Catalonia (5)

UNIVERSIDAD NACIONAL AUTONOMA DE MEXICO PACULITAD DE MEDICINA.

CONTRIBUCION AL ESTUDIO

DE LA

CATATONIA EXPERIMENTAL.

T E S I S

que para su examen general de

MEDICO CIRUJANO Y PARTERO

presenta el alumno

ENRIQUE BULMAN Y SUBERVILLE

1930.

A mis queridos padres:

Señor Doctor don FRANCISCO BULMAN y

Señora LUISA SUBERVILLE de BULMAN.

Testimonio de mi amor filial y de mi gratitud por su constante esfuerzo para educarme; con todo cariño les dedico mi tesis.

A mis hermanos:

María Luisa

Emma y

José Francisco.

A la Señorita

LUZ MARIA IRIARTE Y ERDOIZA

con todo cariño.

A mi maestro el Señor Doctor MANUEL GUEVARA OROPESA.

A mis amigos:

JOSE DANIEL AGUILAR

PEDRO BERRUECOS Y TELLEZ

EDMUNDO BUENTELLO Y VILLA

CARLOS IRIARTE Y ERDOIZA

JOSE QUEVEDO Y BAZAN

y ALEJANDRO VELASCO Y ZIMBRON.

A LA ESCUELA DE MEDICINA DE MEXICO.

A MIS MAESTROS

A MIS COMPANEROS.

SEÑORES JURADOS:

Necesitando presentar a Udes. un estudio, como requisito para obtener el título de Médico, Cirujano y Partero, penxé en el interés e importancia que tiene la catatonia experimental.

Manicomio General, uno de los padecimientos que me interesaron grandemente fué la catatonia, porque su aspecto psicopatológico y orgánico, neurológico particularmente, plantean problemas psiquiá
tricos y neurológicos que han llamado la atención
de numerosos alienistas nacionales y extranjeros.

Podemos decir que en su interpretación hay dos escuelas: la que ve en la catatonia una enfermedad de función, variable, como un senti miento amoroso, debida a una vida afectiva compleja y tenaz; y la otra, que la ve como un proceso orgánico, como la liberación de automatismos inferiores, de acuerdo con las ideas de Claude, Baruk, De Jong, etc. Como una prueba del factor orgánico, -se propone la reproducción experimental por medio de
la intoxicación bulbocápnica, * la repetición en el
gato de estos experimentos, a los cuales fuí sin nin
gún prejulcio, acompañándolos con la preeba del somnífeno, que crec nadie la ha practicado todavía, y su comparación son la catatonia humana, han constituí
do el objeto de esta tesis.

Pare desarrollar este estudio lo he di vidido en tres partes: el estudio de la bulbocapnina y su acción, sin comprender en detalle a la catalepsia; catalepsia en el gato y prueba del somnifeno; y resumen general de la catatonia.

BULBOCAPNINA.

Gadamer extrajo de una planta fumariácea, la - Corydalis cava, bulbe sieux, violeta bulbosa, tres - grupos de a lcaloides; en el grupo de las bases fuertes, la bulbocapnina es el tipo, caracterizándose el grupo porque la solución alcohólica de yodo, ejerce u na acción oxidante, que consiste en apodebarse de dos átomos de Hidrógeno y que, por reacciones secundarias, estos cuerpos se transforman en substancias resinosas.

La bulbocapnina se encuentra particularmente en los tubérculos radiculares; es una substancia cris
talizable en rombos, funde a 199; es poco soluble en
el éter y fácilmente en el cloroformo, insoluble en el agua, se disuelve en cambio, en lejía alcalina, for
mando un líquido primeramente incoloro, pero que poco
a poco por oxidación, mediante el oxígeno del aire, toma un color verde, este cambio de coloración recuer
da el modo de comportarse de la apomorfina, ambos sian
do derivados de la aporfina, siendo sus fórmulas de constitución/las siguientes:

1. Aporfina

2.Bulbocapnina

3. Apomorfina

Si en la fórmula 1, de la aporfina, se substituye en el núcleo E, un átomo de Hidrógeno por un radical oxime llo, y otro por un oxidrilo, y en el núcleo II, dos átomos de Hidrógeno contiguos, por el radical divalente dioximetileno, se obtiene la fórmula de la bulbocapnina.

Si únicamente se substituyen dos átomos de Hidrógeno, por dos radicales oxidrilos en el núcleo bencénico I, tenemos la fórmula de la apomorfina.

La diferencia de los derivados de la aporfina se debe al número, naturaleza y posición de los substituyentes en los núcleos bencénicos I y II y por su comportamiento óptico, siendo el átomo de Carbono asimétrico el señalado con la letra x; la apomorfina y la morfotebaína son levógiros, todos los demás son lextrógiros.

El parentesco entre estas substancias únicamente es químico, pero no fisiológico.

es el que se puede obtener más fácilmente en forma de agujas finas que contienen agua de cristalización; se obtiene por precipitación de la solución acuosa, al a madir ácido clorhídrico; efloresce con facilidad, es soluble en agua caliente y difícilmente en agua fría. En el alcohol concentrado, la sal que contiene agua de cristalización se disuelve con mucha facilidad, pe ro a los pocos momentos vuelve a separarse casi en su totalidad ya exenta de agua. Esta propiedad hace que sea poco adecuada para las inyecciones subcutáneas.

Más conveniente es el fosfato que se puede obtener en solución, neutralizando la bulbocapnina este rilizada con ácido fosfóbico purísimo, hasta un grado apropiado de ph, al estado de sal facilmente soluble. No es conveniente la esterilización por el calor, por que en este caso es muy difícil evitar la producción de derivados de oxidación de color verde, no exentos de peligro desde el punto de vista farmacológico.

Una solución apropiada para ser inyectada requiere tener un grado apropiado de H, con la concentración despada y además solamente un ligero color verde.

Para mis experimentos usé la Bulbocapnina Merck, que es la sal fosfórica dosificada a Ø.10 grs. por cantímetro cúbico, en solución acuosa.

Parece ser que la Corydalis cava no se encuentra en México, si hay una fumariácea silvestre, la Fumaria Parviflora, que no tiene tubérculos radiculares pero -- que creo sería conveniente estudiarla desde el punto de vista químico para saber si contiene bulbocapaina.

ACCION DE LA BULBOCAPNINA.

La Corydalis cava fué un medicamento popular en la Edad Media para tratar las enfermedades de la cabeza y de los nervios y además contra los temblores, dolores y parálisis de los miembros sogún consta en el Kreutter buch (Tra tado de Botánica) de Andreae Mathioli, revisa do por Joachimo Gemerarto, Euremberg 1526.

Recientemente Fr ölich y Meyer ebservaron la acción cataléptica de la bulbocapaina en los monos y en los gatos sirviendo sus estudios como punto de partida
para la s investigaciones de De Jong, quien suponiendo
que la catalepsia y el temblor son fenómenos opuestos,
lo usó en enfermos con temblores diferentes. Schaltenbrand al mismo tiempo y por otro lado, observó que podía inyectarse al hombre en dosis altas, él mismo se
inyectó 0.350 grs; y más tarde reunidos los dos observaron un efecto hipocinético en la parálisis agitante,

en el temblor cerebral y el esencial, la coraa, el clo
nus del pie (por esclerosis múltiples, por esclerosis
lateral amiotrófica y por lesiones de la corteza cerecomprebando
bral), obse rvando una acción inferior cuando se debía
a lesiones de les pedúnculos carebelosos, y ninguna ac
ción siel temblor era postencefalític o.

La acción era irdependiente, según pensaron al principio, del lugar de origen del temblor, lo cual indicaba que su acción era sedativa en diversas partes del sistema nervioso central, o que los temblores de diversas clases tienen una periferia terminal común, final common path de Sherrington.

como dosis media utilizaban 0.20 grs, de preferencia en dos ocasiones, por vía subcutánea; por vía - bucal o intestinal el efecto era más lento en producir se; se logró disminuir la amplitud del temblor hasta - la cuarta parte en algunas ocasiones, una hora después de puesta la inyección, durando el efecto 7 horas, el cual se notaba en algunos enfermos todavía el tercero y el quinto día; no hubo efectos secundarios desagrada bles y solamente dos enfermos se quejaron de ligero -- cansancio y somnolencia. Parece que en dosis bajas el efecto es deprimente, y excitante a dosis altas, notándose con estas dosis efectos secundarios psíquicos que no precisan cuáles fueron.

En este estudio De Jong recurrió al registro fo tográfico, tomó mecanogramas y electromiogramas.

Pero hubo casos refractarios a la acción de la bulbocapaina y recordando que su efecto se ejerce sobre diferentes partes del sistema nervieso central y que el estado cataléptico sola mente se presenta cuando la corteza cerebral está intacta; pensó que la desigualdad de los efectos clínicos, frente a los fenómenos constantes en los animales de experimentación, dependía de la localización de la causa des temblor.

No se limitó a este estudio, sino que la comparó con otros medicamentos, entre ellos la escopolamina, de mostrando una acción superior a ésta, en los casos en -- que hay que emplear un medicamento durante largo tiempo porque no se acumula (se elimina totalmente, principalmente por el riñón) y no ocasiona hábito.

