. Soc. ent. Belg.*, 55, 1911, pp. 244-245). — Hab.: Java, Celebes, ? Darjeeling.

Gynacantha bayadera ♂♀ RIS (*Nova Guinea*, 13, livr. 2, 1915, pp. 111-112, fig. 35). — Hab.: Sikkim, Formosa, Banka, Java, Borneo, Celebes.

Gynacantha millardi (pars!) ♀ FRASER (*Treubia*, VIII, livr. 3-4, p. 479). — Hab.: Java.

Dr. RIS in a very clear exposition* of the systematical difficulties occurred in consequence of the hopelessly confused synonymy of this species, comes to the conclusion that SELYS's name *bayadera* can be adjudged with almost the same justice to two different species, the original description very clearly pointing to the fact that SELYS had two different species before him at that time (RIS, l.c.

1915). Dr. RIS further proposes to keep the name *bayadera* for the species inhabiting Sikkim, Formosa, the Great Soenda Islands and those situated more eastward. I follow RIS in this respect because *bayadera* nob. is at present well-known among all odonatists working in malayan dragonflies. It was characterized by the same author in 1911 (loc. cit., pp. 244-245) and a full description with a figure of the male anal appendages were given in „Nova Guinea”.

The double of *bayadera* nob. (male and two females from Palone and Bhamò in Burma; Mus. Brussels) of which MARTIN gave a figure of the terminal appendages in his monograph, needs a comparison with a series of related species described afterwards. A future monographer should also bear in mind MARTIN'S *G. saltatrix* of Tonkin.

The collection of the Buitenzorg Museum contains a female, taken near Buitenzorg, which was sent to Dr. FRASER for identification and was determined as *millardi* FRAS., a species from northern Peninsular India that according to its creator and to Dr. LAIDLAW is quite distinct. I have not seen any specimen of the true *millardi* but I am perfectly sure the female from Buitenzorg being identical with *bayadera* nob., of which I have examined good series from different localities in Java. It is a moderately common species in Java, more often found at higher elevations than in the coastal region. Specimens which I saw from Sumatra and S. Celebes are not different.

I can not judge whether *millardi* can be distinguished from *bayadera* nob. or not. If it is a distinct species the Javanese female was evidently wrongly identified.

***Gynacantha basiguttata* SELYS.**

Gynacantha javica ♀ FRASER (*Treubia*, VIII, livr. 3-4, pp. 479-480). — Hab.: Java.

Another large Aeschnine dragonfly taken in Buitenzorg, Java, and described by Dr. FRASER as a new species, has been recognized by me as an example of *G. basiguttata* SELYS, a rather rare species in Java and previously insufficiently known in the female sex. I am, however, perfectly sure that there can be no doubt about its identification as I have at my disposal a splendid series of this species, all taken by Mr. DRESCHER on various localities in western Java, among which are two pairs taken *in copula* on Noesa Kambangan, a small island on the south-coast. So I was fortunate enough to undertake a direct comparison leading to the above result. The specimen is adult and in good condition. To the ample description I have nothing to add. The light brown stripes in the anterior part of the wings, gradually passing into the rusty-brown spots at base, are present in all examined females and will serve to its recognition.

FRASER compares his specimen with *C. limbalis* KARSCH, a species of much larger size. Since the date of its description, about forty years ago, it has never been rediscovered.

Platycantha dirupta KARSCH.

Gynacantha reticulata ♂ FRASER (*Treubia*, VIII, livr. 3-4, 1926, pp. 478-479).

— Hab.: Kei.

Platycantha dirupta ♂♀ RIS (*Nova Guinea*, 9, livr. 3, 1913, p. 489 (key), 492-494, fig. 11 (anal apps. ♂), 12 (wings ♀)).

A recent examination of the type specimen of *Gynacantha reticulata* FRAS., a male from Kei Island, Gg. Daab, 14.IV.1922, no. 142, H. C. SIEBERS leg., present in the Buitenzorg Museum and labelled by Dr. FRASER., brought to light that this insect is a true *Platycantha* as could be concluded already from the original description, cited above.

The colours of this very mature specimen, especially those on the thorax, have much faded but otherwise it is in a perfect state of preservation. Other specimens of *dirupta* from S.W. New Guinea have been examined by the author in the Amsterdam Museum and were identified by Dr. RIS. The present male now before me, agrees so perfectly with RIS's description and his good figures of the very characteristic anal appendages, that there can be no doubt as to refer it to *dirupta* KARSCH, a species originally described from the same group of islands.

Apart from other venational characters, the genus *Platycantha* is readily distinguished from oriental *Gynacantha*'s by the two-celled anal triangle in the male sex, by the different shape of the head, etc.

EINIGES ÜBER DIE BIOLOGIE OST-INDISCHER MANGROVEKRABBen.

Von

J. VERWEY.

(Laboratorium voor het Onderzoek der Zee, Batavia).

INHALTSÜBERSICHT.

	Seite
Einleitung	169
Material und Methode	170
ERSTER TEIL. Die Zonenbildung in der Mangrove	172
A. Die Zonenbildung (Brachyura und Gastropoda)	172
B. Nähere Besprechung der Zonen	182
ZWEITER TEIL. Die Biologie von <i>Uca signatus</i> (HESS), mit vergleichenden Bemerkungen über die Biologie einiger anderen Krabbenarten.	199
1. Das Graben der Höhlen	199
2. Das Winken und seine Bedeutung	205
3. Die Aufnahme der Nahrung	210
4. Die Probleme der Krabbenatmung	224
5. Der Einfluss einiger Reize	247
a. Einfluss der Temperatur	247
b. Einfluss der Lichtreize	248
6. Die Fortpflanzung und Entwicklung	250
Zusammenfassung	255
Literatur	257

EINIGES ÜBER DIE BIOLOGIE OSTINDISCHER MANGROVE-KRABBen.

EINLEITUNG.

Die Fauna der Mangrove, des Gebietes der sogenannten Flutwälder, bildet oekologisch ein nicht weniger charakteristisches ganzes als die Flora. Der Salzgehalt des Wassers und des Bodens, die damit zusammenhängende Einformigkeit der Vegetation und des Schlammbodens, das stets wechselnde Spiel von Flut und Ebbe, die jeden Tag Futter bringen und zurücklassen, nicht zum mindesten die feuchtwarme Umgebung, diese zusammen bewirken das Zustandekommen einer Tierwelt, die mehr Interesse beanspruchen darf, als ihr bis jetzt zu Teil wurde.

Das Mangrovegebiet entsteht, wo Flüsse ins Meer ausströmen. Die Flüsse führen Schlamm an, der sich besonders da ablagert, wo die Schnelligkeit des Stromes geringer wird, wo das Land ins Meer taucht. Der feinste Schlamm wird ins Meer hineingeführt, der gröbere Schlamm bildet an der Küste einen Schlammboden, der während der Ebbe zum Teil trocken liegt, auf der Grenze zwischen dem Meer und dem Land legt die Mangrove dieses Land fest. Wo die Mangrove ausgedehnte Strecken einnimmt, fallen die Wälder von weitem auf. Als eine üppige dunkelgrüne Zone zeichnet sich die Küste jedem ab, der sich ihr über das Meer nähert. Man hat ein ausgedehntes Deltagebiet vor sich, in welchem die Gewässer, an Grösse abwechselnd von breiten Flüssen bis zu schmalen Gräben, sich verkriechen im Wald der Mangrovebäume, deren Stelzwurzeln dem Boden Festigkeit verleihen.

Die Tiefe des Mangrovegebietes, wenn man vom Meer aus in den Wald hineingeht, wird bestimmt durch die Stromstärke der betreffenden Flüsse und den Tidenhub. Wo die Flut bis zu zwei Meter über das Niveau der Ebbe reicht, ist die Zone breiter als da, wo der Unterschied nur einen Meter beträgt. Wo die Flüsse schnell strömen und dadurch das Meerwasser nicht eindringen lassen, setzt die Süßwasserflora sich fort bis dicht an das Meer (bei Batavia Moeara Angke).

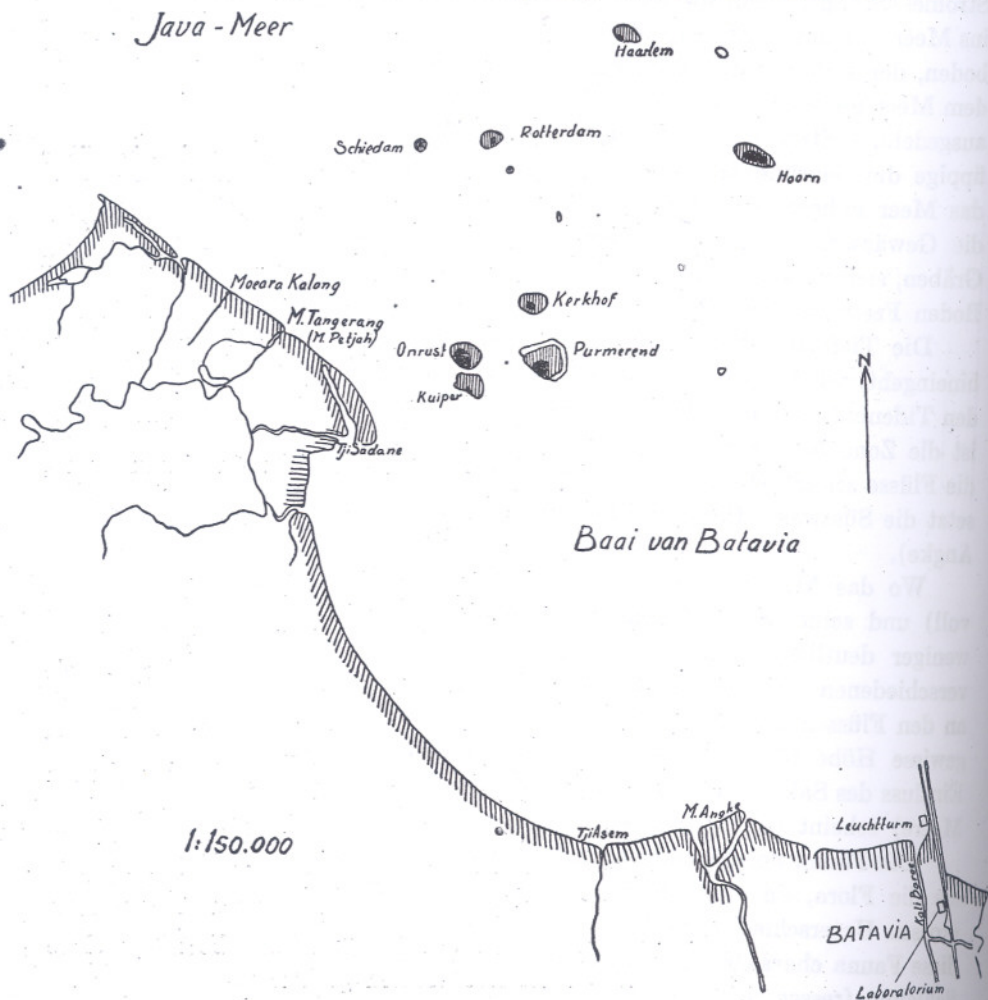
Wo das Mangrovegebiet unberührt geblieben ist (das Holz ist sehr wertvoll) und seine ideale Zusammensetzung behalten hat, kann man mehr oder weniger deutlich einige Baumzonen unterscheiden, die ihre Entstehung dem verschiedenen Grad der Bodenfeuchtigkeit verdanken und für die also, wo sie an den Flüssen grenzen (nicht einwärts, wo die Abwässerung schlecht ist), eine gewisse Höhe über dem Meeresniveau typisch ist. Eine Zonenbildung unter Einfluss des Salzgehaltes (weit vom Meere im Mittel weniger salzig als nahe am Meere) scheint bei Batavia nur wenig ausgeprägt zu sein.

Die Fauna der Flutwälder ist schon deshalb nicht weniger charakteristisch als die Flora, da sie, genau wie diese, vom Brackwasser abhängt und also grossen Unterschieden im Salzgehalt dieses Wassers ausgesetzt ist. Weiter ist diese Fauna charakteristisch, da sie zum grossen Teil aus Arten besteht, welche Schlamm fressen und sich zu ihrem Schutze Höhlen graben.

Von dieser Fauna habe ich nur einige Krabbenarten auf ihre Biologie untersucht. Besonders die Winkerkrabben sind reizend und ich habe mich bemüht im zweiten Teil einige ihrer Lebensgewohnheiten, wie das Graben; das merkwürdige Winken und das Fressen für *Uca signatus* ausführlicher zu beschreiben. Dabei bin ich auf das anziehende Problem der Atmung amphibisch lebender Krabben näher eingegangen, als in einem solchen Beitrage vielleicht gerechtfertigt wäre; es schien mir aber verkehrt diese Notizen gesondert zu publizieren. — Man findet einige oekologischen Wahrnehmungen über Schnecken erwähnt, sie sind aber oberflächlich und betreffen nur die Zonenbildung.

MATERIAL UND METHODE.

Die Untersuchungen fanden grösstenteils in der Nähe von Batavia statt, und zwar besonders im Deltagebiet der Tji Sedane gegenüber der Insel Onrust in der westlichen Hälfte der Bai von Batavia. Ganz besonders untersuchte ich hier die Moeara Petjah (oder M. Tangerang) und Moeara Kalong. Ich hatte



weiter kurz Gelegenheit auch die berühmte Mangrove bei Tjilatjap an der Südküste Javas, die viel ausgedehnter ist als die bei Batavia, kennenzulernen, und weiter sammelte und beobachtete ich einige Stunden lang in der Nähe von Soerabaja, Ost-Java. Ich erhielt weiter, durch die freundliche Mithilfe der Frau BRINK-VAN MULLEM, aus Piroe, West-Ceram, Winkerkrabben von dort lebend zugesandt, die ich einige Zeit im Laboratorium studierte.

Das Verlandungsgebiet bei Batavia ist ziemlich ausgedehnt; es umfasst mehrere Flussmündungen, von denen jede ihr eigenes Gepräge hat, was Fauna und Flora betrifft. Die Mangrovelandschaft an sich ist aber so typisch, dass es nicht schwer war, die Zonen, die ich an einer kleinen Stelle bei Batavia unterscheiden lernte, in anderen Mangrovegebieten wiederzufinden, nicht nur bei Batavia, sondern auch an der Südküste und in Ost-Java. Und es würde lohnend sein, zu untersuchen, in wieweit die weiter unten gegebene Unterscheidung sich an weiteren Stellen durchführen lässt.

Ausser im freien studierte ich die Tiere, speziell *Uca*, in der Gefangenschaft. Es ist anziehend, diese Tiere in der Gefangenschaft kennenzulernen und man ist anfangs erstaunt, wie leicht die meisten sich halten lassen. Ich richtete Terrarien aus Mangroveschlamm für sie ein, die auf der einen Seite fast ganz mit Schlamm, auf der andern Seite mit Brackwasser oder Meerwasser gefüllt waren. Dabei wählten die Tiere sich selbst den höher liegenden Schlamm oder den ganz nassen in der Nähe des Wassers. Dann und wann füllte ich das ganze Terrarium mit Wasser, das ich einen Tag stehen liess; bisweilen rührte ich ausserdem in diesem Wasser. Die ganz oberflächliche Schicht des Schlammes wurde in dieser Weise erneuert und nachdem ich das Wasser wieder abgesogen hatte, kamen die Tiere aus den Höhlen hervor und fanden den Tisch aufs neue gedeckt. Die Terrarien hatte ich unbedingt an der Sonne zu halten, da die Tiere sonst nicht zum Vorschein kamen und schliesslich in ihren Höhlen starben. Diese Krabben, für die die Tropennacht zu kühl ist, kommen oft erst einige Stunden nach Sonnenaufgang aus ihren Verstecken hervor und werden aktiv wenn ein Mensch die brennende Hitze der Mangrove kaum länger erträgt.

Einen Teil der Untersuchungen führte ich in einem Hilfslaboratorium auf der Insel Onrust aus, die in der Nähe der Mangrove liegt. Ich bin dafür Herrn und Frau STEINFURTH, dem Administrator und Arzt dieser Quarantaine-station, zu besonderem Dank verpflichtet.

Das Material wurde in Holland bestimmt. Die Crustaceen sandte ich Dr. J. G. DE MAN, Ierseke, der sich keine Mühe sparte, mir durch ausführliche Synonymangaben und das Kopieren von Beschreibungen zu helfen. Die Mollusken wurden von Fräulein W. S. S. VAN BENTHEM JUTTING, Zoologisches Museum der Universität Amsterdam, identifiziert. Eine schnellere Bearbeitung des Materials hätte niemand liefern können. Einige Fische wurden von Prof. Dr. L. F. DE BEAUFORT, einige Nacktschnecken von Dr. ENGEL, Zoologisches Museum, Amsterdam, untersucht; auch ihnen bin ich zu grossem Dank verpflichtet. Nach dem Tode von Dr. DE MAN wurden die übrigen Krabben von Dr. H. BALSS, München, identifiziert; auch ihm sei hier herzlichst gedankt.

Weiter habe ich Ir. B. MARKUS, dem Technologen unseres Laboratoriums, für seine Hilfe bei der Ausführung der ernährungsphysiologischen Versuche zu danken, und Dr. Ir. C. P. MOM, Direktor der Station für Wasserreinigung, für Hilfe und Ratschläge. Schliesslich Dr. BOSCHMA, Dr. UMBGROVE und Herrn WIJNHAMER für die Aufnahme der Photographien.

Was die Literatur anbelangt, so ist über die Lebensweise von *Uca*, der es hier speziell gilt, ziemlich viel gearbeitet worden. Besonders die Beiträge von PEARSE, von denen der erste, von 1912, der wertvollste ist, werde ich oft nennen. Sehr exakt sind die Beobachtungen, die HYMAN über die larvale Entwicklung publiziert hat. Was die Literatur über die Atmung amphibisch lebender Krabben anbelangt, so ist man erstaunt, wie wenig seit der Zeit MILNE-EDWARDS' und MÜLLERS darüber publiziert wurde. Die alten Beobachtungen MÜLLERS, die teilweise unrichtig sind, findet man fehlerlos bis in unsere neuesten Handbücher kopiert, ohne dass sie in den indessen vergangenen 70 Jahren wiederholt wurden.

Der erste Teil dieses Beitrags behandelt die Zonenbildung in der Mangrove, und zwar die der Brachyuren und Schnecken; der zweite Teil befasst sich mit der Biologie von *Uca signatus* (HESS), mit vergleichenden Bemerkungen über die Biologie anderer Krabbenarten.

ERSTER TEIL.

DIE ZONENBILDUNG IN DER MANGROVE.

A. DIE ZONENBILDUNG (Brachyura und Gastropoda).

Die oekologischen Bedingungen, die sich die hier zu behandelnden Arten suchen, kommen am deutlichsten in der Zonenbildung zum Ausdruck, der wir überall in der Mangrove mehr oder weniger deutlich begegnen.

Beschränkt man sich auf Krabben, so lassen sich bei Batavia die folgenden Zonen unterscheiden.

1°. Die Zone von *Sesarma taeniolata* WHITE.

Sie ist die höchste und reicht vom Niveau der Springflut (bisweilen vielleicht noch etwas höher) bis wenig unter das Niveau des gewöhnlichen Hochwassers. Ausser von *taeniolata* wird diese Zone von *S. meinerti* DE MAN und von der Paguride *Coenobita cavipes* STIMPSON bewohnt.

2°. Die Zone von *Uca consobrinus* (DE MAN).

Sie wird von dem obersten Teil der Schlammبانke, der noch regelmässig von dem gewöhnlichen Hochwasser erreicht wird, gebildet.

3°. Die Zone von *Uca signatus* (HESS).

Diese Zone bildet bei Batavia für den gelegentlichen Besucher die Hauptzone. Sie reicht von wenig unter dem Niveau des Hochwassers bis dahin, wo der Schlamm ganz nass zu werden beginnt und umfasst also den Teil der Schlammبانke, der von mittlerer Härte ist. Ausser von *U. signatus* wird sie, offenbar besonders in ihrem oberen, an der 2. Zone grenzenden

Teil, von einer kleinen Krabbe bewohnt, die erst vor einigen Jahren beschrieben wurde: *Ilyoplax delsmanni* DE MAN.

4^o. Die Zone von *Metaplax elegans* DE MAN.

Diese Zone lässt sich, wenn die Verhältnisse günstig sind, in zwei Subzonen teilen: a. Die Zone von *Metaplax elegans* sensu stricto,

b. „ „ „ *Paracleistostoma depressum* DE MAN.

Diese vierte Zone fängt an, wo man in den Schlamm einzusinken beginnt und sie setzt sich nach unten bis zum Niveau der niedrigen Ebbe fort. In ihrem oberen, etwas mehr konsistenten Teil bevölkert *Metaplax* den Schlamm zu Hunderten, in ihrem niederen, „schlammigeren“, ganz feuchten Teil ist *Paracleistostoma* Leittier.

Es wird diese Zone ausserdem von einigen *Sesarma*-arten bewohnt, von denen besonders die erste äusserst allgemein sein kann: *Sesarma bataviana* DE MAN und *Sesarma cumolpe* DE MAN. Weiter kommt bei Batavia als Seltenheit vor: *Uca urvillei* H. M.-EDWARDS.

5^o. Die Zone von *Scylla serrata* (FORSKAL).

Scylla serrata, die in Indien überall bekannte Kepiting, bewohnt den Schlamm, der unter oder wenig über dem Niveau niedriger Ebbe liegt.

Das ganze Gebiet, das die Zonen 1-5 umfasst, wird weiter von einem Thalassiniden bewohnt, dessen Biologie wir ebenso ausführlicher behandeln werden: *Thalassinina anomala* HERBST. Wir werden weiter unten sehen, weshalb diese Art so allgemein verbreitet ist. Ausserdem gibt es eine Krabbenart, die eine grosse Verbreitung in der Mangrove zu besitzen scheint, die aber offenbar eine nächtliche Lebensweise hat, weshalb man ihr fast nur beim Ausgraben begegnet: *Macrophthalmus definitus* WHITE. Und schliesslich will ich, da sie für uns Interesse hat, noch nennen *Tachypleus gigas* (MÜLLER) (= *Limulus moluccanus* LATR.).

Es ergibt sich also, wenn man einen idealen Durchschnitt durch den Rand einer Schlammbank herstellt, nebenstehendes Bild (Fig. 1).

Die Figur wird besser verständlich, wenn wir weiter unten die Biologie der Tiere ein wenig kennen lernen werden. Der Tidenhub bei Batavia (man sehe die Gezeitentafel auf Seite 181) beträgt 0.2 m - 1.10 m, in der Mangrove also etwas mehr. Der vertikale Höhenunterschied zwischen Zone 1 und 5 beträgt also maximal ungefähr 1.20 m. Es sei aber gleich hinzugefügt, dass dies nur für den Rand der Schlammbänke gilt. Die Mitte der Bänke ist immer niedriger als der Rand und durch die schlechte Abwässerung hat man da ein ganz feuchtes Gebiet, mit zusammengeschobenen Zonen, von denen besonders die unteren viel höher als die ihnen entsprechenden an der Aussenseite der Bänke liegen. Es ist meistens sehr schwer auf diesem Innenteil der Bänke überhaupt etwas von Zonen zu erkennen.

Es versteht sich, dass die fünf genannten Zonen auch von anderen Tieren und nicht nur von Krabben charakterisiert werden. Der Schlamm dient naturgemäss auch anderen Tieren zum Futter und da die Zeit des Trockenliegens den Charakter des Schlammes ändert, ändert sie ebenso die Futterverhältnisse und beeinflusst sie damit die lebende Welt.

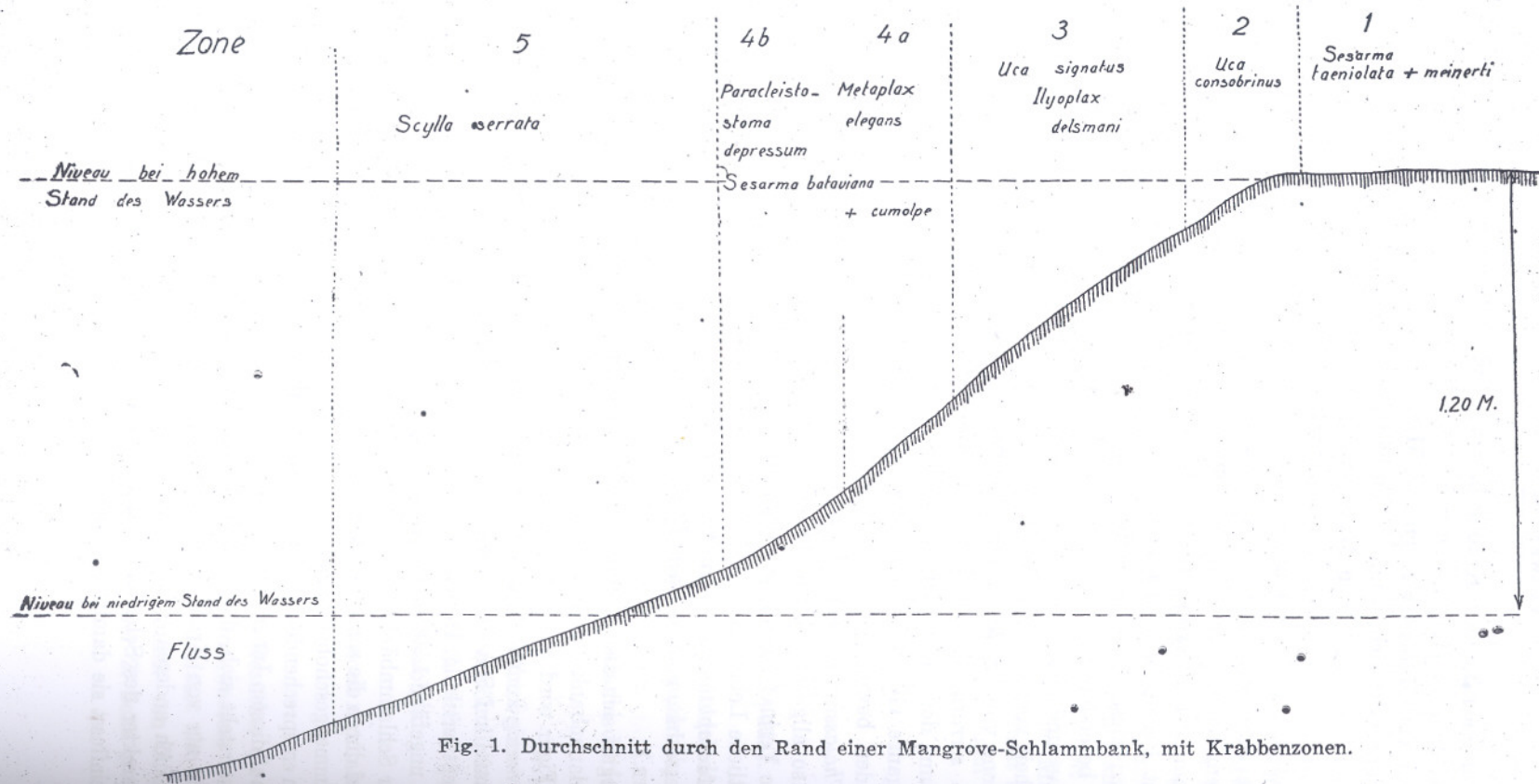


Fig. 1. Durchschnitt durch den Rand einer Mangrove-Schlammbank, mit Krabbenzonen.

Von den anderen Tieren habe ich nur versucht die Schnecken in die Zonenunterscheidung unterzubringen und zwar mit dem folgenden Ergebnis. Von den Schnecken sind für das hier behandelte Gebiet die folgenden Arten mehr oder weniger charakteristisch: *Cassidula auris-felis* BRUG., *C. mustelina* DESH., *C. cumingiana* RECLUZ, *Cerithidea obtusa* LAM., *C. quadrata* SOW., *C. alata* PHIL., *Telescopium telescopium* (L.), *Littorina intermedia* PHIL., *L. melanostoma* GRAY, *L. carinifera* MENKE, *L. scabra* L., *Pythia plicata* FER., *Terebralia sulcata* BORN, *Salinator burmana* BLANFORD, *Auricula auris judae* L., *Assimineea brevicula* PFR., *Haminea* sp.

Von diesen Arten fand ich einige bloss dicht am Meere und diese kommen also weiter für uns nicht in Betracht: *Pythia plicata* FER., *Littorina intermedia* PHIL. und *Littorina melanostoma* GRAY.

Von den übrigen Arten sind einige ausschliesslich Bewohner der trockenen Bänke, andere bewohnen nur die niedrigen Stellen. Die trockenen Bänke werden bewohnt von *Cassidula auris-felis*, *C. mustelina*, *Cerithidea quadrata* und *obtusa*, *Littorina carinifera* und *scabra*. Vielleicht gehören hierher auch *Cassidula cumingiana* und *Auricula auris judae*, von denen ich nur 2, resp. 1 Tier fand.

Die niedrig liegenden Bänke werden bewohnt von: *Assimineea brevicula*, *Terebralia sulcata*, *Cerithidea alata*, *Telescopium telescopium*, *Salinator burmana* und *Haminea*.

Wenn man jetzt auch für diese Tiere die Zonenbildung studieren will, so muss man bedenken dass viele von ihnen keinen Schlamm fressen. Das ist der Grund, weshalb man unter den Arten der trockenen Bänke gar keiner Zonenbildung begegnet. Sie kommen überall vor, wo der Boden bewachsen und nicht zu nass ist und bevölkern also die Zonen 1, 2 und 3 der Krabben, wenn es da Holz gibt. Unter den Arten der nassen Bänke begegnet man aber einer deutlichen Zonenbildung, da diese Arten wiederum Schlamm fressen. Sie halten, von oben nach unten gerechnet, die Reihenfolge ein:

Assimineea, *Terebralia*.

Salinator, *Haminea*.

Telescopium, *Cerithidea*.

• Wenn wir jetzt noch einmal die Zonen mit den ihnen zugehörenden Krabben und Schnecken zusammenstellen, so erhalten wir:

Zone I. *Sesarma taeniolata* und *S. meinerti*. Wo die Zone bewachsen ist: *Coenobita cavipes*, *Cassidula auris-felis* und *mustelina*, *Cerithidea quadrata* und *obtusa*, *Littorina carinifera* und *scabra*.

Zone II. *Uca consobrinus*.

Wo bewachsen *Coenobita cavipes* und die gleichen Schnecken wie in der ersten Zone.

Zone IIIa. *Uca signatus*, *Ilyoplax delismañi*. Wo die Zone bewachsen ist und der Schlamm konsistenter, also besonders im oberen Teil dieser Zone, die gleichen *Coenobita* und Schnecken wie in der ersten Zone.

b. In der unteren Hälfte der *signatus*-zone zahlreich *Assimineea brevicula*. Hier und in der vierten Zone *Uca urvillei*.

Zone IVa. *Metaplex elegans*. Oben noch *Assiminea*.

b. *Paracleistostoma depressum*. Es finden sich in dieser Zone weiter *Sesarma bataviana* und *Sesarma cumolpe* und an Schnecken finden sich *Salinator burmana* und *Haminea spec.*, weiter *Cerithidea alata* und *Telescopium*.

Zone V. *Scylla serrata*, *Cerithidea alata*, *Telescopium*.

Wir wollen jetzt noch kurz die Verhältnisse bei Batavia mit denen an anderen Stellen vergleichen ¹⁾.

Die Bedingungen, die wir auf den höher und niedriger liegenden Teilen einer bestimmten Schlammbank antreffen, sind, was das Klima und die Beschaffenheit des Bodens anbelangt, ganz dieselben. Wenn wir also auf einer einzigen Bank ganz verschiedene Tiere antreffen, je nachdem wir niedriger oder höher arbeiten, da dürfen wir ruhig annehmen, dass hier wirklich nur ein Faktor ausschlaggebend ist: die Höhe über dem Meeresniveau. Dieser Faktor könnte die Zonenbildung aus zweierlei Gründen beeinflussen: erstens könnte es sein, dass die verschiedene Dauer der Überschwemmung, zweitens dass der damit zusammenhängende Feuchtigkeitsgrad des Bodens eine Rolle spielt. Soweit ich feststellen konnte, spielt die Dauer der Überströmung an sich bei der Zonenbildung keine Rolle, obgleich wir gewiss erwarten dürfen, dass sie die Lebensweise der Tiere weitgehend beeinflusst. Der Feuchtigkeitsgrad des Bodens aber spielt deswegen eine grosse Rolle, da er für die Nahrungsverhältnisse ausschlaggebend ist.

¹⁾ HARMS, in seinem Beitrag über die Landtierwerdung, unterscheidet bei Batavia auch Zonen, und zwar deren fünf, wenn er von der Mangrove aus ins Meer hineinläuft. Er betrieb seine Studien aus anderem Gesichtswinkel, dennoch sind viele seiner Angaben für uns von grossem Interesse. Nur ist es schade, dass dieser Beitrag, der schöne und unwichtige Befunde in buntem Wechsel durch einander bietet, mehrere kleine Ungenauigkeiten enthält, die der Autor hätte vermeiden können. Einige Beispiele mögen genügen.

Der Salzgehalt der Zonen III-V wird als 34% angegeben (p. 234), es wird aber nicht darauf geachtet, dass er Schwankungen unterworfen ist. — Die Sauerstoffbestimmungen — wie sie (p. 239) gegeben werden — sind wertlos. HARMS bemerkt zu ihnen: „Die grosse Differenz zwischen den beiden (Doppel-) Bestimmungen kann ich mir nicht erklären“. Er fügt aber hinzu: „Wasser Nr. 3 war stark trübe“. Es ist ja bekannt, dass WINKLERSche Sauerstoffbestimmungen trüben Wassers unbrauchbares Resultat ergeben. Auf S. 241 werden diese Sauerstoffbestimmungen aber benutzt zur Charakterisierung der verschiedenen Zonen. „Bemerkenswert sind die starken Verschiedenheiten im O₂-Gehalt“ (hier Verschiedenheiten der Zonen, während aber die Kontrollbestimmungen einer Zone für sich die Befunde wertlos machen). — Der Unterschied zwischen Höchst- und Tiefststand des Wassers wird (p. 235) als etwas über 1 m angegeben, eine Angabe die der Tabelle der Arbeit SUNIERS entnommen wird. Diese Tabelle gibt aber als Maximumunterschied 1.10, als Minimumunterschied 0.20, als Mittel 0.6 - 0.7 m an. — Die Angaben „rote Krabbe“, „grüner Seestern“, u.s.w. hätten in einem wissenschaftlichen Beitrag besser vermieden werden können. Die roten Krabben werden auf S. 225, 238, 242, 247 und 304 genannt. Sie werden auch grosse Ocypoden, Mangrovekrabben, rote Landkrabbe, rote Strandkrabbe und unscheinbar gefärbte Krabben genannt, zu den Ocypoden gerechnet und einige Male *Ocypoda macrocera* genannt. Nach HARMS leben sie, ausser in Höhlen mit runden Öffnungen, auch in solchen mit hohem kegelförmigen Aufbau. Aus den Angaben geht aber deutlich hervor, dass mit dieser Krabbe *Sesarma taeniolata* (WHITE) gemeint wird, die zu den Grapsiden gehört. Die Höhlen mit kegelförmigem Aufbau werden nicht von dieser Art, sondern von *Thalassina anomala* gemacht; bisweilen gräbt *Sesarma taeniolata* in diese Hügel ihre Gänge, wodurch HARMS' Angabe sich erklären lässt.

Aus vielen weiteren Angaben geht hervor, dass dieser Beitrag mit der nötigen Vorsicht benutzt werden muss.

Unabhängig vom Feuchtigkeitsgehalt des Schlammbodens wirkt natürlich auch die oben schon genannte Beschaffenheit des Schlammes. Sie ist fast ganz oder ganz ohne Einfluss, wenn man eine einzige Bank untersucht, übt aber grossen Einfluss auf die Zusammensetzung der Fauna (wie der Flora), sobald wir Bänke aus grösserer oder kleinerer Entfernung mit einander vergleichen. Natürlich müssen wir dabei innerhalb des Verbreitungsgebietes der betreffenden Arten bleiben, denn sobald eine Art durch eine andere ersetzt wird, hat eine Vergleichung der Fauna in diesem Zusammenhang keinen Sinn mehr. — Vergleich der Bänke, welche nur wenig von einander entfernt liegen, machen wir täglich, wenn wir ein bestimmtes Gebiet untersuchen. Hier findet man *Ilyoplax delsmanni*, die fast nirgends zahlreich auftritt, zu Hunderten, da findet man *Uca urvillei*, die sonst fast überall fehlt. Während *Cassidula auris-felis* stets viel zahlreicher als *C. mustelina* ist, findet man eine einzige Bank, auf der man auf kleinem Raum 38 *mustelina* gegen 13 *auris-felis* sammelt. Man versucht meistens vergebens den Grund für das Auftreten dieser Unterschiede zu begreifen. Nur wo die Verhältnisse ganz einfach liegen, ist dieser augensichtlich: so zum Beispiel die Reihenfolge *Ocypode ceratophthalma*, *Dotilla wichmanni*, *Uca consobrinus*, wenn die Bodenbeschaffenheit von sandig stets schlammiger wird. Weitere Beispiele für *Uca*-arten gab ORTMANN in BRONN (p. 1202). — Die Vergleichung weit von einander entfernter Gebiete ist nicht weniger interessant. Bei Soetji, in der Nähe von Soerabaja, Ost-Java, fand ich von oben nach unten: *Ilyoplax delsmanni*, ganz oben, wo sie nur eine ganz schmale Strecke bewohnte; *Uca marionis* DESM. in sehr grosser Zahl, dazwischen einige Exemplare von *Uca urvillei*; auf dem ganz feuchten Schlamm, unten, *Macrophthalmus erato* DE MAN.

Bei Tjilatjap, Südküste Mittel-Javas, fand ich, von oben nach unten:

Uca consobrinus,

Uca species

Uca signatus

} *Assiminea brevicula*,

Metaplex elegans, und 3 andere *Uca*-arten, unter denen *U. urvillei* und *U. marionis*.

Zur Übersichtlichkeit stelle ich die Tiere noch einmal neben einander (siehe Tabelle Seite 178).

Diese Tabelle ist sehr lehrreich. Erstens zeigt sie deutlich, wie wir in Tjilatjap und Soetji genau die gleiche Stufenfolge der Arten wie in Batavia haben, dass also die Zonenunterscheidung von Batavia auch für Tjilatjap und Soetji gilt. Zweitens aber sehen wir, dass *Uca marionis*, die zahlreichste Art in Soetji, bei Tjilatjap selten ist (jedenfalls auf den wenigen von mir untersuchten Bänken) und in Batavia fehlt, dass umgekehrt *Metaplex elegans*, die in Batavia und Tjilatjap äusserst zahlreich vorkommt, in Soetji fehlt. Die soeben genannten Arten haben eine grosse Verbreitung und für das Fehlen oder Vorhandensein an einer bestimmten Stelle können zweifellos nur zwei Faktoren verantwortlich gemacht werden: erstens das Fehlen oder Vorhandensein der von den betreffenden Arten gesuchten Verhältnisse (grössere oder geringere Sandigkeit des Bodens, Quantität und Qualität des organischen Abfalls, u.s.w.), zweitens die isolierte Lage oder

die geringe Grösse des untersuchten Gebietes, wenn das Verbreitungsgebiet als ganzes betrachtet wird. Es scheint mir, dass für die von mir untersuchten Gebiete der letzte Faktor übersehen werden kann. Zweifellos ist der Hauptgrund für das

Batavia (Nordküste West-Javas)	Tjilatjap (Südküste Mittel-Javas)	Soetji (Ost-Java)
I. <i>Sesarma taeniolata</i>		
II. <i>Uca consobrinus</i>	<i>Uca consobrinus</i>	
III. <i>Uca signatus</i> <i>Ilyoplax delsmanni</i> <i>Assiminea brevicula</i>	<i>Uca signatus</i> <i>Uca species</i> <i>Assiminea brevicula</i>	<i>Ilyoplax delsmanni</i>
IV. <i>Metaplax elegans</i> <i>Uca urvillei</i> <i>Paracleistostoma depressum</i>	<i>Metaplax elegans</i> <i>Uca urvillei</i> <i>Uca marionis</i> <i>Uca species</i>	<i>Uca urvillei</i> <i>Uca marionis</i> <i>Uca annulipes</i> <i>Macrophthalmus erato</i>

Fehlen von einer der genannten Arten im Fehlen der gesuchten Verhältnisse zu finden.

Hinzugefügt sei noch, dass die Zonenbildung der *Uca*-arten auch von PEARSE (1912, p. 115, und 1914, p. 416) beschrieben wurde. Er schreibt folgendes: "In the Philippines this specificity of habitat gives rise to fiddler zones along the populous margins of the esteros (estuaries): (1) High along the edge of the shore *Uca forcipata* is found; (2) this zone grades into one of *U. rathbunae* just below, and is followed by (3) another in the softer mud of the deeper parts of the estero, peopled by *U. marionis* and *U. marionis nitida*". "The less abundant *U. annulipes* and *U. gimardi* were usually found in the second and third zones respectively". Aus diesen Angaben liesse sich vielleicht schliessen, dass diese Zonen von PEARSE mit den Zonen II-IV dieses Beitrags übereinstimmen.

Was die Zonenbildung mit einander verwandter Schnecken anbelangt, die ist ebensowenig neu; so ist sie zum Beispiel bekannt für das Genus *Littorina* in Europa. "High on the beach live the viviparous *L. neritoides* LAMARCK and *L. rudis* (Donovan); intermediate is *L. obtusata* LINNAEUS which produces eggs that soon hatch out second-stage veligers; and near low-tide mark lives *L. litorea* LINNAEUS which lays encapsuled eggs that hatch out early veligers" (nach PEARSE, 1929).

Bevor wir jetzt zu einer näheren Besprechung der Zonen übergehen, wollen wir einige allgemeine Bemerkungen über die Lebensweise der Mangrovetiere voranschicken.

Zu allererst brauche ich wohl nicht darauf hinzuweisen, wie herrlich auch wieder bei dieser oekologischen Tiergruppe die Beziehungen zwischen der Or-

ganisation der Bewohner und den Eigenartigkeiten des Milieus sind. Erstens haben wir Brackwassertiere vor uns, die, wie fast stets, fortwährend grossen Änderungen im Salzgehalt des Wassers ausgesetzt sind. Mehr nach hinten in der Mangrove kann das Wasser bei Ebbe fast süß sein, während es bei Hochwasser salzig ist. Tiere, die sich dem plötzlichen Übergang entziehen können, wie die Fische, gehen, obgleich sie nicht einmal ihren osmotischen Druck nennenswert ändern, mit dem steigenden und fallenden Wasser auf und nieder. Wir wissen durch die Untersuchungen von BULL, dass *Blennius* schon reagiert auf eine Zunahme des Salzgehaltes von 0.3 %. Tiere aber, wie Krabben und Schnecken, sind diesen Übergängen fortwährend ausgesetzt und sie müssen also die Möglichkeit besitzen, ihren osmotischen Druck in kürzester Zeit entsprechend zu ändern; sie müssen im Stande sein, osmotische Druckunterschiede von 20 Atmosphären und mehr in kurzer Zeitdauer auszugleichen. Es würde lohnend sein, zu untersuchen, weshalb dies den Brackwassertieren leichter als den reinen Meerestieren gelingt. Einem Beitrag von YAZAKI (1929) entnehme ich, dass ein solcher Druck wohl zum allergrössten Teil auf Rechnung von NaCl zu setzen ist (*Ostrea circumpecta*: 93 - 94 %) ¹⁾. — Zweitens sind viele Mangrovetiere Schlammfresser und wenn sie keinen Schlamm fressen, wie einige Schnecken und Krabben, so verbringen sie ihr Leben doch auf oder in dem Schlamm und müssen darauf eingerichtet sein, vom Schlamm nicht gehindert zu werden. — Drittens leben viele der Tiere amphibisch. Ich sagte schon, dass die Bänke bei Hochwasser mehr oder weniger völlig überschwemmt werden können. Das hat zur Folge, dass die Tiere, die physiologisch mehr Land- als Wassertiere sind, dem Wasser entfliehen, dass aber die Tiere, die mehr Wasser- als Landtiere sind, sich in ihre Höhlen verkriechen. Es ist nun ganz interessant, zu sehen, wie die Verteilung der Mangrovetiere über diese zwei Gruppen, die der Luft- und die der Wasseratmer, zu Stande kommt. Sie ist nämlich nicht, wie man erwarten würde, eine Verteilung nach Gattungen, sondern es gibt unter den Arten einer einzigen Gattung Luft- und Wasseratmer. Und zwar ist die Verteilung so, dass alle Arten der niedrigen Bänke sich, wenn das Wasser kommt, überströmen lassen, dass alle Arten der hohen Bänke dem Wasser entfliehen. Wir werden das für Krabben weiter unten noch ausführlicher behandeln, aber schon jetzt möchte ich in diesem Zusammenhang die Hauptsache nennen.

¹⁾ SCHLIEPER hat in einem rezenten Beitrage, den ich erst zu Gesicht bekam, nachdem mein Beitrag fertig war, diese Frage für eine Brackwasserkrabbe, die Chinesische Wollhandkrabbe, *Eriocheir sinensis*, teilweise gelöst. Er findet, dass die Gefrierpunkts-erniedrigung des Blutes, bestimmt an Tieren, die einige Zeit im Meerwasser gehalten wurden, 1.66 - 1.82°C. beträgt, während die des benutzten Wassers von gleicher Grösse ist (1.72° - 1.82° C.). Im Süßwasser dagegen beträgt die Erniedrigung 1.22° - 1.25°C (für *Astacus* 0.80°C.). Während nun aber eine Meerkrabbe (*Hyas*), wenn sie in Süßwasser gebracht wird, osmotisch Wasser aufnimmt und dadurch an Gewicht zunimmt und meistens stirbt, tritt bei *Eriocheir* keine oder nur eine geringe oder vorübergehende Gewichtszunahme auf. SCHLIEPER zeigt, dass die Gewichtszunahme nicht ausbleibt, wenn er die Öffnungen der Antennendrüsen abschliesst; die Antennendrüsen scheiden also das Wasser aus. Die Brackwasserkrabbe *Eriocheir* löst das Problem also dadurch, dass sie, ausser dass sie ihre molare Konzentration ändert, mittels der Antennendrüse den Wasserhaushalt reguliert, wie dies beim Frosch von den Nieren besorgt wird.

Dem Wasser entfliehen nach unten ¹⁾: die *Uca*-arten, *Myoplax delsmanni*, *Metaplax* und *Paracleistostoma*, *Sesarma bataviana* und *S. cumolpe*, *Scylla* (die ja immer im Wasser lebt), *Thalassina*; von den Schnecken: *Assimineae*, *Terebralia*, *Cerithidea alata*, *Telescopium*, *Salinator burmana* und *Haminea spec.*

Dem Wasser entfliehen nach oben: *Sesarma taeniolata* und *S. meinerti*, sowie *Coenobita cavipes*, von den Schnecken: *Cassidula auris-felis*, *C. mustelina*, *C. cumingiana*, *Cerithidea quadrata* und *obtusa*, *Littorina carinifera* und *scabra*.

