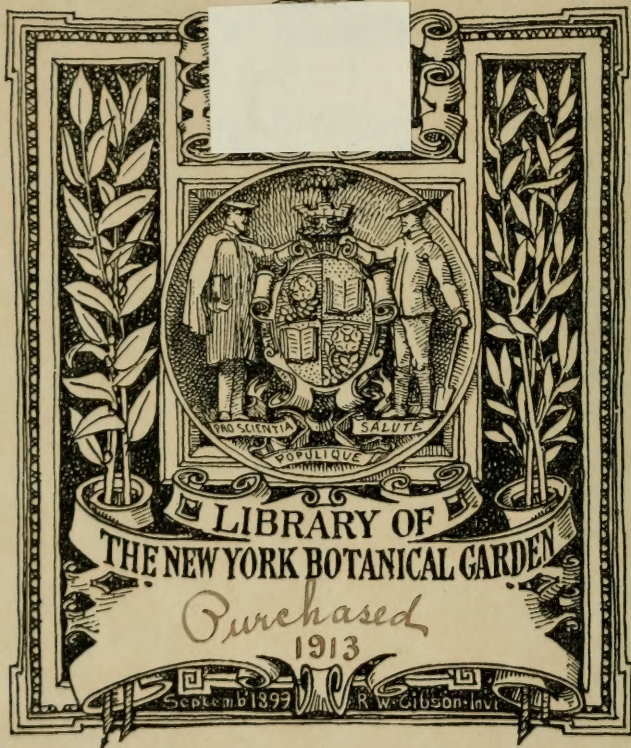


HANS MOLISCH
Mikrochemie der Pflanze



Jena, Verlag von Gustav Fischer





MIKROCHEMIE DER PFLANZE

VON

DR. HANS MOLISCH

o. ö. PROFESSOR UND DIREKTOR DES PFLANZENPHYSIOLOGISCHEN INSTITUTS
AN DER K. K. UNIVERSITÄT IN WIEN

MIT 116 ABBILDUNGEN IM TEXT

LIBRARY
NEW YORK
BOTANICAL
GARDEN



JENA
VERLAG VON GUSTAV FISCHER
1913

QK 865
M 6

Die Mikrochemie muß sich, wo möglich, stets auf die Makrochemie stützen. Nur wenn sich beide gegenseitig fördern, wird man einen genaueren Einblick in den wunderbaren chemischen Bau der Zelle gewinnen.

Vorwort.

Als ich vor 22 Jahren mein Buch „Grundriß einer Histochemie der pflanzlichen Genußmittel“, Jena 1891, veröffentlichte, schwebte mir bereits der Plan zu einer Mikrochemie der Pflanze vor. Seit jener Zeit behielt ich den Plan stets im Auge, veröffentlichte zahlreiche einschlägige Spezialuntersuchungen, sammelte Erfahrungen, und auf Grund dieser gewann ich mehr und mehr die Überzeugung, daß eine zusammenfassende Darstellung unserer derzeitigen mikrochemischen Kenntnisse der Zelle, Gewebe und der ganzen Pflanze wünschenswert wäre. Einige Vorarbeiten kleineren Umfanges nach dieser Richtung waren bereits vorhanden: Einen der ersten schüchternen Versuche machte V. A. POULSEN mit seiner „Botanischen Mikrochemie“, Cassel 1881. Ein kleines Büchlein in Taschenformat, dazu bestimmt, Studierende bei phytohistologischen Untersuchungen anzuleiten und sie mit den allerwichtigsten mikrochemischen Reaktionen bekannt zu machen. Daran schloß sich das weit verbreitete „Hilfsbuch zur Ausführung mikroskopischer Untersuchungen im botanischen Laboratorium“, Braunschweig 1883, von W. BEHRENS, in dem ein Abschnitt der Mikrochemie der Pflanzenstoffe gewidmet war. Das Ausführlichste aber nach dieser Richtung findet man in A. ZIMMERMANN'S vortrefflichem Werke „Die botanische Mikrotechnik“, Tübingen 1892, das als der erste Versuch gelten kann, die Mikrochemie der Pflanze etwas ausführlicher zu behandeln. Dieses Buch erlebte, obwohl es ein Bedürfnis war, auffallenderweise keine neue Auflage, wahrscheinlich, weil der Verfasser durch seine Stellung in den Tropen festgehalten war. Es war daher dem Botaniker gewiß sehr willkommen, daß O. RICHTER (I) sich entschloß, das seit dem Erscheinen von ZIMMERMANN'S Mikrotechnik ziemlich angeschwollene mikrochemische Material in einem Sammelreferate übersichtlich zusammenzufassen. Eine ausgiebige Förderung erwuchs der Mikrochemie durch die Arbeiten von BOŘICKÝ (I), HAUSHOFER (I), STRENG (I, II), KLÉMENT et RÉNARD (I) und namentlich durch das klassische Werk von H. BEHRENS (I–II), der die mikrochemischen Reaktionen auf einer breiten Basis behandelt. Aber die mikrochemischen Proben, die uns die zuletzt genannten Forscher an die Hand gaben, sind gewöhnlich mit einem Lösungstropfen, Wassertropfen oder mit Mineralien und Gesteinen ausgeführt worden, und es ist die Frage, ob die auf diese Weise erhaltenen Resultate sich ohne weiteres auf die Zelle und

Gewebe der Pflanze übertragen lassen. Meiner Meinung nach müssen die BEHRENSschen Methoden erst von dem Botaniker auf ihren Wert für die Pflanze geprüft werden, denn es ist etwas ganz anderes, Reaktionen in einem Wassertropfen und in einem Gewebe durchzuführen. Im Wassertropfen liegen die Verhältnisse, da seine Zusammensetzung, auch wenn mehrere Substanzen darin gelöst sind, relativ sehr einfach, im Vergleich zu der höchst komplizierten Zusammensetzung der Zelle. Hier befinden sich viele, vielleicht mehr als hundert Substanzen nebeneinander, darunter viele kolloidaler Natur, die die Reaktionen und insbesondere die Kristallisationen nur allzuhäufig hemmen. In der Überprüfung und in der Anwendung der BEHRENSschen Ergebnisse auf die Histochemie der Pflanze winkt dem Botaniker eine wichtige und vielfach dankbare Aufgabe, die aber noch größtenteils ungelöst vorliegt. Jedenfalls wurde das Interesse für mikrochemische Untersuchungen durch H. BEHRENS sehr geweckt und durch EMICHS ausgezeichnetes „Lehrbuch der Mikrochemie“, Wiesbaden 1911, das sich aber nicht mit der Mikrochemie der Pflanze, sondern mit den allgemeinen Grundlagen der Mikrochemie und, ähnlich wie BEHRENS, mit der des Tropfens befaßt, noch gesteigert. Bei so vorbereitetem Boden und bei dem allgemeinen Interesse, das man jetzt der Biochemie entgegenbringt, war das Bedürfnis nach einem Werke, das die Mikrochemie der Pflanze in weiterem Umfange auf der Basis der heutigen Erfahrungen behandelt, erwacht, und deshalb habe ich mich zur Herausgabe eines solchen Buches entschlossen. Bei seiner Abfassung war ich bestrebt, das Vorhandene kritisch zu prüfen, die verschiedenen Reaktionen aus eigener Anschauung kennen zu lernen und auf ihren Wert und ihre Brauchbarkeit zu untersuchen — eine Aufgabe, die bei dem großen Umfang des Stoffes nicht leicht zu bewältigen war. Es sollte nicht bloß eine Übersicht gegeben, sondern da, wo noch so viel Unreifes und Zweifelhafte im Wege stand, Spreu vom Weizen geschieden und, wenn möglich, durch eigene Erfahrung gestützt werden.

Mit Figuren wurde das Buch, um das Verständnis zu erleichtern, reichlich ausgestattet. Man wird hier vergeblich nach alten bekannten Bildern suchen, sondern fast nur Originalfiguren — weit über hundert — finden, die, von einigen Ausnahmen und den Photographien abgesehen, alle von der geübten Hand meines Assistenten, Herrn JOSEF GICKLHOHN herrühren. Für die große Mühe und die Sorgfalt, die er darauf verwendete, sage ich ihm meinen herzlichsten Dank. Ferner danke ich ihm sowie Herrn Privatdozenten Dr. V. GRAFE und Herrn Dr. K. PECHÉ verbindlichst für die Durchsicht der Druckkorrektur. Möge dieses Werk zu neuen Untersuchungen anregen und der Mikrochemie, die in der Zellenlehre der Zukunft sicherlich eine bedeutungsvolle Rolle spielen wird, neue Freunde gewinnen.

Wien, im Mai 1913.
Pflanzenphysiologisches Institut
der k. k. Universität.

Hans Molisch.

Inhaltsübersicht.

	Seite
Vorwort	III—IV
Inhaltsübersicht	V—IX
Abkürzungen	X

A. Allgemeiner Teil.

Einleitung.

1. Licht- und Schattenseiten der Mikrochemie	3
2. Ergebnisse der Mikrochemie usw.	7

Methodik.

1. Instrumente und Utensilien	11
2. Reagentien	14
3. Die Herstellung eines mikroskopischen Präparates.	20
4. Beachtenswerte Winke	21
5. BORODINS Methode	22
6. Über den Nachweis der alkalischen und sauern Reaktion des Zellinhaltes und seiner Teile	23
7. Die Mikrosublimation	26
8. Fluoreszenz	29
9. Das polarisierte Licht	30
Literatur	33

B. Spezieller Teil.

A. Anorganischer Teil.

a) Kationen.

1. Eisen	39
2. Aluminium	42
3. Mangan	44
4. Calcium	46
5. Magnesium	53
6. Kalium	55
7. Natrium	59
8. Ammonium	60

b) Anionen.

1. Sulfation	61
2. Phosphation	64
3. Carbonation	67
4. Silikation	68
5. Chlorion	76
6. Jodion	78
7. Nitration	82

c) Sauerstoff.

Literatur	91
---------------------	----

B. Organischer Teil.

a) Fettreihe.

I. Alkohole	97
Dulcit	97
Mannit	98
II. Säuren	99
Ameisensäure	99
Oxalsäure	101
Weinsäure	102
Aminosäuren (Asparagin, Leucin)	103
III. Fette	107
IV. Wachs.	111
V. Trichomsekrete	113
VI. Kohlehydrate	117
Zucker.	117
Inulin	123
Glykogen	125
Anabaenin	127
VII. Schwefelverbindungen.	128
Knoblauchöl	128
Senföl	129
Literatur	129

b) Aromatische Reihe.

I. Phenole	133
Eugenol	133
Phloroglucin	134
Asaron	136
Sphagnol.	136
II. Säuren	137
Tyrosin	137
Ferulasäure	139
Benzoessäure	140
Betuloretinsäure	141
Zimtsäure	142
Cumarin	143
Methysticinsäure	144
Santonin	144
III. Aldehyde	145
Vanillin	145
Aldehydtropfen	146
IV. Chinone	146
Juglon	146
V. Terpene, Harze und Kautschuk	148
VI. Gerbstoffe.	154
Literatur	159
VII. Glykoside	162
Frangulin	163
Hesperidin	164
Arbutin	165
Sinigrin	166
Äskulin	167
Coriamyrtin	169
Salicin	169
Coniferin	170
Syringin	171
Amygdalin	172
Saponin	176
Saponarin	177
Glykosid (?) bei Mimosa	178
Literatur	180

VIII. Pflanzenfarbstoffe

1. Flechtensäuren und Flechtenfarbstoffe	182
Allgemeines	182
Über den Nachweis der Flechtensäure in der Flechte selbst	183
a) Flechtensäuren der Fettreihe	187
α) Pulvinsäurederivate	187
Vulpinsäure	187
Calicin	187
Stictaurin	187
Rhizocarpsäure	188
Pinastrinsäure	189
β) Acetylessigsäurederivate	189
Usninsäure	189
b) Flechtensäuren der Benzolreihe	190
α) Anthracenderivate	190
Physcion	190
Solorinsäure	191
Rhodocladonsäure	192
β) Orcinderivate	193
Lecanorsäure	194
c) Nicht kristallisierte Flechtenfarbstoffe	194
Arthoniaviolett	195
Urcellariarot	195
d) Reaktionen nicht kristallisierter Flechtenfarbstoffe	196
2. Pilzfarbstoffe	195
Telephorsäure	195
Xanthotrametin	198
Chinonartiger Farbstoff	198
Bacteriopurpurin	199
3. Gelbe und rote Farbstoffe der Phanerogamen aus der Xanthon-, Flavon- und Anthracen- gruppe	200
a) Xanthon- und Flavonderivate	200
Gentisin	200
Datiscin	201
Rutin	201
Scutellarin	202
Hämatoxylin	203
Brasilin	203
b) Anthracenderivate	204
Chrysophansäure	204
Emodin	204
Rhein	206
Aloin	206
Morindin	209
Ruberithrinsäure	210
Alkannin	213
4. Indolderivate	214
Indol	214
Skatol	215
Indican	216
5. Farbstoffe unbekannter Konstitution	222
a) Die Farbstoffe der Chromatophoren	222
Chlorophyll	222
Carotine	225
Phaeophyll	228
bei Phaeophyten	228
„ Diatomeen	229
„ Neottia	230
Peridineenfarbstoffe	231
Phykoerythrin	231
Phykoecyan	234

b) Im Zellsaft gelöste Farbstoffe	236
Anthocyan	236
Anthophaein	241
Anthochlor	241
c) In der Membran befindliche Farbstoffe	242
Gloeocapsin	242
Scytonemin	242
d) Andere Farbstoffe	242
Bixin	242
Crocin	244
Cureumin	245
Helichrysin	246
Luteofilin	246
Literatur	247
IX. Alkaloide	252
Allgemeines	252
Spezielles	255
1. Coniin	255
2. Piperin	255
3. Alkaloide der Solanaceen	257
Nikotin	257
Atropin	257
Hyoseyamin	258
Solanin	258
4. Alkaloide der Leguminosen	260
Cytisin	261
5. Alkaloide der Papaveraceen	261
6. „ von Corydalis	265
7. „ „ Rubiaceen	266
8. „ „ Loganiaceen	267
Brucein	267
Strychnin	268
9. Alkaloide der Ranunculaceen	269
Aconitin	269
10. Berberin	270
11. Hydrastin	272
12. Colchicin	273
13. Veratrumalkaloide	274
14. Alkaloide der Puringruppe	275
Kaffein	275
Theobromin	277
15. Alkaloide der Senfsamen	277
16. Taxin	278
17. Alkaloide von Narcissus und Orchideen	278
X. Eiweißkörper	279
Nachweis	280
XI. Fermente	283
1. Diastase	283
2. Oxydasen	284
3. Cytase	287
4. Myrosin	288
5. Emulsin	290
Literatur	291
C. I. Die Zellhaut.	
I. Die Zellulosegruppe	299
a) Echte Zellulosen	300
b) Hemizellulosen	302
Amyloid	303
Amylomycin	303
Geasterin	303
Usnein	304

2. Chitin	304
3. Verholzte Membranen	306
4. Verkorkte Membranen und die Kutikula	308
Verkorkung	308
Kutikula	312
5. Gummi und Schleime	313
6. Pektinstoffe	315
7. Callose	317
8. Phytomelane	319
Literatur	321
II. Einschlüsse des Kerns, Plasmas und des Zellsaftes.	
1. Eiweißkristalle im Kern	327
2. Eiweißkristalle und Eiweißgebilde im Plasma und Zellsaft	330
3. Proteinkörner	334
4. Stachelkugeln der Characeen	338
5. Einschlüsse der Chromatophoren	339
Proteinkristalle	339
Leukosomen	340
Pyrenoide	341
Öltröpfchen	343
Stärke	345
6. Florideenstärke	348
7. Paramylum	350
8. Fukosanblasen	351
9. Leukosin	353
10. Zellulosekörner	354
11. Zellulinkörner	354
12. Fibrosinkörper	356
13. Elaeoplasten und Ölkörper	356
bei Monokotylen	356
„ Lebermoosen	358
„ anderen Pflanzen	359
14. Irisierende Platten und Kugeln in Meeresalgen	359
15. Augenfleck	360
16. Sogen. Schleimvakuolen	361
17. Gerbstoffblasen	362
18. Volutin	363
19. Künstliche Fällungen	364
Literatur	366
Autorenregister	373
Sachregister	380
Druckfehlerberichtigung	395

Abkürzungen

der Zeitschriftentitel in den Literatur-Nachweisen.