Era pues difícil interpretar la acción de la bul bocapnina sobre los temblores y la producción de la catalepsia, y por esta razón se puso a analizar estos fenómenos: desde lue go observó un elemento común a los diferentes temblores: "s e realizan como una reacción del sistema nervioso por estímulos externos e internos" y "en estado de reposo absoluto todo temblor queda suprimido"; en esta forma el temblor llamado de reposo, pasaba a la calidad de temblor de acción y basándose en

los estudios de Kleist, Wilson y en los suyos propios, q ue se referían a la desaparición en ciertas posiciones y durante el sueño; los resultados experimentales de Minkouski M en gatos, de Rademaker y de De Jong, qquienes observaron la supresión del temblor durante el sueño y que aumentaba cuando los animales se debatían, le hicieron pensar a de Jong que "el temblor es un fenómeno rítmico biológico, q ue no se produce expontánea mente, que resulta por el contrario siempre provocado por estimulantes que obran sobre el sistema nervioso central normal o anormal". Las reacciones en las sir-cunstancias normales y patológicas ofrecen varias graduaciones, nunca esenciales porque "la célula normal es inhibidora para la irradiación de los impulsos en cierto límite. La descarga sigue siempre una carga muy fuerte, por lo tanto no hay descarge por saltos sobre las células más o menos degeneradas, sino una descarga regular. En efecto haciendo durar la impulsión, la car ga siempre es llevada al punto culminante, yy la capati dad máxima de las células habiendo sido sobrepasada, la descarga se produce, pero el hecho de que el estímulo continúe su acción, hace que se repita la descarga. Una acción rítmica produciéndose como efecto de una impulsión constante, constituye un fenómeno bien conocido en física. Wertheim, Salomonson. J.K.A. Discours rec toral 1922. Amsterdam.

El temblor fisiológico se presenta a consecuencia de estimulantes vivos, lo mismo sucede con la eyaculación y ciertas formas de nistagmus; en los hiperner viosos un estimulante menos fuerte es suficiente; o en otra forma, en el individuo normal una inhibición impi de lo más posible que se produzca; en los enfermos hay desinhibición, epilepsia, temblor extrapiramidal, clonus del pie, etc, y la bulbocapnina y la escopolamina aumentan la capacidad máxima. El clonus del pie, en le siones de la vía piramidal disminuye y lo atribuye a una atenuación de la irritabilidad y del automatismo -medular, por aumento del umbral de descarga, y por eso desaparece o se debilita. El parkinsoniano ve desapare cer su temblor, pero los reflejos de postura subsisten. Además, parece ser que la bulbocapnina aumenta el tono muscular normal, y probablemente no tenga influencia sobre la hipertonía.

Estos hechos llevaron a De Jong a las siguientes conclusiones:

- 1.- En cualquier lugar en el cual una célula nerviosa recibe un estímulo excedente y prolongado, que no puede
 retener, se constituye la condición para una descarga rítmica.
- 2.- En las células nerviosas alteradas por causas patológicas (degeneraciones, intoxicaciones) hay desinhibi-

ción por disminución de la integridad celular; débiles estímulos producen descarga. La bulbocapaina y la escopolamina aumentan el umbral de descarga.

3.- En experiencias sistemáticas en hombres sanos y an y sin él enfermos, experros, con y sin cerebro: todo temblor depende únicamente de la acción de estímulos, es un temblor de acción o de actividad!

En estas condiciones la catalepsia pasa a la categoría de fenómeno opuesto a los fenómenos rítmicos.

ce un estado cataléptico en los animales y fué compara do este hecho con la catatonia por Baruk, y De Jong a mostraba que las curvas electromiográficas durante la catalepsia presentan un doble ritmo como en la contraç ción voluntaria y como bajo la influencia de la estric nina.

La acción de la bulbocapnina sobre la cronaxia fué estudiada por Bourguignon y Do Jong, quienes observaron que la relación entre la cronaxia de los músculos anteriores y la de los posteriores se exagera, si esa relación era de 2 a 1, pasa a ser como 10 a 1, como 12 a 1, llegando a la supresión del reflejo plantar por no llenarse la condición de la isocronaxia ne cesaria para la producción de reflejos y por disminución de la excitabilidad neuro-muscular.

La bulbocapnina no obra sobre el temblor posten cefalítico porque en este caso, según pienso yo, siendo la relación entre las cronaxias muy próxima a la igualdad, la bulbocapnina no exagerará una relación que casi no existe, y probablemente obraría en dosis muy altas, que son tóxicas, que teóricamente exagerarían esa relación de cronaxias. Las mismas consideraciones sobre la cronaxia en la producción de los reflejos -- nos permiten pensar el por qué en los postencefalíticos las modificaciones de los reflejos son dudosas.

Como nota adicional señalaremos que la escopola mina y la eserina obran en sentido inverso a la bulbo-capnina, siendo la cronaxia modificada la de los centros, la cronaxia de subordinación.

CATALEPSIA EN EL GATO.

OBSERVACION # 1 .-

Gato macho, amarillo y blanco, pesa 3 Kgrs700.

Cuesta mucho trabajo tomarlo y después retenerle en una
mesa porque trata de escaparse.

A las 16 hs se le pone una inyección de 0.15 grs de bul bocapnina (1.5 c.c. de Bulbocapnina Merck; 0.040 grs.por Kgrs de peso).

ínmediatamente después la pupila derecha queda en miosis y la izquierda en midriasis; a los pocos mome
tos crisis convulsivas tónicas y clónicas, salivación y
espuma por la boca; la respiración es ruidosa, la expiración es estertorosa. Se nota que los dedos están separados y las uñas salidas.

16 hs 5 min. Disminuye la anisocoria, la expiración es ruidosa.

De las 16 hs 10 min. en adelante se repiten las crisis convulsivas, que empiezan por los miembros superiores, para continuar en los inferiores y permanecer después generalizadas, sialorrea, espuma, emisión de orina. El cuadro es completo de un ataque epiléptico, se repiten con tal frecuencia que se constituye un estado de mal. A las 16 hs 30 min. Presenta náuseas y siguen los ataques. A las 16 hs 45 mins muere el gato.

OBSERVACION # 2.

Gato # 2, macho, barcino, pesa 21900 Kgrs. Colo cado en una mesa trata de irse.

A las 15 hs 56 min se le pone una inyección con 0.06grs de bulbocapnina (o.6 c.c. de Bulhocapnina Merck; 0.020 por Kgr. de peso). Inmediatamente después de la inyección se orina, y maulla continuamente.

16 hs 5 mins. El gato está inmóvil, se deja hacer todo lo que se quiere, se le mueve de lugar, se le levanta cargándole por sus miembros posteriores; cuando se le mueve únicamente gruñe. Polipnea 42 respiraciones por minuto.

Se le provoca tratando de pegarle en la cara, se enoja y parece que va a ata car, se apoya sobre las
manos levantando el cuerpo, estira la cabeza, gruñe, su
cara es feroz, y después vuelve a ponerse inmóvil; cuantas veces se repite la operación, sucede lo mismo.
Esta ndo inmóvil, de repente vuelve la cabeza hacia atrás, sla regresa a su posición inicial, la estira y mau
lla y vuelve a su inmovilidad. Cuando se le hacen motimientos se nota resistencia.

Se le coloca sobre el borde de la mesa, de modo que sus patas anteriores queden suspendidas en el aire y esté apoyado en sus patas y en su cuerpo; se queda inmóvil durante un cuarto de hora; se le coloca en el suelo ; no se mueve.

Se pone al gato en una mesa pequeña la cual se mueve en diversos sentidos, el gato se detiene fuertemente; se acuesta la mesa en el suelo, el gato después
de haberse estado haciendo equilibrio, cae al suelo len
tamente y se queda inmóvil. Se deja jalar los mostab-chos, se le pellizca la piel con unas pinzas de Kocher,
y el gato no se mueve, si acaso maulla.

Exploración neurológica. No hay modificación - de los reflejos. Hay nistagmus horizontal cuando se mueve la cabeza hacia los lados; el movimiento rápido del nistagmus es en el sentido en que se mueve la cabeza. La sensibilidad está conservada, el gato se da cuen ta cuando se le toca, aún cuando no siempre, puesto que maulla.

A las 17 hs. 30 mins. sigue en el mismo estado.

Se le guarda en una jaula de alambre y es observado al día siguiente por la mañana, su estado ya es normal, - ya comió, se da cuenta perfecta de lo que sucede a su alrededor, abro la jaula y trata de aprovechar un momento oportuno para escaparse, pero es sujetado y vuel to a poner en su jaula.

La puerta de la jaula es sujetada con cáñamo bas tante sólidamente. Se le deja así y por la tarde des-truye el cáñamo y se escapa.

OBSERVACION # 3.

Gato # 3, macho, amarillo y blanco, pesa 3 kg700 Se trata de un gato feroz que ha atacado a 4 perros y que no obstante que en la 1/a. ocasión quedó muy maltra tado, a los pocos días repite su ataque. Cuesta mucho trabajo contenerle, ya estando amarrado en una mesa uni versal, y no obstante estar boca arriba trata de esca-par y uno de esos movimientos es tan brusco y tan fuerte que por poco cae al suelo con todo y canaladura. A las 16hs 30 Se le inyectan 0.10 grs de bulbocapnina, (1 c.c. de bulbocapnina Merck, 0.027 grs por kilogramo) A las 16 hs 45 mins. es un gato manso, al que se le -suelta y no hace nada, se queda quieto, no hay iniciativa motriz; maulla con frecuencia. Se le acerca un perro, refunfuña y parece que lo va a atacar con brusquedad, le tira unos rasguños y se inmo viliza, sin que se haya retirado al perro, su acción parecía adecuada, pero queda incompleta, hay barrage. Hay conservación de las actitudes, pero de todo el cuer po; estando en el suelo se le empuja y se opone, hace resistencia en relación con la fuerza que se ejerce; lo mismo cuando se le levanta la cabeza (negativismo pasivo); cuando se le suelta la cabezala lleva a una posición media, maulla y queda inmovil.

Se le sienta de modo que al inclinarle el cuerpo que-

de con las patas hacía arriba; se le deja caer hacía - atrás, cae sobre el dorso y da la vuelta para colocar las pata s en el suelo y se queda quieto.