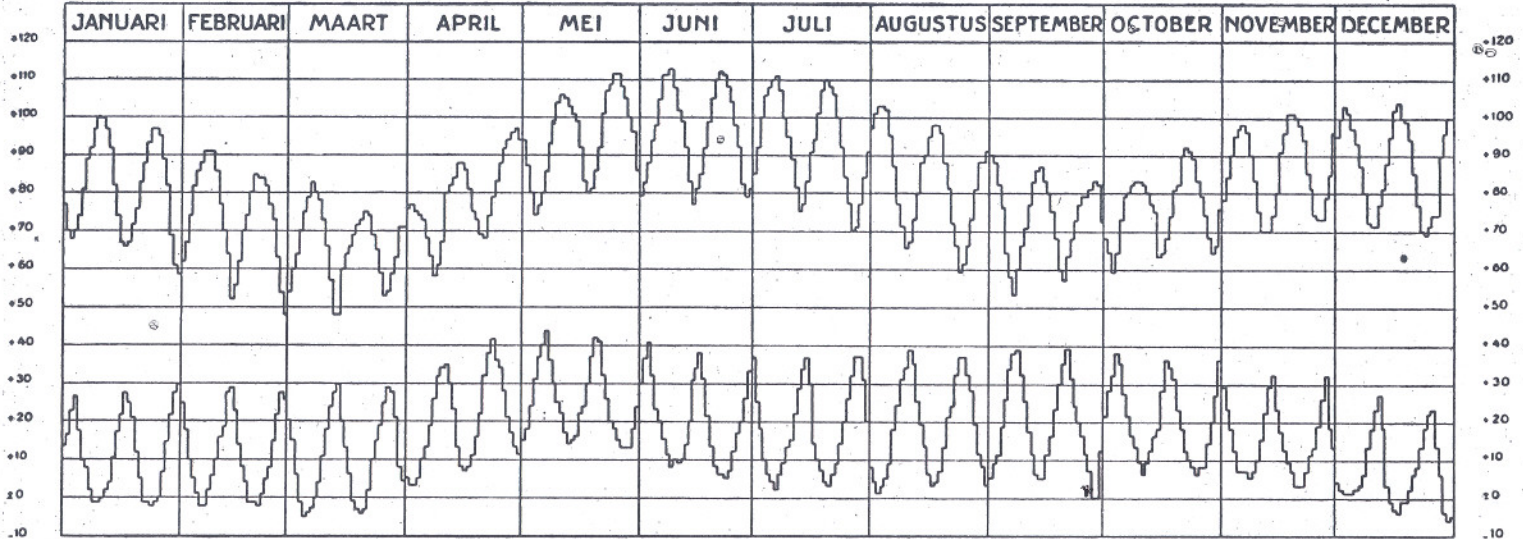
Wir sehen also, dass *Sesarma taeniolata* und *meinerti* dem Wasser entfliehen, *S. bataviana* und *cumolpe* darin untertauchen, *Cerithidea quadrata* und *obtusa* ihm entfliehen, während *C. alata* unten bleibt. Ein ähnliches Beispiel gaben HARMS und EGGERT für das Genus *Periophthalmus*: während die anderen Arten sich bei der Verfolgung ins Wasser hinein flüchten, flüchtet *argenteolineatus* sich aufs Land. Weitere Beispiele bieten unter den Fischen die Gobiiden und Blenniiden, unter den Paguriden die Coenobitiden; in wie weit hier die Luft- und Wasseratmer zusammen auf demselben Gebiet vorkommen, weiss ich nicht. HARMS gibt sogar für *Uca*-arten an, dass sie beim Steigen des Wassers diesem entfliehen. „Bei Tjilatjap beobachtete ich, dass bei eintretender Flut die *Uca*-Arten sich zu Tausenden in Herden vor dem Wasser flüchteten“.

Es ist deutlich dass die verschiedenen Arten so ihrer Umgebung angepasst sind, dass sie physiologisch ganz verschiedene Typen repräsentieren in Bezug auf ihre Atmung. Es muss also ganz interessant sein, zu untersuchen, ob und, wenn ja, in was sich die Atmung der „Lungenatmer“ von der der mit ihnen verwandten „Kiemenatmer“ unterscheidet. Ich teile einige Beobachtungen, die ich darüber anstellte, im zweiten Teil mit.

Es fragt sich zuletzt, was die Tiere, die physiologisch Wasseratmer sind, dazu bringt, sich in ihre Höhlen zurückzuziehen, wenn das Wasser kommt. Am wahrscheinlichsten scheint mir, dass sie dadurch den Feinden entweichen, die mit dem Wasser heraufkommen. Besonders das Schliessen der Höhlen durch die *Uca*-arten, das wir später kennen lernen werden, scheint mir darauf hinzuweisen, dass die Tiere Schutz suchen. Näheres hierüber findet man im zweiten Teil.

Ausser ihrem Charakter als Mangrovetiere zeigen die hier behandelten Organismen noch eine weitere Merkwürdigkeit, die in der täglichen Lebensweise zum Ausdruck kommt. An der Nordküste Javas gibt es nur einmal pro Etmal Ebbe und Flut. Diese fallen bei Batavia im allgemeinen im Laufe des Jahres jeden folgenden Tag etwas früher als den vorigen, mit dem Verstande, dass es in diesen meinen Beobachtungsjahren von ungefähr März bis September am Tage, von Oktober bis Februar während der Nacht Ebbe ist. Viele Nacht- oder Dämmerungstiere, wie die *Sesarma*- und *Metaplax*-arten, haben nun in der Zeit der Nachtflut keine Gelegenheit auf Futtersuche zu gehen und werden am Tage aktiv, die Tagtiere werden in der Zeit der Tagflut gezwungen, ihre normale Lebensweise zu ändern. Beispiele gebe ich weiter unten.

¹⁾ Wenn ich sage: die Tiere entfliehen dem Wasser nach unten, so bedeutet das für Krabben, dass sie ihre Höhlen aufsuchen, für Schnecken, dass sie sich in ihre Häuser zusammenziehen und liegen bleiben bis das Wasser fällt. Die Tiere, die dem Wasser nach oben entfliehen, klettern auf die Bäume.



Gezeitentafel für Tandjong Priok (Hafen von Batavia) 1929. Oben: Hochwasserstände; unten: der Stand niedrigen Wassers.

Zu gleicher Zeit sei darauf hingewiesen, dass der Tidenhub zwei Mal pro Monat ein Maximum und zwei Mal ein Minimum erreicht, was zur Folge hat, dass die Bänke zwei Mal monatlich sehr weit, zwei Mal sehr wenig weit trockenfallen (man sehe dazu die Gezeitentafel). Auch dies übt auf die Tiere seinen Einfluss; bei niedrigem Wasserstand werden die Höhlen ausgetieft, damit die Tiere dennoch das Wasser erreichen können.

B. NÄHERE BESPRECHUNG DER ZONEN.

I. Die Zone von *Sesarma taeniolata* WHITE (Tafel VI).

Sesarma taeniolata ist überall da gemein, wo das Gelände hoch genug liegt, um nicht von jedem Hochwasser erreicht oder jedenfalls nicht für längere Zeit erreicht zu werden. Aber die Springflut soll es erreichen. Dabei tut es nichts zur Sache, ob der Untergrund mit Gras oder mit Wald bedeckt ist. Im allgemeinen wird aber unbedeckter Schlamm, der gar keinen Schutz gewährt, gemieden; dagegen kann die Art äusserst zahlreich sein, wo übrigens die gleichen Verhältnisse bestehen und die Bänke bewachsen sind. Nicht nur der Schutz spielt hier eine Rolle, sondern besonders auch der Futterreichtum bewachsener Plätze. Die *Sesarma*-arten sind nämlich, obgleich omnivor, hauptsächlich Pflanzenfresser: halb vermoderte Äste, Pflanzenwurzeln, abgefallene Blätter, u.s.w. bilden an erster Stelle ihre Nahrung; erst an zweite Stelle kommt tierisches Futter. Sie scheinen hierin mit *Cardisoma* übereinzustimmen (PEARSE, 1916, p. 553).

Sesarma taeniolata bewohnt also die höher liegenden Bänke. Das heisst: die Höhlen findet man immer an Stellen, die nur kurze Zeit vom Wasser erreicht werden, entweder jede 24 Stunden einmal oder nur bei Springfluten. Sie liegen an günstigen Stellen zu Hunderten auf einem kleinen Gebiet beisammen und die Zahl der Höhlen kann dann so gross sein, dass der Boden durchlöchert erscheint. Dies ist also besonders der Fall in dem Hinterland der Mangrove und da wo es einigermaßen festes Land gibt, ausserhalb der Flussdeltas.

Der Höhleneingang hat einen Durchmesser von höchstens 3-8 cm, für jüngere Tiere aber weniger. Der Schlamm, der von den Tieren nach aussen befördert wird, bildet meistens einen Haufen um den Höhleneingang herum, was zur Folge hat, dass der Eingang sehr oft auf einem kleinen Hügel liegt. Diese Hügel erreichen eine Höhe von höchstens ungefähr 20 cm. HARMS, der diese Krabben ebenso in der Mangrove bei Batavia kennen lernte und der sie irrtümlicherweise *Ocypoda macrocera* nennt, sagt, dass sie Schlammhügel von ziemlicher Höhe bauen. Diese hohen Hügel rühren aber nicht von *Sesarma taeniolata*, sondern von *Thalassina anomala* HERBST her. Die *Thalassina*-hügel bilden auf den niedrig liegenden Bänken den einzigen trockenen Boden, weshalb sie von *Sesarma* gern bewohnt werden. Sie gräbt ihre Höhlen in sie hinein und man findet, ausser dem Hauptgang (von *Thalassina*) seitliche Öffnungen, welche gegen die Hauptgänge geschlossen oder offen sein können und von *taeniolata* bewohnt werden. Auch andere *Sesarma*- und bisweilen *Uca*-arten bevölkern diese *Thalassina*-hügel.

Hackt man die Höhlen von *Sesarma taeniolata* auf, so sieht man, dass

sie sich mehr oder weniger schief oder ziemlich senkrecht nach unten bis in das Grundwasser fortsetzen, also bis dorthin, wo noch bei niedrigem Wasserstand Wasser steht. Sie sind bei Batavia, wo der Höhenunterschied zwischen Ebbe und Flut maximal ungefähr 1.— bis 1.2 m beträgt, bis zu 1.5 m tief, müssen aber da, wo der Tidenhub grösser ist, tiefer sein.

Die *Sesarma*-arten sind hauptsächlich Nacht- oder jedenfalls Dämmerungstiere. Man findet draussen also besonders in den frühen Morgenstunden Gelegenheit, ihre Lebensweise zu studieren. Obgleich ihre Höhlen nur auf trockenem Schlamm liegen, suchen sie auf ihren Spaziergängen regelmässig den niedrigliegenden Schlamm auf, um auch da Futter zu suchen. Sie können sich dabei sehr weit von ihren Höhlen entfernen, vielleicht bis zu 30 m und mehr. Dabei sind sie begreiflicherweise stark der Gefahr ausgesetzt, von Feinden ereilt zu werden, und im Zusammenhang damit ist die für einen Kruster ungewöhnliche Sehschärfe von grossem Vorteil. Einen nahenden Menschen sehen sie auf ungefähr 30 m und vielleicht mehr; das Herannahen eines gehenden Menschen bis auf 10 - 14 m oder mehr hat schon eine Flucht in die Höhlen zur Folge.— Den grossen Spaziergängen zufolge gelingt es den Tieren oft nicht, bei nahender Gefahr gleich die Höhlen zu erreichen. Und da ist es interessant zu sehen wie sie eine Höhle in nächster Nähe aufsuchen, nach einiger Zeit aus dieser hervorkommen und ganz behutsam zur eigenen Höhle zurückkehren, wenn die Gefahr vorüber ist. Die auffallende Ortskenntnis, zusammen mit der grossen Gesichtsschärfe, sind für jeden, der diese grossen tropischen Krabben zum ersten Mal beobachtet, eine Überraschung. Die Sehschärfe betrifft hauptsächlich das Bewegungssehen: einem unbeweglichen Menschen nähert die Krabbe sich bis in sehr geringe Entfernung; aber es mag sein, dass hier nicht nur die geringe Sehschärfe, sondern die geringe Furcht vor nicht bewegenden Objekten mit eine Rolle spielt.

Die Höhlen der Tiere reichen, wie gesagt, bis in das Grundwasser. Es ist nicht wahrscheinlich, dass die Tiere sich jemals für längere Zeit im Grundwasser aufhalten. Wir werden bei der Behandlung von *Uca* sehen, dass das Grundwasser vor allem dazu dient, es den Tieren möglich zu machen, sich zu benetzen. *Sesarma taeniolata* ist funktionell eine ausgesprochene Lungenatmerin und entflieht bei Flut dem Wasser. Wenn es einige Tage pro Monat Springflut gibt, da werden auch die Schlammböden von *taeniolata* überströmt. Und dann kann man beobachten, wie Hunderte dieser merkwürdigen Krabben auf die Bäume, Pneumatophoren und Farnpflanzen klettern, sich dort an den Stämmchen, im Geäst oder an den Blättern festklammern, um bei nahender Gefahr sich herabfallen zu lassen. In ihren Höhlen sitzen sie denn auch meistens mehr oder weniger dicht unter der Oberfläche; erst bei drohender Gefahr gehen sie bis ins Wasser hinab ¹⁾. Man sehe auch Seite 242 ff.

¹⁾ Jeder Besucher der Mangrove wundert sich über einen merkwürdigen klatschenden Laut, der fast überall zu hören ist. Ich habe nie entdecken können, von welchem Tier dieser Laut produziert wird, muss aber annehmen, dass er von *Sesarma taeniolata* herrührt, da man ihn an Stellen hört, wo keine andere Art — so scheint mir — in Frage kommt.

Wir sahen oben, dass die Mangrove, ausser von *S. taeniolata* und der ebenso-grossen *S. meinerti*, in ihren niedrigen Teilen von zwei anderen *Sesarma*-arten: *bataviana* und *cumulpe*, bewohnt wird. Da diese beim Steigen des Wassers sich überströmen lassen, ist es interessant zu wissen, ob *taeniolata* unter Wasser eher stirbt als *bataviana* und sie längere Austrocknung erträgt als letztere. Weiter würde es interessant sein, die Atmung von *S. taeniolata*, einer Grapside, zu vergleichen mit der anderer auf dem trockenen wohnenden Arten, zum Beispiel der von *Uca*, einer Ocypode. Diese Vergleichung findet man im zweiten Teil.

Ausser von *Sesarma taeniolata* wird die erste Zone, wie schon gesagt, noch von einer zweiten *Sesarma*-art, nämlich *S. meinerti*, bewohnt. Morphologisch ist diese Art, besonders an den grossen Scheren, leicht zu unterscheiden; den biologisch-oekologischen Unterschied der beiden Arten kenne ich aber nicht. *Sesarma meinerti* ist an bestimmten Stellen nicht selten; sie scheint besonders noch etwas trocknere, höher liegende Stellen als *taeniolata* zu lieben; ich habe hierüber aber keine Gewissheit. Wo ich die Art sammelte, war sie stets viel weniger zahlreich als *taeniolata*.

Ausserdem lebt in der Mangrove, und zwar besonders (aber vielleicht nicht ausschliesslich) in der ersten Zone, eine Paguride, nämlich *Coenobita cavipes* STIMPSON. Obgleich sie bei Batavia die ganze Mangrove bis zur Nipa-zone bewohnt, scheint sie in der Nähe des Meeres zahlreicher als mehr landeinwärts zu sein. Auch diese Krabbe hat, wie schon gesagt, die Gewohnheit, beim Steigen des Wassers auf die Bäume zu klettern. Sie umklammert dabei mit ihren scharfgespitzten Beinen die Stämmchen und Äste und man kann bisweilen mehrere Exemplare von einer einzigen *Avicennia* pflücken. — Die verwandte *Coenobita rugosa* H. M.-Edw., obgleich auch wohl am Tage tätig, ist mehr Nacht- als Tagtier und omnivor. Sie geht offenbar nie ins Wasser und kann lange Zeit in ganz trockener Umgebung am Leben erhalten werden (siehe im zweiten Teil unter Atmung). Dabei schliesst das Tier das Gehäuse mit den Chelae ab, die ganz genau zur Gehäuse-öffnung passen und als Operculum wirken. Genau die gleiche Lebensweise scheint *C. cavipes* in der Mangrove zu haben. Man sehe auch HARMS, p. 287 - 288.

Schliesslich haben wir noch die Schnecken zu besprechen, die den trockenen Boden bewohnen. Wie schon gesagt sind sie alle Lungenatmer, da sie beim Steigen des Wassers auf die Bäume klettern und so das Fallen des Wassers abwarten. Es sind *Cassidula auris-felis*, *C. mustelina*, *C. cumingiana*, *Cerithidea quadrata* und *obtusa*, *Littorina carinifera* und *scabra*. — Von den drei genannten *Cassidula*-arten fand ich *cumingiana* nur einmal in ganz dichtem *Rhizophora*-wald, es mag sein dass die Art in derartigem Wald zahlreicher vorkommt; die Tiere, nur zwei Exemplare, sassert auf den Bäumen über dem Wasserniveau. Von den beiden anderen Arten kann man erstere die überall gewöhnlichste nennen, obgleich ich, wie ich schon sagte, einmal auf einer einzigen Bank *mustelina* viel zahlreicher fand als *auris-felis*. — Von den beiden genannten *Cerithidea*-arten ist *quadrata* bei weitem die allgemeinste, von der grossen *obtusa* fand

ich immer nur einige Stück. *C. quadrata* ist vielleicht die zahlreichste Schneckenart des trockenen Mangrovebodens, genau wie *C. alata* die zahlreichste Art der niedrigen Bänke sein mag. Von den beiden *Littorina*-arten schliesslich ist *carinifera* viel zahlreicher als *scabra*, obgleich auch diese gar nicht selten ist.

II. Die Zone von *Uca consobrinus* (DE MAN) (Tafel VI und XI).

Wie schon gesagt, bewohnt *Uca consobrinus* ¹⁾ den obersten Teil der Schlammbänke, der regelmässig vom Hochwasser erreicht wird. Wir sahen dass in der eigentlichen jüngeren Mangrove nur wenig Bänke hoch genug liegen um *Sesarma taeniolata* den Aufenthalt zu ermöglichen. Etwas ausgedehnter ist die Zahl der Bänke, die — jedenfalls teilweise — genügend hoch liegen um *Uca consobrinus* günstige Lebensverhältnisse zu bieten. Die Art scheint vor allem einen konsistenten, ziemlich harten Schlamm zu lieben, auf bewachsenem Boden zu fehlen. Man sehe Tafel VI.

Diese Art ähnelt in ihrer Lebensweise *Uca signatus*, die unten besprochen wird. Wie letztere kommt sie da, wo die Art überhaupt auftritt, in grosser Zahl vor, indem die Höhlen ganz dicht beisammen liegen. Die Höhlen sehen genau wie die von *Uca signatus* aus und reichen, wie die von *Sesarma*, bis ins Grundwasser hinab. Bei Flut wird der Schlamm überströmt und die Tiere ziehen sich dann in ihre Höhlen zurück. Sie sind, wie alle *Uca*-arten, Tagtiere.

Es besteht, wenn man *signatus* und *consobrinus* draussen beobachtet, ein kleiner Unterschied zwischen beiden Arten, der aber von geringer Wichtigkeit für uns ist; beim Winken schlägt *consobrinus* viel weiter aus als *signatus*. Dies ist die Folge eines morphologischen Unterschieds: der grosse Cheliped von *consobrinus* ist, auch in seinem basalen Teil, länger als der von *signatus*. — Übrigens sehe man für Besonderheiten über die Lebensweise von *consobrinus* (Futteraufnahme, Atmung) im zweiten Teil.

III. Die Zone von *Uca signatus* ²⁾ (HESS) (Tafel VII und VIII).

Diese dritte Zone reicht von wenig unter dem Niveau des gewöhnlichen Hochwassers bis dahin, wo der Schlamm ganz feucht zu werden beginnt. Sie umfasst also den Teil der Schlammbänke von mittlerer Härte. *Uca signatus* ist in der Mangrove bei Batavia mit *Metaplex* wahrscheinlich die zahlreichste Krabbenart und ich habe also am meisten mit dieser Art gearbeitet; auch schon deshalb, weil mir die Biologie dieser Art von ganz besonderem Interesse schien.

¹⁾ Nach DE MAN ähneln die Tiere aus der Umgebung von Batavia *Uca annulipes* (Latr.) H. M.-EDW., ohne aber mit dieser Art identisch zu sein. DE MAN benennt daher die hier studierten Tiere neu, und zwar gibt er ihnen den Namen *consobrinus*. Da er hierüber in kürzern eine Notiz veröffentlicht, gehe ich auf die Sache nicht näher ein. Bemerkte sei nur, dass die Scherenbasis der Männchen bei *consobrinus* rot, bei der echten *annulipes* gelb ist, und dass beide Arten in der Lebensweise Unterschiede zeigen. So lebt *consobrinus* hoch, auf trockenem Gebiet, *annulipes* niedriger. In Tjilatjap scheinen beide Arten vorzukommen.

²⁾ Die Tiere aus der Nähe von Batavia wurden von DE MAN (1891, p. 38) als var. *angustifrons* beschrieben.

Die Gattung *Uca* erfreut sich einer grossen Bekanntheit, einer Eigentümlichkeit wegen, die auch in ihren vielen Namen zum Ausdruck kommt. *Gelasimus* (= *Uca*) bedeutet der Lächerliche. Die Deutschen nennen das Tier Winkerkrabbe, die Engländer „calling“, die Amerikaner „fiddler“ crab, die Holländer wenkkrab, die Japaner Siho maneki, was bedeutet „beckoning for the return of the tide“ (STEBBING), Namen welche sich alle beziehen auf das merkwürdige Winken des grossen Chelipeds (Tafel VII).

Uca signatus bewohnt die Mangrove vom Meer bis zur Nipa-zone, woraus man schliessen kann, dass der Salzgehalt des Wassers grosse Unterschiede zeigen darf. Die schönsten *Uca*-bänke findet man bei Batavia (und anderwärts) aber in der Nähe des Meeres, nicht weil die Tiere das reine Meerwasser lieben, sondern weil die reinen Schlammbänke besonders unweit des Meeres zu finden sind.

Die Lebensweise der Tiere ist nun kurz folgende:

Sie graben sich Höhlen, die, wie bei den schon besprochenen Arten, bis zum „Grundwasser“ hinabreichen, also bis zum Niveau niedriger Ebbe. Sie halten sich in diesen Höhlen im Wasser, oder am liebsten auf der Grenze zwischen Wasser und Luft auf. Jede Höhle wird nur von einem einzigen Tiere bewohnt. Bei niedrigem Wasser, wenn der Schlamm trocken fällt, kommen die Tiere aus den Höhlen hervor, aber normalerweise nur am Tage und ausserdem nur wenn es genügend warm ist. Sie gehen dann auf Nahrungssuche, was darin besteht, dass sie das oberste Schlammschichtchen fortfressen. Meistens ist das also jeden Tag ein neues. Der Schlamm wird vom kleinen Cheliped aufgenommen; das Männchen frisst also mit einem, das Weibchen mit zwei Chelipeden. Die Mundgliedmassen scheiden brauchbares von unbrauchbarem Material; letzteres häuft sich an der Aussenseite der dritten Maxillipede auf und wird als kleiner Schlammtröpfchen vom kleinen Cheliped fortgenommen und auf den Boden deponiert. Wo viele Krabben fressen, ist der Boden mit diesen kleinen Tropfen ganz bedeckt (Tafel XI!). Die Futtersuche findet in der unmittelbaren Umgebung der Höhlen statt; wenn sie Unrat merken wird die Höhle blitzschnell aufgesucht. Es ist also äusserst wichtig, dass Artgenossen, die benachbarte Höhlen bewohnen, nicht den Schlamm der Nachbarn auffressen, denn diese werden dadurch gezwungen, weit von ihren Höhlen entfernt auf Futtersuche zu gehen und sind dabei der Gefahr ausgesetzt, aufgefressen zu werden; Vögel stellen ihnen eifrigst nach. Es muss also die Möglichkeit bestehen, das Grundgebiet anzudeuten: dies geschieht durch das Winken. Der Futterüberfluss ermöglicht das Zusammenwohnen grosser Mengen dieser Tiere auf kleinem Gebiet. Eine unbeschränkte Zunahme der Krabben würde aber die Vorteile des Überflusses zunichte machen. Da jedes Individuum sein Territorium abpfählt, kann die „Kolonie“ sich nur nach aussen ausbreiten, und wenn die Aussengrenzen erreicht sind, ist weitere Zunahme an dieser Stelle unmöglich. Obgleich die Tiere diesen gewaltigen Futterreichtum finden ist der Kampf ums Dasein hier nicht weniger heftig als anderswo in der Welt. — Es sind viele Hypothesen über die Bedeutung des Winkens geäussert worden; dass es eine Territorium-

begrenzung bedeutet, ist neu; weiter unten wird man sehen, weshalb ich dieses als Tatsache, nicht als Hypothese gebe. Was die Fortpflanzung der Art anbelangt, sei nur bemerkt, dass die Jungen, wie die der verwandten Arten, in dem Zoaeastadium aus dem Ei kriechen.

Ausführlichere Besonderheiten über die Lebensweise von *signatus* findet man im zweiten Teil.

Wie schon gesagt wird die dritte Zone, ausser von *Uca signatus*, von einer zweiten Krabbenart, *Ilyoplax delsmanni* DE MAN, bewohnt (Tafel VIII, oben). Diese Art scheint im allgemeinen etwas härteren, festeren Untergrund als *signatus* zu lieben, weshalb man an mehreren Stellen *delsmani* nur im oberen Teil der Zone findet; sie kommt aber an andern Stellen überall in der dritten Zone vor, unten sowohl wie oben.

Ilyoplax delsmanni ist, obgleich sie fast nirgends fehlt, selten allgemein. Es kommt meistens auf einige Zehntel *signatus* ein einziges Exemplar von *delsmani* vor. — Übrigens hat diese Art hauptsächlich die gleiche Lebensweise wie jene Art. Es werden Höhlen gegraben, die, entsprechend der geringen Grösse der Art, einen kleineren Durchmesser als die von *signatus* haben; *Ilyoplax* ist Tagtier, das nur herauskommt, wenn die Sonne hoch genug gestiegen ist, und sie frisst wie die *Uca*-arten Schlamm.

Ilyoplax delsmanni weicht von den *Uca*-arten darin ab, dass die beiden Chelipede von gleicher Grösse sind. Es versteht sich also, dass das Fressen beim Männchen *delsmani* in anderer Weise wie beim *signatus*-männchen stattfinden muss und das gleiche gilt in bezug auf das Graben der Höhlen. Ich bespreche das kurz im zweiten Teil. Es ist nun äusserst interessant, dass diese Art, obgleich sie im männlichen Geschlecht zwei grosse Chelipede hat, funktionell zur Gruppe der Winkerkrabben gehört, da sie, genau wie diese, winkt. Das Winken findet hier mit beiden Scheren statt und zwar in der Weise, dass sie gleichzeitig nach aussen und wieder zurückgeklappt werden. Weiter gehört zum Winken ein merkwürdiges Zittern, wobei das Tier die fast geschlossenen Chelipede sehr schnell hin und her bewegt, was mit dem Winken sensu stricto abwechselt. Das Zittern wird heftiger, je näher ein Nachbar heran kommt. *Ilyoplax delsmanni* ist auch dadurch merkwürdig, dass sie ihr Aussehen sehr schnell ändern kann. Die normale Farbe, die durch die Anwesenheit gelber und schwarzer Pigmentzellen zu stande kommt, ist grau; Tiere dieser Farbe sind schwer vom Schlamm Boden zu unterscheiden. Die winkenden Männchen aber, die unweit ihres Höhleneinganges sitzen, sehen auf dem Rückenschild weiss bis weissgrau aus und fallen dadurch sehr stark auf (Tafel VIII). Fängt man die Tiere nun, so werden die schwarzen (auch gelben?) Pigmentzellen kontrahiert und Schild sowie Scheren sehen wieder grau aus. Aus der Tatsache, dass nur die Männchen weiss sind, und zwar nur solange sie zum Winken neigen, liesse sich vielleicht schliessen, dass die weisse Farbe den Zweck hat, die Tiere auffallen zu lassen. Das gleiche wird von den *Uca*-arten durch die hellen Farben der Scheren und des Rückenschildes erreicht. Es würde interessant sein zu untersuchen was die Kontraktion und Expansion

der Chromatophoren bewirkt, ob sie nervöser oder anderer Natur ist und welcher Reiz hier eventuell eine Rolle spielt; besonders die in den letzten Jahren an Garneelen angestellten Versuche über das Vorkommen eines Hormons im Augentstiel, das die Kontraktion der Melanophoren bewirkt, sind interessant; siehe auch die übersichtliche Zusammenfassung verschiedener Einflüsse auf den Farbwechsel bei BALLS, p. 928 - 929.

Über den zwischen *Uca signatus* und *Metaplex elegans* vorkommenden *Uca urvillei* machte ich keine Beobachtungen. Ich sammelte sie bei Batavia nur an einigen Stellen. Man sehe auch bei der Behandlung der vierten Zone.

Wie gesagt lebt in der *signatus*-zone, und zwar in der unteren Hälfte, eine kleine Schnecke: *Assiminea brevicula* P.F.R. Auffallend genug zeigt das Tier im Prinzip die gleiche Lebensweise wie die beiden Krabben dieser Zone. Wird der Schlamm überflutet, so haben die Schnecken sich in Höhlen und Risse zurückgezogen. Fällt das Wasser, so kommen die Tiere wieder zum Vorschein; aber nicht bevor die Sonne den Schlamm zu erwärmen anfängt. Besucht man die Mangrove kurz und sogar noch eine Stunde nach Sonnenaufgang, so sieht man nicht nur keine Krabben, sondern man findet alle *Assiminea* unter der Oberfläche; und zwar sitzen sie in grosser Zahl in den Eingängen und oberen Teilen der Krabbenhöhlen. Je höher die Sonne steigt, desto mehr kommen sie zum Vorschein und desto aktiver werden sie. Sie huschen dabei schnell vorwärts, indem mit jedem Ruck eine einzige Kontraktionswelle über die Fusssohle von hinten nach vorn gleitet. Es bestehen Tiere mit roten und solche mit grauen Häuschen. Die Tiere fressen Schlamm. Fräulein VAN BENTHEM JUTTING (1922) hat beschrieben wie *Assiminea grayana* in grosser Zahl paarweise über den Schlamm kriechend von ihr beobachtet wurde. Die Paare bestanden aus einem Weibchen, das ein Männchen trug. Genau das gleiche lässt sich unter Umständen, besonders während der Morgenstunden, bei *A. brevicula* beobachten.

IV. Die Zone von *Metaplex elegans* DE MAN.

Global gesagt fängt die Zone von *Metaplex elegans* da an, wo man in den Schlamm einzusinken beginnt. Die Tiere sind also noch kürzer ausserhalb des Wassers als *Uca signatus* und *Ilyoplax delsmanni* und damit hängt die Tatsache zusammen, dass man sie oft unter Wasser Schlamm fressen sieht.

Wie gesagt kann man die vierte Zone dadurch in zwei Subzonen teilen, dass die verwandte Art *Paracleistostoma depressum* einen noch feuchteren Schlamm als *Metaplex elegans* liebt. Wo *Paracleistostoma* lebt, sinkt man an manchen Stellen bis zur halben Beinhöhe in den Schlamm hinein.

Beide Arten, die in ihrer Zone sehr häufig sein können, zeigen den Charakter, der für alle Mangrovekrabben typisch ist, zeigen aber andererseits auffallende Unterschiede gegenüber den *Uca*- und *Sesarma*-arten. Wie alle Mangrovekrabben hängen sie in so weit nicht vom Salzgehalt des Wassers ab, dass sie die Mangrove vom Meer bis zur Nipa-zone bewohnen; wenn es wenigstens Schlammbanken oder mehr oder weniger offene Stellen im Wald gibt. Sie graben Höhlen, die nicht sehr tief zu sein brauchen, da sie nur wenig über dem Niveau des nie-

drigsten Wasserstandes liegen. Fällt der Schlamm trocken, so kommen sie aus diesen Höhlen hervor, aber manchmal laufen sie fressend umher, wenn der Schlamm noch (oder schon?) unter Wasser steht und dabei lieben die Tiere den hellen Tag weniger als schwache Beleuchtung, so dass sie in der Morgenfrühe zahlreich sein können, wenn *Uca* noch fehlt und am Tage ganz fehlen können, wenn *Uca* zahlreich ist. Es mag aber sein, dass die Temperatur hier von Einfluss ist. Wahrscheinlich ertragen *Metaplex* und *Paracleistostoma*, genau wie *Sesarma* (jedenfalls *Sesarma bataviana*) nicht die grosse Hitze, welche von den *Uca*-arten ertragen wird. — Wir werden weiter unten, bei der Behandlung von *Uca signatus*, sehen, dass letztere Art, wenn das Hochwasser während des Tages fällt, auch frühmorgens hervorkommt; in gleicher Weise kommt *Metaplex* zahlreich am Tage zum Vorschein wenn das Hochwasser während der Nacht fällt.

Wie die *Uca*-arten fressen *Metaplex* und *Paracleistostoma* Schlamm ohne weiteres, weichen also von den *Sesarma*-arten darin ab, dass sie, jedenfalls als Regel, nicht den Schlamm nach größerem Abfall absuchen. Auch das Männchen arbeitet dabei, wie das *Ilyoplax*-männchen, mit beiden Cheliceren. Wenn unter der Wasseroberfläche Schlamm gefressen wird, nimmt der Strom des Atemwassers das unbrauchbare Material automatisch mit; sonst, auf dem trockenen, wird der verweigerete Schlamm niedergelegt wie das bei *Uca* normal ist.

Die Futtersuche findet, wie bei *Uca*, nur in der unmittelbaren Umgebung der Höhlen statt; dennoch winken *Metaplex elegans* und *Paracleistostoma* nicht. Man fragt sich, weshalb diese Tiere, die viel friedlicher sind als *Uca* und sich nicht streiten, nicht unter Futterarmut leiden.

Die Fortpflanzung dieser Arten ist von der von *Uca* nicht verschieden. Die Eier werden auch hier unter dem Abdomen mitgetragen und die Larven kriechen als Zoaea aus. Die Larven von *Paracleistostoma* (die von *Metaplex* kenne ich nicht) unterscheiden sich aber von denen von *Uca* und anderen durch das Fehlen des Rückenstachels.

Wir wissen schon, dass ausser den beiden oben besprochenen Arten zwei *Sesarma*-arten diese gleiche Zone bewohnen, und zwar sind das: *Sesarma bataviana* und *Sesarma cumolpe*. Wie *Sesarma taeniolata* und *S. meinerti* sind diese Arten mehr Dämmerungs- als Tagtiere. Sie sind sehr zahlreich in der Morgendämmerung und verschwinden allmählich, wenn *Uca* zum Vorschein kommt. Sie ertragen weniger hohe Temperaturen als *Uca* (man sehe im zweiten Teil). Sie suchen ihre Nahrung genau wie die anderen *Sesarma*-arten, indem sie den Schlamm nach organischen Stücken absuchen. Dabei spazieren sie weit umher und besuchen manchmal auch den höher gelegenen Schlamm: so zum Beispiel findet man *Sesarma bataviana* regelmässig in der dritten Zone auf der Nahrungssuche; gelegentlich mögen sie, besonders während der Nacht, sogar die zweite Zone besuchen. Auch diese Arten graben sich Höhlen, die bis ins Grundwasser reichen. Überströmt das Wasser den Schlamm, so bleiben sie unten; sobald der Schlamm freikommt, gehen sie auf die Nahrungssuche. Bisweilen (besonders in den Terrarien, wenn sie da Hunger kriegen) fressen sie unter Wasser. Sie sind omnivor.

Es besteht ein Unterschied zwischen *Sesarma bataviana* und *Sesarma cumolpe*, was die Wahl des Bodens anbelangt. *Sesarma bataviana* hält sich offenbar besonders gern da auf, wo es kahlen Schlamm gibt, *Sesarma cumolpe* dagegen liebt den Wald. Es mag sein, dass die Art der Nahrung eine Rolle spielt; jedenfalls aber findet man *cumolpe* hauptsächlich unter Bäumen, und an dergleichen Stellen kann sie ebensozahlreich sein wie *bataviana* da, wo Holz fehlt. Aber *bataviana* kommt nichtsdestoweniger auch im Wald vor ¹⁾.

Beide Arten pflanzen sich fort wie die bis jetzt besprochenen. Die Eier werden unter dem Abdomen mitgetragen und kommen im Zoaea-stadium aus. Einige nähere Angaben hierüber findet man im zweiten Teil.

Ziemlich selten kommt bei Batavia in der dritten und vierten Zone *Uca urvillei* vor. Ich studierte diese Art in der Gefangenschaft an Material aus Piroe, West-Ceram, das mir von Frau BRINK-VAN MULLEM zugeschiedt wurde. Bei Batavia kommt die Art nur sehr wenig vor. Ich fand sie zusammenlebend mit *Uca signatus* und *Metaplex elegans*; sie scheint also einen Teil der Zonen III und IV zu bewohnen.

Die Schnecken dieser Zone sind: *Terebralia sulcator* und *Cerithidea alata*, *Salinator burmana* und *Haminea* spec. Oben treffen wir *Assiminea brevicula* noch an, unten *Telescopium telescopium*.

Von diesen Arten gehören *Cerithidea alata* und *Telescopium telescopium* eigentlich in die fünfte Zone, obgleich man sie allgemein auch in der vierten findet. Auf dem inneren, nicht am Wasser grenzenden Teil der Bänke, kommen diese Arten (wie alle anderen) nämlich ebensogut vor wie auf dem äusseren Teil, und man findet sie da zwischen *Assiminea*, *Haminea*, u.s.w., weil hier die schlechten Abwässerungsverhältnisse die Zonen zusammenschieben; man findet da sogar Tiere aus der II. bis IV. Zone durch einander. An der Aussenseite der Bänke aber wohnt *Assiminea* zusammen mit *Uca signatus* und *Metaplex elegans*, während *Cerithidea alata* unterhalb *Metaplex* lebt, also in der fünften Zone. *Terebralia* und *Salinator* fand ich, und zwar einmal, nur auf dem inneren Teil der Schlammränke; die Unterbringung dieser Arten an diese Stelle ist also provisorisch. *Haminea* fand ich in grosser Zahl auf vielen Bänken; aber fast stets nur auf dem inneren Teil, nicht am äusseren Abhang. Fast überall, wo sie zusammen mit *Assiminea* vorkommt (denn *Assiminea* bewohnt ebensogut den inneren Teil wie den äusseren Abhang), lebt *Assiminea* höher, *Haminea* niedriger. *Salinator burmana* scheint in dem von mir untersuchten Gebiet wenig vorzukommen. Ich kenne die Art nur von einer einzigen Stelle, sammelte sie da nicht einmal selbst. Sie ähnelt in der Lebensweise offenbar *Assiminea*, kriecht gern ziemlich tief durch den Schlamm und frisst zweifellos Schlamm wie *Assiminea*. Ich studierte diese Art nämlich einige Zeit in meinen Schlammterrarien im Laboratorium. — Die *Haminea*-art endlich ist an vielen Stellen in der Mangrove gemein, wo der Schlamm genügend nass ist. Sie ist zwar viel weniger

¹⁾ Von *Sesarma cumolpe* beobachtete ich bei Erregung ein Zittern mit den Scheren, ähnlich dem von *Ilyoplax* und *Uca*. Ich erinnere mich nicht, dieses Zittern je von den anderen *Sesarma*-arten beobachtet zu haben.

allgemein als die überall vorkommende *Assiminea*, fehlt aber an den für sie geeigneten Stellen, jedenfalls in der von mir am besten untersuchten Moeara Petjah, fast nirgends. Auch diese Art kriecht gern halb unter dem Schlamm und verschwindet wenn die Sonne nicht scheint. Es ist interessant diese Art, die zu den Bulliden gehört, sich fortbewegen zu sehen. Darüber an anderer Stelle.

•V. Die Zone von *Scylla serrata* (FORSKAL).

Der gelegentliche Mangrovebesucher bekommt die fünfte Zone, ausser auf dem inneren Teil der Bänke, nicht oft zu sehen. Denn nur bei niedrigem Wasserstand wird der Untergrund dieser Zone freigelegt, wobei auch die Höhlen von *Scylla* sichtbar werden. Diese Art geht aber ausserdem in tieferes Wasser herab, denn sie lebt in den Gewässern, die die Mangrove durchqueren und in den Fischteichen.

Scylla serrata, die bekannte Kepiting der Malaier, the Mangrovecrab der Australier, erfreut sich einer grossen Popularität. Der Grund ist der, dass die Art, genau wie *Homarus* in Europa, als Leckerbissen, besonders von Chinesen, hoch geschätzt wird. Grosse Exemplare werden in Batavia für 7-7.5 Cent pro Stück verkauft (1 dollar = 250 cent).

Scylla serrata gräbt sich, genau wie die anderen besprochenen Krabbenarten, Höhlen, die, da sie so niedrig vorkommen, bei dieser Art meistens fast horizontal bis schief nach unten verlaufen. VAN KAMPEN (1909) hat ausführlich beschrieben, wie man die Tiere fängt. Man steckt hier und da, besonders am Rand der Fischteiche, Bambusstöckchen in den Boden, an deren Ende eine Schnur mit einem eisernen Ring befestigt ist. An diesen wird ein Stück Fischfleisch oder sonstiges befestigt. Wenn die Kepiting versucht, dies abzureissen, wird das Stöckchen vorsichtig in die Höhe gehoben und zu gleicher Zeit wird ein kleines Netz unter die Krabbe gebracht. — Eine andere Fangmethode besteht darin, dass man die Löcher aufsucht. Man benutzt dann einen dünnen Stock, an dessen Ende ein starker, hakenförmig gebogener Eisendraht befestigt ist. Der Stock wird ins Loch hineingebracht und nach vorn und hinten bewegt. Die Krabbe wird in dieser Weise angehakt. — Eine dritte Fangmethode besteht darin, dass ein oben und unten offener Bambuskorb in den Schlamm gesteckt wird an der Stelle, wohin sich eine *Scylla* flüchtete oder wo eine erwartet wird. Das Gitter des Korbes, der auch zum Fischfang benutzt wird, endet unten in scharfe Spitzen. Man rührt darauf mit dem Haken im Korb, um diesen nach einer Krabbe abzutasten. Die Methode wird angewendet, wo man eine nicht zu hohe Schlammschicht auf festem Boden hat.

Von den bis jetzt behandelten Krabben ist *Scylla serrata* die erste, die nie oder fast nie aus dem Wasser herauskommt. Sie hängt dadurch viel weniger als die anderen Krabben vom Wasserstand ab und nur ein Teil der Tiere wird bei niedrigstem Wasserstand gezwungen werden, die Höhlen aufzusuchen. Sie scheinen sowohl während des Tages wie in der Nacht aktiv zu sein, werden jedenfalls auch nachts gefangen.

Als Aas wird beim Fang Fischfleisch benutzt, wahrscheinlich sind die Tiere, wie die *Sesarma*-arten, omnivor; wobei aber die *Sesarma*-arten mehr Herbi- als Carnivore sind, *Scylla* umgekehrt wahrscheinlich mehr Carnivor ist. Was die Fortpflanzung anbetrifft, die Eier werden mitgetragen unter dem Abdomen, die Larven werden, wie die der verwandten radjungans (*Neptunus*) (vgl. DELSMAN & DE MAN, 1925) im Zoaeastadium auskommen.

Wie schon gesagt ist für den unteren Abhang der Schlammränke *Cerithidea alata* Charaktertier. Es ist anziehend zu sehen wie bestimmte Ränke von Hunderten dieser Tiere bevölkert werden; ihre Kriechspuren und Häuser verleihen dem Untergrund ein typisches Gepräge und man versteht das Interesse der Palaeontologie für diese herrlichen Gebiete, in deren Boden sich das Tiertreiben eingraviert, wie in die Kupferplatte die Radiernadel (Tafel VIII, unten). *Cerithidea* hat, so viel ich feststellen konnte, die gleiche Lebensweise wie *Assimineae*. Unter Wasser frisst sie wenig oder nicht; fällt das Wasser, so ist sie, besonders in der Sonne, aktiv und frisst Schlamm oder jedenfalls Bestandteile der Oberfläche. Sie scheint sich, wenn das Wasser steigt, mehr oder weniger in den Schlamm eingraben zu können, die Tiere sind dann fast unsichtbar; bisweilen findet man sie bei niedrigem Wasserstand denn auch mit einer grossen Menge Schlamm überdeckt.

Es lebt in dieser fünften Zone ausserdem die grosse Cerithiide *Telescopium telescopium*. Den Tieren dieser Art wird ziemlich eifrig nachgestellt, da sie von den Malaiern gern gegessen werden.

Die Zahl der Tierarten dieser fünften Zone mag grösser sein, ich kenne diese Zone aber ungenügend. Nur will ich nicht versäumen merkwürdige Bildungen zu nennen, die man bei niedrigem Wasserstand sehr viel an geeigneten Stellen antreffen kann: die Höhleneingänge der Brutnester von *Periophthalmus* und *Boleophthalmus* (Tafel IX, oben). Im ganz schlammigen, bei niedrigem Wasserstand noch gerade trockenfallenden Schlamm begegnet man hier und da von einem deutlichen Ringwall umgebenen Trichtern, die, bei einem Durchmesser von 25 - 100 cm, in der Mitte eine Tiefe von höchstens etwa 20 cm erreichen. In der Mitte befindet sich ein Höhleneingang, und dieser führt in einen Gang, der schief oder gerade nach unten geht, bis zu 1 m (oder auch mehr?) unter der Schlammoberfläche. Nähert man sich dem zum Trichter gehörenden *Periophthalmus*, und zwar werden die grossen Löcher in meinem Beobachtungsgebiet besonders von *Boleophthalmus boddaerti* (PALL.) und *Periophthalmus schlosseri* (PALL.) gemacht, so wird das Tier sich in das Wasser der Kummern flüchten und darauf in die Höhle verschwinden. Man kann dann das Tier am Ende des Ganges, in einer Tiefe von 1 Meter unter der Oberfläche, zurückfinden.

