

I N T E R N A T I O N A L E R S U C H D I E N S T

A R O L S E N

Pseudo-medizinische Versuche

im

KL Auschwitz

P h a r m a k o l o g i s c h e V e r s u c h e

Med. J. 4

ITS
Internationaler Suchdienst
Bibliothek: 17.10.24

MEDIZINISCHE MENSCHENVERSUCHE

Ort des Versuches:

KL-Dachau/Revier
KL-Auschwitz/Block 20
KL-Mauthausen/Kdo. Gusen

A.) Allgemeine Angaben:

Art des Versuches:

Pharmakologische Versuche bei Fleckfieber, Pneumonie und anderen hochfieberigen Erkrankungen. (Analoge Versuche im Konzentrationslager Neuengamme).

Auftraggebende Stelle:

I.G. Farbenindustrie AG.

Durchgeführt durch:

SS-Hauptsturmführer Dr. med. Hellmuth Vetter
(Im KL-Auschwitz auch SS-Sturmbannführer
Dr. med. Eduard Wirths, Standortarzt Auschwitz).

B.) Durchführung des Versuches:

Zeitangaben:

1941 im KL-Dachau
1942 - 1944 im KL-Auschwitz und KL-Mauthausen/
Kdo. Gusen

Anzahl der Versuchspersonen:

nicht bekannt
(allein beim Präparat "B 1034" über 200 Versuchspersonen).

Auf Anregung der I.G. Farbenindustrie AG wurden im Jahre 1941 im KL-Dachau durch den SS-Hauptsturmführer Dr. med. Hellmuth Vetter vergleichende Versuchsreihen mit verschiedenen Sulfonamid-Präparaten (Eleudron, Sulfopyridin) bei Häftlingen in Fällen von Pneumonie und anderen hochfieberigen Erkrankungen angesetzt.

Von 1942 bis 1944 wurden ebenfalls von Dr. Vetter sowohl Behandlungsversuche mit Fleckfieberpräparaten (Nitroakridinpräparat 3582, B 1034, Rutenol, Periston) als auch Verträglichkeitsprüfungen eines Medikamentes (3582) im KL-Auschwitz und im KL-Mauthausen/Kdo. Gusen vorgenommen.

Kennzeichnend für diese Versuche mit Therapeutica war, daß nicht nur spontan erkrankte Häftlinge den Versuchen unterworfen wurden, sondern auch Erkrankungen (Fleckfieber) künstlich herbeigeführt wurden.

Bericht über die Durchführung:
Quelle: Schreiben des SS-Hauptsturmführer Dr. med. Hellmuth Vetter, Dachau, an Dr. Otto Luecker, Leverkusen - I.G. Werk (Wissenschaftliche Abteilung) vom 9. Oktober 1941.

... "Ueber die von mir angesetzten Versuchsreihen mit den verschiedenen Sulfonamid-Präparaten möchte ich im Augenblick noch nichts abschliessend sagen. Soviel kann jedoch schon bekanntgegeben werden:

1. Die Eleudron-Zaepfchen dürften für einen allgemeinen Gebrauch nicht in Frage kommen, da die von ihnen ausgehende Wirkung ungenügend erscheint.

med Dok

PHARMAKOLOGISCHE VERSUCHSREIHE

KI-1000000
KI-1000000
KI-1000000

Art des Versuches

Allgemeine Angaben

Art des Versuches

Auftraggeber

Durchgef. von

Inhaltliches Verzeichnis

Zeitraum

Ausf. der Versuchsarbeiten

Pharmakologische Versuche im Hinblick auf
Pharmakologie und andere hochinteressante
fragen. (Angabe Versuchs im Zusammenhang
lager vorhanden)

I.G. Pharmakologische
SS-Vorbereitung der med. Fakultät
(in KI-1000000 und KI-1000000)
Dr. med. Hans-Wilhelm Stauder

1941 in KI-1000000
1942 - 1943 in KI-1000000 und KI-1000000
Kiel, Wesen

nicht bekannt
(Allerlei beim Vergleich "R 1004" über 200 Ver-
suchsgruppen)

Auf Antrag der I.G. Pharmakologie AS ver-
ten im Jahre 1941 im KI-1000000 durch den SS-
Bauwirtschaftler Dr. med. Hans-Wilhelm Stauder
gleichzeitige Versuchsreihen mit verschiedenen
Einfach- und Mischpräparaten (Ephedrin, Salicylsäure)
bei Mäusen in Fällen von Pharmakologie und
anderen hochinteressanten Zusammenhängen
Von 1942 bis 1944 wurden ebenfalls ver-
richtet sowie Behandlungsversuche mit
Fieberpräparaten (Nitrochloräthyläther 1942,
S 1004, Kufner, Berlin) als auch Ver-
suchsreihen eines Medikaments (1943)
in KI-1000000 und in KI-1000000/Kiel. So-
wie vorgegeben.

Handwritten notes and stamps at the bottom left of the page.

Prüfung über die Drogenprüfung
Lehrer: Dr. med. Hans-Wilhelm Stauder
Kiel, Wesen, im Jahre 1941
Inhaber: Hans-Wilhelm Stauder - I. G. Pharmakologie
(Wissenschaftliche Abteilung)
vom 2. Oktober 1941.

red dot

2. Über die Sulfopyridin-Zäpfchen kann ich im Augenblick noch kein Urteil abgeben, hoffe jedoch in einiger Zeit auch hier so weit zu sein, dass ich Ihnen einen Bescheid zukommen lassen kann.

3. Die Versuchsreihen mit einerseits Eleudron-Suppositorien und andererseits Sulfopyridin-Suppositorien bei Pneumonien laufen; eine vorläufige, geschweige denn endgültige Beurteilung ist mir im Augenblick nicht möglich.

4. Wir haben mit grösstem Erfolg an Stelle der rectalen Zäpfchenform eine selbst hergestellte Lösung verwandt und gingen dabei folgendermassen vor: 7 bzw. 10 Tabletten wurden in 50 ccm lauwarmen Leitungswasser zur Auflösung gebracht und sodann in Fällen von Pneumonie und anderen hochfieberhaften Erkrankungen per Klyσμα verabfolgt. Die Wirkung dieser rectalen Eleudronklysmen einer Lösung von 3,5 bzw. 5 gr. auf einmal, bzw. in schwereren Fällen mehrmalige Wiederholung dieser Dosen, entsprach der Tablettenbehandlung per os. Es trat nicht nur Temperatursenkung, sondern auch eine ganz erhebliche Besserung des Allgemeinzustandes, wie wir es sonst nur bei der oralen Behandlung beobachten konnten, ein. Ich wiederhole nochmal das, was ich Ihnen bereits im Urlaub berichtete, nämlich, dass wir mit der Eleudronbehandlung vorzugsweise abends beginnen, um dann gegebenenfalls im Laufe des nächsten bzw. übernächsten Tages die gleiche Behandlung fortzusetzen..."

med. Dts.
Bericht über die Durchführung:
Quelle: Aktennotiz über die Besprechung mit Herrn Dr. Vetter am 24. Februar 1943.

..."Nitroakridin-Präparat 3582.

Dr. Vetter hat inzwischen eine Versuchsreihe mit 50 Fleckfieber-Fällen abgeschlossen. Es handelte sich ausnahmslos um Frühfälle, die bereits am ersten, spätestens am zweiten Tage in seine Behandlung kamen.

Dosierung:

Zunächst wurden 3 x 2 Tabletten zu 0,25 g täglich (morgens, mittags und abends) versucht. Da die Verträglichkeit vom Magen her sehr zu wünschen übrigliess, wurde auf 6 x 1 Tablette übergegangen, schliesslich zurückgegangen auf 3 x 1 Tablette. Auch hierbei Verträglichkeits-Schwierigkeiten, deshalb auch Versuche mit gleichzeitiger Flüssigkeitsgabe rectal (Klyσμα) und mit Oblaten. Die Dauer der Anwendung betrug bis zu 5 Tage, wenn das Präparat nicht vorher aus Verträglichkeitsgründen abgesetzt werden musste. Die Verträglichkeit wird allgemein als sehr schlecht beurteilt. Es trat ein die Patienten stark schwächendes Erbrechen ein; das Klyσμα verursachte starke Durchfälle mit Tenesmen, bis zu 15 Stühlen pro Tag. Im ganzen gesehen, trat das Erbrechen bei 78 % der Fälle ein. Die Patien

... über die ...

... die ...

... die ...

... die ...

... die ...

max/Doc

ten klagten ausserdem über starkes Brennen in Mund und Rachen nach Einnahme der Tabletten, das oft lange anhielt.

Mortalitätsziffer:

Bei dieser Behandlung starben von den 50 Fällen 15 = 30 % und zwar 22 % nach Beendigung der Kur und 8 % noch während der Kur.

Temperatur:

Bei 74 % der Fälle ging die Temperatur am 3.-4. Tag zurück auf 37 - 38° und bei 12 % zur Norm am Schluss der Kur, d.h. etwa am 7. Tag. Bei 14 % ergab sich keine Beeinflussung der Fieberkurve.

Exanthem:

Die bei dem Präparat im Gegensatz zu B 1034 beobachtete günstige Wirkung auf das Fieber blieb jedoch ohne Einfluss auf die sonstigen Krankheiterscheinungen. Das Exanthem ging nur in leichten Fällen nach etwa 4 Tagen zurück. In den schweren Fällen blieb es bis zu 10 Tagen nach Rückgang des Fiebers bestehen.

Allgemeine Symptome:

Auch auf die sonstigen Symptome blieb die Behandlung ohne Einfluss. Die Schwellung von Milz und Leber blieb bestehen, desgleichen die mangelhafte Herzfunktion (weicher Puls, Blutdrucksenkung) durch Herzmuskelschädigung. Unter 3582 blieben 62 % bei Bewusstsein und 26 % erlangten das Bewusstsein während der Kur zurück. Schwächung der Sehkraft und des Gehörs ergab sich bei fast allen Patienten. Im Blutbild wurde keine Besserung beobachtet, auch blieb der pathologische Sedimentbefund des Harns bestehen.

Im ganzen genommen, sieht Dr. Vetter auf Grund seiner Beobachtungen das Präparat bei Fleckfieber als wertlos an. Ein gewisser Einfluss auf die Temperaturkurve sei zwar unverkennbar, jedoch würden die allgemeinen Krankheitssymptome im Gegensatz zu den Erfahrungen mit B 1034 im vergangenen Jahr nicht beeinflusst. Die Mortalität mit 30 % bei diesen 50 Fällen entsprach daher praktisch auch der Mortalität von unbehandelten Fällen im vergangenen Jahr, die 36 % betragen hat.

Präparat B 1034.

Mit Rücksicht auf die oben geschilderten Erfahrungen mit Präparat 3582 hat sich Dr. Vetter entschlossen, die Versuche mit B 1034 wieder fortzusetzen. Im vergangenen Jahr waren als Kur-

dosis 37,5 g gewählt worden, nämlich
5 Tage lang 30 Tabl. zu 0,25 g = 7,5 g
pro Tag oral und per Klyisma.

Um zu sehen, ob die Gesamtkurdosis vielleicht etwas erniedrigt werden kann, hat Dr. Vetter drei kleine Versuchsreihen unter folgender Dosierung in Aussicht genommen:

- 1.) 2,5 g per os u. 2,5 g rectal = 5 g pro Tag,
5 Tage lang; Gesamtdosis 25 g.
- 2.) 3 mal täglich 1 Ampulle intravenös = 3 g pro
Tag, 5 Tage lang; Gesamtdosis 15 g.

M 1034

Bericht über die Durchführung:
Quelle: Aktennotiz über die Besprechung mit SS-Obersturmführer Dr. Vetter in Leverkusen am Donnerstag, den 20. Mai 1943

3.) Dasselbe wie 2.), aber intramuskulär. Je nach Ausfall des Versuches bei intramuskulärer Anwendung evtl. Erhöhung der Dosis.

... "Dr. Vetter kam von Gusen über Auschwitz und Berlin und berichtete zunächst über die neue Versuchsreihe mit B 1034 bei Fleckfieber in Auschwitz:

"Insgesamt wurden bisher mit Präparat B 1034 57 Kranke behandelt. Das Präparat wurde möglichst frühzeitig nach dem Erkennen der Krankheit (meist noch vor Auftreten des Exanthems, d.h. bis spätestens 3. oder 4. Tag) angewendet. Die Dauer der Applikation betrug 5 aufeinanderfolgende Tage. Die Verabreichung erfolgte auf drei Arten

- 1.) intravenöse Injektion (3 mal täglich 1 Ampulle)
- 2.) intramuskuläre Injektion (3 mal täglich 1 Ampulle)
- 3.) orale Verabreichung (10 Tabl. per Klysma, 10 Tabl. per os.

Die Kranken vertrugen Präparat B 1034 in allen Formen der Verabreichung vollkommen gut. Bei der Injektion durchdringt das Präparat die Gewebe rasch. Schon 20 Minuten nach der Injektion kann man eine Rötung der Haut und der Schleimhäute beobachten. Bei der peroralen Verabreichung und bei der Verabreichung per Klysma tritt Rötung der Haut und Schleimhäute nicht auf. Bei oraler Darreichung verlässt ein Teil des nicht resorbierten Präparates den Organismus mit den Fäces, welche rötlich verfärbt sind. Trotzdem konnte in der therapeutischen Wirkung des Präparates kein Unterschied festgestellt werden; das Präparat wirkt bei der parenteralen sowie bei der Verabreichung per os in der gleichen Weise (zu berücksichtigen ist allerdings, dass pro Tag parenteral 3 g, per os u. rectal 5 g gegeben wurden). Bei den benommenen Patienten ist es von Vorteil, das Präparat parenteral zu verabreichen. Auch diese Kranken vertragen das Präparat gut. Oral wurden Erbrechen oder Nausea nicht beobachtet, nur in einigen Fällen wurden vorübergehende Durchfälle festgestellt. Die Tabletten wurden von den Patienten entweder in warmem Wasser aufgelöst oder in ungelöstem Zustand eingenommen. Bei der Verabreichung per Klysma war es nötig, die Tabl. in ungefähr 1/6 Liter warmen Wassers aufzulösen.

Von den 57 mit dem Präparat behandelten Patienten verstarben 4, und zwar einer an Encephalitis und 3 an Herzmuskelschwäche. Bei den Gesunden traten, abgesehen von einem Fall von Parotitis, keinerlei Komplikationen auf.

met 204

3.) Dosisform wie 2.), aber intramuskulär.
 Je nach Ausmaß des Versuchs bei intravenöser
 ihrer Anwendung evtl. Erhöhung der Dosis.

... Dr. Vetter kam von Gießen über Aachen und
 Berlin und berichtete zunächst über die neu-
 Versuchsreihe mit H 1034 bei Flecktyphus in
 Aachen.

"Insgesamt wurden bisher mit Präparat H 1034
 57 Kranke behandelt. Das Präparat wurde in-
 ferner intravenös nach dem Bekommen des Krank-
 heit (meist noch vor Ausbruch des Krankheits-
 d.h. die Applikation 2. oder 4. Tag) angewandt.
 Die Dauer der Applikation betrug 5 oder 10 Tage.
 folgende Tabelle. Die Verabreichung erfolgte auf
 drei Arten

- 1.) Intravenöse Injektion (2 mal täglich)
 1 Ampulle
- 2.) Intramuskuläre Injektion (2 mal täglich)
 1 Ampulle
- 3.) Orale Verabreichung (10 Tefl. per 24 Stunden)
 10 Tefl. pro Tag

Die Kranken vertragen Präparat H 1034 in allen
 Formen der Verabreichung vollkommen gut. Bei
 der Injektion durchdringt das Präparat die Ge-
 webe rasch. Schon 30 Minuten nach der Injektion
 kann man eine Erhöhung der Haut und der Schleim-
 häute beobachten. Bei der oralen Verabrei-
 chung und bei der Verabreichung per Klyster tritt
 Erhöhung der Haut und Schleimhäute nicht auf. Bei
 oraler Verabreichung verbleibt ein Teil des nicht
 resorbierten Präparates im Organismus mit den
 Fäzes, welche teilweise verflüssigt sind. Proben
 konnten in der therapeutischen Wirkung des Prä-
 parates kein Unterschied festgestellt werden;
 das Präparat wirkt bei der parenteralen Appli-
 kation bei der Verabreichung gut so in der folgenden
 Weise (zu beachtendsten sind allerdings, dass
 pro Tag parenteral 2 g. und oral 2 g. gegeben
 gegeben wurden). Bei den genannten Patienten
 ist es von Vorteil, das Präparat parenteral zu
 verabreichen. Auch diese Kranken vertragen das
 Präparat gut. Oral werden Schmerzen oder Be-
 weise nicht beobachtet, nur in einigen Fällen
 wurden vorübergehende Durchfälle festgestellt.
 Die Tabletten wurden von den Patienten erst
 im warmen Wasser aufgelöst oder in ungesüßter
 Lösung eingenommen. Bei der Verabreichung per
 Klyster war es nötig, die Tablett. in ungesüßter
 in der warmen Wasser auflösen.

Von den 57 mit dem Präparat behandelten Fällen
 von Verabreichung 4, und zwar einer an Injektion
 und 3 an intramuskulärer Verabreichung. Bei den Gesunden
 treten, abgesehen von einem Fall von Parotitis,
 keinerlei Komplikationen auf.

Beitrag über die Überlebensdauer
 Quelle: Aachen über die Be-
 sprechung mit SS-Operational-
 ter Dr. Vetter in Leverkusen am
 Donnerstag, den 19. Mai 1943

Pres. Dok.

B 1034 ist nicht nur selbst intramuskulär ausgezeichnet verträglich, sondern verbessert auch noch bei den Patienten die Verträglichkeit gegenüber anderen intramuskulären Injektionen (Kampferoel). Es entstehen keine Abszesse. Keine Verkürzung der Krankheitsdauer, kein Einfluss auf das Fieber. Fieberverlauf typisch; Absinken zwischen 12. und 14. Krankheitstag. Die Kranken bemerkten, genau wie bei der ersten grossen Versuchsreihe, ein Verschwinden des unangenehmen Geschmackes im Munde nach Einnahme von B 1034 (auch bei parenteraler Verabfolgung). Die Zunge der Kranken war weniger belegt, und die Schleimhäute im Vergleich zu den unbehandelten Kranken feuchter. Die Kopf-, Gelenk- und Muskelschmerzen verschwanden nach einigen Tagen oder verringerten sich bedeutend. Nur 15 % der Kranken gaben im weiteren Verlauf der Krankheit noch Schmerzen an. Ein Einfluss auf das Fieber wurde nicht beobachtet. Bei 80 % der Kranken verschwindet das Exanthem vor dem Absinken des Fiebers. Etwa 85 % der Kranken waren während der ganzen Krankheitsdauer bei vollem Bewusstsein, bei 9 % trat das Bewusstsein nach Applikation des Präparates wieder ein, bei $\frac{6}{10}$ trotz Behandlung weiterhin Benommenheit. Unverkennbar ist eine Verringerung der toxischen Einflüsse des Fleckfiebers auf den Organismus nach Präparat B 1034. Es scheint also eine Wirkung des Präparates auf die Toxine oder Toxinprodukte des Erregers vorzuliegen. Das Fieber wird jedoch, wie gesagt, nicht beeinflusst.

Fleckfieber wirkt vor allem auf den Kreislauf, d.h. Herzmuskel und Gefässe, desgleichen wird das Zentralnervensystem toxisch beeinflusst. Die Kranken sind ausgetrocknet, unruhig und mehr oder weniger benommen. Am Herz zeigt sich die toxische Wirkung durch Dumpfheit der Herztöne, die am Ende der Krankheit fast unhörbar sind. Blutdruck stark herabgesetzt, maximaler Druck übersteigt nicht 100 mm Hg. Der Puls ist weich. Bei 80 % der mit B 1034 Behandelten war festzustellen, dass sie ruhig wurden, klar, etwas schläfrig, die Herztöne zwar dumpf, jedoch nicht so dumpf wie bei den Nichtbehandelten; der Puls zwar weich, aber im ganzen Verlauf der Krankheit regelmässig. Der Blutdruck blieb weiter herabgesetzt, glich sich jedoch unmittelbar nach dem Fieberabfall wieder aus. Die Druckempfindlichkeit der Organe, besonders der Leber, schwand gegen Ende der Behandlung, also noch während des Fiebers. Bei allen Fleckfieberkranken pathologisches Harnsediment: Erythrocyten, Leucozyten, granulierten Cylinder, starke Albuminurie, Epithelien.

Nach B 1034 schnell Säuberung des Harnsediments und rasche Beseitigung der Albuminurie; Blutbild nichts Besonderes. Die mit dem Präparat Behandelten kamen nach Absinken des Fiebers wieder zu Kräften, der Appetit stellte sich rascher ein, und die Kranken waren kürzere Zeit bettlägerig.

Zusammenfassung:

- 1.) B 1034 wird am vorteilhaftesten in Injektionsform verabreicht. Die benommenen Fleckfieberkranken wollen keine Medikamente einnehmen und spucken sie aus bzw. vertragen sie schlecht, da die Magenschleimhaut gereizt und Neigung zu Erbrechen vorhanden ist.
- 2.) B 1034 hat keinerlei Nebenwirkungen auf den Organismus und wird von den Kranken gut vertragen.
- 3.) B 1034 wirkt antitoxisch.
- 4.) Es verhütet eitrige Komplikationen,
- 5.) mildert oder beseitigt völlig Kopf-, Muskel-, Gelenk- und Gliederschmerzen.
- 6.) B 1034 bewirkt raschere Rückkehr der Kräfte nach Ablauf der Krankheit.
- 7.) B 1034 setzt die Sterblichkeit deutlich herab. Während in der gleichen Zeit bei gleichem Patientenmaterial und gleichen Infektionsverhältnissen die Sterblichkeit bei den Nichtbehandelten 16 % betrug, war sie bei den Behandelten 7,02 %.

Für den weiteren Verlauf der Versuche möchte Dr. Vetter das Präparat B 1034 vor allem in Ampullenform haben und bittet um Anfertigung von 5000 Ampullen zu 5 ccm der 20 %igen Lösung. Betont wird von Dr. Vetter besonders, dass die zweite, hier skizzierte Versuchsreihe nicht von ihm selbst, sondern von dem in Auschwitz verbliebenen Standortarzt; SS-Hauptsturmführer Dr. Wirths, durchgeführt worden ist, so dass die guten Resultate unabhängig durch zwei Prüfer erzielt worden sind. Dr. Vetter hat dann noch B 1034 bei Erysipel mit gutem Erfolg angewandt und gibt darüber folgende Darstellung:

Die Beobachtungen stützen sich auf 46 Fälle.