Conserva las actitudes en planos inclinados; si se le empuja para que suba por ellos, se resiste fuertemente,
ya en la parte alta se le empuja para que brinque y se
opone con más energía, llega a lograrse que quede sostenido únicamente sobre su vientre y sus patas poste-riores y así permanezca inmóvil, no obstante que la al
tura tiene escasamente medio metro, por fin salta y -vuelve al estado cataléptico.

A las 17 hs 10 min. se le vuelve a acercar un perro; el gato lo amenaza pero no lo ataca. Se le toma del cuello se le levanta del suelo, se le suelta y se inmoviliza.

17 hs 15. Se le coloca nuevamente en el plano inclinado, en la parte alta y se le empuja hacia abajo, se opone, por fin resbala, apoya sus manos en el suelo, acomoda - sus patas, adelanta las manos y así se queda.

17 hs. 20 Sc le suspende de las patas, la persona que así lo detiene endereza con un pie la tapa de un cajón de modo que esta se acorque a las manos del gato, y és te las mueve para ecger la tapa, pero se le escapa, se repite la operación y el gato detiene fuertemente la tapa. Cuando está así, se le sueltan las patas, cae al suelo tema una posición de equilibrio y se inmovilizas

A las 17 hs 25. Se le jalan los mostachos, no protesta Se le molesta con un pie, como si sele fuera a pegar,-se le pellizca fuertemente la piel en diferentes par-tes y no se obtiene ninguna respuesta; se le coloca bo ca arriba, de un lado, en cualquier posición en que ha ya base de sustentación que le permita estar en equilibrio y la conserva.

Nistagmus con los mismos caracteres descritos en el gato anterior.

17 hs. 30. Casi sin detenerlo, únicamente se le separa una pata, con gran facilidad, para ponerle 1 c.c. de - somnifeno Roche por vía intravenosa.

Inmediata resolución muscular completa, parece de trapo, no hay reflejos, los ojos abiertos permiten ver el
segundo párpado a medio cerrar, y al fondo las pupilas
en midriasis.

A las 18 hs se le coloca en una mesa, casuamente su o reja toca el borde de una bandeja y se notan movimien-ritmados de la oreja, como para retirar la oreja.

Con mucha frecuencia saca su lengua y lame su nariz; - estornuda repetidas veces.

18 hs 15 Roaparecen los reflejos y se observan algunos movimientos en las manos; poco después estando acostado sobre el lado derecho, se ve que su cabeza tocando el suelo en extensión, la levanta haciendo un movimien

to circular, la lleva primero verticalmente al suelo, y después la lleva al punto de partida; al mismo tiempo ha estado moviendo rítmicamente las manos, una hacia a adelante y la otra hacia atrás alternativamente, al tor minar el movimiento junta las manos; y este cuadro se repite, con los mismos caracteres varias ocasiones. Se excita el lóbulo de la nariz, saca la lengua, flexiona la cabeza, varias veces, se repite varias veces y entonces se ve que cruza las manos, la derecha encima de la izquierda, y paulatinamente, por tiempos, va acercando cabeza y manos, hasta que éstas tocan su nariz pareciendo como si las limpiara, se repiten estos movimientos cada vez con mayor intensidad, como si se desesperase el gato; vuelve al reposo y al poco rato se repite el movimiento varias veces, siempre con los mismos caracteres, como un movimiento estereotipado. Lanza sonidos más o menos afinados sucesivamente. Se pone un objeto en su boca, carne, la punta de unas pinzas, y efectúa 2 ó 3 movimientos de masticación. dejando lo que tiene en la boca en la misma situación que al principio; nunca traga lo que tiene en la boca aún cuando sea carne y que la hora sea la misma en -que acostumbra comer.

A las 20 hs. se notan por momentos, rigideces en los músculos del cuello, y extensiones espontáneas y com-

pletas en los miembros posteriores, y flexión por hipertonía en los anteriores, siendo el aspecto parecido
al descrito en la rigidez de descerebración de Sherring
ton. De vez en cuando maulla dolorosamente.

Permanece en estas condiciones hasta la 1 de la mañana del día siguiente.

A las 8 hs. se le pone enfrente una cazuela con leche, da 2 ó 3 lengüetazas y no vuelve a probarla.

Ya camina, pero su marcha requiere una base amplia de sustentación; si se le hace caminar con la cabeza hacia la izquierda, hacia ese lado da vuelta; si la cabeza está volteada a la derecha, de este lado da vuel ta; notándose por consiguiente en estas condiciones el reflejo de postura del cuello, hay hipotonía del lado de la extremidad maxilar de la cabeza, e hipertonía en los miembros del lado de la extremidad occipital de la cabeza. Si al caminar se le sostiene la cabeza hacia el frente, camina en línea recta; si sucesivamente se le mueve de un lado al otro, su marcha es ondulada. A las 15 hs, está casi bien, un poco deprimido, se esconde, pero no hay ninguna otra particularidad.

2 días después casualmente empiezo a subir una escalera y me doy cuenta de que el gato estaba en la - parte alta, me ve, trata de huir, encuentra que la puer ta está cerrada y entences brinca al suelo (unos 4.50 ms.

de altura), y corre; trata de saber a donde ha ido y - le encuentro muy lejos, después de haber atravesado va rias piezas, un corredor y haber saltado a una escalera para irse a esconder en un patio, abajo de unas vigass Posteriormente sólo se ve al gato cuando se le da de comer.

Al día siguiente lo veo subido en una azotea, me ve y brinca a otra azotea que está a 3 ms. de distancia y a unos 7 metros de altura para huir.

Un día después me acerco a él, cuando está comiendo, - deja su carne y no se le vuelve a ver hasta el día siguiente.

5 días más tarde practicaba yo nuevos experimentos, el gato los observaba desde una azotea, paseándose sobre un pretil; mando buscarlo por una persona de quien se deja acariciar, es vista por el gato y huye.

Desde entonces ha pa sado un mes, y ya solamente se le ve cuando va a comer.

OBSERVACION # 4.

Gato # 4, hembra, de color barcino, pesa 5 kgrs. Es un ga to bravo, temible como el anterior; cuando le iba yo a captar logró escapárseme pasándose entre mis - muslos; le persigo y no encontrando salida brinca del - suelo al techo (3 ms y medio) tratándode detenerse en - las vigas, lo intenta 3 veces y no lográndolo se escande y después de mucho perseguirle se logra atraparle, y ya sujeto trata de huir.

A las 16 hs. 55 mins se le inyectan 0.10 grs. de bulbocapnina (1 c.c. de bulbocapnina Merck, - 0.020 grs. por Kgr. de peso)

Se que ja fuertemente después de la inyección, trata de soltarse, se debate estando fuertemente amarrado, mau-lla continuamente.

17 hs 30, le voy soltando progresivamente las patas, -cuando ya queda suelto no camina, está como echado, pero las miembros anteriores flexionados, de modo que se
apoya sobre el dorso de las manos, los miembros poste-riores en hiperextensión y abducción, apoyadas igualmen
te sobre el dorso, el torax y el abdomen tocan el suelo.
No hay iniciativa motriz, le empujo y se resiste en felación con la fuerza que se ejerce, se le jala, y no ca
mina, se arrastra en el suelo. Se le sostiene de las pa
tas y trata de asirse con las manos, las fija en un ma-

cetero xx que encuentra en su camino y se detiene tan fuertemente que cuando se trata de retirarle de él, ho
tira al suelo. Se le avientan pedazos de maceta, parece rehuir, moviendo el cuerpo y la cabeza, del que de
peque del tepalcate, pero se queda echado.

Se observa el nistagmus con los mismos caracteres que - en los gatos anteriores.

Dispongo un plano inclinado, colocando una tabla sobre los peldaños de una escalera de mano, y la suspendo con un cordel, de modo que la escalera se pueda mover con facilidad.

Se pone al gato en la parte alta del plano y se le ve detenerse con las manos, llega un momento en que se - resbala y se detiene más abajo, en un travesaño que - tiene la tabla, queda haciendo equilibrios durante 10 minutos, resbala nuevamente y se mueve de modo que -- queda en equilibrio por tercera vez.

Se le coloca hasta arriba de la escalera y se le empuja para hacerle brincar, se nota resistencia y oposi-ción, se logra que su equilibrio quede grandemente com
prometido, y gracias a un movimiento, como de cirquero,
abraza un peldaño de la escalera, situado más abajo, y
no en la vertical, sino por abajo y por dentro de la escalera. Permanece así 5 minutos no obstante que se mueve la escalera; ya cansado hace movimientos para --

sostenerse, se cansa, se le ve soltar una mano y detenerse únicamente con la otra hasta que por in cae al
suelo y se queda quieto.

Se le enseña un perro, enarca el lomo, levanta la cola y la esponja, su cara es feroz, su actitud es amenazan te. pero no ataca al perro, lo cual ha efectuado diver sas ocasiones no estando inyectado; ve que detengo al perro y al poco rato vuelve a su actitud primitiva. A las 18 hs 20 lo cuelgo de sus miembros posteriores y logro que con las anteriores cargue un banco camino con él, le hago columpio y no suelta el banco. Coloco el banco de modo que su asiento esté sobre el suelo y las patas para arriba; introduzco al gato entre las pa tas del banco, y carga al banco tomándolo por el asien to. Pongo el banco de lado, apoyado en un borde del asiendo y todo lo largo de dos patas, el gato dentro de él tiene la siguiente postura; acostado sobre el lado derecho, la mano izquierda, en alto, tomando el borde superior del asiento en posición muy forzada, la mano derecha sobre sale entre las patas del banco, el cuerpo y los miembros posteriores en flexión. Le dejo así y observo que maulla muy rara vez, al menor excitante, ruido u otro, maulla fuertemente, maulla con desespera ción cuando yo me acerco y a veces su facies es agresi va, pero únicamente su cabeza, el cuerpo está inmovil. Cuando se acerca otra persona maulla pero no en la for

ma en que lo hace cuando soy yo.