Die Höhlen wurden zuerst von PETIT¹ beschrieben. HARMS (p. 277 - 278) beschreibt sie für *P. schlosseri* und *P. argenteolineatus*. Nach diesen Angaben dienen die betreffenden Höhlen ausschliesslich zum Ablegen der Eier. HARMS hielt *Boleophthalmus* sowie *Periophthalmus* in einem Gewächshaus des Botanischen Gartens zu Buitenzorg, in dem er „Sumpfmangrovelandschaften“ einrichtete. Er beobachtete das Bauen eines Nestes bei *P. argenteolineatus* und *chrysospilos* und fand einmal Eier am Grunde der

Brutkammer an einem flachen Stein angeklebt. Das Brutnest wird nach HARMS vom Weibchen nur auf kurze Zeit zur Futteraufnahme verlassen, bleibt aber dabei stets bewacht. Fremde Tiere werden weggebissen. Wird das Tier beunruhigt, so zieht es sich in seine Bruthöhle zurück. Wie ich sagte kann man es dann unten in der Höhle zurückfinden.— Nach HARMS können die Gänge bei *P. schlosseri* mehrere Meter Länge haben.

Besprechung^o weiterer Arten und Zusammenfassung der Angaben über Zonenbildung.

^o Wir haben schliesslich noch *Macrophthalmus definitus* und *Thalassina anomala* zu besprechen.

Macrophthalmus scheint sich nicht auf eine bestimmte Höhe zu beschränken, sondern sowohl hoch als niedrig vorzukommen. Ich kenne die Art sehr ungenügend. Es kommen in den höhern wie in den niedrigen Gebieten (ich fand sie in der I. bis IV. Zone) kleine Hügelchen vor, die oben geschlossen und aus groben Schlammklumpen zusammengesetzt sind. Nimmt man sie fort, so findet man eine ziemlich kleine Öffnung und verfolgt man den Gang, so weitet er sich, biegt scharf nach links und rechts und führt bis in den ganz nassen Schlamm. Es ist mir einmal gelungen den Einwohner dieser Höhle auszugraben und zwar fand ich *Macrophthalmus*. Weiter fand ich diese Art einige Male zufälligerweise, während ich andere Tiere ausgrub. Sie scheint eine nächtliche Lebensweise zu haben; jedenfalls kam sie im Terrarium während der Nacht hervor und lieferte da auch die groben Schlammklumpen. Einmal wurden zwei Stück von meinem Bedienten am Tage bei niedrigem Wasserstand auf dem feuchten Schlamm fressend angetroffen. Wahrscheinlich war der hohe Wasserstand während der Nacht die Ursache dieses Taglebens. PEARSE (1912, p. 129) gibt an, dass „the fiddler's chief competitors for the food on the mud flats are two species of *Macrophthalmus* whose feeding habits and food are very similar to those of the fiddler, but that usually live farther from the shore in the deeper parts of the estuaries and hence overlap the fiddler zone on the lower side only“. WARD (1928, p. 245) sagt von dieser Art: „As the name implies, these crabs have long eyestalks which enable them to lie halfburied in the surface silt and yet be cognizant of the doings of enemies“. Und weiter: „Two species inhabit the estuaries of Port Jackson. These do not move about the surface as much as *Heloeccius cordiformis*, but form shallow runways or trenches leading to the burrows, and spend much of their time seated in these slowly feeding, with eyes erected on the lookout for possible enemies.“ — Ich kann noch hinzufügen, dass diese Art bei Berührung sogenannten Scheintod zeigt, wobei die Scheren und Füsse fest gegen den Körper gepresst liegen. Das gleiche wurde von WHITLEY & BOARDMAN (1929) für *Actaea tomentosa* beschrieben und abgebildet. BALLS in KÜKENTHAL (p. 960) entnehme ich, dass das Sichtotstellen auch vorkommt bei *Dromea*, *Lupa*, *Parthenope*, u.a. Man sehe übrigens MANGOLD (1914), der seine Angaben POLIMANTI (1912) entnimmt.

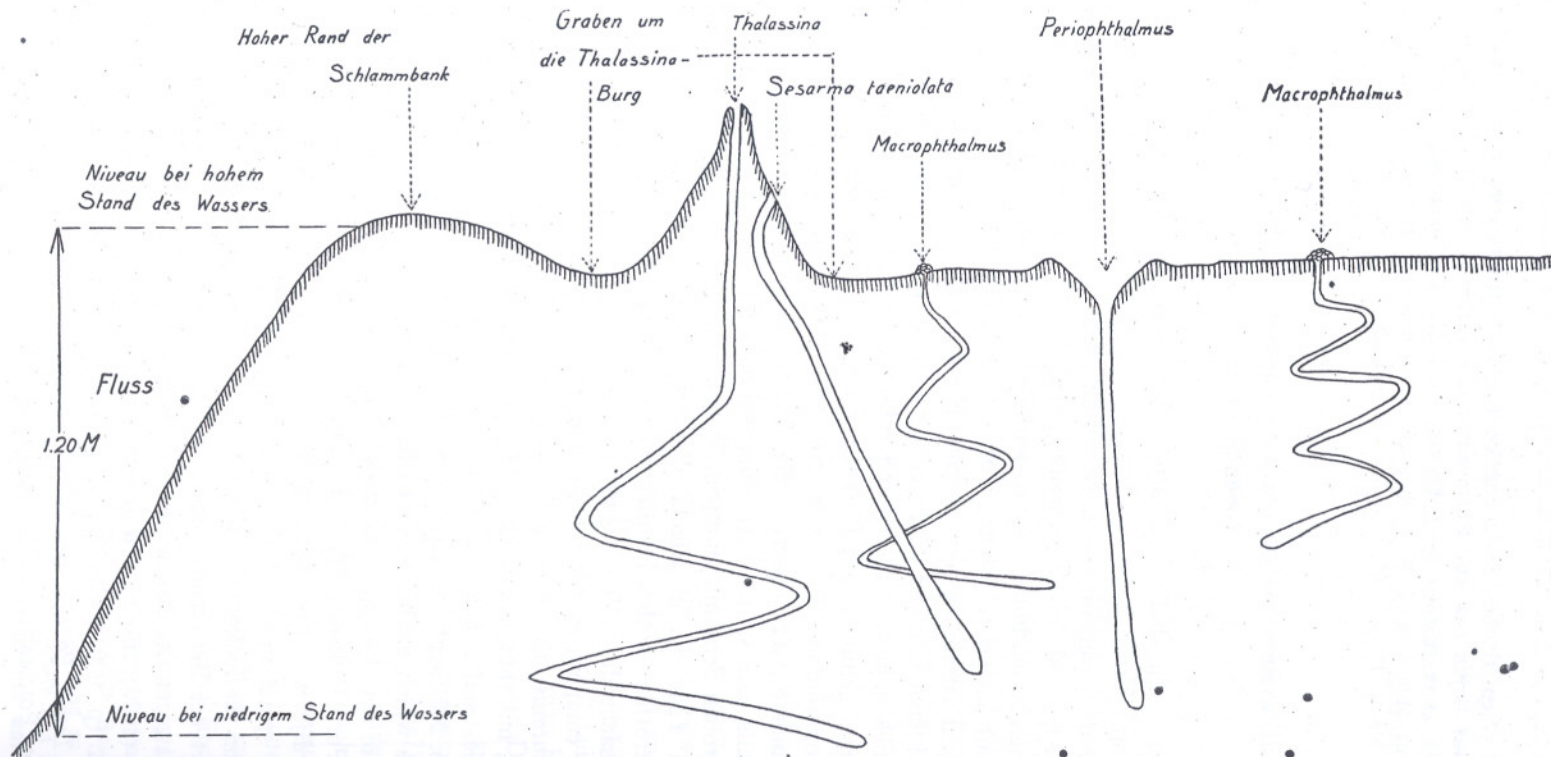


Fig. 2. Idealer Durchschnitt durch eine Mangroveschlammbank mit dem hohen Aussen- und dem niedrigeren Innenteil. Höhlen von *Thalassina anomala*, *Macrophthalmus definitus* und *Periophthalmus* oder *Boleophthalmus*.

Auch *Thalassina anomala* kommt ziemlich überall in der Mangrove vor, nicht nur vom Meer bis zur Nipa-zone, sondern ausserdem sowohl auf den höher als auf den niedriger liegenden Bänken. Die Art ist aber am zahlreichsten auf den niedrigen Bänken mit ganz feuchtem Schlamm. Da drängt dieser Krebs sich dem gelegentlichen Besucher schon von weitem auf. Er bildet da nämlich Komplexe hoher Burgen, die einen integrierenden Bestandteil des Brackwasser-morastes bilden. Man sehe Tafel IX, unten, und die Tafeln XII - XIV.

Thalassina ist mit den Paguriden verwandt, trägt den Hinterleib aber gestreckt. Die Art ist ganz speziell zum Graben eingerichtet und es ist denn auch reizend sie an der Arbeit zu sehen. Besonders mit Hilfe der beiden vorderen Pereiopodenpaare und der 3. Maxillipede gräbt das Tier sich in den Boden ein. Es trägt den Schlamm dabei nach aussen und legt ihn um den Höhleneingang herum. Je tiefer das Tier sich eingräbt, desto höher kommt der Schlamm um den Höhleneingang zu liegen, wodurch die Höhle fortwährend sich nach oben verlängert und der Höhleneingang nach oben geschoben wird. Es bildet sich in dieser Weise ein hoher Schlammhaufen, mit einem Schornstein auf der Spitze (Tafel IX). Besonders die Schornsteine, die auch für junge Haufen typisch sind (Tafel XII), weisen darauf hin, dass die Höhlen von *Thalassina* und zum Beispiel nicht von *Sesarma taeniolata* herrühren. Hackt man die Schlammhaufen auf, und verfolgt den Gang, so findet man, dass dieser, geradeaus oder schief nach unten verlaufend, das Grundwasser erreicht und darin eine ganze Strecke weiter läuft, meistens, mit einigen scharfen Biegungen, schief nach unten. Bisweilen gibt es auch einen Seitengang, dies scheint aber nicht Regel zu sein. Der Gang ist anfangs stets von gleichem Durchmesser, 7 - 8 cm für grössere Exemplare, wird unten von grösserer Weite, und endet schliesslich blind. Am Ende findet man dann den Krebs. Die Höhle hat also, wie auch SUNIER (1922) schon beschrieb, keine Kommunikation mit dem Wasser der Mangroveflüsse oder Fischteiche. Die Länge der Höhle unter dem Wasser beträgt bis zu 1.5 m und mehr; es gelang mir nicht, diese längeren Gänge bis zu Ende zu verfolgen, da sie sehr tief gehen, sich zwischen Baumwurzeln hindurchwinden, oft biegen, und dabei unter Wasser verlaufen. Während jüngere Höhlen (welche kleinere Tiere beherbergen) nur Schornsteine von 50 cm tragen, findet man hier und da gewaltige Burgenkomplexe (Tafel XIV, unten), deren Hügel eine Höhe von 1.— bis 1.5 m und am Boden einen Umfang von 3 - 4 m haben. Ja, ich sah sogar Komplexe, die eine Breite von 2, eine Länge von 3, und an der Basis einen Umriss von ungefähr 10 m hatten; derartige Komplexe tragen mehrere Schornsteine und sind zweifellos das Resultat langedauernder Arbeit mehrerer Tiere. Hackt man sie auf, so findet man denn auch mehrere Höhlen. Diese gewaltigen Burgen sehen alt und verwittert aus und sind mit ihrer Umgebung zu einem harmonischen ganzen verwachsen. Fast stets tragen diese alten Hügel Farnpflanzen, und zwar *Acrostichum aureum*. Diese Farnen sind auf halb trockenem Gebüsch zu Hause (sie sind zum Beispiel ein Hauptbestandteil der Flora der trockenen Innenzone), finden auf den trockenen Hügeln aber eben so gute Lebensbedingungen wie dort und machen aus den kahlen, schwarzen Hügeln Lebensgemeinschaften

für sich. Die Hügel werden oft von *Sesarma taeniolata* bewohnt, die ihre Höhlen in den harten Schlamm gräbt und auf den Hügeln und um sie herum lebt. Auch fand ich bisweilen *Uca* auf den Hügeln wohnend. — Steigt das Wasser, so ragen die oberen Teile der Hügel wie mit Farnen bewachsene Inselchen über der Wasseroberfläche empor. Hackt man diese grossen Hügel auf, so entdeckt man, dass der alte, mit Ästen bedeckte Boden unter dem Hügel bis zu ziemlicher Tiefe (einige Dezimeter) weggesunken sein kann, während ein Wasserpfuhl* um den Hügel herum oder neben ihm, auch wo letzterer auf etwas trockenerem Boden steht, deutlich zeigt, was Minierung einerseits und das schwere Gewicht des Hügels andererseits bewirkt haben (Tafel IX!).

Soviel ich weiss kommt *Thalassina* nur selten aus den Höhlen heraus. Ein Fisher erzählte mir, dass die Tiere bei hohem Wasserstand wohl die Höhlen verlassen, dass sie darauf nicht immer im Stande sind die Höhlen zurückzufinden und dass man ihnen deshalb nach hohem Wasserstand bisweilen begegnet. In wieweit diese Wahrnehmung richtig ist, kann ich nicht sagen. Weiter sagt PEARSE (1914), der auch mitteilt, dass *Thalassina* durch Stridulation einen Laut produziert (p. 425), dass diese Art nachts aus den Höhlen hervorkommt und dass *Thalassina* und *Cardisoma* "often stupidly sit in great numbers, dazed by the glare of a light". Man fragt sich aber, ob es sich hier wirklich um *Thalassina anomala* handelt, denn an anderer Stelle (1912, p. 129) sagt er von *Thalassina*: "sometimes exceeding the fiddlers in size." Wie dem auch sei, fest steht, dass der Magen Schlamm enthält und dass die Tiere diesen Schlamm unter der Oberfläche aufnehmen müssen (oft liegen die Schornsteine auf hohem, ganz trockenem Gebiet, wo feuchter Schlamm ganz fehlt). Wir haben hier also mit einem idealen Schlammtier zu tun, denn stellt man die behandelten Tiere noch einmal zusammen in der Reihenfolge, in der sie stets weniger vom Tageslicht sehen, so erhalten wir: *Sesarma taeniolata* und *meinerti*, *Uca annulipes*, *U. signatus* und *Ilyoplax* (je niedriger sie leben, desto länger werden sie vom Wasser überströmt, desto länger also befinden sie sich unter der Oberfläche), *Metaplax elegans* c.s., *Scylla serrata*, *Thalassina anomala*. Nur von *Scylla* weiss ich nicht, wieviel sie unter normalen Umständen über oder unter der Schlammoberfläche verbleibt.

Wenn wir nun schliesslich an der Hand eines idealen Durchschnittes durch eine Mangroveschlammbank noch einmal einige Resultate überblicken, so sehen wir, dass die genannten Arten ihre Höhlen alle bis ins „Grundwasser“ graben, also bis dahin, wo bei ganz niedrigem Wasserstand noch Wasser steht. Sobald denn auch der Wasserstand ganz besonders niedrig ist, sieht man allorts um die Höhleneingänge herum neuen, nassen Schlamm, der aus der Tiefe heraufgebracht wurde, da das Ende der Höhlen ungenügend im Wasser lag. Aus der Gezeitenkarte kann man ersehen, wie wichtig zwei Mal pro Monat der grösste Unterschied zwischen hohem und niedrigem Wasserstand ist.

Es lässt sich hieraus schliessen dass die Zonenbildung von der Art des Futters bedingt sein muss. Jede Art hält sich ganz streng an seine Zone, da diese ihr optimale Futterbedingungen liefert. Sogar die *Sesarma*-arten, die bei der

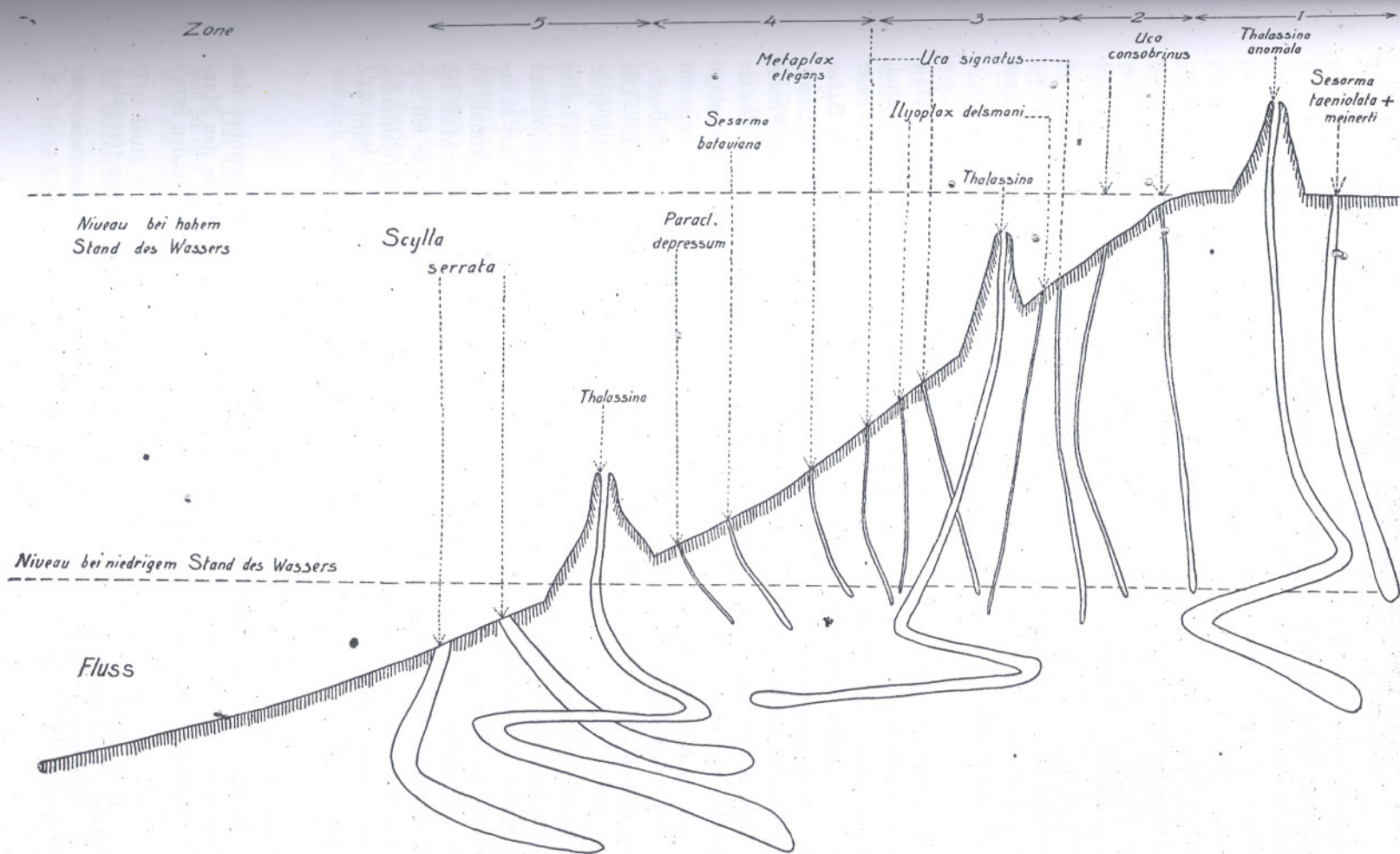


Fig. 3. Idealisierter Durchschnitt durch den Rand einer Schlammbank, mit Krabbenhöhlen und Zonenangabe.
 Die Figur enthält einen Fehler, indem *Thalassinia*-hügel nie auf dem Rand der Schlammbänke vorkommen, sondern nur auf dem horizontalen Teil. Ich habe hierdurch aber zeigen wollen, dass *Thalassinia* den ganzen Schlamm Boden bewohnt, der in seiner Feuchtigkeit den Zonen I-V entspricht.

Futtersuche ganze Strecken laufen und dabei auch benachbarte Zonen besuchen, halten zum Höhlenbau die ihnen eigene Zone ein ¹⁾. Nur zwei Arten unter den zahlreichen grabenden Crustaceen, nämlich *Thalassina* und *Macrophthalmus*, stören sich an keine Zonenbildung. Sie bewohnen die niedrigen Bänke, aber ebenso die hohen. Wenn man sich fragt, wo diese Unabhängigkeit herrührt, so ist die Antwort für *Thalassina* leicht. Sie ist die einzige Art, die sich ihr Futter unter, statt über der Oberfläche sucht und durch ihre ausschliesslich grabende Lebensweise überall gleiche Lebensbedingungen findet. Nur kann man sich vorstellen, dass es vorteilhafter für sie ist, gleich beim Eingraben als nach schwerer Arbeit Futter zu finden und das mag der Grund sein, weshalb sie auf niedrigem Gebiet zahlreicher ist als auf höherem. Solange wir die Lebensweise von *Macrophthalmus definitus* ungenügend kennen, hat es keinen Sinn uns zu fragen, weshalb diese Art ebenso nirgends fehlt.

Ungenügend bekannt sind mir einige Krustazeeen, denen ich nur einige Male begegnete, obgleich zwei oder drei ihrer wahrscheinlich allgemein genug sind. Die erste ist *Clibanarius longitarsus* DE HAAN, eine Paguride, die ich unter Wasser umherspazierend, auch aber über Wasser auf dem Astwerk sitzend fand. BALLS (p. 974) entnehme ich folgende Angabe über *Clibanarius misanthropus* (Risso). „Der Einsiedlerkrebs *Clibanarius misanthropus* (Risso) wechselt seinen Phototropismus alle 14 Tage, indem er bei Nippfluten negativ, bei Springfluten positiv phototropisch wird, so dass er sich der mit dem verschiedenen Wasserstand wechselnden Beleuchtungsintensität anpasst“. Ob dieser Phototropismus etwas mit dem Verhalten von *longitarsus*, das sich nicht in unser Schema (wasserliebende, wasserfliehende Arten) unterbringen lässt, zu schaffen hat, weiss ich nicht. — Die zweite Art ist ein kleiner Thalassinide, nach BALLS identisch mit *Upogebia spec. ♀* DE MAN (Siboga-monogr. XXXIXa⁶, p. 52). Ich fand diese Art erst, als ich meine Untersuchungen zu beenden anfang und zwar als ich in hohen Schlammhängen Höhlen von *Uca* aufhacken liess. Dabei fanden wir einige Tiere dieser Art in ungefähr 20 cm Tiefe. Ob die Art Gänge gräbt, die zur Oberfläche führen, konnte ich nicht ausmachen. — Eine dritte Art ist *Clistocoeloma merguensis* DE MAN. Ich fand sie, zusammen mit einer offenbar seltenen *Sesarma*-art, von der ich nur ein ♂ und ♀ fing, zwischen und unter Gras am Ufer eines Brackwasserfischteichs, wo fast alle in diesem Beitrag genannten Krabbenarten in grosser Zahl vertreten waren.

Als Anhang zu diesem Kapitel sei *Limulus* genannt.

Tachypleus gigas (MÜLL.) (= *Limulus moluccanus* LATR.) bewohnt den schlammigen Boden in der Nähe der Küste, sowohl im Meere wie in den Mangrovegewässern ²⁾. Die Art ist bekannt genug. Sie wird manchmal in den Sero's

¹⁾ Diese bietet zwar auch zu ihrer Atmung optimale Bedingungen (*taeniolata* Luftatmer: hohe Bänke, *bataviana* Kiemenatmer: niedrige Bänke).

²⁾ Es kommt bei Batavia auch *Tachypleus tridentatus* LEACH und *Carcinoscorpius rotundicauda* (LATR.) vor, *gigas* ist aber die gewöhnlichste Art.

(Fischreusen) gefangen, meistens paarweise, indem das kleinere Männchen vom grösseren Weibchen geschleppt wird. Die Eier, die sich ganz vorn im Thorakalschild befinden, werden an Chinesen verkauft; ihre Zahl betrug in einem von mir untersuchten Fall mehr als 7000. Diese Eier nun findet man auch in der Mangrove. Sie werden in lockeren Paketen von 50 - 60 Stück in sandigen Schlamm abgelegt, ungefähr 5 cm unter der Oberfläche, und wenig unter der Hochwasserlinie, so dass sie jedes Etmaal einige Zeit unter Wasser stehen. Sie werden durch Wasseraufnahme ganz gross, bis 6 - 7 mm im Durchschnitt und die Larven sind dann gut zu unterscheiden. Nach dem Auskriechen graben die jungen Tiere sich in den Schlamm ein. Sie können auch, mit Hilfe der Abdominalanhänge, gut schwimmen. Es ist unglaublich wie widerstandsfähig diese jungen, eben geborenen Tiere sind. Ich hielt sie einen Monat in einer Porzellanschale mit Schlamm und Wasser und sie ertrugen es, dass ich jeden oder jeden anderen Tag in der Schale rührte um sie zu finden. Sie müssen ein ausserordentlich kleines Sauerstoffbedürfnis haben. Während meiner Abwesenheit trocknete der Schlamm aus und starben die Tiere.

ZWEITER TEIL.

DIE BIOLOGIE VON *UCA SIGNATUS* (HESS), MIT VERGLEICHENDEN BEMERKUNGEN ÜBER DIE BIOLOGIE EINIGER ANDERER KRABBENARTEN.

Wir lernten im ersten Teil die Lebensweise der Winkerkrabben *Uca signatus* in groben Zügen kennen. Wir wollen sie jetzt ausführlicher betrachten und ich behandle gesondert einige Unterteile: 1. Das Graben der Höhlen, 2. Das Winken und seine Bedeutung, 3. Die Aufnahme des Futters, 4. Die Atmung, 5. Die Reaktion auf verschiedene Reize, 6. Die Fortpflanzung.

Ich habe im folgenden zu gleicher Zeit eine schöne Gelegenheit vergleichende Bemerkungen über die Biologie anderer Krabbenarten, die zu speziell waren, im vorigen Kapitel genannt zu werden, unterzubringen. Die Lebensweise einer Tierart ist an und für sich interessant. Einsicht in die herrliche Zweckmässigkeit der tierischen Organisation gewinnen wir aber erst recht, sobald wir verschiedene Organisationstypen vergleichend betrachten können. Nicht für nichts entwickelten sich eine vergleichende Anatomie und Physiologie.

1. DAS GRABEN DER HÖHLEN.

Das Graben einer Höhle fängt damit an, dass drei vordere Thorakalfüsse sich in den Boden festsetzen und ein Schlammstück losmachen. Hierzu werden stets die Beine derjenigen Seite benutzt, die die kleine Chelicere trägt. — Das Tier läuft darauf mit dem Schlammklumpen voran; also quer, mit der Seite der betreffenden kleinen Chelicere nach vorn. Es wird dabei mit vier Pereiopoden der andern und dem vierten Thorakalbein der grabenden Seite gelaufen, während die kleine Chelicere der grabenden Seite beim Festhalten des Schlammes behilf-

lich ist. Bisweilen auch wird der Schlamm nur von der kleinen Chelicere und zwei, nicht drei, Thorakalfüssen getragen. Der Schlammklumpen wird in der Nähe der Höhlenöffnung deponiert, bisweilen aber ziemlich weit von dieser entfernt (ich mass bis zu 7 cm). Dieses Graben wurde genau von PEARSE (1914a, p. 417) beschrieben und durch einige Abbildungen illustriert (Fig. 4). — Das Graben wird fortgesetzt, bis das Grundwasser erreicht ist; der letzte Schlamm, der herausbefördert wird, ist also stets nass. Senkt sich der Wasserspiegel, so wird die Tiefe der Höhle entsprechend vergrößert. Die Höhle läuft senkrecht oder schief nach unten.

Während des Grabens und auch während des Aufenthaltes in den Höhlen werden die Augen oft mit Schlamm beschmutzt, auch klebt beim Männchen fast stets ein wenig Schlamm am grossen Chelipede. Beim Herankommen der Tiere gibt es deshalb zwei ganz stereotypische Bewegungen:

1. das Reinigen der Augen,
2. das Reinigen des grossen Chelipeds.

Das Reinigen der Augen findet statt durch den Endopodit des 3. Maxillipeds. Wie bei anderen Krabben ist dieser im terminalen Teil zwei Mal rechteckig gebogen:

Basi- und Meropodit begrenzen links und rechts den Eingang zum Mund (Fig. 7), senkrecht zu ihnen steht der Carpopodit, senkrecht darauf, und also parallel dem Basipodit, liegen Pro- und Dactylopodit. Letzterer trägt ein Bündel langer Haare. Solange die Tiere unten sind, liegen die Augenstiele in die Gruben niedergeklappt. Kommen sie nach oben, so wird der Endopodit ganz gestreckt, während die Augenstiele, die zur Aufklärung der Umgebung schon im Höhleneingang aufgerichtet wurden, in ihre Gruben zurückgeklappt und wieder aufgerichtet werden. Die Haare fegen jetzt über die Augen und Augenstiele bis diese schlammlos sind. BORRADAILE (p. 139) beschrieb die Bewegung für *Carcinus moenas*¹⁾, WARD (1928, p. 246) für *Ocypode ceratophthalma*. Sie lässt sich an allen möglichen anderen Krabben beobachten, gilt für die Krabben im all-

gemeinen. Die Reinigung des grossen Chelipeds beim Männchen ist nicht weniger Lebenssache. Die auffallende Farbe der Chelicere hängt zweifellos mit ihrer Funktion zusammen: das Drohinstrument und einzige Waffen. Die Reinigung der grossen Chelicere wird hauptsächlich durch die kleine Chelicere besorgt, die fortwährend damit beschäftigt ist, die angeklebten Schlammteilchen fortzunehmen. Wir werden später sehen, dass mit der kleinen Chelicere zugleich die

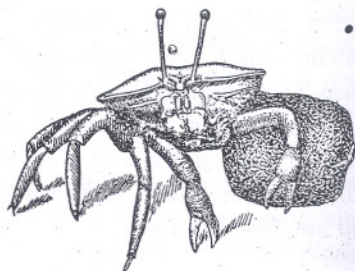


Fig. 4. *Uca* ♀, einen Schlammklumpen von der Höhle forttragend.
Nach PEARSE, 1912, aber Schlammklumpen geändert.

¹⁾ "They (die genannten 3. Maxillipede) brush the antennules, sometimes acting singly, sometimes combing an antennule between them. Each of them brushes the eye and antenna of its side, and reaches across to clean the mouth-parts of the opposite side, attending, for instance, to the delicate and probably sensory hairs of the expanded end of the endopodite of the first maxilliped."

Futter aufgenommen und zum Munde gebracht wird; hier tut sie das gleiche, nimmt nur das Futter nicht vom Boden, sondern von der Schere. — Gibt man den Tieren in der Gefangenschaft ziemlich trockenen, festen Schlamm, so trocknet dieser so schnell ein, dass es dem kleinen Cheliped nicht gelingt, den Schmutz fortzunehmen. Es ist nun höchst merkwürdig, zu sehen, wie dergleichen Tiere das Wasser aufsuchen und im Wasser merkwürdige, drehende Bewegungen machen: sie benetzen sich. Darauf setzen sie die Reinigung fort. In meinen Experimentierterrarien suchten die Tiere, solange die Höhle noch nicht fertig war, das Wasser auf, indem sie geradeaus zum Schlammabhang herunter liefen, um darauf wieder geradeaus nach oben zurückzukehren. Eben dieses Geradeauslaufen zeigt, dass das Wasser nur deshalb, zur Reinigung, aufgesucht wird; draussen werden die Tiere unter diesen Umständen also das Wasser am Rand der Schlammbank aufsuchen. — Sobald die Höhle aber fertig ist, braucht dieser gefährliche Spaziergang nicht mehr stattzufinden; wenn die Tiere sich benetzen wollen, so suchen sie den Boden ihrer Höhle (bisweilen auch einer andern Höhle) auf. Dass sie dabei wirklich das Wasser erreichen, geht daraus hervor, dass sie ganz nass zur Oberfläche zurückkehren. Dies gibt auch SYMONS schon für *Uca* an (p. 307). Wir werden später sehen, dass die Höhle, die eine schnelle Flucht ermöglicht, der feste Wohnsitz der Tiere ist. Obgleich die Winkerkrabben erst richtig aktiv werden, wenn eine brennende Sonne den schwarzen Schlamm Boden erhitzt, brauchen sie zu ihrem Wohlsein eine oftmalige Benetzung und zwar durch Wasser in ihrer unmittelbaren Nähe um keinen Feinden zum Opfer zu fallen. Wir verstehen jetzt weshalb die Höhlen das Grundwasser erreichen müssen.

Im Zusammenhang mit der grabenden Lebensweise dieser Tiere sind noch drei Gewohnheiten von Interesse: das Ebenen der Höhlenumgebung, das Bauen von Schornsteinen, und das Abschliessen der Höhlen. — Das Ebenen der Höhlenumgebung fiel mir besonders von gefangen gehaltenen Tieren auf, die eine unebene Schlamm-schicht bewohnten. Sie bringen Schlamm, den sie sich in einiger Entfernung der Höhle holen, bis nahe an die Höhle heran, wodurch der Höhleneingang auf einer flachen Schlamm-schicht zu liegen kommt. PEARSE (1914a, p. 419) beschreibt gleiches für andere *Uca*-arten, COWLES (1908, p. 7-8) für *Ocypode arenaria*. — Die kleinen Schornsteine, die bisweilen auf der Höhle stehen, die also den Höhleneingang nach aufwärts verlegen, können eine Höhe von einigen Zentimetern erreichen. Sie müssen dadurch entstehen, dass der ausgegrabene Schlamm nicht fortgetragen, sondern gleich um den Höhleneingang herum aufgetürmt wird. Die Wand des Schornsteins ist nur sehr dünn, man muss sich also vorstellen, dass er nicht aus einfach aufeinander gehäuften Schlammbrocken bestehen kann; ist dies richtig, so werden die Schornsteine speziell gebaut. Was ihre Bedeutung ist, weiss ich nicht; sie kommen sowohl auf feuchtem wie auf trockenem Land vor, und sowohl am Meer wie mehr landeinwärts. Auch in meinen Terrarien entstanden sie bisweilen, wodurch wir Gewissheit darüber haben, dass ein bestimmtes Tier das eine Mal gewöhnliche Höhlen, ein anderes Mal Schornsteinchen machen kann. Für weitere Angaben

über Schornsteinbau sehe man ORTMANN in BRONN, p. 1222-1223. — Das Abschliessen der Höhlen kann man sehr schön beobachten, wenn das Wasser während des Steigens über den Schlamm Boden herangekrochen kommt. Bevor es die Höhlen erreicht hat, setzen die betreffenden Tiere ihre drei vorderen Pereiopode (an der Seite der kleinen Chelicere) in den Schlamm und ziehen einen ziemlich grossen Schlammklumpen los, der darauf zum Höhleneingang getragen wird. Das Tier verschwindet in die Höhle und schliesst sein Gehäuse mit dem Schlammstück als Deckel ab. Es ist merkwürdig zu sehen wie die Grösse des Klumpens stets genau dem Höhleneingang entspricht. Die Oberseite des Schlammstückchens kommt dabei oben zu liegen, wodurch die Farbe des Deckels sich meistens nur wenig von der des umgebenden Schlammes abhebt. Die Tatsache, dass das Abschliessen der Höhlen besonders während des Steigens des Wassers stattfindet, mag zeigen, dass die Tiere sich vor Feinden schützen, die mit dem Wasser den Schlamm besuchen. Gleiches nimmt PEARSE (1914a, b) an, der weiter sagt (1914a, u. 416), dass "during a period of high tides burrows in low situations often remain closed for several days". Auch die folgende Tatsache weist daraufhin, dass die Abschliessung der Höhle den Schutz des Bewohners zum Zweck hat. Wenn man die Tiere beunruhigt, kann man nicht selten wahrnehmen, wie die in ihre Höhlen geflüchteten Tiere von innen aus die Höhle abschliessen. Sie kleben Schlammstückchen, welche sie der Innenwand der Höhle entnehmen, in den Eingang, bis dieser ganz oder nahezu ganz (eine kleine Öffnung kann in der Mitte sichtbar bleiben) verschlossen ist. Auch PEARSE (1914a, b) beschreibt das Abschliessen der Höhlen vor dem steigenden Wasser ausführlich. Er sagt, dass auf festem Schlamm ein einziges Schlammstück zur Abschliessung genügt, dass auf feuchtem Schlamm zwei oder drei „pellets“ herbeigetragen werden. Auch gibt er Abbildungen des Vorgangs. COWLES (1908, p. 8-9), der das Abschliessen der Höhlen für *Ocypode arenaria* beschreibt, sagt, dass es bei dieser Art, die die Gewohnheit hat, gefundenes Futter zur Höhle zu tragen, besonders stattfindet, nachdem die Krabbe Futter eingetragen hat. Bisweilen aber, „when individuals are disturbed by other crabs or by man, they will run into their burrows for a few inches and push a plug of sand up from below, completely closing the entrance“. PEARSE (1916, p. 554) beschreibt gleiches für *Cardisoma guanhumi* LATR. — COWLES (1915) hat für *Myctiris* (man sehe weiter unten) wahrscheinlich gemacht, dass Luft in der abgeschlossenen Höhle zurückbleibt, auch wenn das Wasser kommt. Deshalb nimmt SYMONS an, dass das Abschliessen der Höhlen bei *Dotilla* den Zweck hat, Luft in der Höhle aufzubewahren (siehe unten).

Das Öffnen der Höhlen geschieht, wie auch PEARSE (1914a, p. 418) schon bemerkt, von innen heraus, indem der Schlamm nach unten geschafft wird (an die Höhlenwand geklebt?). Der letzte Schlamm wird ohne weiteres zur Seite gedrückt, indem das Tier sich einfach herausringt. Die Schere liegt dabei anfangs fest gegen den Körper (vor den Mundteilen) gedrückt, wird darauf mit grosser Kraft vom Körper weggedrückt, oder der Körper wird von der Schere weggedrückt.

Der Hauptsache nach geschieht das Graben bei fast allen Krabben in der gleichen Weise. Sobald die Tiere im Stande sind, sich eigene Höhlen anzufertigen, zeigen sie den Instinkt die Füße als Grabwerkzeuge zu benutzen und die gewöhnliche Methode, der wir denn auch bei allen von mir untersuchten Arten begegnen, ist die, wobei die Füße einer Seite in den Schlamm gesetzt werden, um ein Schlammstück loszuziehen. Dabei wirken bei der einen Art die Chelipede mehr mit als bei der anderen. Ich nenne als mit den Füßen grabende Formen: die *Sesarma*-arten, *Metaplox*, *Paracleistostoma*, die *Uca*- und *Ocypode*-arten, *Cardisoma* (PEARSE, 1916, p. 554), wahrscheinlich *Dotilla*. Dabei benutzen die *Uca*-arten mit den kleinen Cheliceren diese nebenbei beim Graben, während *Cardisoma* (nach PEARSE), *Ilyoplax* und *Dotilla* einen ausgiebigen Gebrauch von den Scheren machen. *Ilyoplax* benutzt sie beim Verschliessen der Höhlen sogar als zwei kleine Schaufeln die den Schlamm zusammenfegen und als Decke auf den Höhleneingang deponieren. Auch *Cardisoma* kann die beiden Scheren in dieser Weise benutzen. PEARSE sagt: "Dirt while being carried from a burrow is trugged against the body by either chela and the walking leg next to it or held in both chelae, like a washerwoman carrying an armful of clothes". *Dotilla* benutzt sie zum blitzschnellen Verschwinden. Das Graben von *Ocypode arenaria*, das dem von *Uca* ähnlich ist, wurde beschrieben und abgebildet von COWLES. Einiges über die Ausführung der Höhlen von *Ocypode ceratophthalma* gibt WARD (1928, p. 246). Auch *Ocypode* gräbt nur mit der Seite des kleinen Chelipeds, mehr speziell trägt sie, wie *Uca*, den Sand mit dem Cheliped und den vorderen Thorakalfüßen der gleichen Seite. Es ist merkwürdig wie wenig der Bau dieser Krabben ihre grabende Lebensweise verrät.

Es würde zu weit führen hier grabende Crustaceen anderer Gruppen zum Vergleich heranzuziehen ¹⁾. Nur *Thalassina* sei in diesem Zusammenhang noch genannt. Sie ist mit ihren hakenförmigen Chelipeden ganz speziell zum Graben eingerichtet. Nachdem der Schlammklumpen wahrscheinlich mittels der grossen Chelipede losgehackt worden ist, wird er von den 2. Pereiopoden (die Chelipede als 1. Pereiopode gerechnet) getragen, während diese dabei einigermassen laufen. Oben wird der Schlamm von den Chelipeden, die über ihn herübergreifen, festgehalten, während ausserdem obenhinten noch die 3. Maxillipede das Schlammstück bedecken. Das Tier schob sich bei meinen Versuchen rückwärts (Schwanz vorn) aus der Höhle heraus. Draussen schoben die Chelipede, nachdem sie sich eingezogen und den Schlamm frei gegeben hatten, diesen vorwärts, wodurch die 2. Pereiopode entlastet wurden.

Die Höhlen von *Uca* gehen fast oder ganz geradeaus nach unten bis in das Grundwasser. Wo sie an tieferen Stellen liegen, brauchen sie weniger tief als auf höher liegendem Boden zu sein. Die Höhlen von *Ilyoplax* ähneln ihnen genau, haben nur einen kleineren Durchmesser. *Metaplox*, die auf niedrigem

¹⁾ Eine ganz interessante Crustaceengruppe in bezug auf das Graben, Rudern, u.s.w. (vgl. SCHELLENBERG, 1928) bieten die Amphipode, die, ihrem Bau entsprechend, wieder in ganz anderer Weise ihre Höhlen anfertigen. Die Orchestiden arbeiten den Sand, anstatt nach vorn, wie die bis jetzt besprochenen Tiere, nach hinten, genau wie wir das von grabenden Säugetieren kennen.

Schlamm die Höhlen gräbt, geht meistens schief nach unten, ebenso *Scylla*, die Höhlen von sehr grossem Durchmesser gräbt. Die Höhlen von *Sesarma* und auch die von *Thalassina* beschrieb ich schon, sie gehen im allgemeinen senkrecht oder schief nach unten und es mag sein, dass sie ab und zu einen Seitengang besitzen.

SYMONS beschrieb die Höhlen von *Dotilla*. Er gibt an, dass auf trockenem Sand tiefe Höhlen gemacht, dass aber auf ganz feuchtem Gebiet keine Höhlen angefertigt werden, da die Tiere da bei der Annäherung eines Feindes sich blitzschnell eingraben. Er gibt weiter an, dass *Dotilla*, wenn das Wasser steigt, sich in kleine Höhlen eingräbt, die oben abgeschlossen werden und also Luft enthalten. Diese Höhlen scheinen die gleichen zu sein als die, welche von COWLES (1915) für *Myctiris longicarpus* LATR. beschrieben wurden.

"In the wet sand a small cavity about three-quarters of an inch in diameter is excavated in the shape of a cup. Then the crab, standing in the middle, starts to carry wet lumps of sand from the bottom and piles them on to the sides. Working very rapidly, he soon (that is, in 2 or 3 minutes) has a complete wet-sand chamber enclosed and roofed in, the air inside being retained by the wet-sand. I watched one do this, waited for a few minutes, and then dug down at the spot and found that the crab and the air chamber had disappeared quite deep into the sand. Presumably, although it is impossible to see this part of the process when the chamber is completely roofed in, the crab goes on working in the same way until the air bubble or chamber is carried down to the requisite depth, so that the tide overhead will not disturb it. In this air chamber the crab remains until the tide has gone down and he can come up again to feed" (SYMONS, p. 311 - 312).

Es scheint, dass die Annahme, die Krabben nehmen sozusagen Luft mit nach unten, eigentlich von COWLES herrührt. Nach ihm lebt *Myctiris* "only at a considerable distance seaward from the high-tide mark on exposed sand flats". Nähert man sich ihnen, so verschwinden sie im Nu in den feuchten Sand.

"Almost simultaneously each individual ceases feeding and begins to dig with the legs of one side at the same time rotating so that the digging follows a spiral. The result is that a circular mound covering the crab is soon thrown up which usually has a small hole in the center of it, but this hole is quickly closed by wet sand pushed up from below (Plate III, figs. 1 to 3). As all of this is done within two or three seconds, it is evident that they work very rapidly. The individuals of a group of feeding crabs are usually packed together so that they touch one another, and since they dig down where they are when they stop feeding the circular mounds interfere with one another, producing a large patch of disturbed sand in which the individual mounds are almost indistinguishable (Plate II, fig. 2). These patches of turned up sand are often very conspicuous when surrounded by the smooth surface of sand left by the receding tide".

"I was unable to determine whether or not this cavity filled with air really remains in the natural habitat after the tide has risen and covered the sand flat, but judging from the results obtained in attempting to reproduce such a condition in the laboratory it seems possible. Several specimens of *Myctiris* were placed in a receptacle half-filled with wet sand taken from the sand flats. After they had dug down and had been allowed enough time to make cavities, the receptacle was filled with water. Later in the day I dug down in the sand at a place where a crab was supposed to be and in so doing released the crab and a large bubble of air.

The latter undoubtedly filled the cavity occupied by the myctiris and was held in place by the firmly packed sand surrounded on all sides by water."

Die Höhlen von *Ocypode arenaria* wurden von COWLES (1908, p. 4-9) ausführlich beschrieben. Die gewöhnlichen Höhlen haben nach ihm einen Seitengang, der ganz nahe der Oberfläche blind endet und nur der Flucht zu dienen scheint. Bei den von mir untersuchten Höhlen dieser Art fand ich diesen Seitengang niemals¹⁾. Für weitere Angaben über Höhlenbau sehe man die Schilderungen ORTMANN'S in BRONN (p. 1219 - 1223).