1. Versuchsreihe: 5 %ige Lösung äusserlich aufgepinselt. Verhütung von Komplikationen ohne wesentliche Abkürzung der Krankheitsdauer.

2. Versuchsreihe: Äusserlich 5 %ige Lösung, innerlich 3 x 2 Tabletten pro die. Keine Komplikationen. Maximale Krankheitsdauer bei schwersten Fällen 14 - 16 Tage, bei leichteren Fällen 7 - 11 Tage. Die akuten Symptome treten in milderer Form auf und überschreiten nicht die Zeit von 5 Tagen. Verträglichkeit von B 1034 bei innerer Verabreichung gut, ohne Nebenerscheinungen.

med. Dok.

Geplant ist noch eine dritte Versuchsreihe mit rein oraler Anwendung.

Dr. Vetter wird jedoch darauf hingewiesen, dass B 1034, besonders seiner roten Farbe wegen, für örtliche Anwendung bei Erysipel keine grösseren Aussichten habe. Es werden Dr. Vetter 20 Röhren Debenal mitgegeben, mit welchem Präparat er einen Vergleichsversuch machen will.

Mit Nitroakridinpräparat 3582-Granulat und auch in beschränktem Umfang mit Rutenol hat Dr. Vetter in Gusen bei Leichtkranken (nicht Fleckfieber, sondern Patienten mit anderen, zum Teil fieberhaften Erkrankungen, wie Grippe usw.)

Verträglichkeitsversuche durchgeführt. Er berichtet darüber folgendes:

Nitroakridinpräparat 3582 - Granulat.

Bei körperlich stabilen Patienten, auch wenn man es über mehrere Tage 3 mal täglich verabreicht, ist die Verträglichkeit gut, kein Erbrechen. Von allen Patienten, die in ihrem allgemeinen Kräftezustand reduziert sind, z.B. durch Grippe, wird Präparat 3582-Granulat dagegen schlecht vertragen, bei Beeinträchtigung des Magen-Darm-Traktes vollkommen schlecht. Hierbei ist es gleichgültig, ob das Granulat trocken oder mit Flüssigkeit eingenommen wird. Trotzdem sollen in Aussicht weitere Versuche, und zwar mit 3582-Granulat und Rutenol, gemacht werden, um nichts unversucht zu lassen. War die Erkrankung der für die Verträglichkeitsversuche herangezogenen Patienten zufällig mit Fieber verbunden, so ging das Fieber prompt zurück, so dass es nahe liegt, daran zu denken, dass das Präparat eine allgemeine fiebersenkende Wirkung hat. Dosierung: 3 mal 1 Teelöffel täglich wurde noch am besten vertragen. Bei 5 mal täglich 1 Teelöffel bereits am ersten Tag Brechreiz, Trockenheit im Munde, auch schon bei Leichtkranken. Bei 6 mal 1 Teelöffel Trockenheit in Mund und Rachen, Brechreiz, Hitze im Abdomen. Dauer der Verabreichung stets 3 Tage. In Versuchsreihe von 5 - 7 Tagen dasselbe charakteristische Bild: Kräftige Patienten vertragen 3 mal täglich 1 Teelöffel gut, während Patienten in schlechterem Allgemeinzustand (wie dies bei Fleckfieberkranken z.B. der Fall ist) über Trockenheit in Mund und Rachen, Erbrechen, Brechreiz, Durchfall, Hitze im Abdomen, Magendrücken, Verschlechterung des Allgemeinbefindens klagen.

Rutenol.

Zunächst erhielten 3 Kranke (kein Fleckfieber), davon 2 körperlich relativ stark, einer etwas schwächer, 5 Tage lang 3 mal täg-

*Bezeichnet über die Durchführbarkeit
des Nitroakridinpräparates über den
Mund von Dr. Vetter in Leipzig
am 12.12.1943.*

med 204

lich 1 Teelöffel (Verabreichung nach den Mahlzeiten). Am ersten Tag der Einnahme des Präparates klagten alle drei über schmerzhaftes Drücken in der Magengegend, wenn das Granulat trocken gegeben wurde. Das schmerzhaftige Magendrücken verschwand, wenn das Präparat mit grösseren Mengen warmer Flüssigkeit verabfolgt wurde. Bei allen Kranken konnte man in den ersten 5 Tagen eine Obstipation feststellen; in der folgenden präparatsfreien Zeit wurde der Stuhlgang wieder normal. Fieberkurve bei allen drei Patienten abgefallen. Die schlechte Verträglichkeit beschränkt sich anscheinend auf den Magen-Darm-Traktus; Harn und Blut o.B...."

Bericht über die Durchführung:
Quelle: Aktennotiz über den Besuch von Dr. Vetter in Leverkusen am 13.12.1943.

... "3.) Präparat 3582 u. Rutenol

Nachdem die Versuche mit Präparat 3582 bei Fleckfieber an insgesamt 50 Kranken ohne greifbares positives Ergebnis blieben (siehe Bericht über Besuche Dr. Veters in Leverkusen vom 8. Febr. 43 und 20. Mai 43) wurden Verträglichkeitsversuche mit 3582-Granulat und später auch mit Rutenol-Granulat an zwei Stellen unabhängig voneinander vorgenommen.

Die erste Stelle wird in Zukunft mit G. (Gusen) bezeichnet, die zweite mit A. (Auschwitz). Aus der Überlegung heraus, dass rein äusserlich gesehen, zwischen dem Zustand eines Fleckfieberkranken und dem eines an Lungentuberkulose leidenden Menschen weitgehende Ähnlichkeit vorhanden ist, wurden Patienten mit Lungen-Tbc. zur Durchführung der Verträglichkeitsversuche herangezogen und hierbei folgende Beobachtungen gemacht:

Dosierung: 3 mal täglich 1 Teelöffel 3582- bzw. Rutenol-Granulat durch 5 Tage, anschliessend 7 Tage Pause.
Verabfolgung mit reichlichen Mengen lauwarmer Flüssigkeit nach dem Essen.

Patienten, die von vornherein in desolatem Zustand, mit Magen-Darm-Störungen behaftet, die Präparate erhielten, vertrugen dieselben sehr schlecht. Klagen über Druckgefühl in der Magengegend, Erbrechen, Durchfall, allgemeine Übelkeit während der Zeit der Verabfolgung; in der präparatsfreien Zeit verschwinden diese Beschwerden.

Patienten, die in besserer körperlicher Verfassung waren und nicht unter Magen-Darm-Störungen litten, vertrugen die Präparate gut, litten während der ersten Tage unter vorübergehenden Erscheinungen vonseiten des Magens, in den darauffolgenden Zyklen blieben sie ohne jegliche Nebenerscheinungen.

med. Dr.

... (Text, mostly illegible due to bleed-through from the reverse side of the page)

... (Text, mostly illegible due to bleed-through from the reverse side of the page)

... (Text, mostly illegible due to bleed-through from the reverse side of the page)

... (Text, mostly illegible due to bleed-through from the reverse side of the page)

... (Text, mostly illegible due to bleed-through from the reverse side of the page)

... (Text, mostly illegible due to bleed-through from the reverse side of the page)

... (Vertical text on the right margin, possibly a page number or reference)

Da es nahe lag, ausser der reinen Magen-Darm-Verträglichkeit auch die Wirkung des Präparates an sich zu prüfen, wurden genaue Beobachtungen über Lungenbefund, Blutsenkung, Temperatur, Harn, Blutbild und Allgemeinzustand durchgeführt. Hierbei ergab sich folgendes:

Gruppe I : Schwache kachektische Kranke mit Magendarmstörungen zeigen subjektiv eine Besserung (Nachlassen bis Schwinden der Nachtschweisse. Verflüssigung des Auswurfs, Auswurfsmenge vergrössert, Herstellung des Selbstbewusstseins).

Gruppe II: Patienten in besserer körperlicher Verfassung, ohne Magen-Darm-Störungen: bereits nach kurzer Zeit Nachlassen der Nachtschweisse, Steigerung des Appetits bis zu starkem Hungergefühl, Verflüssigung des zähen Sputums, Auswurfsmenge vergrössert, Rückgang der Blutsenkungsreaktion, Gewichtszunahme, Anzahl der Koch-Bazillen im Gesichtsfeld fortlaufend geringer, später völliges Verschwinden.

Physikalisch über der Lunge weitgehende Besserung. Röntgenologisch (leider nur kleiner Röntgenapparat, daher schlechte Aufnahme), vorsichtig ausgedrückt, ebenfalls Besserung des Befundes und, soweit beurteilbar, Neigung zur Cirrhos. Beim Vergleich der in G. und A. durchgeführten Versuchsreihen ergibt sich folgendes: In G. wurden die Versuche mit 3582 laufend seit April ohne Unterbrechung durchgeführt, und es zeigte sich, dass bei konsequenter Weitergabe des Präparates 3582 oder Rutenol (5 Tage 3 mal täglich 1 Teelöffel, 7 Tage Pause) etwa vom 10. Zyklus ab der Umschwung im Zustand und Befund des Patienten offenbar wird und sich konsolidiert. (Bei 3 Fällen der Untersuchungsreihe in G., behandelt seit April 43, negatives Sputum seit Monaten, bis zum Tage des Berichts im Dezember) - In A. Abschluss der Präparateverabfolgung nach 5 Zyklen, d.h. 2 Monaten und lediglich anschliessend weiter Beobachtung. Der bereits in einigen Fällen sichtbare Umschwung blieb nicht konstant. Der in einigen Fällen ebenfalls negative Sputumbefund wurde wieder positiv. Lediglich die Gewichtszunahme und das bessere Allgemeinbefinden blieben bestehen.

Es muss hervorgehoben werden, dass in A. 21 positive Lungen-Tbc.-Kranke, in G. 23 positive Lungen-Tbc.-Kranke mit 3582- bzw. Rutenol-Granulat behandelt wurden, wobei jegliche andere Therapie (auch keine Essenzulage oder sonstiges) weggelassen wurde. In G. läuft ausserdem eine weitere Versuchsreihe von bisher 9 Fällen

med. Dok.
Bericht über die Lungen-Tbc. ...
Krankheitstherapie über den ...
nach von Herrn Dr. ... in ...
veröffentlicht am 15. Dezember 1943

Von den 3-wöchigen ...
Fällen aus die Seiten I und ...
(Anlage 1/2)

mit Rutenol-Granulat u. Pneumothoraxbehandlung. Über die Wirkungsweise von 3582- bzw. Rutenol-Granulat kann im Augenblick noch nichts positives ausgesagt werden. Womöglich verhält es sich so, dass lungentuberkulöse Menschen, die noch in einigermaßen Körperzustand genügend Abwehrkräfte von sich aus aufzubringen imstande sind, erfolgreich behandelt werden können, wobei dem Präparat vielleicht eine Schädigung des Bazillus oder der bei Lungen-Tbc. vorhandenen Mischflora zufiele. Die Begründung für diese Annahme wäre möglicherweise darin zu sehen, dass von vornherein in schwerstem Kachexiezustand zur Behandlung gelangende Patienten auf die Präparate letzten Endes nicht reagieren, so dass angenommen werden kann, dass die zur Besserung oder Heilung notwendigen Abwehrkräfte des Körpers nicht mehr vorhanden sind. Trotzdem nach dieser Ansicht die Abwehrkräfte des Körpers bei den beschriebenen Erfolgen eine Rolle spielen dürften und vom in vitro-Versuch, ähnlich wie beim Prontosil, nicht allzu viel zu erwarten ist wären Tier- bzw. Kulturversuche wünschenswert. Die klinischen Versuche laufen an beiden Versuchsstellen weiter.

Bericht über die Durchführung:
Quelle: Aktennotiz über den Besuch von Herrn Dr. Vetter in Leverkusen am 13. Dezember 1943

... "Dr. Vetter hat sowohl selbst als auch an einer anderen Stelle durch Hauptsturmführer Dr. Wirths die Versuche fortgesetzt und macht über die seit Mai 1943 erzielten Ergebnisse und Erfahrungen folgende Mitteilungen.

1.) Präparat B 1034.

Mit B 1034 ist eine dritte Versuchsreihe von insgesamt 69 Fällen durchgeführt worden. Diese 69 Fälle waren in 5 Gruppen eingeteilt. 4 von den Gruppen wurden parenteral und die letzte Gruppe oral nach folgender Aufstellung behandelt:

Gruppe	Dosierung	Zahl d. Fälle	Todesfälle
I	2x5ccm i.v. gleichz. Herzmittel	5	1
II	2x5ccm i.v. ohne "	5	∅
III	2x5ccm i.m. gleichz. Herzmittel	15	1 Gehirnkomp Abszessbild.
IV	2x5ccm i.m. ohne "	5	∅
V	3x10Tabl. per os ohne Herzmittel	39	5 (Komplikationen 1 Nephritis u. 1 Pneumonie)

Genauer Beobachtungsbericht folgt noch. Nachdem nunmehr in 3 voneinander unabhängigen Versuchsreihen mit über 200 Fällen die günstige Beeinflussung von Fleckfieberkranken sich erwiesen hat, beabsichtigt..."

Von dem 3-seitigen Dokument fehlen uns die Seiten 2 und 3. (Anlage V/b)

med Dok

mit Hygiene-Grundsatz u. Personalhygiene
 über die Virusgewinnung von 1955- bzw. 1956-
 Gewinnsatz kann in wissenschaftlich nicht postu-
 von angegeben werden. Wichtiges verfuhr zu sich
 so, dass langwierige bakterielle Kulturen, die noch
 in den Gewinnsatz 1955- bzw. 1956- Gewinnsatz
 Kulturen von sich aus nicht zu gewinnen sind,
 erfolgreich gemacht werden können, wobei der
 Präparat verfuhr eine Kombination des Kulturen
 über der bei Lungen- bzw. verfahrenen Methoden
 Kulturen. Die Gewinnung für diese Zwecke wird
 Kulturenweise durch zu tun, dass von vorn-
 herein in hochwertiger Kulturenmedium zur Ge-
 Gewinnung gelangene Kulturen auf die Kulturen
 letzten Jahre nicht rezelekt, so dass gewinn-
 von werden kann, dass die zur Gewinnung der
 Gewinnung notwendige Arbeitsstoffe des Körpers
 nicht sehr vorhanden sind. Trotzdem nach die-
 von Kulturen die Kulturen des Körpers hat
 den gewonnenen Kulturen eine Rolle spielen
 Kulturen und von in vitro-Kulturen, ähnlich wie
 beim Gewinnsatz, nicht alle viel zu erwarten ist
 von 1955- bzw. 1956- Gewinnsatz Gewinnsatz.
 Die Kulturen Kulturen werden an beiden Ver-
 nachstehen weiter.

... Der Verfasser hat sowohl selbst als auch an
 einer anderen Stelle durch Hauptgewinnung
 der Gewinn die Kulturen Kulturen und Kulturen
 über die seit 1955 bis 1956 Gewinnsatz
 und Kulturen folgende Kulturen.

1.) Gewinnung 1955
 1955 ist eine dritte Gewinnung von
 insgesamt 52 Kulturen Kulturen worden. Diese
 52 Kulturen waren in 5 Gruppen eingeteilt.
 4 von den Gruppen wurden Kulturen und die
 letzte Gruppe nach Kulturen Kulturen
 Kulturen:

Gruppe	Kulturen	Verfahren
I	25	Kulturen i.v. Kulturen
II	10	Kulturen i.v. ohne "
III	15	Kulturen i.v. Kulturen
IV	5	Kulturen i.v. ohne "
V	17	Kulturen i.v. ohne "

Gewinnung Beobachtungsbefund folgt noch.
 Nachher Kulturen in 5 Kulturen Kulturen
 Kulturen Kulturen mit über 200 Kulturen die Kulturen
 Kulturen Kulturen von Kulturen Kulturen sich er-
 Kulturen hat, Kulturen Kulturen...

berichtet über die Gewinnung
 Kulturen Kulturen über den Ge-
 Kulturen von Herrn Dr. Verfasser in de-
 Kulturen am 15. Dezember 1955

Von den Kulturen Kulturen
 Kulturen und die Kulturen 2 und 3.
 (Anlage V/10)

1955

Opfer des Versuches:

Aus den vorliegenden Unterlagen ist ersichtlich, daß 36 Versuchspersonen verstorben sind. (Die vollständige Anzahl der Todesfälle ist nicht bekannt).

In der Eidesstattlichen Erklärung des Dr. Wladyslaw TONDOS, vom 13. Juli 1947, ehemals Häftlingsarzt im KL-Auschwitz (Anlage Nr. 11), sind zehn Personen namentlich angeführt, die an den Folgen der Versuche verstorben sind. Eine Überprüfung der Unterlagen des ITS hat ergeben, daß alle zehn Personen im KL-Auschwitz an Lungen-Tbc verstorben sind. (Anlage 12)

C.) Beweismittel aus den hier vorliegenden KL-Häftlings-Unterlagen:

a) Haft im Lager:

Original-Konzentrationslager-Unterlagen liegen für den Versuchszeitraum vom KL-Dachau vollständig, vom KL-Auschwitz und KL-Mauthausen/Kdo. Gusen nicht vollständig vor.

b) Anwesenheit in der Versuchsstation:

Aus den Unterlagen des KL-Auschwitz teilweise, des KL-Dachau und KL-Mauthausen/Kdo. Gusen nicht nachweisbar.

c) Untersuchungen der Häftlinge:

Entsprechende Unterlagen vom KL-Auschwitz teilweise, vom KL-Dachau und KL-Mauthausen/Kdo. Gusen keine vorhanden.

D.) Quellenverzeichnis:

- 1) Schreiben des SS-Hauptsturmführer Dr. med. Hellmuth Vetter Dachau, an Dr. Otto Luecker Leverkusen-I.G.Werk (Wissenschaftliche Abteilung) vom 9.10.1941.
- 2) Aktennotiz der I.G.-Farben-Industrie AG über die Besprechung mit Herrn Dr. Vetter am 24.2.1943.
- 3) Bemerkungen über die Behandlung mit Präparat 3582/IGF/ bei Fleckfieber, Auschwitz, den 8. Februar 1943.
- 4) Aktennotiz der I.G.-Farbenindustrie AG vom 22.5.1943 über die Besprechung mit SS-Obersturmführer Dr. Vetter in Leverkusen am 20.5.1943.
- 5) Aktennotiz über den Besuch von Herrn Dr. Vetter in Leverkusen am 13. Dezember 1943 (zwei Dokumente).
- 6) Aktennotiz über die Besprechung mit Herrn Dr. Vetter am 19. November 1942.
- 7) Schreiben des SS-Hauptsturmführer Dr. med. Hellmuth Vetter, Gusen an Dr. Otto Luecker (I.G. Werk Leverkusen, Wissenschaftliche Abteilung) vom 29.5.1943.
- 8) Schreiben des Dr. Otto Luecker, (I.G. Werk Leverkusen, Wissenschaftliche Abteilung) an SS-Obersturmführer Dr. med. Hellmuth Vetter, Auschwitz SS-Revier, vom 21.11.1942.
- 9) Schreiben der I.G. Farbenindustrie betreffend Rutenol und Präparat 3582 bei Lungen-Tbc./Publikation Dr. Vetter, vom 28. Juni 1944.

med Dok

Verfahren des Versuchs

aus den vorliegenden Unterlagen ist ersichtlich, dass 36 Versuche versucht worden sind. (Die vollständige Anzahl der Versuche ist nicht bekannt.)

In der Kassenärztlichen Stellungnahme des Dr. Med. Dr. G. W. K. vom 13. Juli 1944, ebenfalls Kassenärztin im Kassenamt (Anlage 12), sind sechs Personen (Anzahl nicht bekannt), die an den Folgen der Versuche verstorben sind, genannt. Eine Überprüfung der Unterlagen des I.G. zeigt, dass diese sechs Personen im Kassenamt an Leber- und Nierenversagen sind. (Anlage 13)

2.) Bestätigung aus den hier vorliegenden Kassenunterlagen

Die Kassenärztlichen Unterlagen liegen für den Versuchsbereich von Kassenärztin Dr. G. W. K. vor. Diese Unterlagen sind Kassenärztin Dr. G. W. K. nicht bekannt.

Aus den Unterlagen der Kassenärztin Dr. G. W. K. sind die Kassenärztin Dr. G. W. K. nicht bekannt.

Entsprechende Unterlagen von Kassenärztin Dr. G. W. K. sind, von Kassenärztin Dr. G. W. K. nicht bekannt.

Diese Unterlagen sind, von Kassenärztin Dr. G. W. K. nicht bekannt.

- a) Bestätigung aus den hier vorliegenden Kassenunterlagen
- b) Bestätigung in der Voruntersuchung
- c) Untersuchungen der Kassenärztin

Verfahren des Versuchs

1) Schreiben des I.G. an den Leiter des I.G. vom 10.10.1944.

2) Kassenärztin Dr. G. W. K. vom 13. Juli 1944.

3) Kassenärztin Dr. G. W. K. vom 13. Juli 1944.

4) Kassenärztin Dr. G. W. K. vom 13. Juli 1944.

5) Kassenärztin Dr. G. W. K. vom 13. Juli 1944.

6) Kassenärztin Dr. G. W. K. vom 13. Juli 1944.

7) Kassenärztin Dr. G. W. K. vom 13. Juli 1944.

8) Kassenärztin Dr. G. W. K. vom 13. Juli 1944.

9) Kassenärztin Dr. G. W. K. vom 13. Juli 1944.

1000 204

- 10) Tabelle über Behandlung von Tbc-Kranken mit "Rutenol" und "3582".
- 11) Eidesstattliche Erklärung des Dr. Wladyslaw Tondos, vom 13.7.1947, ehemals Häftlingsarzt in KL-Auschwitz.
- 12) Eidesstattliche Erklärung des Dr. Wladyslaw Tondos, vom 13.7.1947 (Überprüfungsergebnis des ITS).
- 13) "Die Nationalsozialistischen Gewaltverbrechen" von Reinhard Henkys, Kreuz-Verlag Stuttgart-Berlin 1964.
- 14) Krankenblätter des Häftlingskrankenbaues des KL-Auschwitz.