-
- Berichte der Deutschen Botanischen Gesellschaft = Ber. d. Deutsch. Bot. Ges.
Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft = Ber. d. d. chem. Ges.
Biochemisches Zentralblatt = Biochem. Zbl.
Botanische Zeitung = Bot. Ztg.
Botanisches Zentralblatt = Bot. Zbl.
Comptes rendus de l'Académie des sciences = Compt. rend.
Jahresbericht d. Pharmazie = Jahrber. d. Pharm.
Jahrbücher für wissenschaftliche Botanik = Jahrb. f. wiss. Bot.
JUSTS botanischer Jahresbericht = JUSTS bot. Jahrber.
Österreichische botanische Zeitschrift = Österr. bot. Ztschr.
PFLÜGERS Archiv für die gesamte Physiologie = PFLÜGERS Archiv.
Sitzungsberichte d. Kaiserlichen Akademie d. Wissenschaften in Wien. Mathem.-naturw. Kl. = Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien.
Zeitschrift für analytische Chemie = Ztschr. f. anal. Chem.
Zeitschrift für physiologische Chemie = Ztschr. f. physiol. Chemie.
Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroskopie = Ztschr. f. wiss. Mikroskopie.
Zentralblatt für Bakteriologie usw. = Zbl. f. Bakt.
-

A.
ALLGEMEINER TEIL



Einleitung.

Die Mikrochemie der Pflanze hat die Aufgabe, sehr kleine Stoffmengen in den Organen, Geweben und Zellen nachzuweisen und, womöglich, auch gleichzeitig ihre Lokalisation zu ermitteln. Schon mit unbewaffnetem Auge kann man an der Hand mikrochemischer Reaktionen kleine Mengen einer Substanz erkennen, aber viel kleinere noch, wenn man das Auge mit dem Mikroskop bewaffnet. Preßt man aus dem Stengel einer Brennessel (*Urtica dioica*) einen Safttropfen aus und behandelt man ihn mit einer Lösung von Diphenylamin in Schwefelsäure, so entsteht augenblicklich eine tiefblaue Färbung, die von Salpeter herrührt. Die Nitratmenge, die sich in einem solchen Tropfen vorfindet, ist sicherlich eine sehr geringe, aber die Empfindlichkeit der Reaktion kann außerordentlich verschärft werden, wenn der ganze Vorgang mit dem Mikroskop beobachtet wird, denn dann gelingt es sogar, die Salpetermenge nur einer oder einiger weniger Zellen zu eruieren. Die Empfindlichkeit der Reaktion wird durch die mikroskopische Beobachtung hochgradig, oft um das Tausendfache und noch mehr gesteigert. Wir drücken die Empfindlichkeit einer Reaktion durch die kleinste Substanzmenge aus, mit der die Reaktion noch eben sicher gelingt, und geben diese minimale Menge aus praktischen Gründen nicht in Milligramm, sondern in „Mikrogramm“ = 1 Millionstelgramm = μ g an.

1. Licht- und Schattenseiten der Mikrochemie.

Die Urteile über die Bedeutung der Mikrochemie lauten verschieden. Es gibt begeisterte Anhänger, die diesem Wissenszweig eine bedeutende Zukunft prophezeien und auch das schon Geleistete hoch anschlagen, und dann gibt es Forscher, die den mikrochemischen Ergebnissen sehr skeptisch gegenüberstehen und das Um und Auf einzig und allein in der Makrochemie erblicken. Meiner Meinung nach sind die bisherigen Leistungen der Mikrochemie sowohl auf dem Gebiete der Mineralogie, Petrographie als auch auf dem Gebiete der Biologie äußerst ermutigend, doch muß sich die Mikrochemie, wenn möglich, stets auf die Makrochemie stützen und beide müssen sich gegenseitig in die Hände arbeiten. Auch dürfen die Skeptiker nicht vergessen, daß in zahlreichen Fällen wegen der Kleinheit vieler Organismen, ihrer Seltenheit und der geringen vorhandenen Substanzmengen eine Makroanalyse überhaupt nicht möglich ist und wir daher

vorläufig gezwungen sind, uns mit mikrochemischen Untersuchungen zu begnügen.

Jeder, der sich mit unserer Disziplin beschäftigt, wird bald die Vorzüge ihrer Methodik, aber auch ihre Nachteile kennen und abschätzen lernen. Von diesen Licht- und Schattenseiten soll hier zunächst die Rede sein.

a) Substanzökonomie. Wer die Kunst versteht, mit wenigem auszukommen und daran seine Freude findet, wird als Mikrochemiker reichlich belohnt werden, denn die Ökonomie, die er sich mit seinem Material gestatten kann, ist eine geradezu erstaunliche. Die Chlorophyllkörner der meisten Pflanzen bilden im Sonnenlichte Stärke in Form von winzigen Körnchen oder Stäbchen, die mit Jod leicht als Stärke nachgewiesen werden können. Überlegt man, daß die Zelle selbst schon ein mikroskopisches Gebilde darstellt, daß das Chlorophyllkorn als Inhaltsbestandteil der Zelle natürlich viel kleiner ist und daß dieses erst wieder die Stärkekörnchen einschließt, so leuchtet die Leistungsfähigkeit der mikroskopischen Methode in unserem Falle ohne weiteres ein. Nach einer Berechnung, die ich angestellt habe, kann man den Kubikinhalt eines im Chlorophyllkorn von *Elodea* befindlichen kleinen Stärkekörnchens mit $2 \mu^3$ veranschlagen, was etwa einem Gewicht von $3,4 \mu\text{g}$ entspricht. Eine so erstaunlich kleine Menge von Stärke kann also an Ort und Stelle in der Zelle noch erkannt werden.

Die Mengen von Chlorophyll, Anthocyan, Carotin, Farbstoff, Zellulose, Suberin und anderen organischen Stoffen, die noch mikrochemisch nachweisbar sind, gehen auf noch kleinere Werte, auf Hundertstel und Tausendstel eines μg und vielleicht noch weiter herunter.

Die für verschiedene Elemente von BEHRENS (I) ermittelten Empfindlichkeitsgrenzen liegen gleichfalls sehr tief:

Für Kalium bei Fällung als Chloroplatinat		bei 0,8	μg
" Magnesium	" " "		
	Ammonium-Magnesium-phosphat	" 0,0012	"
" Calcium	" " "	" 0,04	"
" Phosphor	" " "		
	Ammonium-Magnesium-phosphat	" 0,008	"
" Chlor	" " "	" 0,1	"
" Jod	" " "	" 0,17	"

EMICH (IV, 47) hat durch Einführung der Lackmusseide (vgl. p. 24) als Reagens auf Wasserstoff- und Hydroxylionen die Empfindlichkeit so überaus verfeinert, daß man Tausendstel und Zehntausendstel μg von Salzsäure und Natriumhydroxyd noch nachzuweisen vermag.

BEHRENS (I, 6) hat empfohlen, bei der Ausführung mikrochemischer Reaktionen mit Lösungen, zu prüfende Substanz und Reagens in möglichst konzentrierter Form anzuwenden, allein RICHTER (II) kam auf Grund genauer Untersuchungen zu einem anderen Ergebnis. Nach RICHTER erhält man gerade mit verdünnten Lösungen des Reagens die besten Resultate, weil nicht so sehr die Konzentration maßgebend ist, sondern der Umstand, daß die reagieren-

den Substanzen im Verhältnis der Verbindungsgewichte verwendet werden.

b) Zeitökonomie. Die mikrochemischen Manipulationen erfordern im Gegensatz zu vielen makrochemischen Untersuchungen gewöhnlich sehr wenig Zeit. Die Prüfung auf Stärke, Zellulose, Verholzung, Verkorkung, Fette, gewisse Elemente und viele andere Körper können im Verlaufe weniger Minuten durchgeführt werden, was natürlich sehr erwünscht ist. Dazu kommt eine

c) Einfachheit der Methodik, die nicht genug hoch anzuschlagen ist. Aus dem Kapitel „Methodik“ (vgl. p. 11) geht hervor, wie einfach die ganze Apparatur des Mikrochemikers ist und wie er mit einer mäßig großen Zahl von Reagentien, die noch dazu nur in sehr geringen Quantitäten erforderlich erscheinen, und abgesehen von einem Mikroskop mit wenigen billigen Glasapparaten und Utensilien in den meisten Fällen das Auslangen findet. So wie der Japaner sich auf einem erstaunlich kleinen Areal mit Zwergbäumchen, kleinen Felsstückchen, kleinen Wasserbecken und Wasserläufen einen Garten en miniature anlegt, so weiß auch der Mikrochemiker sein Laboratorium auf einen Arbeitstisch von mäßiger Ausdehnung unterzubringen und mit den einfachsten Mitteln in den wunderbaren chemischen Bau der Zelle einzudringen.

d) Lokalisation. Was der Mikrochemie einen ganz besonderen Wert verleiht, liegt in dem Umstande, daß sie uns nicht bloß lehrt, welche Stoffe die Zelle aufbauen, sondern auch, wo diese Stoffe liegen. Denn aus der Lokalisation einer Substanz und aus der Anordnung der Teile innerhalb der Zelle oder Gewebe kann man oft auf den Ort der Entstehung des Körpers, auf die Funktion eines Zellbestandteils und manche andere Beziehungen der Teile zueinander schließen. Man kann passend zwischen lokal und diffus verlaufenden Reaktionen unterscheiden. Lokale Reaktionen zeigen den nachzuweisenden Körper nur an seinem natürlichen Orte an, weil er mit dem Reagens eine unlösliche Verbindung gibt, die an Ort und Stelle verbleibt. Die Jodstärke-, Lignin- Blutlaugensalzprobe und andere der besten mikrochemischen Reaktionen gehören hierher.

Weniger wertvoll sind die diffusen Reaktionen, so genannt, weil der zu diagnostizierende Körper sich bei der Reaktion löst, aus der toten Zelle herausdiffundiert und dann nicht bloß da, wo er ursprünglich lag, sondern im ganzen Umkreis seines Diffusionsfeldes in Erscheinung tritt. Das ist eine Schattenseite einer Reaktion. Die Probe auf Nitrate mit Diphenylamin und die Zuckerreaktionen sind von dieser Art.

e) Die komplexe Zusammensetzung der Zelle trägt zur Schwierigkeit der mikrochemischen Untersuchungen wesentlich bei. Es macht einen großen Unterschied, ob ich den Nachweis eines Körpers in einem Wassertropfen oder in einer Zelle zu führen habe, denn ein Lösungstropfen ist, auch wenn er mehrere Stoffe gelöst enthält, etwas ungemein einfaches im Vergleich zur Zelle. Diese ist, um mit BRÜCKE zu sprechen, ein Elementarorganismus und besteht vielleicht aus hundert und mehr Stoffen, die wir zum Teil noch gar nicht kennen und die auf kleinstem Raume verteilt sind. Da ist die Wahrscheinlichkeit, daß der Eintritt der Reaktion durch einen oder

den anderen Körper gehemmt, verhindert oder verschleiert wird, überaus groß. Dazu kommt, daß gerade in der Zelle kolloidale Körper dominieren und der Kristallisation der Reaktionsprodukte in den Weg treten.

f) Der Tod der Zelle. In der Regel muß, wenn ein Stoff in der Zelle nachgewiesen werden soll, die Zelle leider getötet werden. Denn die meisten Reagentien stellen Gifte dar, die beim Eindringen in die Zelle das Plasma töten, dadurch die Architektur der lebenden Zelle vernichten, die früher hier eventuell räumlich geordneten Stoffe durcheinander bringen und dadurch auch die Möglichkeit zur Entstehung neuer Körper schaffen. Es muß also — und dies gilt auch für die Makrochemie — stets überlegt werden, ob die Stoffe, die in der Pflanze nachgewiesen werden, auch schon in der lebenden Zelle vorhanden waren oder ob sie erst postmortal entstanden sind. Hierfür ein Beispiel. Die in unseren Gärten allgemein kultivierte Composite, *Ageratum mexicanum* Sims, enthält, solange sie lebt, kein freies Cumarin; erfriert die Pflanze oder vertrocknet sie, kurz, stirbt sie ab, dann erzeugt sie in ihrem Inneren Cumarin und duftet intensiv danach, während sie in frischem Zustande nicht eine Spur von einem solchen Duft aufweist. Viele Chemiker pflegen die bei der Analyse der Pflanze vorgefundenen Stoffe ohne weiteres auch der lebenden Pflanze zuzuschreiben — mit welchem Rechte, lehrt der Fall *Ageratum*. In diesen Fehler ist man oft verfallen, und deshalb sei hervorgehoben, daß auch zahlreiche als Genußmittel dienende Pflanzenteile (Tabak, Tee, Kaffee, Senf, Vanille) der uns wünschenswerten Eigenschaften im frischen Zustande zum großen Teile entbehren und daß sie dieselben erst nach dem Absterben oder nach bestimmten Prozeduren (Gärung, Trocknen, Erhitzen usw.) erhalten (MOLISCH I, 2). Auch manche Farbstoffe und Spaltungsprodukte von Glykosiden entstehen oft erst postmortal, man darf daher das, was man in abgestorbenen Pflanzenteilen findet, nicht gleich auch dem lebenden Organismus zuschreiben.

g) Die Eindeutigkeit gehört zum Ideal einer chemischen Reaktion. Von diesem Ideal sind wir leider weit entfernt, denn eine Probe, die mit Sicherheit nur einen bestimmten Körper anzeigt, gehört zu den Seltenheiten; in der Regel gehört eine Reaktion mehreren Substanzen an, so daß man aus dem Zutreffen einer Probe nicht gleich auf einen bestimmten Körper schließen kann. Wir besitzen heute kein eindeutiges Eiweiß-, Zucker-, Fett-, Gerbstoff-, Harz- oder Alkaloidreagens, daher muß es sich der Mikrochemiker stets zur Devise machen, sich nicht etwa mit einer Reaktion zu begnügen, sondern möglichst zahlreiche Proben zu machen und neben den chemischen Eigenschaften auch die physikalischen zur Diagnose heranzuziehen.

h) Der Mangel an mikrochemischen Reaktionen für den Nachweis gewisser Körper macht sich auf Schritt und Tritt fühlbar. Wir haben für ein ganzes Heer von Substanzen, man denke nur an die zahlreichen Glykoside und Alkaloide, überhaupt wegen ihrer noch mangelhaften chemischen Erforschung keine Methodik ausgearbeitet, um sie mit Sicherheit in der Zelle zu erkennen. Wir stehen da noch ganz am Anfang, und es wird eines weiteren Ausbaues der Mikrochemie bedürfen, um hier einen Fortschritt anzubahnen.

2. Ergebnisse der Mikrochemie in ihrer Bedeutung für die Anatomie, Physiologie und Systematik der Pflanze.

Trotz der vielen Schattenseiten und dem heute noch vielfach unvollkommenen Zustande der Mikrochemie darf sich diese Disziplin doch rühmen, schon eine Reihe von Errungenschaften aufzuweisen, die sowohl der Botanik als auch der Chemie zugute kommen.

Die Anatomie der Pflanze hat eine wesentliche Vertiefung durch mikrochemische und makrochemische Untersuchungen erfahren, denn diese haben uns gelehrt, welche Stoffe die Zelle und Gewebe zusammensetzen und wie die Stoffe hier angeordnet und verteilt sind. Wir kennen also nicht bloß den Bau, sondern im großen und ganzen auch das Material dieses Baues nach seiner chemischen Seite und auch vielfach die Anordnung der Körper in dem winzigen Raume der Zelle. Das ist aber von großer Wichtigkeit, denn aus dem Orte der Lagerung und der Entstehung einer Substanz kann man oft wichtige Schlüsse ziehen auf die Funktion eines Zellorgans. Wir wissen, daß das Chlorophyllkorn das Organ der Produktion organischer Substanz ist und daß in diesem mikroskopisch kleinen chemischen Laboratorium aus Kohlensäure und Wasser im Lichte Stärke entsteht. Wir wissen dies, weil wir die Stärke unter den Bedingungen der Kohlensäureassimilation im Chlorophyllkorn entstehen sehen und an Ort und Stelle mikrochemisch nachweisen können.

Der Kork hat im Leben der Pflanze eine wichtige Aufgabe zu erfüllen, er ist unter anderem ein ausgezeichnetes Schutzmittel gegen allzu starke Transpiration. Das nähere, tiefere Verständnis dieser physiologischen Leistung datiert aber erst seit jenem Augenblicke, da es gelungen war, mikrochemisch in einer bestimmten Lamelle der Korkzellwand fettartige Körper festzustellen, die die Membran für Wasser und andere Stoffe schwer durchlässig machen. Dasselbe gilt auch von der Kutikula, die eine ähnliche chemische Zusammensetzung hat wie die Korklamelle.

Auch die Wanderung und die Umwandlung mancher Stoffe kann auf mikrochemischem Wege aufgedeckt werden. Der Übergang von Eiweiß in Aminosäuren, von Zucker in Stärke oder Fett und umgekehrt, wie er uns bei der Keimung der Samen, Knollen und beim Austreiben der Gehölze entgentritt, kann unterm Mikroskop beobachtet werden.

Die Mikrochemie darf sich auch das Verdienst zuschreiben, daß sie da, wo die Makrochemie in Anbetracht allzu geringer Substanzmengen versagte, die Natur gewisser Stoffe zuerst aufdeckte. Die Natur des Phykoerythrins und des Phykocyans wurde zuerst mikrochemisch aufgeschlossen; die mikroskopischen Beobachtungen HANAUSEKS (I) über Phytomelane haben zur Entdeckung einer ungemein kohlenstoffreichen Körpergruppe geführt. Der mikroskopische Nachweis der Holzsubstanz durch WIESNER (II) und der des Suberins durch v. HÖHNEL (I) haben den Anstoß zur genaueren makrochemischen Untersuchung des Holzes und des Korkes gegeben.