2. DAS WINKEN UND SEINE BEDEUTUNG.

Nur die Männchen winken. Und zwar gibt uns das Winken folgendes zu sehen. Das Tier sitzt vor oder in nächster Nähe seiner Höhle und hält dabei — wie stets — den grossen Cheliped vor dem Mund. Dabei steht der Cheliped ein wenig „geöffnet“, d.h. das Endstück des Propodits und der Dactylopodit berühren

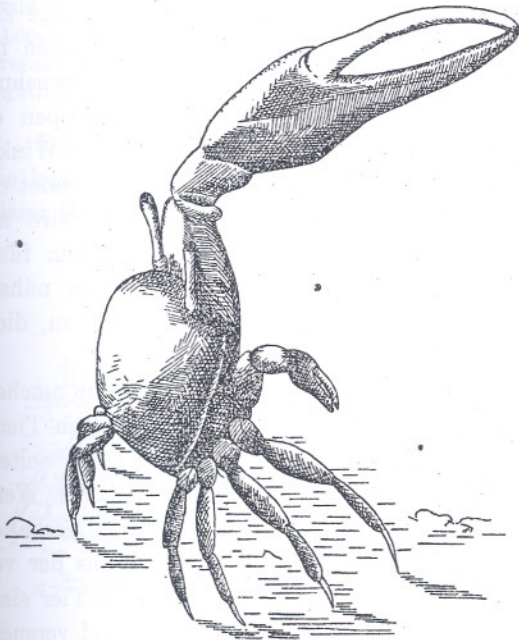


Fig. 5. *Uca pugilator* ♂, winkend.
Nach PEARSE, 1914a.

sich nicht. Die Krabbe hebt sich jetzt — aber nur für ganz kurze Zeit — auf den Meropoditen der Pereiopode kaum merkbar in die Höhe, wodurch der ganze Körper schwach aufwippt. Dabei wirkt das Carpopropodit-gelenk und der Meropodit kommt statt horizontal oder etwas schief nach unten (proximales Ende unten) schief nach oben, resp. horizontal zu stehen. Zugleicher Zeit wird der Meropodit, aber besonders der Carpopodit des grossen Chelipeds etwas nach oben bewegt. Hierbei wirken zwei Gelenke, welche eine Bewegung der Schere (Pro- und Dactylopodit) nach oben und aussen zur Folge haben. Das Carpopropodit-gelenk wirkt dabei als Regel

offenbar nicht. Die Schere bleibt während des Winkens „geöffnet“. — Wir sehen also beim Winken als Hauptsache ein nach oben und etwas nach aussen Bewegen der weissen Schere, begleitet von einem Auf- und Niederwippen des ganzen Körpers; letztere Bewegung kann fehlen. Es sei noch hinzugefügt, dass die winkenden Tiere bei grosser Erregung zittern können, wie ich das für

¹⁾ Ich grub viele *Ocypode ceratophthalma* auf der kleinen Koralleninsel Dapur aus. Alle Höhlen gingen schief, vom Meer abwärts, oder fast senkrecht, nach unten, um dann nach rechts oder links (dem Meere zu) umzubiegen und blind zu enden. Einen Seitengang gab es in keiner der vielleicht 40 ausgegrabenen Höhlen.

Ilyoplax delsmanni und für *Sesarma* beschrieb; die grosse Chelicere wird dabei schnell bewegt. Obgleich die Weibchen nicht winken, zeigen auch sie ein Zittern, ähnlich dem der Männchen. — Abbildungen winkender Tiere gibt PEARSE (vgl. Fig. 5).

Ich sagte schon dass das Winken eine Territoriumbegrenzung bedeutet. Es besagt „Hier ist ein Mann, hütet euch ihn nicht zu hindern!“ Wir dürfen das Winken in dieser Beziehung vergleichen mit dem Gesang der Singvögel; auch dieser hat in erster Linie die Bedeutung, das Brutgebiet indirekt gegen andere Männchen zu behaupten.

Bringt man die frisch gefangenen Tiere in ein Schlammterrarium, so laufen sie alle umher, streiten sich und fallen über einander her, keines winkt aber. Nach einiger Zeit fangen sie an sich einzugraben. Sobald sie sich aber einen Platz gewählt haben, ist ein Territorium entstanden. Sind sie also mit dem Graben mehr oder weniger fertig, und kommen sie jetzt mit oder ohne Schlammklumpen heraus, so wird in oder vor dem Höhleneingang gewinkt. Einige Zeit später haben die Tiere sich an die neue Umgebung angepasst; sie hören mit dem Winken auf und fangen zu fressen an. Dies findet ohne Unterbrechung einige Minuten lang statt, bis auf einmal über einem Schlammklumpen ein anderes Tier sichtbar wird, sei dies ein Männchen oder Weibchen. Das Winken fängt aufs neue an und wird vom einem Zittern begleitet. Da verschwindet der Eindringling hinter einem Schlammstück; das Zittern hört auf, es wird nur schwach gewinkt. Der Eindringling wird wieder sichtbar. Das Winken fängt aufs neue kräftig an. Je mehr das andere Tier sich dem Winkenden nähert, desto aufgeregter wird dieses, es dreht dem anderen Tier die Schere zu, diese wird ausgeklappt, der Kampf fängt an.

Beobachtungen über die Bedeutung des Winkens lassen sich leicht machen. Denn der geschilderte Vorgang: die plötzliche Erscheinung eines anderen Tieres und die damit zusammenhängende Reaktion des Winkens ist gar keine Seltenheit. Nicht stets aber gereicht das Winken dem Tiere dabei zum Vorteil. Wenn man neue Tiere in ein Terrarium mit einigen Krabben bringt, so verhalten die neu eingebrachten Tiere sich anfangs ruhig. Auf einmal fängt eins der von unten heraufgekommenen Tiere zu winken an. Ein neu eingebrachtes Tier sieht es und wird aktiv; es spaziert geradeaus auf das winkende Tier zu und versucht sich in dessen Höhle einzudringen. Ist das Tier stärker als der Einwohner, so flüchtet dieser sich nach längerer oder kürzerer Zeit und hat damit seine Höhle verloren. Es ist interessant dass der Eindringling weiss: wo gewinkt wird, gibt es eine Höhle. — Wie ich schon bemerkte und auch später noch sagen werde, wird sowohl gegen Männchen wie gegen Weibchen gewinkt, wenn sie sich der Höhle nähern. Das Winken ist aber weder "Demonstration" den Weibchen gegenüber, wie man oft angegeben findet, noch etwas anderes, es wird ausschliesslich zur Andeutung der Gebietsgrenzen benutzt.

Dass das Winken die Bedeutung haben würde, stimulierend auf die Weibchen zu wirken, ist wohl am ausführlichsten von PEARSE (1914a und b) behauptet worden. PEARSE gibt eine Beschreibung von der Weise, wie die Männchen die Weibchen an-

zuziehen versuchen und er gibt Abbildungen winkender Männchen. Aber ich kann aus seinen Beschreibungen und Abbildungen nur schliessen, dass er Männchen hat winken sehen, und weiter, dass ich das Benehmen der Männchen den Weibchen gegenüber, wie er das beschreibt, ganz anders interpretieren würde als er. Wie schon gesagt sah ich nie etwas, das auf einen Zusammenhang zwischen Winken und Paarbildung hingedeutet hätte. — Auch das Spiel, das PEARSE (1914a, p. 422) beschreibt, sieht so vermenschlicht aus, dass ich nicht daran zweifeln kann, hier mit anthropozentrischer Interpretation zu tun zu haben. Soviel ich weiss, kommt ein „Spielen“, wie es hier beschrieben wird, nur bei Säugetieren, höchstens auch bei Vögeln vor. Es fragt sich sogar ob der Gesichtssinn von *Uca* mit seinem gewiss mangelnden Formensehen ein Spiel, wie es beschrieben wird, ermöglicht.

Es kommt hinzu, dass PEARSE, in seinem Beitrag von 1912, p. 128, dem ausführlichsten und genauesten der drei, sich viel weniger positiv über diesen Punkt auslässt. Er beschreibt da das Verhalten der Geschlechter „during courtship“, schliesst aber mit Bemerkungen gegen ALCOCK (1892). „It would be easy for anyone observing the crabs in a casual way to believe that the males were trying to attract the females by their bright colors, but the writer saw nothing in the behavior of either sex that could be interpreted in that way. The males often wave their claws frantically, as ALCOCK says, but they apparently do this to an equal extent whether females are present or absent, and without any apparent reference to mating but often before fighting with another male“.

Da die wehrlosen Weibchen vor jedem sich nähernden Tier fliehen und nie kämpfen, wird ausschliesslich von den Männchen gekämpft und zwar ist dieser Kampf ein Streit der Cheliceren. Die geöffneten Scheren der beiden Gegner

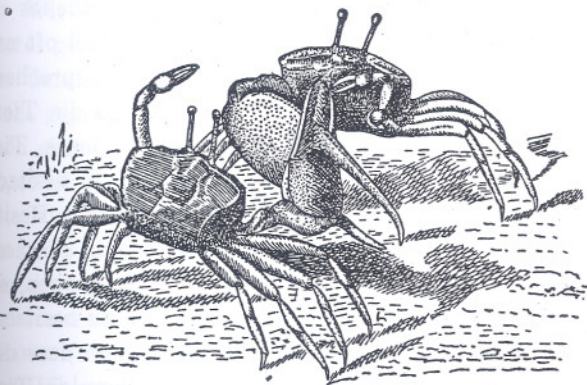


Fig. 6. *Uca*-männchen streitend.
Nach PEARSE, 1912.

greifen in einander und versuchen, sich zu schliessen; man hört deshalb ein merkwürdiges Knattern. PEARSE (1914a und b) gab hiervon ganz gute Abbildungen und beschreibt das Kämpfen (1914a, p. 421, vgl. Fig. 6).

Zum Kampf kommt es, wo so viele Tiere auf kleinem Gebiet zusammen vorkommen, natürlich oft genug. Andererseits wird

das Winken respektiert. Und auch da, wo es nicht genügend respektiert wird, braucht es deshalb noch nicht zum Kampf zu kommen. Wenn zwei Tiere sich einander nähern, so wird die Chelicere, die während des Winkens horizontal getragen wird, nach aussen geschlagen, wodurch Pro- und Carpopodit fast senkrecht zu einander stehen; die Schere weist also vom Körper fort; dabei ist die Schere geöffnet. Wir kriegen jetzt, je nach der Urgenz des Falles, verschiedene Möglichkeiten: 1. das Tier setzt das Winken fort, schlägt aber ab und zu die Schere nach aussen, 2. die Schere wird fortwährend ein- und ausgeschlagen, 3. die Schere weist unausgesetzt nach vorn und die geöffnete Schere

begegnet der Schere des Partners. Diese Drohhaltung: das Auswärtsweisen der geöffneten Schere, ist nicht nur für *Uca* charakteristisch, sie ist die gewöhnliche Drohhaltung der Brachyura.

Die Tiere, die sich in ihre Höhlen zurückziehen oder die aus ihren Höhlen hervorkommen, können das tun mit der Schere nach oben oder nach unten. Geht aber ein Tier in eine ihm unbekannte Höhle hinein, so weist die Schere nach unten und kommt ein Tier aus der Höhle hervor wenn ein Feind in der Nähe ist, so weist die Schere nach oben. Bisweilen versucht ein Tier ein anderes Tier in einer Höhle mit der Schere zu greifen; es führt dazu die geöffnete Schere in die Höhle hinein und versucht dann selbst der Schere zu folgen. Da aber die Schere in dem schmalen oberen Teil der Höhle nicht aus- oder eingeklappt werden kann, muss das Tier erst wieder zum Höhlenausgang heraus um die Schere zuzuschlagen! Umgekehrt flüchtet sich das Tier, dem nachgesetzt wird, in die Höhle hinein, indem die ausgeklappte Schere nach oben weist. Auch dieses Tier muss zur Höhle hinaus um die Schere zuzuschlagen. SYMONS gibt von einem solchen Tier eine Abbildung.

Wir können nach dem gesagten nicht daran zweifeln dass das Winken die Bedeutung hat anderen mitzuteilen wo es eine Höhle gibt. Man fragt sich weshalb dies für die winkenden Tiere so wichtig ist. Um diese Frage beantworten zu können, müssen wir die Tiere draussen bei der Futtersuche studieren. Wir sehen dann dass sich jedes Tier, wie weiter unten ausführlicher besprochen wird, in der direkten Umgebung seiner Höhle Futter sucht. Der Radius dieses Stückes ist verschieden gross, an dicht besetzten Stellen liegen die Höhlen im Mittel oft nur 1 - 2 dm von einander entfernt und da ist das Territorium also von entsprechender Grösse. Es kommt also jetzt nur noch darauf an festzustellen ob die Tiere nicht oft ihr kleines Gebiet verlassen. Weiss man nämlich dass jedes Tier ein bestimmtes Territorium innehält, so weiss man auch dass es Mittel besitzen muss, Nachbarn von diesem Grundstück fernzuhalten; sonst würde der Besitz ungenügend Futter für den Einwohner liefern. Wird das Territorium aber oft für ein anderes verwechselt, indem die Tiere sich eine neue Höhle graben, so leiden die Tiere keine Futternot und brauchen sie auch keine Mittel zu besitzen, Eindringlingen zu wehren. Die betreffenden Beobachtungen zeigen nun dass die Tiere im allgemeinen ihre Höhlen als kostbaren Besitz betrachten. Wenn ein Tier sich bei der Futtersuche einmal weit von der Höhle entfernt und dabei überrascht wird, so kann es vorkommen, dass es die Höhle nicht zurückfindet. Ein solches Tier läuft dann weiter, sucht bei herannahender Gefahr andere Höhlen auf und siedelt sich schliesslich in einer fremden Höhle an. Es wird diesenfalls bestimmt eher eine andere Höhle gestohlen als eine neue Höhle gegraben. Letzteres ist eine zeitraubende, ziemlich schwere Arbeit, ersteres ist bisweilen leicht.

PEARSE (1914a, p. 419) gibt in dieser Richtung die folgenden Beobachtungen (ausführlichere Notizen gibt er in dem Beitrag von 1912). "A fiddler usually does not wander more than a meter or two from his hole, and is ever ready to dart into it at the slightest provocation. Occasionally, however, a crab roves as much

as 12. meters from his home and returns. Once in the Philippines a *Uca marionis nitida* left its burrow and dug a new one 4.5 meters away; another individual moved his dwelling place 2.4 meters; but such cases were unusual. Most crabs showed a strong preference for a particular locality".

"A number of crabs were snared and moved various distances from their holes to see if they would return. If the space was less than 2 meters they usually came back at once. At greater distances some crabs dug new holes and reestablished themselves, even though they were in plain sight of their old homes; others tried to return home and were not able to do so." "Notwithstanding the difficulties, however, some crabs returned after several days to the hole they had previously occupied. One individual was moved 6 meters, and returned after 23 days to within 30 centimeters of his old home, which had been filled up by the tides in the meantime".

Es ist schade, dass der Autor, durch die Wiedergabe von Tagebuchnotizen, keinen Einblick in seine Beobachtungen ermöglicht hat. Ein Areal mit einem Durchmesser von 4 Meter hat wohl keine der von mir gesehenen Winkerkrabben. Eher handelt es sich hier um Dezimeter. Weiter ist es natürlich sehr wohl möglich dass einige Krabben nach mehreren Tagen zur eigenen Höhle zurückkehrten, allein hier dürfen wir ruhig annehmen, dass dies in soweit Zufall war, dass die Tiere von einer Höhle zur andern zogen, bis sie sich zuletzt zufällig in dem alten bekannten Gebiet wiederfanden. Wir haben also mit einem Ortskenntnis wie bei *Sesarma*, nur auf kleinerem Gebiet, zu tun, wie denn auch PEARSE richtig von "Place association" spricht. Ob diese aber so lange beibehalten wird, dass eine Krabbe dadurch nach 23 Tagen ihre alte Umgebung wiederfand, müssen ausführlichere Beobachtungen uns sagen. Wir können vorläufig vielleicht ebensogut annehmen dass es sich hier um einen blossen Zufall handelte.

Wir sehen also: die Tiere bewohnen eine Höhle; um die Höhle herum wird Futter gesucht, meistens nur in nächster Nahe, so dass die Tiere bei herannahender Gefahr sich in die Höhle flüchten können; eine andere Höhle wird nicht leicht gegraben, eher wird eine benachbarte Höhle gestohlen. Wenn wir uns jetzt noch einmal fragen, weshalb das Winken für die betreffenden Tiere so wichtig ist, so ist die Antwort leicht. *Andere Tiere sollen wissen dass der Boden besetzt ist.*

Nur die Männchen winken. Die Weibchen winken nicht. Es ist auffallend dass sie, obgleich sie auch Höhlen bewohnen, also vor Feinden geschützt sind (sie graben selbst), die Höhlen viel leichter verlassen und viel mehr umher-spazieren als die Männchen. Dies wird auch schon von SYMONS (p. 307) und von PEARSE (1914b, p. 795) angegeben. Ihre Wehrlosigkeit würde eine Verteidigung der Höhlen auch unmöglich machen. Es mag sein dass das Umher-spazieren der Weibchen für die Art ein Vorteil ist, da geschlechtsreife Weibchen in dieser Weise leicht von den Männchen gefunden werden. — Die Männchen schienen mir gegen Weibchen bisweilen weniger aggressiv als gegen andere Männchen; dadurch mag den Weibchen die Futtersuche auf fremdem Gebiet nicht ganz und gar zur Unmöglichkeit werden.

Das Winken finden wir, ausser bei den *Uca*-arten, bei einigen anderen Krabben. Ich beschrieb es schon für *Ilyoplax delsmanni*, die aber mit zwei Scheren winkt. Auch hier finden wir das Sich-aufheben auf die Beine. Dass wir mit einer für beide Krabben-arten verwandten Erscheinung zu tun haben, könnte man daraus schliessen, dass *Ilyoplax* sogar das Zittern von *Uca* zeigt. Wir

finden das Zittern aber auch bei *Sesarma (cumolpe)*. — Weiter winkt nach WARD (1928, p. 243) die Semaphore Krabbe, *Heloecius cordiformis*, und zwar auch sie mit beiden Scheren; WARD beschreibt das Winken deutlich. Eine weitere winkende Krabbenart, vermutlich *Tetralia glaberrima* (HERBST), beobachtete ich in Tjilatjap; auch diese winkt mit beiden Chelipeden.

Man fragt sich unwillkürlich weshalb wir das Winken bei einigen Arten finden, während es anderen Arten mit ähnlicher Lebensweise fehlt. Eine teleologische Betrachtungsweise mag ihre Nachteile haben, sie bietet uns den Vorteil, uns die Möglichkeit einer besseren Einsicht zu geben als die blosser Feststellung der Tatsachen. Soweit sich ersehen lässt, finden wir das Winken nur bei Arten, die in grosser Zahl dicht beisammen wohnen, dabei an eine bestimmte Höhle gebunden sind und um den Höhleneingang herum den Boden fressen. Unter den landbewohnenden Krabben kommen, obgleich sie äusserst zahlreich sein können, die Gecarciniden und die Sesarmiden schon deshalb nicht in Betracht, da sie Konsumenten gröberer Materials sind und auf grösserem Areal ihr Futter suchen ¹⁾. Unter den richtigen Schlammfressern finden wir aber einige Arten, die das Winken haben „sollten“, denen es aber fehlt. Ich denke hier unter den von mir beobachteten Krabben an erster Stelle an *Metaplex* und *Paracleistostoma*, an zweiter Stelle an die kleinen *Dotilla*, *Scopimera* und an *Myctiris*. Was nun letztere Arten anbelangt, so geben diese ein Beispiel der oben besprochenen zweiten Möglichkeit: weil sie blitzschnelle Gräber sind, hat ihre Höhle nur einen geringen Wert für sie. Sie brauchen also vielleicht keine Nachbarn fernzuhalten, da an die Stelle des Winkens das blitzschnelle Graben treten mag. *Metaplex* und *Paracleistostoma* indessen ähneln in ihrer Futterabhängigkeit in jeder Hinsicht den winkenden Krabbenarten, dennoch winken diese Tiere nicht. Hoffentlich wirken spätere Studien hier aufklärend.

3. DIE AUFNAHME DER NAHRUNG.

Wie gesagt sind die Mangrovetiere besonders deswegen interessant, weil es unter ihnen eine so grosse Zahl reiner Schlammfresser gibt. Unter ihnen ist *Uca* einer der typischen. Bevor wir uns aber die Futtaufnahme selbst ansehen, müssen wir uns fragen, wo diese unendliche Nahrungsmenge denn eigentlich herrührt.

Jeden Tag bedeckt das Meerwasser während der Stunden des Hochwassers den Boden. Es sieht in der Nähe der Mangroveküste braunrot bis braungrau

¹⁾ WARD gibt für *O. ceratophthalma* an, dass sie bisweilen winkt. Es würde wichtig sein, diese Angabe, die nicht dokumentiert wird, bestätigt zu haben. Für einige dieser grabenden Krabben spielt, zwar nicht die Verteidigung des ganzen Gebiets, sondern die Behauptung der Höhle, eine wichtige Rolle. Man sehe die Beschreibung der Lebensweise von *Ocypode arenaria* von COWLES (1908, p. 6). Es scheint nicht unmöglich, dass der Laut, den *O. ceratophthalma* macht und der einem Knurren ähnelt, zur Warnung des Feindes dient und also in der Höhle an die Stelle des Winkens tritt. ALCOCK (WARD, p. 246) „found that by forcing one crab to enter another's burrow, he caused the occupant to give vent to its annoyance in loud grating“.

aus, durch den Schmutz ¹⁾, der von den betreffenden Flüssen ins Meer geführt wird. Die den Schmutz bildenden ganz feinen Schlammteilchen werden vom Wasser mit über die Schlammböden geführt und da das Wasser hier einige Zeit ruhig steht, wird ein Teil des Schlammes zu Boden sinken. Zieht das Wasser sich zurück, so bleibt dieser Teil auf dem Boden zurück. — Woraus besteht dieser Schlamm? Aus feinen Sandkörnchen, Resten tierischen und pflanzlichen Ursprunges, aus Fisch- und andern Eiern, lebenden Protozoen, Larven niederer Tiere, Algen, in Verwesung begriffenen Teilen höherer Pflanzen, u.s.w. Bleiben diese organischen Reste zurück, so werden sie einen Nährboden bilden für zahlreiche Organismen, für die der Salzgehalt kein Hindernis ist. Es entsteht ein „Schlamm“, der eine Welt für sich bildet, in dem die faulenden Produkte den Hauptbestandteil bilden. Dieses in sich merkwürdige Milieu zahlreicher Bakterien, Diatomeen, u.s.w. wird nun, als ganzes, gefressen. Der Schlamm darf dabei aber eine gewisse Trocken- oder Feuchtigkeit nicht überschreiten. Wie gesagt liegt in den Anforderungen, die die Tiere an den Schlamm stellen, zweifellos die Ursache für das Zustandekommen der Zonen.

Das Fressen findet mit der kleinen Chelicere statt, beim Männchen geschieht es also mit einer, beim Weibchen mit beiden Scherenfüßen. PEARSE (1914a, p. 429) wies darauf hin, dass die Cheliceren „are flattened and hollowed in such a way that they form admirable dredges for carrying mud to the mouth“. Indem das fressende Tier langsam vorwärtsschreitet, bewegt sich der kleine Cheliped schnell hin und her vom Boden zum Mund. Fast ohne Auswahl wird die ganz oberflächliche Schicht des Bodens fortgefressen, und zwar nur diese. Es geschieht so schnell dass es nur mit grosser Mühe und einer Lupe gelingt, den Schlamm in der Chelicere zu sehen.

Ich sage, der Schlamm wird zum Munde geführt. Mehr als dieses können wir anfangs nicht feststellen und ich muss sagen dass es mir grosse Mühe machte richtig zu sehen, was dabei stattfindet. Es kommt kurz auf das folgende nieder. Sobald das Tier zu fressen anfängt, werden die Basalstücke der dritten (äusseren) Maxillipede, die besonders dazu dienen, die zarten Mundgliedmassen vor Schädigung zu schützen, „geöffnet“. Ich benutze diesen Ausdruck, weil sich die beiden Basalstücke (hauptsächlich die Ischio- und Basipodite), wie die beiden Hälften einer Doppeltür, nach aussen drehen (Fig. 7). Da aber die Terminalteile, also Carpo-, Pro- und Dactylopodit, sich nicht mitdrehen, sondern ihren ursprünglichen Stand behaupten, stehen diese oben vor den übrigen Mundgliedmassen, indem die langen Borsten der Dactylopodite, die ich Terminalborsten nenne, nach unten gerichtet sind. Bei genauem Zusehen kann man nun beobachten wie jedesmal, wenn eine Chelicere Futter herbeibringt, die Terminalstücke der 3. Maxillipede sich etwas heben und ausserdem dem Futter entweichen. Übergibt die linke Chelicere Futter, so bewegen die Terminalstücke sich etwas nach rechts, und umgekehrt. Ausserdem glaubte ich dann und wann zu sehen, wie die Terminalborsten dabei über (vor, statt hinter) die Chelicere gehoben

¹⁾ Die rote Farbe rührt vom roten Boden Javas her, der aus dem tonigen Laterit besteht.

wurden. Wenn dies zutrifft, so würde sich daraus ergeben, dass die Terminalborsten, während die Cheliceren den Schlamm den Mundteilen übergeben, sozusagen bei der Reinigung der Cheliceren behilflich sind. Dass dem wirklich so ist, geht daraus hervor, dass die Reinigung des kleinen Chelipeds (das heisst das Entfernen angeklebter Schlammteilchen) ebenso von den Palpen (Terminalteilen) der 3. Maxillipede ausgeführt wird. Wir wissen schon (vgl. Seite 200), dass die Augenstiele durch die genannten Borsten gereinigt, indem die Terminalstücke der 3. Maxillipede gestreckt werden. Weiter wissen wir, dass die grosse Chelicere des Männchens von der kleinen Chelicere gereinigt wird. Jetzt sehen wir, dass die kleine Chelicere wiederum von den genannten Terminalborsten gereinigt wird. Was aber tun die Terminalborsten mit dem Schlamm? Wenn wir jetzt sehen, dass diese Borsten offenbar eine Rolle bei der Futteraufnahme spielen, da verstehen wir, dass der „Schmutz“ der Augen und Scheren gegessen werden kann, alsob es die gewöhnliche Nahrung wäre. Das stimmt mit der Angabe BORRADAILES, vgl. Fussnote Seite 200, dass die Palpen der 3. Maxillipede die Mundteile der gegenüberliegenden Seite reinigen.

Die geringe Grösse der hier studierten Tiere macht die Untersuchung sehr schwierig. Besonders die grosse Menge nassen Schlammes entzieht bei *Uca* die Mundteile der Beobachtung. Gerade deshalb mag es von Interesse sein, hier kurz die Funktion der Mundgliedmassen einer grösseren Krabbenart, in soweit sie besser bekannt ist, zu besprechen.

Das „Öffnen“ der Basalstücke der 3. Maxillipede kommt bei allen Krabbenarten vor, deren 3. Maxillipede die übrigen Mundgliedmassen völlig bedecken, nicht nur bei der Futteraufnahme, sondern ausserdem bei der Atmung (man sehe weiter unten). Man bekommt den Eindruck, dass bei diesen Arten die genannten Basalstücke, zusammen aber mit den Palpen, an erster Stelle dazu dienen, die übrigen Mundgliedmassen vor Schädigung zu schützen. BORRADAILE (p. 188) bemerkt gleiches für *Carcinus*. Andererseits gibt es aber eine Anzahl Arten, bei denen diese Gliedmassen gar nicht als Operculum fungieren. — BORRADAILE nimmt weiter an, dass gerade das Operculum die Wirkung des Scaphognathits so effektiv macht. "The current set up by the scaphognathite is a wonderfully strong one, partly because it is working in a closed system of passages, and there are several places in the neighbourhood of the inner mouth-parts where leakage is probably liable to take place, and throws unnecessary work upon the scaphognathite in keeping up a current of the swiftness which is needed. The closing of the operculum prevents this". Ich mache aber nochmals darauf aufmerksam, es bestehen viele Krabben, deren 3. Maxillipede nicht den Mund abschliessen.

Beobachtet man eine grössere Krabbenart, zum Beispiel die Schwimmkrabbe *Neptunus pelagicus* (L.), bei der Verarbeitung eines grösseren Fleischstücks, so ist leicht feststellbar, dass das Festgreifen der Nahrung, ausser von den grossen Cheliceren, an erster Stelle von den 3. Maxillipeden besorgt wird. Verliert eine Krabbe die Chelipede, so treten die 3. Maxillipede an ihre Stelle; die Krabbe senkt den Vorderkörper und die 3. Maxillipede greifen die Nahrung auf ¹⁾. Unter normalen Ver-

¹⁾ Füttert man grosse Krabben, wie *Neptunus pelagicus* oder *Scylla serrata*, wie das jeden Tag im publikum Aquarium unseres Laboratoriums geschieht, mit kleinen Tieren, z. B. *Mysis*, so ist interessant zu sehen, dass sie die grossen Scheren fast oder gar nicht zur Futteraufnahme benutzen, sondern das Futter fast ausschliesslich mittelst der 3. Maxillipede aufnehmen. Dabei wird der Vorderkörper gesenkt, um mit den Maxillipeden den Boden erreichen zu können.

hältnissen schieben die Terminalstücke der Endopodite (Palpen) das dargereichte Fleisch zwischen die beiderseitigen Ischiopodite. Dies wird von BORRADAILE ausführlich für *Carcinus* beschrieben. Die Cheliceren und 3. Maxillipede schieben darauf das Futter hinein, wobei es, zwischen den beiderseitigen 2. Maxillipeden hindurch, zwischen die Mandibeln gerät. Letztere ziehen nun Stückchen vom Fleisch los, indem die Cheliceren und Maxillipede jedesmal den Brocken kräftig nach aussen ziehen, während er von den Mandibeln festgehalten wird ¹⁾. Darauf öffnen sich die Mandibeln und Chelipede und Maxillipede schieben das Fleischstück wieder nach innen, worauf die Mandibeln sich wieder schliessen und die Maxillipede und Cheliceren das Fleisch auswärts ziehen. Die Hauptarbeit des Festgreifens und Ziehens wird einerseits von den Mandibeln, andererseits von den Ischiopoditen der 3. Maxillipede vollführt. Die 2. Maxillipede helfen zwar mit (und zwar mit den Endteilen der Palpen), sie sind aber wenig zum Festhalten geeignet. Auch die 3. Maxillipede scheinen synchron mit den 1. und 2. Maxillipeden und Cheliceren nach aussen zu bewegen, indem sie das Fleisch festhalten; und zwar geschieht das mit den grossen (vielleicht auch mit den kleinen) Laciniae, während die Endopodite selbst den Mandibeln angedrückt bleiben. Es wird also von den Cheliceren und sämtlichen Maxillipeden gezogen, von den Mandibeln Widerstand geleistet.

Ausführlichere Beobachtungen über die Wirkung der Mundgliedmassen findet man, für *Carcinus moenas*, bei BORRADAILE. Nur sagte ich oben schon dass die Laciniae der 1. Maxillipede, genau wie die Ischiopodite der 3. Maxillipede, die Nahrung beim Auswärtsziehen festhalten; ob sie auch die Funktionen haben, die BORRADAILE vermutet, bleibe dahingestellt. Hauptsache für uns ist, dass wir über die genaue Funktion der Mundgliedmassen bei den Krabben noch herzlich wenig wissen.

Interessant ist ein Vergleich der Nahrungsaufnahme bei diesen Krabben mit der bei den Einsiedlerkrebse, vgl. ORTON, 1927.

Welche Rolle den Mundgliedmassen von *Uca* bei der Futteraufnahme zukommt, konnte ich durch direkte Beobachtungen also nicht erfahren. Einiges über ihre Funktion kann man vielleicht schliessen aus ihrem Bau, den ich weiter unten bespreche. Dergleichen Schlüsse sind aber meistens ein schlechtes Surrogat für direkte Wahrnehmungen. — Das einzige was man an den Mundteilen einer fressenden *Uca* sieht, ist dass sie schnell hin und herbewegen und wenn man sie gleich nach dem Fressen betrachtet, so findet man zahlreiche feinen „Schlamm-partikelchen“ zwischen ihnen. Sie besorgen die Scheidung zwischen „brauchbarem“ und „nicht brauchbarem“ Material, die einen so auffallenden Teil des Fressens bildet. Während nämlich die kleine Chelicere fortwährend Futter darreicht, sieht man, wie ein Teil des Schlammes von den Mundgliedmassen sozusagen wieder ausgeschieden wird, indem es sich in einigermaßen flüssiger Form vor der Basis der 3. Maxillipede sammelt. Dadurch dass während des Fressens die Epipodite der 3. Maxillipede in der Milne-Edwardschen Öffnung vor dem Coxalglied der Scherenfüsse hin und herschaufeln (siehe unter Atmung), werden Schlammteil-

¹⁾ PLATEAU (cf. BIEDERMANN, p. 664) hat angegeben, dass *Carcinus moenas* das Fleisch nicht zerkleinert, sondern in der Form eines langen Fadens aufnimmt, und dass also die Mundteile dazu dienen, diesen Faden zu bilden. Gleiches wird für *Astacus* angegeben. Ob ein Faden gebildet oder das Futter zerkleinert wird, hängt aber mit der Art des Futters zusammen. Kleine Fleischstücke, die schwierig zu zerreißen sind, werden sozusagen von den Mandibeln geknetet und als ganzes aufgenommen, weniger zähes Futter aber nicht. Grosse Fleischstücke werden zerrissen und ihre Teile als Faden aufgenommen.

chen, die auf sie geraten, ebenso medianwärts befördert. MONOD beschrieb diesen Prozess der Futteraufnahme als folgt: „Là il saisit avec ses pinces spatulées des „bouchées“ de sable humide qu'il introduit dans le cadre buccal par en haut, entre les segments supérieurs des maxillipèdes externes légèrement écartés. Par cette fente on aperçoit les appendices sous-jacents dans un état de vibration constant, noyés dans un bouillonnement de salive. Entraînée par son poids, émulsionnée pour ainsi dire par son passage dans les peignes des maxillipèdes, la „bouchée“ de sable liquéfiée et lavée de ses particules alimentaires coule vers le bas et vient entre la base des maxillipèdes externes former une grosse goutte qui se solidifie au contact de l'air. Cette goutte, devenue boulette, est saisie par une des spatules et déposée devant l'animal“. Letztere Bewegung ist sehr typisch, besonders da jedesmal nach einer ziemlich konstanten Zahl von „Bissen“ der Schlammklumpen genügend gross ist, fortgenommen zu werden. *Signatus* tut das meistens nach ungefähr 6 bis 16 „Bissen“. Die Klümpchen verweigerten Schlammes werden mit der Schere fortgenommen und vor das Tier deponiert; nicht hinter dasselbe, wie SYMONS für *Uca* angibt, und wie das bei der kleinen *Dotilla* geschieht. Da sie ziemlich feucht sind, sind sie klein und von verschiedener Form. Sie bedecken den Boden ganz regellos. Wo *Uca* (zum Beispiel die Art *consobrinus*) nun aber auf einem harten sandig-schlammigen Boden vorkommt, da werden die Klümpchen grösser, rund und dabei werden sie ausserdem an vielen Stellen in ganz auffallenden Längsreihen deponiert. Diese Längsreihen kleiner Schlamm-sandkügelchen können von der Höhle ausstrahlen und in dieser Weise einen viereckigen Stern bilden, sie können auch konzentrisch um die Höhle herum Linien bilden, oder es können einige lange willkürliche Linien von ihnen gebildet werden. Bisweilen aber liegen sie auch hier regellos. Offenbar macht *U. signatus*, wenn diese Art bisweilen an dergleichen Stellen vorkommt, die gleichen „Figuren“ aus kleinen Kügelchen. — Die Ursache dieser Erscheinung wird deutlich wenn man die Tiere bei der Futtersuche beobachtet. Auf hartem Schlamm-sand ist es für die Tiere schwierig zu fressen wo sie wollen. Es ist einigermassen schwer die Oberflächenschicht zu öffnen, und wenn sie also an einer bestimmten Stelle fortgegessen ist, da setzt die Krabbe die Arbeit in gleicher Richtung fort, weil sie jetzt leicht die Cheliceren von der Seite her unter die Oberflächenschicht bringt. Es entstehen in dieser Weise Linien. Arbeitet sie nun von der Höhle zur Peripherie, und kehrt sie, an einem bestimmten Punkt angelangt, jedesmal zur Höhle zurück, so entstehen viele Linien, die von der Höhle ausstrahlen: die merkwürdige Strahlenfigur. Entsprechend werden auch die konzentrischen und willkürlichen Linien gebildet. Stärker ausgesprochen finden wir diese Fressweise, wobei Strahlenfiguren gebildet werden, bei einigen Krabben, die für diesen schlammigen Sandstrand typisch sind: *Dotilla* und *Scopimera*. Schon ORTMANN (BRONN, p. 1221) beschrieb für *Dotilla fenestrata* eingehend, in welcher Weise die Strahlenfiguren entstehen. Nach SYMONS (p. 309) entstehen die Sandkügelchen bei *Dotilla* in etwas anderer Weise als bei *Uca*: „the sand passes into the mouth from below and emerges above to form a sort of ball or pellet, which is held in position by the maxillary palps which extend outwards

from the mouth." Man fragt sich unwillkürlich ob diese Beobachtung richtig ist. Die Kügelchen werden auch hier mit den Cheliceren fortgenommen und wie ich bei Batavia für *Dotilla* feststellte, unter der Krabbe hindurch nach hinten geworfen. SYMONS beobachtete *D. mycteroides*, ich *D. wichmanni*. SYMONS bildet zwei Höhlen und die Sandkügelchen von *Scopimera* species ab, und gibt einige Bemerkungen über letztere Art.

"Their method of feeding is exactly the same as that of the *Dotilla* species, but the pellets of sand are often as large as the body of the crab before they are removed from the mouth and placed on the heap. Their burrow "paths" and piles of "eaten" sand are much more orderly than those of the *Dotilla*. Just after the tide has fallen and the sand become fairly dry, this neatness is most marked. They work a path, which is about three-quarters of an inch wide, and only scrape it on the surface to form a shallow groove, all the pellets being placed on one side of the path, that is, in eating they always appear to face in one direction. Occasionally an aberrant one is seen, feeding in an irregular manner so far as the pathways are concerned, but the actual method of handling the sand is always the same, and there is no possibility of mistaking the work of one of these crabs for the work of an *Oecypode* in clearing out its burrow".

Es sei aber hinzugefügt, dass die Variabilität in der „Figurenbildung“ der von ihm beschriebenen Arten vermutlich viel grösser sein wird als er sagt; auch seine übrigen Beobachtungen hätten exakter sein können. — Weiter macht auch GRAVELEY einige Bemerkungen über *Scopimera*, und zwar über *S. proxima* KEMP und *S. pilula* KEMP. *S. proxima* macht nach ihm die oben besprochenen Längsreihen, *pilula* aber nicht, *S. proxima* lebt höher, dichter bei der Hochwassergrenze als *pilula*. Das stimmt mit meinen Befunden, dass auf härterem Schlamm Längsreihen gebildet werden, auf feuchterem nicht.

In gleicher Weise wie bei *Uca*, wo diese Art auf feuchtem Schlamm vorkommt, werden die Klümpchen von *Ilyoplax*, *Metaplax* und *Paracleistostoma* ganz willkürlich deponiert. Nicht stets aber brauchen alle diese Arten überhaupt Schlammklümpchen zu bilden. Bisweilen nämlich fressen die Tiere unter der Wasseroberfläche. Von *Uca*, und zwar von *signatus*, und weiter von *annulipes* und *urvillei* aus Ceram, sah ich das nur in der Gefangenschaft, von *Metaplax* auch draussen. Tun sie das, so bildet sich kein Schlammklumpen, sondern das ausströmende Atemwasser entfernt den verweigten Schlamm. Man beobachtet also einen feinen Doppelstrom, alsob man das Atemwasser mittels Chinesischer Tusche sichtbar gemacht hätte.

In welcher Weise die Mundgliedmassen die Scheidung des Schlammes in brauchbares und nichtbrauchbares Material vornehmen, weiss ich also nicht ¹⁾. Dass aber die Mundgliedmassen von *Uca* der Schlammarbeit angepasst sind, leuchtet einem sofort ein, wenn man sie mit denen einer Grobnahrung fressenden Krabbe vergleicht. — Gute Abbildungen von Krabbenmundteilen gab PEARSON für *Cancer pagurus* und BORRADAILE für *Carcinus moenas* ²⁾. Vergleicht man die

¹⁾ Ich schliesse die Möglichkeit aus, dass die Scheidung des Schlammes in brauchbares und unbrauchbares Material im Magen, statt von den Mundteilen besorgt wird.

²⁾ Ich könnte auch die Abbildungen von Krabbenmundteilen aus BRONN (Taf. 81) benutzen, fürchte aber, dass sie etwas zu schematisch sind.

Mundteile von *Uca* (Fig. 7-13) mit denen dieser beiden Arten, so ist besonders die ganz starke Beborstung auffallend. Es ist logisch, anzunehmen, dass dies mit der Lebensweise der von uns studierten Tiere im feuchten Schlamm zusammenhängt.

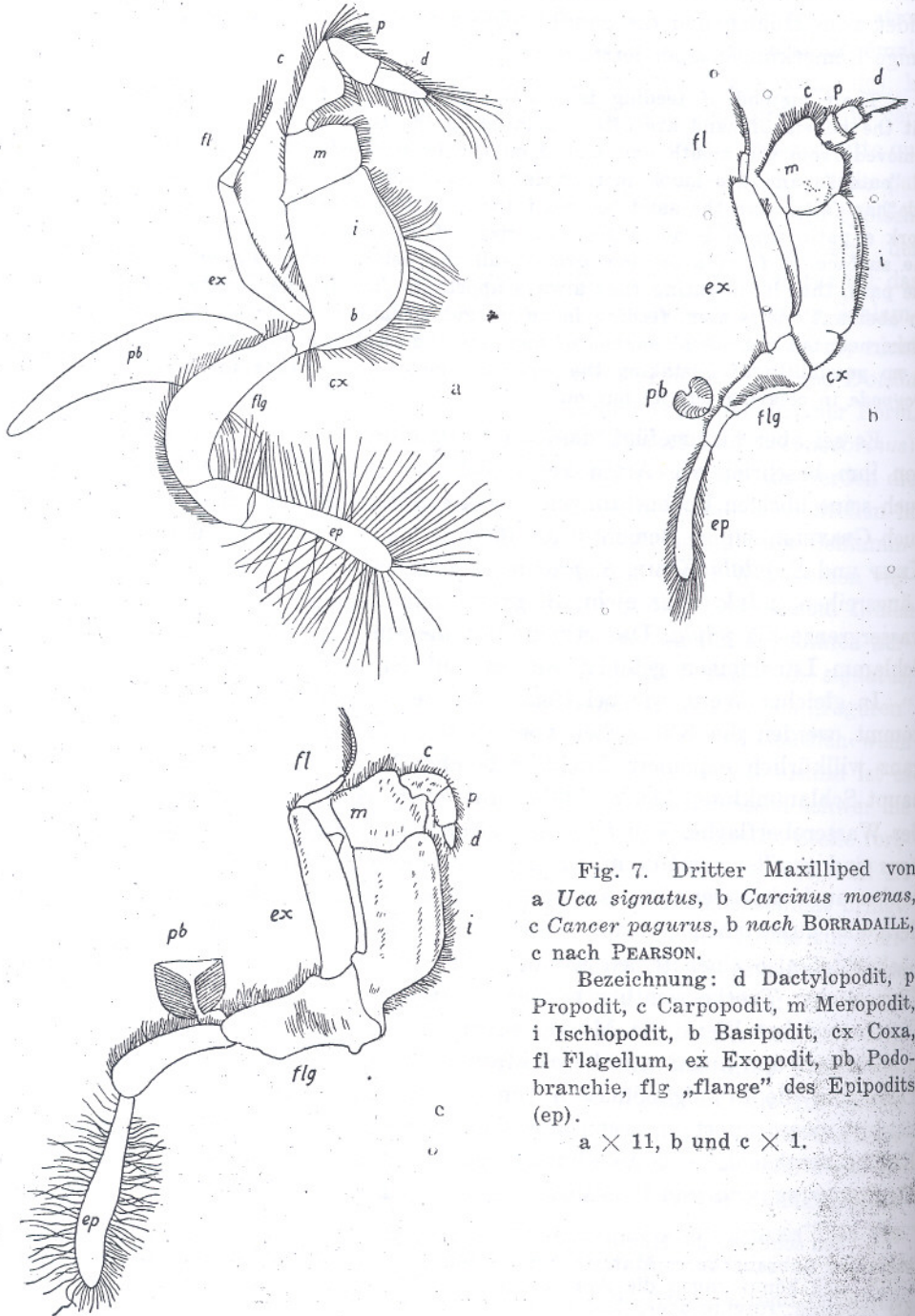


Fig. 7. Dritter Maxilliped von
 a *Uca signatus*, b *Carcinus moenas*,
 c *Cancer pagurus*, b nach BORRADAILE,
 c nach PEARSON.

Bezeichnung: d Dactylopodit, p Propodit, c Carpopodit, m Meropodit, i Ischiopodit, b Basipodit, cx Coxa, fl Flagellum, ex Exopodit, pb Podobranchie, flg „flange“ des Epipodits (ep).

a $\times 11$, b und c $\times 1$.

Ausser diesen Unterschieden in der Beborstung gibt es aber, wie zu erwarten, weitere Unterschiede, die wir kurz besprechen wollen. Vergleicht man die 3. Maxillipede der drei Arten (Fig. 7), so ist die Länge der Palpen (Carpö-, Pro- und Dactylopodit) hervorzuheben, die bei *Uca* zusammen ebensolang sind wie Mero-, Ischio- und Basipodit, während sie bei den beiden anderen Arten ungefähr halb so lang sind als diese: Diese Länge ermöglicht die Reinigung der langgestielten^o Augen, die noch erleichtert wird durch die ganz langen Borsten, die sich am Ende des Dactylopodits befinden. Bei näherer Vergleichung treten an den 3. Maxillipeden weitere Unterschiede hervor; diese entnehme man aber den Figuren. — Eine Vergleichung der 2. Maxillipede (Fig. 8) ergibt,

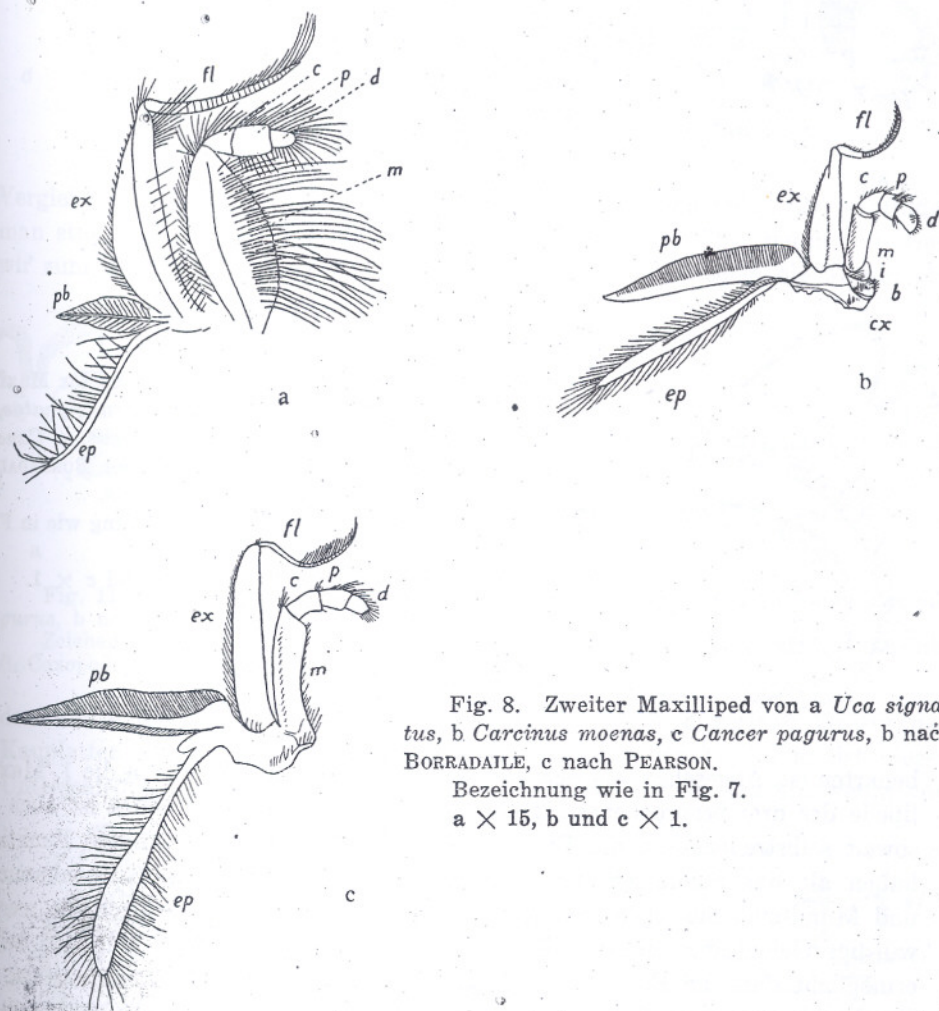


Fig. 8. Zweiter Maxilliped von a *Uca signatus*, b *Carcinus moenas*, c *Cancer pagurus*, b nach BORRADAILE, c nach PEARSON.