1947 204

- 10) Tabelle über Behandlung von Tbc-Kranke
mit "Röntgen" und "SST".
- 11) Kassenärztliche Erklärung des Dr. Wladyslaw
Zander, vom 17.7.1941, ausweis Häftlingsarzt in
Kl.-Anstalt.
- 12) Kassenärztliche Erklärung des Dr. Wladyslaw
Zander, vom 17.7.1941 (Bezugsgegenstand des
128).
- 13) "Die Häftlingsärztlichen Dienstver-
brecher" von Reinhold Hantsch, Krens-Verlag
Stuttgart-Berlin 1941.
- 14) Kassenärztliche Erklärung des Häftlingsarztes
des Kl.-Anstalt.

med 204

Anlage III

ODPIS NI-12451A

8. Februar 1943.

/ bei Fleckfieber

Die Behandlung

lung der Dis-

esser Zeit er-

die Kranken im

ten schlecht ver-

elben Liter heis-

arten jedoch auch

gar recht hefti-

des zu vermeiden

jedoch auch die-

ttige und häufig

instellten. Das

gliche Art ver-

l täglich je ei-

er zum Nachspü-

im Verlauf

Präparat nur

und Brennen der

breichung an-

ppen beobachtet.

ülle mit Erbre-

wurde und nur

rken konnte. In

ender Durchfall

Fleckfieberkran-

g der Kur, 8%

6 an Herzmuskel-

plikationen /Mye-

getretenen Fie-

e. Unter den U-

1

25 Anlage III

DOCUMENT NO. NI - 940
OFFICE OF CHIEF OF COUNSEL
FOR WAR CRIMES

(Seite 1 des Originals)

Dr. med. u. o. l. n. u. h. Vetter

Dachau, den 9. Oktober 1941

Lieber Herr Dr. Luecker!

Ver-
sund
veran-
lasst.

Ich erhielt bereits vor einigen Tagen Ihr Schreiben von 4.10.41 und kann Ihnen hierzu mitteilen, dass ich die ärztlichen Jahrbücher, soll heißen "Arzte-Jahrbuecher" 2 bzw. 3 Kollegen hier im Lager zugesagt hatte bzw. versprochen hatte, mich darum zu bemühen. Wenn Sie also so freundlich sein wollten

beantw.
13.10.
41.

mir der B.Z. meine Adresse uebermitteln wollten, damit sie die Buecher hierher schickt, so waere ich Ihnen sehr dankbar. Es handelt sich im uebrigen um die Herren Dr. Kuthig, Dr. Kuelikerstaedt und Dr. Baber.

Ueber die von mir angesetzten Versuchsreihen mit den verschiedenen Sulfonamid-Präparaten moechte ich im augenblick noch nichts abschliessend sagen. Soviel kann jedoch schon bekanntgegeben werden:

1. Die Eleudron-Zäpfchen duerften fuer einen allgemeinen Gebrauch nicht in Frage kommen, da die von ihnen ausgehende Wirkung ungenuegend erscheint.
2. Ueber die sulfopyridin-Zäpfchen kann ich im Augenblick noch kein Urteil abgeben, hoffe jedoch in einiger Zeit auch hier so weit zu sein, dass ich Ihnen einen Bescheid zukommen lassen kann.
3. Die Versuchsreihen mit einerseits Eleudron-Suppositorien und andererseits Sulfopyridin-Suppositorien bei Pneumonien laufen; eine vorläufige, geschweige denn endgueltige Beurteilung; ist mir in Augenblick auch noch nicht moeglich.

- 1 -

med. Dok.

Anlage III

ODPIS NI-12451A

9. Februar 1943.

20

DOCUMENT NO. NI - 9404
CONT'D

(Seite 1 des Originals Fortsetzung)

4. Wir haben mit grosstem Erfolg an Stelle der rec-
talen Zerpfechenform eine selbst hergestellte Loesung
verwendt und gingen dabei folgendermassen vor: 7 bzw.
10 Tabletten wurden in 50 ccm lauwarmen Leitungswasser
zur Auflöesung gebracht und sodann in Faellen von Pneu-
monie und anderen hochfieberhaften Erkrankungen per
Klysur verabfolgt. Die Wirkung dieser rectalen Eicu-
dronklysmen einer Loesung von 3,5 bzw. 5 gr. auf ein-
mal, bzw. in schwereren Faellen mehrmalige Wiederho-
lung dieser Dosen, entsprach der Tablettenbehandlung
per os. Es trat nicht nur Temperatursenkung, sondern
auch eine ganz erhebliche Besserung des Allgemeinzustandes,
wie wir es sonst nur bei der oralen Behand-
lung beobachten konnten, ein. Ich wiederhole nochmal
das, was ich Ihnen bereits im Urlaub berichtete, nach-
lich, dass wir mit der Eicudronbehandlung; vorzugsweise
abends beginnen, um dann gegebenenfalls im Laufe des
naechsten bzw. uebernaechsten Tages die gleiche Behand-
lung fortzusetzen.

Ich bitte, diese Mitteilung selbstverstaendlich vertrau-
lich zu behandeln und diese neue Methode nachpruefen zu
lassen.

Durch meine heutige Mitteilung eruebrigt sich zunaechst
ein Brief an Herrn Dr. Funte, den ich im uebrigen hier-
durch herzliche Gruesse bestelle. Nach Abschluss der
begonnenen Versuchsreihen werde ich selbstverstaendlich
weiteres von mir hoeren lassen. Zum Schluss noch die
Mitteilung, dass ich eventuell mit einer Versetzung rech-
nen muss; ich werde rechtzeitig Nachricht geben.

- 2 -

16

Med Doc

/ bei Fleckfieber

Die Behandlung

lung der Dis-

esser Zeit er-

die Kranken im

ten schlecht ver-

elben Liter heis-

arten jedoch auch

gar recht hefti-

es zu vermeiden

jedoch auch die-

stige und haeufig

stellten. Das

gliche Art ver-

taetlich je ei-

er zum Nachspü-

im Verlauf

Präparat nur

und Brennen der

breichung an-

ppen beobachtet.

Fälle mit Erbre-

wurde und nur

rken konnte. In

ender Durchfall

Fleckfieberkran-

g der Kur, 8%

6 an Herzmuskel-

plikationen /Mye-

getretenen Fie-

e. Unter den U-

Anlage III

ODPIS NI-12451A

Februar 1943.

/ bei Fleckfieber

. Die Behandlung

lung der Dis-

esser Zeit er-

die Kranken im

ten schlecht ver-

elben Liter heis-

arten jedoch auch

ger recht hefti-

es zu vermeiden

Jedoch auch die-

ttige und häufig

stellten. Das

gliche Art ves-

l täglich je ei-

er zum Nachspü-

r im Verlauf

Präparat nur

and Brennen der

breichung an-

ppen beobachtet.

ülle mit Erbre-

wurde und nur

rken konnte. In

ender Durchfall

Fleckfieberkran-

g der Kur, 8%

6 an Herzmuskel-

plikationen /Mye-

getretenen Fie-

e. Unter den U-

DOCUMENT NO. NI - 9404
CONTINUED

(Seite 2 des Originals Fortsetzung)

Und nun bitte ich Sie, Herrn Dr. Mertens, Herrn Dr. Schnuocke, Herrn Dr. Haberlandt, Herrn Dr. Straube und alle anderen Bekannten von mir auf das herzlichste zu grüßen.

Indem ich Ihnen und Ihrer Familie alles Gute wuensche verbleibe ich mit heil Hitler

Ihr

Gen. Vetter

(Seite 3 des Originals)

SS - Feldpost

Herrn Dr. Otto Luecker
Leverkusen - I. O. Werk
Stempel: Dachau
10.10.41 -

Leverkusen / Rhein
Stempel: Feldpost
K. 2

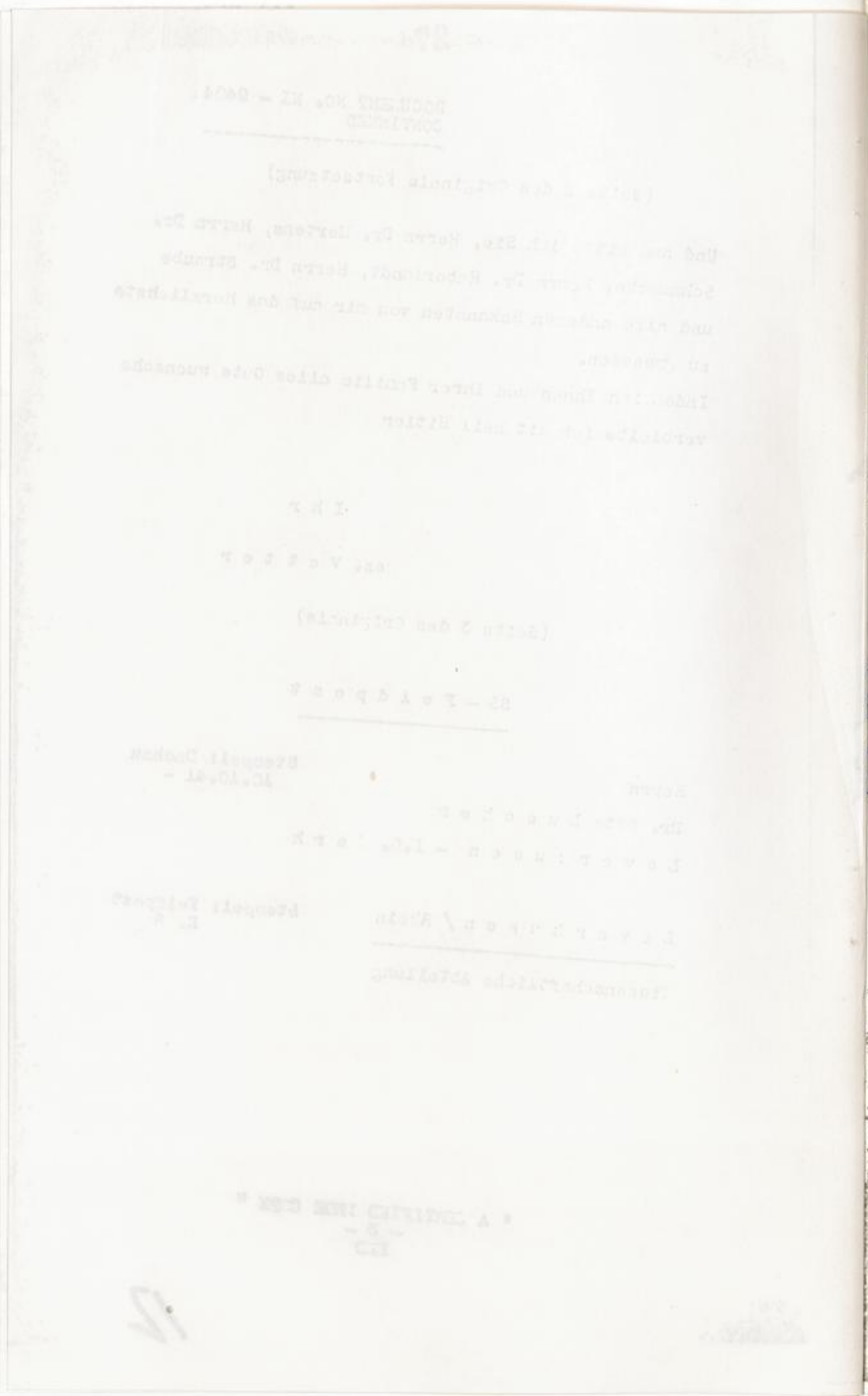
Wissenschaftliche Abteilung

3 & CERTIFIED TRUE COPY
- 3 -
ED

12

med. Dok

10) Tabelle über Behandlung von TBS-Kranken
mit "Antonal" und "Kortel"
Vortrag des Dr. Wischniew
ehemals Häftling Nr. 12345
Vortrag des Dr. Wischniew
Überprüfungsprotokoll des
russischen Geheimsicherheits-
dienstes, Krasnodar-Verlag
Häftlingsbibliothek



Bred. Pol

11

Anlage III

ODPIS NI-12451 A

9. Februar 1943.

bei Fleckfieber

Die Behandlung

lung der Dis-

ieser Zeit er-

die Kranken im

ten schlecht ver-

elben Liter heis-

arten jedoch auch

ger recht hefti-

es zu vermeiden

Jedoch auch die-

ftige und häufig

instellten. Des

gliche Art ves-

l täglich je ei-

er zum Nachspü-

im Verlauf

Präparat nur

and Brennen der

breichung an-

ppen beobachtet.

Pülle mit Erbre-

wurde und nur

rken konnte. In

ender Durchfall

Fleckfieberkran-

g der Kur, 8%

6 an Herzauskel-

plikationen /Mye-

getretenen Pie-

e. Unter den U-

2

51

Anlage I.

DOCUMENT NO. 12-5610
OFFICE OF CHIEF OF COUNCIL
FOR WAR CRIMES

NI - 9410

(Seite 1 des Originals)

II

24.2.1943

A k t o n n o t i z

ueber die Besprechung mit Herrn Dr. V o t t e r am

24. Febr. 43.

Ättronkridin-Präparat 3682.

Dr. Votter hat inzwischen eine Versuchsreihe mit 50 Fleckfieber-Fällen abgeschlossen. Es handelte sich ausnahmslos um Frühfälle, die bereits am ersten, spätestens am zweiten Tage in seine Behandlung kamen.

Dosierung:

Zunächst wurden 3 x 2 Tabletten zu 0,25 g täglich (morgens, mittags und abends) versucht. Da die Verträglichkeit vom Magen her sehr zu wünschen übrigliess, wurde auf 6 x 1 Tablette übergegangen, schliesslich zurückgegangen auf 3 x 1 Tablette. Auch hierbei Verträglichkeits-Schwierigkeiten, deshalb auch Versuche mit gleichzeitiger Flüssigkeitsgabe, rectal (Klysm.) und mit Oblaten. Die Dauer der Anwendung betrug bis zu 5 Tage, wenn das Präparat nicht vorher aus Verträglichkeitsgründen abgesetzt werden musste.

Die Verträglichkeit wird allgemein als sehr schlecht beurteilt. Es trat ein die Patienten stark schwachen- des Erbrechen ein; das Klysm. verursachte starke Durchfälle mit Tonemen, bis zu 16 Stuehlen pro Tag. In ganzen gesehen, trat das Erbrechen bei 78 % der Fälle ein. Die Patienten klagten ausserdem ueber starkes Brennen in Mund und Rachen nach Einnahme der Tablet-

41

med. Dok.

8. Februar 1943.

/ bei Fleckfieber

(Seite 1 des Originals, Forts.)

ten, das oft lange anhält.

Mortalitätsziffer:

Bei dieser Behandlung starben von den 50 Fällen 15 = 30%, und zwar 22 % nach Beendigung der Kur und 8 % noch während der Kur.

Temperatur:

Bei 74 % der Fälle ging die Temperatur am 3. - 4. Tag zurück auf 37 - 38° und bei 12 % zur Norm am Schluss der Kur, d.h. etwa am 7. Tag. Bei 14 % ergab sich keine Beeinflussung der Fieberkurve.

Exanthe:

Die bei dem Präparat in Gegensatz zu B 1034 beobachtete günstige Wirkung auf das Fieber blieb jedoch ohne Einfluss auf die sonstigen Krankheitserscheinungen. Das Exanthe ging nur in leichten Fällen nach etwa 4 Tagen zurück. In den schweren Fällen blieb es bis zu 10 Tagen nach Rückgang des Fiebers bestehen.

Allgemeine Symptome:

Auch auf die sonstigen Symptome blieb die Behandlung ohne Einfluss. Die Schwellung von Milz und Leber blieb bestehen, dasgleichen die mangelhafte Herzfunktion (weicher Puls, Blutdrucksenkung) durch Herzmuskelschwächung. Unter 3582 blieben 62 % bei Bewusstsein und 23 % erlangten das Bewusstsein während der Kur zurück. Schwächung der Sehkraft und des Gehörs ergab sich bei fast allen Patienten. In Blutbild wurde keine Besserung beobachtet, auch blieb der pathologische Sedimentbefund des Harns bestehen.

In ganzen genommen, sieht Dr. Vetter auf Grund seiner

t. Die Behandlung
llung der Dis-
leser Zeit er-
die Kranken im
ten schlecht ver-
elben Liter heis-
rten jedoch auch
ger recht hefti-
es zu vermeiden
jedoch auch die-
ftige und häufig
nstellten. Das
gliche Art ves-
t täglich je ei-
er zum Nachspü-
im Verlauf

Präparat nur
and Brennen der
breichung an-
ppen beobachtet.
Fülle mit Erbre-
wurde und nur
rken konnte. In
ender Durchfall
Fleckfieberkran-
g der Kur, 8%
6 an Herzmuskel-
plikationen /Mye-
getretenen Fie-
e. Unter den U-

Anlage III

ODPIS NI-12451 A

53 DOCUMENT NO. NI-5410 CONT'D.

8. Februar 1943.

(Seite 1 des Originals, Forts.)

3/ Beobachtungen des Praeparat bei Fleckfieber als wertlos an. Ein gewisser

bei Fleckfieber

(Seite 2 des Originals)

Einfluss auf die Temperaturkurve sei zwar unverkennbar, jedoch wurden die allgemeinen Krankheits Symptome im Gegensatz zu den Erfahrungen mit B 1034 im vergangenen Jahr nicht beeinflusst. Die Mortalitaet mit 30 % bei diesen 50 Faellen entsprach daher praktisch auch der Mortalitaet von unbehandelten Faellen im vergangenen Jahr, die 36 % betragen hat.

t. Die Behandlung
llung der Dis-
ieser Zeit er-
die Kranken im
ten schlecht ver-
elben Liter heis-
arten jedoch auch
ger recht hefti-
ees zu vermeiden
jedoch auch die-
ftige und haeufig
nstellten. Des
gliche Art ves-
tueglich je ei-
er zum Nachspu-
im Verlauf

Praeparat B 1034.

Mit Ruoehtsicht auf die oben beschilderten Erfahrungen mit Praeparat 3682 hat sich Dr. Vetter entschlossen, die Versuche mit B 1034 wieder fortzusetzen. Im vergangenen Jahr waren als Kurdosie 37.5 g gewaehlt worden, naechlich

5 Tage lang, 30 Tabl. zu 0.25 g x 7,5 g pro Tag
oral und per Klyma.

Um zu schon, ob die Gesamtkurdosis vielleicht etwas erniedrigt werden kann, hat Dr. Vetter drei kleine Versuchsreihen unter folgender Dosierung in Aussicht genommen:

Präparat nur
and Brennen der
breichung an-
open beobachtet.
ülle mit Erbre-
wurde und nur
rken konnte. In
ander Durchfall
Fleckfieberkran-
g der Kur, 8%
6 an Herzmuskel-
plikationen /Mye-
getretenen Fie-
e. Unter den U-

- 1.) 2,5 g per os u. 2,5 g rectal - 5 g pro Tag, 5 Tage lang; Gesamtdosis 25 G.
- 2.) 3 mal taeglich 1 Ampulle intravenos - 3 g pro Tag, 5 Tage lang; Gesamtdosis 15 G.
- 3.) Dasselbe wie 2.), aber intramuskulaer.

Je nach Ausfall des Versuchs bei intramuskulaerer Anwendung evtl. Erhoehung der Dosis.

43

10) Tabelle über Behandlung von The-Kernen
 als "The-Kern" und "The-Kern".
 Klärung des Dr. Wiesner
 ebenfalls Klärung des
 Klärung des Dr. Wiesner
 (Überprüfungsprotokoll des
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner

11) Tabelle über Behandlung von The-Kernen
 als "The-Kern" und "The-Kern".
 Klärung des Dr. Wiesner
 ebenfalls Klärung des
 Klärung des Dr. Wiesner
 (Überprüfungsprotokoll des
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner

12) Tabelle über Behandlung von The-Kernen
 als "The-Kern" und "The-Kern".
 Klärung des Dr. Wiesner
 ebenfalls Klärung des
 Klärung des Dr. Wiesner
 (Überprüfungsprotokoll des
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner

13) Tabelle über Behandlung von The-Kernen
 als "The-Kern" und "The-Kern".
 Klärung des Dr. Wiesner
 ebenfalls Klärung des
 Klärung des Dr. Wiesner
 (Überprüfungsprotokoll des
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner

14) Tabelle über Behandlung von The-Kernen
 als "The-Kern" und "The-Kern".
 Klärung des Dr. Wiesner
 ebenfalls Klärung des
 Klärung des Dr. Wiesner
 (Überprüfungsprotokoll des
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner

15) Tabelle über Behandlung von The-Kernen
 als "The-Kern" und "The-Kern".
 Klärung des Dr. Wiesner
 ebenfalls Klärung des
 Klärung des Dr. Wiesner
 (Überprüfungsprotokoll des
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner
 Klärung des Dr. Wiesner

Handwritten notes or signatures at the bottom of the page.

Vertical handwritten text on the right edge of the page.

Anlage III

ODPIS NI-12451 A

64

DOCUMENT NO. NI-9410 CONT'D.

(Seite 2 des Originals, Forts.)

Fleckfieberimpfstoff E.

Dr. Vetter hat am 17. 12. 1942 von unseren Freunden in Krakau 500 Portionen Fleckfieberimpfstoff der Partie 535 erhalten, wobei es sich jedoch nicht um den gemischten Impfstoff EM gehandelt hat, der ihm von Abteilung E in Aussicht gestellt worden war, sondern um den Impfstoff E. Hiernit wurden 500 Personen geimpft, abgesehen von einigen Haoptlingen (Krankenpfleger) nur Angehörige der Truppe.

Die Verträglichkeit war einwandfrei, keinerlei ungewöhnliche Reaktionen.

Von diesen 500 Personen wurden ca 20 (Zahl war nicht genau notiert) fleckfieberkrank, die aber die Krankheit gut überstanden, selbst diejenigen, die in vorgerücktem Alter standen und einen schweren Verlauf der Erkrankung hatten.

Der Versuch wird dahin beurteilt, dass die Impfung ihren Zweck erreicht hat.