Basta tocar la pelvis o el dorso del gato para que se hiperflexionen sus miembros posteriores.

Repetidas veces se le pica, se le pellizca fuertemente, sólo maulla pero no se defiende.

Respiración 44 por minuto, 186 pulsaciones en el mismo tiempo.

A las 24 hs permanece en la misma posición.

A las 8 hs. del día siguiente lo encuentro aún dentro - del banco, pero ya su pata izquierda tiene una posición normal.

A las 9 hs. su actitud no tiene nada de particular.

Ese día a las 14 hs lo encuentro en el mismo lugar en que generalmente se le veía. antes de ponerle la inyección.

Posteriormente me huye, pero se le ve con facilidad.

OBSERVACION # 4 Bis.

Es el gato # 4 utilizado 8 días después de la - primera inyección.

Se le ponen 0.10 grs de bulbocapnina a las 11 hs 30 mins. Media hera después estado cataléptico, repitiéndose el mismo cuadro que ya habíamos visto. Colocado dentro del banco se le hace columpio; se coloca el banco sobre una báscula de modo que sus patas estén hacia arriba y que por su colocación se mueva siendo pocas las condiciones de equilibrio, dentro del banco está el gato; llega un momento en que el banco cae al suelo con todo y gato y éste queda inmovil. Tiene 186 pulsaciones y 42 respiraciones por minuto.

A las 13 hs 30 se le pone 1 c.c. de somnifeno Roche -per via endovenosa; la hipotonia es casi inmediata, los ojos están abiertos; se ve claramente el segundo párpado cubriendo parte de la pupila estando ésta en
midriasis y sin reflejo a la luz, no hay nistagmus.

El gato esternuda con frecuencia, y noto posteriormente que hace lo mismo que el gato # 3, saca la lengua,hame su nariz, lo repite varias veces, simultánea y -pregresivamente va cruzando las manos y flexionando la
cabeza, de modo que los miembros anteriores se acercan
a la boca, a la nariz y la frotan con desesperación.

Si el gato está echado en sus 4 patas y la cabeza se --

apoya sobre el suelo, la nocesidad imprescindible de lamerse la nariz y de llevar las manos sobre ella hacen que pierda el equilibrio y caiga de un lado.
En estas condiciones tiene 106 pulsaciones y 12 respi-

En estas condiciones tiene 106 pulsaciones y 12 respiraciones por minuto.

A las 15 hs 30 aparece temblor en los miembros posteriores, y al poco rato una actitud de descerebración - bastante clara, rigidez, cabeza en hiperextensión, manos rígidas en flexión y patas en extensión; el gato - parece de una pieza cuando se le mueve; posteriormente, 5 minutos después, levanto una pata, la dejo caer y se produce el clonus de este miembro.

A las 17 hs, únicamente se nota que está profundamente dormido.

A la mañana siguiente ha desaparecido totalmente el -- cuadro y el gato no presenta ninguna anormalidad.

OBSERVACION # 5.

Gato # 5, hembra, de color barcino y guero con peso de 2.350 kgrss, se le puso 0.08 grs. de Bulbocap nina Merck; (0.8 c.c.-0.035 grs. por Kgrs. de peso.)

A las 9 hs. 55, fué la inyección, e inmediatamente des pués empezó a maullar. Como en los otros gatos se observa nistagmus horizontal.

A las 10 hs.20, se observa calma completa, su respiración es de 28 y su públio de 196, ambos por minuto, estando acostada sobre el lado izquierdo le acerco una
escalera y se agarra fuertemente del larguero de una
escalera de mano que le acerco, cargo al gato y se opone a soltarse del larguero, lo suelto y cae al suelo
continuando abrazado de la escalera y permanece en es
ta posición un cuarto de hora.

Lo cambio de posición dejándolo sobre una tabla con la cabeza apoyada en esta, una pata sobre el larguero de la escalera y la otra on el suelo y permanece inmovil. Lo coloco con el gato # 7 que también está inyectado en la extremidad de una tabla que bruscamente hago accionar como trampolin; con lo cual hago brincar a los dos gatos, a su caída la gata # 5 parece creer que el otro gato fué quién la aventó y luego la dejó caer siendo su rección el atacarlo; muevo la tabla, caen al suelo y permanecen los dos inmóviles. Repito el experi-

mento y ya no obtenge el mismo resultado que en el anterior, pues al caer los dos gates que an inméviles en la posición de caída.

Lo coloco sentado en una báscula, el cuerpo vertical y a poyado contra la pared, no obstante que tiene sa cadas las uñas recargadas contra la pared no las rasguña permanece en esta posición hasta que pierde el equilibrio y cae, quedando con la cabeza y las manos sobre el suelo y la pelvis en la báscula.

Pasado un cuarto de hora lo retiro de esa posición.

A las 15 hs. trato de ponerle un c. c. de somnifeno Ro_
che, lo logro después de varios intentos porque las ve_
nas escapan de la ajuja y en una ocasión le produzno
un gran hematoma.

Inmediatamente hay resolución muscular completa tenian_
do 16 respiraciones y 128 pulsaciones por minuto.

A las 17 hs. está acostado sobre el lado derecho y mue_
ve las patas como si estuviese caminando, se queda in
movil un rato y repite estos movimientos en diversas
ocasiones siempre con los mismos caracteres.

A las 17 hs.30 estornuda, se lame la nariz y hace los movimientos de llevar las manos a la boca, semejante estado al que ya describí en los gates # 3 y 4.

Al día siguiente a las 8 hs. le ebservo 14 respiracion nes y 120 pulsaciones por minuto y continúa durmiendo.

A las 15 hs.vacío su vojiga, la orina es escasa, unos 10 c.c., de color café obscuro, turbia y de olor especial fétido.

20 hs. El gato sigue dormido, se enfría notablemente, y procuro recalentarle, tiene 10 respiraciones y 106 de pulso por minuto.

A las 8 hs. del día siguiente muere.

OBSERVACION # 6.

Gato # 6, hembra de color negro y güero, pesa - 2 kgrs. 400.

A las 11 hs. 10 le inyecto 0.10 grs de bulbocapnina -(1 c.c. de Bulbocapnina Merck - 0.040 grs por Kgrs de peso.)

11 hs. está echada en el suelo, su mano izquierda abraza la pata de un banco, la cabeza en semiflexión.

A las 13 hs. aún persiste en la misma posición. Se le coloca en una báscula, y deja caer sus miembros posteriores con toda lentitud, resblándolos y siendo de notarse que en este movimiento se aprecia que tiene contracciones musculares adocuadas a lo que ejecuta; cuan do sus patas llegan al suelo, conserva las manos sobre la báscula y la cabeza la tiene en flexión.

A la mañana siguiente ha desaparecido el animal.

OBSERVACION # 7.

Gato # 7, macho, barcino pesa 1 Kgr. 700.

A las 10 hs. 25 le inyecto 0.05 grs. de bulbocapnina, - (0.5 c.c. de Bulbocapnina Merck - 0.030 grs. por Kgr - de peso).

A las 11 hs tema pasivamente las actitudes en que se - le coloca. Su pulso es de 194 y tiene 36 movimientes - respiratorios por minuto.

Su actitud preferida es la siguiente: está parado en - sus cuatro patas y tiene la columna vertebral arqueada.

viamente había dispuesto como trampolín; hice accionar el aparate, lanzando el animal al aire, y observé que antes de caer proparaba sus extremidades en la misma - forma en que lo hacen los gatos normales, cuando brincan de una altura hacia abajo; disponiendo así sus patas caía muellemente en el suelo sin golpearse; inmedia tamente después daba dos pasos y permanecía inmovil, parado sobre sus 4 extremidades. Repetí la experiencia ob teniendo siempre el mismo resultado.

En una ocasión en la cual coloquó este gato y el número 5, al caer fué atacado por éste último, sin que la agre sividad del # 5 haya modificado la actitud del gato del cual hablamos, y ya al hablar de aguel gato indicamos - lo que sucedió. Repetí la operación varias veces perp - ya únicamente se observó la caída de los gatos.

Al final de uno de estes experimentos queda con la cabeza apoyada en el suelo, parado en 3 patas, teniendo la mano derecha en abducción, medio flexionada y en contacto con el suelo, con la punta de los dedos; la actitud es francamente forzada y la conserva más de media hora notándose entences que se ha cansado y empieza a mover su mano derecha, pero no obstante que la mueve no la lleva a una situación cómoda, sino que le imprime flexiones y extensiones sin despegar los dedos del suelo, permaneciendo así hasta las 13 hs.

Le vuelvo a colocar en el trampolín con otro - gato, cuando caen al suelo quedan inmóviles.

A las 16 hs. sigue sin moverse.

A la mañana siguiento ha huído.

OBSERVACION # 8.

Animal testigo para la prueba del somnifeno.

Gato # 8, macho, negro y blanco, pesa 3 Kgrs. A las 14 hs 45 min. le pongo 1 c.c. de somnifeno Roche por via endovenosa.

Inmediatamente después queda dormido profundamente, los ojos quedan abiertos, se ve el segundo párpado claramente y las pupilas totalmente dilatadas; resolución museu lar completa y muy clara.

El sueño es muy tranquilo, hay supresión de todos los -

reflejos y anestesia completa.

A las 17 hs. empieza a notarse una ligera ragidez, rea parecen los reflejos tendinosos en las manos, pero son muy débiles.