In neuerer Zeit bricht sich auch immer mehr die Anschauung Bahn, daß die Mikrochemie auch bei der Erkennung von vegetabili-

schen Nahrungs-, Genußmitteln, Rohstoffen und Drogen von Nutzen sein kann, ein Gedanke, der von verschiedenen Forschern (HANAUSEK, A. MEYER, J. MOELLER, MOLISCH, NESTLER, TSCHIRCH, TUNMANN, VOGL, v. WIESNER usw.) ausgesprochen oder zum Teil gemacht wurde. „Derartige Untersuchungen dürften aus mehrfachen Gründen von Bedeutung sein, unter anderem deshalb, weil — ganz abgesehen davon, daß hierdurch ein Beitrag zu der noch im Argen liegenden Histochemie der Pflanze überhaupt geschaffen wird — sie dem Chemiker bei der Darstellung gewisser Substanzen willkommene Anhaltspunkte bieten können, die ihm Zeit und Mühe ersparen, und ferner, weil auch dem Mikroskopiker mikrochemische Reaktionen in die Hand gegeben werden, die seine, auf dem anatomischen Befund gestützte Diagnose zu stützen vermögen“ (MOLISCH I, 1). Treffend sagt auch TUNMANN (II, 18): „Mit Recht wird in neuerer Zeit immer wieder von den verschiedensten Seiten darauf hingewiesen, daß in den weit- aus meisten Fällen die wirksamen Bestandteile der Drogen in den Zellinhalten liegen, und da ist es nur eine logische Folge, daß auch beim mikroskopischen Studium der Drogen die Zellinhalte mehr Berücksichtigung finden müssen, mit anderen Worten, daß die angewandte Pflanzenmikrochemie weit mehr als bisher in den Vordergrund rücken muß. — Bei der Untersuchung der Pflanzenpulver wird schließlich die angewandte Pflanzenmikrochemie auch entgegen der Ansicht Einzelner immer mehr an erste Stelle rücken, da nur mit ihrer Hilfe bei Materialersparnis ein Urteil über die Beschaffenheit der betreffenden Pulver möglich ist und nur mit ihrer Hilfe Pulver zu diagnostizieren sind, bei denen die jetzt vielfach übliche, zu weit gehende Zerkleinerung die anatomischen Charaktere völlig zerstört hat. Und so wird die Zeit kommen, in der mikrochemische Methoden auch in den Arzneibüchern Eingang finden werden und der Safran nicht mehr der berühmte weiße Rabe sein wird.“

Einen nicht unwichtigen Dienst leistete die Mikro- und Makrochemie der Pflanzensystematik, indem sie zeigten, daß die Verwandtschaft der Pflanzen sich auch in ihrem Chemismus ausdrücken kann. Darüber haben sich bereits zahlreiche Forscher, CZAPEK (I, 260), GRAFE (I, 423), GRESHOFF (I), LINNÉ, ROCHLEDER (I, II), SOLEREDER (I, 4), TAMMES (I), THOMS (I), TSCHIRCH (I), v. WETTSTEIN (I), v. WIESNER (I), ZELLNER (I und II), ZOPF (I) und andere geäußert. Es ist nicht meine Absicht, diesen in allgemein naturwissenschaftlicher Beziehung so wichtigen und interessanten Gegenstand ausführlich zu behandeln, sondern es soll nur das, was hauptsächlich die Mikrochemie geleistet hat, mit einigen Worten kurz berührt werden. Die Samen und vegetativen Organe zahlreicher Cruciferen und ihre nächsten Verwandten, die Resedaceen, Capparideen, Tropaeolaceen und Limnanthaceen führen in bestimmten Zellen ein Ferment, das Myrosin, welches das in den Zellen vorhandene Sinigrin in Zucker, Senföl und Kaliumbisulfat zu spalten vermag. Die zwischen den genannten Pflanzenfamilien bestehende Verwandtschaft, die man in der Systematik auf Grund ganz anderer, meist morphologischer Eigenschaften festgestellt hat, erhält durch das Vorkommen der hier so häufig auftretenden Myrosinzellen eine neue Stütze. — Das Inulin

ist in der Familie der Kompositen ein ungemein verbreitetes Kohlehydrat, das jedenfalls zu den charakteristischen Eigenschaften dieser so arten- und gattungsreichen Abteilung gerechnet werden darf, wenn es auch in anderen, damit nicht verwandten Familien (Campanulaceen, Lobeliaceen, Goodeniaceen) und sogar bei einigen Monokotylen (*Leucjum vernum*, *Galanthus nivalis*) auftritt.

Die Ruberythrin säure, ein in den unterirdischen Teilen gewisser Rubiaceen vorkommendes Derivat des Anthracens, wurde bisher nur in dieser Familie konstatiert und ich konnte ihn speziell in der Reihe der Stellatae überall, wo ich danach suchte, mikrochemisch nachweisen.

Noch einige andere Farbstoffe erscheinen auf ganz bestimmte Familien beschränkt: so das Alkannin auf die Boragineen, das Phykoerythrin und Phykocyan auf die Rot- und Blaualgen, das Helichrysin auf gewisse Kompositen und das Skutellarin auf gewisse Labiaten.

Charakteristisch für die Membran der Pilze erscheint das Chitin. Wie die Zellulose bei den meisten anderen Pflanzen das Grundgerüst der Zellhaut bildet, so das Chitin bei den Pilzen. Es kommt zwar Zellulose auch in vielen Pilzmembranen vor, aber das Chitin bildet doch in den genannten Pflanzengruppen den Hauptbestandteil der Membran.

Von nicht geringem Interesse ist die Tatsache, daß gewisse sonst sehr verbreitete Stoffe in bestimmten Bezirken des Pflanzenreichs überhaupt fehlen. Man hat bisher in keiner Diatomee und Cyanophycee Stärke aufgefunden. Keine Diatomee enthält Kristalle von oxalsaurem Kalk. Auch entbehren, wie WIESNER (I) und seine Schüler gezeigt haben, die Algen, Pilze, Flechten und Moose vollends des Lignins. Die Verholzung der Membran hebt erst bei den Pteridophyten an und erscheint dann ausnahmslos bei allen phanerogamen Pflanzen. Auch die Verkorkung taucht erst bei einer gewissen Entwicklungsstufe auf; sie fehlt allen Thalloyphyten und Moosen und findet sich erst bei einzelnen Pteridophyten vor, um dann bei Blütenpflanzen regelmäßig zu erscheinen.

Den behandelten Fällen treten dann andere Fälle gegenüber, die den Anschein erwecken, als ob sie dem Satze von der chemischen Verwandtschaft zusammengehöriger Pflanzen widersprechen würden. Ich erinnere an die Indigopflanzen. Unter den Cruciferen gibt es nur eine einzige Indigo liefernde Gattung, *Isatis*, den Waid. Der blaue Farbstoff entsteht hier aus einer nicht näher erforschten Indoxylverbindung. Auch bei den nächsten Verwandten der Kreuzblütler taucht nirgends die Muttersubstanz des Indigo auf, und Indikanpflanzen finden wir erst wieder bei Leguminosen (Indigofera), Orchideen, Apocynen und Asclepiadeen und hier auch nicht durchwegs bei allen Gattungen, sondern nur bei einzelnen und innerhalb der Gattung oft auch nur bei einzelnen Arten (MOLISCH II, III). Daraus aber den Schluß zu ziehen, daß die natürliche Verwandtschaft nicht auch auf einer chemischen basiert, wäre voreilig, denn man darf nicht vergessen, daß wir in dem Falle Indigo nur einen einzigen Stoff als Maßstab verwerten. Würden wir die Chemie der Cruciferen nach ihrer gesamten Zusammensetzung bis in die feinsten Details überschauen, so würde sich sicherlich auch hier die Verwandtschaft der Gattungen und Arten in ihrem Chemismus spiegeln. Wenn also eine Gattung einen bestimmten Stoff bildet, eine andere nicht, so darf

daraus nicht gleich auf eine tief einschneidende, totale chemische Verschiedenheit geschlossen werden, denn es ist sogar möglich, daß die Cruciferen, wenn auch nicht alle, so doch eine größere Anzahl eine gemeinsame Vorstufe des Indigoblau enthalten, die aber nur bei *Isatis* sich bis zum Indigoblau aufbaut. Ich stelle mir die Sache analog vor, wie beim Hämoglobin und Chlorophyll, diesen auf den ersten Blick so verschiedenen Farbstoffen des Pflanzen- und Tierreichs, die aber doch einen gewissen Atomkern gemeinsam haben und damit auf eine einheitliche Wurzel hindeuten. Die Alkaloide geben uns nach dieser Richtung interessante Fingerzeige, worauf FALTIŠ (I) aufmerksam gemacht hat. Die Menispermaceae, Berberideae, Papaveraceae, Fumariaceae und einige andere nahestehende Gruppen führen einige Alkaloide, deren Ähnlichkeit im Bau bereits erkannt ist. Er meint das Papaverin, Narkotin, Berberin, Corydalin, dann Morphin, Codein, Thebain und zahlreiche andere, deren Konstitution noch nicht ganz klar gelegt ist, die aber sicher hierher zu rechnen sind. Nach FALTIŠ lassen sich alle diese Basen ungezwungen von einer bestimmten gemeinsamen Stammsubstanz ableiten, wodurch die natürliche Verwandtschaft der genannten Familien auch ihren chemischen Ausdruck findet. Dieser Zusammenhang wird um so mehr zutage treten, einen je tieferen Einblick wir in den Chemismus der Pflanze und des Tieres gewinnen werden und er wird dann auch dort in Erscheinung treten, wo er bisher verschleiert blieb.

Anschließend sei hier noch auf jene zusammenfassenden Werke hingewiesen, die in diesem Buche oft benutzt worden sind und die jeder Mikrochemiker gern zu Rate ziehen wird.

- ABDERHALDEN, E., Biochemisches Handlexikon I—VII. Bd. 1911 bis 1912.
 BEHRENS, W., Hilfsbuch zur Ausführung mikroskopischer Untersuchungen usw. Braunschweig 1883.
 BEHRENS, H., Mikrochemische Analyse organischer Verbindungen. Heft I—IV. 1895—1897. Ferner Anleitung zur mikrochemischen Analyse. 2. Aufl. Hamburg und Leipzig 1899 und Mikrochemische Technik. Hamburg und Leipzig 1900.
 CZAPEK, F., Biochemie der Pflanzen. I und II. Bd. 1905. Jena.
 EMICH, F., Lehrbuch der Mikrochemie. Wiesbaden 1911.
 EULER, H., Grundlagen und Ergebnisse der Pflanzenchemie. 2 Bde. Braunschweig 1908—1909.
 FÜRTH, O. v., I. Vgl. chem. Physiologie d. nied. Tiere. Jena 1903.
 GRAFE, V., Einführung in die Biochemie usw. Leipzig und Wien 1913.
 MEYER, H., I. Analyse und Konstitutionsermittlung organischer Verbindungen. Berlin 1909. 2. Aufl.
 MOLISCH, H., Grundriß einer Histochemie der pflanzlichen Genußmittel. Jena 1891.
 POULSEN, V. A., Botanische Mikrochemie. Übersetzt von C. Müller. Cassel 1881.
 RICHTER, O., Die Fortschritte der botanischen Mikrochemie seit Zimmermanns „Botanischer Mikrotechnik“ Sammelreferat. Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie usw. 1905. Bd. XXII. S. 194—261.

- STRASBURGER, E., I. Das Botanische Praktikum. 5. Aufl. 1913, Jena.
 TSCHIRCH, A., Angewandte Pflanzenanatomie. Wien u. Leipzig 1889.
 — Handbuch der Pharmakognosie. Leipzig 1909—1913.
 WEHMER, C., Die Pflanzenstoffe etc. Jena 1911.
 WIESNER, J., Die Rohstoffe des Pflanzenreiches. 2. Aufl. 1900 und
 1903. Leipzig.
 ZIMMERMANN, A., Die Botanische Mikrotechnik. Tübingen 1892.

Während der Druckkorrektur erschien das vortreffliche Werk von TUNMANN „Pflanzenmikrochemie“, Berlin 1913, das ähnliche Ziele verfolgt wie das meine, das aber nicht mehr benutzt werden konnte.

Methodik.

Die Hilfsmittel, deren der Mikrochemiker bedarf, sind im allgemeinen von verblüffender Einfachheit. Eine kleine Menge Substanz, Bruchteile eines Milligramms, ja oft eine Spur, genügen zur Ausführung einer Reaktion. Die nötige Apparatur läßt gleichfalls an Einfachheit nichts zu wünschen übrig. Abgesehen vom Mikroskop ist bei gewöhnlichen mikrochemischen Untersuchungen das meiste der nötigen Utensilien und Reagentien um einen relativ geringen Preis zu haben, im Gegensatz zu makrochemischen Analysen, die einen viel größeren Aufwand erfordern.

1. Instrumente und Utensilien. .

a) Das Mikroskop. Ich beabsichtige nicht, hier eine Theorie des Mikroskops und die Schilderung seiner Handhabung zu geben, da ich beide als bekannt voraussetze. Es sei nur folgendes betont: Das Mikroskop gehört zu den unerläßlichsten und wichtigsten Hilfsmitteln des Mikrochemikers und gestattet bei mehr oder minder starken Vergrößerungen den Verlauf der Reaktion, der Kristallisation, der Lösung und das fertige Reaktionsprodukt oft in der Zelle zu beobachten, was von unschätzbarem Vorteil erscheint. Es ist meist gar nicht notwendig mit starken Vergrößerungen zu arbeiten. Eine Vergrößerung von 50 bis 300 reicht gewöhnlich aus. Die Verwendung von Immersionslinsen gehört zu den Seltenheiten. Bei Anschaffung eines Mikroskops wende man sich nie an einen gewöhnlichen Optiker, sondern stets an eine renommierte Firma. Ein Instrument mit 2 bis 3 Objektiven, dem dazu gehörigen Revolver und zwei Okularen wird in der Regel genügen. Eines von den Okularen soll ein Mikrometerplättchen enthalten. Das Stativ soll möglichst einfach gebaut, doch auch zur Aufnahme der NIKOLSCHEN Prismen für die Beobachtung im polarisierten Lichte geeignet sein. Man verwende nicht unnötigerweise starke Vergrößerungen, denn mit der Vergrößerung nimmt die Farbenintensität einer Reaktion für das Auge ab, außerdem wird die Fokaldistanz kleiner, womit die Gefahr einer Annäherung der wertvollen Objektivlinse an den Reagentztropfen wächst. Überhaupt ist die Objektivlinse vor Benetzung und Dämpfen möglichst zu bewahren, schließlich nach der Arbeit mit destilliertem Wasser zu reinigen und mit Filtrierpapier und einem feinen Hirschlederlappen trocken zu wischen. Vor Staub ist das Mikroskop durch einen Glassturz zu schützen.

b) Lupe. Eine gute Handlupe, die 5—10mal vergrößert, leistet gute Dienste, wenn es gilt, ein Objekt bei ganz schwacher Vergrößerung im Übersichtsbilde zu beobachten.

c) Objektträger. Man versteht darunter durchsichtige, rechteckige Platten aus Spiegel- oder gewöhnlichem Glas, am zweckmäßigsten 76 mm lang, 26 mm breit und 1—1,5 mm dick. Die meisten mikrochemischen Reaktionen werden auf solchen Objektträgern ausgeführt. Kleinere Formate sind nicht zu empfehlen, weil sonst für die Etiquetten, für die Ausführung der Reaktion und die ganze Handhabung zu wenig Raum übrig bleibt. Für gewisse Reaktionen, z. B. für den Kieselsäurenachweis, wo Fluorwasserstoff, Kieselfluorwasserstoff oder Fluorammonium zur Anwendung gelangen, bedient man sich gefirnister Objektträger. Sie sind mit einer dünnen Schicht Kanadabalsam überzogen. Kanadabalsam wird in einer Abdampfschale so lange erhitzt, bis er sich nach dem Erkalten pulvern läßt. Das Pulver löst sich in Benzen zu einem öligen Firnis, und mit diesem wird der gelinde erwärmte Objektträger übergossen. Man läßt abtropfen und schließlich bei etwa 50° vier Stunden lang trocknen. Anstatt der gefirnten Objektträger kann man auch mit Vorteil dünne Platten von nahezu farblosem Zelluloid verwenden, die käuflich zu haben sind (H. BEHRENS, I, 17).