" A CERTIFIED TRUE COPY "

- 4 -

E N D

44

9. Februar 1943.

/ bei Fleckfieber

t. Die Behandlung

llung der Dis-

ieser Zeit er-

die Kranken im

ten schlecht ver-

elben Liter heis-

arten jedoch auch

ger recht heftig-

es zu vermeiden

Jedoch auch die-

ftige und häufig

stellten. Das

gliche Art ves-

l täglich je ei-

er zum Nachspü-

r im Verlauf

Präparat nur

and Brennen der

breichung an-

ppen beobachtet.

Pülle mit Erbre-

wurde und nur

rken konnte. In

ender Durchfall

Fleckfieberkran-

g der Kur, 8%

6 an Herzmuskel-

plikationen /Mye-

getretenen Fie-

e. Unter den U-

Med Dok

ODPIS NI-12451A

Auschwitz, den 8. Februar 1943.

Bemerkungen über die Behandlung mit Präparat 3582 /198/ bei Fleckfieber

Insgesamt wurden 50 Kranke mit Präparat 3582 behandelt. Die Behandlung wurde so zeitig wie möglich eingeleitet, nach Feststellung der Diagnose. Die Kur hatte eine Dauer von 5 Tagen, während dieser Zeit erhielt jeder Patient je 2 Tabletten 3 mal täglich. Da die Kranken im allgemeinen die Verabreichung des Präparates in Tabletten schlecht vertrugen - wurde die gleiche Dosis späterhin in einem halben Liter heißen Wassers aufgelöst verabreicht. Die Kranken reagierten jedoch auch darauf ungünstig - es traten Erbrechen auf, häufig sogar recht heftige, die die Patienten bedeutend entkräftigten. Um dieses zu vermeiden wurde das Präparat den Kranken per clysmata zugeführt. Jedoch auch diese Art der Verabreichung wurde aufgegeben, da sich heftige und häufig schmerzliche Diarrhöen mit etwa 15 Stühlen täglich einstellten. Das Präparat konnte also nur auf eine, den Patienten erträgliche Art verabreicht werden - und zwar erhielten die Kranken 6 mal täglich je eine Tablette in Oblatenform mit reichlich heißem Wasser zum Nachspülen. Die Tagesration betrug 3 gr, insgesamt also 15 gr im Verlauf der Kur.

Im allgemeinen wurde beobachtet, dass die Kranken das Präparat nur schwer vertragen können. Sie klagten über Bitterkeit und Brennen der Zunge und des Gaumens, das längere Zeit nach der Verabreichung anhält. In 2 Fällen wurde sogar ein Anschwellen der Lippen beobachtet. Die Kranken reagierten auf das Präparat in 78% aller Fälle mit Erbrechen, so dass eine Menge des Präparates mit erbrochen wurde und nur eine geringe Menge verschluckt und im Körper weiterwirken konnte. In einem Drittel der Fälle wurde ein leichter vorübergehender Durchfall beobachtet. Von den 50 mit Präparat 3582 behandelten Fleckfieberkranken verstarben 15, also 30%, davon 22% nach Beendigung der Kur, 8% während ihrer Dauer. Von den 15 verstorbenen starben: 6 an Herzmuskelschwäche, 6 wegen toxischer Kachexie, 2 wegen Hirnkomplikationen (Myelitis, Enzephalitis), 1 wegen eines in der Folge aufgetretenen Fiebers, dessen Ursprung nicht festgestellt werden konnte. Unter den U-

10/10/10

The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that every entry should be supported by a valid receipt or invoice. This ensures transparency and allows for easy verification of the data.

In the second section, the author details the various methods used to collect and analyze the data. This includes both manual and automated processes. The goal is to ensure that the data is as accurate and reliable as possible.

The third part of the document focuses on the results of the analysis. It shows that there is a clear trend in the data, which is consistent with the initial hypothesis. This finding is significant as it provides strong evidence for the proposed model.

Finally, the document concludes with a summary of the findings and a list of recommendations for future research. It suggests that further studies should be conducted to explore the underlying causes of the observed trends.

Page 106

berlebenden wurde als Komplikation in einem Fall eine Parotitis und in einem Fall Meningismus beobachtet.

Das Präparat 3582 zeigte einen deutlichen Einfluss auf den Fieberverlauf. Bei 74% der Fälle ging die Temperatur am 3. bis 4. Tage der Behandlung zurück, bei 12% sank die Temperatur zum Schluss der Kur zur Norm, bei dem übrigen 14% wurde keinerlei Beeinflussung der Fieberkurve beobachtet. Der Rückgang des Fiebers blieb auf dem Verlauf der übrigen Krankheitserscheinungen ohne Einfluss. Es blieb die Trockenheit der Zunge, Somnolenz und Appetitmangel. Bei 3 Kranken führte der vorzeitige Temperatursturz zum Tode infolge Schwächung des Herzmuskels. Das Exanthem ging in leichten Fällen schon nach 4 bis 5 Tagen zurück, bei schweren Fällen hielt es recht lange an, in einem Fall sogar 10 Tage nach Rückgang des Fiebers. Mit dem Verschwinden des Exanthems trat die typische Hautabschuppung mit Hautjucken auf. Während der Kur mit Präparat 3582 zeigten die beim Fleckfieber typischen Kopf-, Gelenk- und Muskelschmerzen einen milden Charakter. Die Trockenheit der Mundhöhle, der Zunge und des Gaumens blieb unverändert.

Im Verlauf eines jeden Fleckfieberfalles tritt infolge toxischer Einwirkung eine Degeneration des Herzmuskels auf. Dies lässt sich bereits am 6. Krankheitstage auskultatorisch feststellen. Die Herztöne werden dumpf, der Puls weich, mässig- oder schwach gespannt. Der Blutdruck ist bedeutend erniedrigt. Diese Erscheinungen traten bei der Behandlung mit Präparat 3582 in der gleichen Weise auf.

Die typische Schwellung der Milz und der Leber ging infolge der Kur nicht zurück. 62% behandelten Kranken blieb in der Behandlungszeit bei Bewusstsein. 26% erlangte das Bewusstsein während der Kur wieder, 12% blieb während der ganzen Krankheitsdauer in bewusstlosem Zustande. Bemerkenswert ist, dass 66% der Kranken während der ganzen Krankheitsdauer in einem Zustand der Somnolenz verblieben. Vorübergehende Schwächung der Sehkraft und besonders des Gehörs trat fast bei allen Patienten auf.

Die Blutuntersuchung auf Senkung und Leukocytose vor und nach der Kur zeigte nichts bemerkenswertes. Die Leukocytenzahl war verschieden,

[Faint, illegible text, possibly bleed-through from the reverse side of the page]

ms. B. 1. 1. 1.

zist von 4000 bis 8000. Der geringen Zunahme der Lymphocyten und Stabkernigen im Blutbild zum Schluss der Behandlung ist keine Bedeutung beizumessen.

Die typische Nephrose mit Eiweiss im Harn, geringer Zahl von Leucocyten und Krythrocyten und pathologischen Bestandteilen im Sediment, d. h. granulierten Zylindern und Epithelien/ blieben vor und nach der Behandlung bestehen.

Im allgemeinen ist also gestzustellen, dass das Präparat keinen Einfluss auf den entzündlichen Krankheitsprozess ausübt. Trotz raschem Temperaturrückgang nach 8 bis 12 Tagen Krankheitsdauer blieben die allgemeinen Krankheitserscheinungen bestehen, die Rekonvaleszenz war von langer Dauer. Die Trockenheit der Zunge, der unangenehme bittere Geschmack im Munde, Appetitlosigkeit und ein beschleunigter Puls mit dumpfen Herztönen verblieben sogar bis zu einer Woche nach Rückgang der Temperatur. Es ist daraus zu schliessen, dass der Abfall der Temperatur einen Rückgang der entzündlichen Erscheinungen nicht bedingt.



Z oryginalem zgodny

Jan Schn
Sędzia Okręgowy Sierdzy
Jan Schn

- END -

Handwritten note on the left margin: "nicht Dok"

age 4/a

(Seite 4 des Originals-Fortsetzung)

auf Grund der bisherigen mangelhaften Ergebnisse mit Sulfonamiden dringend abgeraten; die bewährte Malaria-therapie mit Atobrin und Plasmochin zu verlassen.

75 Anlage IV
 4
 DOCUMENT No. NI-9417
 OFFICE OF CHIEF OF CONSUL FOR WAR CRIMES

Platz Nr. 11

Leverkusen, am 22. Mai 1943

A k t e n n o t i s

über die Besprechung mit Herrn SS-Obersturmführer Dr. V e t t e r
 in Leverkusen am Donnerstag, den 20. Mai 1943.

Dr. Vetter kam von Gießen über Ansbach und Berlin und berichtete
 zunächst über die neue Versuchsreihe mit B 1034 bei Fleckfieber
 in Ansbach:

"Insgesamt wurden bisher mit Präparat B 1034 57 Kranke behan-
 delt. Das Präparat wurde möglichst frühzeitig nach dem Erkennen
 der Krankheit (meist noch vor Auftreten des Exanthems, d.h. bis
 spätestens 3. oder 4. Tag) angewendet. Die Dauer der Applikation
 betrug 5 aufeinanderfolgende Tage. Die Verabreichung erfolgte auf
 drei Arten

- 1.) intravenöse Injektion (3 mal täglich 1 Ampulle)
- 2.) intramuskuläre Injektion (3 mal täglich 1 Ampulle)
- 3.) orale Verabreichung (10 Tabl. per Klyema, 10 Tabl. per os.

Die Kranken vertrugen Präparat B 1034 in allen Formen der Ver-
 abreichung vollkommen gut. Bei der Injektion durchdringt das
 Präparat die Gewebe rasch. Schon 20 Minuten nach der Injektion
 kann man eine Rötung der Haut und der Schleimhäute beobachten.
 Bei der peroralen Verabreichung und bei der Verabreichung per
 Klyema tritt Rötung der Haut und Schleimhäute nicht auf. Bei
 oraler Verabreichung verlässt ein Teil des nicht resorbierten
 Präparates den Organismus mit den Faeces, welche rötlich ver-
 färbt sind. Trotzdem konnte in der therapeutischen Wirkung des
 Präparates kein Unterschied festgestellt werden; das Präparat
 wirkt bei der parenteralen sowie bei der Verabreichung per os

med Doc

r
b-
n
ach-
it
er
e
hen,
nde
en-
nt :
nd
mer
it
ten,
ge-
meine

Handwritten notes at the top of the page, including the number '25' and some illegible text.

Section 1: Introduction and purpose of the document, mentioning 'Handwritten' and 'document'.

Section 2: Description of the subject matter, mentioning 'document' and 'information'.

Section 3: Further details and context, mentioning 'document' and 'information'.

- Numbered list of items: 1. Information regarding... 2. Information regarding... 3. Information regarding... 4. Information regarding...

Handwritten mark or signature at the bottom of the page.

(Seite 4 des Originals-Fortsatzung)

auf Grund der bisherigen mangelhaften Ergebnisse mit Sulfonamiden dringend abgeraten; die bewährte Malaria-therapie mit Asoobrin und Plasmochin zu verlassen.

DOCUMENT No. NI-9417-cont'd

(Seite 1 des Originals-Fortsatzung)

in der gleichen Weise (zu berücksichtigen ist allerdings, dass pro Tag parenteral 3 g, per os u. rectal 5 g gegeben wurden). Bei den benannten Patienten ist es von Vorteil, das Präparat parenteral zu verabreichen. Auch diese Kranken vertragen das Präparat gut. Oral wurden Erbrechen oder Nausea nicht beobachtet. Nur in einigen Fällen wurden vorübergehende Durchfälle festgestellt. Die Tabletten wurden von den Patienten entweder in warmem Wasser aufgelöst oder in ungelöstem Zustand eingenommen. Bei der Verabreichung per Klysmen war es nötig, die Tabl. in ungefähr 1/6 Liter warmen Wassers aufzulösen.

Von den 57 mit dem Präparat behandelten Patienten verstarben 4 und zwar einer an Encephalitis und 3 an Darmmuskelschwäche. Bei den Gesunden traten, abgesehen von einem Fall von Peritonitis, keinerlei Komplikationen auf.

B 1034 ist nicht nur selbst intramuskulär ausgezeichnet verträglich, sondern verbessert auch noch bei den Patienten die Verträglichkeit gegenüber anderen intramuskulären Injektionen (Kampferool). Es entstehen keine Abszesse.

Keine Vormorsung; der Krankheitsverlauf, kein Einfluss auf das Fieber. Fieberverlauf typisch; Absinken zwischen 12. und 14. Krankheitstag.

Die Kranken bemerkten, genau wie bei der ersten grossen Versuchsserie, ein Verschwinden des unangenehmen Geschmacks im

(Seite 2 des Originals)

Munde nach Einnahme von B 1034 (auch bei parenteraler Verabreichung). Die Zunahme der Kranken war weniger belegt, und die Schleimhäute im Vergleich zu den unbehandelten Kranken feuchter. Die Kopf-, Gelenk- und Muskelschmerzen

page 4/a

über
ergeb-
s in
ertrag-
n mit
ander
die
eschen,
em
ehende
ngen-
o
acht :
essend
warmer
mit
elten,
ckge-
gemeine

66

age 4/a

(Seite 4 des Originals-Fortsetzung)

auf Grund der bisherigen mangelhaften Ergebnisse mit Sulfon-
amiden dringend abgeraten; die bewährte Malaria-therapie mit
Acobrin und Plasmochin zu verlassen.

DOCUMENT No. XL-9417-cont'd

(Seite 3 des Originals-Fortsetzung)

vorschwanden nach einigen Tagen oder verringerten sich
bedeutend. Nur 15 % der Kranken geben im weiteren Ver-
lauf der Krankheit noch Schmerzen an. Ein Einfluss auf das
Fieber wurde nicht beobachtet. Bei 80 % der Kranken ver-
schwindet das Rauschen vor dem Absinken des Fiebers. Etwa
85 % der Kranken während der ganzen Krankheitsdauer bei vol-
lem Bewusstsein, bei 9 % trat das Bewusstsein nach Applikation
des Präparates wieder ein, bei 6 % trotz Behandlung weiterhin
Bewusstlosigkeit. Unverkennbar ist eine Verringerung der toxischen
Einflüsse des Flockfiebers auf den Organismus nach Fraenkel
& 1034. Es scheint also eine Wirkung des Präparates auf die
Toxine oder Toxinprodukte des Erregers vorzuliegen. Das Fieber
wird jedoch, wie gesagt, nicht beeinflusst.

Flockfieber wirkt vor allem auf den Kreislauf, d.h. Herzmuskel und Gefässe, ausgleichend wird das Zentralsystem
toxisch beeinflusst. Die Kranken sind ausgetrocknet, un-
ruhig und mehr oder weniger benommen. Am Herz zeigt sich
die toxische Wirkung durch Leberstauung, die am
Ende der Krankheit fast unheubar sind. Blutdruck stark her-
abgesetzt, maximaler Druck übersteigt nicht 100 mm Hg. Der
Puls ist weich. Bei 80 % der mit B 1034 Behandelten war
festzustellen, dass sie ruhig wurden, klar, etwas schlaftrig,
die Fortstauung zwar dumpf, jedoch nicht so dumpf wie bei den
Nichtbehandelten; der Puls zwar weich, aber im ganzen Ver-
lauf der Krankheit regelmässig. Der Blutdruck blieb weiter
herabgesetzt, glied sich jedoch unmittelbar nach dem Fie-
berabfall wieder aus. Die Druckempfindlichkeit der Organe,
besonders der Leber, schwand gegen Ende der Behandlung.

mei 10/4

ber
geb-
in
traeg-
mit
nder
die
schen,
m
hende
gen-
cht :
send
rmer
mit
elten,
ckge-
gemeine

67

Industrie-Verhältnisse

(Seite 3 des Original-Dokuments)

Verständnis nach einigen Jahren oder wenigstens nach
Jahren. Bei 10 % der Kräfte gehen in weiteren 10-
Jahren der Industrie nach Schätzungen an die Arbeiter und die
Kraft würde nicht nachlassen. Bei 20 % der Kräfte vor-
ausgesetzt das Wachstum vor der Arbeiter der Industrie. Bei
30 % der Kräfte während der ersten Jahre nach dem Krieg
im Durchschnitt, bei 40 % der Kräfte nach Kriegsende
die Produktion wieder ein, bei 50 % der Kräfte während
Kriegsende. Die Produktion ist eine Funktion der Kräfte
Produktion der Industrie mit den Kräfte nach Kriegsende
1 Jahr, in einem Jahr ein Jahr, was Produktion mit die
Jahre der Produktion die Kräfte nach Kriegsende. Die Kräfte
wird jedoch, die Kräfte, nicht bestimmt.

Produktion wird vor allem mit der Kräfte, d.h. dem
Anzahl der Kräfte, bestimmt wird die Produktionsmenge
bestimmt. Die Kräfte sind nach dem Krieg
einige mit mehr oder weniger Kräfte. In der Kräfte sind
die Kräfte (Kräfte) nach dem Krieg. Die Kräfte
sind die Kräfte nach dem Krieg. Die Kräfte sind
abgesetzt, während der Kräfte nach dem Krieg. Die Kräfte
sind die Kräfte. Die Kräfte sind die Kräfte. Die Kräfte
bestimmen, dass die Kräfte sind, was Kräfte sind.
die Kräfte sind die Kräfte, jedoch nicht so leicht wie bei den
Abhängigkeit der Kräfte sind, was in Kräfte sind
sind die Kräfte nach dem Krieg. Die Kräfte sind
bestimmt, die Kräfte sind die Kräfte nach dem Krieg.
bestimmt sind die Kräfte sind die Kräfte sind die Kräfte.
bestimmt sind die Kräfte sind die Kräfte sind die Kräfte.

Handwritten mark or signature at the bottom of the page.

(Seite 4 des Originals-Fortsatzung)

auf Grund der bisherigen mangelhaften Ergebnisse mit Sulfonamiden dringend abgeraten; die bewährte Kaleriatherapie mit Asobrin und Plasmochin zu verlassen.

(Seite 3 des Originals - Fortsetzung)

also noch während des Fiebers. Bei allen Fleckfieberkranken pathologisches Harnsediment: Erythrocyten, Leukocyten, granulirte Cylinder, starke Albuminurie, Epithelien. Nach 3 1036 schnell Säuberung des Harnsediments und rasche Beseitigung der Albuminurie; "Iutbild nichts Besonderes. Die mit dem Präparat Behandelten kamen nach Absinken des Fiebers eher wieder zu Kräften, der Appetit stellte sich rascher ein, und die Kranken waren kürzere Zeit bettlägerig.

Zusammenfassung:

- 1.) B 1036 wird am vorteilhaftesten in Injektionsform verabreicht. Die kranken Fleckfieberkranken wollen keine Medikamente schlucken und spucken sie aus bzw. vertreiben sie schnell, da die Magenschleimhaut gerötet und Neigung zu Erbrechen vorhanden ist.
- 2.) B 1036 hat keinerlei Nebenwirkungen auf den Organismus und wird von den Kranken gut vertrogen.
- 3.) B 1036 wirkt enttoxisch.
- 4.) Es vermehrt eitrige Komplikationen.
- 5.) mildert oder beseitigt völlig Kopf-, Muskel-, Gelenk- und Gliederschmerzen.
- 6.) B 1036 bewirkt raschere Rückkehr der Kräfte nach Ablauf der Krankheit.

(Seite 3 des Originals)

- 7.) B 1036 setzt die Sterblichkeit deutlich herab. Während in der gleichen Zeit bei gleichen Patientenmaterial und gleichen Infektionsverhältnissen die Sterblichkeit bei den Nichtbehandelten 16 % betrug, war sie bei den Behandelten 7,02 %

ober
ergeb-
s in
ertraeg-
n mit
ander
die
geschen,
om
ehende
ngen-
ic
nacht :
r.
essend
wermor
mit
ielten,
uckge-
lgemeine

(Seite 4 des Originals-Fortsatzung)

auf Grund der bisherigen mangelhaften Ergebnisse mit Sulfonamiden dringend abgeraten; die bewährte Kältherapie mit Acobrin und Plasmochin zu verlassen.

(Seite 3 des Originals-Fortsatzung)

Für den weiteren Verlauf der Versuche möchte Dr. Vetter das Präparat B 1034 vor allem in Pulverform haben und bittet um Anfertigung von 5000 Ampullen zu 5 ccm der 20 %igen Lösung. Betont wird von Dr. Vetter besonders, dass die zweite, hier skizzierte Versuchsserie nicht von ihm selbst, sondern von dem in Auschwitz verbliebenen Standortarzt; SS-Arztsturnführer Dr. W i r t h e , durchgeführt worden ist, so dass die guten Resultate unabhängig durch zwei Prüfer erzielt worden sind.

Dr. Vetter hat denn noch B 1034 bei Erysipel mit gutem Erfolg angewandt und gibt darüber folgende Darstellung:

Die Beobachtungen stützen sich auf 46 Felle.

1. Versuchsserie: 5 ml %ige Lösung; ausserlich aufverleibt.

Verhütung von Komplikationen ohne wesentliche Abkürzung der Krankheitsdauer.

2. Versuchsserie: Ausserlich 5 %ige Lösung, innerlich 3 x 2 Tabletten pro die.

Keine Komplikationen. Maximale Krankheitsdauer bei schwersten Fällen 14 - 16 Tage, bei leichteren Fällen 7 - 11 Tage. Die akuten Symptome treten in milderer Form auf und überschreiten nicht die Zeit von 5 Tagen. Vortrefflichkeit von B 1034 bei innerer Verabreichung gut, ohne Nebenerscheinungen.

Geplant ist noch eine dritte Versuchsserie mit rein oraler Anwendung.

Dr. Vetter wird jedoch darauf hingewiesen, dass B 1034, besonders seiner roten Farbe wegen, für örtliche Anwendung bei Erysipel keine grosseren Aussichten habe. Es werden Dr. Vetter 20 Rechen Zahnen mitgegeben, mit welchem Präparat er einen Vergleichsversuch machen will.

page 4/a

über
ergeb-
s in
rtraeg-
h mit
ander
die
geschen,
len
gehende
angen-
no
nacht :
v.
essend
wärmere
mit
elten,
uckge-
lgemeine

Handwritten text at the top of the page, possibly a title or header.

(Title of the document, possibly in German)

First paragraph of the document, containing several lines of text.