Bezeichnung wie in Fig. 7.

a $\times 15$, b und c $\times 1$.

ausser der ganz auffallend starken Behaarung und der geringen Grösse der Kieme am Epipoditbasis, keine auffallenden Unterschiede. Die starke Behaarung mag darauf hinweisen, dass den 2. Maxillipeden eine wichtige Rolle bei

der Futteraufnahme (resp. der Scheidung in brauchbares und unbrauchbares Futter) zukommt.—In dieser Annahme wird man noch bestärkt wenn man sieht wie gering der Unterschied in den 1. Maxillipeden (Fig. 9) der drei Krab-

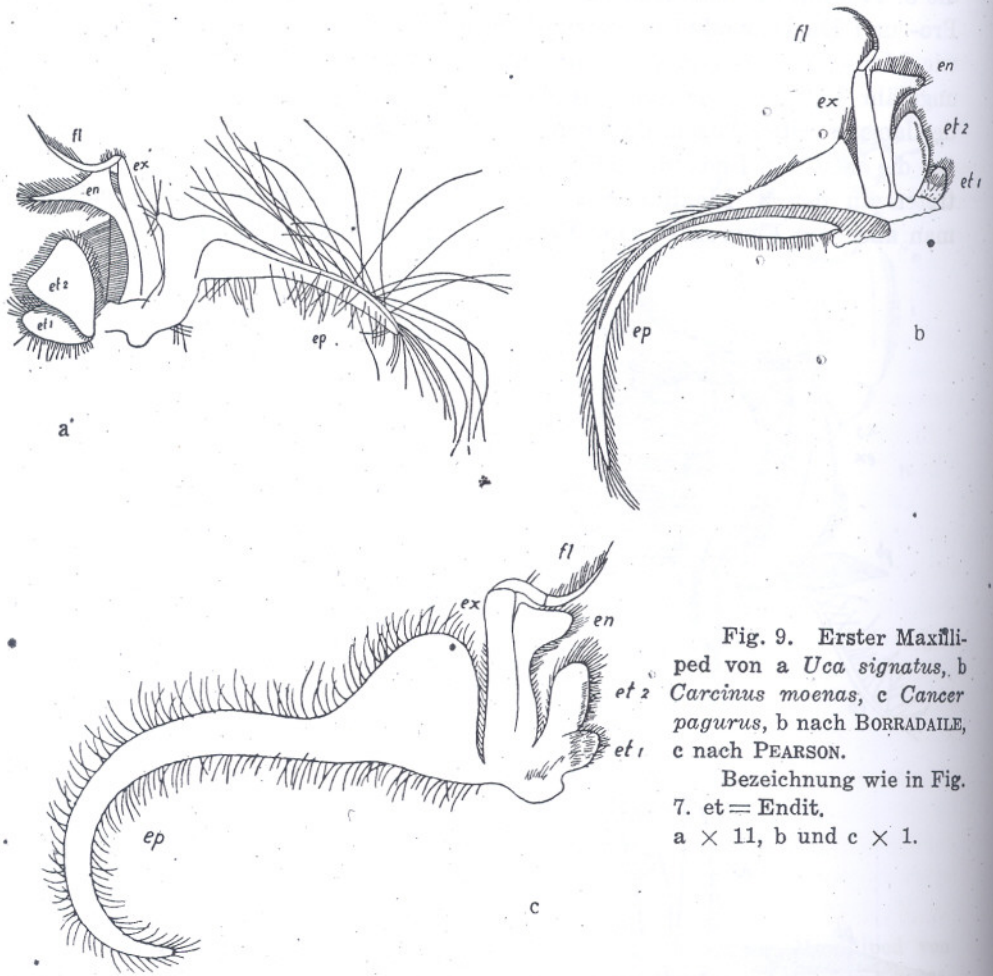


Fig. 9. Erster Maxilliped von a *Uca signatus*, b *Carcinus moenas*, c *Cancer pagurus*, b nach BORRADAILE, c nach PEARSON.

Bezeichnung wie in Fig. 7. et = Endit.

a $\times 11$, b und c $\times 1$.

benarten ist. Abgesehen von der starken Epipoditbehaarung ähneln die 1. Maxillipede der drei besprochenen Arten einander sehr auffallend. Dies ist auch in soweit selbstredend, da die Endopodite wahrscheinlich keine andere Funktion haben als das Schliessen der direkten Verbindung zwischen Kiemenkammer und Mundteile. Sie legen sich fest gegen die Mandibeln und durch die merkwürdige Gelenklinie, die den distalen Teil in zwei Stücke teilt (Fig. 10), wird ermöglicht dass die Endopodite die Bewegungen der Mandibeln mitmachen.—Vergleicht man nun die übrigen Mundteile, so unterscheiden die 2. Maxillen von *Uca signatus* sich stark von denen der beiden anderen Arten. Die geringe Grösse dieser Mundteile bei *Uca* erschwert ihr Studium, die mangelhafte Abbildung (Fig. 11) zeigt aber deutlich die relativ gewaltige Grösse der Laciniae

im Verhältnis zum Scaphognathit und, wie bei den 2. Maxillipeden, ihre ganz starke Beborstung. — Obgleich die 1. Maxillen von *Carcinus* und *Cancer* unter sich etwas verschieden sind, ist ihr Bau bei diesen Arten im Prinzip der gleiche.

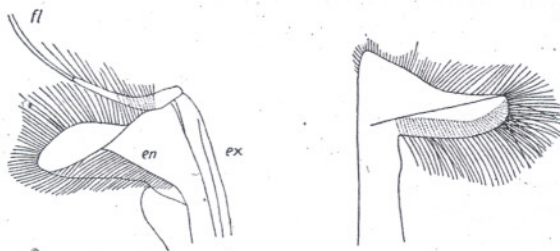


Fig. 10. Distaler Teil des Endopodits des ersten Maxillipeds von *Uca signatus*, links in normaler Haltung, rechts extrem ausgeklappt, um die Gelenklinie zu zeigen, die ermöglicht, dass die Endopodite sich stets fest gegen die Mandibeln legen. Vergr. $\times 18$.

Vergleicht man aber die 1. Maxillen von *Uca* mit ihnen (Fig. 12), so findet man statt der kleinen inneren Lacinia eine grosse Platte, über deren Funktion wir zum sovielisten Mal im dunkeln tasten. — Schliesslich seien die Mandibeln

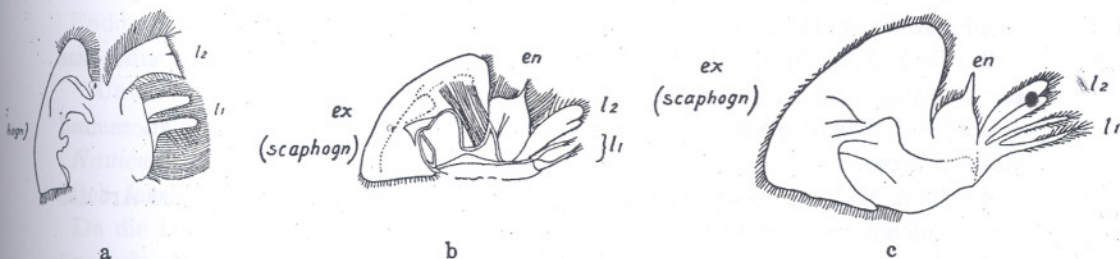


Fig. 11. Zweite Maxille von a *Uca signatus*, b *Carcinus moenas*, c *Cancer pagurus*, b nach BORRADAILE, c nach PEARSON.

Zeichenerklärung wie in Fig. 7, weiter ex (scaphogn) Scaphognathit, l Lacinia (l1 Coxopodit, l2 Basipodit). Vergr. a $\times 11$, b und c $\times 1$.

der drei Arten verglichen (Fig. 13). An ihnen fällt die geringe Grösse der Kauplatten im Vergleich zu der der Palpen auf (in der Zeichnung ist dieser Unterschied etwas übertrieben, da man die Kauplatte von *Uca* ein wenig von

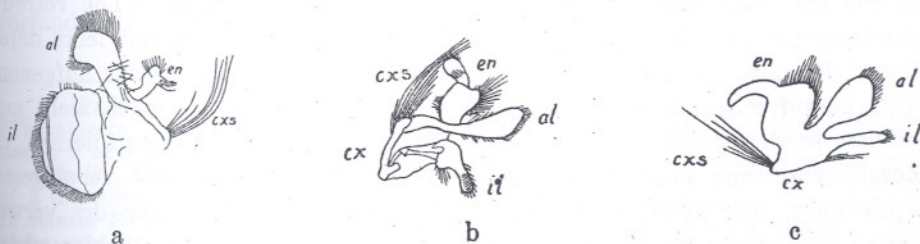


Fig. 12. Erste Maxille von a *Uca signatus*, b *Carcinus moenas*, c *Cancer pagurus*, b nach BORRADAILE, c nach PEARSON, cx Coxa, cxS setae der Coxa, al äussere Lacinia, il innere Lacinia. Vergr. a $\times 11$, b und c $\times 1$.

der Seite, nicht ganz von vorn sieht). Diese geringe Grösse mag mit der geringen Grösse der aufgenommenen Nahrungspartikelchen zusammenhängen, aber erst eine Vergleichung mehrerer Krabbenarten oder direkte Beobachtung könnte eine solche Annahme wahrscheinlich machen.

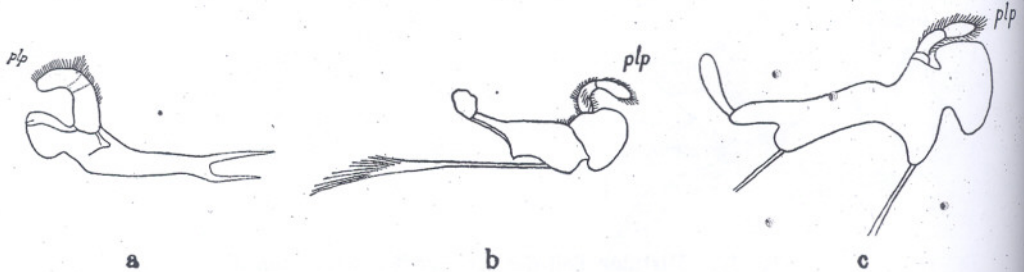


Fig. 13. Mandibel von *a *Uca signatus*, b *Carcinus moenas*, c *Cancer pagurus*, b nach BORRADAILE, c nach PEARSON. plp Palpe. Vergr. a $\times 11$, b und c $\times 1$.

*Zusammenfassend ergibt sich bei einer Vergleichung der Mundteile von *Uca* mit denen von *Cancer* und *Carcinus*, dass:

1. die 3. Maxillipede im Prinzip gleich gebaut sind; nur die Palpen sind bei *Uca* lang; das hängt vermutlich mehr mit der Reinigung der Augen, usw. als mit der Futteraufnahme zusammen;
2. die 2. Maxillipede gleich gebaut, aber bei *Uca* ganz stark behaart sind; was mit der Futteraufnahme zusammenhängen mag;
3. die 1. Maxillipede von *Uca* nicht abweichen von denen von *Cancer* und *Carcinus*;
4. die 2. Maxillen ganz gross und ganz stark behaart sind, was mit der Art des Futters zusammenhängen mag;
5. ebenso die 1. Maxillen von *Uca* abweichen von denen von *Cancer* und *Carcinus*;
6. die Mandibeln von *Uca*, verglichen mit denen von *Cancer* und *Carcinus*, eine ganz kleine Kauplatte haben, was mit der Art des Futters zusammenhängen mag.

Man fragt sich, was nun bei dieser Scheidung des Schlammes in zwei Komponente als brauchbar aufgenommen und was nach aussen fortgeschafft wird. MONOD hat angegeben, „que ce sont surtout les Diatomées, que l'on retrouve dans leur tube digestif et dans les petits cylindres gris constituant leurs déjections.“ Hieraus geht zu gleicher Zeit hervor, dass Diatomeen zwar aufgenommen, darauf aber wieder vom Enddarm abgegeben, also vermutlich nicht ausgenutzt werden. — Wir können, um die Nahrung der Tiere kennenzulernen, die Zusammensetzung des Magen- und Darminhalts mit der des verweigten Schlammes, oder auch den Unterschied in der Zusammensetzung des verweigten Schlammes und der Oberflächenschicht der betreffenden Schlammbank vergleichen. Den Unterschied in der Zusammensetzung des gegessenen und verweigten Schlammes untersuchte ich für *Uca signatus*. Und zwar untersuchte

ich einerseits den Magen- und Darminhalt, andererseits die Zusammensetzung der Klümpchen verweigerten Schlammes. Ich fand dabei folgendes. Das verweigerte Material bestand zu einem grossen Prozentsatz aus Sandkörnchen; organische Produkte bildeten einen gewissen Anteil, aber die Teilchen waren klein und grössere Stücke (z.B. pflanzlicher Teile) fanden sich ziemlich wenig. Der Mageninhalt enthielt relativ wenig Sandkörnchen, der grössere Teil wurde von organischen Produkten gebildet, welche hauptsächlich aus sehr kleinen Stücken bestanden; grössere Stücke fanden sich vielleicht etwas mehr als in dem verweigerten Material, aber auch hier nicht viel. Im Enddarm fand ich hauptsächlich Sandkörnchen und grosse Stücke organischen Materiales (in casu Pflanzenteile), relativ sehr wenig kleinere Teile organischer Produkte. Hieraus geht hervor: 1. dass von den Mundgliedmassen mehr eine Sichtung nach der Qualität als nach der Grösse des Materiales stattfindet, da in der Hauptsache sowohl grössere wie kleinere Stücke organischen Materiales aufgenommen, grössere und kleinere Sandkörnchen verweigert werden; 2° dass die Tiere den Schlamm nur unvollkommen auszunutzen im Stande sind, da auch das verweigerte Material einen gewissen Teil organischer Reste enthält; 3° dass von dem aufgenommenen Material die grösseren Stücke organischen Stoffes (in casu gröbere Pflanzenteile) nicht ausgenutzt werden, da sie sich unzerteilt im Enddarm vorfinden; an diesen können sie nur durch den Magen, nicht durch die Mitteldarmdrüse abgegeben worden sein.

Unter den organischen Produkten im Magen und Darm ¹⁾ fanden sich vor allem Pflanzenteile, weiter Diatomeen (*Pleurosigma*, *Coscinodiscus*, *Surirella*, *Navicula*), Eier (die anfangs vielleicht im Wasser schwebten), niedere Tiere (ich fand eine Rippenqualle) und ihre Larven (ich fand eine Nauplius-larve). Da die Diatomeen sich in ziemlich grosser Zahl im Enddarm vorfanden, scheinen sie nicht ausgenutzt werden zu können (vgl. oben).

Ich untersuchte weiter den Unterschied in der Zusammensetzung des verweigerten Schlammes und der Oberflächenschicht der betreffenden Schlamm-bank, und zwar tat ich dies für *Uca consobrinus*. Der verweigerte Sandschlamm von *Uca consobrinus* (die Art bewohnt an der Stelle, wo ich sammelte, stark sandigen Schlamm) enthielt weniger organische Bestandteile als der noch nicht berührte Oberflächenschlamm und zwar schienen mir besonders die feinen organischen Bestandteile verschwunden, während die grösseren sich im Material vorfanden. Auch dieser Unterschied war aber nur ein relativer.

¹⁾ PEARSE (1912, p. 122) untersuchte den Mageninhalt von 6 *Uca rathbunae*. "The objects discovered were as follows, in the order of decreasing quantity: Plant tissue, a branched alga, vascular plant tissue, small green algae, small brown spores or cysts (?), fine silt, diatoms, protozoa, and a piece of leaf epidermis". "The stomachs of 2 individuals were completely filled with a species of alga and a little fine silt". In seinem Beitrag von 1914 (a, p. 420) sagt er: "The food consists mostly of small algae sifted from the mud. But fiddlers, like most crabs, will eat nearly anything that is cast upon the beach—dead fish, dead crabs, plants, etc." Letzteres ist für die von mir studierten Arten bestimmt unrichtig, denn sie verweigern jedes gröbere Futter, seien dies Fische oder Graswurzeln, wie sie von *Sesarma* gern aufgenommen werden.

Hieraus lässt sich also schliessen dass die Tiere den Schlamm nur unvollständig auszunutzen imstande sind ¹⁾. Es wird ein Teil der organischen Produkte aufgenommen und einem Teil des Sandes der Zutritt verweigert, aber eine vollständige Scheidung gibt es nicht. Man würde also den Tieren das verweigerte Futter zum zweiten und dritten Mal füttern können, nur würden sie jedesmal weniger kriegen. Gleiches gilt vielleicht für andere Schlammfresser, z.B. einige Holothurien. Höchstwahrscheinlich spielt dieses zweimalige oder sogar ein wiederholtes Fressen eines bestimmten Schlammes auch draussen eine gewisse Rolle. In Zeiten sehr niedrigen Hochwassers gibt es Schlammränke die, obgleich sie von zahlreichen Krabben bewohnt sind, nicht vom Wasser erreicht werden. Sie sind bald bedeckt mit vielen Hunderten Klümpchen verweigerten Futters, die jeden Tag an Anzahl zunehmen, bis sie zuletzt fast den ganzen Boden bedecken. Da sie aber der Sonne und dem Regen ausgesetzt sind, werden sie zerfallen und aufs neue zum Futter dienen, wie es auch bei gefangenen Tieren geschieht, wenn man sie nicht gut versorgt. — Übrigens trocknen diese Ränke, wenn das Wasser sie einige Zeit nicht bedeckt, so stark ein (man sehe Tafel X), dass die Krabben alsbald weniger heraus kommen, wie auch in der Gefangenschaft ein Austrocknen des Schlammes die Tiere drinnen hält. PEARSE (1914a, p. 416) bemerkt denn auch: "during low tides those (burrows) on higher ground may be left open day after day, though the flats dry out to such an extent that crabs can not feed easily and remain at the bottoms of their burrows". — Überhaupt gibt die Versorgung der Tiere uns ein lehrreiches Bild von ihren Bedürfnissen und optimalen Lebensbedingungen. Man kann die Tiere ganz lange auf ziemlich kleinem Raum halten, wenn man nur oft das Wasser bis über den Schlamm steigen, sodann kürzere oder längere Zeit (einige Stunden bis einen Tag) stehen lässt, und es darauf wieder fortnimmt. Man muss es dann ausserdem einige Zeit vor dem Absaugen gut in Bewegung bringen, damit eine neue Oberflächenschicht gebildet wird, die den Tieren neues Futter verschafft.

Wir sind dem Futter jetzt bis in den Darm gefolgt. Wir wissen dass die Tiere, obgleich sie zu der so interessanten biologischen Gruppe der Schlammfresser gehören, sich dennoch prinzipiell nicht von ihren zahlreichen grösseren und kleineren Verwandten, die fast alle typische Omnivore sind, unterscheiden lassen. Es würde also von grossem Interesse sein zu wissen ob sie auch in ihrer Physiologie mit diesen Verwandten übereinstimmen. Wir wissen dass der typische Omnivor *Astacus (fluviatilis* sowie *macrodactylus*), genau wie der omnivore Mensch, einen Magensaft besitzt, der alles leisten kann, was die Saftgemische der Wirbeltiere zu leisten imstande sind. Besonders JORDAN und seine Schüler haben gezeigt, wie, obgleich unter teilweise ganz andern Umständen (unter anderem P_H) als bei den Wirbeltieren, auch bei *Astacus* die aufgenommenen Kohlehy-

¹⁾ L. HARRISON MATTHEWS gab kürzlich einige Beobachtungen über die Biologie von *Uca leptodactyla* RATHBUN. Leider ist der Beitrag oberflächlich; die Angaben über die Scheidung des Sandes durch die Mundteile sind offenbar hypothetisch, die Figuren sind grob. Der Autor ist aber der erste, der die langen Borsten der 1. und 2. Maxillipede beschreibt; weiter weist er darauf hin, dass die Endopodithaare der 2. Maxillipede teilweise löffelförmig enden.

drate, Fette und Eiweisse aufnahmefähig gemacht werden. Ihre und andere Untersuchungen haben hier Besonderheiten zu Tage gefördert, die es erst jetzt ermöglichen, die Verdauung bei den Wirbeltieren in richtiger Beleuchtung zu sehen. — Ich habe also den Magensaft von *Uca signatus* in dieser Richtung untersucht, nur mit dem Zweck festzustellen, in wie weit er mit dem von *Astacus* übereinstimmt ¹⁾. Betreffs der Methode sei nur bemerkt, dass ich zur Absaugung des Magensaftes (vgl. JORDAN, 1927) eine Glasröhre mit äusserst feiner Spitze benutzte und ungefähr 35 Tiere brauchte für jeden c.c. Saft. Im ganzen benutzte ich ein paar hundert Tiere, deren Chelipede und 3. Maxillipede ich vor dem Abpipettieren fortnahm, da sonst die feine Pipette durch sie gebrochen wurde. Ich nahm ausschliesslich Tiere, die einen bis drei Tage gehungert hatten. Ausser in den Versuchen mit dem Bindegewebe wurde der Magensaft mit NaCl 1.2% verdünnt, was keine Trübung zur Folge hatte (bei Verdünnung mit destilliertem Wasser und NaCl 4% schien eine leichte Trübung einzutreten). Besser wäre gewesen wenn ich erst die Gefrierpunktserniedrigung des Blutes festgestellt hätte.

Der Magensaft dieser Tiere ist braun bis dunkelbraun und reagiert schwach sauer; die elektrometrische Bestimmung ergab ein P_H von 5.1 (*Thalassina anomala* nach elektrometrischer Bestimmung ebenso 5.1 im Hungerzustand, *Astacus* nach SHINODA 5.— bis 5.6). Die verdauende Wirkung des Saftes wurde untersucht an Bindegewebe, Fibrin, Milch, Amylum und Sacharose.

1. **Wirkung auf Fibrin.** Benutzt wurde durch Carmin gefärbtes Fibrin.
 Magensaft (1:10) ($\frac{1}{2}$ c.c.): Fibrin langsam verzehrt.
 „ (wie oben) + Na_2CO_3 (2%): schnelle Verzehung.
 „ („ „) + HCl ($\frac{1}{2}$ c.c. 0.2%): keine Verzehung.
 „ (gekocht): „ „

Es wurde soviel Na_2CO_3 zugefügt, dass Lackmus schwach blau gefärbt wurde, während $\frac{1}{2}$ c.c. HCl 0.2% es schwach rot färbte.

Aus diesen Beobachtungen lässt sich schliessen, dass der Saft eine Protease enthält, die schneller in alkalischem als in schwach saurem Milieu verzehrt.

2. **Wirkung auf Catgut.** Benutzt wurde Catgut, wie es bei Operationen Verwendung findet.
 a. Magensaft (unverdünnt): langsame Verzehung.
 b. „ („ „): „ „
3. **Wirkung auf Fett.** Benutzt wurde Kuhmilch, mit Phenolphthaleine als Indikator. Sogar eine stark rosa Färbung verschwand bis zweimal nach Beifügung einer kleinen Menge Magensaft (1:10). In der Kontrollprobe, die einen Augenblick gekocht wurde, blieb diese Färbung nicht ganz aus, sie war aber schwach und verlief nur sehr allmählich (zu kurz gekocht). Es enthält der Saft also eine Lipase.
4. **Wirkung auf Stärkemehl.** Benutzt wurde lösliche Stärke, 1/6, 1/30 und 1/150%. Stets unmittelbare Zersetzung der Stärke und Schwund der von I-IK herrührende Färbung bei Zusatz des Magensaftes (1:10).
 Es enthält der Saft also eine Amylase.

¹⁾ Ich wähle also *Astacus*, obgleich keine Krabbe, da die Ernährungsphysiologie dieser Art so genau bekannt ist. Gern hätte ich auch den Beitrag YONGES über *Nephrops* zur Vergleichung herangezogen, kann ihn aber in Batavia nicht zu Gesicht bekommen.

5. Wirkung auf Saccharose.

1 c.c. Magensaft + 2 c.c. Rohrzucker (2/3%)

+ Fehling.....: allmähliche Reduktion der Fehlingschen Lösung.

Magensaft + Fehling: keine Änderung.

Rohrzucker + „: „ „

Es enthält der Saft also eine Invertase.

Vergleichen wir nun die erhaltenen Resultate mit denen von *Astacus*, so muss ich erst hinzufügen dass ich mir davon bewusst bin, dass meine groben Beobachtungen eigentlich nicht mit den schönen und ausführlichen Untersuchungen über *Astacus* verglichen werden dürfen. Durch die Untersuchungen besonders von JORDAN, KRÜGER und SHINODA kennen wir die Eiweisspaltung von *Astacus* ganz gut, u.a. durch den Beitrag von WIERSMA und VAN DER VEEN sind wir auch über die Karbohydrasen des Saftes gut unterrichtet. Sogar der grobe Vergleich der genannten Dekapoden zeigt uns aber genügend, dass sie prinzipiell in ihrer Verzehrunphysiologie übereinstimmen, eine an und für sich in bezug auf die ganz verschiedene Nahrungsarten der beiden Tiere interessante Feststellung. Eine ausführlichere Untersuchung, u.a. auf Zytase, Maltase und andere Enzyme, würde zweifellos diese Übereinstimmung noch bestätigen.

4. DIE PROBLEME DER KRABBENATMUNG.

Wir haben im ersten Teil gesehen, dass das Problem der Atmung bei den Mangrovetieren ein recht interessantes sein muss, da es unter ihnen Land- und Wasserformen in der gleichen Tiergruppe gibt. Das ganze Kapitel der Brachyurenatmung, einschliesslich das der Atmungsbewegungen, ist noch sehr unvollständig bekannt, desto verwirrter sind die Angaben, wo es die schlecht untersuchten tropischen Formen gilt. Ich ziehe deshalb vor, hier *Uca* am Ende, statt am Anfang zu besprechen und behandle erst die Atmung bei den Krabben im allgemeinen.

Es macht einen gewissen Unterschied ob wir eine richtige Wasserkrabbe oder eine amphibisch lebende Krabbenart studieren. Ich fange mit ersterer an und wähle dazu eine Art, welche mir leicht zur Verfügung steht und den Vorteil hat die Untersuchung zu erleichtern durch ihre Grösse: *Scylla serrata*; — Mittels Carmin lässt sich leicht feststellen, dass *Scylla*, wenn unter der Wasseroberfläche gehalten, vor dem Coxalglied der Scherenfüsse (die Milne-Edwardsche Öffnung BORRADAILES) ein-, durch die bekannte Exhalationsöffnung ausatmet.

"The flange and the base of the epipodite stand in that gap, between the anterior face of the coxa of the cheliped and the branchiostegite, which is the anterior inhalent opening of the gill-chamber; and their twisted shape bears such a relation to the opening that when the maxillipeds are in the normal position they lie across it and almost but not quite close it, but when the maxillipeds are divaricated, the epipodites lie in the midst of the opening, with their flat sides, parallel to the stream, to which they offer little opposition. The part of the opening which is covered when the maxillipeds are approximated is the anterior. The extent to which the hinder part remains open varies with the position of the cheliped" (BORRADAILE).

Diese Beschreibung gilt für *Carcinus* und einige andere Krabben, z.B. *Cancer*, nach ORTMANN (p. 1033) auch für *Portunus*, *Hyas*, *Pisa*, *Herbstia*, u.a. Bei den Schwimmkrabben *Scylla serrata*, *Neptunus pelagicus*, *Thalamita crenata* ist die Inhalationsöffnung so gross, dass sie stets, auch bei „geschlossenen“ 3. Maxillipeden, offen bleibt. Nach AUDOUIN und MILNE-EDWARDS (1828) (BABAK, p. 349) ist bei *Maia squinado* die Eintrittsöffnung bei einander genäherten Kieferfüssen ganz verschlossen. Bei *Sesarma* ist der Basalteil des Epipodits stark entwickelt und ganz stark behaart. Der Epipodit bewegt hier ohne Unterbrechung in der Milne-Edwardschen Öffnung, in die er gerade hinein passt, hin und her, ohne aber die Öffnung zu vergrössern, da der Basalteil des Epipodits sich weit nach vorn, teils ausserhalb der Milne-Edwardschen Öffnung, befindet. Diese Bewegung ist unabhängig vom Endopodit des 3. Maxillipeds, der dabei meistens „geschlossen“ ist; auch ausserhalb des Wassers wirkt der Epipodit. Gleiches oder ähnliches findet man bei *Metaplix elegans*, *Uca* (z.B. *signatus*); *Grapsus*, und wahrscheinlich bei *Ilyoplax delsmanni* und *Macrophthalmus definitus*; bei *Uca* (u.a.?) schaufelt der Epipodit (unabhängig vom Endopodit) nur während des Fressens, bewegt dadurch den verweigerten Schlamm medianwärts. Bei der kleinen Süsswasserkrabbe *Sesarma nodulifera* DE MAN,* die ich in Tjibodas (1250 m über dem Meer) untersuchte, schliesst der Epipodit die Milne-Edwardsche Öffnung zwar weniger ab, die Haare sind aber länger und der Epipodit schaufelt auch hier ununterbrochen hin und her, genau wie bei den anderen *Sesarma*-arten¹⁾. Die Bedeutung dieser auffallenden Bewegung wird klar, sobald man Schlamm- oder Carminpartikelchen in die Nähe der Milne-Edwardschen Öffnung bringt. Sie werden durch diese Bewegung fortgeschafft und zwar medianwärts, so dass sie auf den Basalstücken der 3. Maxillipede zu liegen kommen. Wie sie von da fortgeschafft werden, weiss ich nicht. Bringt man ein wenig Schmutz auf die „Schaufel“, so fängt sie schneller und regelmässiger zu arbeiten an. Deshalb schaufelt *Uca*, wie gesagt, nur oder ganz besonders während der Futteraufnahme. Ob etwas derartiges sich bei anderen Arten mit dichten Haarborsten an der Milne-Edwardschen Öffnung findet (vgl. ORTMANN, p. 1033, p. 1037), lasse ich dahingestellt.

Nimmt man *Scylla* aus dem Wasser heraus und untersucht in wie weit das Branchiostegit eine unvollkommene Abschliessung der Atemkammer bewirkt, so findet man dass nur über der Basis des letzten Thorakalfusses eine schmale Öffnung ist. Von einer Öffnung vor oder über den übrigen Beinbasen lässt sich nichts feststellen. Carmin wurde in meinen Versuchen an den Stellen nicht eingesogen; es gelang mir sogar kein einziges Mal, zu zeigen, dass die Krabbe über dem 5. Thorakalfuss, durch die hintere Inhalationsöffnung PEARSONS, Wasser einsaugt; dennoch kann diese Öffnung nicht umsonst da sein: die Krabbe wird die Wasseraufnahme durch diese regulieren können durch die Haltung der betreffenden Beine, der Schwimibeine.

Die gleichen Verhältnisse beschrieb PEARSON für *Cancer*. Die Milne-Edwardsche Öffnung nennt PEARSON die vordere, die Öffnung über dem Schwimmfuss die hintere Inhalationsöffnung. PEARSON konnte zeigen, dass auch durch letztere Öffnung Wasser aufgenommen wird, obgleich die Milne-Edwardsche Öffnung den Haupteingang bildet. Die Beobachtungen an diesen Arten bilden also eine Bestätigung der klassischen Wahrnehmungen MILNE-EDWARDS', nach denen im

¹⁾ Bei dieser kleinen Art verursacht der Zug der Muskeln beim Auswärtsbewegen des Epipodits, dass die Basalteile der 3. Maxillipede jedesmal etwas mit nach auswärts gezogen werden.

allgemeinen bei den Krabben nur eine einzige Öffnung, die vor dem Scherenfuss, zur Aufnahme des Wassers dient.

Anders verhält sich *Carcinus moenas*. Diese Art wurde u.a. von LIM (1918) und besonders ausführlich von BORRADAILE (1922) untersucht. Das Wasser wird hier nicht nur vor dem Coxalglied des Scherenfusses, sondern ausserdem über jedem Thorakalfuss (einschliesslich des Chelipeds) aufgenommen. Es besteht eine schmale Öffnung zwischen je zwei Beinen und das aufgenommene Wasser strömt durch die hypobranchialen Kanäle BORRADAILLES zum Hypobranchialraum. Nach BORRADAILE finden sich auch bei BELL (1853), GIARD und BOHN (1897 und 1907) Angaben darüber, dass Wasser über allen Beinbasen aufgenommen wird; BOHN (1897) soll aber in diesem Zusammenhang gestrichen werden. — Gleiche Verhältnisse finden sich vielleicht bei *Corystes cassivelaunus* (vide GARSTANG, 1896, p. 229).

Abweichend verhalten sich weiter einige andere Arten, die Leucosiiden, Raniden, u.a., vgl. ORTMANN, p. 1032 und 1034, BABAK, p. 349 und STEBBING, p. 140 - 143.

Das einfache Schema der Einatmung, nur durch die Milne-Edwardsche Öffnung, finde ich in gleicher Weise bei allen von mir untersuchten Arten, mit Ausnahme von *Ocypode* und *Uca*. Bei keiner Art, wenn unter Wasser gehalten, finde ich ein Einströmen des Atemwassers durch eine andere als die Milne-Edwardsche Öffnung (man sehe aber unter *Grapsus*). Weder in meinen Versuchen mit Chinesischer Tusche (mit der sich ziemlich schlecht arbeiten lässt), noch in den Versuchen mit Carmin, gelang es mir, eine Wasserbewegung an anderer Stelle sichtbar zu machen. Ebenso wenig gelang es mir diese Bewegung zu demonstrieren durch die Strömungsrichtung kleinster Schmutzteilchen unter dem Mikroskop oder unter der Lupe. Ich sage nicht, dass es den Tieren unmöglich sein muss über dem letzten Thorakalfuss oder sogar mehr nach vorn Wasser aufzunehmen; denn die Hebung des Thorakalschildes, wie wir sie für *Sesarma* und *Grapsus* kennen lernen werden, kann ganz beträchtlich sein (vgl. auch unter *Grapsus*). Aber meine Beobachtungen scheinen mir darauf hinzuweisen dass die Tiere unter normalen Umständen das Thorakalschild unter Wasser „schliessen“. Schlitzförmige Öffnungen, die stets anwesend sind, und mit ihnen korrespondierende Eintrittsöffnungen an den Kiemenbasen, wie sie von LIM und BORRADAILE für *Carcinus moenas* beschrieben und abgebildet wurden, suchte ich an meinen Tieren vergebens; die Kiemen legen sich im Gegenteil, auch an ihren Basen, fest aneinander. Ich sage das deshalb so nachdrücklich, da ich anfangs selbst nicht glauben wollte, dass alle diese Arten sich in diesem Punkt von *Carcinus moenas* unterscheiden. Die Tiere, welche ich untersuchte, waren *Scylla serrata*, *Thalamita crenata*, *Sesarma taeniolata*, *meinerti* und *bataviana*, sowie zwei *Grapsus*-arten; weiter *Ilyoplax delsmanni* und *Metaplax elegans*. *Ocypode* und *Uca* bespreche ich weiter unten; sie verhalten sich abweichend.

Das aufgenommene Wasser gelangt in den sogenannten Hypobranchialraum BORRADAILLES. Es ist das Verdienst PEARSONS, darauf hingewiesen zu haben, dass die von ihm entdeckte branchial ridge die Scheidewand zwischen der In- und Exhalationsöffnung vervollkommnet. Die Wand wird dadurch gebildet, dass die Podobranchie des 2. Maxillipeds sich zwischen die branchial ridge und die Basen

der (bei *Carcinus* 2. bis 6.) Kiemen schiebt. Indem nun der Basalteil des Epipodits des 1. Maxillipeds sich fest gegen die Kieme legt, ist die direkte Kommunikation zwischen der In- und Exhalationsöffnung verbrochen. Fegt dieser Epipodit aber über die Kiemen (er dient zur Reinigung ihrer Oberseite), so kann das Wasser durch die genannte Podobranchie hindurch vom Scaphognathit angesogen werden bis die Epipodit-basis „das Gitter“ in der Wand wieder verschliesst. Hierauf wies BORRADAILE hin.

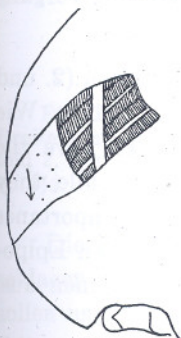
Das durch die Milne-Edwardsche Öffnung aufgenommene Wasser gelangt also in den Hypobranchialraum. LIM und BORRADAILE wiesen schon darauf hin, dass besonders die Lage der Kiemen diese Stromrichtung des Wassers beeinflusst. Daß Wasser strömt durch den Hypobranchialraum nach hinten, tritt dabei zwischen den Kiemen hindurch nach oben und strömt darauf über die Kiemen nach vorn zurück, wo es in den Sammelraum (collecting space) BORRADAILES gelangt, aus dem der Scaphognathit es fortpumpt. Ich untersuchte das ausführlicher für die Süßwasserkrabbe *Potamon granulatus* DE MAN (siehe unten). Nähere Besonderheiten hierüber findet man für *Carcinus* im schönen Beitrag BORRADAILES. Bei *Potamon*, *Scylla*, *Thalamita*, *Cancer* und anderen Krabben verhält sich die Sache einfacher als bei *Carcinus*, da die Öffnungen über den Beinbasen fehlen; ich muss aber hinzufügen, dass ich mich des Eindruckes nicht erwehren kann, dass BORRADAILE sich die Sache für *Carcinus* zu kompliziert denkt.

In Tjibodas war ich in der Gelegenheit die da in den Gebirgsbächen vorkommende *Potamon granulatus* zu untersuchen. Wie bei vielen anderen Arten mit kleiner Kiemenzahl ist die Atemhöhle hier sehr geräumig. Dadurch kann man, ohne die Kiemen zu verletzen, ein Stück aus dem Dach der Atemhöhle ausschneiden. Das in dieser Weise entstandene Loch kann man darauf durch ein Deckgläschen, mittels Paraffin, wieder abschliessen. Es ist hierdurch möglich die Stromrichtung des Atemwassers zu studieren. — Bevor das Loch verschlossen ist, wird durch die Wirkung des Scaphognathits kräftig Wasser durch die herausgeschnittene Öffnung, gar nicht durch die Milne-Edwardsche Öffnung angesogen; wie begreiflich wird dieses Wasser durch die Exhalationsöffnung ausgepumpt. Nach Verschliessen des Lochs nimmt die Milne-Edwardsche Öffnung das Wasser wieder auf, wie das auch unter normalen Umständen der Fall ist. Durch das Deckgläschen hindurch kann man dabei leicht feststellen, dass Schmutzpartikelchen von hinten nach vorn über die Kiemen eilen, und zwar besonders die Aussenseite der Kammer entlang (Fig. 14). Es lässt sich aber nicht feststellen, wie diese Partikelchen die Oberseite der Kiemen erreichen: durch die Kiemen hindurch oder hinter den Kiemen herum.

Fig. 14. Kiemenkammer von *Potamon granulatus* DE MAN, gesehen durch ein Fenster (Deckgläschen) im Thorakalschild. Kiemen, Epipodit des 1. Maxillipeds und Schmutzpartikelchen im Wasser.

Der Pfeil deutet die Strömungsrichtung des Wassers an. Das Auge der Krabbe ist unten.

Die Versuche mit Carmin bestätigen die Annahme BORRADAILES, dass der Epipodit des 1. Maxillipeds die direkte Verbindung zwischen der In- und Exhalationsöffnung verschliessen und freimachen kann. Sie zeigen nämlich das folgende.



Carmin, in die Milne-Edwardsche Öffnung eingebracht, kann:

1. für einen kleineren oder grösseren Teil gleich nach der Aufnahme durch die Exhalationsöffnung entfernt werden;
2. erst nach 2-3 Sekunden entfernt werden.

1. Wird es zum kleineren oder grösseren Teil (bisweilen ganz) sogleich entfernt, so nimmt es seinen Weg direkt von der In- zur Exhalationsöffnung. Es kommt dabei nämlich nicht an dem Fenster (Deckglas) vorbei und ist, wenn viel Carmin diesen Weg nimmt, bisweilen sichtbar im vordersten Teil der Kiemenkammer. — In meinen Versuchen schlug der Epipodit des 1. Maxillipeds viel hin und her und man hat sich vorzustellen, dass dadurch jedesmal für kurze Zeit der Zugangsweg im Borradaile'schen Sinne geöffnet wurde. Die Kommunikation zwischen In- und Exhalationsöffnung bestand denn auch wirklich jedesmal nur kurze Zeit, denn nach dem Einspritzen des Carmins kam meistens nur ein wenig Carmin sogleich heraus, während dann nach 2-2.5 Sekunden der übrige Carmin nachkam. Es ist mir aber nicht gelungen bei diesen Versuchen den Zusammenhang zwischen seitlicher Epipoditliegeung und Abschliessung des Zugangswegs zu beweisen, wodurch wir in dieser Beziehung Gewissheit haben würden.

2. Nimmt der Carmin den normalen Weg, so kann man ihn durch die Kiemen hindurch nach hinten bewegen sehen, da er den Kiemenkammerboden etwas rosa verdunkelt. Er befindet sich dabei also im Hypobranchialraum. Nach ungefähr zwei Sekunden erreicht er, durch die Kiemen hindurch, die Oberseite der letzteren. Darauf wird er mit grosser Schnelligkeit nach vorn gezogen. Ich konnte dabei nicht feststellen, dass er mehr nach vorn etwas früher die Kiemenoberfläche erreicht als mehr nach hinten, das muss aber der Fall gewesen sein, da man ihn unter den Kiemen so deutlich sich nach hinten bewegen sieht.

Einmal konnte ich feststellen, wie das Carminwasser, das über den Kiemen nach vorn strömte, eher sichtbar war als das Wasser, das durch die Kiemen hindurch die Oberfläche erreichte. Dies kann ich mir nur dadurch erklären, dass das Wasser auf dem Wege hinter den Kiemen herum schneller oben war als das Wasser, das zwischen den Kiemen hindurch seinen Weg nahm. Auf letzterem Wege begegnet es dem Widerstand der Reibung, der hinten fehlen kann, wenn der Thorakalschild sich da hebt.

Wie man sieht, stimmt alles mit der Vorstellung, die BORRADAILE vom Vorgang gab, schön überein ¹⁾.

Die Epipodite der 1., 2. und 3. Maxillipede, die oben (1.) und unten (2. und 3.) über die Kiemen fegen, dienen zur Reinhaltung der Kiemenoberfläche. Wie BORRADAILE bemerkt: "No doubt the movements of the epipodites have the effect of mingling and distributing the water in the gillchamber while they clean the gills, but it is not clear that this has any such physiological importance as has been attributed to it" (p. 134). Meiner Meinung nach kommt den Epipoditen sogar gar keine Bedeutung für die Wasserverteilung zu, sie dienen ausschliesslich der Reinigung.

BORRADAILE gibt für den Epipodit des 1. Maxillipeds an: "It is probably

¹⁾ Während dieser Arbeit machte ich eine merkwürdige Beobachtung. Nahm ich die Krabbe aus dem Wasser heraus, so konnte ich durch das Fenster sehen wie nach kurzer Zeit die hinteren 4 Kiemen nach hinten, die vorderen 3 (2½) nach vorn kontrahiert wurden (Fig. 15 und 16). Offenbar wurde dies von Muskeln an der Kiemenbasis gemacht. Dann und wann schoben sich die Kiemen wieder in ihre normale Haltung zurück, wie ein Schiebevorhang; darauf wurden sie wieder nach hinten und vorn gezogen. Durch diese Bewegung kam der Eintritt zur Kiemenkammer durch die Milne-Edwardsche Öffnung, sowie der Epipodit des 3. Maxillipeds und ein Teil des Kiemenkammerbodens frei zu liegen.

moved more by the action of its own powerful muscles than by the excursions of the maxilliped as a whole"; für die beiden folgenden Epipodite gibt er aber an, dass sie hauptsächlich passiv, durch die Bewegungen der betreffenden Coxalglieder, bewegt werden. Ich sagte aber schon, dass bei *Sesarma*, *Grapsus*, *Metaplex*, *Uca*, u.a. die Epipodite der 3. Maxillipede — wie aus der Bewegung ihrer Basalteile ersichtlich — unabhängig vom Endopodite rhythmisch hin und her bewegen. Wie gesagt dient diese Bewegung der Entfernung von Schmutz in oder über der Milne-Edwardschen Öffnung.

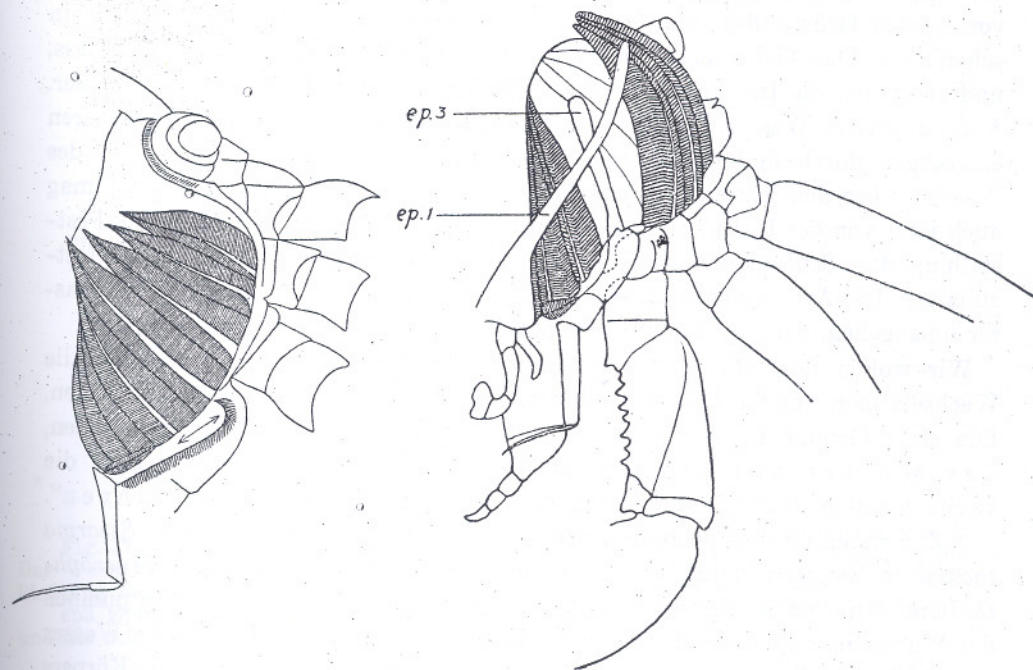


Fig. 15 und 16. Vgl. Fussnote S.228. Der doppelte Pfeil der Figur 15 deutet die Breite der Milne Edwardschen Öffnung an; in Figur 16 sind der Epipodit des 1. und 2. Maxillipeds, sowie der 2. und 3. Maxilliped selbst, mit eingezeichnet. — Vergr. $\times 1\frac{1}{4}$.