d) Deckgläschen. Die im Tropfen auf dem Objektträger liegenden Schnitte werden der Klarheit des mikroskopischen Bildes wegen und um die Berührung der Objektivlinse des Mikroskops mit der Präparierflüssigkeit zu verhindern, zumeist mit einem sehr dünnen Glasplättchen, dem Deckgläschen bedeckt. Format 18×18 mm. Dicke für schwächere Vergrößerungen 0,2 mm, für stärkere und stärkste 0,15—0,1 mm und darunter. Man hüte sich, kleinere Formate zu verwenden, denn diese haben verschiedene Nachteile. Für gewisse Zwecke, namentlich bei Gewinnung von Kristallen aus verdünnten Lösungen unterm Deckglas, empfehlen sich größere Formate (24×30 mm), weil unter einem solchen Deckglas mehr Flüssigkeit Platz hat und damit die Wahrscheinlichkeit, Kristalle zu erhalten, wächst.

e) Glasdosen mit und ohne angeschliffenem Falz in verschiedenen Größen. Sie dienen zum Einlegen der Schnitte in bestimmte Flüssigkeiten. Durch die Dosen wird die Verdampfung der Flüssigkeit verhindert und der Staub abgehalten. Es ist zweckmäßig, auch die Objektträger und Deckgläschen in solchen Dosen aufzubewahren, um sie vor Staub zu schützen.

f) Rasiermesser. Der Botaniker führt seine mikrochemischen Untersuchungen meist an Schnitten aus, die mit dem Rasiermesser gemacht werden. Man hält solche mit flacher oder hohler oder unterseits flacher und oberseits hohler Klinge vorrätig.

g) Skalpelle. Handelt es sich darum, an einem harten Objekte, z. B. an einem Holz oder einem Samen eine glatte Schnittfläche zu erzielen, überhaupt das Objekt für die weitere Behandlung zurechtzuschneiden, so bedient man sich kleiner Messerchen, der Skalpelle.

h) Nadeln dienen dazu, die Schnitte vom Rasiermesser auf den Objektträger zu bringen, hier zu ordnen, zu zerzupfen oder in eine Glasdose zu bringen und hier aus einer in die andere Flüssigkeit zu

übertragen. Die Präpariernadeln sind gewöhnlich aus Metall und unbeweglich in ein hölzernes Heft gefaßt. Sehr häufig verwendet man anstatt der Metallnadeln Glasnadeln, die man sich nach Belieben durch Ausziehen von Glasröhren oder Glasstäben in der Flamme in verschiedener Größe herstellt. Prüft man z. B. Schnitte auf Eisen, so darf man selbstverständlich nicht mit Stahlnadeln arbeiten, da ja durch sie leicht Eisenspuren in die Gewebe hineingelangen können.

i) Pinzetten aus Stahl, Messing oder Neusilber, die bei mikrochemischem Arbeiten so häufig benutzt werden, müssen bei mikrochemischen Arbeiten häufig durch Glasnadeln ersetzt werden, um die Gefahr einer Verunreinigung mit einem Metall zu verhindern.

j) Tropf- oder Stiftfläschchen. Gewöhnlich werden die zu prüfenden Schnitte in einen Tropfen der Präparationsflüssigkeit gelegt. Um diesen Tropfen bequem auf den Objektträger zu bringen, bedient man sich der in Fig. 1

abgebildeten Gläschen. Nimmt man den bis fast an die Basis des Gläschens sich erstreckenden Glasstößelstift (A) aus der Flüssigkeit heraus, so bleibt stets ein Tropfen von annähernd derselben Größe hängen, der dann auf den Objektträger abgestreift werden kann. Anstatt des soliden Glasstiftes gebraucht man auch häufig einen hohlen Glasstopfen, der unten in eine Glasröhre endigt und oben mit einer Kautschuk-

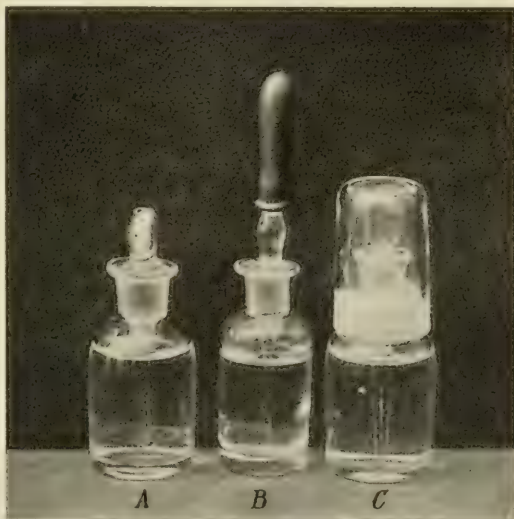


Fig. 1.

Tropfgläser oder Stiftfläschchen.

A mit solidem Glasstift. B mit Glasrohrstift und Kautschukkappe, C mit solidem Glasstift und Glaskappe. Etwa $\frac{1}{2}$ verkleinert.

Loslassen der Kappe aber wieder hinein. Hebt man nun den Stift aus dem Fläschchen heraus, so lassen sich aus der Röhre durch einen Druck auf die Kappe ein, zwei oder mehr Tropfen, je nach Bedarf, auf den Objektträger bringen. Diese Stiftfläschchen gehören zu den wichtigsten Utensilien des Mikrochemikers. Die meisten flüssigen Reagentien werden in solchen Fläschchen untergebracht. Flüssigkeiten, die sich leicht verflüchtigen, Dämpfe entwickeln oder Wasser anziehen, werden mit einer aufgeschliffenen Glaskappe versehen (C). Gegenwärtig erhält man auch Tropfgläser aus blauem oder braunem Glas für lichtempfindliche Reagentien. Die Gläschen werden auf einer Glasplatte oder einer glasierten Tonschale aufgestellt und mit einem Glassturz bedeckt.

k) Glasstäbe, Glasröhren, Glaspipetten und Uhrgläser in verschiedenen Dimensionen sollen auf dem Arbeitstisch des Mikrochemikers nie fehlen, da sie häufig benötigt werden. Um mit relativ sehr kleinen Reagenströpfchen zu arbeiten, eignen sich sehr schmale Pipetten, Kapillarpipetten von 0,2—1 mm innerer Breite, die man durch Ausziehen in der Flamme leicht herstellen und nach dem Gebrauch wegwerfen kann. Mit so kleinen Tröpfchen, wie man sie aus derartigen Kapillaren erhält, kann man ein und dasselbe Mikrosublimat vielfach prüfen und so mit einem Minimum von Substanz viele Reaktionen durchführen.

l) Filtrierpapierstreifen leisten treffliche Dienste, wenn es gilt, Flüssigkeiten unter dem Deckglas abzusaugen oder Flüssigkeitsströmungen zu erzeugen, um den Schnitt mit einem Reagens rascher in Berührung zu bringen oder zu durchspülen.

m) Brenner. Ein gewöhnlicher Bunsenbrenner, ein Bunsenmikrobrenner mit einem Flämmchen von 1—2 cm Höhe und ein Sparbrenner mit doppelter Gaszuführung, der nach dem Auslöschen der großen Flamme ein kleines Flämmchen gibt, werden viel gebraucht.

n) Eine kleine Spritzflasche mit destilliertem Wasser, Drahtnetze mit und ohne Asbesteinlage, ein Platindraht, eingeschmolzen in einen Glasstab, ein Platinblech (4×4 cm), Objektträger mit aufgelegtem Glasring für Mikrosublimation (vgl. p. 27) und Pinsel gehören gleichfalls zu den Bedürfnissen des Mikrochemikers.

Einige andere Apparate und Utensilien, die besonderen Zwecken dienen, sollen später besprochen werden.

2. Reagentien.

Die Zahl der für die botanische Mikrochemie nötigen Reagentien ist, wenn man alle Bedürfnisse in Betracht zieht, eine recht große, in Wirklichkeit aber für mikrochemische Untersuchungen gewöhnlicher Art eine relativ beschränkte. Hierzu kommt, daß man von jedem Reagens nur sehr wenig braucht. Im folgenden soll zunächst eine Übersicht über die Reagentien und im Anschluß daran die Bereitungsweise einiger besonders wichtiger oder komplizierteren gegeben werden.

a) Übersicht über die Reagentien.

Aceton	Ammoniumoxalat	Bariumhydroxyd
Alaun	Ammoniumphosphat	Benzol
Alkalischblau	Ammoniumsulfat	Benzopurpurin
Alkannatinktur	Ammoniumvanadat	Bismarckbraun (Vesuvium)
Alkohol (Äthyl-) absol. und gewöhnlicher	Anethol	Bleiacetat
Alloxan	Anilin	Borax
Ameisensäure	Anilinblau	Brenzkatechin
Ammoniak	Anilinsulfat	Brillantblau
Ammoniumchlorid	Anilinviolett	Brillanteroccein
Ammoniumhydrogensulfid	Anisaldehyd	Bromwasser
Ammoniumkarbonat	Anisol	Bromkalium
Ammoniummolybdat	Asparagin	Brucein
	Äther (Äthyl-)	Calciumacetat
	Bariumchlorid	Calciumhydroxyd

Calciumnitrat	Kaliumkarbonat	Paratoluidin
Caesiumchlorid	Kaliumnitrit	Patentblau
Caesiumsulfat	Kaliumnitrat	Pepsin
Carbazol	Kaliumpermanganat	Pepsinglyzerin
Ceronitrat	Kaliumquecksilberjodid	Petroläther
Cersulfat	Kaliumwismutjodid	Phenol
Chloralhydrat	Kobaltchlorid	p-Phenylendiamin
Chlorkalk	Kobaltnitrat	Phenylhydrazin
Chlorcalcium	Kobaltnitrit	Phlorogluzin
Chloroform	Kresol	Phosphormolybdänsäure
Chlorophyll	Kupferacetat	Piperonal
Chlorwasser	Kupferoxydammoniak	Pikrinsäure
Chromsäure	Kupfersulfat	Platinchlorid
Chromsäure + Schwefel- säure	Lackmus	Pyrogallol
Congorot	Lackmuspapier	Pyrrrol
Coniferin	Lackmusseide	Quecksilberchlorid
Corallin	Ligroin	Quecksilbernitrat
Cureumpapier	Magnesiumsulfat	Quecksilberoxydulnitrat
Cyanin (Chinolinblau)	Malachitgrün	Resorcin
Deltapurpurin	Metadiamidobenzol	Rhodankalium
p-Diazobenzolsulfosäure	Methylenblau	Rohrzucker
p-Dimethylaminobenzaldehyde- hydrlösung	Methylgrün	Rosanilin
Dimethylparaphenylendia- min	Methylphenylhydrazin	Rutheniumrot
Diphenylamin	Millons Reagens	Safranin
Diphenylanilodihydrotri- azol (Nitron)	Molischs Reagens (<i>a</i> -Naph- tol + SO ₄ H ₂)	Salicylaldehyd
Eau de Javelle	Monokaliumsulfat	Salicylsäure
Eisenchlorid	<i>a</i> -Naphthol	Salpetersäure
Eisenoxydsulfat	Naphtolsehwarz	Salzsäure
Eisenoxydulsulfat	Naphtylamin (<i>a</i> und <i>β</i>)	Säuregrün I. EEE.
Eisessig (Essigsäure)	Naphtylenblau	Scharlachrocein
Eosin	Natriumacetat	Schwefelammonium
Fehlingsche Lösung	Natriumbikarbonat	Schwefelkohlenstoff
Fluorwasserstoff	Natriumchlorid	Schwefelsäure
Fuchsin	Natriumhydrosulfit	Schwefelwasserstoffwasser
Gentianaviolett	Natriumhydroxyd	Seide (gereinigte Rohseide)
Glyzerin	Natriumhypochlorit	Selensäure
Goldchlorid	Natriumkarbonat	Silbernitrat
Guajaklösung	Natriumkobaltnitrat	Skatol
Guajakol	Natriummolybdat	Stärke
Gummilösung	Natriumnitrit	Stärkekleister
Hämatoxylin	Natriumphosphat	Strontiumnitrat
Javellesche Lauge	Natriumselenat	Sudan III
Indigblau	Natriumwolframat	Tannin
Indol	Neßlers Reagens	Tetramethylparaphenylen- diamin (= Tetrapapier = Wursters-Papier)
Jod	Neutralrot	Thallin
Jodalkohol (Jodtinktur)	Nicholsonblau 6 B	Thallosulfat
Jodglycerin	Nickelacetat	Thymol
Jodjodkaliumlösung	Nigrosin	Toluidendiamin
Jodwasser	Nitron	Uranylacetat
Jodchlorcalciumlösung	Nitroprussidnatrium	Vanillin
Jodchlorzinklösung	Olivenerl	Wasser, dest.
Kaliumchlorat	Orein	Wasserstoffsperoxyd- lösung
Kaliumbichromat	Orseiline BB	Weinsäure
Kaliumferrieyanid	Orthonitrophenylpropiol- säure	Wismutsulfat
Kaliumferrocyanid	Osmiumsäure (Übers- miumsäure)	Xylidin
Kaliumhydroxyd	Oxalsäure	Xylol
Kaliumjodid	Palladiumoxydulsalpeter- säure	Zimtaldehyd
	Pankreatinglycerin	Zinkchlorid

β) Bemerkungen zu einigen Reagentien.

Wasser. Ist immer im destillierten Zustande zu verwenden. Das Stiffläschen, welches das destillierte Wasser enthält, ist öfter zu reinigen und wieder mit destilliertem Wasser zu beschicken.

Jodlösungen.

Von diesen kommen in Betracht: Jodwasser, Jodalkohol, Jodglyzerin, Jodjodkalium, Chlorzinkjod, Jodchlorealcium und Jodchloralhydrat. Sie dienen vorzugsweise dem Stärke-, Zellulose- und Eiweißnachweis.

1. Jodwasser. Destilliertes Wasser wird mit einigen Splittern metallischen Jod (100 ccm Wasser und 0,2 g Jod) zusammengebracht und mehrere Tage stehen gelassen. Die Lösung hat eine hellbraune Farbe. Ein Überschuß von Jod ist empfehlenswert, weil die Lösung dann immer gesättigt bleibt.

2. Jodalkohol. In Alkohol löst sich Jod viel leichter als in Wasser. Man löst 1 g Jod in 10 ccm Alkohol und erhält eine tiefbraune Lösung, die Jodtinktur. Bei zu starker Konzentration kann man mit Wasser oder Alkohol verdünnen, wobei aber Ausscheidung von Jod zu vermeiden ist.

3. Jodglyzerin. 0,2 g Jod und 10 ccm Glyzerin. Die braune Lösung kann je nach Bedarf mit Wasser oder Glyzerin verdünnt werden. Sie kann auch in der Weise bereitet werden, daß man Jodkalium in Glyzerin löst und dann Jod zusetzt.

4. Jodjodkalium. 1 g Jod wird zu 100 ccm einer wässrigen 5%igen Jodkaliumlösung zugesetzt. Die braune Lösung kann nach Bedarf auch verdünnt werden.

5. Chlorzinkjod. 30 g Chlorzink, 5 g Jodkalium, 1 g Jod und 14 ccm Wasser (HÖHNEL I). Oder: Zink wird bis zur Sättigung in Salzsäure gelöst, die Lösung bei Gegenwart von überschüssigem Zink bis zur Dickflüssigkeit eingedampft, mit Jodjodkalium gesättigt und schließlich soviel metallisches Jod zugesetzt als sich löst. Oder: 20 g Zinkchlorid werden in 8,5 ccm Wasser gelöst und zur abgekühlten Lösung tropfenweise Jodjodkaliumlösung (Jodkali 3 g, Jod 1,5 g und Wasser 60 ccm) hinzugefügt, bis sich ein beim Schütteln nicht mehr verschwindender Jodniederschlag bildet (NOWOPOKROWSKY I). 1,5 ccm dieser Jodkaliumlösung reicht gewöhnlich aus. Chlorzinkjod ist ein gutes Zelluloseagens. Hierfür hat MANGIN (I) noch andere Lösungen: Aluminiumchlorür, Chlorealciumjod, Jodzinnchlorid und Jodphosphorsäure empfohlen.

6. Chlorealciumjodlösung. Man setzt zu 10 ccm einer konzentrierten Chlorealciumlösung ca. 0,5 g Jodkalium und 0,1 g Jod und filtriert nach schwachem Erwärmen von dem überschüssigen Jod mit Glaswolle (ZIMMERMANN I, 138).

7. Jodchloralhydrat. 5 g Chloralhydrat und 2 ccm Wasser und Jod zusetzen bis zur Sättigung (MEYER, A. I, 29). Ein ausgezeichnetes Mittel zum Stärkenachweis und zum Aufhellen. — Alle diese Lösungen werden zweckmäßig im Finstern aufbewahrt, weil sich im Lichte leicht Jodwasserstoffsäure bildet und durch sie manche Färbungen beeinträchtigt werden. SCHIMPER (I) empfiehlt eine Konzentration von 5 Teilen Chloral und 5 Teilen Wasser.

Kupferoxydammoniak, abgekürzt Cuoxam geschrieben, auch SCHWEIZERSches Reagens genannt, löst Zellulose. Darstellung: 1. Man fällt aus einer Kupfervitriollösung mit verdünnter Natronlauge Kupferoxydhydrat, wäscht durch Dekantieren gut mit Wasser, filtriert, preßt überschüssiges Wasser ab und löst in möglichst konzentrierter Ammoniakflüssigkeit. 2. Kupferdrehspäne werden mit 13—16% Ammoniakwasser übergossen und in einer offenen Flasche stehen gelassen (WIESNER III). Das Reagens wirkt, frisch bereitet, am besten und ist im Finstern aufzubewahren.