Second paragraph of the document.

Third paragraph of the document.

Fourth paragraph of the document.

Fifth paragraph of the document.

Handwritten initials or signature at the bottom of the page.

Vertical handwritten text on the right edge of the page.

(Seite 4 des Originals-Fortsetzung)

auf Grund der bisherigen mangelhaften Ergebnisse mit Sulfonamiden dringend abgeraten; die bewährte Kelerithotherapie mit Asebrin und Plasmochin zu verlassen.

(Seite 3 des Originals-Fortsetzung)

Mit Nitrochlorinpräparat 3582-Granulat und auch in beschränktem Umfang mit Antonal hat Dr. Vetter in Wauson bei Leichtkranken (nicht Fleckfieber, sondern Patienten mit anderen zum Teil fieberhaften Erkrankungen wie Grippe usw.) Verträglichkeitsversuche durchgeführt. Er berichtet darüber folgendes:

Nitrochlorinpräparat 3582 - Granulat.

Bei körperlich stabilen Patienten, auch wenn man es über mehrere Tage 3 mal täglich verabreicht, ist die Verträglichkeit gut, kein Erbrechen. Von allen Patienten, die in ihrem allgemeinen Kraftzustand reduziert sind, z.B. durch Grippe, wird Präparat 3582-Granulat dagegen schlecht vertragen, bei Beobachtung; das Magen-Darm-Traktus vollkommen schlecht. Hierbei ist es gleichgültig, ob das Granulat trocken oder mit Flüssigkeit eingenommen wird. Trotzdem sollen in Ausnahmefällen weitere Versuche, und zwar mit 3582-Granulat und Antonal, gemacht werden, um nichts unversucht zu lassen. Bei der Erkrankung der für die Verträglichkeitsversuche herangezogenen Patienten zufällig mit Fieber verbunden, so sind das Fieber prompt zurück, so dass es nahe liegt, daran zu denken, dass das Präparat eine

(Seite 4 des Originals)

allgemeine fiebersenkende Wirkung hat. Dosierung: 3 mal 1 Teelöffel täglich wurde noch am besten vertragen. Bei 5 mal täglich 1 Teelöffel bereits am ersten Tag Brechreiz, Trockenheit im Munde, auch schon beim Leichtkranken. Bei 6 mal 1 Teelöffel Trockenheit im Mund und Erbrechen, Brechreiz, Hitze im Abdomen. Auch bei Verabreichung stets 3 Tage. In Versuchsreihe von 5 - 7 Tagen dasselbe charakteristische Bild: Kraftige Patienten vertragen 3 mal täglich 1 Teelöffel gut, während Patienten in schlechterem Allgemeinzustand

page 4/a

über
ergeb-
s in
ertrag-
h mit
ander

die

sehen,
em
ehende
ngen-
e
acht :

essend

vermer

mit

olten,

ackge-

gemeine

7

(Glossar der Original-Verweise)

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

(Glossar der Original-Verweise)

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

Die Original-Verweise sind in der folgenden Tabelle aufgeführt und nach dem Buchstaben des Verfassers geordnet. In der ersten Spalte sind die Original-Verweise, in der zweiten Spalte die entsprechenden Verweise in den Originalen angegeben.

(Seite 4 des Originals-Fortsetzung)

auf Grund der bisherigen mangelhaften Ergebnisse mit Sulfonamiden dringend abgeraten; die bewährte Malaria-therapie mit Asoarin und Plasmochin zu verlassen.

DOCUMENT No. MI-9417-cont'd

(Seite 4 des Originals-Fortsetzung)

(wie dies bei Flockfieberkranken z.B. der Fall ist) wobei Erbrechen in Mund und Rachen, Erbrechen, Brechreiz, Lurchfall, Hitze im Abdomen, Magendruck, Verschlechterung des Allgemeinbefindens klagen.

Ergebnis.

Sankt erhielt 3 Kranke (kein Flockfieber), davon 2 körperlich relativ stark, einer etwas schwächer, 5 Tage lang 3 mal täglich 1 Teelöffel (Vorbereitung nach den Wehlseiten). Am ersten Tag der Einnahme des Präparates klagten alle drei über schmerzhaftes Drücken in der Magenregion, wenn das Granulat trocken gegeben wurde. Das schmerzhafte Magendruck verschwand, wenn das Präparat mit grösseren Mengen warmer Flüssigkeit verabfolgt wurde. Bei allen Kranken konnte man in den ersten 5 Tagen eine Obstipation feststellen; in der folgenden präparatfreien Zeit wurde der Stuhlgang wieder normal. Fieberkurve bei allen drei Patienten abgefallen. Die schlechte Verträglichkeit beschränkt sich anscheinend auf den Magen-Darm-Traktus; Harn und Blut o.B.

Dr. Vetter hörte in Berlin von einem SS-Arzt (Ming?), welcher auch Präparat 758C in Granulatform versucht hat, ebenfalls eine schlechte Beurteilung, sowohl was Verträglichkeit als auch was therapeutische Wirkung anbetrifft.

Dr. Vetter fragte denn noch, ob eine Anwendung von P. 1031 bei Malaria ratsam sei, da man den Malaria-Problem in der Gefahr örtlicher Ausbreitung Interesse schenkt. Es wurde ihm hier

über
ergeb-
s in
ertrag-
h mit
ander

die

sehen,

om

ehende

angen-

e

macht :

essend

vermoch

mit

elten,

uckge-

lgemeine

INSTRUMENTE

(Liste der Instrumente)

Die hier aufgeführten Instrumente sind diejenige, welche in der Regel bei der Untersuchung von Leichen, Verletzungen, Brandverletzungen, Erstickungen, Vergiftungen, etc. verwendet werden. Die Instrumente sind in der Regel aus Metall gefertigt und sind sehr leicht zu handhaben.

Die Instrumente sind in der Regel in drei Gruppen eingeteilt: 1. Die Instrumente zur Untersuchung der Leiche, 2. Die Instrumente zur Untersuchung der Verletzungen, 3. Die Instrumente zur Untersuchung der Brandverletzungen, Erstickungen, Vergiftungen, etc. Die Instrumente sind in der Regel in der Regel aus Metall gefertigt und sind sehr leicht zu handhaben.

Die Instrumente sind in der Regel in drei Gruppen eingeteilt: 1. Die Instrumente zur Untersuchung der Leiche, 2. Die Instrumente zur Untersuchung der Verletzungen, 3. Die Instrumente zur Untersuchung der Brandverletzungen, Erstickungen, Vergiftungen, etc. Die Instrumente sind in der Regel in der Regel aus Metall gefertigt und sind sehr leicht zu handhaben.

page 4/a

(Seite 4 des Originals-Fortsetzung)

auf Grund der bisherigen mangelhaften Ergebnisse mit Sulfonamiden dringend abgeraten; die bewährte Kelerithotherapie mit Asobrin und Plasmochin zu verlassen.

[Faint, mostly illegible text, likely bleed-through from the reverse side of the page]

" A CERTIFIED TRUE COPY"

- 8 -

(END)

76

... mit Magen Darm Störungen behaftet, die Präparate erhielten, vertrugen dieselben sehr schlecht. Klagen über Druckgefühl in der Lebergegend, Erbrechen, Durchfall, allgemeine

leber
ergeb-
s in
rtraeg-
h mit
ander
die
geschen,
em
ehende
ngen-
e
acht :
essand
rmer
mit

THE UNIVERSITY OF CHICAGO

DEPARTMENT OF CHEMISTRY

REPORT ON THE RESEARCH WORK OF

DR. J. H. VAN VAN NEST

1928-1929

THE UNIVERSITY OF CHICAGO

- 2 -

(1929)

11

11

not in

Anlage 4/a

Aktennotiz ueber den Besuch von Herrn Dr. Vetter in
Leverkusen am 13.12.1943

.....
3.) Praeparat 3582 u. Rutenol

Nachdem die Versuche mit Praeparat 3582 bei Fleckfieber an insgesamt 50 Kranken ohne greifbares positives Ergebnis blieben (siehe Bericht ueber Besuche Dr. Veters in Leverkusen vom 8. Febr. 43 u. 20. Mai 43) wurden Vertraeglichkeitsversuche mit 3582-Granulat und spaeter auch mit Rutenol-Granulat an zwei Stellen unabhacngig voneinander vorgenommen.

Die erste Stelle wird in Zukunft mit G. bezeichnet, die zweite mit A.

Aus der Ueberlegung heraus, dass rein aeusserlich gesehen, zwischen dem Zustand eines Fleckfieberkranken und dem eines an Lungentuberkulose leidenden Menschen weitgehende Aehnlichkeit vorhanden ist, wurden Patienten mit Lungen-Tbc. zur Durchfuehrung der Vertraeglichkeitsversuche herangezogen und hierbei folgende Beobachtungen gemacht :

Dosierung : 3 mal taeglich 1 Teeloeffel 3582 - bzw.

Rutenol-Granulat durch 5 Tage, anschliessend 7 Tage Pause.

Verabfolgung mit reichlichen Mengen lauwarmen Fluessigkeit nach dem Essen.

Patienten, die von vornherein in desolaten Zustand, mit Magen Darm Stoeurungen behaftet, die Praeparate erhielten, vertrugen dieselben sehr schlecht. Klagen ueber Druckgefuehl in der Lengegend, Erbrechen, Durchfall, allgemeine

Med. Dr.

Handwritten note at the top of the page, possibly a page number or reference: "Seite 1/a"

DOUML NO. 11-6-12 (10070)

(8-110 3-4-10070)

Aktensatz über den Bau von Herrn Dr. V. von 1912

Daten vom 13.12.1912

2.) Bauweise des Gebäudes

Die Bauweise des Gebäudes ist im Wesentlichen die gleiche wie bei den anderen Gebäuden der Anlage. Die Fundamente sind aus Mauerwerk, die Wände aus Ziegeln, die Decken aus Holz. Die Fenster sind aus Holz, die Türen aus Eisen. Die Dächer sind aus Ziegeln. Die Gebäude sind in einer Reihe angeordnet. Die Abstände zwischen den Gebäuden sind gleichmäßig. Die Gebäude sind in einer Linie angeordnet. Die Abstände zwischen den Gebäuden sind gleichmäßig. Die Gebäude sind in einer Linie angeordnet. Die Abstände zwischen den Gebäuden sind gleichmäßig.

Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m.

Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m. Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m. Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m. Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m.

Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m. Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m. Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m. Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m.

Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m. Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m. Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m. Die ersten Räume sind in der Länge mit 12 m, die zweiten mit 10 m.

Vertical handwritten note on the right margin: "Seite 1/a"

Uebelkeit waehrend der Zeit der Verabfolgung; in der praeparatefreien Zeit verschwinden diese Beschwerden.

Patienten, die in besserer koerperlicher Verfassung waren und nicht unter Magen-Darm-Stoerungen litten, vertrugen die Praeparate gut, litten waehrend der ersten Tage unter voruebergehenden Erscheinungen vonseiten des Magens, in den darauffolgenden Zyklen blieben sie ohne jegliche Neben-erscheinungen.

Da es nahe lag, ausser der reinen Magen-Darm-Vertraeglichkeit auch die Wirkung des Praeparates an sich zu pruefen, wurden genaue Beobachtungen ueber Lungenbefund, Blutsenkung, Temperatur, Harn, Blutbild und Allgemeinzustand durchgefuehrt. Hierbei ergab sich folgendes :

Gruppe I : Schwache, kachektische Kranke mit Magendarmstoerungen zeigen subjektiv eine Besserung (Nachlassen bis Schwinden der Nachtschweisse, Verfluessigung des Auswurfs, Auswurfsmenge vergroessert, Herstellung des Selbstbewusstseins).

Gruppe II : Patienten in besserer koerperlicher Verfassung, ohne Magen-Darm-Stoerungen : bereits nach kurzer Zeit Nachlassen der Nachtschweisse, Steigerung des Appetits bis zu starkem Hungergefuehl, Verfluessigung des zachen Sputums, Auswurfsmenge vergroessert, Rueckgang der Blutsenkungsreaktion, Gewichtszunahme, Anzahl der Koch-Bezillen im Gesichtsfeld fortlaufend geringer, spaeter voelliges Verschwinden.

Uebung ...

... die in ...

... die ...

Gruppe I: ...

Gruppe II: ...

Handwritten note on the right margin.

(forts. Seite 3 des Originals)

Physikalisch über der Lunge weitgehende Bes-
serung. Roentnologisch (leider nur kleiner
Roentgenapparat, daher schlechte Aufnahme),
vorsichtig ausgedrueckt, ebenfalls Besserung
des Befundes und, soweit beurteilbar, Neigung
zur Cirrhose.

Journal des ...
(N° 12, 1878)

Le présent ouvrage est le résultat de
travaux effectués pendant une longue
période, et dont l'auteur se propose
de publier les résultats dans un
ouvrage qui sera publié prochainement.
Le présent ouvrage est le résultat de
travaux effectués pendant une longue
période, et dont l'auteur se propose
de publier les résultats dans un
ouvrage qui sera publié prochainement.

Ms. 124

Praeparat 5382

Pruefer SS-Obersturmfuehrer Dr. Vetter
Lagerarzt KLM / G u s s n / Oe,
Post St. Georgen

Beim Vergleich der in G. und A. durchgefuehrten Versuchsreihen ergibt sich folgendes: In G. wurden die Versuche mit 3582 laufend seit April ohne Unterbrechung durchgefuehrt, und es zeigte sich, dass bei konsequenter Weitergabe des Praeparates 3582 oder Rutenol (5 Tage 3 mal taeglich 1 Teeloeffel, 7 Tage Pause) etwa vom 10. Zyklus ab der Umschwung im Zustand und Befund des Patienten offenbar wird und sich konsolidiert. (Bei 3 Faellen der Untersuchungsreihe in G., behandelt seit April 43, negatives Sputum seit Monaten, bis zum Tage des Berichts im Dezember) - In A. Abschluss der Praeparatverabfolgung nach 5 Zyklen, d.h. 2 Monaten und lediglich anschliessend weiter Beobachtung. Der bereits in einigen Faellen sichtbare Umschwung blieb nicht konstant. Der in einigen Faellen ebenfalls negative Sputumbefund wurde wieder positiv. Lediglich die Gewichtszunahme und das bessere Allgemeinbefinden blieben bestehen.

Es muss hervorgehoben werden, dass in A.

Produkt 2882

Dr. J. Edgar Hoover
FBI
Washington, D.C.

Ein Vergleich der in G. und A. durchgeführten
Forschungsergebnisse zeigt sich folgendes:
In G. wurden die Versuche mit 5000
Lebenszeit nach einer Infektion
durchgeführt, und es zeigte sich, dass
bei konsequenter Verabreichung des Präparats
die Tiere über einen Zeitraum von 3 bis 4 Wochen
nach der Infektion, 7 Tage vor dem
Tode, keine Anzeichen von Krankheit
zeigten. Die Tiere, die nicht mit dem
Präparat behandelt wurden, starben
innerhalb von 1 bis 2 Wochen nach der
Infektion. Die Tiere, die mit dem
Präparat behandelt wurden, zeigten
keine Anzeichen von Krankheit, bis
sie nach 3 bis 4 Wochen starben. Die
Tiere, die mit dem Präparat behandelt
wurden, zeigten keine Anzeichen von
Krankheit, bis sie nach 3 bis 4
Wochen starben. Die Tiere, die mit
dem Präparat behandelt wurden, zeigten
keine Anzeichen von Krankheit, bis
sie nach 3 bis 4 Wochen starben.

Präparat 5582

Prüfer SS-Obersturmführer Dr. Vetter
Lagerarzt KLM / G u s e n / Od.
Post St. Georgen

21 positive Lungen-Tbc.-Kranke, in G. 23 positive Lungen-Tbc.-Kranke mit 5582 - bzw. Rutenol-Granulat behandelt wurden, wobei jegliche andere Therapie (auch keine Essenzulage oder sonstiges) weggelassen wurde. In G. laeuft ausserdem eine weitere Versuchsreihe von bisher 9 Faellen mit Rutenol-Granulat u. Pneumothoraxbehandlung.

Über die Wirkungsweise von 5582- bzw. Rutenol-Granulat kann im Augenblick noch nichts positives ausgesagt werden. Vermoeglich verhaelt es sich so, dass lungen-tuberkulose Menschen, die noch in einiger-massen Koerperzustand genuegend Abwehr-kraefte von sich aus aufzubringen imstan-de sind, erfolgreich behandelt werden koennen, wobei dem Praeparat vielleicht eine Schneidung des Bazillus oder der bei Lungen-Tbc. vorhandenen Mischflora zufiele. Die Beg uendung fuer diese An-nahme waere moeglicherweise darin zu sehen, dass von vornherein in schwerstem Kachexiezustand zur Behandlung gelangende Patienten auf die Praeparate letzten En-

Präparat 5382

Erreifer SS-Obersturmführer Dr. Vetter
Lagerarzt KLM / G u s e n / Od.
Post St. Georg

des nicht reagieren, so dass angenommen
werden kann, dass die zur Besserung oder
Heilung notwendigen Abwehrkräfte des
Körpers nicht mehr vorhanden sind.

Trotzdem nach dieser Ansicht die Abwehr-
kräfte des Körpers bei den beschriebenen
Erfolgen eine Rolle spielen dürften und
von in vitro- Versuch, ähnlich wie beim
Frentosil, nicht allzu viel zu erwarten
ist, waren Tier- bzw, Kulturversuche
wünschenswert. Die klinischen Versuche
laufen an beiden Versuchsstellen weiter.

.....

Anlage 4/6

DOCUMENT NO. NI-9419 (CONT'D)
(Seite 5 des Originals)

V II Nr. 154
31.5.44

In der Anlage übersenden wir Ihnen den Entwurf eines
Manuskriptes von Dr. Vetter zu einer beabsichtigten
Publikation.

.....

Handwritten note on the left margin.

" A CERTIFIED TRUE COPY "

COMPTON ELECTRIC CO. (INCORPORATED)

(Incorporated in the State of New York)

1914
1915

In the year ending 31st December 1914 the Company has
received from the Government of the United States of America

the sum of \$1,000,000

being the amount of the

A COMPANY INCORPORATED IN THE STATE OF NEW YORK

Anlage 4/6.

DOCUMENT NO. NI- 9423
OFFICE OF CHIEF OF COUNSEL
FOR WAR CRIMES

(Seite 1 des Originals)

Handschr. z. Schr. v. W II 326 v. 15 XII.43

Pharma W II

Leverkusen, den 14 Dez. 1943

A k t e n n o t i z

ueber den Besuch von Herrn Dr. Vetter in Leverkusen

am 13. Dezember 1943

Dr. Vetter hat sowohl selbst als auch an einer anderen Stelle durch Hauptsturmfuehrer Dr. Wirths die Versuche fortgesetzt und macht ueber die seit Mai 1943 erzielten Ergebnisse und Erfahrungen folgende Mitteilungen.

1.) Präparat B 1034

Mit B 1034 ist eine dritte Versuchsreihe von insgesamt 69 Faellen durchgefuehrt worden. Diese 69 Faelle waren in 5 Gruppen eingeteilt.

4 von den Gruppen wurden parenteral und die letzte Gruppe oral nach folgender Aufstellung behandelt:

Gruppe	Dosierung		Zahl d. Faelle	Todes- Faelle
I	2 x 5 cem	i.v. gleichz. Herz- mittel	5	1
II	2 x 5 cem	i.v. ohne "	5	0
III	2 x 5 cem	i.m. gleichz. "	15	1 Gehirnkomp. Abszessbild.)
IV	2 x 5 cem	i.m. ohne "	5	0
V	3 x 10 Tabl.	per os ohne "	39	5 (Komplika- tionen 1 Nephritis u. 1 Pneumonie)

Genauer Beobachtungsbericht folgt noch.

Nachdem nunmehr in 3 voneinander unabhangigen Versuchsreihen mit ueber 200 Faellen die guenstige Beeinflussung von Fleckfieberkranken sich erwiesen hat, beabsichtigt

Handwritten: Anlage 1/10

DOCUMENT NO. 100-1082
 OFFICE OF CHIEF OF CHASE
 FEDERAL BUREAU OF INVESTIGATION

(Seite 1 des Originals)

Handwritten: Bonn, v. d. 11. 12. 1943

Handwritten: Bonn, den 14. Dez. 1943

Handwritten: 1. 1. 1944

Handwritten: Bericht über Besuch von Herrn Dr. ... in ... am 13. Dezember 1943

Der ... hat ... die ...

1. ...

2. ...

Gründe	Art der ...	Art der ...
1
2
3
4
5
6
7
8
9
10

Handwritten: ...

Handwritten: ...

(Seite 1 des Originals)

II./1
21.11.42

Handzeichen

A k t e n - N o t i z

ueber

die Besprechung mit Herrn Dr. Vetter am 19. November 1942.

(Handschr.) W I

1.) Präparat B 1034:

Das Manuskript der Arbeit: "Zur Chemotherapie des Fleckfiebers" in der ueber B 1034-Erfahrungen berichtet wird, liegt noch immer beim Adjutanten des Reichsarztes, SS Dr. Grawitz. Dr. Vetter hofft in naechster Zeit Gelegenheit zu haben, mit dem Reichsarzt zu sprechen, um dieses Thema anzuschneiden. Man beruft sich darauf, dass Fleckfieber-Arbeiten unerwuenscht seien. Andererseits erscheinen Arbeiten, die Angelegenheit ist noch un- durchsichtig. Durchschlag des Manuskriptes uebergab Dr. Vetter (s. Anlage!). Die ersten beiden Seiten wuerde (Handschr.) in W II Dr. Vetter bei Genehmigung zur Veroeffentlichung jedoch noch ueberarbeiten.

In Arbeitsbereich von Dr. Vetter fallen wieder recht viele Fleckfieber-Faele an. Die Versuche mit Praeparat B 1034 werden nach dem alten Schema weiter durchgefuehrt. Reichlich Versuchsmaterial wurde zur Verfu- gung gestellt.

2.) Praeparat 3582:

Gleichzeitig wurde dieses Hoechster Fleckfieber-Prae- parat besprochen. Dr. Vetter wird zunaechst einmal 20 Faele hierfuer ansetzen, wozu er 1000 Tabletten

(Seite 1 des Originals, Forts.)

erhaelt. Als erster Behandlungsvorschlag ist 6 Tage lang
3 x 2 Tabletten taeglich verabredet, der je nach Erfolg
verliert wird.