Die Exopodite der Maxillipede, welche in vielen (allen?) Arten blitzschnell schlagen können (meistens abwechselnd links und rechts, und alle drei zusammen) sollen nach BOHN (1899), PEARSON und BORRADAILE die Wirkung des Scaphognathits unterstützen. Diese Unterstützung spielt aber (wie BOHN auch bemerkt) nur in soweit eine Rolle als die Flagellen das Wasser, welches sich vor dem Tier befindet, nach links (linke Flagellen) oder nach rechts (rechte Flagellen) schlagen, wodurch eine Strömung vor dem Tier entsteht, die nur sekundär Wasser aus dem Exhalationskanal ansaugt. Diese Strömung hat besonders für die Riechfunktion der Antennen Bedeutung, wie von BROCK für Paguriden gezeigt wurde; weiter entfernt sie das gebrauchte Wasser aus der Umgebung der Krabbe. Man sehe besonders BROCK, p. 488 - 489.

Über die Umkehrung der normalen Atembewegungen sehe man bei GARSTANG,

BOHN (1897b), BABAK und BORRADAILE. Ich konnte mich an einigen Arten (*Scylla*, *Potamon*, u.a.) davon überzeugen, dass die Umkehrung — wie auch bekannt — der Entfernung von Schmutzpartikelchen aus der Kiemenhöhle dient.

Bis so weit über die Atmung der unter Wasser gehaltenen Tiere. Ganz anders verhält sich die Sache, sobald man die Tiere aus dem Wasser herausnimmt und die Luftatmung studiert. Ich fange wiederum mit *Scylla*, als Wasserkrabbe, an. — Nimmt man *Scylla* aus dem Wasser heraus, so läuft ein Teil des Wassers der Kiemenkammer einfach zur Inhalationsöffnung heraus. Letztere ist nämlich von solcher Grösse, dass man geradezu durch sie in die Kiemenkammer hinein sehen kann. Das Tier atmet darauf Luft ein und Luft mit sehr wenig Wasser aus, und zwar sind die In- und Exhalationsöffnungen die gleichen wie unter Wasser. Aufgetropfeltes Wasser wird an der Luft über dem Coxalglied der Cheliceren eingezipft, durch die Exhalationsöffnung ausgepumpt. Von einer Einsaugung des Wassers über den letzten Thorakalfüssen könnte ich nichts feststellen, sie mag auch jetzt von der Haltung der Beine abhängen. — Wichtig ist für uns die Feststellung, dass *Scylla* keine Mittel besitzt, das Wasser in der Kiemenkammer festzuhalten. Die Art braucht sich nicht darum zu kümmern, sparsam mit dem Wasser umzugehen, denn sie kommt fast nicht aus dem Wasser heraus.

Wir wollen jetzt die richtigen Mangrovekrabben, in dieser Beziehung alle Wechselatmer, untersuchen. Wir können die Tiere in zwei Gruppen unterbringen. Die erste Gruppe besteht aus Arten, die, wenn aus dem Wasser genommen, das Wasser aus der Kiemenkammer herauspumpen; die zweite Gruppe dagegen aus Arten, die das Wasser „aufbewahren“.

Zur ersten Gruppe gehören unter den von mir untersuchten Tieren: *Sesarma taeniolata*, *meinerti*, *bataviana*, *Metaplox elegans*, *Ilyoplox delsmanni*, *Macrophthalmus definitus*. Auch *Sesarma nodulifera* gehört hierher. Diese Tiere pumpen das Wasser heraus und es ist sehr merkwürdig, zu sehen, was mit diesem Wasser geschieht. Es fliesst, da es durch die Retikulation und Gruben des Körpers gelenkt wird, nach unten, und wird, teils durch die Inhalationsöffnung, teils mehr nach hinten, wieder aufgenommen. Diese Atmungsmechanik wurde für *Sesarma* von MÜLLER beschrieben (s. unten); dadurch, dass sie eine grössere Verbreitung hat als bis jetzt bekannt war, können wir sie der Atmungsmethode der Tiere der zweiten Gruppe gegenüberstellen.

Zur zweiten Gruppe gehören unter den von mir untersuchten Arten: zwei *Grapsus*-arten, *Uca consobrinus* und *signatus* und eine *Ocypode*-art. Auch *Potamon granulatus* gehört hierher. Diese Tiere pumpen kein Wasser heraus; während der Ausatmung der aufgenommenen Luft wird nur ganz wenig Atemwasser fortwährend mit nach aussen befördert. Es bestehen keine bestimmten Wege für dieses Wasser, das würde auch nicht der Mühe lohnen; was austritt ist verloren.

Die beiden hier behandelten Gruppen stellen sich *Scylla* gegenüber, indem sie sparsam mit dem Wasser umgehen, von einer geräumigen Inhalationsöffnung über dem Chelipedbasis, wie bei *Scylla*, ist keine Rede. Die Angehörigen der

ersten der beiden Gruppen pumpen das Wasser zwar fortwährend heraus, pumpen es aber darauf wieder ein; die Tiere der zweiten Gruppe pumpen sozusagen Luft durch das Wasser hindurch.

ERSTE GRUPPE (Fig. 17). — *Sesarma* c.s. pumpt das Wasser der Kiemenkammer heraus. Es strömt über den Körper des Tieres und muss dabei Luft auf-

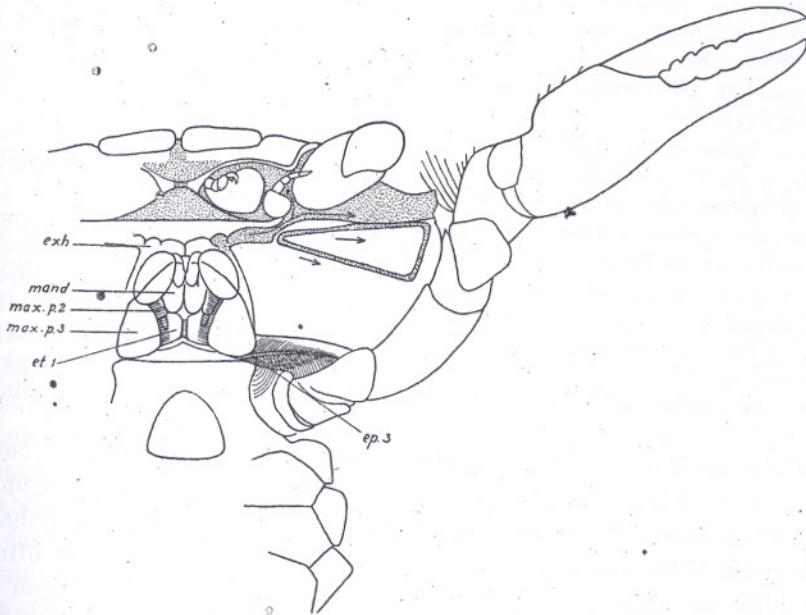


Fig. 17. *Sesarma nodulifera* DE MAN, als Beispiel einer „pumpenden“ Krabbenart. Das Wasser wird aus der Exhalationsöffnung exh herausgepumpt und strömt in die Richtung der Pfeile (punktiert: Wasser); man sehe übrigens die Text. Vergr. $\times 7$. ep3 Epipodit des 3. Maxillipeds, welcher in der Milne-Edwardschen Öffnung hin und her schauffelt, et1 Endit des 1. Maxillipeds.

nehmen. Das aerierte Wasser wird wieder eingeatmet. Wie effektiv der Kreislauf des Wassers ist, geht daraus hervor, dass *Sesarma taeniolata* an der Luft mehr als 9 Stunden (siehe weiter unten) Wasser pumpen kann. Während dieser Zeit wird also fast keine blosse Luft eingeatmet.

Beobachtungen über die merkwürdige Atmungsbewegungen von *Sesarma* scheinen nur von MÜLLER (1863) gemacht worden zu sein. Sie wurden in BRONN (ORTMANN, p. 1036), Cambridge Natural History (p. 195) und WINTERSTEIN (BABAK, p. 350, 353) aufgenommen, aber die ausführlichste Wiedergabe der MÜLLERSchen Wahrnehmungen (die ich in Batavia nicht in originali einsehen kann) finde ich in STEBBING (p. 97 - 98):

“In the family Grapsidae he describes, under the name *Aratus Pisonii*, the species which Milne-Edwards calls *Sesarma Pisonii*, a sweet little vivacious crab, which climbs the mangrove-bushes and feeds upon their leaves. Its short sharp claws are well fitted for climbing, but they prick like pins when the creature runs over a bare hand. Once, when he had one of these seated on his hand, FRITZ MÜLLER noticed that it raised up the hinder part of its carapace, and that by this means a wide slit was opened on each side over the last pair of feet, affording a view into the branchial

cavity. When studying this phenomenon in another species, which he took to be a true *Grapsus* (*messor?*, vide WINTERSTEIN, p. 353), he observed that with the formation of the slit behind the anterior part of the carapace seems to sink so as partly or entirely to close the anterior afferent opening. As the lifting of the carapace never takes place under water, he infers that the animal opens its branchial cavity in front or behind according as it requires to breathe water or air. He had noticed the elevation of the carapace also in species of *Sesarma* and *Cyclograpsus*, which burrow deep in swampy ground, and often scamper about on the wet mud, or sit watchfully before their burrows. But to observe the action in these is a work of patience since they can continue to breath water long after they have quitted the source of supply.

That reticulation of the shell between the afferent and efferent branchial orifices, which has been mentioned in the character of the genus *Sesarma*, has a special purpose. The squared meshes of the network are due partly to fine tuberculation and partly to curious geniculate hair forming over the surface a sort of fine hair-sieve. When the water issues from the branchial cavity it spreads through this network, and can take up fresh oxygen, whereupon the appendages of the third maxillipeds working in the afferent opening on either side, by their powerful movements bring it back to the branchial cavity. The two ridges on the maxillipeds, which are often densely fringed with hairs, meet in front and form a triangular breakwater which prevents the streams intended for the branchiae from entering the mouth-opening".

Meine eigenen Beobachtungen an *Sesarma taeniolata*, *meinerti* und *bata-viana* ergaben das folgende Resultat. Wie gesagt atmen die Tiere, wenn unter Wasser gehalten, durch die Milne-Edwardsche Öffnung ein, durch die Exhalationsöffnung aus. Gibt man den Tieren nun aber sehr wenig Wasser, so öffnen sie den Schlitz zwischen dem Thorakalschild und Abdomen und saugen da Wasser ein. Karmin wird mit grosser Kraft hierher gesogen. Das Wasser strömt zur Exhalationsöffnung heraus. Ein Teil dieses Wassers nimmt seinen Weg nach oben und fliesst über den Rücken nach hinten herab; ein Teil fliesst durch Gruben seitwärts und dieses Wasser scheint über das retikulierte Seitenfeld nach unten und hinten zu fliessen; ein Teil fliesst nach unten, strömt zur Aussen-seite der 3. Maxillipede und über den vorderen Teil des retikulierten Feldes nach unten, wird darauf wohl grossenteils durch die Milne-Edwardsche Öffnung aufgesogen werden.

Den Lauf des Wassers habe ich für die kleine *Sesarma nodulifera*, soweit mir das allerdings möglich war, in Bild gebracht (Fig. 17). Das aus der Exhalationsöffnung herausgepumpte Wasser wird durch Gruben zu der Umgebung der Augentiele und der Antennen, nach unten zum retikulierten Felde geleitet. Die Gruben und Kanäle verlaufen so, dass das Wasser auch auf den Rücken gepumpt wird, wobei es über den Carapax nach hinten strömt. Man kann diese schwache Strömung mit Carmin sichtbar machen. Das Wasser, das über das retikulierte Feld fliesst, wird wahrscheinlich durch die Milne-Edwardsche Öffnung und hinten, das Wasser des Rückenschildes wahrscheinlich grossenteils hinten (siehe unten) aufgenommen.

Die Angabe MÜLLERS, dass der Epipodit des 3. Maxillipeds (ich nenne ihn „die Schaufel“) zur Einsaugung des Wassers dienen würde, ist unrichtig. Wir wissen schon, dass diese kontinuierliche Epipoditbewegung der Entfernung von Schmutzpartikelchen dient. Auch die Angabe, dass der Carapax, wenn er sich hinten hebt, sich vorn senkt und da die Milne-Edwardsche Öffnung verschliesst, ist unrichtig.

Um im Stande zu sein, in dem ganz flachen Wasser hinten Wasser aufzusaugen, drückt die Krabbe sich mit dem Hinterteil des Körpers fest gegen den Boden. Nimmt man dem Tier nun völlig alles Wasser, so wird in genau der gleichen Weise wie vorher das Wasser der Kiemenkammer zur Exhalationsöffnung herausgepumpt. Es fließt in der oben beschriebenen Weise über den Körper des Tieres, der dabei ausgiebig benetzt wird, und wird in genau der gleichen Weise wie oben durch die Milne-Edwardsche Öffnung und hinten wieder aufgenommen. Während die Milne-Edwardsche Öffnung das Wasser fortwährend aufnimmt, findet die Aufnahme des ausgepumpten Wassers am hinteren Ende wahrscheinlich nur jede soviel Sekunden bis soviel Minuten statt. Die Krabbe hält nämlich den Thorakalschild fest angedrückt; hat sich aber hinten ein wenig Wasser angesammelt, so lüftet sie den Thorakalschild hinten (meistens hauptsächlich entweder links oder rechts), wodurch der Schlitz zwischen dem Schild und Abdomen freikommt, und saugt durch diesen Schlitz das Wasser ein. — Wie gesagt können die aus dem Wasser genommenen *taeniolata* an der Luft mehrere Stunden, die kleinen *bataviana* mehr als eine Stunde Wasser atmen. Allmählich aber ist das Wasser „aufgebraucht“ und nun kommt das Aufheben des Thorakalschildes nicht mehr vor, es wird nur Luft durch die Milne-Edwardsche Öffnung aufgenommen. Aus diesen Beobachtungen scheint hervorzugehen, dass das Aufheben des Thorakalschildes die Aufnahme des vorn ausgepumpten Wassers zum Zweck hat. Es mag aber auch sein, dass diese Annahme falsch, dass das Aufnehmen von Wasser hinten nur Nebensache, dagegen eine Aufnahme von Luft Hauptsache ist. Wenn das Tier später aufhört den Carapax hinten zu öffnen, so könnte das den Zweck haben einer Austrocknung der Kiemenhöhle vorzubeugen. Die Angabe MÜLLERS aber, die Krabbe schliesse, beim Heben des Schildes hinten, die Milne-Edwardsche Öffnung ab, und sie atme vorn nur Wasser ein, ist falsch. Die Atmung von *Sesarma* beantwortet in dieser Hinsicht dem gewöhnlichen Schema, das wir weiter unten besser kennen lernen werden. Ich habe noch zuzufügen, dass nicht nur ganz hinten Aufnahme des Wassers stattfindet, dass auch über den Basen der 5. und 4. Beine der Branchiostegitrand gehoben wird. — Während die Hebung des Thorakalschildes, welche zur Wasser- oder Luftaufnahme dient, ziemlich ansehnlich und ganz auffallend ist, genügt der gewöhnliche Stand des Thorakalschildes für die luftatmende Krabbe, nachdem diese das Atemwasser aufgebraucht hat, um Luft einzunehmen. Man erkennt das erstens an der rhythmischen Bewegung der feuchten Haarbekleidung. Zweitens aber werden Wassertropfen, die man den Basen der 5. Beine oder dem hinteren Schlitz nähert, gierig aufgenommen, die Exhalationsöffnung produziert, indem das Wasser sich der Luft beimischt, wieder Luftblasen, schliesslich wirft sie wieder Wasser aus.

Als Resultat ergibt sich also: *Sesarma* atmet unter Wasser durch die Milne-Edwardsche Öffnung, in seichtem Wasser oder ausserhalb des Wassers durch diese und hinten am Körper ein.

Genau die gleichen Verhältnisse fand ich, wie gesagt, bei *Sesarma nodulifera*, *Ilyoplax delsmanni*, *Metaplex elegans* und *Macrophthalmus definitus*. Auch diese

Arten pumpen, aus dem Wasser genommen, lange Zeit Wasser heraus und dieses Wasser strömt auch hier über den Rücken, u.s.w. Alle diese Arten zeigen retikulierte Seitenfelder wie *Sesarma*, oder jedenfalls eine Struktur, die die gleiche Funktion als die Felder von *Sesarma* zu erfüllen scheint. Die geringere Grösse von einigen dieser Arten macht die Beobachtung schwieriger als bei der grossen *Sesarma taeniolata*; ausserdem untersuchte ich *Macrophthalmus* nur kurz; es scheint aber (ich bin nicht ganz sicher), dass mindestens *Ilyoplax* und *Metaplax*, wenn sie aus dem Wasser genommen werden, den Thorakalschild hinten heben, wie *Sesarma* das macht.

ZWEITE GRUPPE (Fig. 18): *Grapsus* und *Uca* pumpen, wenn aus dem Wasser genommen, kein Wasser aus. Es geht nur sehr wenig Wasser verloren; drückt man auf den Branchiostegit einer *Uca*, die lange an der Luft geatmet hat, so wird immer noch Wasser ausgepresst und es entstehen Luftblasen. Es muss also Luft durch das Wasser hindurch geführt werden.

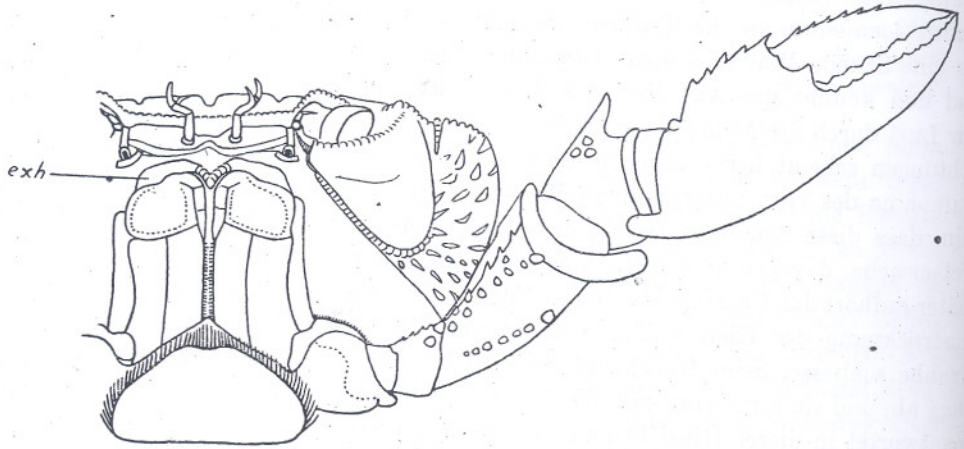


Fig. 18. *Potamon granulatus*, als Beispiel einer nicht-pumpenden Krabbenart. Gruben für das Wasser fehlen. — An den Basen der 2. Antennen sind die Öffnungen der Antennendrüsen sichtbar. Die 3. Maxillipede verschliessen die Mundteile ganz, während sie das bei *Sesarma* u.a. (Fig. 17) nicht tun. — Vergr. $\times 1\frac{1}{2}$.

Grapsus und *Uca*, obgleich beide zur Gruppe der Nichtpumper gehören, unterscheiden sich in anderer Hinsicht auffallend. *Grapsus* hat mit der Grapside *Sesarma* das Lüften des Thorakalschildes gemein; dies zeigt diese Art sogar noch mehr als *Sesarma*¹⁾. *Uca* dagegen, als richtige *Ocypode*, hat mit den *Ocypode*-arten eine Einatemungsöffnung zwischen dem 3. und 4. Thorakalfuss gemein. Wir haben *Grapsus* und *Uca* also gesondert zu besprechen.

A. An *Grapsus*-arten untersuchte ich *Grapsus strigosus* HERBST und *Metopograpsus latifrons* WHITE (vielleicht diese Art oder *M. pictus* A. MILNE-EDW.). Unter Wasser findet bei beiden Arten die Wasseraufnahme durch die Milne-Edwardsche Öffnung statt, während das Wasser durch die Exhalationsöffnung aus-

¹⁾ Das Heben des Thorakalschildes kommt ebenso bei *Potamon granulatus* vor, der, was das Nichtpumpen anbetrifft, ebenso zur zweiten Gruppe gehört.

strömt und hinten der Thorakalschild den Zugang verschliesst. Die Atmung von *Grapsus* unter Wasser entspricht also dem gewöhnlichen Schema.

Ein Exemplar von *latifrons* oder *pictus*, das einige Zeit an der Luft gehalten war und darauf in ein Gefäss mit Wasser gesetzt wurde, schloss den Rückenschild anfangs hinten nicht ab, und atmete deshalb hinten Karmin ein, der zur Exhalationsöffnung herausgeworfen wurde. Darauf wurden die hinteren Öffnungen [zwei weite langgestreckte Öffnungen über den Basen der 5. (auch der 4.?) Beine] durch Andrücken des Rückenschildes verschlossen und das Tier atmete nur durch die Milne-Edwardsche Öffnung ein. Das war das einzige Mal — wenn ich von *Ocypode* und *Uca* absehe — dass ich eine unter Wasser gehaltene Krabbe hinten Wasser aufnehmen sah.

Aus dem Wasser genommen zeigt *Grapsus* eine Einatmung durch die Milne-Edwardsche Öffnung, eine Ausatmung durch die Exhalationsöffnung und hinten, über den Basen der 4. und 5. Beine. Ich bekam den Eindruck, dass die Ausatmungen hinten und vorn mit einander an Stärke mehr oder weniger deutlich abwechselten und dass eine sehr deutliche Ausatmung hinten mit einer Einatmung durch die Exhalationsöffnung und umgekehrt zusammenhing. Bisweilen wurde aber sowohl vorn wie hinten ausgeatmet. Exemplare von *Metopograpsus latifrons* öffneten, aus dem Wasser genommen, hinten den Rückenschild, genau wie *Grapsus strigosus*, und dabei wurde durch die Milne-Edwardsche Öffnung ein-, durch die Exhalationsöffnung ausgeatmet, während hinten meist ein-, bisweilen ausgeatmet wurde. Aus diesen Beobachtungen an *Grapsus* geht also hervor, dass die studierten Arten unter Wasser vorn ein-, und vorn ausatmen, über dem Wasser hinten und durch die Exhalationsöffnung sowohl aus- wie einatmen können.

B. *Uca* besitzt eine Öffnung zwischen dem 3. und 4. Beinpaar. Diese Öffnung findet sich in gleicher Weise bei *Ocypode*, die, der Grösse wegen, viel bequemer untersucht werden kann. Wir verdanken MÜLLER eine ausführliche Beschreibung dieser Öffnung, und zwar die von *Ocypode rhombea* FABRICIUS. Ich finde sie in STEBLING, p. 86-87 (vide ORTMANN, p. 1036-1037, BABAK, p. 251-252).

"In the swift-footed Sand-crabs (*Ocypoda*)" he says, "which are exclusively land animals, that can scarcely live in water for a single day, and which in far less time than that are reduced to a state of complete collapse in which all voluntary movements cease—there has long been known a peculiar arrangement connected with the third and fourth pairs of legs, but that these had anything to do with the branchial cavity was not suspected. These two pairs pressed more closely together than the rest. The opposed surfaces of their basal joints, that is, the hinder surface in the third, and the front surface in the fourth pair, are flat and smooth, and their margins are closely fringed with long, sheeny, peculiarly formed hairs. MILNE-EDWARDS, who compares them to articular surfaces as their appearance warrants, thinks that they serve to diminish the friction between the two legs. On this supposition the question arises why precisely in these crabs and only between these two pairs of legs such a provision for diminishing friction is necessary, not to mention that it leaves unexplained the singular hairs, which must augment instead of diminishing friction. While, then, I was bending to and fro in ever so many directions the legs of a large Sand-crab, in order to see in what movements of the animal friction occurred at the place in question, and whether perhaps these were movements often recurring and of special

importance to it, I observed, when I had stretched the legs far apart, a round opening of considerable size between their bases, through which air could easily be blown into the branchial cavity or even a slender probe be introduced. The aperture opens into the branchial cavity behind a conical tubercle, which stands above the third foot at the place of a branchia which is wanting in *Ocypoda*. It is laterally bounded by ridges which rise above the articulation of the legs and to which the lower edge of the carapace is applied. Also outwardly it is overarched by these ridges with the exception of a narrow slit. Over this slit extends the carapace, which just at this point projects further downwards than elsewhere, and so a complete tube is formed. While *Grapsus* always admits water to its branchiae only from in front, in *Ocypode* I saw it also streaming in through the just described aperture."

Ich brauche der ausführlichen Beschreibung nichts beizufügen, höchstens dass sich da, wo der Carapax "projects further downwards than elsewhere", ein Büschel Haare am Carapax befindet, welches den „slit" bedeckt, wie

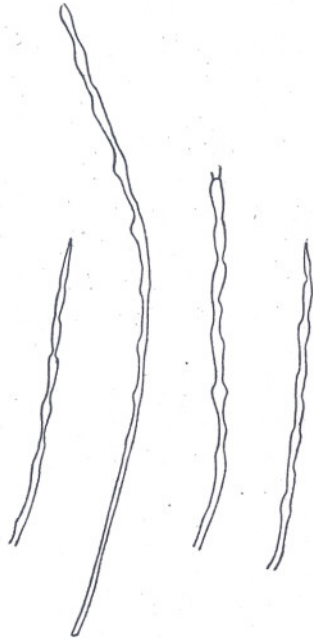


Fig. 19. Haare, welche die Müllersche Öffnung von *Ocypode ceratophthalma* begrenzen. Vergr. $\times 50$.

BORRADAILE das für die Öffnungen über den Beinbasen von *Carcinus moenas* beschreibt. Die von MÜLLER genannten "long, sheeny, peculiarly formed hairs" ähneln keinem der von McINTOSH für *Carcinus moenas* abgebildeten Haartypen (vgl. Fig. 19). Die Angaben über diese Atmungsöffnung, welche sich in der Literatur finden, scheinen alle auf diesen Angaben MÜLLERS zu fussen. Ich nenne die genannte Öffnung die MÜLLERSCHE. Was nun die Funktion dieser Öffnungen bei *Ocypode rhombea* anbelangt, gibt MÜLLER also an, dass er durch sie Wasser einströmen sah. Ich untersuchte alte und junge Exemplare von *ceratophthalma*. Unter Wasser atmeten die alten Exemplare stets stark durch die Müllersche Öffnung ein ¹⁾, während durch die Exhalationsöffnung ausgeatmet wurde. Dabei wurde durch die Milne-Edwardsche Öffnung bisweilen ein-, bisweilen ausgeatmet, bisweilen war diese Öffnung ganz verschlossen. Junge Exemplare dagegen zeigten unter Wasser Einatmung durch die Milne-Edwardsche, Ausatmung durch die Exhalationsöffnung; eine Einatmung durch die Müllerschen

Öffnungen kommt vielleicht weniger vor. — Gleiches Verhalten wie bei *Ocypode* finden wir nun bei *Uca*. Ich untersuchte *signatus* und *consobrinus*: Es wurde unter Wasser durch die Milne-Edwardsche Öffnung oder durch diese und die Müllersche Öffnung ein-, durch die Exhalationsöffnung ausgeatmet. Man bekommt bei diesen Beobachtungen den Eindruck dass alte *Ocypode ceratophthalma* bei fast jedem Beinstand durch die Müllersche Öffnung einatmen, während

¹⁾ Sie kann bei bestimmter Beinlage verschlossen sein, normal geschieht das aber offenbar nie.

Uca dazu erst die Beine heben muss: ich konstatierte hier nur Einatmung durch die Müllerschen Öffnungen während der Hebung der 4. oder der 4. und 5. Beine. Vielleicht spielt die Grösse der Müllerschen Öffnungen bei alten *Ocypode ceratophthalma* die ausschlaggebende Rolle.

Ausserhalb des Wassers fand ich bei alten *ceratophthalma* Einatmung durch die Müllersche Öffnung, Ausatmung durch die Exhalationsöffnung und Milne-Edwardsche Öffnung beide, meistens entweder durch eine oder die andere, bisweilen durch beide zugleich. Aber ich nahm auch Einatmung durch die Milne-Edwardsche Öffnung, Ausatmung durch die Exhalations- oder Müllersche Öffnung oder durch beide zugleich wahr. Bei jungen *ceratophthalma* nahm ich nur wahr dass Milne-Edwardsche und Müllersche Öffnungen beide inhalierend wirkten, dass durch die bekannte Exhalationsöffnung ausgeatmet wurde. Es gelang mir nicht die Atmungsrichtung von ausserhalb des Wassers gehaltenen *Uca* festzustellen, die Tiere sind zu klein; wir dürfen aber annehmen dass die Atmung mit der von *Ocypode* übereinstimmt²⁾.

Wenn bei *Ocypode* und *Uca* durch die Müllersche Öffnung inhaliert und durch die Exhalationsöffnung ausgeatmet wird, ist der Unterschied zwischen dem Inhalieren und Exhalieren durch die Milne-Edwardsche Öffnung offenbar unwesentlich. Gleiches gilt in bezug auf In- oder Exhalieren durch die Müllersche Öffnung. Das gleiche sehen wir bei *Grapsus*. Wenn da vorn ein- und vorn ausgeatmet wird, ist es ziemlich einerlei, ob hinten ein- oder ausgeatmet wird. Man wird hierdurch versucht, anzunehmen, dass im ersten Fall die Milne-Edwardsche, im zweiten Fall die Müllersche Öffnung einen „Überschuss“ produziert im Vergleich zur Abfuhr. Da aber der Scaphognathit als Saugorgan an der Abfuhrstelle wirkt, ist das unmöglich.

Zusammenfassend können wir die untersuchten Krabben nach ihrer Atmung also wie folgt einteilen:

- | | |
|---|--|
| 1. Wasserkrabben. Grosse Inhalationsöffnung.
Schwimmkrabben <i>Scylla</i> , <i>Nep- tunus</i> , <i>Thalamita</i> . | 2. Wechselatmer. Kleine Inhalationsöffnung.
I. Pumper: <i>Sesarma</i> , <i>Ilyoplax</i> , <i>Metaplax</i> , <i>Macrophthalmus</i> .
II. Nichtpumper.
a. normal: <i>Grapsus</i> , <i>Potamon</i> .
b. Öffnung zwischen den Basen der 3. und 4. Beine: <i>Uca</i> , <i>Ocypode</i> . |
|---|--|

Alle von mir untersuchten Arten, ausser *Ocypode* und *Uca*, stimmen darin überein, dass sie unter Wasser vorn ein- und vorn ausatmen, während im all-

²⁾ Eine beachtenswerte Angabe über die Atmung junger *Uca pugilator* von 4 mm Carapaxbreite nach HYMAN (1922, p. 458). „The carapace shows the square box shape of the adult, and on the area around the mouth-parts there are developed brushy hairs on which the water that is driven out of the gill chamber may be aerated before it is sucked in again. This makes the little crab more independent of the moisture of the immediate water's edge and he may wander about more freely on the beach“. Diese Beschreibung passt auf die Atmung des *Sesarma*-typus.

gemeinen ausserhalb des Wassers auch hinten eingeatmet wird. Und *Ocypode* und *Uca* die auch unter Wasser hinten eine Einströmungsöffnung können funktionieren lassen, stimmen wahrscheinlich mit den anderen darin überein, dass sie diese Öffnung mehr ausserhalb als unterhalb des Wassers benutzen.

Es bleiben nun noch einige Besonderheiten zur näheren Besprechung.

1. DIE ATMUNG DER OCYPODEN (*UCA*, *OCYPODE*).^o

Uca ist Landtagtier und liebt die brennende Sonnenhitze. Dennoch zeigt die Art Kiemenatmung. JOBERT (1875) hat indirekt angegeben, dass sie ohne Wasser leben kann. Nimmt es da Wunder, wenn uns ihre Atmung rätsellhaft erscheint?

JOBERT hat mitgeteilt dass mehr als 200 Stück des Gecarciniden *Ucides cordatus* (L.), die nach ihm zwei, vier und sechs Tage „dans un lieu privé de toute humidité“ gehalten wurden, am Leben blieben. Weiter gab er an, dass die Tiere, nachdem sie drei Tage unter Wasser gehalten waren, noch Luft in der Kiemenkammer hatten. Er beschrieb weiter die Verteilung der Gefässe in der Kiemenkammerwand und sagte dann, dass gleiche Verhältnisse wie bei *Ucides* sich bei *Cardisoma*, *Uca*, *Grapsus?* und *Dilocarcinus* finden. Leider kann ich in Batavia den ausführlicheren zweiten Beitrag JOBERTS nicht einsehen. Jedenfalls aber werden hier bestimmte Beobachtungen in nicht zu billiger Weise verallgemeinert.

Lässt man *Uca* (ich arbeitete mit *signatus* und *consobrinus*) kurze Zeit (einige Minuten genügen) im Wasser und öffnet dann unter Wasser den Thorakalschild, so findet man keine Spur von Luft; alle Luft entweicht sobald die Tiere unter Wasser zu atmen anfangen. Nimmt man die Tiere mit der mit Wasser gefüllten Kiemenkammer aus dem Wasser heraus und setzt sie an einer trockenen Stelle in ein trockenes offenes Gefäss (natürlich aus der Sonne), so leben sie höchstens ungefähr 10 Stunden; nach dieser Zeit sind sie völlig ausgetrocknet. Es kommt also an erster Stelle darauf an, dass die Tiere feucht bleiben. Ich habe denn auch schon gesagt, dass sie regelmässig, nur zu ihrer Befeuchtung, das Wasser aufsuchen.

Das gleiche gilt für *Ocypode*. Die Tiere dieses Genus zeigen 6 - 7 Kiemen an jeder Seite. Dennoch geben SMITH (Cambridge Nat. History, p. 194) und BABAK (WINTERSTEIN, p. 352) an, dass die Kiemen völlig fehlen („verschwunden sind“ ist der beliebte Ausdruck). In mehreren Büchern und Beiträgen kann man lesen, dass *Ocypode* nie das Wasser aufsucht und darin bald ertrinkt, Angaben die alle auf der Beschreibung MÜLLERS fussen (man sehe S.235). COWLES hat aber schon 1908 (p. 32-33) für *Ocypode arenaria* mitgeteilt, dass die Art regelmässig das Wasser aufsucht, dass sie nur kurze Zeit ohne Wasseraufnahme an der Luft leben kann und dass sie im Wasser nicht stirbt. ¹⁾

¹⁾ HARMS (p. 306) sagt: „Die Ocypoden vertragen ein Untertauchen in Seewasser nur wenige, 6 - 12, Stunden, wie auch schon BORRADAILE feststellte“. Aus dieser Angabe scheint hervorzugehen dass er selbst Versuche anstellte. Da er diese Versuche aber nicht beschreibt, lässt sich nicht feststellen, ob auf den Sauerstoffgehalt des Versuchswassers geachtet wurde. Die Angaben BORRADAILES kann ich in Batavia nicht zu Gesicht bekommen.

"Of 10 specimens placed in the sun in a wooden tub all but 3 had died after 4 hours' exposure. Other specimens kept in a dry aquarium in the laboratory and not exposed to the direct sunlight lived almost 24 hours. Although *Ocypoda* can probably not live over 24 hours in a dry place, it remains alive much longer in damp sand".

"When undisturbed, *Ocypoda* goes down to the ocean now and then in order to moisten its gills with fresh seawater; but at these times the individuals do not enter the water; they settle down about 6 or 8 inches from the water-line formed by medium-sized waves, with the ambulatory appendages of one side presented to the ocean and those of the other side firmly embedded in the sand. In this position they wait until an extra high wave washes over them and then return to the higher parts of the beach. Sometimes, after remaining in a place for considerable period without being wetted by a wave, the crab will change its position to one closer to the water".

"A large adult was put in an aquarium filled with sea-water and kept there for 6 hours. It was apparently in good condition when liberated at the end of this time. Another specimen left in the aquarium for 24 hours was also active when released. Other specimens placed in fresh (sic!) water lived only 5 hours and made frantic attempts to escape."

Ich selbst wiederholte diesen Versuch mit *Ocypode ceratophthalma*, mit der wahrscheinlich auch HARMS (siehe Fussnote S.238) arbeitete. Ich brachte 5 Exemplare, von denen eins jung, die übrigen alt waren, in gut durchlüftetes Wasser. Nach der zweiten Nacht war eins der grossen Tiere tot, halb aufgeessen; es ist sehr wahrscheinlich dass es den fortwährenden Angriffen seiner Genossen unterlag. Die übrigen 4 Tiere waren nach 70 Stunden, als ich den Versuch abbrach, noch ganz gesund. — Bei einem zweiten Versuch lebte ein Exemplar von *ceratophthalma* in gut durchlüftetem Wasser von 7 III, 2 Uhr n.m., bis wenigstens 10 III, 1 Uhr n.m., kletterte dann aber — wahrscheinlich während der Nacht — aus dem Aquarium heraus, nachdem es mehr als 70 Stunden unter Wasser gelebt hatte.

Was nun das Feuchthalten der Kiemenkammer anbetrifft, so brauchen wir nicht daran zu zweifeln dass die Lage der Müllerschen Öffnungen ihren Besitzern, *Uca* und *Ocypode*, von grossem Vorteil sein kann. Die Bemerkung ORTMANN'S in BRONN (p. 1183), dass man in den die Öffnungen umschliessenden Haarbüscheln nicht eine zum Einlassen der Luft in die Kiemenhöhle dienende Vorrichtung erblicken darf, dass aber vermittelt derselben die Bodenfeuchtigkeit des Aufenthaltsortes wie mit einem Schwamme aufgesogen und den Kiemen zugeführt wird, gibt zwar eine unrichtige Vorstellung des Geschehens (die Haare sitzen nur ganz aussen und führen kein Wasser in die Kiemenhöhle ein; die Öffnungen nehmen gerade sehr viel Luft auf), sie weist aber eventuell auf die günstige Lage der Öffnungen hin. Sobald die Tiere die 4. Beine ein wenig heben (eine geringe Hebung genügt), ruhen die Haarbüschel ganz oder fast ganz auf dem Boden und stehen die Öffnungen offen; es wird also Luft angesogen und diese Luft wird vielleicht feucht sein, da sie so dicht über dem immer feuchten Boden hängt²⁾.

Es würde bei den am meisten dem Landleben angepassten *Ocypoden* also in zweierlei Weise dafür gesorgt werden dass die Kiemenhöhle nicht austrocknet:

²⁾ Es mag auch sein, dass die Tiere, mittels der von COWLES (siehe oben) beschriebenen Benetzungsweise, durch die Müllerschen Öffnungen Wasser aufnehmen.

1. die Einatmungsöffnungen liegen neben dem Boden, 2. die Tiere suchen oft das Wasser auf.

Wissen wir nun, dass für das Feuchthalten der Kiemenkammer gesorgt wird, so bleibt nur die Atmung selbst zu besprechen übrig. Offenbar wird nun bei den Krustazeeen in zwei Weisen eine Luftatmung erleichtert. Die eine Methode ist: die Kiemenkammerwand ist vaskularisiert, enthält Gefässe; die zweite ist: die Kiemenblättchen sind so fest dass eine Erstickung der Tiere durch Verkleben der Blättchen unter sich nicht stattfindet. Letztere Methode ist nicht kürzer bekannt als erstere, nur weniger; gelegentliche Bemerkungen über die Bedeutung fester Kiemenblättchen finden sich an mehreren Stellen; die Festigkeit der Kiemen geht dabei wohl meistens mit geringer Kiemenzahl parallel.

Was nun die Vaskularisierung der Kiemenhöhle von *Uca* anbelangt, so hat JOBERT, wie schon gesagt, die diesbezüglichen Verhältnisse für *Ucides* beschrieben. Hauptsache für uns ist vorläufig nur seine Schlussbemerkung: „l'appareil branchial des Crustacés ordinaires peut donc jouer ici le rôle d'un véritable poumon, et le sang peut retourner au coeur sans passer par les branchies: aussi je proposerai de donner aux Crustacés qui présentent cette disposition le nom de *Branchio-pulmonés*“¹⁾. Obgleich er nun angibt, dass sich gleiche Verhältnisse wie bei *Ucides* bei *Uca* und anderen Krabben finden, möchte ich dieser Mitteilung mit einiger Vorsicht begegnen, da die Gecarciniden und Ocypoden, wie auch schon aus den obigen Angaben hervorgeht, prinzipielle Unterschiede zeigen. Besieht man die Kiemenkammer von *Uca*, so gibt es in genau derselben Weise wie bei *Ocypode* (siehe unten) eine Scheidung in eine untere Kiemen- und eine obere Lungenkammer. Die Wand der letzteren ist mit einer (nach JOBERT gefässreichen) schwarz pigmentierten Hypodermis bekleidet. Ich hoffe noch Gelegenheit zu finden die JOBERTSchen Angaben über Gefässreichtum zu bestätigen. Die Zahl der Kiemen beträgt für *Uca consobrinus* auf jeder Seite 4; diese sind gut entwickelt.

Betreffs der Festigkeit der Kiemenblättchen von *Uca* kenne ich nur eine einzige Mitteilung, und zwar die folgende, von HARMS (p. 296). „Von den amphibisch lebenden *Uca*-Arten an bis zu den Ocypoden und *Gecarcinus* geht eine allmähliche Reduktion der Kiemen vor sich. Dabei wird die Cuticula der Kiemenäste immer dicker“. HARMS scheint hierüber selbst Beobachtungen angestellt zu haben; *Uca consobrinus* hat aber 4, *Ocypode* 6 - 7 Kiemen.

¹⁾ ORTMANN (p. 1038) bemerkt über die fremden Angaben JOBERTS folgendes: „Auf der das gewölbte Dach wie die Seitenwand der Atemhöhle auskleidenden weichen, schwärzlich grauen Membran, mit welcher offenbar die Hypodermis gemeint ist, breiten sich von vorn und von hinten her, mit ihren Verzweigungen einander zugewandt, grosse durch farbige Injektionen nachweisbare Gefässe aus, welche einerseits mit einem grossen Blutsinus, andererseits mit dem Pericardium communiciren sollen, deren näheres Verhalten aus den unklaren Angaben JOBERTS aber nicht zu ersehen ist. Denkbar wäre es, dass gewisse, die weiche Integumentlage mit Blut versehende Gefässe in diesem Falle behufs Herstellung eines Lungen-Gefässnetzes nach Art desjenigen der Landschnecken (*Pulmonata*) eine exceptionelle Entwicklung eingegangen seien, während andererseits die von JOBERT aufgestellte Behauptung, dass ein Blutlauf innerhalb der Kiemen von *Uca* überhaupt nicht stattfindet, schwerlich dem Sachverhalte entsprechen dürfte.“

Was *Ocypode*, die nächste Verwandte von *Uca*, anbelangt, so war schon MILNE-EDWARDS bekannt, dass die Wand der Kiemenkammer, die einen grossen leeren Raum über den Kiemen bildet, schwammig ist. Spätere Angaben liegen, so scheint es, nur vor von HARMS und PEARSE. HARMS (p. 296) bemerkt über *Ocypode ceratophthalma* nur, dass die Kiemenkammerwand Zotten zeigt, so dass die Wand schwammig erscheint und dass die dorsale Luftkammer von der ventralen kleinen Kiemenkammer durch ein Septum abgetrennt ist. Er gibt zwei Abbildungen, die die dorsale Wand und das Septum zwischen Kiemen- und Lungenhöhle zeigen. PEARSE (1929) sagt über *Ocypode albicans*: „The gills are reduced in number (12) and on each side two of them are fused into a great gill which is provided with two pairs of longitudinal vessels“. Ich kann hinzufügen dass auch *Ocypode ceratophthalma* eine solche doppelte Kieme besitzt, während *Ocypode arcuata*, nach der Abbildung in BRONN, Taf. 105, sie nicht zeigt. Weiter sagt PEARSE: „There are also five irregular rows of respiratory tufts along the blood-vessels on the membranous lining of the branchial cavity. These remind one of those described in *Birgus* by SEMPER“ (1878). Mit diesen rows of tufts sind die Hautfalten der Wand gemeint, wie aus einer Vergleichung seiner Abbildung mit der Dorsalwand der Kiemenkammer von meinen Exemplaren hervorgeht. Besieht man sich letztere an einem grossen Exemplar von *ceratophthalma*, so fällt einem die Übereinstimmung mit der Lungenhöhlenwand von *Helix pomatia* auf. — Die Festigkeit der Kiemenblättchen kam auch für *Ocypode* schon in der Bemerkung von HARMS zur Sprache. Er sagt, sie sind besser chitinisiert als bei *Uca*, weniger als bei den Gecarciniden.

Was die geringe Zahl der Kiemen anbelangt, die wir auch bei mehreren Paguriden finden, GARDINER und PEARSE (PEARSE, 1929, p. 212) haben gezeigt, dass sie bei *Coenobita* sogar fortgenommen werden können, ohne dass die Tiere sterben. Wahrscheinlich sind denn auch einige Gecarciniden und die Coenobitiden unter den Pagurineen die am besten dem Landleben angepassten Krabben. HARMS (p. 297) hielt *Coenobita rugosa* und *cavipes* einen Monat und länger in einer Kiste mit Sand und Kies bei nur mässiger Feuchtigkeit; die Tiere waren dabei sehr munter¹⁾. „Ich halte sie jetzt 1½ Jahr in Gefangenschaft. Auch hier beobachte ich so gut wie nie, dass die Tiere ins Wasser gehen, obwohl sie stets dazu Gelegenheit haben“. Bei diesen Formen bildet die Hautatmung am Abdomen eine wichtige Rolle.