Lo coloco a las 17 hs. 30 mins, sobre el dorso, de modo que los miembros posteriores queden en ángulo recto con la cadera y verticales en relación al suelo y noto que se produce temblor.

A las 18 hs. nuevamente hay hipotonía y tiene 106 pulsa ciones y 10 respiraciones por minuto.

A las 23 hs. persisto el sueño.

Al día siguiente a las 8 hs. sigue durimiendo y tiene 106 de pulso y 10 respiraciones por minuto.

A las 15 hs. el mismo estado, arreflexia; se han coagulado las lágrimas en los glóbulos oculares y las conjuntivas se ven opacas. Pulso 74, respiración 4.

Se ven unas gotas de orina en el pene; palpo la vejiga y la encuentro que está llena, la vacío por compresión con toda facilidad, y veo que la orina es transparente de coloro muy claro y aproximadamente son 25 c.c.

Se palpa el vientre perfectamente, se perciben las asas intestinales llenas de materias fecales; por el abdomen se palpa la cara anterior de la columna vertebral. Pulso muy debil, con frecuencia de 100, respiración 8.

A las 20 hs. sigue duramiendo y se enfría, se le recalien ta, pero al día siguiente a las 10 hs. se muere.

CATATONIA.

Antes de iniciar un estudio de conjunto de la catatonia voy a hacer un resumen de los síntomas inves
tigados, teniendo en cuenta los que señala el profesor
Paul Divry, quien parece ser el menos convencido de la
catatonia experimental, y posteriormente me referiré a
las conclusiones que parecen satisfacer más ampliamente a nuestro espíritu.

Los síntomas que señló el Dr. Divry y algunos - que yo he agregado son los siguientes:

Actitud. - Durante la fase de catatonia observada después de la inyección de bulbocapnina, me pareció muy frecuente esa actitud de flexión, que en otros animales, el mono particularmente, seha denominado actitud del pensador de Rodin; esta posición se conserva si se suspende al gato por el cuello, cabeza, cuerpo y manos flexionadas, las patas solamente están en extensión.

Comportamiento. - En cada gato hemos observado cambios muy notables en su comportamiento, y los hemos indicado ampliamente en los gatos 3 y 4, ese estado de

Estupor, durante el cual el gato casi seguramente se da cuenta de lo que pasa, no obstante que solamente me han visto después de la inyección, porque su cara siempre - estaba cubierta cuando les aplicaba la bnibocapnina; y no obstante que su motilidad está conservada, pasado el

el efecto tóxico, huyen de mí; y durante la acción bulbocápnica sus que jas son desesperantes cuando soy yo -quien se acerca, parecen indicar que se dan cuenta de -lo que pasa a su alrededor.

Catalepsia. - a) Pérdida de la iniciativa motriz que produce la inmovilidad, se le queman los mostachos, sont ja lados con fuerza, se pellizca la piel fuertemente e i-gualmente se les pinza las orejas, sexlos pica el cuerpo, dando palmadas parpadean; seguramente sienten todas las cosas que se les hacen y a pesar de que su motilidad está conservada, sus reacciones son incompletas, el # 2 parece que va a atacar, el # 5 ataca al # 7, el # 3 no solamente amenaza al perro que se le pone enfrente, sino que lo quiere rasguñar, pero estas reacciones no - llegan a la finalidad esperada, hay un "barrage".

b) Toma y conservación activa de las posiciones impuestas que fué claramente observada en algunos gatos, baste recordar al # 6 en la balanza, al # 4 dentro del ban co pasando largas horas sin moverse y en actitud forzada; es decir, que los gatos toman, adaptan activamente las posiciones que se les dan.

6 cuando sentado en la báscula, resbala su cuarto tra sero, con teda lentitud, con trabajo muscular hasta que llega al suelo. el gato # 5 cuando colocado sobre la ba

lanza, y estando en posición vertical, lentamente va corrigiendo la postura, pero pierde el equilibrio y - cae; en resumen me parece que hay un esbezo de flexibilidad córea en el gato, pero no es muy clara.

d) Tuvw la impresión personal de que al mover las manos de algunos gatos, ellos se anticipaban al movimien to, pero yo creo que este síntoma debe ser controlado con mecanograma y electromiograma,

Esteroctipias de actitud .- Recordemes al gate # 7, cuan do bro 3 patas, la cabeza en el suelo, tiene su mano de recha en posición anormal; el gato # 4 en posición echa da apoya sus manos por el dorso y les patas abiertas en hiperextensión y abducción, conserva esa actitud cuando se le hace caminar y por esta razón su marcha es anómala Esterectipias de movimiento .- Solamente fueron observadas después de la inyección de semnífeno: el modo de sa car la lengua para lamer su nariz, el modo de llevar las manos a la cabeza, los movimientos circulares de la cabeza del gato # 3, el movimientosde los micmbros del gato # 5 que parece va caminando y está acostado; con los caracteres comunes a todos, el ser siempre igual. repetidos, con caracter de manerismo recuerdan franca-mente las estereotipias parakinéticas y los manerismos que se observan en el hombre.

Negativismo. - a) Pasivo. - Como en el # 3, a quien so - le quiere hacer un movimiento en una pata, y se muevo

- al gato como si fuese un block.
- b) Activo. So les empuja, dan un paso y se detienen, se les quiere que efectúen un movimiente, se openen -firmemente y su resistencia es proporcional al esfuerzo desarrollado para que hagan le que se quiere como vimos en todos los gatos.

Hiporkinesias. - Las impulsiones bruscas, cortas, de -principio inesperado, se presentan cuando se acorea un
perro; parece haber una pausa y después la amenaza e el ataque, pero no me atrovería a llamarles impulsio-nes porque hay un excitante muy claro, perfectamente conocido, la rivalidad, la enemistad antre el gato y el perro.

- b) La agitación brusca de tipo mecánico, los ataques y las amenazas a los perros parecen tener este caracter, dan idea de ser automáticos.
- c) Los manerismos, las esterectipias de movimiento ya las analizamos anteriormente.

Trastornos organo-vegetativos. La salivación observada en el gato # 1, los vómitos en el mismo gato, la ta
quicardia y la polipnea observada en todos ellos selamente durante la fase de la intexicación, El nistagnus;
nos permiten asegurar la presencia de trastornos organovegetativos, como algunes de éstos se presentan en la catatonia humana.

Signos generales. - Sueño, más bien somnolencia en to_

dos ellos, crisis epilépticas clásicas en el # 1.

Variabilidad de los síntomas. - Estos síntomas solamen

te durante la intoxicación, nueva inyección produce nues

va aparición, como en el gato # 4.

Examen neurológico y fisiológico. - a) Tensión museular, la inmovilidad es bajo presión, crampe, spannungsiviessein.

b).Los caracteres fisiológicos de la tensión muscular no son una contractura, sino una contracción, un tétanos fisiológico, que los autores europeos han comprobado electromiográficamente y por el estudio de la cronaxia.

Hemos procurado hacer ver los síntomas que nos llevan a pensar en la semejanza entre la catatonia experimental y la humana y ahora vamos hablar de la catatonia desde un punto de vista más amplio.

La catatonia experimental tiene un notable parecido con la catatonia de Kahlbaum, que fué muy criticada por su rareza, pero cuya existencia está demostrada. La presencia de este síndrome con síntomas psíquicos: confusión mental en el alcoholismo cerebral, la confisión mental de otros orígenes, y su predominancia en la esquizofrenia de forma catatónica; en afecciones or gánicas y cerebrales: encefalitis letárgica, sifilis

cerebral, parálisis general progresiva, epilepsia, tu mores cerebrales, en síndromes pseudo-bulbares; en la uremia y el coma diabético, hacen que su valor semeilógico sea complejo y mas compleja todavía su interpretación porque puede hacer pensar en un origen psíquico u orgánico, o en un trastorno psíquiec acompañando una lesión orgánica como sucede en los síntemas extrapiramidales.

En su conjunto, Divry la considera como una dispraxia o una asinergia global de la función motora en general, considerada tanto en su aspecto neurológico como psíquio co; o como dice Claude y Baruk es un desfallecimiento primitivo de las funciones psicomotrices superiores, con integridad y liberación de los automatismos inferiores.

La experimentación permite precisar las ideas de los últimos autures mencionados, el hecho de que el gato intoxicado con bulbocapnina no solamente presente la catalepsia, sinh tambien los otros síntomas que hemos precisado en los protocolos anteriores; la necesidad de la integridad de la corteza cerebral y las investigaciones anatomoclínicas que muestran el ataque celular difuso del sistema nervicso, en perticular de las celdillas corticales, muy especialmente escudiadas por Donnaggio y basadas en sus investigaciones de la red-

neurofibrilar utilizando sus técnicas especiales y las leyes establecidas por él, que se refieren a la resistencia de la red (ley de la resistencia) y a su vul nerabilidad (ley de la vulnerabilidad) utilizando ma mifd ros adultos frente a acciones experimentalmente determinadas, y la acción reveladora de la refrigera - ción, que actúa provocando canglutinaciones neurofibrilares en los e lementos celulares en los cuales actuaron substancias tóxicas u otras condiciones mórbidas; hacen que Donnaggio afirme que el sindrome catatónico experimental con bulbocapnina tiene un origen cortical porque solamente ahí encontró lesiones.