3.) Periston:

Anhand des soeben erschienenen Sammelreferates "Fleck-
fieber" von Kuehnerling, Med. Klinik, 1942, Nr. 45/46, was
wurde die Bedeutung von intravenoesen Infusionen zur
Stuetzung des Kreislaufes bei dem starken Wasserfluss
der Fleckfieber-Patienten besprochen. Am Taetigkeits-
ort von Dr. Vetter waren bislang hierfuer die intra-
venoesen Kochsalz-Infusionen gebraeuchlich. Er wird
nunmehr Periston^x anwenden, wofuer er zunaochst ein-
mal 50 Ampullen (250 ccm) erhaelt.

4.) Prontosil:

Ueber einige Erfahrungsungen mit Prontosil bei Fleckfieber
unterrichtet der beiliegende Bericht.
(Handschr. :) in W II

(Seite 2 des Originals)

5.) Fleckfieber-Impfstoff:

(Handschriftlich:) in W II

Ueber die bisherigen Erfahrungen unterrichtet der bei-
liegende Bericht. Von Abteilung E wurde fuer 100% Impfun-
gen neues Material mitgegeben. Dr. Vetter bat um weitere
Mengen, da die offizielle Zuteilung nicht in entfernte-
sten den Bedarf entspricht. Abteilung E wird versuchen,
behaelflich zu sein, zumal ausfuehrliche Berichte ueber
die Erfahrungsungen in Aussicht stehen.

(Seite 2 des Originals, Forts.)

6.) Mollhynion-(5-Tage-) Fieber:

Literatur-Unterlagen hierzu wurden uebergeben, da es sich bei der inzwischen ueberstandenen Erkrankung von Dr. Vetter offenbar hiezu gehandelt hat.

7.) Lacuse-Pulver:

An Muster hiervon war Dr. Vetter sehr interessiert.

gez.: Handzeichen

P.S.

Die gemeinsame Durchsicht der Arbeit von Herrn Dr. Vetter (Dr. Luecher, Dr. Koenig, Dr. Bunge) hat ergeben, dass die Arbeit doch an verschiedenen Punkten revisionsbeduerftig ist. Vielleicht ist auch das der Grund, weshalb der Reichsarzt SS bisher mit der Genehmigung zur Veroeffentlichung noch zurueckgehalten hat. Es wird fuer notwendig gehalten, Dr. Vetter eine entsprechende Nachricht zu geben.

gez. Handzeichen

" A CERTIFIED TRUE COPY "

(Seite 2 des Originals, Forts.)

6.) Johnson-B-Tank-Flieger:

Literatur-Untersuchen hierzu wurden unternommen, da es sich
bei den in nachstehenden Abschnitten erwähnten Erfindungen von Dr. Vol-
ter offenbar dieses Gelandes handelt.

7.) Linsen-Spiegel:

Es ist hierin von Dr. Volter keine Erwähnung.

Gen. 1 Handwritten

8.)

Die genaue Beschreibung der Arbeit von Herrn Dr. Volter
(Dr. Linsen, Dr. Koenig, Dr. Zeng) hat ergeben, dass
die Arbeit noch an verschiedenen Punkten revisionen-
bedürftig ist. Vielleicht ist auch das der Grund, wes-
halb der Erfinder es bisher mit der Veröffentlichung zur-
ückgehalten hat. Es wird hier
Veröffentlichung noch zurückgehalten sein. Es wird hier
notwendig gehalten, Dr. Volter eine entsprechende Hand-
lung zu geben.

Gen. Handwritten

duilage VII.

(Seite 1 des Originals)

Gusen, den 29. Mai 1943

Lieber Herr Dr. Luecker!

Noch waehrend meines .. Aufenthaltes in
Auschwitz kamen 3 grosse Pakete mit "P e r s t o n"
an. Haben Sie vielen Dank fuer die prompte Befriedigung.
Gemaess unserer Absprache stehen nunmehr nur noch die
erbetenen 1000 Ampullen Praeparat B 1034 aus und darueber-
hinaus Versuchsmengen von "RUEHMOL" und Praeparat 3582
Granulat.

Ich waere Ihnen dankbar, wenn Sie an
SS-Hatuf. Dr. Wirths je 200 Flaschen a 100 Gramm der
beiden letztgenannten Praeparate beordern wollten.

Folgende Versuche werden in Auschwitz an-
laufen: I. Versuche mit Praep. B 1034.

- 1.) 2 mal taeglich 1 Ampulle B 1034 im. durch 7
Tage,
- 2.) 2 mal taeglich 1 Ampulle B 1034 iv. durch 7
Tage.

Wie Sie aus dem Versuchsplan ersehen, moechte
ich nunmehr an Stelle der fruheren 5taegigen Behandlung
mit je 3 Ampullen pro die, d.h. insgesamt 15 Ampullen in
5 Tagen, nunmehr in 7 Tagen 14 Ampullen oder 14 Gramm zur
Anwendung bringen. Ein Vergleich der Wirkbarkeit zwischen
neuen und alten Schema wird dann eine entscheidende Klaerung
hinsichtlich der Behandlungsdauer und der notwendigen Do-
sierung ergeben.

III. *Wulpe*

DOUGLASS H. H. SMITH
OFFICE OF THE DIRECTOR
THE U.S. GEOLOGICAL SURVEY

(Suite 1 des observations)

Washington, le 15 Mars 1905

Monsieur le Docteur Lachert

Hoch verehrtes Herr ...
Anschultz haben ...
an. Haben Sie vielen Dank für die ...
Gonose unserer ...
erhalten ...
hinein ...

Ich werde Ihnen ...
Herrn ...
bitte ...
folgende ...

- I. ...
1.) ...
2.) ...

Wie Sie aus den ...
ich ...
mit ...
5 ...
Anwendung ...
neuer ...
hinsichtlich ...
stern ...

440
Beilage III

(Seite 1 des Originals Forts.)

II. Versuche mit " RUTENOL."

5tägige Behandlung mit 3 mal tägl. 1 Tee-
loeffel Granulat.

III. Versuche mit Praep. 3582 Granulat.

5tägige Behandlung mit 3 mal täglich
1 Teeloeffel Granulat.

IV. Versuche mit " Periston "

allein und spaeter im Rahmen der allgemeinen
Fleckfieber Behandlung zusammen mit B 1034.

Ich hoffe, in absehbarer Zeit ueber eine zunehmende
Anzahl durchbehandelter Faelle zu verfuehren, um mir
dann ein abschliessendes Urteil erlauben zu koennen.

Indem ich Sie bitte, Herrn Dr. Mertens sowie
alle Anwoerinnen von W I recht herzlich zu gruessen,
verbleibe ich mit den besten Wuenschen fuer Sie selbst

Ihr

gez. Vetter.

Beachten Sie bitte auch, das die Ausprobierte-Krankheiten
bei einem Fleckfieber-Kranken nicht mit Periston intravenoese
behandelt werden. Bei Ansetzen der Kreislauf-Stimmung eine
Reinigung des Gewebes notwendig ist, muß nebenher Kochsalz-
oder Traubenzucker-Lösung subkutan oder rektal gegeben werden.
Wenn man den Kreislauf mit Salt- oder Traubenzucker-Lösung
aufreht, so ist das ja nicht notwendig, weil diese Lösungen
ebenfalls recht bald in die Gewebe diffundieren. Die Prüfungs-
fragen sind also

1. Kommt der Kreislauf befriedigend gesteuert werden
und wie lange?
2. Wie war der Einfluss auf cerebrale Erregungen
(Wirkungen) -2-

" A CERTIFIED TRUE COPY "

I. Seite 1 des Originals (Fortsetzung)

III. Versuche mit "KUNSTSTOFF"

Die im Original mit 3 und 4 bezeichneten Versuche wurden durchgeführt.

IV. Versuche mit "KUNSTSTOFF"

Die im Original mit 5 und 6 bezeichneten Versuche wurden durchgeführt.

V. Versuche mit "KUNSTSTOFF"

Die im Original mit 7 und 8 bezeichneten Versuche wurden durchgeführt. In der ersten Versuchsreihe wurde festgestellt, dass die untersuchten Stoffe bei Erhitzen auf 100°C keine charakteristische Veränderung zeigen. In der zweiten Versuchsreihe wurde festgestellt, dass die untersuchten Stoffe bei Erhitzen auf 150°C eine charakteristische Veränderung zeigen. In der dritten Versuchsreihe wurde festgestellt, dass die untersuchten Stoffe bei Erhitzen auf 200°C eine charakteristische Veränderung zeigen. In der vierten Versuchsreihe wurde festgestellt, dass die untersuchten Stoffe bei Erhitzen auf 250°C eine charakteristische Veränderung zeigen. In der fünften Versuchsreihe wurde festgestellt, dass die untersuchten Stoffe bei Erhitzen auf 300°C eine charakteristische Veränderung zeigen.

Im
Vertrag

21. Nov. 1942

Herrn
Obersturmführer
Dr. H. V e t t e r

K.L. Auschwitz / Oberschl.

35-Revier

Lieber Herr Dr. V e t t e r !

Im Anschluß an unsere Unterhaltung von vorgestern über Periston noch etwas Ergänzendes:

Sie erhalten 50 Ampullen nicht von dem bisherigen gewöhnlichen Periston, sondern von Periston, den Resultat der Weiterentwicklung des Periston. Das beim Periston zur Verwendung kommende Kolloid existiert in den verschiedensten Molekülgrößen, und bei dem neuen Präparat sind die kleineren für den Kreislauf unwirksamen Moleküle herausfraktioniert und dafür die Konzentration der größeren erhöht. Durch dieses Verfahren ist nach den zahlreichen Tierversuchen unseres Pharmakologischen Instituts auch am Menschen eine noch intensivere und nachhaltigere Kreislaufwirkung zu erwarten. Es ist anzunehmen, daß dieses Präparat, abgesehen von der Kreislauf-Stützung durch Auffüllung des Kreislaufes, durch Wasser-anziehenden Effekt die cerebralen Erscheinungen beim Fleckfieber, die auf ein Hirnoedem zurückzuführen sind, bereits bessert. Ich empfehle daher, speziell auf die cerebralen Erscheinungen (Kopfschmerzen) bei dieser Therapie besonders zu achten. Bewahrt sich das Periston in dieser Indikation, so könnten wir später ein konzentrierteres Periston, von dem ich schon andeutungsweise sprach, versuchen.

Beachten Sie bitte auch, daß Sie Austrocknungs-Erscheinungen bei einem Fleckfieber-Kranken nicht mit Periston intravenös beseitigen können. Wenn neben der Kreislauf-Stützung eine Befeuchtung des Gewebes notwendig ist, muß nebenher Kochsalz- oder Traubenzucker-Lösung subkutan oder rektal gegeben werden. Wenn man den Kreislauf mit Salz- oder Traubenzucker-Lösungen auffüllt, so ist das ja nicht notwendig, weil diese Lösungen ohnehin recht bald in die Gewebe diffundieren. Die Prüfungsfragen sind also

1. Konnte der Kreislauf befriedigend gestützt werden und wie lange?
2. Wie war der Einfluß auf cerebrale Erscheinungen (Hirnoedem) im Vergleich zu den sonst üblichen Infusionen von Salz-Lösungen.

21. Nov. 1942

b.w.

11-1144

21. Nov 1932

Herrn
Oberarzt Herr
Dr. H. V e r e r
K. L. A u s c h e i t e r v. O f f e n b a c h
22-Heister

Lieber Herr Dr. V e r e r !

Im Anschluss an meine Mitteilung vom vergangenen Über Fort-
wies noch einen Ergänzungs-

Sie erhalten 50 Äpfel nicht von den flüchtigen gewöhnlichen
Pflanzungen, sondern von Äpfeln, die im Sommer der Kaiser-
entwicklung des Laubes, die beim Verbleiben zur Vererbung
korrekte Bildung erweisen in den verschiedensten Kulturen-
Größen, und bei denen es nicht die kleinste für
den Kristall nachweisbar von der Kristallstruktur und
dabei die Konzentration der Kristalle ergibt. Durch diesen
Verfahren ist nach den nachfolgenden Versuchen unsere
Pharmakologischen Institute auch zu erwarten eine noch in-
tensivere und geschmacklichere Kristallstruktur zu erwarten.
Es ist anzunehmen, das dieses Kristall, abgesehen von der
Kristallstruktur durch Wirkung des Kristalles, durch
kann erzielbar ist, ist die nachfolgenden Versuchen beim
Fleisch, die auf ein bisschen Kristallstruktur sind, bereits
besitzt. Ich empfehle daher, speziell auf die erwähnten
Ergebnisse (Kulturen) hat dieser Versuch besonders
zu achten, da dies sich im Sommer in dieser Richtung,
so könnten wir später ein konsistentere Kristalle, von den
Ich noch andeutungsweise sprach, versehen.

Beachten Sie bitte auch, das die Ausprägung-Ergebnisse
bei einem Fleisch-Ergebnis nicht mit Kristallstruktur
bestimmen können. Wechselt der Kristallstruktur eine
Befragung des Gewebes notwendig ist, was wiederholte
oder Transparenz-Ergebnis erzielbar oder Kristallstruktur
Wenn man den Kristall mit Salz- oder Transparenz-Ergebnis
erzielt, so ist das ja nicht notwendig, weil diese Ergebnisse
ebenfalls nicht sind in die Gewebe übertragen. Die Ergebnisse
Tragen sind also

1. Konnte der Kristall befriedigend gestützt werden
und also fertig?
2. Wie war der Kristall auf sonstige Kristallstruktur
(Kulturen) im Vergleich zu den sonst üblichen Kulturen
--einer von Salz-Kulturen.

21. Nov 1932



Sie erhalten Ampullen zu 250 ccm. Solche zu 500 ccm haben wir im Moment nicht greifbar. Es ist nun Ihrem Gutdünken überlassen, ob Sie jeweils 1 oder 2 Ampullen anwenden. Bei akuten schweren Blutverlusten werden oft auch nur 250 oder 300 ccm angewandt.

Wenn Sie weiteren Bedarf haben, geben Sie bitte Nachricht.

Nun wünsche ich Ihnen guten Erfolg und verbleibe mit den besten Wünschen und Grüßen

Ihr

gez. Dr. Lücker

„Bayer“ Gruppe & II
Leverkusen

NI-9429

- 1 -

Nr. 154 31.5.44

Dr. W/T/Nr. 610 28. Juni 1944

Rutenol und Pröp. 3582 bei Lungen-Tbc./Publikation Dr. Vetter

In Erledigung Ihrer Zettel möchten wir Ihnen nach Rücksprache mit den in Frage kommenden Laboratorien mitteilen, dass wir an sich eine Publikation im gegenwärtigen Zeitpunkt noch nicht begrüssen. Nachdem aber Herr Prof. Holler, Wien, und Dr. Güntner, Tübingen, uns durch Publikationen vor vollendete Tatsachen gestellt haben, glauben wir uns nicht berechtigt, Herrn Dr. Vetter eine Publikation zu verwehren; umso mehr als wir verstehen, dass er ein Interesse daran hat, die von ihm dankenswerterweise auf die Präparate verwendete Arbeit und Mühe auch publikatorisch für sich auszuwerten.

Dagegen erwarten wir, dass Herr Dr. Vetter einsieht, dass wir über die Chemie und Pharmakologie der Präparate aus kriegsbedingten Gründen so gut wie nichts aussagen können. Herr Dr. Vetter muss sich daher mit dem Hinweis begnügen, dass Präparat 3582 ein Nitroakridinpräparat ist, über dessen chemische Konstitution im Augenblick noch keine näheren Angaben gemacht werden können, dass die Dos. tot. pro kg Maus 0,5 g bei subkutaner und 1 g bei peroraler Anwendung beträgt, dass Kaninchen i.v. 25 mg pro kg vertragen, dass das Präparat in seinem pharmakologischen Wirkungsmechanismus Präparaten wie Rivanol sehr nahe kommt und nach peroraler Darreichung bei Hund und Katze fast ausschliesslich durch die Galle ausgeschieden wird, und dass das Präparat keinerlei antipyretischen Eigenschaften besitzt, und dass es sich in chemotherapeutischer Hinsicht von einer ähnlichen polyvalenten Wirksamkeit erweist wie das Rivanol, dieses jedoch in mancher Hinsicht noch uebertrifft. Weiter darauf erfolgen, dass Pröp. 3582 als Teilkomponente des Entozon bereits im Handel ist, da damit ja die genaue chemische Zusammensetzung des Präparates bereits gegeben wäre.

Ueber das Rutenol wäre nur zu sagen, dass es sich dabei um eine Kombination von Pröp. 3582 mit einer hochwirksamen Arsinsäure handelt, die in mancher Hinsicht noch eine intensivere chemotherapeutische Wirksamkeit entfaltet als Nitroakridinpräparat allein. Sonstige im Exposé für d. Präparate angegebenen Einzelheiten kann Dr. Vetter unbedenklich verwenden.

Sofern Sie auf Einzelheiten der Fassung der Publikation von Dr. Vetter Einfluss nehmen können, bitten wir, ihn darauf hinzuweisen, dass uns die Einleitung der Arbeit nicht zweckmässig erscheint. Es ist nichts dagegen einzuwenden, dass Dr. Vetter mitteilt, dass er auf dem Umwege über seine Fleckfärbearbeiten zu seinem Thema gekommen ist, doch sollte die Schilderung von Unverträglichkeitserscheinungen, mit denen

1874

1874

NI - 9429

- 2 -

Herr Dr. Vetter bei der Bearbeitung seines Themas ja gar keine Schwierigkeiten gehabt hat, nicht so stark in den Vordergrund gestellt worden, und vor allem brauchte nicht betont zu werden, dass Dr. Vetter seine Patienten eigentlich nur zum Zwecke der Ermittlung der Verträglichkeit einer Behandlung unterworfen hat.

Im übrigen nahmen wir davon Kenntnis, dass über die Indikation, in der Herr Dr. Vetter die Präparate untersucht hat, nach aussen hin keine Angaben gemacht werden und die Angelegenheit vertraulich behandelt werden soll.

I.G. FARBENINDUSTRIE AKTIENGESELLSCHAFT

gez. Dr. Bodmühl gez. vna. Dr. Weber

Ende

med. 1914

...
1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65
66
67
68
69
70
71
72
73
74
75
76
77
78
79
80
81
82
83
84
85
86
87
88
89
90
91
92
93
94
95
96
97
98
99
100

17-01-14

[Faint, illegible text or markings, possibly bleed-through from the reverse side of the page.]



Year	Month	Day	Time	Temp	Wind	Dir	Humid	Cloud	Visib	Barom	Notes
1911	Jan	1	10:00	32.0	10	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	2	10:00	31.0	12	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	3	10:00	30.0	15	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	4	10:00	29.0	18	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	5	10:00	28.0	20	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	6	10:00	27.0	22	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	7	10:00	26.0	25	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	8	10:00	25.0	28	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	9	10:00	24.0	30	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	10	10:00	23.0	32	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	11	10:00	22.0	35	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	12	10:00	21.0	38	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	13	10:00	20.0	40	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	14	10:00	19.0	42	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	15	10:00	18.0	45	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	16	10:00	17.0	48	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	17	10:00	16.0	50	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	18	10:00	15.0	52	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	19	10:00	14.0	55	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	20	10:00	13.0	58	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	21	10:00	12.0	60	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	22	10:00	11.0	62	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	23	10:00	10.0	65	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	24	10:00	9.0	68	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	25	10:00	8.0	70	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	26	10:00	7.0	72	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	27	10:00	6.0	75	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	28	10:00	5.0	78	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	29	10:00	4.0	80	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	30	10:00	3.0	82	W	80	100	10	30.0	Clear
1911	Jan	31	10:00	2.0	85	W	80	100	10	30.0	Clear

1911

1911

1911

RSACHE

-Tbc

-Tbc

-Tbc

-Tbc

-Tbc

-Tbc

-Tbc

-Tbc

-Tbc

-Tbc

Anlage XI

TRANSLATION OF DOCUMENT No. KI-12432
OFFICE OF CHIEF OF COUNSEL FOR WAR CRIMES

ZIESSSTÄTLICHE ERKLÄRUNG

Der Ermittlungsbeamte Jan SEMN, Mitglied der Zentralkommission fuer die Untersuchung von deutschen Verbrechen in Polen, Richter beim Appellationsgericht, vernahmte in Krakau am 13. Juli 1947, auf eine Anordnung des Generalstaatsanwalts des Obersten Nationalen Gerichtshofes hin, die das Datum des 25. April 1947 traegt, i. d. .rok. KTH 719/47 auf Grund und gemass der Verordnung vom 10. November 1945/Dz. U. i. P. Nr. 51 poz. 293/ in Verbindung mit Paragraph 254, 107, 115 der Strafprozessordnung den unten genannten Zeugen, einen fruheren Haefling des Konzentrationslagers Auschwitz, der die folgende Aussage machte:

Ich heisse TOMOS J. BYLI., bin 46 Jahre alt, romisch-katholisch, gehoere dem polnischen Volkstum an, bin polnischer Staatsangehoeriger, Arzt und lebe in ZKOPCIE, CHM. SGO SKI-Strasse, im Sanatorium des polnischen Roten Kreuzes. Ich war als polnischer politischer Gefangener vom 29. Juli 1941 bis 25. August 1944 im Konzentrationslager Auschwitz. Meine Gefangenenummer war 18871. Ich wurde in ZKOPCIE, wo ich als Arzt des Sanatoriums "Odrodzenie" fuer tuberkulose Patienten seit 1932 arbeitete, verhaftet. Im Konzentrationslager Auschwitz arbeitete ich im Haeflingskrankenbau (Hkb) zuerst als Pfleger. Spaeter durfte ich als Arzt taetig sein. Dank meiner Praxis und meiner beruflichen Ausbildung hatte ich die Tuberkulose-Abteilung unter mir, die sich im Block Nr. 20 befand.