Fragen wir jetzt, am Ende dieses Kapitels, also: wie ist es möglich, dass die Ocypoden (einschliesslich der Winkerkrabben), Tiere die Kiemen zu ihrer Atmung besitzen, die heisse Tropensonne in der furchtbaren Mangrove oder auf

¹⁾ Unter Wasser würden die Tiere nur ½ - 1 Tagen am Leben bleiben [HARMS, p. 298 und 307 - 308, nach HARMS gibt BORRADAILE (1903) gleiches an]. Ob bei diesen Versuchen auf den Sauerstoffgehalt des Wassers geachtet wurde, wird nicht angegeben: vgl. das über *Ocypode* gesagte. Ein Sterben unter Wasser ist, wenn man die Beobachtungen von HARMS in bezug nimmt, für *Coenobita rugosa* oder *C. cavipes* gewiss eher möglich als für *Ocypode*. Nur scheint mir: wenn ein Tier einen Tag unter Wasser aushält, so kann es das auch länger und ist von Erstickung vielleicht nicht die Rede, eher von ungenügender Sauerstoffzufuhr. Aber ich kann das nicht beurteilen, da die Experimente nicht beschrieben werden.

dem glühenden Korallensande ertragen, die doch von allen echten Lungenatmern gemieden wird? Denn das ist der Punkt, der jedesmal die Forscher der Tropen mit Erstaunen erfüllt hat. Da können wir erstens antworten, dass die Tiere sich stets feucht erhalten, zweitens dass die Wand der Kiemenkammer, besonders vorn-oben, als Lunge fungiert und drittens dass die Kiemen nicht leicht verkleben können durch ihre Festigkeit ¹⁾).

2. VERGLEICHUNG DER ATMUNG VON SESARMA TAENIOLATA UND MEINERTI MIT DER VON BATAVIANA UND CUMOLPE.

Die zweite Frage, die am Ende dieses Kapitels Beantwortung fordert, lautet ungefähr so: Lässt sich aus der Organisation ²⁾ der betreffenden Tiere begreifen, weshalb sehr nahe verwandte Arten, wie *Sesarma taeniolata* und *meinerti* einer gegenüber *S. bataviana* und *cumolpe* andererseits, in der Atmung so grosse Unterschiede zeigen, dass erstere Arten Lungen-, letztere Kiemenatmer scheinen?

Um diese Frage zu lösen, nahm ich die folgenden Experimente. In gut durchlüftetes Meerwasser brachte ich 17 *Sesarma taeniolata*, 8 *Sesarma cumolpe* und 10 *Sesarma bataviana*. Ich hatte also 17 Exemplare der „wasserfliehenden“ Art, 18 Exemplare „wasserliebender“ Arten. Meine Erwartung, dass *taeniolata* ertrinken würde, wurde ganz und gar nicht bestätigt, im Gegenteil! Es war ganz interessant, zu sehen, wie die Exemplare von *taeniolata* fortwährend versuchten aus dem Wasser herauszukommen, was während der Nacht denn auch 5 Exemplaren, offenbar durch Schwimmen, gelang. Aber nichtsdestoweniger ertrugen diese 5 Stück einen Unterwasseraufenthalt von mindestens 9, die übrigen 12 einen Verbleib unter Wasser von 24 Stunden. Nach dieser Zeit waren alle Tiere noch stets ganz aktiv und vollkommen normal. Hinzugefügt sei, dass sie teils jung, teils erwachsen waren. Die 7 *S. cumolpe* und 11 *S. bataviana* waren nach 24 Stunden — wie zu erwarten — ebenso ganz normal. Um zu sehen wie lange überhaupt *taeniolata* einen Unterwasseraufenthalt ertragen kann, brachte ich 3 Stück in gut durchlüftetes Meerwasser; eins der Tiere verblieb darin 120, die zwei anderen beließ ich darin 190 Stunden. Da sie auch nach dieser Zeit ganz normal waren darf man wohl behaupten dass *taeniolata* funktionell eine richtige Kiemenatmerin ist.

Ich setzte 12 *Sesarma taeniolata*, 8 *S. cumolpe* und 10 *S. bataviana*, nachdem sie zu den oben genannten Versuchen gedient und also alle die Kiemenkammer mit Wasser gefüllt hatten, in trockene offene Gefässe, um zu sehen, wie lange die Tiere die Austrocknung aushielten. Das Resultat findet man in folgender Tabelle und ausserdem wurde eins der während der Nacht 31/1 November geflüchteten Tiere am 4. November um 11 Uhr vormittags lebend in einem unserer Laboratoriumräume zurückgefunden, wo das Tier von nachts 31/1 bis zum 4. Nov. ohne Wasser gelebt haben muss.

¹⁾ Ich weise nochmals auf die beachtenswerte Mitteilung von HYMAN für *U. pugilator* hin. Vgl. Fussnote 2, Seite 237.

²⁾ Organisation als morphophysiologischer Begriff gemeint.

8.30 - 8.50 ein- gebracht	<i>taeniolata</i> 12 Stück	<i>cumulpe</i> 8 Stück	<i>bataviana</i> 10 Stück
1 Nov. 9 v.m.	—	—	—
10	—	—	♂ (12 mm)
11	—	—	—
12	—	—	—
1 n.m.	—	—	♂ (13)
2	—	♀ (7.5)	♂ (14.5), ♂ (13)
3	—	♂ (9.-)	♂ (15)
4	—	—	♀ ova (12), ♀ ova (11)
5	—	♂ (11.-)	♂ (12.5)
6	—	—	♂ (12)
7	—	♀ (14)	—
8	♂ (13) ¹⁾	♂ (13), ♀ (15.5)	—
9	—	—	♂ (13)
10	—	—	*
11	♂ (15)	♀ ova (16), ♀ (15)	
12	—		
2 Nov. 1-4 v.m. nicht nachgesehen			
5	♂ (19), ♂ meinerti (43)		
7.30	—		
10	♂ (27)		
11-1 n.m.	—		
3-4	—		
8	♀ ova (35), ♀ ova (37)		
2/3 Nov. 12 nachts	♂ (29.5), ♀ ova (34), ♂ (40.5)		
3 Nov. 6 v.m.	♂ (38.5), ♂ (37)		

PEARSE (1929, p. 209) hat angegeben, dass kleine Exemplare von *Ocypode albicans* kürzer an der Luft leben als alte Tiere. "Apparently the size of a crab has a more or less direct relation to the length of the time it can conserve moisture and live in air" Die Möglichkeit besteht also dass alte *taeniolata* nur ihrer Grösse wegen soviel länger an der Luft aushalten als alte *cumulpe* oder *bataviana*. Deshalb arbeitete ich nicht nur mit alten, sondern auch mit jungen *taeniolata*, von der gleichen Grösse als alte *bataviana-cumulpe*. Diese jungen *taeniolata* leben ebenso hoch wie die alten, soweit ich feststellen konnte nur dichter am Wasser, oberhalb der Zone von *bataviana-cumulpe*.

Aus den Beobachtungen geht hervor, dass die jungen *cumulpe* und *taeniolata* (die *bataviana*-exemplare zeigten zu geringe Grössenunterschiede) eher sterben als die erwachsenen Tiere der gleichen Art, wie von PEARSE auch für *Ocypode*

¹⁾ Die Zahlen geben die grösste Carapaxbreite in Millimetern an.

albicans angegeben wurde. Weiter zeigen die Wahrnehmungen, dass junge *taeniolata* offenbar nicht später sterben als Exemplare von *bataviana* und *cumolpe* von der gleichen Grösse. Im Gegenteil, die Tabelle zeigt deutlich, dass die Widerstandsfähigkeit der Tiere, der Austrocknung gegenüber, ziemlich gut ihrer Grösse entspricht und dass alte *taeniolata* hauptsächlich ihrer Grösse wegen so lange an der Luft aushalten. Erwachsene Exemplare von *Sesarma taeniolata* atmeten noch Wasser aus um 5.30 n.m. am 1. Versuchstag, 9 Stunden nachdem sie aus dem Wasser herausgenommen waren! Wie viel länger sie das maximal tun können weiss ich nicht.

Ich habe die Versuche darauf mit einer grösseren Zahl junger *taeniolata* wiederholt.

16 Nov., 11.30 v.m.	<i>taeniolata</i> 26 Stück *	<i>bataviana</i> 27 Stück
12 Uhr	—	—
1	—	—
2	—	—
3	—	—
4	♂ (8.5)	—
5	♂ (7), ♂ (8.5), ♂ (10.5)	—
6	—	—
7	♂ (8.5), ♂ (9)	♂ (7.5), ♂ (8.5), ♂ (8.5), ♂ (9), ♀ (8.5), ♀ (11)
8	—	—
9	♂ (6.5), ♂ (7), ♂ (9.5), ♂ (9.5)	♂ (9), ♂ (11), ♀ ¹⁾ (10), ♀ ¹⁾ (11), ♀ ¹⁾ (11.5)
10	—	♂ (10.5), ♀ (10), ♀ ¹⁾ (10)
11	♂ (10.5), ♂ (11.5)	♀ ¹⁾ (11), ♀ ¹⁾ (11), ♀ ¹⁾ (11), ♀ ¹⁾ (12), ♀ ¹⁾ (12.5)
12	♂ (12), ♂ (13.5)	♂ (13), ♂ (15), ♀ ¹⁾ (14.5), ♀ ¹⁾ (15)
1	♂ (14), ♂ (17.5)	♀ ¹⁾ (11.5)
2	♂ (16), ♂ (16.5), ♂ (17)	♀ ¹⁾ (12.5), ♀ ¹⁾ (13.5)
3	♂ (14), ♂ (14.5), ♂ (15)	—
4	—	—
5	—	—
6	♂ (17.5)	—
7	—	♀ ¹⁾ (11.5)
12	♂ (27), ♀ (27) und ♀ (30) noch lebend.	—

Aus dieser Tabelle geht deutlich hervor, dass junge *taeniolata* nichts länger dem Austrocknen widerstehen als Exemplare von *bataviana* von der gleichen Grösse.

Es wird jetzt also von Interesse, zu wissen, ob junge *taeniolata*, wie die alten, bei Flut auf die Bäume klettern, oder ob sie, wie *Sesarma bataviana* und

¹⁾ Weibchen mit Eiern.

cumulpe, unter die Oberfläche tauchen. Deshalb seien Beobachtungen, die ich bei sehr hohem Wasserstand am 16. und 17. November 1929 anstellte, hier kurz wiedergegeben. Beim Beginn des Hochwassers erschienen allererst alte *taeniolata* in ziemlich grosser Zahl an der Oberfläche. Ihre Zahl nahm je länger je mehr zu ¹⁾ und nachdem das Wasser noch einige Stunden gestiegen und fast das ganze Gebiet der *taeniolata*-höhlen überströmt worden war, wurden sie auch von kleineren *taeniolata*, bis zu einer Grösse von vielleicht 25 mm (grösste Carapaxbreite) herab, vermehrt. Es war deutlich, dass diese jüngeren Tiere im Mittel später als die alten erschienen und auch fiel mir auf, dass die grossen Exemplare von etwas trocknerem Boden stammten als die kleineren. Das Erscheinen junger Exemplare von *taeniolata*, von der Grösse erwachsener *bataviana*, konnte ich nicht mit Sicherheit feststellen, auch nicht auf einem Teil, der von vielen bewohnt wurde. Es mag sein, dass ein längeres Überströmen auch diese Tiere zum Vorschein gebracht hätte, aus den Wahrnehmungen geht aber jedenfalls hervor, dass junge *taeniolata*, obgleich sie höher als *bataviana* wohnen, sich benehmen wie alte *bataviana*, nicht wie alte *taeniolata*.

Durch die Beobachtungen dieses Tags bedürfen aber auch die Angaben über das Benehmen von *Sesarma cumulpe* einer Berichtigung. Nach einigen Stunden der Überströmung nämlich, sass auch von dieser Art eine nicht geringe Zahl auf den Bäumen, Pneumatophoren, u.s.w. Obgleich an einer bestimmten Stelle, wo ich die Art am vorigen Tag zahlreich fand, keine Tiere heraufkamen, und sich also viele Tiere unter dem Wasser befanden, waren an anderen Stellen mehrere Tiere dem Wasser entflohen. Diese Tiere verschwanden bei Beunruhigung eher unter Wasser und blieben länger fort als *taeniolata*. Aus der Tabelle auf Seite 243 geht vielleicht hervor, dass *cumulpe* im Mittel eine etwas längere Austrocknung verträgt als *bataviana*. Die Beobachtungen draussen und im Laboratorium stimmen also in dieser Hinsicht überein.

Schliesslich habe ich die Kiemenkammer von *taeniolata* und die von *bataviana* untersucht. Dabei ergab sich, dass die beiden Arten, soweit feststellbar, keinen einzigen Unterschied im Bau der Kiemenkammer oder der Kiemen zeigen. Beide Arten haben die gleiche

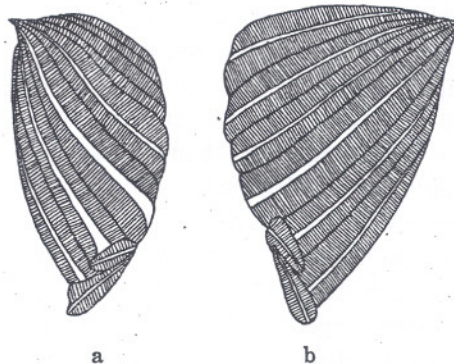


Fig. 20. Kiemen von a *Sesarma taeniolata*, b *S. bataviana*. Vergr. a $\times 2$, b $\times 8$.

¹⁾ Ich kann nicht unterlassen, nochmals darauf hinzuweisen, dass die alten *taeniolata* draussen bei einer solchen Überflutung durchaus den Eindruck erwecken: sie können nicht unter Wasser leben; obgleich wir jetzt wissen dass das unrichtig ist. Sie sitzen in ganz grosser Zahl über der Wasseroberfläche und lassen einen bis auf einige Meter herankommen. Man könnte annehmen, dass der O₂-bedarf unter dem Wasser ungenügend gedeckt wird; das schnellströmende Wasser macht eine solche Annahme aber gewiss unmöglich; ausserdem versuchen sie auch in gut durchlüftetem Wasser die Oberfläche zu erreichen. Einem rezenten Beitrag von ISHIHAMA entnehme ich aber, dass hoher osmotischer Druck auf das „Kaltblüterherz“ (offenbar wurde nur mit *Rana* gearbeitet) hemmend wirken kann. Es ist vielleicht möglich dass die Höhe des osmotischen Druckes bei diesen Brackwasserkrabben eine Rolle spielen und das Wasserflüchten verursachen kann.

Kiemenzahl und genau die gleiche Lage der Kiemen (Fig. 20), beide haben einen sehr kleinen Sammelraum (BORRADAILLES), und normale Kiemenkammerwände ohne eine Scheidung in eine Lungen- und Kiemenhöhle.

Zusammenfassend ergibt sich die merkwürdige Tatsache, dass sowohl die wasserliebende *Sesarma bataviana* als die wasserfliehende *Sesarma taeniolata* eine echte Kiemenatmung zeigen und unter Wasser ausgezeichnet leben können (diese Arten fressen auch unter Wasser). Dass dennoch erwachsene Exemplare von *Sesarma taeniolata* (junge nicht) einen starken Instinkt, dem Wasser zu entfliehen, besitzen, ist um so interessanter als dieser Instinkt offenbar nur beruht auf einem längeren Aushaltungsvermögen von grossen *taeniolata* einer Austrocknung gegenüber, soweit feststellbar nicht auf einem Organisationsunterschied. ¹⁾

3. VERGLEICHUNG EINER PUMPENDEN UND EINER NICHT-PUMPENDEN KRABBENART.

Bei einem ersten Versuch hielt ich 3 *Uca consobrinus* und 3 *Sesarma taeniolata* an der Luft und fand dass die *Uca* in weniger als 6 Stunden starben, die *taeniolata* 7 Stunden gut vertrugen (ich brach den Versuch dann ab). Der Versuch ermöglicht keine Vergleichung, da *Sesarma taeniolata* soviel grösser als *Uca* ist. Bei einem zweiten Versuch starben von 3 *Uca consobrinus* 2 Stück in 5 Stunden. Bei einem dritten Versuch verglich ich *Uca* und zwar *signatus*, als nicht-pumpende Art, mit der pumpenden *Metaplex elegans*. *Uca* lebt hoch und besitzt auch „Lungenatmung“, *Metaplex* lebt niedrig und besitzt Kiemenatmung; man würde aus diesen Gründen also erwarten dass *Uca* viel länger an der Luft aushält als *Metaplex*. Wie bei den ersten Versuchen hielt ich die Versuchstiere erst einige Zeit unter Wasser, damit sie die Kiemenkammer mit Wasser gefüllt hatten und brachte sie darauf in trockene, offene Glasgefässe, höchstens 2 Stück in jedes Glas. Als Resultat ergab sich, dass 7 *Uca signatus* in 10.5, 12 *Metaplex* ebenso in genau 10.5 Stunden gestorben waren. — Aus der Tabelle auf Seite 243 geht weiter hervor, dass 10 *Sesarma-bataviana* und 8 *S. cumolpe*, die ebenso von der Grösse von *Uca signatus* sind und unter genau den gleichen Verhältnissen gehalten wurden, in resp. 11 und 13 Stunden starben.

Daraus geht hervor dass *Uca* an der Luft ebenso lange oder kürzer lebt als *Metaplex elegans* und die kleinen *Sesarma*-arten, obgleich *Uca* Lungenatmung besitzt und die anderen Arten eine niedrigere, also feuchtere Zone bewohnen als *Uca signatus*. Wir müssen hieraus schliessen, dass das Pumpen für amphibische Arten einen wesentlichen Vorteil bedeutet, so weit wir hier von Vorteil reden dürfen. Denn wir dürfen doch annehmen, dass ein Tier, das ausser Kiemen- auch Lungenatmung besitzt, in casu *Uca*, eine weniger feuchte Kiemenkammer zu seiner Atmung braucht als ein Tier mit blosser Kiemenatmung, in casu *Metaplex* oder *Sesarma*. Dass nichtsdestoweniger die beiden letzten Arten ebensolange oder sogar länger leben als *Uca*, zeigt dass die Nichtpumper eher als die Pumper ausgetrocknet sind. Es scheint also beim blossen Hindurchführen von Luft

¹⁾ In dieser Beziehung ist weiter bemerkenswert, dass *cumolpe*, die grösser als *bataviana* wird, sich normal unter Wasser flüchtet, teils aber dem Wasser entflieht.

durch die Kiemenhöhle mehr Wasser verloren zu gehen als beim Auspumpen und Wiedereinsaugen. Einige erwachsene Exemplare von *Sesarma taeniolata* atmeten, wie schon gesagt, denn auch 9 Stunden, nachdem sie dem Wasser entnommen waren, noch Wasser aus.

Soweit ich sehe, gehe ich in diesen Schlussfolgerungen nicht fehl. Man glaube aber nicht, ich möchte behaupten, dass *Uca* seiner Umgebung schlechter angepasst sei als *Metaplex* der seinigen. Natürlich passt die Organisation auch hier in harmonischer Weise zu der ihr zugehörigen Umgebung, wie wir das stets aufs neue wieder feststellen, wenn wir eine Art besser kennen lernen.

5. DER EINFLUSS EINIGER REIZE.

Der Einfluss verschiedener Reize auf *Uca* habe ich nicht systematisch untersucht. Ihr Studium, wie wichtig es auch zum besseren Begriff der Lebensweise dieser Krabben wäre, würde ausführliche reizphysiologische Untersuchungen notwendig gemacht haben, die ich nicht beginnen wollte. Ich gebe hier also einige unwesentliche Befunde wieder, die den Einfluss der Temperatur und des Lichtes betreffen. Über den Einfluss taktiler, chemischer und Lautreize wird hier ganz geschwiegen.

A. EINFLUSS DER TEMPERATUR.

° MAYOR (1918) hat darauf hingewiesen, dass viele Meertiere der Tropen ganz dicht bei ihrer Maximaltemperatur leben, wodurch eine Temperatursteigerung viel gefährlicher als eine -sinkung für sie ist. Es ist interessant aus diesem Gesichtswinkel *Uca* zu betrachten. Die Winkerkrabben lieben ganz hohe Temperaturen, denn sie sind erst aktiv wenn die Sonne die meisten anderen Tiere in den Schatten verschwinden lässt; sie müssen also noch höhere Temperaturen vertragen können. — Der schwarze Schlamm Boden ihres Wohngebietes absorbiert die Wärme natürlich in starkem Masse. Am 2. Februar 1928, um 12.30 nachmittags, mass ich in den Wasserpfützen auf dem Schlamm 36° C., im Boden, nahe der Oberfläche, 36°, etwas tiefer 33° - 34°. Die Krabben (*U. signatus*) waren dabei sehr aktiv. Am 7. August 1929, 2 - 3 Uhr nachmittags, mass ich in den Wasserpfützen auf dem Schlamm 35° 5, 36° 5, 39° 3; der Schlamm Boden, oberflächlich, mass 38° -, 39° 3, 39° 3, einige cm tief 38°. Eine Anzahl *Uca* lief umher; hier und da eine *Metaplex*, *Sesarma bataviana* und *Periophthalmus*, diese, wie *Haminaea*, meistens im Schatten.

Aus anderen Beobachtungen, die ich hier nicht nennen will, geht hervor, dass eine Temperatur von 28° C. als zu niedrig, eine Temperatur von ungefähr 30° C. als genügend empfunden wird. Aus den oben gegebenen Wahrnehmungen sieht man weiter dass die Tiere aktiv sind bei ganz hoher Temperatur: 36° und mehr. Um die heisseste Tageszeit bekommt man aber bisweilen den Eindruck, dass die Tiere den Schatten aufsuchen, und wenn diese Beobachtung richtig ist, so mag eine Temperatur von 39° schon nicht ideal sein. Das stimmt auch mit den weiteren Beobachtungen überein.

Ich hielt in zwei offenen Glasgefäßen nebeneinander *Sesarma bataviana* und *Uca signatus* + *consobrinus*. Beiden gab ich auf dem Boden des Gefäßes eine gleiche Menge Wasser, damit sie nicht austrockneten.

Zeit	Temperatur		Resultat
	<i>Uca signatus</i> und <i>consobrinus</i> , 5 Stück	<i>Sesarma bataviana</i> , 5 Stück	
8.15	26° 3 C.	26° 3 C.	Alle lebend.
9.—	31° 2 „	31° 4 „	„ „
9.40	33° 7 „	33° 7 „	„ „
10.25	35° 5 „	35° 6 „	„ „
11.—	39° 7 „	39° 3 „	„ „
11.20	40° 6 „	40° — „	Bei 40° C. 4 <i>Sesarma</i> tot, 1 fast tot. Bei 40° 6 5 <i>Uca</i> lebendig.
11.50	41° 2 „		4 <i>Uca</i> lebend, 1 abweichend.
12.15	42° — „		1 tot, 3 steif, 1 fast normal. Die 4 letzteren lebten im Schatten alle auf.

Die kleine Tabelle zeigt, dass *Uca* eine Stunde lang lebte in einer Temperatur, höher als die, die für *Sesarma bataviana* tödlich war. Der Tod trat nicht durch Erstickung ein; soviel ich ersehen konnte, fand er statt durch Koagulation des Eiweißes. Auch in den Fällen, in welchen *Uca* sich bei hoher Temperatur in meinen Terrarien ins Wasser flüchtete, sah man ein solches Tier plötzlich erstarren, und das steife Tier war im gleichen Moment tot. Wie dem auch sei, die Wahrnehmungen zeigen, dass die optimalen Temperaturen dieser Krabben nur einige Grade von ihrer Todestemperatur entfernt liegen.

Stets wieder wundert man sich darüber, wie genau die Anpassung verschiedener Tiere an ihre so verschiedene Umgebung auch in ihrer Optimum- und Endtemperatur zum Ausdruck kommt. Einerseits zeigt eine Dämmerungsart, wie *Sesarma bataviana*, eine niedrigere Optimum- und Maximumtemperatur als *Uca signatus* oder *consobrinus*, die genau das gleiche Gebiet bewohnen, aber Tagtier sind. Andererseits ist auffallend wie eine bestimmte Art ihre Temperaturgrenzen ändert, wenn man sie aus dem gemäßigten Klima ins tropische hinein verfolgt oder umgekehrt. Hiermit behaupte ich nichts neues, man kann aber beim Studium lebender Tiere solche Zusammenhänge kaum genügend im Auge behalten.

B. EINFLUSS DER LICHTREIZE.

Der Lichtsinn von *Uca* wurde von HOLMES untersucht. Seine Arbeit kann ich in Batavia nicht einsehen, ich entnehme dem Beitrag von PEARSE (1914a, p. 416) aber, dass er positive Phototropie feststellte. Die Verhältnisse unter denen

er arbeitete kenne ich aber nicht. KOEHLER hat in einem seiner wertvollen Sammelreferate darauf hingewiesen (1924, p. 583), dass die Angabe: ein Tier sei positiv phototaktisch, ohne weiteres, keinen Wert hat, da wir schon längst wissen, in wie starkem Masse das Auftreten und Verschwinden und der Sinn bestimmter Taxien von ganz verschiedenartigen Faktoren beeinflusst werden. Die Zoaea-larven des 1. Stadiums sind, wie HYMAN für *U. pugilator* und ich für *signatus* feststellte, in diffusem Licht ausgesprochen positiv phototrop. Übrigens ist es nicht immer leicht dergleichen Phototaxisbefunde im Zusammenhang mit der Biologie einer Art richtig zu verwerten; sie sind meistens zu schematisch. — Wie schon besprochen kommt *Uca* unter normalen Umständen erst bei ziemlich hohem Stand der Sonne hervor. Aber ich untersuchte nicht welche Rolle hier der Temperatur, welche dem Lichte zukommt. Mit dem Verschwinden der Sonne verschwindet dann auch *Uca*. — Wie schon gesagt, kommt die Art in Perioden, wenn der niedrige Wasserstand während der Nacht eintritt, auch frühmorgens hervor. Vielleicht bezieht sich die Mitteilung von PEARSE (1912, p. 115), dass die Tiere oft aktiv sind in mondlichten Nächten, auf derartige Perioden. Die Angabe ist von Interesse, da diese Mondlichtmenge wahrscheinlich einen Minimumwert für die Art darstellt und deshalb näher bestimmt werden sollte. PEARSE gibt an, dass er die Tiere in dunklen Nächten nicht hervorkommen sah. — Neben dieser orientierenden hat das Licht eine photokinetische Wirkung, über die ich aber ebensowenig Untersuchungen angestellt habe.

Das Sehen von *Uca* ist hauptsächlich ein Bewegungs-, in geringem Masse ein Formsehen. Auch PEARSE (1914, p. 425) gibt für die von ihm studierten *Uca*-arten an, dass "most crabs retreat into their holes when a man approaches within 15 meters", während ein stillsitzender Mensch ruhig zwischen den Tieren sitzen mag. Genau das gleiche gilt für andere fernsehende Krabben, für einige geradezu in noch stärkerem Masse. Die grossen *Sesarma*-arten reagieren auf einen herannahenden Menschen schon in einer Entfernung von 30 Meter und wahrscheinlich mehr, *Ocypode* nach COWLES (1908, p. 17) in einer Entfernung von 45 meter (50 yards) oder mehr ¹⁾. — Daneben sehen die Tiere auch nichtbewegende Objekte, und wenn sie sich einem unbeweglichen Menschen gegenüber nicht scheu benehmen, so besagt das nur, dass das Objekt, gerade weil es nicht bewegt, nicht als gefährlich empfunden wird. COWLES beschreibt für *Ocypode arenaria* wie diese Art auch nichtbewegende Sachen sieht ²⁾. Weiter vermögen die *Uca*-männchen, bloss mittels des Gesichts, Weibchen von Männchen und von ihnen einigermaßen ähnlichen *Sesarma*-exemplaren zu unterscheiden. Bisweilen sieht man nämlich Männchen — und hier beschreibe ich zu gleicher Zeit die Weise in der die Paare gebildet werden — die blitzschnell auf ein Weibchen zu und hinter ihm her rennen. Es kann so blitzschnell geschehen, dass das Weibchen kaum das sich nähernde Männchen bemerkt hat. Das Weibchen wird gegriffen und unter das Männchen gebracht. Gleiches beobachtete ich für *Sesarma bata-*

¹⁾ Juni 1930 stellte ich mehrmals 40-50 m fest als Maximumentfernung in der *Ocypode ceratophthalma* vor einem Menschen flüchtet.

²⁾ Für das Sehen von *Ocypode* sehe man auch HARMS, p. 358-359.

viana. Hieraus braucht noch nicht hervorzugehen dass das Weibchen mittels des Gesichts erkannt und nicht gerochen wird. Letzteres würde an sich unwahrscheinlich, k ö n n t e aber möglich sein. Kommen nun aber Männchen vor, deren grosse Schere fehlt, so kann man bisweilen beobachten (ich sah es im ganzen vielleicht 3 - 4 Mal), wie ein derartiges Männchen in genau derselben Weise verfolgt und gegriffen wird. Auch jetzt bringt das normale Männchen es unter sich, um es aber gleich darauf wieder loszulassen. Aus dieser Beobachtung geht also hervor, dass das Formsehen der Tiere nicht so ganz schlecht sein kann, dass das Erkennen der Geschlechter an erster Stelle mittels des Gesichts stattfindet und dass dabei die Anwesenheit oder das Fehlen der grossen Schere den Durchschlag gibt. Es würde interessant sein, weiter festzustellen, wodurch kleine *Sesarma*-exemplare von *Uca*-weibchen unterschieden werden; vermutlich geschieht das an Unterschieden in der Fortbewegungsweise.

Ein weiterer Punkt, der grosses Interesse beansprucht, ist die Frage, ob die Tiere farbentüchtig sind. Farben spielen im Aussehen der Winkerkrabben eine wichtige Rolle. Besonders der Rücken und die grosse Schere sind stets hell, bisweilen ganz hell — dunkelrot, lichtblau, gelb bis orange — gefärbt, und fast jede Art zeigt dabei ganz typische konstante Färbungsunterschiede, deren Beschreibung leider meistens vernachlässigt wurde, so dass man sie nirgends angegeben findet. Und da gerade die grosse Schere eine so wichtige Rolle im Leben der Winkerkrabben spielt, so ist die Annahme, dass die Tiere vielleicht Farben unterscheiden können, gewiss berechtigt. Soviel ich weiss ist Farbentüchtigkeit unter den Krustazeeen bis jetzt festgestellt für *Daphnia* und einige Verwandte; wir dürfen also gewiss erwarten, dass sie unter anderen Formen, und bestimmt unter den Dekapoden, zu den Möglichkeiten gehört. Es liegt hier ein ausgedehntes Feld für weitere Untersuchungen.

6. DIE FORTPFLANZUNG UND ENTWICKLUNG.

Wie bekannt ist für einige tropische Meerestiere eine auffallende Fortpflanzungsperiodizität bekannt, die mit den Mondphasen zusammenhängt. Am bekanntesten ist der Fall des Palolo und einiger anderer Würmer. MUNRO FOX hat neuerdings aber gezeigt, dass auch für *Diadema saxatile* L. in der Nähe von Suez eine ähnliche Periodizität gilt und seinem Beitrag entnehme ich dass auch für die Chitonide *Chaetopleura apiculata* bei Woods Hole von CROZIER und GRAVE, und für den Fisch *Leuresthes tenuis* in Californien von W. F. und J. B. THOMPSON, eine gleiche Periodizität festgestellt wurde. Was nicht-tropische Meerestiere anbelangt, so glaubt ORTON (1926) eine mit den Mondphasen zusammenfallende Periodizität für *Ostrea* bei Falmouth festgestellt zu haben (siehe aber SPÄRCK 1926), während AMIRTHALINGHAM (1928) sie feststellte für *Pecten opercularis* bei Plymouth.

Ausser einer mit den Mondphasen zusammenfallenden kennen wir eine mit den Gezeiten zusammenfallende Periodizität (man sehe bei Fox, p. 535) und weiter findet Fox für einige Arten ein simultanes, obgleich nicht-perio-

disches spawning (*Strongylocentrotus lividus* bei Alexandrien, Neapel, Marseilles und Roscoff, *Mytilus variabilis* bei Suez), das offenbar nicht von Gezeiten oder Mondphasen abhängig ist. Bedenkt man weiter dass eine Periodizität (wie die von *Diademā* in Suez) auf einige Monate des Jahres beschränkt sein kann, da im übrigen Teil des Jahres nicht fortgepflanzt wird, dann begreift man dass eine viel grössere Zahl von Beobachtungen nötig ist, bevor wir Einsicht in diese Sache besitzen. Aus den vorläufigen Mitteilungen der Englischen Great Barrier Reef Expedition wissen wir dass wir von ihrer Seite weitere wertvolle Funde erwarten dürfen. Für einige tropische Meeresfische scheint sich eine deutliche Fortpflanzungsperiodizität feststellen zu lassen, die hier meistens eine jährliche oder halbjährliche zu sein scheint. Auch für viele tropische Vögel ist eine solche fast ebenso deutlich ausgesprochen wie in gemässigten Zonen. *

Unter den kleineren Krabben kann man eiertragende Weibchen (z.B. von *Sesarma bataviana* und *Uca signatus*) bei Batavia offenbar zu jeder Zeit des Jahres antreffen. Zwar hat SLUITER das für die Evertebraten aus der Bai von Batavia im allgemeinen angegeben, diese Angabe ist aber unrichtig, denn mehrere Echinodermen und vermutlich auch Arten anderer Gruppen halten eine deutliche Periodizität inne. Für die kleinen Krabben ist das Fehlen einer solchen Periodizität um so merkwürdiger als sie unter einigen grossen Krabbenarten zu den besonders von den Gecarciniden bekannten Fortpflanzungswanderungen Anlass gibt. Besieht man aber die Tabelle auf Seite 244, so geht aus ihr hervor, dass unter 18 am 16. Nov. 1929 (Springflut) gefangenen Weibchen von *Sesarma bataviana* 15 Stück Eier trugen. Und auch aus anderen Notizen geht hervor, dass — obgleich man zu jeder Zeit eiertragende Weibchen finden kann — zu bestimmten Zeiten sehr viele Weibchen Eier tragen. Wir würden also hier mit Hauptfortpflanzungsperioden zu schaffen haben, von denen wir nicht wissen ob sie lunärem oder anderem Einfluss ihre Entstehung verdanken. Unter den von uns behandelten Krabben scheint die grosse *Sesarma taeniolata* am deutlichsten periodisch fortzupflanzen. Am 1. August 1929 und folgenden Tagen fing ich mehr als 25 ♀♀ dieser Art, von denen keines Eier trug; ich untersuchte die Ovarien von 10 Stück, die ganz unentwickelt waren. Am 31. Oktober 1929 fing ich 6 ♀♀, von denen 4 Eier trugen, am 17. November (Springflut) beobachtete ich viele Weibchen draussen; nicht weniger als 12 Stück unmittelbar um mich herum trugen Eier, und auch die weiteren Weibchen, die ich sah, hatten Eier unter dem Abdomen.

Uca signatus pflanzt sich bei Batavia also wahrscheinlich das ganze Jahr hindurch fort. Die kleinsten eiertragenden Weibchen, welche ich fand, hatten eine grösste Carapaxbreite von resp. 8.6 und 9 mm (wie ich unten besprechen werde, findet die äussere geschlechtliche Differenzierung viel früher statt). Die Eier werden, wie zu erwarten, unter dem Abdomen getragen, und zwar sind sie da, wie für die Krabben bekannt, mittelst Fäden zähen Schleimes befestigt. Ihre Zahl betrug in dem einen untersuchten Fall mehr als 18000; der Diameter ist ungefähr 250 μ (0.2 - 0.3 mm).

Die Entwicklung der Eier kann eine merkwürdig lange Zeit in Anspruch

nehmen. In Fällen, in denen Weibchen in meinen Terrarien zur Fortpflanzung schritten oder in denen ich eiertragende Weibchen isolierte, fand ich für die Entwicklungsdauer ungefähr: 8, 9, 16, 16, 23 Tage. Im letzten Fall starben die Jungen im Ei ohne auszubrechen. — Zweifellos geben diese Zahlen, jedenfalls die höheren Werte, eine unrichtige Vorstellung von der Entwicklungsdauer; sie zeigen nur dass die Verhältnisse in meinen Terrarien, obgleich die Tiere fortpflanzten, nicht ideal waren. Die Dauer mag normal ungefähr eine Woche betragen. — Für *Sesarma cumolpe* fand ich einmal eine Entwicklungsdauer von ungefähr 17, für *Paracleistostoma depressum* von ungefähr 13 Tagen. Auch diese Zeiten scheinen mir zu lang. — Die Jungen kriechen in dem Zoaeastadium aus. Sie haben die gewöhnliche Gestalt der Krabbenzoaea und zeigen ein gut entwickeltes, aber nicht langes Dorsal- und Rostralhorn. Das gleiche gilt für die Larven von *Sesarma bataviana* und *Sesarma cumolpe*. Die Larve von *Paracleistostoma depressum*, obgleich auch in dem Zoaeastadium auskriechend, weicht stark von diesen Larven ab. Das Dorsalhorn fehlt, weiter haben die Tiere eine merkwürdige Ausstülpung ventral am Telsonsegment, offenbar eine Art Anushügel, und weiter haben sie ein schwaches Rostralhorn und gerundeten Thorakalschild. Bei alten *Paracleistostoma* deckt das Abdomen ausserdem einen so tiefen Raum unter dem Thorax ab, dass die Eier ganz abgeschlossen liegen und unsichtbar sind; man muss da also erst diesen Deckel heben. Ähnliches gibt BALSS für die Ordnung der Oxystomata und die Oxyrhynehen-gattung *Collodes* an. — HYMAN, der uns eine ausführliche Beschreibung der Larvenstadien der Winkerkrabben gegeben hat, sagt dass die eiertragenden Weibchen nur nachts hervorkommen. Er untersuchte *U. pugilator*. PEARSE (1914 b, p. 795) sagt aber von *Uca pugnax*-weibchen: "They wandered boldly over the sand and could be picked out at once by the dark mass of eggs which caused the abdomen to hang down below the body." Und weiter: "No females of *Uca pugilator* were observed to be carrying eggs until the first part of August." Auch für die von mir beobachteten *Uca*-arten würde die Angabe von HYMAN unrichtig sein.

Die Jungen werden im Wasser abgesetzt, wozu die Krabben letzteres also aufsuchen. Im Prinzip haben sie daher die gleiche Brutsorge wie die echten Landkrabben. HYMAN sagt dass seine Tiere (Nord-Amerika) stets abends von 7-8 ihre Eier absetzten. Die Larven sind am Tage stark positiv phototrop, jedenfalls wenn man sie in diffusum Licht hält oder wenn die Sonne ihr Gefäss nur teilweise beleuchtet. Sie haben dies mit den Larven der anderen oben genannten Arten gemein. HYMAN gibt gleiches für das 1. Zoaea-stadium von *Uca pugilator* an. Wir wissen durch die schönen Arbeiten RUSSELLS endlich dass die meisten niederen Meerestiere höchstwahrscheinlich auf eine bestimmte Lichtstärke eingestellt sind und dass wahrscheinlich diese Einstellung die Tiefe- und Oberflächenwanderungen vieler Planktontiere grösstenteils verursacht. — Ich habe kaum den Mut mitzuteilen, dass meine Larven von *Uca*, *Sesarma* und *Paracleistostoma* alle nach höchstens drei Tagen eingingen. Sie befanden sich, wie zu erwarten, noch in dem Zoaeastadium, und ich kann also über Metazoea, Megalopa und die ersten Stadien der definitiven Krabbe nichts aussagen.

HYMAN (1922) hat ausführliche Beobachtungen über die larvalen Stadien von *Uca pugilator* und deren Dauer mitgeteilt. Er unterscheidet die folgenden Stadien.

Stadium	Grösse	Ungefähre Dauer (in Tagen)
1. Zoaea	Länge 1 mm	4-5
2. „		7
3. „		7
4. „ (1. Metazoea)	„ 2 „	7
5. „ (2. „)		7 Lebt schon am Boden.
Megalopa	„ 3 „	3-4 Wochen, verbirgt sich dann noch einige Tage bis eine Woche.
1. junge Krabbe		3-4
2. „ „	1.5 mm lang, 2 mm breit	4-5
3. „ „	3 mm breit, äussere geschlechtliche Differenzierung.	7

• Die ganze Dauer nimmt also, bis zum 4. Krabbenstadium, ungefähr 12 Wochen in Anspruch. Aus dem Beitrag geht hervor, dass der Platz ziemlich nördlich liegt, die Dauer würde in den Tropen viel kürzer sein.

HYMAN gibt an, dass die Krabben des 3. Stadiums sich schon Höhlen graben können von einigen cm tief. Weiter teilt er mit dass Tiere mit einer Carapaxbreite von 4 mm schon einen deutlichen Geschlechtsdimorphismus zeigen.

Tiere dieser Grösse fand ich, zusammen mit jungen *Sesarma*, Anfang November 1928 in ganz grosser Zahl an der Mündung eines kleinen Gewässers westlich von Batavia, ganz nah am Meer. Die kleinsten Weibchen, die ich fing, hatten eine grösste Schildbreite von 5.1 (1 ×) und 5.9 mm (1 ×), die kleinsten Männchen von 4.5 (1 ×), 5.— (2 ×), 5.1 (1 ×), 5.3 (2 ×), 5.4 (2 ×), 5.8 mm. Die Weibchen massen 5.1 - 9.—, die Männchen 4.5 - 6.7 mm. Man fragt sich unwillkürlich, ob es Zufall ist, dass die jungen Männchen kleiner als die Weibchen sind. Sie zeigten schon gut entwickelte sekundäre Geschlechtsmerkmale: das Abdomen ist beim Weibchen etwas breiter als beim Männchen, während das Männchen die beiden Scheren ungleich gross hat. — Auch diese Tierchen gruben sich schon Höhlen, deren Diameter natürlich ihrer Körpergrösse entsprach (Höhlen der *Uca*-jungen 3 - 4, der noch kleineren *Sesarma*-jungen ab 2 mm). Ich habe keine ausführlicheren Beobachtungen über sie angestellt, es würde interessant sein zu wissen ob die Männchen dieser geringen Grösse schon winken.

ZUSAMMENFASSUNG.

Der Beitrag beschäftigt sich mit der Oekologie und Biologie einiger Mangrovekrabben der Genera *Sesarma*, *Metaplax*, *Ilyoplax*, *Uca*, *Scylla*, u.a. Weiter teilt sie einige oberflächliche oekologische Beobachtungen über Mangrove-schnecken mit.

ERSTER TEIL.

A. Es werden fünf ökologische Zonen unterschieden, die durch bestimmte Krabben und Schnecken charakterisiert werden und für die der Feuchtigkeitsgrad des Bodens, da er die Nahrungsverhältnisse der Tiere bedingt, ausschlaggebend ist. Diese Zonen lassen sich nicht nur bei Batavia, sondern auch anderswo in der Mangrove unterscheiden.

Die biologischen Eigentümlichkeiten der Mangrovetiere sind:

1. Widerstandsfähigkeit gegen Änderungen des Salzgehaltes;
2. viele Mangrovetiere sind Schlammfresser;
3. viele Mangrovetiere leben amphibisch, diese Wechselatmer lassen sich in zwei Gruppen einteilen, deren erste Tiere umfasst, die funktionell hauptsächlich Lungenatmer sind, während die Tiere der zweiten Gruppe funktionell hauptsächlich Kiemenatmer sind.

B. Die Zonen und die Biologie ihrer Bewohner werden besprochen. Zusammenfassend ergibt sich, dass alle Tiere, ausser *Thalassina anomala* und *Macrophthalmus definitus*, sich streng an ihre bestimmte Zone halten und dass alle Krabbenarten der Mangrove Höhlen graben, die das Grundwasser erreichen, das den Tieren zu ihrer Befeuchtung dient. *Thalassina* stört sich deshalb an keine Zonenbildung, da diese Art unter der Oberfläche ihre Nahrung sucht.

ZWEITER TEIL.

Oekologische, biologische und physiologische Beobachtungen über *Uca signatus*, mit vergleichenden Betrachtungen über andere Krabbenarten.

1. Das Graben und Abschliessen der Höhlen und das Reinigen der Augen, Scheren, u.s.w. werden beschrieben.
2. Das merkwürdige Winken von *Uca* und einigen anderen Krabbenarten dient zur Andeutung der Gebietsgrenzen und ist nicht „Demonstration“ den Weibchen gegenüber. Das Winken scheint nur bei den Arten vorzukommen, die in grosser Zahl dicht beisammen wohnen, dabei an eine bestimmte Höhle gebunden sind und um den Höhleneingang herum den Boden fressen. Die Grösse des Wohngebiets und der Kampf werden besprochen.
3. Die Nahrung von *Uca* besteht aus der Oberflächenschicht des Schlammes, welche, ausser Sandkörnchen, auch Pflanzenteile, Diatomeen, niedere Tiere, deren Eier und Larven, u.s.w. enthält. Es wird ausschliesslich Schlamm, nie gröbere Nahrung von *Uca* gegessen. Die Nahrungsaufnahme wird behandelt. Die Mundteile besorgen die Sichtung des Schlammes in brauchbares und

unbrauchbares Material, und zwar findet die Sichtung vorwiegend nach der Qualität, nicht nach der Grösse der Partikelchen statt. Das nicht brauchbare Material wird auf den Boden zurückgelegt. Die Mundteile werden abgebildet und verglichen mit denen von *Cancer* und *Carcinus*, die Bedeutung der Abweichungen der *Uca*-mundteile von denen dieser beiden Arten bleibt dunkel.

Der Schlamm wird nur unvollständig ausgenutzt, da auch das verweigerete Material einen gewissen Teil organischer Reste enthält. Von dem aufgenommenen Material werden, ausser den Sandkörnchen, auch die grösseren Stücke organischen Abfalls (besonders Pflanzenteile) nicht ausgenutzt. — Der Magensaft von *Uca* verzehrt Fibrin in alkalischem Milieu, verzehrt langsam Bindegewebe (Catgut) und enthält eine Lipase, Amylase und Invertase.

4. Besprechung der Mechanik der Krabbenatmung, nach Beobachtungen an *Scylla*, *Potamon*, u.a.; der Weg des Atemwassers in der Kiemenkammer, Ein- und Ausströmungsöffnungen, die Funktion der Epipodite und Exopodite. Man kann die Mangrovekrabben nach ihrer Atmung in zwei Gruppen einteilen. Die Tiere der ersten Gruppe pumpen, wenn sie aus dem Wasser genommen werden, das Wasser aus der Kiemenkammer heraus; das Wasser wird dann, nachdem es über die Körperoberfläche geströmt ist, wieder eingesogen. Die Tiere der zweiten Gruppe pumpen Luft durch das Wasser hindurch. Zur ersten Gruppe gehören unter den hier untersuchten Tieren *Sesarma*, *Ilyoplax*, *Metaplax*, *Macrophthalmus*, zur zweiten Gruppe *Grapsus*, *Uca*, *Ocypode* und *Potamon*.