Si recordamos que el nistagmus que observamos se pressenta solamente cuando la intoxicación bulbocápnica - estaba en su apogeo; si recordamos que el movimiento de los globos oculares es en sentido inverso al movimiento de la cabeza (lento en sentido contrario) y - que durante todo el tiempo no ha sido posible observar trastornos en las vías vestibulares, pués movimientos - que requieren gran equilibrio se ejecutan con preci --- sión y que la catalepsia no es del tipo cerebeloso, - -- creemos que es un trastorno reflejo de fijación de o - - rientación de los globos oculares que requieren la in-tegridad del cerebro (area striata y zona calcarina) - y que su producción es facultativa y condicional, y sí

tenemos en cuenta las ideas de De Jong sobre la producción de los fenómenos rítmicos, encontramos aquí las -condiciones para su producción, estímulo continuo, el movimiento de la cabeza, que progresivamente va provo-cando las sacudidas, constituyéndose así el nistagmus;y si además tenemos en cuenta que "en el gato, después de la extirpación de la región sigmoide, los fenómenos iniciales de diasquisis en el dominio de los reflejos son relativamente poco importantes desde el principio y desaparecen rápidamente. A veces, inmediatamente después de la operación, en todes los casos generalmente desde el día siguiente, el animal puede correr (sin embargo las extremidades del lado opuesto presentan trastornos bien conocidos como el de deslizar, como la inversión de las patas sobre el dorso, etc.. " (Minkowski M. Estado actual del estudio de los reflejos, pág 41), fenómeno que fué observado bilateralmente en el gato # 4 al principio de la intoxicación; todos estos hechos nos . llevan pues a pensar, en el origen cortical de los - trastornos observados en nuestros gatos.

Las observaciones de Donaggio son todavía más - extensas, la aplicación de su método IV y con su proce dimiento de revelación de las lesiones por la refrigeración propuesto por el autor, resulta que perturbacio nes extrapiramidales perfectamente determinadas pueden estar en relación con lesiones evidentes de la corteza

cerebral, particularmente frontal, y así elaboró y sostiene desde 1923 la teoría córtico-nigrica de los sínte mas extrapiramidales. Esto nos viene a explicar por cuo hay fenómenos idénticos, y por qué los hay diferentes en la catatonia, lesión cortical única, y en las encefa litis, mejor dicho en las post-encefalitis, en las cuales las lesiones son córtico-nucleares; en los catatóni cos la contracción es irregular, de tipo voluntario, clí nica y electromiográficamente, variable con · l un factor psíquico apropiado, puesto que puede variar un excitante los caracteres de las gráficas, los reflejos de postura son variables, acompaña al elemento postural un factor psíquico adecuado, una hiperexcitabilidad laberíntica, y. Además las pruebas farmacológicas, como la de la escopolamina que haciendo desaparecer los reflejos de postura no impide que persista la catatonia: siendo todo lo contrario en el parkinsonismo en el cual las células enformas permiten el acondicionamiento del temblor que pue de considerarse como producido por descargas provocadas por débiles estímulos, puesto que el umbral de descarga está disminuido (concepto físico-químico de la desinhibición),

Pero la lesión cortical difusa no explica todos los síntomas y son numerosos los autores que piensan - en que coexisten lesiones mesocefálicas, sún cuando yo

me adhiera a aquella opinión porque los síntomas encontrados son principalmente de origen telencefálico.

Quedan por interpretarse otros síntomas, para los cuales vamos a tener en cuenta que hemos provocado una intoxicación aguda causante de trastornos fisiopatológi cos, que no han dejado huella anatomopatológica aparente pasado el efecto tóxico. Siendo provocada esa acción por una etil-amino-cíclica, la bulbocapnina, y recordan do que Buscaino considera que algunos síndromes menta -les, entre ellos la catatonia, es un dismetabolismo los amino-ácidos y que en esta enfermedad diversos auto res han observado variaciones en la taza de ácido úrico y de creatinina de la sangre; que no hay una modifica -ción cuantitativa franca del metabolismo basal; que esta alteración no puede compararse a cualquiera de las que se observan en las disendocrinias, y que sin embargo deben investigarse cuidadosamente; que queda por bus carse el dismetabolismo cualitativo, y con él, el fun-cionamiento hapático, afortunadamente ya en estudio a-quí en México, y además el funcionamiento renal; que es tos estudios nos ayudarían a conocer y precisar su in-fluencia sobre las causas del desequilibrio neuro-vegetativo, sobre las perturbaciones vaso-motoras que provo can la inexcitabilidad relativa del tono vago-simpático de los vasos.

Solamente así, con los datos obtenidos por las investigaciones y estudios a los que acabamos de referirnos, podríamos explicar las modificaciones circulato
rias, respiratorias y la sialorrea, que no encajan en un síndrome cortical, y que en nuestros gatos hemos observado en forma de taquicardia, polipnea y salivación,
y así podremos precisar si la causa de estos síntomas tiene su origen en un trastorno del sistema nervioso -central, en el sistema nervioso periférico, en el siste
ma neuro-vegetativo, o si su causa es extra-neurológica,
es decir de un dominio totalmente diferente al sistema
nervioso como causa.

Mientras se lleguen a aclarar debidamente los puntos señalados anteriormente, se puede pensar con to
da razón que el proceso patogénico de la catatonia es
comparable a una intoxicación que obra sobre la corteza cerebral y libera por consiguiente los centros situa
dos más abajo, es decir los sistemas más primitivos de
la motilidad, particularmente los centros tonígenos y
estáticos mesocefálicos, de ahí que se encuentren analogías y diferencias entre los sintomas catatónicos y
los de los síndromes mesocefálicos estriados. Estos fe
nómenos de inhibición y de liberación podrán presentar
grados variables de intensidad y debidos a una etiología diferente que ataca las mismas funciones.

Lo anterior nos llegaría a explicar el parentas co entre la catatonia y la histeria, ésta se acompaña de perturbaciones fisiológicas sobre el control de las vías extrapiramidales, pero están bajo la dependencia de un complejo emotivo o afectivo de caracter de inhibición funcional, y que pueden ser facilmente modifica das por la sugestión.

En los catatónicos estos fenómenos son de naturaleza etiológica diferente (tóxica, toxi-infecciosa printipalmente) y tienen lesión orgánica provocada por esas causas, que primero ocasionan un déficit fisiológico de la celdilla, y que cuando la acción se ha prolongado, termina con desintegraciones histológicas progresivas, de ahí que la sintomatología no sea modifica da por las terapéuticas sugestivas y que su pronóstico sea más grave.

Los tóxicos que constituían los elementos patógenos de los fenómenos de duración pasajera, de variabilidad periódica y que presentaban remisiones a veces
bruscas, han dado lugar a que el trastorno que en un principio fué fisiológico, por la repetición de su acción sobre el individuo, por la continuación de esa to
xi-infección, origine un trastorno ergánico apreciable,
el cual como se ve ha sucedido al trastorno funcional.

La clínica, la fisiología experimental y la com parada, la anatomía patológica, miestral la íntima relación de la catatonia con las funciones psicomotrices voluntarias y es por esta razón por la cual hay dos es que cuelas, como decíamos al principio, una de ellas consique dera la patogenia como psicógena, la otra la considera de origen neurológico.

Para poder resolver el punto es necesario poner se de acuerdo sobre lo que debe entenderse por funciones psicomotrices voluntarias.

Vamos a tratar de explicar esteagunto y vamos a expresar el modo de pensar de Claude, Baruk y Nouel, - que nos parece convincente, y para ello vamos a transcribir algunos párrafos escritos por ellos a los cuales les he hecho ligeras modificaciones, según creo, - para darles forma de acuerdo con este estudio.

"La apariencia voluntaria de un trastorno motor, dicen Claude, Baruk y Nouel, no permite siempre "a priori" atribuirle un origen psicológico. Ya Séglas insistió sobre el carácter elemental, automático, de los fenómenos catatónicos, la "ausencia de relación con ideas delirantes, alucinaciones, perturbaciones funcionales"; en el trastorno motor catatónico, hay una disociación psico-motriz en virtud de la cual el psiquismo coherente, vigil, dirigido y adaptado es suspendido y sólo el psiquismo automático subsiste, ya ses verbal, psico-motor, mecanico más o menos coherente."

A continuación en una nota, dicen: "El psiquismo dirigido y el psiquismo automático son los mismos elementos, la diferencia está en la existencia o en la --suspensión de las funciones de síntesis, de control, - de selección, de concentración que solamente permiten una actividad adaptada; la integridad de estas funciones está ligada la acción voluntaria y no sólo, como - se cree muy a menudo, al balance afectivo; las funciones de adaptación representan las funciones más recientes y más elevadas del cerebro, particularmente de la corteza (Sherrington). Son éstas precisamente las que son electivamente tocadas en la demencia precoz, como también lo muestra el psiquismo automático en el onirismo, en la epilepsia psíquica y en la hebefreno-catatonia."

"Estos hechos llevan a admitir que ciertos --trastornos psico-neuropáticos de apariencia voluntaria
y las manifestaciones orgánicas clásicas no son dife-rentes en su naturaleza, sino solamente del grado de a
taque cerebral." Y que "al lado de los síndromes motores orgánicos clásicos ligados a lesiones cerebrales localizadas y destructivas, es necesario recordar que
ciertos trastornos psicomotores complejos pueden constituir : a veces,a pesar de su falsa apariencia voluntaria, una de las modalidades más finas de reacciones
cerebrales, en relación con ataques superficiales y di-

fusos."

Y proponen"ya no utilizar la palabra voluntad que equivale en clínica, a las funciones de iniciativa
y de adaptación psico-motriz" En efecto esa palabra ex
plica aspectos paradójicos, la apariencia voluntaria,artificial o simulada contrasta con un carácter real y
con una base fisiológica y piensan en la necesidad de
"investigar de un modo objetivo, desde el punto de vista fisiológico, estos dos grados de fenómenos."

Y así consideran que los síntomas de la catatonia no son voluntarios porque:

"1.- No traducen una idea delirante o sugerida, no se ha podido determinar de manera probante la explicación

motivada y lógica del trastorno motor.