Als ich dort im Jahre 1941 meine Arbeit zuerst aufnahm, wurden alle tuberkulosen Kranken mittels Phenol-Einspritzungen getoetet. Anfangs wurden die Einspritzungen in die Venen gemacht; spaeter entdeckte man, dass der Tod mit grosserer Sicherheit eintrat, wenn die Einspritzungen ins Herz gemacht wurden. Ein deutscher Doktor entschied darueber, welche Patienten mittels Phenol-Einspritzungen getoetet werden sollten. Gewoehnlich war es ENTRESS, eine Zeit lang Dr. JUNG, beides SS-Aerzte, in vielen Faellen SS-Sanitäts-

Med Dok

Med Dok

URSACHE

-Tbc
-Tbc
-Tbc
-Tbc
-Tbc
-Tbc
-Tbc
-Tbc
-Tbc
-Tbc
-Tbc

RELATION OF DOCUMENT No. 111111
CONTINUED

dienstgehilfen (SDG), z.B. KLEHR, der fruher von Beruf Schuhmacher gewesen war auf Befehl von Dr. ENTRESS wurden ungefahr 200 Patienten, die an Tuberkulose litten, in den ersten drei Monaten des Jahres 1942 in zwei Raumen von Block 20 untergebracht. Ich hatte ihre Behandlung unter mir. Nach einiger Zeit berichtete ich ENTRESS, dass es den Patienten besser gehe und dass Hoffnung bestehe, sie zu heilen, wenn sie bessere Ernahrung erhielten. ENTRESS genehmigte doppelte Rationen fuer diese Patienten und ersuchte ihnen offes, dass er mehr ueber die Behandlung von Lungentuberkulose lernen wolle. Er probierte an diesen Patienten den Pneumo-Thorax aus. Ausser Dr. ENTRESS lernten auch 2 SS-Wärter, Dr. JAEGER und Dr. VETTER, die Behandlung dieser tuberkulösen Patienten. So lagen diese Dinge drei Monate lang. Dann wurden ueber Nacht beide Raume geraumt und die Patienten mittels Phenol-Einspritzungen getoetet. Am naechsten Tag kam ich zur Arbeit und fand beide Zimmer leer. Von März 1942 bis Ende 1942 wurden tuberkulöse Patienten ohne Gnade sengeroetet und entweder mittels Phenol oder durch Vergasen getoetet. In den ersten Monaten des Jahres 1943 gaben die SS-Wärter offiziell die Erlaubnis, tuberkulöse Patienten zu behandeln. Zu diesem Zweck wurden in Block Nr.20 besondere Raume eingerichtet.

So lagen die Dinge bis zum Ende. waehrend der ganzen Periode wurden jedoch tuberkulöse Patienten, die sich in einem kritischen Stadium der Krankheit befanden oder lange bottlagorig gewesen waren, ausgewählt und ausgepottet.

ENTRESS betonte immer, dass die Anzahl der tuberkulösen Patienten in den Zimmern zu gross war. Um ihre Anzahl zu vermindern, wie er sich ausdruicken pflegte, suchte er Patienten zwecks Transports aus. Unter diesem Decknamen wurde die Ausrottung von Menschen mittels Phenol-Einspritzungen oder Gas verschleiert. waehrend sie noch am Leben waren, fertigten wir auf

Med Dok

Med Dok

71

URSACHE

n-Tbc

n-Tbc

n-Tbc

n-Tbc

n-Tbc

n-Tbc

n-Tbc

n-Tbc

n-Tbc

n-Tbc

89

TRANSLATION OF DOCUMENT No. H-12434
CONTINUED

Befehl und Anweisung von ENTRESS fuer solche Patienten eine Krankheitsgeschichte an, in der es hiess, dass der Zustand des Patienten sich verschlechtert habe und dass er nur Tage des sogenannten Transports vorsterben sei. ENTRESS konnte kein Erbarmen bei der Auswahl. Ich war Zeuge, wie er einem Kranken gegenueber, der herzleidend war, die Ausrufung gebrauchte: "Ich bin hier kein Arzt". Die anderen Aerzte und Pfleger taten dasselbe. Oft entschied ein Zufall den Tod des Patienten. Ich erinnere mich, dass der SDG KLEHR einen bestimmten Juden untersuchte, der sich in einer guten koerperlichen Verfassung befand. KLEHR war sich darueber unschlussig, ob er ihn im Krankenhaus zu belassen oder in den Tod schicken sollte. Der Patient wurde gefragt, was sein Beruf gewesen sei und er antwortete, er sei Rabbiner gewesen. Als KLEHR diese Antwort hoerte, schickte er ihn rasch in den Tod. Im Jahre 1942 kam der SS-Arzt Helmuth VETTER im Konzentrationslager Auschwitz an. Meine Aerztekollegen unter den Gefangenen kannten ihn schon von der Vorkriegszeit her, wo VETTER als Vertreter der Firma Bayer in Polen reiste und fuer verschiedene Praeparate der Firma Werbung machte. Nach seiner Ankunft wurde angefangen, verschiedene vorher unbekannte Praeparate, wie NUTHEMOL und andere, an denen kamen ich mich nicht erinnere, zur Behandlung zu benutzen, zuerst fuer Typhus. Um diese neuen Praeparate auszuprobieren, wurden gesunde Gefangene mittels Bluttransfusionen von den Kranken infiziert. Die Blutmenge betrug 5 ccm. Diese infizierten Haeflinge waren mit neuen Praeparaten behandelt worden. Alle diese Praeparate waren von der Firma Bayer hergestellt. Auf Grund unserer Beobachtungen stellten wir fest, dass diese Praeparate Typhus nicht heilten, und die Mehrzahl der Kranken starb. Einzelheiten bezueglich der Dosen und des Krankheitsverlaufs weiss ich nicht, weil ich nicht in Beruehrung mit Typhusbehandlung mittels dieser Praeparate kam.

med Dok

med Dok

71

SURSACHE

en-Tbc

en-Tbc

en-Tbc

en-Tbc

en-Tbc

en-Tbc

en-Tbc

en-Tbc

en-Tbc

en-Tbc

20

TRANSLATION OF DOCUMENT NO. 11-2143
CONTINUED

Die Herren FRIDEL and KLOZINSKI, ehemalige Häftlinge, wissen darüber gut Bescheid. Beide wohnen jetzt in Krakau. Im Block 20 des Hauptlagers in Auschwitz habe ich selbst solche Bluttransfusionen gesehen, bei denen das gesammelte Patienten eingegebene Blut von typhuskranken Patienten stammte. Dies geschah auf Befehl und Anweisung von Dr. VETTER hin, der auf diese Weise Versuchspersonen für Forschungswecke mittels Behandlung mit dem neuen Präparat der Firma Bayer vorbereitete. Im Juli 1943 befahl mir ENTRESS, der seinerzeitige SS-Lagerarzt, 20 tuberkulose Patienten auszuwählen, sie in ein besonderes Zimmer im Block 20 zu legen, sie in einer Sondergruppe zu halten und mit RUTHENOL zu behandeln. Gemäss den von ENTRESS gegebenen Anweisungen wurden die Patienten von Anfang an mit diesem Präparat in Pulverform behandelt. Da diese Behandlung Uebelkeit und Erbrechen verursachte,

med Dok

med Dok

V...

PROBATION REPORT

The above named individual, [Name], was placed on probation for a period of [Duration] for the offense of [Crime]. The individual has been found to be a law-abiding citizen and has successfully completed the terms of his probation. He has maintained good contact with his probation officer and has shown a strong commitment to his community and family. He has also demonstrated a strong desire to improve himself and has participated in various community service projects. His conduct has been exemplary and he has shown a strong understanding of the consequences of his actions. He is now a responsible member of society and has successfully reintegrated into the community. He has no further outstanding legal issues and is free to live his life without further restrictions.

Prover 201

DATE	TIME	LOCATION	ACTIVITY	REMARKS
10/10/2010	10:00 AM	123 Main St	Probation Meeting	Discussed progress and future plans.
10/20/2010	11:00 AM	456 Elm St	Community Service	Volunteered at local food bank.
11/05/2010	9:00 AM	789 Oak St	Probation Meeting	Received positive feedback from officer.
11/15/2010	10:30 AM	321 Pine St	Community Service	Participated in neighborhood cleanup.
12/01/2010	11:30 AM	654 Birch St	Probation Meeting	Final meeting, all terms completed.

Prover 201

TRANSLATION OF DOCUMENT No. W-12152
CONTINUED

wird den Patienten das Präparat spritzer in Keornchenform, 5 Tage lang, 3 Löffel, RUTHENOL gegeben. Nach 5 Tagen wurde die Behandlung unterbrochen. Die Patienten bekamen kein RUTHENOL mehr. ENTRESS befahl, dass die mit RUTHENOL behandelten Patienten alle paar Tage einer gründlichen Untersuchung, untersucht werden sollten; Röntgenstrahlen und Laboratoriumsanalysen (Schleim, Urin) und der Verlauf der Krankheit sollten in allen Einzelheiten genau in die Krankengeschichte eingetragen werden. Wenn ein Patient starb, so wurde eine gründliche Leicheneffnung vorgenommen, die auf Befehl und Anweisung von ENTRESS von dem ehemaligen Häftling Prof. Dr. OLEBNICHT ausgeführt wurde. Klinische Beobachtung und die Leicheneffnung bewiesen in gleicher Weise, dass RUTHENOL fuer die Behandlung der Tuberkulose keinen Wert hatte. Die Resultate dieser Behandlungen bewiesen dasselbe, weil im August 1944 von 20 mit RUTHENOL behandelten Patienten nur 3 oder 4 noch am Leben waren.

Im Sommer 1944 befahl mir ENTRESS, einen eingehenden Bericht ueber die Behandlung, tuberkulöser Patienten mit RUTHENOL auszuarbeiten; er sagte mir, dieser Bericht sei fuer VETTER bestimmt, der ihn, weil er aus dem Lager Auschwitz vorher ausgeschieden war und in einem anderen Lager Dienst tat, in Auschwitz abholen werde.

Aufgrund d. s. von ENTRESS erhaltenen Befehls arbeitete ich einen sehr gründlichen Bericht aus. VETTER kam im Juni oder Juli 1944 nach Auschwitz. Dem erhaltenen Befehl gemäss meldete ich mich bei ihm persönlich mit dem Bericht. Als VETTER von dem Bericht, in dem ich das negative Resultat der Behandlung der Tuberkulose mit RUTHENOL darlegte, Kenntnis genommen hatte, war er sehr unzufrieden und erklärte, dass die RUTHENOL-Behandlung in den anderen Lagern - er sagte nicht in welchen - gute Erfolge gehabt habe, da die Patienten 20 Pfund zugenommen hätten. Als ich VETTER fragte,

Med Dok

Med Dok

URSACHE

1-Tbc

1-Tbc

1-Tbc

1-Tbc

1-Tbc

1-Tbc

1-Tbc

1-Tbc

1-Tbc

1-Tbc

TRANSLATION OF DOCUMENT No. 12125
CONTINUED

Die Patienten in den anderen Lagern besondere Lebensmittelrationen oder Pakete erhielten, antwortete VETTER, dass diese Patienten die gewöhnliche Lagerernahrung erhielten und auch keine Pakete. Ich stellte fest, dass auch in Auschwitz die Patienten, an denen RUTHENOL ausprobiert wurde, die Lagerkost erhielten; einige erhielten Pakete von ihren Familien. Während seines Dienstes in Auschwitz ging VETTER von Zeit zu Zeit weg; es hiess, dass er die Firma, fuer die er die neuen Praeparate ausprobierte, aufsuche. Das RUTHENOL, das ich fuer die Patienten brauchte, bekam ich vom Haeftlings-Krankenbau. Ich weiss nicht, wie es an den Krankenbau geliefert wurde. Ich nehme an, dass Prof. Dr. OELRICHT dergleichen besser Auskunft geben koennte, da er im Krankenbau beschaeftigt war. Jeder VETTER noch ENTRESS sprachen als SS-Aerzte mit den ihnen unterstellten Haeftlingen; nur aus der Tatsache, dass sie an der Behandlung von RUTHENOL und anderen Praeparaten, die ungepruefte Ergebnisse der Firma BAYER waren, so grosses Interesse zeigten, schlossen wir, dass die Versuche an Menschen ausgefuehrt wurden, um die Wirkung der neuen BAYER-Erzeugnisse zu pruefen. Das ging auch aus VETTERS Bemerkungen hervor, als ich ihm den Bericht ueber die Resultate der RUTHENOL-Behandlung ueberreichte. Ich konnte nicht Prof. HOERLEIN, LAUTENSCHLAGER, DR. HARTENSA, JULIUS WEISS oder Dr. FUSSOAENDER, und ich weiss nicht, ob diese Personen jemals in Auschwitz waren. Gemass dem Befehl von ENTRESS wurde fuer jeden der 20 Patienten, an denen RUTHENOL als Tuberkulose-Mittel ausprobiert wurde, eine genaue Krankengeschichte angelegt. Ich diktierte diese Geschichten meinen Mitgefangenen KOLKOWICZ - ich erinnere mich nicht an seinen Vornamen - einem Arzt aus Warschau. Er war ein sehr kranker Patient, wurde nicht

Med Dok

med Dok

1/2

SACHE

Tbc Tbc Tbc Tbc Tbc Tbc Tbc Tbc Tbc Tbc Tbc

93

TRANSLATION OF DOCUMENT NO. NI-12452
CONTINUED

vor Lager Auschwitz mit einem Transport weggebracht und blieb nach der Flucht der Deutschen im Lager. Er nahm die Krankengeschichten von 10 Patienten aus der Gruppe von 20 Patienten, an denen RUFENOL ausprobiert wurde, aus dem Krankenhaus heraus. Professor GLERYCH empfing diese Aufzeichnungen von WOLKOWICZ und übergab sie mir. Es sind dies die Dokumente, die ich jetzt vorlege. (Der Zeuge übergibt die Krankengeschichten in der Form loser handgeschriebener Blätter, die die Temperatur- und Pulskurven und maschinengeschriebene Berichte über die Leichenöffnungen enthalten und die Gefangenen WITELUM LEJZOR, DUNDA MIKLAJ, HERESI BENJAMIN, ATLAS IZAAK, ABERBUCH MICHAEL, HANUSKA ANTONI, WIERUCHOWSKI PIT, SZUSZALAK ANTONI, PIETRAK JOSEF und LACNY CZESLAW betreffen). Ein Kreuzzeichen in Bleistift auf der ersten Seite der Krankengeschichte bedeutet, dass der Patient starb; dies geht auch klar aus dem Inhalt der Krankengeschichte hervor. Schluss des Verhoers und der zidesstattlichen Erklarung.

Zeug: (geseichnet) Dr. Tondos Wladyslaw
(Dr. WADISLAW TONDOS)

Niedergeschrieben: (geseichnet) KRISTYNA SZKLANKA
(KRISTYNA SZKLANKA)

RICHTER AN APPELLATIONSGERICHTE, Ermittlungsbeamter: (geseichnet)
Jan Sohn
JAN SEMN

Stempel: Bezirkskommissar fuer die Untersuchung, deutscher
Verbrechen, Krakau.

CERTIFICATE OF TRANSLATION

I, Sohn Salomonowicz, STO No. 20033, hereby certify that I am thoroughly conversant with the Polish and English languages, and that the above is a true and correct translation of Document No. NI-12452.

John Salomonowicz
STO No. 20033

- 7 -

1. WITELUM
2. DUNDA
3. HERESI
4. ATLAS
5. ABERBUCH
6. HANUSKA
7. WIERUCHOWSKI
8. SZUSZALAK
9. PIETRAK
10. LACNY

13

Anlage XII

Med Dok

Med Dok

PROCEEDINGS OF THE BOARD OF DIRECTORS

At a meeting of the Board of Directors held at the office of the Secretary on the 15th day of January, 1902, the following business was transacted:

- 1. The minutes of the meeting held on the 15th day of January, 1901, were read and approved.
- 2. A report of the Secretary was read and approved.

Resolved, That the Secretary be and he do hereby certify that the above is a true and correct translation of the proceedings of the Board of Directors.

Secretary
J. J. Jones

12

12

NAME	VORNAME	GEBURTSDATUM	AU.HÄFTL.Nr.	TODESDATUM	TODESURSACHE
1.) WEINBLUM	Lejzor	22 Jahre	124 262	12.1.1944	Lungen-Tbc
2.) DUNDA	Nikolaus	17 Jahre	60 765	22.2.1944	Lungen-Tbc
3.) BERESI	Benjamin (Benjamin)	26 Jahre	114 941	4.4.1944	Lungen-Tbc
4.) ATLAS (ATTAS)	Isaak	-	115 899	25.5.1944	Lungen-Tbc
5.) AWERBUCH (AWERBACH)	Michael, Julius Anton	18.11.1905	99 219 99 214 86 194	9.11.1943	Lungen-Tbc
6.) HANUSEK	Anton	23 Jahre	86 194	19.6.1944	Lungen-Tbc
7.) WIERUCHOWSKI (VIERUCHOWSKI)	Wit.	39 Jahre	108 916	16.11.1943	Lungen-Tbc
8.) SZUSZWALAK (SZUSZWALEK)	Anton, Peter	11.4.1912	123 896	3.2.1944	Lungen-Tbc
9.) PIETRZAK (PIETCZAK)	Joseph (Josef, Jozef)	17.2.1913	111 661	24.2.1944	Lungen-Tbc
10.) LACNY (ZACNY, LECNY)	Ceslaus	23 Jahre	122 772	8.5.1944	Lungen-Tbc

JO	ГЕОНА (YOUNG)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
1.0	ГЕОНА (YOUNG)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
2.0	БЕЛЛАВИК (BELLAVIK)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
3.0	САВАНТИК (SAVANTIK)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
4.0	САВАНТИК (SAVANTIK)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
5.0	САВАНТИК (SAVANTIK)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
6.0	САВАНТИК (SAVANTIK)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
7.0	САВАНТИК (SAVANTIK)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
8.0	САВАНТИК (SAVANTIK)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
9.0	САВАНТИК (SAVANTIK)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)
10.0	САВАНТИК (SAVANTIK)	ИМЕНА (NAMES)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)	УСТАВА (STATUTE)

6
13

ИМЕНА (NAMES) УСТАВА (STATUTE) УСТАВА (STATUTE) УСТАВА (STATUTE) УСТАВА (STATUTE) УСТАВА (STATUTE) УСТАВА (STATUTE) УСТАВА (STATUTE)

Bulage XIII.
REINHARD HENKYS

UND
DIE
NATIONALSOZIALISTISCHEN

GEWALT-

VERBRECHEN

Geschichte und Gericht

Mit einer Einleitung von Präses D. Kurt Scharf,
Vorsitzender des Rates der Evangelischen Kirche
in Deutschland, und einem Beitrag von
Professor Dr. Jürgen Baumann, herausgegeben
von Professor Dr. Dietrich Goldschmidt

Kreuz-Verlag



mit Dok

mit Dok

Bulage XIV/2



Kreuz-Verlag

Mit einer Einleitung von Präses D. Kurt Scharf, Vorsitzender des Rates der Evangelischen Kirche in Deutschland, und einem Beitrag von Professor Dr. Jürgen Baumann, herausgegeben von Professor Dr. Dietrich Goldschmidt

Gedächtnis und Gehör



Titel	Verlag	Preis
Gedächtnis und Gehör	Kreuz-Verlag	DM 12,-
Gedächtnis und Gehör (Kleiner Band)	Kreuz-Verlag	DM 8,-
Gedächtnis und Gehör (Großer Band)	Kreuz-Verlag	DM 18,-
Gedächtnis und Gehör (Kleiner Band)	Kreuz-Verlag	DM 8,-
Gedächtnis und Gehör (Großer Band)	Kreuz-Verlag	DM 18,-

Titel	Verlag	Preis
Gedächtnis und Gehör	Kreuz-Verlag	DM 12,-
Gedächtnis und Gehör (Kleiner Band)	Kreuz-Verlag	DM 8,-
Gedächtnis und Gehör (Großer Band)	Kreuz-Verlag	DM 18,-
Gedächtnis und Gehör (Kleiner Band)	Kreuz-Verlag	DM 8,-
Gedächtnis und Gehör (Großer Band)	Kreuz-Verlag	DM 18,-

Handwritten notes at the bottom of the page, including the number '520' and some illegible text.

Dr. Alfred Wiener
zum Gedächtnis

Alfred Wiener wurde am 16. März 1885
in Potsdam geboren. Von 1919 bis 1933
war er Syndikus des Centralvereins
deutscher Staatsbürger jüdischen Glau-
bens. 1933 begann er in Amsterdam die
Sammlung zeitgeschichtlichen Materials,
die - 1939 nach London überführt - spä-
ter unter seinem Namen bekannt gewor-
den ist. Dr. Wiener ist am 4. Februar
1964 in London gestorben.

1. Auflage
© Kreuz-Verlag Stuttgart · Berlin 1964
Das Manuskript wurde am 1. 3. 1964
abgeschlossen.
Gesamtherstellung:
Wilhelm Röck, Weinsberg

mit Dok

mit Dok

Handwritten notes on the left side of the page, including a table with columns for 'Monatstag' and 'R.P.T.' and some illegible text.

Handwritten notes at the bottom left, including 'Kr. Abl.', 'Suche', and 'XIV'.

II. Die Mordaktionen

oder dem Lagerarzt zuweisen. Richtlinien gab es nicht. Erst ab Herbst 1943 wurde bestimmt, daß für die Fleckfieberversuche »nur« noch Berufsverbrecher verwendet werden sollten, die zu mindestens zehn Jahren Zuchthaus verurteilt worden waren⁹⁵.

Fleckfieberversuche etwas anderer Art unternahm auch Professor Dr. Eugen Haagen, Ordinarius für Hygiene an der Reichsuniversität Straßburg, im KL Natzweiler. Es ging dabei um die Verträglichkeitsprüfung eines neuen, von ihm entwickelten Impfstoffes und den Nachweis seiner antiinfektiösen Wirkung. Als technische Mitarbeiter Bedenken gegen solche gefährliche Menschenversuche äußerten, beschwichtigte sie Haagens Assistent Dr. Gräfe mit dem Hinweis, »die Versuche würden nicht an Häftlingen stattfinden, sondern nur an Polen«, wobei er hinzufügte, »daß die Polen eigentlich keine Menschen seien«⁹⁶. Die Zahl der Opfer dieser Versuche blieb unklar, sie dürfte jedoch fünfzig überschritten haben. Umfangreiche Malariaversuche mit hohen Todesquoten unternahm im KL Dachau Professor Dr. Claus Schilling, unterstützt von den SS-Ärzten Hauptsturmführer Dr. Pfoettner und Dr. Brachtel⁹⁷. In Dachau und Auschwitz probierte ein Hauptsturmführer Dr. Vetter⁹⁸ verschiedene therapeutische Präparate der IG Farben an Häftlingen aus. Kennzeichnend für all diese und weitere Versuche mit Therapeutika ist, daß die Erkrankungen in der Regel künstlich herbeigeführt und nur ein Teil der Erkrankten mit mehr oder minder Erfolg behandelt wurden, während man bei jeder Versuchsreihe eine Gruppe der Infizierten unbehandelt und also meist ohne Hilfe sterben ließ, um am unterschiedlichen Verlauf der Krankheitsentwicklung beider Gruppen in aller Ruhe die Wirkungsweise des Medikaments studieren zu können.