NESSLERS Reagens. Es ist eine freie Kalilauge enthaltende wässrige Lösung von Kaliumquecksilberjodid, die nach FRESSENIUS (I, 121) in folgender Weise hergestellt wird: 35 g Jodkalium und 13 g Quecksilberchlorid werden mit 800 ccm Wasser unter Umrühren zum Sieden erhitzt. Wenn eine klare Lösung entstanden ist, fügt man tropfenweise von einer kaltgesättigten Quecksilberchloridlösung zu, bis oben ein bleibender Niederschlag zu entstehen beginnt. Darauf fügt man noch 160 g Kalihydrat oder 120 g Natronhydrat zu, bringt durch Wasserzusatz auf 1 Liter, fügt noch ein wenig Quecksilberchloridlösung zu und läßt die Flüssigkeit sich absetzen. Die klare Flüssigkeit hat eine schwach gelbliche Färbung.

Molybdänsaures Ammon. Man stellt nach FRESSENIUS (I, 85) dieses Reagens dar, indem man 150 g zerriebenes, reines, molybdänsaures Ammon unter Erwärmung in 1 Liter Wasser löst und die Lösung in 1 Liter Salpetersäure von 1,2 spez. Gew. gießt. Um etwa vorhandene Phosphorsäure als phosphormolybdänsaures Ammon abzuscheiden, läßt man die Lösung an einem mäßig warmen Orte stehen und gießt dann die farblose Lösung von dem Niederschlage ab. Das Reagens ist nun zum Gebrauche fertig. Die Flüssigkeit muß auf 40° C erwärmt klar bleiben, und beim Kochen darf sie keinen gelben Niederschlag geben. Der sich dann ausscheidende weiße Niederschlag besteht aus Molybdänsäure oder saurem molybdänsauren Ammon. Nach längerem Aufbewahren der Lösung zeigt sich zuweilen eine gelbe Fällung, die eine Modifikation der Molybdänsäure darstellt. Oder man bereitet das Reagens, indem man 1 g Ammoniummolybdat in 12 ccm Salpetersäure vom spez. Gew. 1,18 löst. Es dient zum Nachweis der Phosphorsäure.

Chromsäure, Cr_2O_3 , rote, nadelförmige, in Wasser leicht lösliche Kristalle. Wird in verschiedenen konzentrierten Lösungen verwendet.

Chromsäure. — Schwefelsäure. Nach WIESNER (IV, 381) wird dieses Reagens in bequemer Weise erhalten, wenn man eine kaltgesättigte Lösung von doppeltchromsaurem Kali mit überschüssiger Schwefelsäure behandelt und nun soviel Wasser zusetzt, als erforderlich ist, um die sich ausscheidende Chromsäure in Lösung überzuführen. Das Reagens besteht demnach im wesentlichen aus einem Gemenge von Chromsäure und Schwefelsäure. Es wird zum Nachweis von Kohle herangezogen.

Zur Darstellung von Kieselskeletten bediente sich CRÜGER (I, 284) der Chrom-Schwefelsäure schon im Jahre 1857. Er bereitete sie durch Vermischen von 1 Teil Kaliumbichromat, 1 Teil Schwefelsäure (spez. Gew. 1,82) und 6 Teilen Wasser.

Osmiumsäure (Überosmiumsäure), Os_3O_4 . Riecht sehr unangenehm: die Dämpfe greifen die Schleimhäute der Nase und Augen an. Wird in Konzentrationen von 0,1—1% als Fett- und Gerbstoffreagens und zur Fixierung von Zellbestandteilen vielfach gebraucht.

Eau de Javelle oder Javellesche Lauge ist eine Lösung von Kaliumhypochlorit (ClOK) und in der Apotheke in gebrauchsfähigem Zustande zu erhalten. Nach STRASBURGER (I, 687) kann man dieses Reagens bereiten, indem man 20 Teile des officinellen (25%) Chlorkalkes mit 100 Teilen Wasser verrührt, einige Zeit stehen läßt, eine Auflösung von 15 Teilen reiner Pottasche in 100 Teilen Wasser hinzusetzt, nach einer oder mehreren Stunden die Mischung abfiltriert und das Filtrat verwendet. Die Lösung wirkt entfärbend, aufhellend und wird mit Vorteil beim Stärkenachweis benützt.

SCHULZES Mischung ist eine Gemenge einer wässrigen, konzentrierten Lösung von chlorsaurem Kali und konzentrierter Salpetersäure (1:1). Dient in heißem Zustande zur Isolierung von Holz, Rinde und anderen Geweben und als Korkreagens usw. Man arbeitet zweckmäßig unterm Abzug wegen des sich entwickelnden Chlors und seiner Verbindungen.

Die FEHLINGSche Lösung wird nach CLASSEN (I) am besten in zwei getrennt aufzubewahrenden Lösungen bereitet: „a) Kupferlösung: 69,278 g reiner Kupfervitriol werden in Wasser gelöst und zu 1000 ccm aufgefüllt. b) Tartratlösung: 173 g Seignettesalz werden in 400 ccm Wasser gelöst und mit 100 ccm einer Natronlauge versetzt, die 516 g NaOH im Liter enthält. Man mischt etwa 5 ccm der Kupferlösung mit ebensoviel Tartratlösung und fügt zu der klaren blauen Lösung die Zuckerlösung“.

MILLONS Reagens. Nach einer von HARTIG (I) angegebenen Modifikation des von MILLON 1849 angewandten Verfahrens erhält man das Reagens, wenn man reines Quecksilber in den gleichen Gewichtsteilen konzentrierter Salpetersäure löst und dann auf das Doppelte des Volumens mit Wasser verdünnt. NICKEL (I, 7) löst 1 ccm Quecksilber in 9 ccm der konzentrierten Salpetersäure vom spezifischen Gewicht 1,52 und versetzt die erhaltene Lösung mit dem gleichen Volumen Wasser. Schon MILLON hat erkannt, daß das Wirksame in seinem Reagens einerseits das Nitrat des Quecksilberoxyds- und -oxyduls, andererseits die salpetrige Säure ist. Soll die Flüssigkeit gut wirken, so müssen die Nitrate beider Oxydationsstufen des Quecksilbers und überdies salpetrige Säure vorhanden sein. Wird das Reagens nach längerer Aufbewahrung weniger wirksam, so kann es durch Hinzufügung einiger Tropfen einer etwa 0,1proz. Kaliumnitritlösung wieder restituiert werden (KRASSER I, 140).

Hydroschwefligsaures Natrium-Indigweiß. KNY (I) bereitet das zum Nachweis von Sauerstoff dienende Reagens wie folgt: „Etwa 30 g Natriumbisulfit (NaHSO_3) wurden in etwa 100 ccm Leitungswasser gelöst. Nach Zusatz von Zinkstaub wurde die Flüssigkeit ca. fünf Minuten geschüttelt und mit dem fünf- bis zehnfachen Volumen Leitungswasser verdünnt. Diese Lösung wurde, nachdem sie filtriert war, mit ziemlich dicker Kalkmilch so lange versetzt, bis eine geringe Bläuung des roten Lackmuspapierses

eintrat. Die nach dem Absetzen überstehende Flüssigkeit war das gewünschte Reagens.“ Von dieser farblosen Flüssigkeit fügt man so viel zu einer wässrigen Lösung von Indigocarmin (indigblaudisulfonsaures Natrium oder Indigotin), daß letztere eben noch entfärbt wird. Das Gemenge zeigt dann einen gelblichen Farbenton. Sollte das entfärbte Reagens sich im Sonnenlichte ein wenig bläuen, so muß es nach KNY vor dem Versuch gekocht und die Flasche rasch verschlossen werden, um die Spuren von vorhandenem Sauerstoff zu entfernen. Auch wenn man der Flüssigkeit, die vorher nicht gekocht worden war und sich bei Besonnung blau gefärbt hatte, nachher einige Tropfen Natriumhydrosulfit hinzufügt, bis sie wieder gelblich gefärbt erscheint, tritt bei Luftabschluß in der Sonne keine Bläue mehr ein, und die Flüssigkeit ist jetzt tagelang für den Versuch geeignet. Sie wird durch Spuren von Sauerstoff rasch gebläut.

Alkanninlösung. Der aus der Wurzel von *Alkanna tinctoria* gewonnene rote Farbstoff dient zum Nachweis von Fetten, ätherischen Ölen und Harzen. Er färbt sie intensiv rot. Das käufliche Alkannin wird in absolutem Alkohol gelöst, mit dem gleichen Volumen Wasser versetzt und filtriert.

Hämatoxylinlösung nach GILTAY (I) zum Färben von Zellulosemembranen. 5 ccm einer Lösung von 7 g Hämatoxylin in 50 ccm absolutem Alkohol werden zu einer $\frac{3}{4}$ proz. Alaunlösung hinzugefügt. Die alsbald entstehende Ausfällung wird vor dem Gebrauch abfiltriert. Die Lösung soll eine Woche vor dem Gebrauch hergestellt werden. Man läßt die Präparate 5—15 Minuten in der Lösung.

Hämatoxylinlösung nach BÖHMER. Von einer konzentrierten alkoholischen Hämatoxylinlösung, die 0,35 g Hämatoxylin auf 10 g Alkohol enthält und haltbar ist, werden einige Tropfen zu einer 0,3proz. Alaunlösung gesetzt. Das Gemisch muß einige Tage stehen und vor dem Gebrauch filtriert werden.

Hämatoxylinlösung nach DELAFIELD. (Siehe W. BEHRENS II, 112.)

1. Hämatoxylin, kristallisiert	4 g
2. Alkohol, absoluter	25 ccm
3. Ammoniakalaun, kristallisiert	52 g
4. Wasser	400 ccm
5. Glyzerin	100 „
6. Methylalkohol	100 „

Man löst 1 in 2 und 3 in 4 und vermennt beides. Kann nach Belieben verdünnt werden. Vor dem Gebrauch filtrieren.

Hämalaun nach P. MAYER. 1 g reines Hämatein oder Hämatein-Ammoniak wird in 50 ccm 90proz. Alkohol gelöst und dann eine Lösung von 50 g Alaun in 1 Liter Wasser zugesetzt.

Das SCHIFFSche Reagens zum Nachweis von Aldehyden wird gewonnen durch Einleiten von Schwefligsäureanhydrid in eine 0,025proz. Lösung eines Rosanilinsalzes, bis die Flüssigkeit schwach gelb gefärbt ist. Eine solche Lösung wird durch Aldehyde rot bis rotviolett gefärbt (SCHIFF I).

3. Die Herstellung eines mikroskopischen Präparates.

Die Art und Weise, wie mikrochemische Präparate hergestellt werden, kann verschieden sein. In der Regel handelt es sich aber doch zumeist um Schnitte, die in einen Tropfen einer bestimmten Flüssigkeit eingelegt und dann unter dem Mikroskop beobachtet werden. Man geht dabei in folgender Weise vor: Es wird zunächst ein wohl gereinigter Objektträger und ein reines Deckglas zurecht gelegt. Sodann fertigt man mit dem Rasiermesser aus freier Hand einen oder mehrere dünne Schnitte an, die rasch auf die Mitte des Objektträgers gebracht, mit einem Tropfen des Reagens aus dem Stöffläschchen versetzt und dann mit dem Deckgläschen bedeckt werden, wobei darauf zu achten ist, daß keine Luftblasen entstehen, die Flüssigkeit den Raum zwischen Objektträger und Deckglas gerade ausfüllt und über seinen Rand nicht hinausreicht. Sind zur Ausführung der Reaktion zwei Reagentien notwendig, so tupft man sie auf den Objektträger knapp nebeneinander auf, gibt in einen den Schnitt und bringt dann mit einer Glasnadel die Tropfen zur Vereinigung. Oft ist es zweckmäßig, die Tropfen nicht erst zu vermischen, sondern man läßt das Deckglas auf die beiden nebeneinander befindlichen Tropfen möglichst langsam und vorsichtig auffallen, weil dann unterhalb des Deckgläschens ein Konzentrationsgefälle entsteht, was für das Zustandekommen und den Verlauf der Reaktion von Vorteil sein kann. Dann können, wenn es sich z. B. um Fällungsreaktionen handelt, Kristalle von verschiedener Form und Größe entstehen. Es gibt Fälle, wo die Reaktion augenblicklich oder erst nach einigen Minuten oder erst nach Stunden oder gar Tagen eintritt. In letzterem Falle muß man dafür sorgen, daß die Reagenzflüssigkeit nicht verdampft. Dies kann häufig leicht verhindert werden, indem man das Präparat in einen dunstgesättigten Raum bringt. Ein solcher kann hergestellt werden, indem man auf eine Kristallisierschale ein mit nassem Filtrierpapier ausgekleidetes Becherglas umgekehrt aufstellt und mit destilliertem Wasser absperirt. Unter das Becherglas wird ein etagenartig gebautes Gestell aus Zinkblech oder Glas gebracht, das die Präparate aufzunehmen bestimmt ist.

Jeder Mikrochemiker tut gut daran, sich eine Sammlung von mikroskopischen Präparaten anzulegen, um sie zum Vergleich immer zur Hand zu haben. Bei Anfertigung eines solchen Präparates muß man immer überlegen: Welche Einbettungsflüssigkeit ist zu wählen, damit der nachzuweisende Körper oder sein Reaktionsprodukt und auch der Verschlubrahmen des Deckglases nicht gelöst oder sonstwie verändert wird? Demgemäß wird man Wasser, Glycerin, Kaliumacetatlösung, Canadabalsam, die Reaktionsflüssigkeit selbst usw. verwenden. Manche Präparate können auch in Luft liegend unter dem Deckglas aufbewahrt werden, wie z. B. viele durch Mikrosublimation gewonnene Kristalle.

Als Verschlubmittel dienen Wachs, Asphaltlack, Maskenlack und andere, über die in Büchern über mikroskopische Technik das Nähere zu finden ist. Hier möchte ich nur auf ein Verschlubmittel eingehen, daß ich bereits seit 30 Jahren praktisch mit ausgezeichnetem Erfolge verwende, das außerhalb Österreich noch zu wenig bekannt ist.

Dickflüssiger, käuflicher venetianischer Terpentin wird in einer Porzellanschale auf einem Sandbad etwa 2—3 Tage eingedickt, bis das kaltgewordene Harz bei gewöhnlicher Temperatur dem Finger keinen Eindruck mehr gestattet. Mit einem heißen Draht, der zu einem Dreieck geformt (Fig. 2) in einem Holzgriff steckt, wird das Harz in noch flüssigem Zustande sukzessiv, um die vier Kanten des Deckglases aufgetragen, wonach es sofort erstarrt und einen ausgezeichneten luftdichten Verschuß bildet. Ich verschließe die meisten meiner mikroskopischen Präparate mit diesem Harz und ich kann diese ausgezeichnete und ungemein vorteilhafte Verschußmethode, die ich im Wiener pflanzenphysiologischen Institute als Assistent eingeführt habe und die jetzt von seiten der Botaniker in ganz Österreich seit den achtziger Jahren praktiziert wird, auf das Wärmste empfehlen.

Ist das Präparat verschlossen, so soll es, wenn möglich, sofort etikettiert werden. Die Etiketten sollen eine rechteckige Gestalt haben, können zum leichteren Auffinden in der Sammlung von verschiedener Farbe sein und werden am besten mit Synthetikon oder einer Lösung von braunem Schellack in Alkohol angeklebt. Ein so hergestelltes Präparat bietet dann dieses Aussehen dar (Fig. 2).

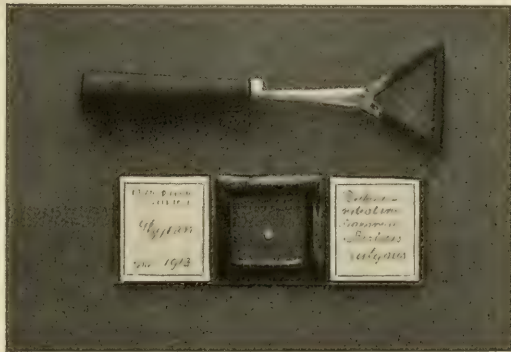


Fig. 2.

Oben: Dreieckig geformter Draht mit Griff. Dient zum Auftragen des Verschußharzes.
Unten: Ein fertiges Dauerpräparat. Etwa $\frac{1}{2}$ der natürl. Größe.

Aufbewahrung.

Nach Fertigstellung müssen die Präparate sorgfältig aufbewahrt werden, um sie vor Licht und Staub zu schützen. Hierzu dienen die Präparatenkästen und Präparatenkartons, die in verschiedener Form und Größe leicht käuflich zu haben sind.