- 2.- Las perturbaciones físicas no se explican por ac-ciones psicológicas y
- 3.- El síndrome catatónico sintomático de afecciones cerebrales difusas es particularmente probante en favor del origen.orgánico".

pero seguramente la oposición entre las ideas patogénicas orgánicas y psicológicas se deba a que, en
las discusiones se habla principalmente del síndrome catatónico experimental en comparación con la esquizofrenia hebefreno-catatónica, sin tener en cuenta que en ésta, el síndrome catatónico es pasajero y fugaz y

que desaparecido éste (solamente se reconoce con emá menes minuciosos), sucede que se compara fundamentalmente el elemento esquizofrénico, olvidando por otra parte que aquel cuadro acompaña también a algunas o tras enfermedades en el hombre, sin cotejar como es de bido, los estados mentales de dichos padecimientos.

Es pués mecesario ponerse de acuerdo en qué asuntos se van a discutir, si queremos asimilar la hebefreno-catatonia con la catatoria experimental, de-bemos conocer el psiquismo humano, conocer la causa y
explicar correctamente la esquizofrenia, y después -ponerla en parangón con los instintos, con las modificaciones de ellos en el animal durante la fisci de intoxicación, que creo apenas empiezan a estudiar, loscuales son equivalentes al factor psiqulógico del hom
bre y por consiguiente suceptibles de comparación; en
esta forma seguramente se resolverá el problema, pero
mientras tanto persistirán desgraciadamente las discu
siones por mucho tiempo.

He presentado a Udes. el principio de mis estudios sobre la catatonia experimental, que espero reanudar en muy breve plazo, porque como se habrá visto -hay algunos problemas por resolver, mucho que investi-gar y además me interesa extraordinariamente el asunto.

No quiero terminar sin hacer patente mi reconocimiento a mi maestro el Sr. Dr. Manuel Guevara Orope
sa, quien ha tenido numerosas distinciones para conmigo,
me hizo ver la importancia de este punto, me guió con sus profundos conocimientos y me proporcionó bibliografía
para el desarrollo de esta tesis; sólo desearía que cuando
conozca este trabajo no se vaya a desilusionar por las deficiencias que tenga este trabajo, después de que tuvo
tanto empeño en ayudarme.

Por último doy las gracias a todas las personas que tuvieron la amabilidad de proporcionarme gatos, de accompañarme durante mis experiencias y ayudarme a imprimir mi tesis:

SENORES JURADOS:

Espero no haber fatigado demasiado vuestra atención, y o jalá que vuestro fallo me sea facorable para que así haya logrado una de las ambiciones de mi vida: "SER MEDICO".

México, septiembre de 1930.

Enrique Bulman y Suberville.

BIBLIOGRAFIA.

(Comprende los libros y revistas utilizados para el desarrollo deesta Tesis; los artículos escri-tos en alemán, holandes e ingléslos conocí a traves de otras re-vistas.).

Tratado de Fisiología Normal y Patológica. Colección -Roger-Binet.

Tomo VIII .- Bourguignon G. Tomo VIII .- Lapicque L.

La esquizofrenia .- Minkowski E.

El estado actual del estudio de los reflejos. Minkowski M.

Catatonia. Berlin 1874.-Kahlbaum.

Tesis de Paris. 1929. - Pauker.

Tesis de Berlin. 1892. - Mode.

Nouvelle Iconographie de la Salpetière.1902.Julio-Agosto. # 4 .- Séglas.

Paris. Masson 1925. - Quinesia paradoxal de los parkinsonianos. Contribución al estudio del mecanismo de la motilidad voluntaria.-Jarkowski.

Tesis de México. 1930. Ongay.

REVISTAS MEDICAS.

Anales Merck.

1926.-1/a. parte. pág. 32. 1927.-1/a. parte. pág. 35.

1927.-4/a. parte. pag. 341.-Gadamer. (Marburg) 1927.-4/a. parte. pag. 343.-H De Jong. (Amsterdam)

1928.-1/a. parte. pág. 44. 1929.-3/a. parte. pág. 468.-

1930.-1/a. parte. pág.

REVUE NEUROLOGIQUE.

```
1925. Año 32. Tomo 1 # 4 p.550 De Jong. Schaltenbrand.
                    2 # 3 p.831 De Jong. Schaltenbrand.
               т.
                    1 # 1 p. 46 Froment.
1926. Año 33.
               T.
                      # 2 p.415 De Jong. Schaltenbrand.
                    2 # 2 p.145 Bychowski (Varsovia)
               T.
               T.1 # 5pp. 1079. Claude, Bourguignon y Baruk
1927. Año 34
               T.2 # 3 p.
T.1 # 3 p.
                            318. De Jong. Herman. 367. De Jong.
1928. Año 35
                   # 5 p.
                            716.De Jong.
                            718.
                       p.
               T.2 # 1 p.
                            145.
                            306. Bourguignon.
                        p.
                            310. Bourguignon y De Jong.
                        p.
                            383. Be Jong.
                       p.
                            585. Divry ( Lieja )
                       p.
                            590. Janet.
591. Baruk.
                        p.
                        p.
       Año 36 T. 1#1 p.
                             21. De Jong. Baruk
                   # 3 p.
                            572. Wolfsohb.
                            572. Alexandrovski.
                        p.
                                  Jarkowski.
                        p.
                             785. Claude, Baruk y Nouel.
                   # 5 p.
                        p.
                             828. Courtois.
                             829. Baruk y De Jong.
                        p.
                             876. Claude y Baruk.
                        p.
                             878. Claude, Baruk y Medako-
                        p.
                                   vitch.
                             885. Santenoise.
                        p.
                             886. Baruk y Morel.
                        p.
                             887. Pinto.
                        p.
                             887. Stocker.
                        p.
                        p.
                             887. Levi-Bianchininy Nardi
                             127. Claude y Baruk.
                  2# 1 p.
                             149. Buscaino.
                        p.
                             149. Divry.
                       p.
                             157. Belloni.
                      . p.
                     2 p.
                             217. Schwartzy y Guillaume
                             277. De Jong.
                        p.
                     3 p.
                             347. Donnaggio (Modena)
                             354. Berggren.
                        p.
                     5 p.
                             532. Baruk y De Jong.
                             541. De Jong y Baruk.
                        p.
      Año 37 T.1 # 4. p.
                             640. Delmas-Marselet.
ACADEMIA DE MEDICINA.
```

1927 Tomo XCVIII # 19.

ACADEMIA DE CIENCIAS DE AMSTERDAM.

1929. Tomo XXVII # 7. p. 940. De Jong. p. 947. De Jong.

KONINKLIJKE AKADEMIE VAN WETERUSCHAPPEN. TE AMSTERDAM. PROCEEDINGS.

1929. Vol. XXXII # 1 Dc Jong.

NEDERLANDSCH TIJDSCHRIFT VOOR GENEESKUN.

1923. p. 794. De Jong.

1924. p. 6 De Jong.

1926. #2 I De Jong. 1929. #6 T I De Jong.

De Jong, Lewy y Lobb. 1930. 1930.

ARCHIV. NEERL. DE PHYSIOL.

1921. T X p. 380 Van der Hoyde.

ARCH. DE PHARMACIE.

1902. p. 240. Gadamer.

MERCKS WISSENSDRAFTL ABHANDLUNGEN

22. p. 148. Frohlich und Meyer.

ARCH. FUR EXPERIMENTELLE PATHOLOGIE.

1920. T. 87. p. 173. Frohlich y Meyer.

1924. T.103. p. 1. Schaltenbrand.

ARCH. FUR EXPERIMENTELLE PATHOLOGIE UND PHARMAKOL.

1904. p. 51-130.

p. 159. Peters.

1920. v. 7. Tomo 3 y 4. Frohlich y Meyer.

PFLUGES ARCH. FUR GES PHYSIOLOGIE DER MEUSCHDEM.

Tiere 209 Bd 5/6. 1925. Shhaltenbrand.

ZEITSCHRIFT FUR DIE GESAMPTE NEUROLOGIE.

1921. T. 69. p. 61.De Jong.

ZEITSCHRIFT FUR DIE GESAMTE NEUROL. UND PSYCH.

1926. Minkowski M.

KLINISCHE WOCHENSCHRIFT.

1922. p. 684. De Jong.

1924. # 45 p. 2045. Do Jong - Schaltenbrand.

DEUTSCHE ZEITSCHRIFT FUR NERVENHEILKUNDE.

1925. T. 86 # 3/4 p. 129. De Jong - Schaltenbrand.

1926. 1926.

Da Jong. Rademaker.

DEUTSCHE MEDIZINISCHE WOCHENSCHRIFT.

1925. p. 42. Kleist.

1926. # 9 p.351. Lewy.

p. 352.Fleischhacker. Kuthner.

NEUROTHERAPIE. Suplemento de la Rev. Neurol y Psiq. holandesa. Bijblad der Noderl Psych en Neurol Bladen

1924. # 6. De Jong. Schaltenbrand. 1925. # 1. Do Jong. Schaltenbrand.

NEUROPATHIC (Periódico anexo de los Psychiatric-neurol Bladen. Amsterdam).

1924. # 6. p. 61-73.

NEUROTHERAPIE.

1925 tomo 3 # 1 y 2.

ARCHIVES OF NEUROLOGY AND PSYCHIATRY.

1926. T. 16 # 1 p. 55. Herman (Boston)y De Jong.

1926. T. 15 # 3 p. 325. Mella. 1927. T. 18 # 2 p. 6.

BRAIN.

1919. Abril. Walsho.

JOURNAL OF MENTAL AND NERVOUS DISEASES. 1926. vol. 64 #1 julio. De Jong.