Professor Gebhardt unternahm, unterstützt von einer Reihe SS-Ärzten, im KL Ravensbrück Versuche, die Aufschluß über die Möglichkeiten der Wundbehandlung mit Sulfonamiden geben sollten. Außerdem ließ er Knochentransplantationen und Versuche zur Regeneration beschädigter Knochengewebe vornehmen. Die Opfer dieser Experimente, in der Regel junge Frauen und Mädchen, hatten im günstigsten Falle die Chance, mit lebenslangen gesundheitlichen Schäden davonzukommen. Viele starben an den Folgen der ihnen meist an den Beinen beigebrachten Wunden, die man mit Bakterienmixturen, Erde, Holz- und Glassplintern verseuchte, um Gasbrand (wie er bei nicht versorgten Kriegsverwundungen entsteht) künstlich zu erzeugen. Die teils mit (im Ergebnis wirkungslosen) Sulfonamiden behandelten, teils zur Kontrolle ohne Medikamente belassenen Opfer starben unter gräßlichen Schmerzen. Die beteiligten Ärzte – bei den Sulfonamidversuchen außer Gebhardt der Ravensbrücker Standortarzt Obersturmbannführer Dr. Schiedlausky und die Lagerärzte Untersturmführer Dr. Rosenthal und Dr. Herta Oberheuser⁹⁹ – interessierten sich nur für die Vorgänge in den Wunden, nicht aber für die Wirkung auf die unfreiwilligen Patienten. Wenn Gebhardt zur Wundinspektion von Hohenlychen nach Ravensbrück herüberkam, mußten die Schwerkranken stundenlang auf den Operationstischen auf ihn warten. Eine polnische Ärztin, Häftling in Ravensbrück, sagte beim Nürnberger Ärzteprozeß aus: »Wenn diese Mädchen das überstanden und Schmerzen hatten, und die Beine eiterten und sie starben nicht, hat man ihnen Verbände gemacht, von Zeit zu Zeit, je nach der Lust. Einmal warteten

med Dok

med Dok

XIV
a

der die Lichtstrahlen durchfallen, ist ein Maß für die Dichte des Stoffes. Die Dichte wird durch die Masse des Stoffes geteilt durch sein Volumen. Die Dichte ist eine intensive Eigenschaft, die von der Art des Stoffes abhängt, nicht von der Menge. Die Dichte wird in g/cm³ oder kg/m³ angegeben.

Die Dichte eines Stoffes ist ein Maß für die Masse pro Volumeneinheit. Sie ist eine intensive Eigenschaft, die von der Art des Stoffes abhängt, nicht von der Menge. Die Dichte wird in g/cm³ oder kg/m³ angegeben. Die Dichte eines Stoffes ist ein Maß für die Masse pro Volumeneinheit. Sie ist eine intensive Eigenschaft, die von der Art des Stoffes abhängt, nicht von der Menge. Die Dichte wird in g/cm³ oder kg/m³ angegeben.

Die Dichte eines Stoffes ist ein Maß für die Masse pro Volumeneinheit. Sie ist eine intensive Eigenschaft, die von der Art des Stoffes abhängt, nicht von der Menge. Die Dichte wird in g/cm³ oder kg/m³ angegeben. Die Dichte eines Stoffes ist ein Maß für die Masse pro Volumeneinheit. Sie ist eine intensive Eigenschaft, die von der Art des Stoffes abhängt, nicht von der Menge. Die Dichte wird in g/cm³ oder kg/m³ angegeben.

Substanz	Dichte (g/cm ³)	Dichte (kg/m ³)
Wasser	1,0	1000
Eis	0,92	920
Aluminium	2,7	2700
Eisen	7,8	7800
Kupfer	8,9	8900
Gold	19,3	19300
Quecksilber	13,6	13600
Luft (Normale)	0,0012	1,2
Luft (Standard)	0,001225	1,225
Luft (15°C)	0,00122	1,22
Luft (20°C)	0,001204	1,204
Luft (30°C)	0,001164	1,164
Luft (40°C)	0,001127	1,127
Luft (50°C)	0,001093	1,093
Luft (60°C)	0,001062	1,062
Luft (70°C)	0,001034	1,034
Luft (80°C)	0,001008	1,008
Luft (90°C)	0,000984	0,984
Luft (100°C)	0,000962	0,962

Die Dichte eines Stoffes ist ein Maß für die Masse pro Volumeneinheit. Sie ist eine intensive Eigenschaft, die von der Art des Stoffes abhängt, nicht von der Menge. Die Dichte wird in g/cm³ oder kg/m³ angegeben.

Anmerkungen

daß Opfer der Menschenversuche an deren Folgen gestorben sind. Körperverletzung im Amt war aber schon verjährt, als Anzeige gegen Brachtel erstattet wurde.

98 Teile des Briefwechsels zwischen Vetter und Vertretern von IG-Farben finden sich bei [90, S. 309 ff]. Vetter wurde 1949 hingerichtet.

99 Schiedlauský und Rosenthal wurden im Hamburger Ravensbrück-Prozeß zum Tode verurteilt. Herta Oberheuser erhielt eine Haftstrafe von 20 Jahren im Nürnberger Ärzteprozeß, wurde vorzeitig freigelassen und konnte zeitweilig in Schleswig-Holstein wieder praktizieren, bis ihr die Approbation entzogen wurde.

100 Fischer ist im Nürnberger Ärzteprozeß zu lebenslanger Haft (später auf 15 Jahre gemildert) verurteilt worden. Vor Gericht hat er längere Ausführungen über die ärztliche Ethik gemacht. Innere Bedenken gegen die Versuche habe er zurückgestellt, »weil das Interesse der Gemeinschaft es erfordert«. Seine Taten habe er als ein gehorsames Mitglied der deutschen Streitkräfte begangen. »Der Glaube und das Vertrauen an das legale Recht der Obrigkeit und des Staates und des Führers, so schien mir damals, gab die juristische Rechtfertigung ab und enthob mich, wie mir auch betont ausgedrückt wurde, der individuellen Verantwortung.« Als höchste sittliche Pflicht sei ihm der Gehorsam gegen den Staat erschienen, und er habe geglaubt, »daß der Staat das Recht hätte, Maßnahmen zu ergreifen, die oberhalb des Horizonts und der Einsichtskraft des Einzelwesens liegen«. Fischers verwirrtes Denken, ausführlich zitiert bei [83, S. 143 ff.], dürfte repräsentativ für viele andere sein, die »anständig« zu handeln meinten, obwohl sie sich bewußt waren, daß sie gegen Gesetz und Menschlichkeit verstießen.

101 Alle hier Genannten sind tot oder verschollen. Von Wolter weiß man, daß er 1947 in Landsberg hingerichtet wurde.

102 Himmler hat Rascher später fallen gelassen und, wie es heißt, ihn und seine Frau wegen einer Kindesunterschlebung hinrichten lassen.

103 Holzlöhner ist, offenbar noch vor Kriegsende, verstorben. Mehrere im Zusammenhang mit Raschers Unterdruckversuchen angeklagte Luftwaffenärzte

sprach das amerikanische Militärgericht im Nürnberger Ärzteprozeß frei, weil sie an den »terminalen« Versuchen Raschers nicht beteiligt waren.

104 Eisele war Arzt in mehreren KL. Er ist sowohl 1945 im Dachau-Prozeß als auch 1947 im Buchenwald-Prozeß (vor einem russischen Militärgericht) zum Tode verurteilt, 1952 aber freigelassen worden. In der Bundesrepublik erhielt er Heimkehrerentschädigung und Aufbaukredit und wurde in München als Kassenarzt zugelassen! Als er 1958 im Sommer-Prozeß wegen weiterer Mordtaten schwer belastet wurde und verhaftet werden sollte, gelang ihm eine bemerkenswert leichte Flucht nach Ägypten, wo er - lt. Spiegel Nr. 19/63 - in Kairo eine von einem Teil der dortigen Deutschen gern besuchte Arztpraxis unterhalten soll.

105 Von Hirt fehlt seit Mai 1945 jede Spur. Er gilt als tot.

106 Sonntag ist wegen Verbrechen in Ravensbrück auf Grund des Urteils eines britischen Militärgerichts 1948 hingerichtet worden. Wimmer und BIANKE (letzterer in der Literatur auch als Selektionsarzt in Lublin-Maidanek genannt) sind beide tot. Bickenbach hat vor einem französischen Gericht in Straßburg gestanden. Heute lebt er in der Bundesrepublik.

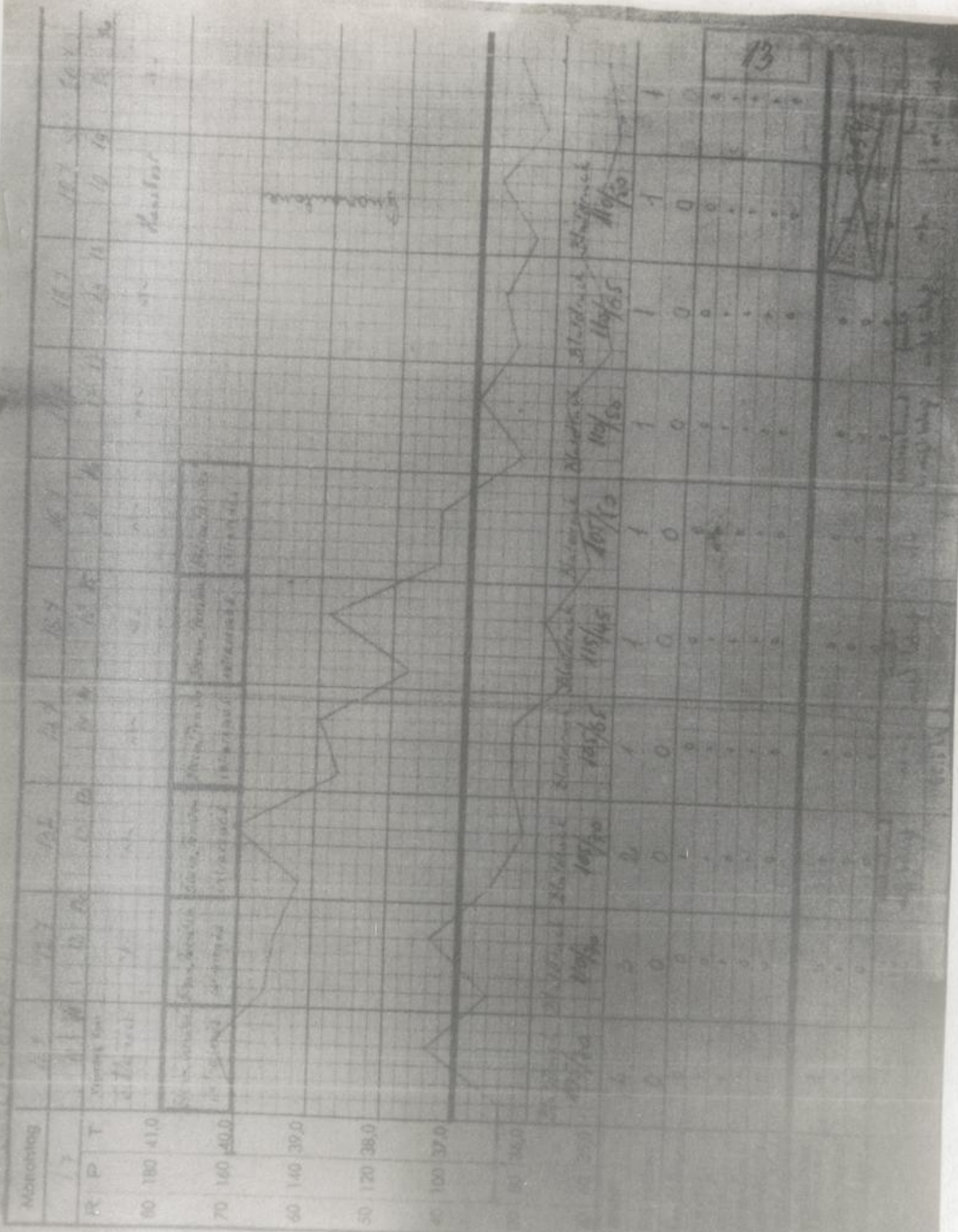
107 Widmann, dessen Mitwirkung am »Euthanasie«-Programm in diesem Verfahren nicht zur Debatte stand, wurde zu 5 Jahren Zuchthaus wegen Beihilfe zum Mord verurteilt.

108 Hoven wurde im Nürnberger Ärzteprozeß zum Tode verurteilt und hingerichtet.

109 Gegen Plaza wurde 1951 ein Ermittlungsverfahren eingeleitet, jedoch kam er, wegen Multipler Sklerose verhandlungsunfähig, nicht vor Gericht.

110 Wirths stellte sich im Sommer 1945 den britischen Behörden, beging aber im September in der Haft Selbstmord. Entress, der später Standortarzt in Mauthausen war, wurde 1946 von einem amerikanischen Gericht zum Tode verurteilt und hingerichtet. Klein wurde im Bergen-Belsen-Prozeß 1945 zum Tode verurteilt und hingerichtet. Thilo starb im Mai 1945. Über Königs Schicksal ist nichts bekannt.

111 Zum Beispiel werden allein dem

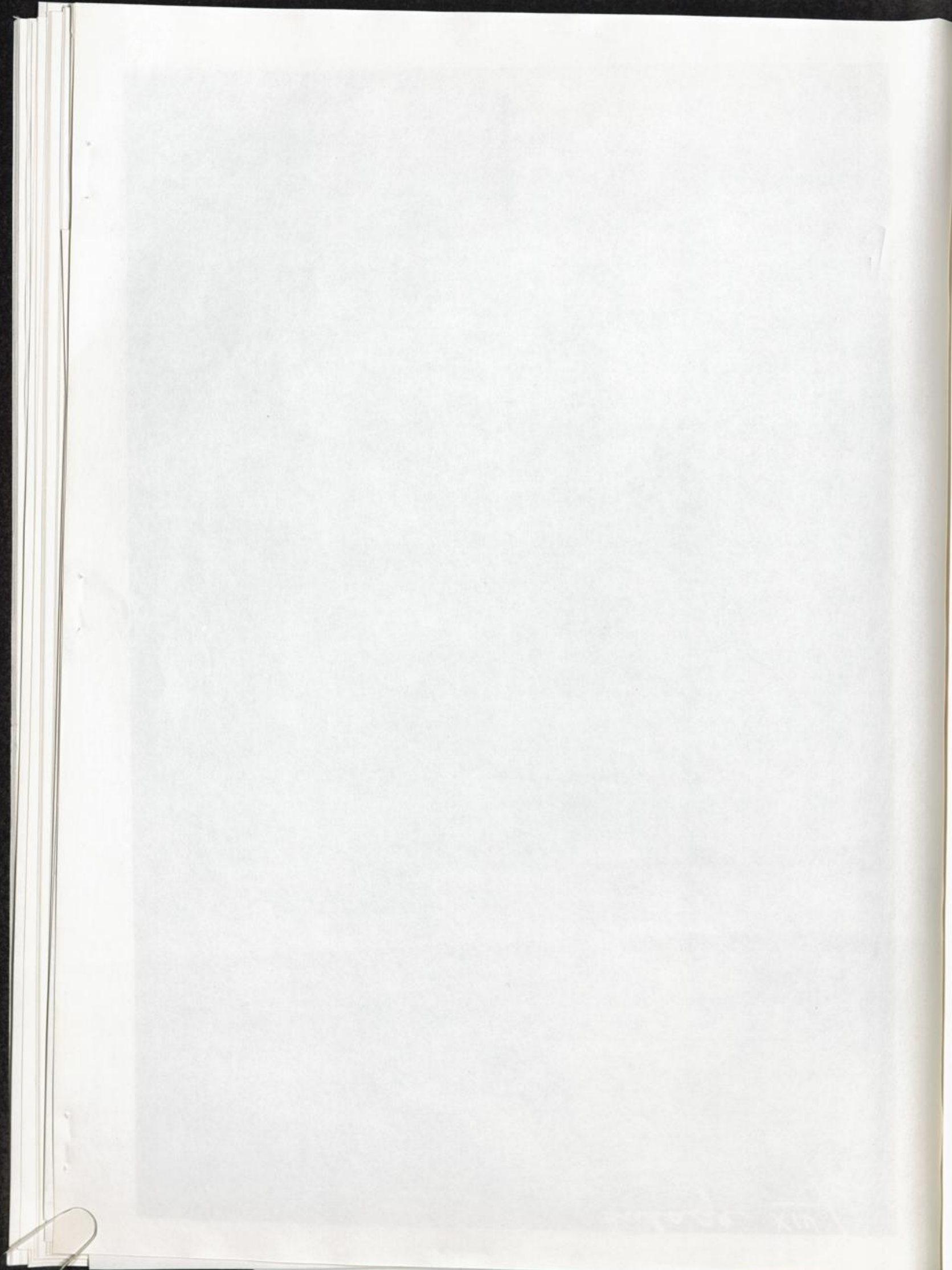


Kr. Abt.: *Couch Accidents* Name: *Bill* Designation: *...*

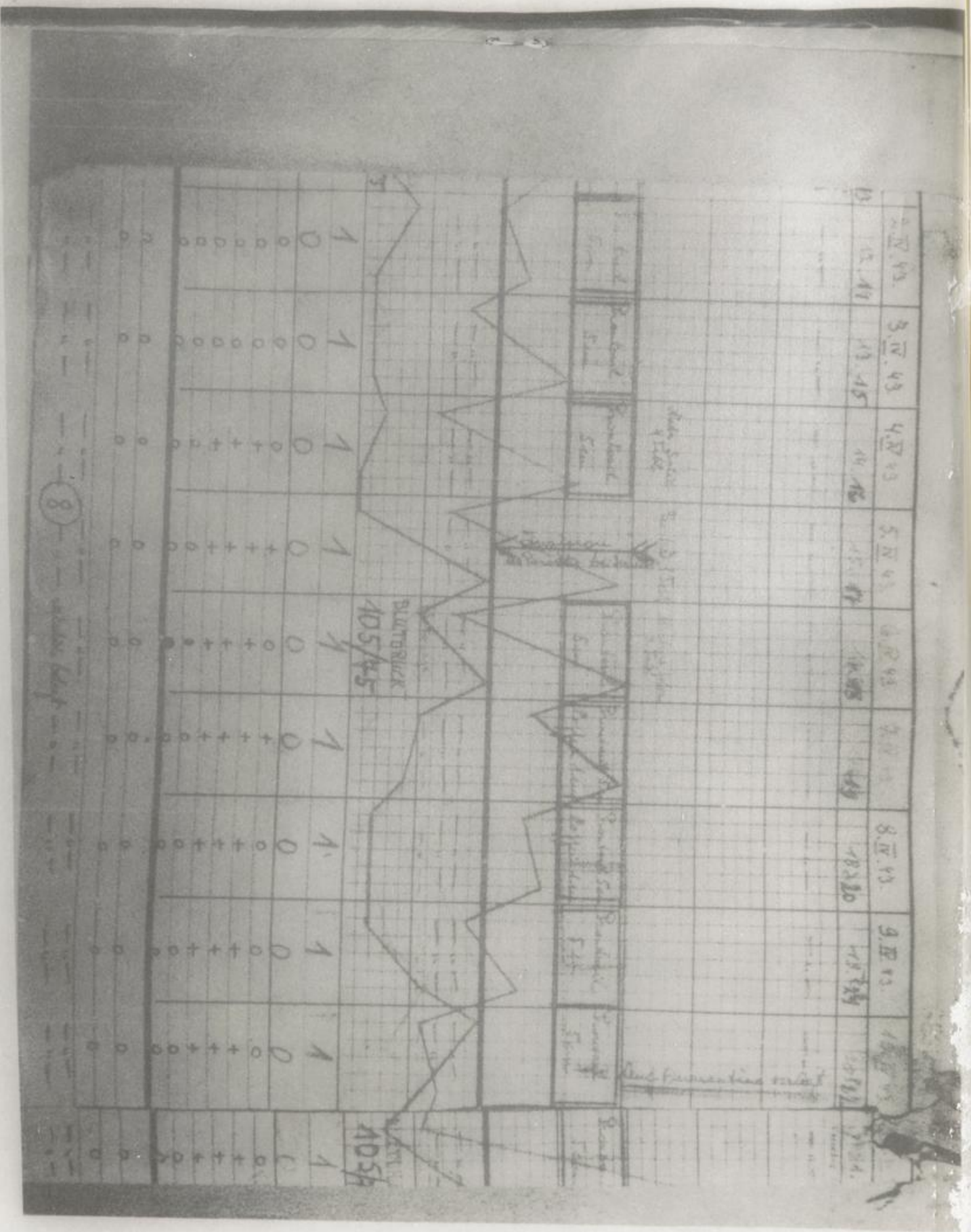
Package XIV/a

13

med dok







Name: _____
 Vorname: _____
 Geburtsstag und Ort: _____

Hautl.-Nr. _____

Aufgenommen am: _____
 Entlassen am: _____
 Endgültige Diagnose: _____

Anamnese: Urin gelb, klar
 R. sauer
 Hb. spärlich
 Leuko z.
 Urabl. z.
 Galliole
 Diarrhoe
 Bact

Befund: Blutbild B. S. R.
 Leuko 6700
 Ery. 4.000
 Lymph. 74%
 Eosin
 Bas.
 Neutro.

Diagnose: Leuko 6700
Therapie: Ery. 4.000
Verlauf: Lymph. 74%
 Eosin
 Bas.
 Neutro.

69

1/5-Inf.-C. 188

St. Nr. 5044
 1944

med Dok

10

10

10

met Dök