4. Beachtenswerte Winke.

Die Reinheit der Reagentien spielt bei mikrochemischen Arbeiten eine ganz besondere Rolle. Es handelt sich ja stets um den Nachweis sehr geringer Mengen eines Stoffes, und wenn dieser schon im Reagens als Verunreinigung vorhanden wäre, so beweist ein positiver Ausfall der Reaktion zunächst nichts. Man beziehe daher die käuflichen Reagentien in möglichst reiner Form, schütze sie vor Staub, Licht und den Verunreinigungen der Laboratoriumsluft. Auch bei den mit der Herstellung eines mikroskopischen Präparates verbundenen Manipulationen wird man jede Verunreinigung zu vermeiden und ganz besonders darauf zu achten haben, daß beim Auf-

tropfen der Reagenzflüssigkeit nicht mit dem Stifte fremde Substanzen in das Tropffläschchen eingeschmuggelt werden.

Einübung der Reaktion. Soll in einem Gewebe eine Reaktion mit einem bestimmten Stoff erzielt werden, so ist es zweckmäßig, die Reaktion, wenn möglich, zunächst mit reiner Substanz einzuüben, um sie in allen Details kennen zu lernen. Fällungen geben für ein und dieselbe Substanz oft sehr verschiedene Formen und Größen von Kristallen, Farbenreaktionen geben verschiedene Farbentöne, die man kennen lernen soll, bevor man die Reaktionen mit dem Schnitte ausführt.

Langsame Diffusion. Liegt das Präparat unter dem Deckglas in einer Flüssigkeit und läßt man einen Reagenztropfen vom Rande des Deckglases zufließen, so dauert es oft außerordentlich lange Zeit bis das Reagens in das Innere des Schnittes eindringt. Das wird sehr häufig übersehen und kann zu falschen Schlüssen führen. Man kann, um den Eintritt der Reaktion zu beschleunigen, das Deckglas emporheben und wieder auflegen. Die langsame Diffusion ist auch bei der Prüfung der Löslichkeit eines Körpers unter Deckglas sehr zu berücksichtigen. Löst sich eine Substanz unter Deckglas nicht, so prüfe man die Schnitte noch in einer Dose oder Epruvette, wo sie in einer größeren Menge des zu untersuchenden Lösungsmittels längere Zeit verweilen sollen.

Rückstand des Reagenztropfens. Resultiert bei Ausführung einer Reaktion oder beim Verdampfen ein kristallinischer Rückstand, so ist es empfehlenswert, sich durch einen Kontrollversuch zu überzeugen, welche Kristalle das Reagenztröpfchen bei der Verdunstung für sich allein hinterläßt, damit diese nicht mit dem Reaktionsprodukt verwechselt werden.

5. Borodins Methode.

Ein Verfahren, das bei mikrochemischen Untersuchungen dann, wenn es sich um die Diagnose von kristallisierten Verbindungen handelt, gute Dienste leisten kann, verdanken wir BORODIN (I, 805). Kristalle einer bestimmten Substanz lösen sich in einer vollkommen gesättigten Lösung derselben Substanz nicht. Auf dieser Tatsache beruht BORODINS Methode. Hat man z. B. in einem Gewebeschnitte Kristalle von Asparagin und Salpeter, die in der Form sich ähneln, und will man wissen, welche Asparagin und welche Salpeter sind, so legt man den Schnitt in eine gesättigte Asparaginlösung. Man wird dann beobachten, daß sich die Salpeterkristalle lösen, die des Asparagins aber nicht. Dieses Prinzip kann natürlich für die verschiedensten Substanzen verwertet werden, stets muß aber dafür gesorgt werden, daß die in Frage kommende Lösung wirklich gesättigt und nicht kälter als der zu prüfende Körper ist. Das Verfahren gewinnt an Sicherheit, wenn die Kristalle in der gesättigten Lösung sich nicht nur nicht lösen, sondern sogar weiterwachsen. Man darf aber nicht vergessen, daß auch isomorphe Substanzen das Wachstum veranlassen könnten.

6. Über den Nachweis der alkalischen und sauren Reaktion des Zellinhaltes und seiner Teile.

Für das Verständnis gewisser Erscheinungen in der lebenden Zelle erscheint es wichtig, zu wissen, wie das Plasma, der Zellkern, der Zellsaft und andere Bestandteile der Zelle oder gewisse Sekrete reagieren. Um die Reaktion festzustellen, gibt es verschiedene Wege:

a) Anthocyan. Bekanntlich hat das in so vielen Zellen im Zellsaft befindliche Anthocyan die Eigentümlichkeit in saurerer Lösung rot, in neutraler violett und in schwach alkalischer blau bzw. grün zu erscheinen. Aus diesem Grunde wird dieser Farbstoff ebenso wie Lackmus als feiner Indikator für Alkaleszenz und Azidität verwendet. Das Anthocyan findet sich stets im Zellsaft, zumeist gelöst in roter Farbe, vor. Daraus kann man mit Sicherheit schließen, daß der Zellsaft, wenn er rot gefärbt ist, sauer reagiert. Erscheint der Zellsaft violett, so deutet dies auf eine neutrale, und erscheint er blau — ein im Pflanzenreich seltener Fall — so zeigt dies eine schwach alkalische Reaktion an.

Das Plasma nimmt, solange die Zelle lebt, niemals Anthocyan auf, sobald sie aber getötet wird, sei es durch höhere Temperatur (60° C), durch ein Narkotikum (Chloroform) oder durch Druck, wird das Plasma für den Farbstoff permeabel, ja er wird darin sogar gespeichert und färbt sich dabei gewöhnlich blau. Dasselbe zeigt auch der Zellkern. Daraus folgt, daß in diesen Fällen das Plasma und der Zellkern alkalisch reagieren. — Will man den Nachweis dafür auch bei Zellen oder Geweben erbringen, die des Anthocyans entbehren, so kann man dies durch eine Anthocyanlösung bewerkstelligen. Eine solche bereitet man sich zweckmäßig aus Rotkraut, das vom Herbst bis zum Frühjahr auf dem Markte zu haben ist, oder nach SCHWARZ (I, 18) aus dem Braunkohl (*Brassica oleracea* var. *crispa* GARCKE) durch Behandlung mit wenig heißem (60° C) Wasser. Da das Anthocyan in die lebende Zelle nicht einzudringen vermag, so muß man das Gewebe z. B. durch Alkohol zuerst töten und dann in die Farbstofflösung einlegen. Plasma und Kern speichern das Anthocyan sehr häufig in blauer Farbe. Auf diese Weise konnte SCHWARZ (I, 20) bei einer großen Anzahl von Gewächsen zeigen, daß Plasma und Kern alkalisch reagieren und daß im Zellkern nicht bloß das Chromatin und die Nukleolen, sondern auch die Gerüstsubstanz alkalische Reaktion aufweisen.

b) Anilinfarbstoffe. Auf Grund der Untersuchungen von PFEFFER (I, II) wissen wir, daß sich auch verschiedene Anilinfarbstoffe, die die Zelle in verdünnter Form nicht schädigen und ihre Farbe je nach der alkalischen oder sauren Reaktion ändern, in die Vakuolenflüssigkeit einführen und dann durch ihre Farbe die Reaktion erkennen lassen. Solche Indikatoren sind Cyanin, Methylorange, Kongorot, Tropaeolin 000, Tropaeolin 00, Rosolsäure und Lackmus, doch geben nur die drei zuerst genannten brauchbare Resultate.

Cyanin (Chinolinblau, Chinolinjodeyanin) erscheint in alkalischer Lösung blau, in saurer farblos. Der Farbstoff ist in Wasser nur in geringem Maße löslich. Durch eine Cyaninlösung wird das normal

fortströmende Plasma der Wurzelhaare von *Trianea bogotensis* rasch gebläut, weil es alkalisch reagiert (PFEFFER I, 259).

Methylorange wird beim Titrieren als Indikator verwendet. Seine Lösung ist in genügender Verdünnung gelborange. Alkalien ändern den Farbenton nicht, Säuren verwandeln ihn in Rot. In einer 0,01proz. wässrigen Lösung färbt sich das strömende Plasma von *Trianea* nicht stark, aber doch deutlich gelborange. Fügt man dann zu dem Präparate eine 0,2proz. Lösung von Zitronensäure, so nimmt das strömende Plasma einen rötlichen Ton an, der bei Zufuhr von verdünnter Ammonkarbonatlösung wieder nach Gelborange umschlägt. Der Zellsaft von *Azolla* färbt sich mit Methylorange rötlich; der von *Spirogyra* weist darin rötliche Körnchen auf, woraus auf eine saure Reaktion des Zellsaftes zu schließen ist.

Kongorot, in neutraler und alkalischer Lösung rot, in saurer blau, läßt sich nicht in die Vakuolen von Myxomycetenplasmoidien einführen, färbt sie rot, höchstens mit einem Stich ins Bläuliche und zeigt auf diese Weise die neutrale oder schwach saure Reaktion der Vakuolenflüssigkeit an (PFEFFER II, 210).

c) Lackmusseide. Um Wasserstoff- und Hydroxylionen in außerordentlich kleinen Mengen nachzuweisen, bediente sich EMICH (I—IV) der Lackmusseide. Sein Verfahren besteht darin, eine Fällung oder Färbung nicht unmittelbar unter dem Mikroskop zu betrachten, sondern erst nach vorhergehender Fixierung auf einer Faser. Er färbt Seidenfäden mit Lackmus und benutzt sie als Reagens. Zur Herstellung der Lackmusseide „kocht man käuflichen Lackmus mit etwas weniger als dem gleichen Gewichte Wasser und entfernt den bekanntlich sehr unreinen ersten Auszug. Der Rückstand wird nochmals mit wenig heißem Wasser behandelt, die Lösung filtriert, siedend mit Schwefelsäure übersättigt und zum Färben von Seide verwendet, welche man etwa eine halbe Stunde lang im heißen Bade verweilen läßt, um sie schließlich in fließendes Wasser zu bringen, wo die rein rote Farbe bald einen Stich ins Violette erhält. Nach dem Trocknen wird das Präparat, ‚die rote Lackmusseide‘, im Dunkeln aufbewahrt. Behufs Herstellung der ‚blauen Lackmusseide‘ übergießt man die rote mit wenig Wasser, setzt vorsichtig stark verdünnte Lauge zu, spült rasch einmal mit destilliertem Wasser ab, preßt zwischen Papier und trocknet. (In einem speziellen Falle wurden für 0,15 g rote Seide 0,6 ccm Lauge, 1 ccm = 2,6 mg NaOH, gebraucht.“ Später empfahl EMICH (II), die rote Lackmusseide nicht mit Lauge, sondern mit Bleiessig zu neutralisieren, da die blaue Seide, wenn sie mit größeren Tröpfchen zusammengebracht wird, Alkali verliert und rot wird, was zu Täuschungen Veranlassung geben kann. EMICH verfährt bei der Prüfung auf eine Reaktion in der Weise, daß er den Seidenfaden auf einem kleinen Wachsklötzchen befestigt und mit einer scharfen Schere beschneidet, so daß etwa ein 1 cm langer Teil frei bleibt. Ein Tropfen der zu prüfenden Flüssigkeit, etwa 0,05 mg, wird auf eine Glasplatte gebracht und das freie Ende des Seidenfadens lotrecht eingetaucht, wobei er während der Verdampfung der sich immer mehr und mehr konzentrierenden Lösung ausgesetzt bleibt. Nach dem Verdunsten der Flüssigkeit wird der Faden mikro-

skopisch (Vergr. 150) auf seine Farbe geprüft und aus der Farbe die Alkaleszenz oder Azidität des Tröpfchens festgestellt.

Die Empfindlichkeit dieser Methode ist eine erstaunliche. Ihre Grenze liegt nach EMICH (IV, 48) für rote Lackmusseide bei $0,0003 \mu\text{g}$ Natriumhydroxyd, für blaue Lackmusseide bei $0,0005 \mu\text{g}$ Salzsäure und für Bleioxydlackmusseide bei $0,001 \mu\text{g}$ Salzsäure. Um sich von dem Alkaligehalt des Glases unabhängig zu machen, empfiehlt es sich, den Objektträger mit neutralem Paraffin zu überziehen oder Quarzobjektträger zu benützen.

Die Lackmusseide wird auch dem Botaniker Dienste leisten, wenn es sich darum handelt, Spuren von Alkalien oder Säuren festzustellen, z. B. bei Prüfung von Plasmodien, Guttations-, Nektar-, Safttropfen usw. Im allgemeinen wird man für botanische Zwecke, da es sich ja stets um relativ große Tröpfchen handelt, mit schmalen, keilförmig zugeschnittenen Lackmuspapierstreifen das Auslangen finden. Es ist bekannt, daß manche Blüten, so die des Birnbaums (*Pirus domestica*) und des Weißdorns (*Crataegus oxyacantha*) stark nach Trimethylamin riechen. Bringt man solche, in Wasser stehende Blütenzweige unter eine Glaslocke, so treten aus dem Blütenboden Safttropfen hervor, die wahrscheinlich Trimethylamin enthalten und mit Lackmusseide oder Lackmuspapier eine sehr deutliche alkalische Reaktion geben.

Anschließend daran sei noch eine Methode besprochen, die zwar nicht der Feststellung der Reaktion dient, wohl aber zum Nachweis von Alkali geeignet erscheint.

d) Das Jodeosin als Salz — die Kaliumverbindung des Tetra-jodfluoresceins — löst sich in Wasser leicht zu einer intensiv roten Flüssigkeit, in Äther, Chloroform, Toluol nicht. Die freie Farbsäure des Jodeosins, gewonnen aus dem Salz durch Ansäuern der Lösung, löst sich hingegen in organischen Lösungsmitteln. Schüttelt man die freigewordene Farbsäure mit Äther, so löst sie sich darin mit gelber Farbe: „Nimmt man nun ein trockenes Gewebe und behandelt es mit der ätherischen Lösung der freien Farbsäure, so färben sich diejenigen Stellen des Gewebes, an welchen Alkali vorhanden ist, sofort intensiv rot — es entsteht eben hier durch chemische Verbindung von freier Farbsäure und Alkali des Gewebes das charakteristische intensiv rot gefärbte Alkalisalz, welches, da kein Wasser zugegen, an Ort und Stelle verbleibt und uns, worin der wissenschaftliche Wert der Methode besteht, ein exaktes Bild der logischen Verteilung von Alkali innerhalb des Gewebes liefert.“ Die Methode, welche HOF (I) im Anschluß an Erfahrungen von MYLIUS und EHRLICH zum Studium der Alkaliverteilung in pflanzlichen Geweben empfohlen hat, eignet sich nur für trockene Gewebe (Drogen, Hölzer, Samen usw.), da in saftigen das Alkali leicht ausgewaschen wird und auch andere, chemisch nicht genügend bekannte Färbungen auftreten können.

Nach der Jodeosinmethode erwiesen sich bei Versuchen von HOF alkalifrei: Holundermark, Schnitte durch die Rinde von *Quercus*, *Betula*, Zimt usw. geringer Alkaligehalt fand sich bei Querschnitten durch die Muskatnuß, Pfeffer und ein sehr deutlicher bei der Mehrzahl der untersuchten Objekte: Schnitte durch *Folia Lauri*, *Radix Althaeae*, *Rhizoma Calami*, Zweige von *Alnus glutinosa* usw. In diesen Zweigen war das Cambium, die sekundäre Rinde, die Mark-

krone und das Holzparenchym tingiert, alle anderen Elemente reagierten negativ. Das Cambium zeigt überhaupt großen Alkaligehalt an. Auch Tropfen von verschiedenen Milchsäften (*Taraxacum offic.*, *Chelidonium majus* und *Euphorbia Cyparissias*) verraten, völlig eingetrocknet und mit dem Reagens behandelt, starken Alkaligehalt.

7. Die Mikrosublimation.

Der botanischen Mikrochemie erwuchs durch die Anwendung der Mikrosublimation ein wichtiges Hilfsmittel. Bereits vor nahezu 50 Jahren hat HELWIG (I, II) die Mikrosublimation in die chemische Analyse eingeführt, indem er namentlich Giftstoffe (arsenige Säure, Alkaloide) durch Sublimation nachzuweisen suchte. Er ging dabei so vor, daß er eine sehr kleine Menge des zu untersuchenden Alkaloids in die hohlkugelige Vertiefung eines Platinblechs brachte, mit einem Objektträger bedeckte und dann das Blech mit einer kleinen Flamme bis zum Schmelzen des Alkaloids erwärmte. Das Sublimat schlug sich dann auf dem Objektträger nieder und konnte dann weiter geprüft werden. Seine Versuche bezogen sich unter anderem auf Morphin, Strychnin, Brucin, Veratrin, Aconitin, Atropin, Solanin und Digitalin und ergaben in allen acht Fällen Sublimat. — WIESNER (V, 175) bemerkte, als er Tolubalsam auf dem Objektträger, bedeckt mit einem Deckglas, schmolz, daß am Rande der Schmelze sich ein aus feinen Nadeln bestehendes Sublimat bildete. Und aus dem Storax konnte er unterm Deckglas Zimtsäure sublimieren (V, 178).