CROONIAN LECTURES. LANCET. 1925. Wilson.

JOURNAL DE NEUROLOGIE ET DE PSYCHIATRIE.

1929. Año 29% # 3. p. 137-145. # 4. p. 215-224.

REVUE DE PSYCHIATRIE. 1902. Junio. Sericu.

L'ENCEPHALE.

1927. Año 22. # 11 p. 741. Claude, Baruk y Thevenard.
1928. Año 23. # 5 p. 373. Claude y Baruk.
6 p. 518. Stocker. 8 p. Claude y Baruk.
9 p. 797. Claude, Baruk y Medakovitch.
11 p. Claude y Baruk. # 11 p.

1930. Año 25. # 2 p. 97. De Jong y Baruk.

ANNALES MEDICOSPSYCOLOGIQUES.

· Parkeris in which that he was a street with it.

I had take the state of the state of the state of the state of

1928. Año 86. T. 2. # 1. p. 12. Baruk y Morel. # 4. p. 326. Santenoise.

PRESSE MEDICALE.

1928. Año 36. # 103. p. 1641. Claude y Baruk.

APENDICE

Para evitar, en lo posible, que prejuicios de los cuales yo no me diese cuenta, ocasiona an que mis
interpretaciones se orientasen en algún sentido, tomé
algunas películas cinematográficas que he visto numerosas veces y después he descrito e interpretado les
resultados de mi experimentación. Me parece que entre
estas películas existen algunas que son interesantes,
y si Udes. me lo permiten tendré verdadero gusto en proyectarlas para que personalemente vean Udes. lo que
yo ví.

Estas películas tienen las siguientes escenas: PELICULA # 1.

1.- Fotografía de la fumaria parviflora.

PELICULA # 2.

- 1.-Los gatos # 1 y 2 tratan de escapar antes de la inyección.
- 2.- El gato # 1 con ataques.
- 3.- El gato # 2 inmovil, mueve la cabeza y después mau
- 4.- El gato # 1 sigue con ataques.

PELICULA # 3.

- 1.- Gato # 2 al borde de la mesa, la cabeza baja.
- 2.- Se le excita por la frente, el gato se enoja y parece que va a atacar. Notar al fondo la rigidez del gato # 1, se le mueve de una pieza.
- 3.- Al borde de la mesa el gato # 2, las patas colgando, maulla pero no brinca al suelo, 50 cms. mas abajo.

PELICULA # 4.

- 1.- Gato # 3. Se le acerca un perro y parece que lo va a atacar. le tira unos rasguños y se queda inmovil.
- 2.- Tirado en el suelo se queda en esa posición, se le mueve empujándole de atrás y parece oponerse, se le em puja y se opone; se le levanta la cabeza y parece disgustarse el gato, y cuando se le suelta lleva la cabeza a una posición media y maulla.
- 3.- Se le sienta y se le deja caer para atrás, cae al suelo por el dorso, da la vuelta para apoyarse en sus patas y se queda inmovil.
- 4.- Se le coloca en la parte alta de un plano inclina do, se queda inmovil.
- 5.- Se le hace subir al plano inclinado empujándole, se opone fuertemente, cuando llega a la parte alta se le empuja, se resiste, se llega a hacer que esté sos tenido por el cuarto trasero, las manos suspendidas y

no obstante que la altura no llega a 50 cms. no brinca, después de un rato y continuando empujándole, brinca y se queda inmovil.

PELICULA # 5.

- 1.- Se le vuelve a acercar un perro y vuelve a amenazarle, se le toma del cuello, se le levanta la cabeza se le suelta y queda inmóvil.
- 2.- Se le coloca en la parte alta del plano inclinado y se le empuja, hacía abajo, el gato se opone, por fin resbala, al llegar al suelo se apoya en las manos, aco moda sus miembros posteriores, adelanta las manos y se queda inmóvil.
- 3.- Suspendido el gato por su cuarto trasero, se levan ta la tapa de un cajón de modo que llegue al alcance de las manos del gato, trata de asirla, se le escapa; se repite la operación y la agarra fuertemente.
- 4.- Se le deja caer, apoya sus manos, luego el cuarto trasero y vuelve a su inmovilidad.
- 5.- Se le jalan los mostachos y a pesar de hacerlo enérgicamente no protesta.
- 6.- Se le molesta con un pie, como si se le fuera a pegar y no trata de defenderse.
- 7.- Acostado en una mesa se deja pinchar y rasurar la cara interna del muslo, lugar en donde se le va a po

ner la inyección de somnifeno.

PELICULA # 6.

- 1.- El gato # 4 está inmovil.
- 2.- El gato # 8 dormido inmóvil después de la inyección de somnifeno.
- 3.- Fotografía de la cabeza, ojos abiertos, se ve el segundo párpado y midriasis pupilar.
- 4.- Resolución muscular completa.
- 5.- Gato # 4, después de la inyección de bulbocapnina se mueve, estando amarrado.
- 6. y 7.- El mismo se pone de lado, maulla.
- 8.- Postión del mismo gato, las manos dobladas, se apoyan sobre los codos y el dorso del antebrazo, las patas separadas, el torax y el abdomen tocan el suelo.
 9.- Se le jala y camina con las manos dobladas.

PELICULA # 7.

- 1.- Acostado en el suelo, la cabeza es jalada con un cordel, se ve perfectamente la flexión de las manos, apoyando en los codos y cara dorsal del antebrazo, las patas separadas apoyadas sobre el dorso, torax y abdomen tocan el suelo.
- 2.- Se le jala, no camina, resbala sobre el suelo y se le levanta la cabeza.
- 3.- Suspendido de sus miembros posteriores se mueve y

llega a agarrarso de una maceta que tira al suelo.

- 4.- Se le avientan pedazos de maceta a la cabeza, ape nas si se mueve, parece rehuir que el tepalcate le caiga al cuerpo, y se queda inmovil echado, con las manes en posición ya normal.
- 5.- Plano inclinado, el gato está en la parte baja.
- 6.- Plano inclinado, el gato está en la parte alta.

PELICULA # 8.

- 1.- Plano inclinado, el gato está en la parte baja al lado derecho, los miembros izquierdos en posición mas baja que los derechos; se cansa suelta la mano derecha, se va a caer pero se sostiene con la mano izquierda y recobra el equilibrio.
- 3.- Misma posición vista por atrás.

PELICULA # 9.

- 1.- El gato está colgado en el primer peldaño de una escalera, hace movimientos para acomodarse y mueve la escalera.
- 2.- Se ve su cabeza y los esfuerzos que hace.
- 3.- Cae al suelo, da tres pasos y se inmoviliza.
- 4.- Se le pone un perro enfrente y lo amenaza.
- 5.- He detenido al perro y vuelve a su posición de in movilidad, la cabeza baja.

PELICULA # 10.

- 1.- El gato al día siguiente todavía está dentro de un banco.
- 2 .- Gato # 5 inmovil.
- 3.- El mismo en actitud de flexión.
- 4.- Sujeto a uno de los largueros laterales de la casa_ lera de mano es levantado y se opone.
- 5.- Se le suelta y queda abrazado al mencionado larguero, tirado en el suelo.
- 6.- Gato # 5 inmovil, la cabeza en flexión toca el sue lo la pata posterior izquierda sobre el larguero, la de recha suspendida en el aire.
 - 7.- Gato # 7 barcino chiquito, inmovil, columna verte_ bral arqueada.
 - 8.- So le avienta al aire, cae al suelo extendido, da dos pasos y vuelve a su actitud encegida.
 - 9.- Inmovil de perfil.
 - 10. De frente, notar cabeza en el suelo, mano derecha en abducción, medio flexionada, apoya su mano por el dorso.
 - 11 .- Cansado mueve la mano derecha.

PELICULA # 11.

- 1.- El mismo gato, moviendo su mano derecha.
- 2.- Gato # 4 columpiándolo, de frente se ve como está

fuertemente agarrado, de perfil se ve la pelvis en flexión y las patas en extensión.

- 3.- Dentro del banco colocado en la báscula,
- 4.- El Gato # 7 mendando su mano.
- 5 .- Gatos # 5,6, y 7 inméviles.
- 6.- Se obliga a brincar a dos gatos en un trampolín y no hacen nada.
- 7.- Gato # 6 que abraza la pata de un banco, de perfil.
- 8.- El mismo en igual posición de frente.

PELICULA # 12.

- 1.- Tres gatos, los números 5,6 y 7 amontonados.
- 2.- Gato # 5 sentado en una balanza, el cuerpo vertical.
- 3.- Cae al suelo queda inmóvil.
- 4.- Otro gato el # 6 sobre la báscula, se resbala, qua dando con las patas en el suclo, y las manos en el pla tillo de la báscula, y la cabeza en flexión queda inmovil.
- 5.- Escena que no se entiende.

PELICULA # 13.

- 1.- Gato # 6 inmovil.
- 2.- Gato # 4 inyectado con somnifeno en actitud de flexión.
- 3.- Se lame la boca.
- 4.- Visto de arriba.

- 5 .- Visto de lado clonus.
- 6 .- Clonus visto de arriba.
- 7 .- Do lado lamiéndose y moviende las manos.
- 8.- Echado en cuatro patas, cabeza en el suelo, se la me.

PELICULA # 14.

- 1 .- Lamiéndose.
- 2.- Lamiéndose va acercando cabeza y manos por tiempos.
- 3.- Rigidez de descerebración.
- 4.- La misma posición tomada la vista de diferente lu gar.
- 5.- Igual que la anterior.
- 6 .- So le mueve como si fuera un block.
- 7.- Pasada la rigidez, queda exaltación de los reflejos.