Uca und *Ocypode* besitzen — wie bekannt — grosse Öffnungen am Carapaxrand zwischen den Basen der 3. und 4. Beine; durch diese Öffnungen wird unter Wasser Wasser, an der Luft Luft eingesogen.

Dass *Ocypode* nur kurze Zeit unter Wasser leben kann ist unrichtig. — Wenn kein Wasser zur Benetzung da ist, ist *Uca* bald ausgetrocknet. Benetzung, eine teilweise (vorn-oben) als Lunge fungierende Kiemenkammer, und feste Kiemenblättchen, die nicht leicht verkleben, ermöglichen es den Ocypoden, die heisse Tropensonne zu ertragen.

Sesarma taeniolata klettert bei Flut auf die Bäume, *Sesarma bataviana* sucht bei Flut ihre Höhle auf. Die alten *Sesarma taeniolata* leben an der Luft viel länger als alte *bataviana*; junge *taeniolata*, von der Grösse von alten *bataviana*, sind indessen an der Luft ebenso schnell ausgetrocknet wie letztere. Nur ihrer Grösse wegen halten alte *taeniolata* so lange an der Luft aus. Beide Arten, *taeniolata* und *bataviana*, zeigen keinen Unterschied im Bau der Kiemenkammer oder der Kiemen. Unter Wasser kann *taeniolata* dem Wasser zu entfliehen, beruht nur auf einem längeren Aushaltungsvermögen dieser grossen Tiere einer Austrocknung gegenüber.

Die Vergleichung einer pumpenden und einer nichtpumpenden Krabbenart von gleicher Grösse zeigt dass eine nichtpumpende Art eher als eine pumpende ausgetrocknet ist. Es scheint also beim blossen Hindurchführen von Luft

durch die mit Wasser gefüllte Kiemenhöhle mehr Wasser verloren zu gehen als beim Auspumpen und Wiedereinsaugen.

5. MAYOR hat darauf hingewiesen, dass viele TROPENTIERE sehr dicht bei der Temperatur leben, die sie maximal ertragen. Dies gilt auch für *Uca* (man sehe im-Text).

Uca ist — wie bekannt — ausgesprochenes Tagtier. Es wurde nicht untersucht in wieweit Licht, in wieweit Temperatur hier von Einfluss sind. Das Sehen von *Uca* ist hauptsächlich ein Bewegungs-, in geringem Masse ein Formsehen; die Männchen von *Uca* erkennen die Weibchen offenbar am Fehlen des grossen Chelipeds.

6. *Uca* scheint das ganze Jahr hindurch fortzupflanzen. *Sesarma taeniolata* (weniger ausgesprochen vielleicht auch *S. bataviana*) scheint periodisch fortzupflanzen. Die Entwicklungsdauer der Eier kann sehr verschieden lang sein. Die Laryen von *Paracleistostoma depressum* weichen morphologisch von denen von *Sesarma* und *Uca* ab: u.a. fehlt das Dorsalhorn. Einige Beobachtungen über Wachstum und Färbung von *Uca* werden mitgeteilt.

LITERATUR ¹⁾.

- ALCOCK, A. (1892)* — On the Habits of *Gelasimus annulipes* EDW. Ann. & Mag. Nat. Hist., Ser. 6, Vol. 10, p. 415, 416.
- AMIRTHALINGHAM, C. (1928)* — On lunar Periodicity in Reproduction of *Pecten opercularis* near Plymouth in 1927-'28. Journ. Mar. Biol. Assoc., Vol. 15.
- AUDOUIN & MILNE-EDWARDS (1828)* — Sur la Respiration des Crustacés terrestres. Ann. Sci. nat., Vol. 15, p. 85.
- BABAK, E. (1921) — Physiologie der Atmung. WINTERSTEINS Handb. vergleich. Physiol., Vol. 1, 2. Hälfte.
- BALSS, H. (1927) — Crustacea Decapoda: in KÜKENTHAL-KRUMBACH, Handb. d. Zool., Vol. 3, 1. Hälfte, Physiologie, Biologie, u.s.w., p. 925 - 977.
- BENTHEM JUTTING, W. S. S. VAN (1922)* — Biologische Betrachtungen an Mollusken. Arch. Molluskenk., Vol. 54, p. 110 - 111.
- BETHE, A. (1925) — Atmung, Aufnahme und Abgabe gasförmiger Stoffe. Handb. norm. u. path. Physiol., Vol. 2, p. 1 - 36.
- BIEDERMANN, W. (1911) — Die Aufnahme, Verarbeitung und Assimilation der Nahrung. WINTERSTEINS Handb. vergl. Physiol., Vol. 2, 1. Hälfte.
- BORRADAILE, L. A. (1903)* — Land Crustaceans. The Fauna and Geography of the Maldive and Laccadive Archipelagoes, Vol. 1.
- (1922) — On the Mouth-parts of the Shore Crab. Journ. Linnean Soc., London, Vol. 35, p. 115 - 142.
- BOHN, G. (1897a) — Sur la Respiration du *Carcinus moenas* LEACH. C. R. Ac. Sci., Vol. 125, p. 441 - 444.

¹⁾ Die von einem Sternchen versehenen Beiträge sah ich nicht in originali, nur referiert.

- BOHN (1897b) — Sur le Renversement du Courant respiratoire chez les Crustacés Décapodes. C. R. Ac. Sci., Vol. 125, p. 539 - 542.
- (1899)* — Du Role des Exopodites dans la Production du Courant respiratoire chez les Crustacés Décapodes. C. R. Soc. Biol., Sér. 11, Vol. 1, p. 281 - 283.
- (1903)* — Les Mécanismes respiratoires chez les Crustacés Décapodes. Bull. Sci. France et Belgique, Vol. 36.
- BROCK, F. (1926) — Das Verhalten des Einsiedlerkrebse *Pagurus arrosor* HERBST während der Suche und Aufnahme der Nahrung. Zeitschr. Morph. u. Oekol. d. Tiere, Vol. 6, p. 415 - 552.
- BULL, H. O. (1928)* — Studies in conditioned Responses in Fishes. Part 1. Journ. Mar. Biol. Assoc., Vol. 15, p. 485 - 533.
- CHIDESTER, F. E. (1912)* — The mating Habits of Four species of Brachyura. Biol. Bull., Vol. 21, p. 235 - 248.
- COWLES, R. P. (1908) — Habits, Reactions and Associations in *Ocypoda arenaria*. Pap. Tortugas Lab. Carn. Instit. Washington, Vol. 2, p. 1 - 41.
- (1915) — Habits of some tropical Crustacea, II. Philippine Journ. of Science, Vol. 10, Sect. D., p. 11 - 18.
- DELSMAN, H. C. & MAN, J. G. DE (1925) — On the „Radjungans” of the Bay of Batavia. Treubia, Vol. 6, p. 308 - 323.
- DEMBOWSKI, JAN (1925)* — On the Speech of the Fiddler Crab, *Uca pugilator*. Travaux de l'institut Nencki, Laboratoire de biologie générale, Vol. 3, No. 48. Warschau. 7 pag.
- EGGERT, B. (1929) — Bestimmungstabelle und Beschreibung der Arten der Familie Periophthalmus. Zeitschr. wiss. Zool., Vol. 133, p. 398 - 410.
- FOX, MUNRO (1924) — Lunar Periodicity in Reproduction. Proc. Roy. Soc. London (B), Vol. 95, No. 671, p. 523 - 550.
- GARSTANG, W. (1896) — The Habits and Respiratory Mechanism of *Corystes cassivelaunus*. Journ. Mar. Biol. Assoc., Vol. 4, p. 223 - 232.
- (1897) — The systematic Features, Habits and Respiratory Phenomena of *Portumnus nasutus* LATR. Journ. Mar. Biol. Assoc., Vol. 4, p. 402 - 407.
- GRAVELY, F. H. (1927) — The Littoral Fauna of Krusadai Island in the Gulf of Manaar. Bull. Madras Government Mus., new series, Nat. Hist. Section, Vol. 1, p. 149.
- HARMS, J. W. (1929) — Die Realisation von Genen und die consecutive Adaption. 1. Phasen in der Differenzierung der Anlagenkomplexe und die Frage der Landtierwerdung. Zeitschr. wiss. Zool., Vol. 133, p. 211 - 397.
- HARRISON MATTHEWS, L. (1930) — Notes on the Fiddler-crab, *Uca leptodactyla*. Rathbun. Ann. & Mag. Nat. Hist., Ser. 10, Vol. 5, p. 659 - 663.
- HOLMES, S. J. (1908)* — Phototaxis in Fiddler Crabs and its Relation to Theories of Orientation. Journ. Comp. Neur., Vol. 18, p. 493 - 497.

- HYMAN, O. W. (1922) — Adventures in the Life of a Fiddler Crab. Smithsonian Instit. Washington 1920, p. 443 - 459.
- HUNTSMAN, A. G. (1918)* — The vertical Distribution of certain intertidal Animals. Transact. Roy. Soc. Canada, Vol. 11, p. 53 - 60.
- ISHIHAMA, F. (1929) — Über den Einfluss hoher osmotischer Drücke auf das Herz. Zeitschr. vergl. Physiol., Vol. 10, p. 485 - 496.
- JOBERT (1875) — Recherches sur l'Appareil respiratoire et le Mode de Respiration de certains Crustacés branchyures (Crabes terrestres). C. R. Ac. Sci., Vol. 81, p. 1198 - 1200.
- (1876)* — Ann. Sci. nat., Zool., Sér. 6, Vol. 4.
- JORDAN, H. J. (1913) — Vergleichende Physiologie wirbelloser Tiere. Vol. 1 (Ernährung). Jena. Gustav Fischer.
- JORDAN, H. J. & HIRSCH, G. C. (1927) — Einige vergleichend-physiologische Probleme der Verdauung bei Metazoen. Handb. norm. u. path. Physiol., Vol. 3, p. 24 - 101.
- KOEHLER, O. (1924) — Sinnesphysiologie der Tiere. Jahresber. über d. gesamte Physiologie 1924, p. 531 - 609.
- KRÜGER, P. & GRAETZ, E. (1928) — Die Fermente des Flusskrebs-magensaftes. Ein Beitrag zur Chemie der Verdauungsvorgänge bei Wirbellosen. Zool. Jahrb., Vol. 45, Abt. allg. Zool. u. Physiol. (Festschrift RICH. HESSE), p. 463 - 514.
- LIM, R. K. S. (1918) — Experiments on the respiratory Mechanism of the Shore Crab (*Carcinus moenas*). Proc. Roy. Soc. Edinburgh, Vol. 38, p. 48 - 56.
- McINTOSH, W. C. (1863) — On the Hairs of *Carcinus moenas*. Transact. Linn. Soc. London, Vol. 24, p. 79 - 100.
- MAN, J. G. DE (1891) — Carcinological Studies in the Leyden Museum. Notes from the Leyden Museum, Vol. 13, p. 1 - 61.
- MANGOLD, O. (1914) — Hypnose und Katalepsie bei Tieren. Jena. Gustav Fischer.
- MAYOR, ALFRED G. (1918) — Toxic Effects due to high Temperatures. Pap. Departm. Mar. Biol. Carn. Instit. Washington, Vol. 12, p. 175 - 178.
- MILNE-EDWARDS, H. (1839)* — Recherches sur le Mécanisme de la Respiration chez les Crustacés. Ann. Sci. nat., Zool., Sér. 2, Vol. 2, p. 129.
- MONOD, TH. (1923) — Sur la Biologie de l'*Uca tangeri* Eydoux. Revue générale des Sci., Vol. 34, p. 133.
- MORGAN, T. H. (1923)* — The Development of Asymmetry in the Fiddler Crabs. Amer. Natural., Vol. 57.
- (1924)* — The artificial Induction of symmetrical Claws in the male Fiddler Crabs. Amer. Natural., Vol. 58.
- MÜLLER, F. (1863)* — Observations sur la Respiration des Ocypodiens. Ann. Sci. nat., Zool., Sér. 4, Vol. 20, p. 272.
- ORTMANN, A. E. (1901) — BRONN's Tierreich, Vol. 5, 2. Abt., Crustacea, 2. Hälfte, p. 1026 - 1042 und p. 1183 - 1184.

- ORTON, J. H. (1926)* — On lunar Periodicity in Spawning of normally grown Falmouth Oysters (*O. edulis*) in 1925, with a Comparison of the Spawning Capacity of normally grown and Dumpy Oysters. Journ. Mar. Biol. Assoc., Vol. 14.
- (1927)* — On the Mode of feeding of the Hermit-crab, *Eupagurus bernhardus*, and some other Decapoda. Journ. Mar. Biol. Assoc., Vol. 14, p. 909 - 921.
- PEARSE, A. S. (1912) — The Habits of Fiddler Crabs. Philippine Journ. Sci. (2, D), Vol. 7, p. 113 - 133.
- (1914a) — Habits of Fiddler-crabs. Ann. Rep. Smithsonian Instit. Washington for 1913, p. 415 - 428.
- (1914b) — On the Habits of *Uca pugnax* (SMITH) and *U. pugilator* (Bosc). Wisconsin Acad. Sci., Arts & Let., Vol. 17, p. 791 - 802.
- (1916) — An Account of the Crustacea collected by the Walker Expedition to Santa Marta, Colombia. Proc. United States Nation. Museum, Vol. 49, p. 531 - 556 (vide p. 553 - 554).
- (1929) — Observations on certain littoral and terrestrial Animals at Tortugas, Florida, with special Reference to Migrations from marine to terrestrial Habitats. Pap. Tortugas Lab. Carn. Instit. Washington, Vol. 26, p. 205 - 223.
- PEARSON, J. (1908) — Cancer. Liverpool Series, Vol. 16. London.
- PETIT, G. (1922) — Les Périophthalmes, Poissons fouisseurs. Bull. Mus. nation. Hist. nat. Paris, Vol. 28, p. 404 - 408.
- (1928) — Nouvelles Observations sur la Biologie des Périophthalmes. Bull. Mus. nation. Hist. nat. Paris, Vol. 34, p. 197 - 199.
- POLIMANTI, O. (1912)* — Lo stato di immobilità (morte apparente, Totenstellung) nei Grossacei Brachiuri. Zeitschr. allg. Physiol., Vol. 13, p. 201.
- RUSSELL, F. S. (1925 - 1928)* — The vertical Distribution of marine Macroplankton. 1 - VII. Journ. Mar. Biol. Assoc., Vol. 13 - 15.
- (1927)* — The vertical Distribution of Plankton in the Sea. Biol. Reviews, Vol. 2.
- SCHELLENBERG, A. (1928) — *Stephensia haematopus* n. g. n. sp., eine grabende Lysianasside. Zool. Anz., Vol. 79, p. 285 - 289.
- SCHLIEPER, C. (1929) — Die Osmoregulation der Süßwasserkrebse. Verhandl. Deutsch. Zool. Gesellsch., Zool. Anz., 4. Suppl. band, p. 214 - 218.
- SHINODA, O. (1928) — Über die eiweißlösenden Enzyme im Magensaft von *Astacus*. Zeitschr. vergl. Physiol., Vol. 7, p. 323 - 364.
- SLUITER, C. PH. (1889) — Die Evertibraten aus der Sammlung des Königlichen Naturwissenschaftlichen Vereins in Niederländisch Indien in Batavia. Natuurk. Tijdschr. Ned.-Indië, Vol. 47, p. 181 ff.
- SMITH, G. (1909) — Crustacea: in the Cambridge Nat. Hist., Vol. 4.
- SPARCK, R. (1926) — Diskussion der Schlussfolgerungen von ORTON (1926). Conseil perm. intern. pour l'explor. de la mer. Journ. du Conseil, Vol. 1, p. 368 - 370.

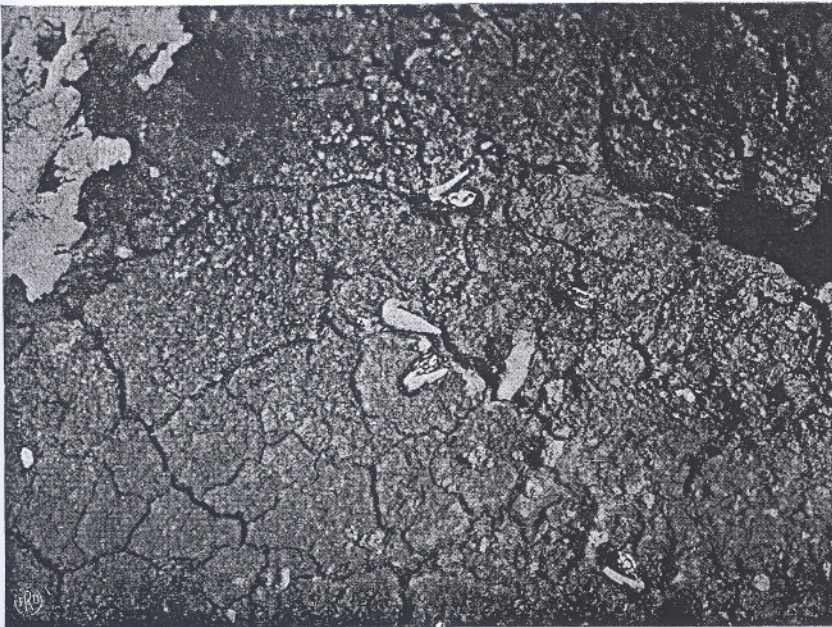
- STEBBING, THOMAS R. R. (1893) — A History of Crustacea. Recent Malacostraca. London.
- SUNIER, A. L. J. (1922) — Contribution to the Knowledge of the Natural History of the Marine Fish-ponds of Batavia. *Treubia*, Vol. 2, p. 159 - 400.
- SYMONS, C. T. (1920) — Notes on certain Shore Crabs. *Spolia Zeylanica* (Colombo Museum), Vol. 11, p. 306 - 313.
- VONK, H. J. (1928) — Untersuchungen über die Verdauungsenzyme von *Astacus fluviatilis* und *Testudo graeca*. *Tijdschr. Ned. Dierk. Vereen.*, Ser. 3, Vol. 1, p. 65 - 68.
- WARD, MELBOURNE (1928) — The Habits of our common Shore Crabs. *Austral. Mus. Magazine*, Vol. 3, p. 242 - 247.
- WHITLEY, G. P. & BOARDMAN, W. (1929) — Quaint Creatures of a Coral Isle. *Austral. Mus. Magazine*, Vol. 3, p. 366 - 374.
- WIERSMA, G. A. G. & VAN DER VEEN, R. (1928) — Die Kohlehydratverdauung bei *Astacus fluviatilis*. *Zeitschr. vergl. Physiol.*, Vol. 7, p. 269 - 278.
- YAZAKI, MASAYASU (1929) — On some physico-chemical Properties of the Pericardial Fluid and of the Blood of the Japanese Oyster, *Ostrea circumpicta* PILS., with reference to the Change of Milieu extérieur. *Science Rep. Tohoku Imp. Univ.*, Ser. 4, Vol. 4, p. 285 - 314.
- YONGE, C. M. (1914)* — The Mechanism of Feeding, Digestion and Assimilation in *Nephrops norvegicus*. *Brit. Journ. Exper. Biol.*, Vol. 1, p. 343.
-



H. BOSCHMA photo.

Fig. 1. Trockener Boden der ersten Zone, mit zwei Höhlen von *Sesarma taeniolata* und Höhlen von *Uca*. Moeara Petjah (M. Tangerang), westlich von Batavia, 15. Januar 1930.

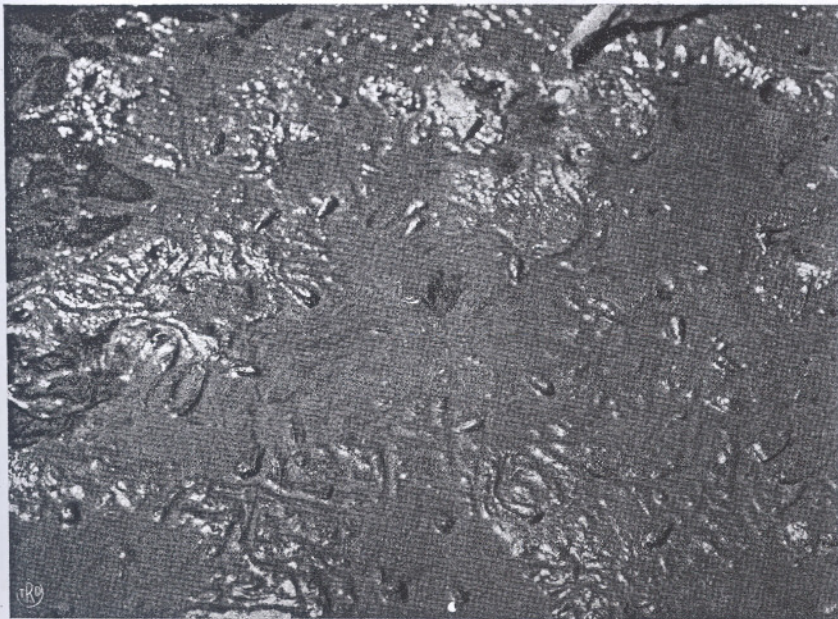
Fig. 2. Zweite Zone: *Uca consobrinus* (♂♂ und ♀♀) und Luftwurzeln von *Sonneratia*. Moeara Petjah (Tangerang), Batavia, 15. Januar 1930.



H. BOSCHMA photo.

Fig. 3. *Uca signatus* mit deren Höhlen in der dritten Zone. Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 15. Januar 1930.

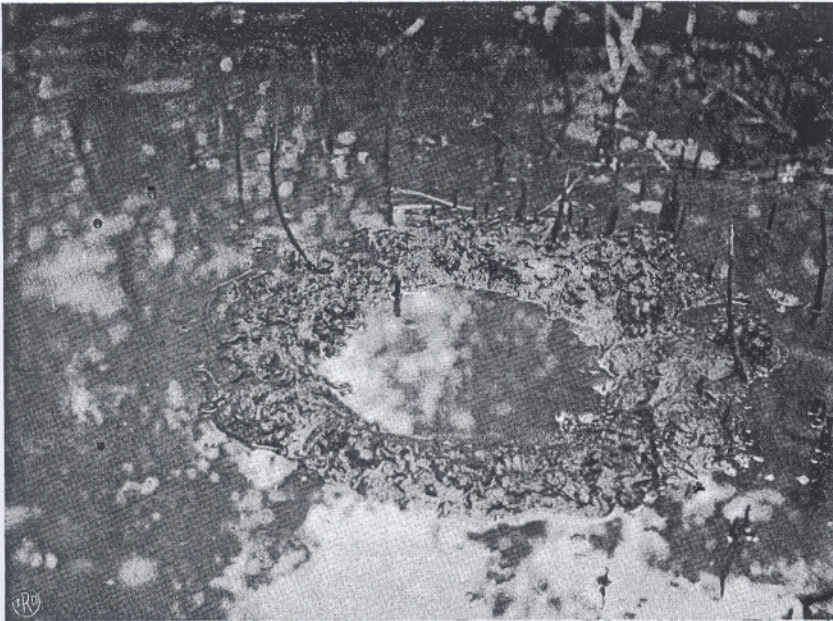
Fig. 4. 4 ♂♂ von *Uca signatus* und ein Gehäuse von *Cerithidea alata* in der dritten Zone. Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 15. Januar 1930.



H. BOSCHMA photo.

Fig. 5. 3 ♂♂ *Ilyoplax delsmanni* und ein ♂ *Uca signatus* in der dritten Zone. Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 15. Januar 1930.

Fig. 6. *Cerithidea alata* in der fünften Zone Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 15. Januar 1930.



H. BOSCHMA photo.

Fig. 7. Bruthöhle von *Periophthalmus* in der fünften Zone. Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 15. Januar 1930.

Fig. 8. Burg von *Thalassina anomala* und Stelzwurzeln von *Rhizophora*. Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 15. Januar 1930.



J. H. F. UMBGROVE photo.

Fig. 9. Boden mit *Uca*-höhlen, ausgetrocknet während einer Periode niedrigen Wassers. Nördlich von Batavia, Januar 1928.



L. V. WIJNHAMER photo.

Fig. 10. Oberer Rand einer Schlammbank mit *Uca consobrinus*. Der Boden ist über und über bedeckt mit Klumpchen verweigerten Schlammes. Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 17. April 1930.



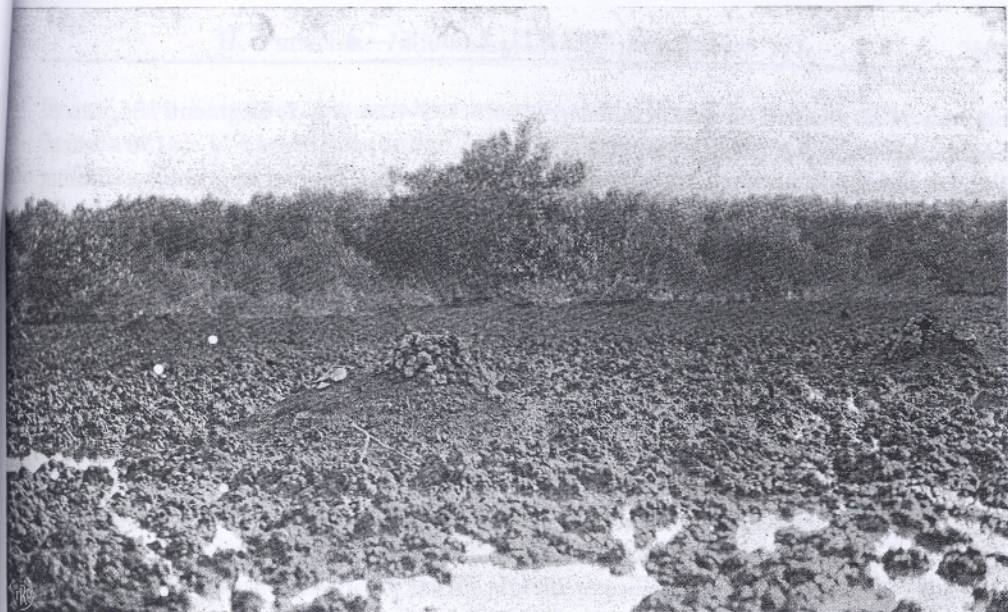
L. V. WIJNHAMER photo.

Fig. 11. Rechts von der Mitte junger, steiler Schammhügel von *Thalassina anomala* in teilweise entwaldetem Gebiet. Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 17. April 1930.



L. V. WIJNHAMER photo.

Fig. 12. Alter, mit der Farne *Acrostichum aureum* bewachsener Schlammhügel von *Thalassina anomala* in teilweise entwaldetem Gebiet. Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 17. April 1930.



J. H. F. UMBGROVE photo.



L. V. WIJNHAMER photo.

- Fig. 13. Von *Sesarma taeniolata* ganz umgepflügter Boden, mit Burgen von *Thalassina anomala*. Die Hügel sind alt und unten erodiert, später wieder aufgebaut worden. Mangrove nördlich von Batavia, dicht am Meer, Januar 1928.
- Fig. 14. Burgenkomplex von *Thalassina anomala* in teilweise entwaldetem Gebiet. Die höchsten Burgen sind ungefähr 1.4 m hoch. Mangrove-innengrenze, Moeara Petjah (M. Tangerang), Batavia, 17. April 1930.

Die jungen Tiere sind oben mattschwarz. Ein Männchen von 6.7 und zwei Weibchen von 8.1 und 8.6 mm grösste Schildbreite zeigen eine beginnende weisse Punktierung. Die Männchen bleiben punktiert bis sie eine gewisse Grösse erreichen; frühestens wenn sie ungefähr 11.5 mm grösste Schildbreite haben (oft viel später, erst wenn diese Breite 14 mm beträgt) tritt eine blaue Fleckung auf, die allmählich die weisse Punktierung ersetzt, bis letztere verschwunden ist (frühestens bei 13.5 mm grösste Schildbreite, meist später).— Die Weibchen werden braunschwarz bis braun, mit deutlicher oder undeutlicher Punktierung; auch sie können eine blaue Zeichnung kriegen (auch hier mit zunehmender Grösse?).

Die grössten Männchen, welche ich mass, hatten 17.— (2 ×) und 18 mm grösste Schildbreite (52 Stück gemessen), die grössten Weibchen massen 15.2 und 15.7 mm (25 Stück gemessen). Man könnte also den Eindruck bekommen dass die Weibchen kleiner bleiben, obgleich sie anfangs vielleicht schneller als die Männchen wachsen.

Wir würden zuletzt noch auf die merkwürdige Tatsache der einseitigen Scherententwicklung hinweisen können. Sowohl die linke wie die rechte Schere kann sich beim Männchen zur „grossen“ Schere entwickeln und zwar findet man stets ungefähr 50 % beider Fälle vertreten. MORGAN hat angenommen dass diese Verteilung daherrührt, dass kleine Scheren beim Verlust der grossen Schere zur grossen Schere werden (Scherenumkehrung), was nach der Wahrscheinlichkeitsrechnung in der Hälfte der Fälle die linke oder die rechte sein würde. „So wäre denn die Proterochirie der erwachsenen Tiere auf den Zufall zurückgeführt“ (BALSS). Diese Annahme scheint mir gewagt.

Wie schon gesagt zeigten die kleinsten eiertragenden Weibchen eine grösste Carapaxbreite von 8.6 und 9.— mm. Eine Kopulation der Tiere wurde nie von mir beobachtet. Wie bekannt findet die Befruchtung bei den Krabben innerlich statt, wobei eine einzige Kopulation für mehrere Eiablagen genügt. Die Eier werden dann nach einiger Zeit befruchtet abgesetzt. Auch andere scheinen in der Natur nie eine Kopulation der doch so zahlreichen Winkerkrabben beobachtet zu haben; es mag sein dass sie in den Höhlen stattfindet. Überhaupt beobachtet man kopulierende Krabben ganz selten, ich selbst kenne nur die Kopulation von *Neptunus pelagicus*, und zwar aus dem Aquarium. PEARSE (1914b, p. 799-800) hat in seinen Terrarien fünf Kopulationen von *Uca pugilator* beobachtet und bildet auch kopulierende Tiere ab. Er gibt an dass alle kopulierende Weibchen einen harten Carapax zeigten, woraus hervorgehen würde dass die Kopulation hier nicht der Mauser zu folgen braucht. Genaueres über den ganzen Verlauf der Befruchtung und Eiablage und ihren Zusammenhang mit der Mauser bleibt noch zu untersuchen.

Für die Mitteilung über das gegenseitige Erkennen der Geschlechter sehe man im vorigen Kapitel, Seite 249 - 250.

Seitenborsten bedeutend länger als das innere, ersteres am 7. Segment 104, am 8. Segment 73 μ lang, am 9. Segment misst die geknöpft Borste 1 : 130 - 140 μ , B.2 ist am Ende abgerundet oder fast spitzig, 168 μ , B.3 spitzig, 140 μ . Tubus 260 - 294 μ lang, gegen das Ende verengt, vor demselben noch stärker eingezogen, am Grunde 88 - 89, am Ende 43 - 46 μ breit. Terminalborsten kurz, 120 - 138 μ .

♂: Etwas schwächer als das ♀. Kopfmasse: 208 : 182. Mesothorax 346 - 363 μ breit. Fühler 400 μ lang. Gliederlängen vom 3. an: 56, 53, 53, 56, 53 - 56, 39 μ . Vordertarsen mit sehr kleinem Zähnechen. 9. Segment mit deutlicher „Schuppe“, die seitlich kaum vorspringt. B.2 des 9. Segmentes kurz, am Ende nicht ganz scharf, hyalin.

Der gedrungene Kopf, die Färbung der Tibien, der lange Tubus, die getrübbten Flügel, die hellen Fühler mit den ungewöhnlich langen und dünnen Sinneskegeln lassen die Art nur mit *G. scotti* BAGN., *decipiens* (KARNY), *convolvens* (KARNY), ferner *Eugynothrips conocephali* (KARNY) und *E. persimilis* (KARNY) vergleichen. *G. scotti* hat aber zahlreichere Schalthwimpern; *G. decipiens* ist eine viel zierlicher gebaute Art mit deutlichen Postokularborsten, ohne netzige Skulptur der Oberfläche des Körpers; *G. convolvens* kann gar nicht verwechselt werden, da sie robuster ist und viel längere, fast spitzige Prothoraxborsten hat und dasselbe gilt von *Eug. conocephali*. Am nächsten steht der neuen Art *Eug. persimilis*, doch hat diese Art stärkeren Tarsenzahn des ♂, vollkommen getrübbte Flügel, anders gestalteten Tubus und deutliche Postokularborsten.

Larve von *Gynaikothrips brevisetis* sp.n.

II. Stadium: Hellgelb, Pronotumplatten nicht dunkel. An den Fühlern nur das I. (ganz schwach) und das 2. Glied mit Ausnahme der Endhälfte getrübt, Trübung am 7. und 8. Glied kaum bemerkbar. Seitenplatten am 8. Segment schmal und undeutlich, 9. und 10. Segment ganz braun.

Von den Kopfborsten ist B. I der ersten Reihe 17-20, B.1. der 2. Reihe 39-42 μ lang, beide kräftig. Fühlergrubendistanz sicherlich nicht mehr als 25 μ . Fühlergliederlängen(-breiten): 17(B.36-39, Sp.34), 28-29(27), 57-59(22-24), 50-53(24), 48(22), 67(6.Gl.18, 7.Gl.11) μ . Das 3. Glied 2.4-2.5 mal so lang als breit. Das 7. Glied vom 6. nicht deutlich getrennt. Sinneskegel am 4. Gl. stark gebogen. Am Pronotum auch B.1 (34 μ) geknöpft; B.3: 42-45, B.4 und B.5: 36-40, B.6:55-60, B.7:45-50 μ . B.6 des Meso- und Metathorax stark geknöpft, 55-60 μ . Abdomen, 1. Segment, B.1: 39-42, B.2: 50, geknöpft, wie alle übrigen Dorsalborsten; 7. Segment, 45, 48, 64-67; 8. Segment, 42, 43, 50; 9. Segment, 90-98, 85, 85 (geknöpft, von der Seite gesehen lanzettlich), B.4 spitzig, ca 110 μ . 9. Segment 85 μ lang, am Grunde 100, am Ende 90 μ breit. 10. Segment ungefähr ebenso lang, am Grunde 68, am Ende 34 breit. Terminalborsten ca. 140 μ lang. Lanzettborsten schmal, nicht gegabelt. — Länge (nicht volle Länge) 1 mm.

Bei der Bestimmung nach meiner Tabelle (Treubia VIII, Suppl. 1926) kommt man auf p. 254, Leitzahl 130 und 131, *Gyn. pallicrus* KA., *Arrhenothrips*.

Unsere Art hat aber kürzere B.7 des Pronotums, auch längere B.1 des 9. Segmentes als *Arrhenothrips ramakrishnai* HOOD; die Larve des *Gynaikothrips pallicus* KARNY hat viel längere B.7 des Pronotums; zum Vergleich muss noch die Larve des *Eugynothrips intorquens* (KARNY) herangezogen werden; diese hat aber weniger gestrecktes 3. Fühlerglied, die des *Eugynothrips persimilis* (KARNY) scharf getrenntes 6. und 7. Fühlerglied.

Patria: Philippinen, Luzon, Mt. Makiling, an *Conocephalus* sp., leg. BAKER. — 12437.

Gynaikothrips piperis sp.n.

Sehr ähnlich dem *Gynaikothrips pallipes* KARNY, so dass er leicht mit diesem verwechselt werden könnte. Die neue Art ist aber robuster, am leichtesten ist sie durch das gestrecktere Fühlerende und den längeren Kopf zu unterscheiden. Färbung wie bei *pallipes*, nur ist das Gelb der Tibien und mittleren Fühlerglieder ganz rein, während es bei *pallipes* einen ganz schwachen rötlichen Stich zeigt.

♀: Kopf 252-260 μ lang, 208 μ breit, seine Seiten kaum merklich gerundet, nach hinten viel weniger deutlich verengt als bei *pallipes*, Augen flacher, 107 μ lang. Mundkegel wie bei *pallipes*. Postokularborsten sehr lang, dunkel mit heller Spitze. Fühler 467 μ lang (bei *pallipes* nur bis 424 μ). Fühlergliederlängen (-breiten): 34(41, Sp. 34), 53-56(31), 64(31), 73(36), 73(29), 67(27), 56(22), 29-31(11) μ . Das 3. Glied mit 1 (äusseren), das 4. Glied mit 3 sehr langen (ca. 56 μ), das 5. und 6. mit 2, das 7. mit 1 dorsalen; bei *pallipes* messen die Sinneskegel des 4. Gliedes nur 42 μ . Prothorax 164 μ lang, samt Coxen 363 μ breit. Vorderbeine einfach, Tarsen ohne Zahn. Borsten des Prothorax lang, gebogen, am Ende mit heller Rundung oder etwas gefranst. Mesothorax 346-415 μ breit. Flügel (fast 952 μ), länger als bei *pallipes*, in der Färbung fast genau wie bei diesem. Basalborsten der Flügel 100-106, (bei *pallipes* 76-78 μ). Schaltwimpern 7-10. Borsten am Abdomen gelb, länger als bei *pallipes*, Lateralborsten des 7. Segmentes 154-170, des 8. Segmentes 100 μ lang, die Borsten des 9. Segmentes, B.1, 2 sind 207-225 μ lang (bei *pallipes* 173 μ). Tubus 208 μ lang, am Grunde 87-90, am Ende 43 μ breit; die längsten Terminalborsten messen 190 μ . — Körperlänge (gedehnt) 2.5-2.68 mm (bei *pallipes* 2.05 mm).

♂: Nur etwas schwächer. Kopf 234 μ lang, Fühler 467 μ . Prothorax 130 μ lang, 328 μ breit. Fühlergliederlängen(-breiten) vom 3. Gliede an: 67-70, 73-75, 72, 67, 59, 31 μ . B.2 des 9. Segmentes höchstens 98 μ lang, Tubus 190 μ lang, am Grunde 78-81, am Ende 39 μ breit. „Schuppe“ seitlich nicht vorragend.

Larve von *Gynaikothrips piperis* sp.n.

II. Stadium: Hellgelb, Kopfplatter kaum angedeutet, Pronotumplatten fehlen, Platten am 8. Segment schmal, 9 und 10. Segment sowie das 11. schwarzbraun. Fühlergrubendistanz 28-31 μ . Kopf an den Augen 115 μ breit. Kopfborsten lang, geknöpft, nur B.2 der 2. Reihe (20-22) spitzig. B.1 der ersten Reihe

gesamten Flügels begleitet ist. Hinterflügel mit Längsstreif, in der Endhälfte schwach getrübt.

Kopf 294 μ lang, 212 μ breit, fast 1.4 mal so lang als breit. Augen 113-121 μ lang, innen etwas ausgerandet, die hinteren Ocellen liegen etwas vor der Mitte der Netzaugen. Wangen nach hinten geradlinig etwas verengt, Mundkegel gerundet. Postokularborsten deutlich, die Kopfseiten deutlich etwas überragend, ungefähr so lang wie ein Auge, dunkel, wie sämtliche übrigen stärkeren Körperborsten (auch die des Abdomens), am Ende mit hyaliner Spitze, Abstand der Postokularborsten vom Hinterrande der Augen 35, Abstand von einander 138 μ . Fühlergliederlängen (-breiten): 36(B.42, Sp.35), 53-56(29-31), 84(32), 90(39), 84(34), 76(11), 64(22), 36(12) μ . Das 3. Glied mit 1, das 4. mit 4 Sinneskegeln, am 3. Glied sind diese 40, am 5. etwa 56 lang. Das 8. Glied am Grunde nicht deutlich verengt, dort etwa parallelschneidend. Prothorax 138 μ lang, ohne Coxen 303,° samt Coxen 355 μ breit. Vordereckenborsten sehr gut entwickelt (schätzungsweise 70 μ lang), wie die übrigen mit plötzlich heller Spitze; von den übrigen sind die inneren posteromarginalen 100, die äusseren 118 - 125 μ lang. Vorderbeine ganz wenig verdickt, Vordertarsen ohne Zahn. Pterothorax 400 μ breit. Vorderflügel (gegen das Ende etwas verengt, in der Mitte nicht verengt), mit 14 - 18 Schaltwimpern. Die Borsten am Abdomen sehr dunkel, am Ende mit heller Spitze, Lateralborsten des 7. Segmentes 118 μ lang, des 8. Segmentes etwas kürzer, B.1 und 3 des 9. Segmentes 260 - 277 μ lang, B. 2 (Stachelborste) etwa 70 μ lang. Tubus 250-260 μ lang, am Grunde 87, am Ende 48 μ breit. Terminalborsten 225-240 μ lang. Körperlänge 2.3-2.8 mm (etwas gedehnt).

♀: Etwas kräftiger, Mesothorax etwa 0.48 - 0.5 mm breit. Kopf 328-363 μ lang, 234 - 260 μ breit. Tubus 303 - 328 μ lang, am Grunde 104, am Ende 52 μ breit. Die längeren Borsten des 9. Segmentes (B.2, 3) 311 μ lang. An den Fühlern kann bei dem einzigen Stück nur das 4. und 5. Glied gemessen werden, es ist 101(41), bzw. 93(31) μ lang (breit). — Körperlänge von 2.38 (etwas zusammengezogen) bis 3 (normale Länge, aber grosses Stück) mm.

Vergleicht man die bisher bekannten *Gynaikothrips*-Arten mit langem Tubus, so führen die mit Längsstreif versehenen, getrühten Flügel und die Färbung der Fühler nur auf die Arten *maximus* KARNY und *nigripes* KARNY; die erstere der beiden Arten hat kürzeren Kopf, deutlich gedrungener Fühler und gleichmässiger (auch an der Basis stärker) getrühte Flügel; *G. nigripes* hat entschieden kürzeren Kopf (268 : 216 μ), längere Postokularborsten und geringere Zahl Schaltwimpern (10), auch dunklere Vorderschienen, dunklere Tarsen, überdies viel weniger schlanke Beine. Von den Arten, bei denen der Tubus deutlich kürzer ist als der Kopf, kommen für den Vergleich nur jene in Betracht, die getrühte Flügel haben: *atavus* KARNY und *primitivus* KARNY haben spindelförmiges 8. Fühlerglied; *tristis* KARNY kürzeren Tubus und dicke Knopfborsten des Vorderkörpers; *chavicae* (ZIMMERMANN) hat ganz helle Vorderschienen und schon an der Basis getrühte Flügel; von den Arten mit lichterem Fühlern kommt nur *longiceps* KARNY für den Vergleich in Betracht, denn *leeweni* KARNY, *simillimus* KARNY und *cognatus* KARNY haben gleichmässig getrühte Flügel, keinen Längs-

streif und *rectigenis* KARNY hat parallele Kopfseiten. *G. longiceps* ist aber durch die völlig abweichenden relativen Masse hinlänglich verschieden, überdies sind die Flügel auf der ganzen Fläche bräunlich angeraucht, dann ist der Kopf bei *longiceps* 350 μ lang und 24 μ breit.

Patria: Singapore, \pm 25 m, 17.IX.1920; in Blattgalle (No. 18) an *Ficus benjamina* L., leg. DOCTERS VAN LEEUWEN.

Gynaikothrips retusae sp.n.

♀: Schwarz, Beine ebenso, Vordertibien braungelb, Aussen- und Innenränder schmal dunkel, Tarsen gelb (aber nicht sehr licht; Endplatte dunkel). Die beiden ersten Fühlerglieder dunkel, das 3. Glied hellgelb, am Ende schwach getrübt, das 4. nur in der Grundhälfte hellgelb, übrigen (besonders oben) deutlich getrübt, das 5. ungefähr ebenso gefärbt, am 6. Glied etwas weniger als die Grundhälfte hellgelb, 7. und 8. Glied braun. Die Trübungen der mittleren Fühlerglieder sind nicht sehr stark. Vorderflügel in der Basalhälfte (mit Ausnahme der braunen Borstenplatte) hyalin, in der Endhälfte deutlich getrübt, überdies wenigstens in den zwei Enddritteln mit braunem Längsstreif, der aus kleinen Makeln zusammengesetzt ist, und der vor der Spitze erlischt. Hinterflügel ähnlich gefärbt, aber nicht viel ausgedehnter als im Enddrittel getrübt, gleichfalls mit Längsstreif, der aber schmal und nicht aus Makeln zusammengesetzt ist. Körperborsten, auch die des 9. Segmentes schwarz.

Kopf lang (342 μ) mit grossen Augen, 252 μ breit, samt Interantennalfortsatz etwas über 1.4 mal, sonst 1.36 mal so lang als breit, von den Augen, die eine Länge von 130 - 132 μ haben, deutlich geradlinig nach hinten verengt, am Hals nur 216 μ breit. Die hinteren Ocellen etwas vor der Mitte der Netzaugen. Postokularborsten gut entwickelt, schwarz, sicher nicht länger als ein Auge. Mundkegel mässig breit, gerundet. Fühler 657-674 μ lang, ähnlich gebaut wie bei *mikaniae*; das 3. Glied nicht genau messbar, da es etwas schräg liegt, vermutlich 112(34) μ lang (breit), mit 1 Sinneskegel (aussen), das 4. Glied 112(42) μ lang (breit), mit 3 + 1 Sinneskegeln, die langen Sinneskegel gut 56 μ lang; die übrigen Glieder: 109(36), 100(34), 78(27), 42(14) μ . Vorderschenkel kaum verdickt, Vordertarsen ohne Zahn. Prothorax 225 μ lang, ohne Coxen 424, samt diesen 502 μ breit. Coxenborste 95 μ lang, wie alle übrigen Borsten schwarz. Vordereckenborsten gut entwickelt, ca. 87 μ , innere Vorderrandborsten kleiner, Lateralborsten 113, Posteromarginalborsten 156 μ lang; diese Borsten haben blasse Spitze, sind nicht geknöpft und kaum gebogen. Mesothorax ca. 520 μ breit; Metathorax nach hinten etwas gerundet verengt. Flügel gleichbreit, 1.44 mm lang, mit 18 - 20 Schaltwimpern. 2. Abdominalsegment 520 μ breit. Borsten am Abdomen durchwegs dunkel, am 8. Segment messen die längsten 145 μ , am 9. Segment B. 1-3: 329-346, alle spitzig oder fast so. Tubus 346 μ lang, ebenso lang wie der Kopf, am Grunde 113, am Ende 52 μ breit, nach hinten geradlinig,

vor der Spitze unmerklich stärker verengt. Terminalborsten 277-295 μ lang. —
Körperlänge (gedehnt) 2.62 mm.

P a t r i a: Penang, Malacca, 28.IX.1920, *Ficus retusa* L. No. 33. „Gewoon;
bladgal niet gedroogd”, No. 107; leg. DOCTERS VAN LEEUWEN.

B e m e r k u n g. Ich war nicht in der Lage, die *Gynaikothrips*-Arten: *G.*
citricornis MOULT., *G. kuwayamai* MOULT., und *G. rotundus* MOULT., sämtlich
aus Formosa zum Vergleich heranzuziehen, da ich leider noch nicht in den Besitz
der betreffenden Beschreibungen gelangt bin.