Von seiten der Botaniker hat aber dieses Verfahren lange keine Beachtung gefunden, und erst NESTLER (I—IV) blieb es vorbehalten, auf die Wichtigkeit und Brauchbarkeit dieser so einfachen Methode hinzuweisen und sie für Kaffein, Vanillin, Cumarin und Benzoësäure erfolgreich anzuwenden. Auf diesem Wege folgte ihm in mehreren Untersuchungen TUNMANN (I—IV), dem es hauptsächlich darum zu tun war, die Mikrosublimationsmethode in den Dienst der Pharmakognosie zu stellen und zu zeigen, daß diese Methode zur Erkennung gewisser Drogen ganz ausgezeichnete Dienste zu leisten vermag. Er konnte aus *Gentiana* das Gentsin, aus *Asa Foetida* die Ferulasäure, aus Birkenrinde das Betulin, aus der Colombowurzel die Colomboalkaloide, aus der *Manna* den Mannit, aus Früchten von *Sorbus aucuparia* die Maleinsäure und Sorbinsäure, aus Citrusfrüchten die Citraonsäure und aus verschiedenen Samen Fettsäuren sublimieren und so die genannten Pflanzenobjekte viel besser diagnostizieren als dies auf Grund einer anatomischen Untersuchung allein möglich ist. Analoges zeigte MITLACHER (I) für die Sublimation der Antrachinonderivate bei *Rheum*, *Senna*, *Rhamnus Frangula* und *R. PURSHIANA* und SENFT (I) für den Nachweis des Physcions einiger Flechten.

Die Durchführung der Mikrosublimation kann in verschiedener Weise bewerkstelligt werden.

a) Mit Uhrglas. NESTLER benutzt Uhrgläser von 8 bis 9 cm Durchmesser und ungefähr 1,5 mm Dicke. „In einem solchen Uhrglas wird die zerkleinerte Probe des zu untersuchenden Objektes in Form eines kleinen Häufchens angeordnet und mit einer runden Glasplatte bedeckt. . . . Um das Sublimieren zu befördern, kann man

auf der Außenseite der Glasplatte über dem zu prüfenden Objekte einen Wassertropfen anbringen. Das Ganze kommt auf ein von einem Dreifuß getragenes Drahtnetz über die kleine Flamme eines Bunsenbrenners (Mikrobrenners). Die Spitze dieser kleinen Flamme war bei allen diesen Versuchen durchschnittlich 7 cm von dem Uhrglas entfernt.“ Nach einiger Zeit erscheint das Sublimat, welches nun in seiner ganzen Ausdehnung mikroskopisch untersucht werden soll. Anstatt des Uhrglases läßt sich auch eine Petrischale verwenden

b) Asbestplatte und Objektträger. TUNMANN (I) bringt die zu prüfende Substanz (Pulver, Schnitte oder Flüssigkeit) auf das eine Ende eines Objektträgers und diesen auf eine Asbestplatte. Darüber legt man zur Aufnahme des Sublimats einen zweiten Objektträger, der an einem Ende durch ein 3 bis 5 mm hohes, auf der Asbestplatte liegendes Korkstückchen gestützt wird. An Stelle des oberen Objektträgers kann man auch eine breitere Glasplatte verwenden, um ein seitliches Abstreichen des flüchtigen sublimierenden Körpers zu verhindern.

c) Glasring. Ich erhielt bei vielen Substanzen sehr schöne Sublimat, indem ich auf die Asbestplatte einen Objektträger brachte, auf diesen einen kleinen Glasring (1,5 cm breit, 0,7 cm hoch) legte, die zu prüfende Substanz hineingab und dann den Ring zur Aufnahme des Sublimats mit einem Objektträger bedeckte.

Zur Erhitzung bediene man sich eines Mikrobrenners mit kleiner 1 bis 1,5 cm langer Flamme, die zur Regulierung der Temperatur der Asbestplatte oder dem Drahtnetz mehr oder minder näher gerückt werden kann. Die anzuwendende Temperatur erscheint von wesentlicher Bedeutung, deshalb lasse man sich durch ein negatives Resultat nicht gleich abschrecken, sondern sublimiere bei verschiedenen Temperaturen, zuerst bei mäßiger, dann bei stärkerer, auch deshalb, weil das Aussehen der Sublimat je nach der Temperatur wechseln kann. Auch ist es nach meinen Erfahrungen zweckmäßig, sich nicht auf eine Methode zu verlassen, sondern alle drei eben erwähnten (a, b, c) zu versuchen. Man trachte von einer Substanz stets mehrere Sublimat zu erhalten, um über die oft recht verschieden ausfallenden Gestalten und Größen der Kristalle einen Überblick zu gewinnen. Das Sublimat wird oft instruktiver und reiner, wenn es ein zweites oder drittes Mal sublimiert wird, oder wenn man die Anflüge anhaut oder mit Lösungsmitteln behandelt und diese verdampfen läßt. Das erhaltene Sublimat wird dann weiter geprüft. Mit ein und demselben Anflug lassen sich zahlreiche Prüfungen vornehmen, wenn man mit Glaskapillaren die Reagenztröpfchen aufträgt. Man kann dann mit fabelhaft kleinen Mengen Substanz zu einer sicheren Diagnose gelangen.

e) Sublimation in luftverdünntem Raume. Da die Sublimation eines Körpers durch die Verminderung des Luftdrucks gefördert wird, so ist es von vornherein zu erwarten, daß man bei der Sublimation im Vakuum besonders gute Resultate erzielen dürfte. ROSENTHALER (I) hat dies mit feinen Drogenpulvern zuerst versucht; die von ihm benützte Apparatur ließ aber eine bequeme Beobachtung

und Prüfung des auf der Wand des Reagenzglases erscheinenden Sublimates nicht zu. Eine gründliche Abhandlung über die Mikrosublimation von Alkaloiden in luftverdünntem Raume verdanken wir EDER (1). Er bediente sich zur Mikrosublimation eines einfachen Apparates aus Jenaerglas, der in Fig. 3 abgebildet erscheint.

„Der Apparat besteht aus zwei Teilen, die beide aus Rohrstücken von 2,5 cm Weite hergestellt sind. Der kürzere, untere Teil von 4,5 cm Länge verengt sich unten und wird durch ein Nöpfchen von 1 cm Tiefe und 0,5 cm Weite abgeschlossen. In dieses kommt die

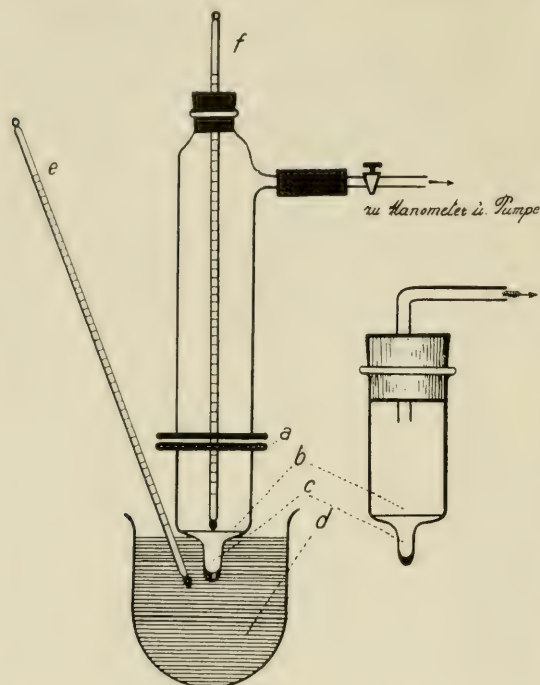


Fig. 3.

Apparat zur Mikrosublimation in luftverdünntem Raume, $\frac{1}{2}$ natürl. Größe. *a* Schliff, *b* Plättchen, *c* Nöpfchen mit Substanz, *d* konzentrierte H_2SO_4 , *e* und *f* Thermometer. (Nach EDER).

zu sublimierende Substanz. Über das Nöpfchen wird ein rundes Deckgläschen von 18 mm Durchmesser gelegt, welches zum Auffangen des Sublimates dient. Das wagerechtliegende Plättchen hat vom Grunde des Nöpfchens einen Abstand von 13 mm. Es werden also an die Steighöhe der Dämpfe keine hohen Anforderungen gestellt. Am offenen Ende ist das untere Apparatstück mit einem verdickten, flachen Rand versehen. Derselbe ist sehr fein geschliffen und paßt dicht auf die Endigung des oberen Apparatstückes, welche ganz gleich gebaut ist. Das obere Apparatstück hat eine Länge von 12 cm und ist am oberen Ende mit einem engeren Tubus versehen. Dieser wird durch einen kurzen Kautschukstopfen verschlossen. Der Stopfen trägt ein Thermometer, das bis etwa zum Skalenteil 150° in den Apparat hineinragt, und dessen Quecksilberbehälter möglichst nahe dem runden Deckgläschen im unteren Teil des Apparates endet. Das obere Apparatstück, welches in senkrechter Lage in einem Stativ befestigt wird, besitzt noch ein seitliches Ansatzrohr, welches durch einen Vakuumschlauch mit einem Manometer verbunden ist; von diesem geht die Schlauchverbindung weiter zur Wasserstrahlpumpe. Um zu vermeiden, daß infolge wechselnden Wasserdruckes Wasser aus der Saugpumpe in das Manometer oder in den Apparat eindringt, schaltet man zweckmäßig zwischen Pumpe und Manometer einen Glashahn und eine dickwandige Saugflasche ein. Der Hahn wird vor dem Abstellen der Pumpe ge-

geschlossen. Wenn der Schliff des Apparates, der sehr sorgfältig ausgeführt sein muß, mit einer Spur Vaseline eingefettet wird, so erreicht man mittels einer gut ziehenden Wasserstrahlpumpe leicht eine Luftverdünnung von 7—12 mm Druck. Der Schliff kann eventuell auch vermieden werden, so daß der Apparat dann die einfache, in Fig. 3 rechts abgebildete Form erhält. Auch das innere Thermometer ist entbehrlich, sofern man auf die Bestimmung der Plättchentemperatur verzichten will. Trägt man dafür Sorge, daß die Substanz im Nöpfchen nicht über den Schmelzpunkt erhitzt wird, so braucht man nicht zu befürchten, daß die Kristalle des Sublimates schmelzen, denn die Temperatur des Plättchens bleibt immer unter derjenigen des im Nöpfchen zur Verdampfung gebrachten Körpers.

Das Erhitzen des zu sublimierenden Körpers geschieht auf die Weise, daß der unterste Teil des Apparates, das Nöpfchen, welches die Substanz enthält, in konzentrierte Schwefelsäure eingesenkt wird, die sich in einem Becher befindet und mittels einer kleinen Bunsenflamme langsam erwärmt wird. Unmittelbar neben dem Nöpfchen taucht ein Thermometer in das Schwefelsäurebad, derart, daß sich der Quecksilberbehälter gerade unter dem Niveau der Säure neben dem Nöpfchen befindet.“

EDER hat ausschließlich mit reinen Alkaloiden gearbeitet und damit bei vielen vorzügliche Resultate erhalten; es wird aber weiterer Versuche bedürfen, um festzustellen, ob sich die Mikrosublimation im luftverdünnten Raume auch für Gewebe eignen wird. Nach meinen Erfahrungen wird man mit der Sublimation unter gewöhnlichem Luftdruck in den meisten Fällen das Auslangen finden, womit aber nicht gesagt sein soll, daß man in luftverdünntem Raume in einzelnen Fällen nicht bessere Resultate erzielen dürfte.

Jedenfalls ist die Mikrosublimation berufen, in der Mikrochemie eine bedeutende Rolle zu spielen und den Nachweis von bestimmten Stoffen in kleinen Fragmenten der Pflanze zu ermöglichen oder zu erleichtern. Der Nutzen der Mikrosublimation wird noch gesteigert werden, wenn sie mit der von PREGL (I) ausgearbeiteten quantitativen Mikroelementaranalyse kombiniert werden wird. PREGL benötigt 8—12 mg einer organischen Substanz, um darin Kohlenstoff, Wasserstoff, Stickstoff, Schwefel oder Halogene genau zu bestimmen und solche Mengen können durch die Mikrosublimation leicht beschafft werden.

8. Fluoreszenz.

Im allgemeinen wird man bei botanisch mikrochemischen Untersuchungen nur selten in die Lage kommen, auch die Eigenschaft der Fluoreszenz zur Diagnose heranzuziehen. In einzelnen Fällen kann aber diese Erscheinung gute Dienste leisten, so beim Nachweis des Chlorophylls, Phykoeyans, Phykoerythrins, Aeskulins und einiger anderer Körper. Man kann dabei in folgender Weise vorgehen:

a) Auf eine schwarze Glasplatte wird ein stecknadelkopfgroßes Sandkorn und ein Tropfen der zu untersuchenden Lösung gebracht und beides mit einem Deckglas bedeckt. Auf diese Weise bildet sich ein Flüssigkeitskeil von verschiedener Dicke. Arbeitet man mit einer

Chlorophylllösung, so erscheint sie in direktem Sonnenlichte in den dickeren Schichten für das freie Auge blutrot, desgleichen auch unter dem Mikroskop. Mit Hilfe dieses Verfahrens läßt sich die Fluoreszenz des Aeskulins mit einem einzigen mikroskopischen Schnitt durch die Rinde von *Aesculus Hippocastanum* demonstrieren. Besonders scharf gestaltet sich der Nachweis, wenn man auf die Flüssigkeit in direktem Sonnenlicht einen Lichtkegel wirft.

b) Ich bediente mich auch mit Vorteil schwarzer Glaskapillaren, 5—10 mm lang, 4 mm breit und 0,5 mm innerem Durchmesser, die bei der Firma C. Zeiß zu haben sind. Solche Kapillaren aus farblosem Glase wurden bereits von EMICH (V) mit Erfolg verwendet, um die Farbe schwach gefärbter Flüssigkeiten bei axialer Durchleuchtung feststellen zu können. Man füllt eine schwarze Kapillare mit der zu prüfenden Flüssigkeit, stellt die Kapillare vertikal auf einen Objektträger und bedeckt die obere Öffnung rasch mit einem Deckglas, wobei man die Bildung von Luftblasen zu vermeiden hat. Sodann stellt man die auf dem Objektträger stehende Kapillare unter die Mikroskoplinse bei sehr schwacher Vergrößerung (30—50) ein, läßt direktes Sonnenlicht auffallen und beobachtet. Eine Chlorophylllösung erscheint dann im durchfallenden Lichte grün, im auffallenden bei Ausschaltung des Mikroskopspiegels tiefrot. Auch am Rande der Kapillare, wo eine dickere Schicht der Chlorophylllösung häufig haftet, kann die rote Fluoreszenz sehr schön beobachtet werden. Die in den Kapillaren vorhandene Blattgrünmenge ist sicherlich eine außerordentlich geringe und gibt sich trotzdem auf diese Weise durch ihre Fluoreszenz zu erkennen. Die erste Methode (a) ist die bequemere; sie wird, wenn es sich nicht um sehr geringe Flüssigkeitsmengen handelt, ausreichen, was um so angenehmer erscheint, als die schwarzen Kapillaren ziemlich teuer sind.

Voraussetzung bei solchen Beobachtungen ist direktes Sonnenlicht. In Ermangelung eines solchen bediene man sich einer kleinen Bogenlampe, die wie bei Projektionslaternen in einen kleinen Blechkasten eingebaut ist, höchstens 5—6 Amp. Strom verbraucht und mit einer Sammellinse zur Konzentration des Lichtes versehen ist.

9. Das polarisierte Licht.

Die Beobachtung der Zellbestandteile im polarisierten Lichte ist für den Mikrochemiker von Bedeutung, wenn auch nicht von jener wie für den Petrographen. Obwohl es sich dabei um eine mikro-physikalische Methode handelt, muß sie doch auch hier berührt werden, da chemische und physikalische Charakteristik sich heute kaum mehr voneinander trennen lassen. Ich setze hier die Kenntnis und die Theorie der Polarisationserscheinungen als bekannt voraus; wer sich dafür mehr interessiert, wird ohnedies Spezialwerke zu Hilfe nehmen müssen, von denen ich besonders die von WEINSCHENK (I) und AMBRONN (I) empfehlen möchte, das letztere besonders deshalb, weil es vorzugsweise botanische Objekte berücksichtigt.

Hier seien nur einige wichtige Punkte hervorgehoben. Das Polarisationsmikroskop unterscheidet sich wesentlich nur dadurch von einem gewöhnlichen, daß es noch zwei Nicolsche Prismen führt. Eines,

der Polarisator, befindet sich häufig an Stelle der Blende und ist in den Mantel der Zylinderblende hineingeschoben. Der Polarisator hat die Aufgabe, das vom Spiegel reflektierte, (zumeist) gewöhnliche Licht in geradlinig polarisiertes zu verwandeln. Die Ätherteilchen eines gewöhnlichen Lichtstrahles schwingen bekanntlich senkrecht zur Fortpflanzungsrichtung nach allen Richtungen, die des polarisierten Strahles aber nur in einer solchen Ebene. Das zweite Nicolprisma, der Analysator, wird entweder dem Okular drehbar über einen Teilkreis aufgesetzt oder dem Okular zwischen die beiden Linsen eingesetzt. Wir wollen das Polarisationsmikroskop verwenden, um

1. den Pleochroismus,
2. die Doppelbrechung,
3. die Auslöschungsrichtungen

festzustellen.

1. Unter Pleochroismus versteht man die Verschiedenheit der Färbung in verschiedenen Richtungen eines Kristalls. Zum Nachweis dieser Erscheinung bedient man sich nur eines Nicols und zwar am besten des Polarisators. Werden pleochroitische Kristalle — ein ausgezeichnetes Objekt hierfür stellen die Carotinkristalle der Wurzel von *Daucus Carota* dar — im Mikroskope betrachtet, während der Polarisator oder der Objektträger gedreht wird, so erscheinen die Carotinkristalle abwechselnd heller oder dunkler, die rhombischen Tafeln bei bestimmter Lage sogar farblos.

2. Die Erkennung der Doppelbrechung. Betrachtet man einen einfach brechenden, d. h. optisch isotropen Kristall oder einen Durchschnitt davon bei gekreuzten Nicols, so erleidet das aus dem Polarisator herauskommende geradlinig polarisierte Licht im Kristall keine Veränderung, trifft auf den Analysator, dessen Schwingungsrichtung 90° mit derjenigen der ankommenden Strahlen bildet und wird hier nicht durchgelassen. Der Kristall erscheint daher dunkel und zwar bleibt er in allen Stellungen bei gekreuzten Nicols dunkel, bei nicht gekreuzten hell.

Doppelbrechende Kristalle, d. h. optisch anisotrope, verhalten sich wesentlich anders, denn sie erscheinen bei gekreuzten Nicols im dunkeln Gesichtsfelde hell. Bei gekreuzten Nicols wird nur dann das aus dem Polarisator austretende Licht den Kristall unverändert passieren, wenn die Schwingungsrichtungen im Kristall genau parallel zu denen in den beiden Nicols liegen. Stehen die genannten Schwingungsrichtungen mehr oder minder schief zueinander, dann leuchten die doppelbrechenden Kristalle auf dunklem Grunde auf und zwar werden sie bei einer Horizontaldrehung des Objektisches um 360° zwischen gekreuzten Nicols viermal abwechselnd hell und dunkel erscheinen. Wenn die Schwingungsrichtungen im Kristall mit denen des Nicols einen Winkel von 45° bilden, erreicht die Helligkeit den höchsten Grad, bei weiterem Drehen nimmt sie ab und geht allmählich in vollkommene Dunkelheit über, womit die Parallelstellung der beiderseitigen Schwingungsrichtungen erreicht ist. Man nennt diese Stellung die Auslöschungsstellung und die Schwingungsrichtung in dem Kristall die Auslöschungsrichtung. Ihre Feststellung ist für die Ermittlung des Kristallsystems, wie noch mitgeteilt werden wird, oft von sehr großer Bedeutung.

Viele in der Zelle vorhandenen Kristalle, Stärkekörner und die meisten Zellwände leuchten bei gekreuzten Nicols auf und geben sich auf diese Weise als doppelbrechende Körper zu erkennen. Nicht selten sind die Kristalle, z. B. die des Kalkoxalats, im Blatte des



Fig. 4.

Stärkekörner aus der Kartoffelknolle im polarisierten Lichte bei gekreuzten Nicols. Jedes Korn zeigt ein dunkles Kreuz. Rechts ein zweifach zusammengesetztes Korn.

Tabaks oder der Gräser so klein und undeutlich, daß es von Vorteil erscheint, sie im polarisierten Lichte zu prüfen. Sie leuchten im dunkeln Gesichtsfeld oft in schönen irisierenden Farben auf und verraten so ihre Anwesenheit. Stärkekörner erscheinen nicht bloß hell bei gekreuzten Nicols, sondern sie zeigen auch ein dunkles Kreuz wie ein optisch einachsiger Kristall. Die beiden Arme des Kreuzes fallen mit den Schwingungsebenen der beiden Nicols zusammen und schneiden sich im Kerne des Stärkekorns (Fig. 4). Ist das Korn exzentrisch gebaut, so hat das Kreuz gleichfalls eine exzentrische Lage (Kartoffelstärke), ist das Korn konzentrisch, der Kern zentrisch (Weizenstärke), dann treffen sich auch die Arme des Kreuzes im Mittelpunkte des Korns. Das Verhalten der Stärkekörner im polarisierten

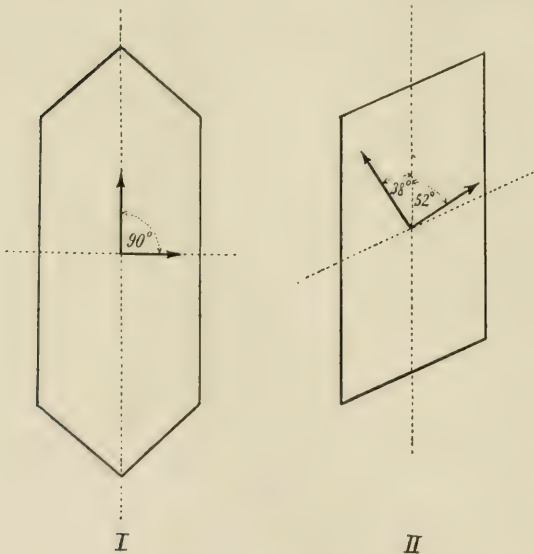


Fig. 5.

I Gerade Auslöschung. II Schiefe Auslöschung.

Lichte spricht sehr für die Auffassung A. MEYERS, daß sie als Sphärokrystalle aufzufassen sind, denn echte Sphärite, wie die des Inulins, des Calciumphosphats und andere, verhalten sich genau so.

3. Die Auslöschungsrichtungen. Wird ein doppelbrechender Kristall zwischen gekreuzten Nicols betrachtet, während der Objektisch um 360° gedreht wird, so erscheint der Kristall meist in 4 Lagen dunkel, von denen je 2 senkrecht aufeinander stehen. Diese Richtungen heißen die Auslöschungsrichtungen.

Läuft diese Auslöschungsrichtung einer Kristallkante parallel bzw. auf diese senkrecht, so spricht man von gerader Auslöschung in bezug auf diese Kante, von schiefen aber, wenn die Auslöschungsrichtungen mit einer Kante einen von 0° und 90° verschiedenen

Winkel einschließen (Fig. 5). Für derartige Bestimmungen wählt man gewöhnlich eine der Hauptkanten, nach welcher der Kristall vorwiegend entwickelt ist. Der Winkel, den die Auslöschungsrichtung mit der erwähnten Kristallkante bildet, heißt die Auslöschungsschiefe.

Will man sich über das **Kristallsystem** orientieren, so hat man nicht bloß auf die Gestalt und die Doppelbrechung, sondern auch auf die Auslöschungsrichtung zu achten, wie aus folgenden Punkten, die ich der „Anleitung zum Bestimmen der Mineralien“ von FUCHS-BRAUNS (I) entnehme, hervorgeht:

- „1. Alle Kristalle bleiben bei gekreuzten Nicols in jeder Lage dunkel; sie sind einfach brechend, **regulär** (Cäsiumalaun).
2. Die meisten Kristalle werden zwischen gekreuzten Nicols hell (oft nur grau) und farbig und besitzen gerade Auslöschung, einzelne bleiben in allen Lagen dunkel; sie sind doppelbrechend und optisch einachsig. Man hat weiter den Umriß der dunkel bleibenden Kristalle zu beachten:
 - a) der Umriß der dunkel bleibenden Kristalle ist vierseitig (oder achtseitig), quadratisch, die Kristalle sind **quadratisch** [tetragonal] (Calciumoxalat);
 - b) der Umriß ist sechsseitig, die Kristalle sind **hexagonal** (Kieselfluornatrium);
 - c) der Umriß der dunkel bleibenden Kristalle ist dreieitig, die Kristalle sind **rhomboedrisch** (Natronsalpeter).
3. Alle Kristalle werden zwischen gekreuzten Nicols hell (oft nur grau) und farbig, sie sind optisch zweiachsig:
 - a) alle besitzen gerade Auslöschung, sie sind **rhombisch** (Chlorblei);
 - b) die meisten besitzen schiefe, einige gerade Auslöschung, sie sind **monoklin** (Gips);
 - c) alle Kristalle zeigen schiefe Auslöschung, sie sind **triklin** (Kupfervitriol).“

Bezüglich der Verwendung der Gipsplättchen zur genaueren Charakteristik der doppelbrechenden Kristalle sowie bezüglich der Details in der Handhabung des Polarisationsmikroskops sei auf die bereits erwähnten Spezialwerke von AMBRONN und WEINSCHENK verwiesen.

Literatur

zu p. 1 bis 33.

- Ambronn, H., I. Anleitung zur Benutzung des Polarisationsmikroskops. 1892.
 Behrens, H., I. Anleitung zur mikrochemischen Analyse. 2. Aufl. Hamburg und Leipzig 1899.
 —, II. Mikrochemische Analyse organischer Verbindungen. Heft I—IV., 1895—1897. Hamburg u. Leipzig.
 Behrens, W., I. Hilfsbuch zur Ausführung mikroskopischer Untersuchungen im botanischen Laboratorium. Braunschweig 1883.

- Behrens, W., II. Tabellen zum Gebrauch bei mikroskopischen Arbeiten. Leipzig 1908. 4. Aufl. p. 112.
- Bořický, I. Elemente einer neuen chemisch-mikroskopischen Mineral- und Gesteinsanalyse. (Archiv d. naturw. Landesdurchforschung i. Böhmen. 1877. Bd. III. Prag.)
- Borodin, J., I. Über die physiologische Rolle und die Verbreitung des Asparagins im Pflanzenreiche. (Bot. Ztg. 1878.)
- Classen, A., I. Handbuch der qualitativen chemischen Analyse. 6. Aufl. Stuttgart 1906, p. 308.
- Czapek, J., I. Biochemie der Pflanzen. 2 Bde. Jena 1905.
- Crüger, H., I. Westindische Fragmente. (Bot. Ztg. 1857, 15. Jg.)
- Eder, R., I. Über die Mikrosublimation von Alkaloiden in luftverdünntem Raum. Diss. 1912, Zürich.
- Emich, F., I. Mikrochemischer Nachweis von Alkalien und Säuren usw. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1901, Bd. CX, Abt. II b, p. 612.)
- , II. Notizen über die Lackmusseide. (Ebenda p. 1138.)
- , III. Über die Anwendung von Gespinnstfasern in der mikrochemischen Analyse anorganischer Stoffe. (Lieben-Festschrift p. 651.)
- , IV. Lehrbuch der Mikrochemie. Wiesbaden 1911.
- , V. Ein einfaches Verfahren zur Ermittlung der Farbe kleiner Mengen von schwach gefärbten Flüssigkeiten usw. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1907, Bd. CXVI, Abt. II b, p. 727.)
- Faltis, F., I. Über die Gruppe der Opiumalkaloide und die Konstitution des Berberins und Morphins. (Pharm. Post [Wien] 1906, No. 31—32.)
- Fresenius, R., I. Anleitung zur qualitativen chemischen Analyse. 16. Aufl., Braunschweig 1895.
- Fuchs-Brauns, I. Anleitung zum Bestimmen der Mineralien. Gießen 1907, p. 71.
- Giltay, E., I. Über das Verhalten von Hämatoxylin gegen Pflanzenmembranen. (Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wiss. Amsterdam. 1883, Sitz. v. 27. Okt.)
- Grafe, V., I. Einführung in die Biochemie. Leipzig u. Wien 1913.
- Greshoff, I. Ber. d. Deutsch. Pharm. Ges. III (1893).
- Hanausek, T., I. Untersuchungen über die kohleähnliche Masse der Kompositen. (Denkschr. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1911, Bd. 87, p. 94.)
- Hartig, Th., I. Entwicklungsgeschichte des Pflanzenkeims. 1858, p. 154.
- Haushofer, K., I. Mikroskopische Reaktionen. Braunschweig 1885.
- Helwig, A., I. Die Sublimation der Alkaloide und ihre mikroskopische Verwertung für die differentielle Diagnose derselben. (Zeitschr. f. anal. Chemie, Bd. III 1864.)
- , II. Das Mikroskop in der Toxikologie. Mainz 1865.
- Höhnel, F. v., I. Über den Kork und verkorkte Gewebe überhaupt. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1877, Bd. LXXXVI, p. 663.)
- Hof, A. C., I. Untersuchungen über die Topik der Alkaliverteilung in pflanzlichen Geweben. (Bot. Zbl. 1900, Bd. 83, p. 273.)
- Klément, C. et Rénard, A., I. Réactions microchim. à cristaux et leur application en analyse qualitative. Bruxelles 1886.
- Krasser, F., I. Untersuchungen über das Vorkommen von Eiweiß usw. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wissensch. i. Wien. 1886, Bd. XCIV, p. 140.)
- Kny, L., I. Die Abhängigkeit der Chlorophyllfunktion von den Chromatophoren und vom Cytoplasma. (Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. 1897, Bd. XV.)
- Mangin, L., I. Sur les réactifs jodés de la cellulose. (Bull. d. l. Soc. bot. de France 1888, t. 35, p. 421. Refer. in Zeitschr. f. Mikr. 1889, Bd. VI, p. 242.)

- Meyer, A., I. Das Chlorophyllkorn. Leipzig 1883, p. 29.
- Mitlacher, W., I. Zur Mikrochemie einiger Emodindrogen. (Pharm. Praxis, 1906, Heft 11.)
- Molisch, H., I. Grundriß einer Histochemie der pflanzlichen Genußmittel. Jena 1891.
- , II. Das Vorkommen und der Nachweis des Indikans in der Pflanze usw. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien, 1893, Bd. CII, Abt. I, p. 269.)
- , III. Indigo. In Wiesners Rohstoffe des Pflanzenreichs usw. 2. Aufl., 1903, Bd. I, p. 423.
- Moll, J. W., I. Die Fortschritte der mikroskopischen Technik seit 1870. (Progres. rei. bot. Jena 1908, Bd. II, p. 227.)
- Nestler, A., I. Ein einfaches Verfahren des Nachweises von Thein und seine praktische Anwendung. (Zeitschr. f. Unters. d. Nahrungs- u. Genußmittel. Berlin 1901, Heft 2.)
- , II. Der direkte Nachweis des Cumarins und Theins durch Sublimation. (Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. 1901, Bd. XIX, p. 350.)
- , III. Ein einfaches Verfahren zum Nachweise der Benzoësäure in der Preiselbeere und Moosbeeren. (Eheda 1909, Bd. XXVII, p. 63.)
- , IV. Praktische Anwendungen der Sublimation. (Zeitschr. f. Unters. d. Nahrungs- u. Genußmittel usw. 1903, Heft 9.)
- Nickel, E., I. Die Farbenreaktionen der Kohlenstoffverbindungen. Berlin 1890, 2. Aufl., p. 7.
- Nowopokrowsky, J., I. Über die Chlorzinkjodreaktion der Zellulose. (Beih. z. Bot. Zbl. 1912, Bd. XXVIII, p. 90.)
- Pfeffer, W., I. Über Aufnahme von Anilinfarben in lebenden Zellen. (Untersuchungen a. d. botan. Institut z. Tübingen. 1886, Bd. II.)
- , II. Über Aufnahme und Ausgabe gelöster Körper 1890. (Abh. d. math.-physik. Kl. d. K. sächsischen Ges. d. Wiss. Bd. XVI, No. 2.)
- Pregl, F., Die quantitative Mikroelementaranalyse organischer Substanzen. In E. Abderhaldens „Handbuch d. bioch. Arbeitsmethoden“. Bd. V.
- Richter, O., I. Die Fortschritte der botanischen Mikrochemie usw. Sammelreferat. (Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie usw. 1905, Bd. XXII, p. 194—261.)
- , II. Untersuchungen über das Magnesium in seinen Beziehungen zur Pflanze. I. Teil. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1902, Bd. CXI, Abt. I, p. 171.)
- Rochleder, I. Phytochemie. Leipzig 1854.
- , II. Chemie und Physiologie der Pflanze. Heidelberg 1858.
- Rosenthaler, L., I. Pyroanalyse der Drogen. (Ber. d. Deutsch. Pharm. Ges., Bd. XXI, 1911, p. 338.)
- Schiff, I. Liebigs Annalen der Chemie. 140, 131 (1866).
- Schimper, A. F. W., I. Über Bildung und Wanderung der Kohlenhydrate in den Laubblättern. (Bot. Ztg. 1885, p. 739.)
- Schwarz, F., I. Die morphologische und chemische Zusammensetzung des Protoplasmas. (Cohns Beitr. z. Biologie d. Pflanzen, 1892, Bd. V.)
- Senft, E., I. Über das Vorkommen von „Physeion“ in den Flechten usw. (Wiesner-Festschrift, p. 176.)
- Solereder, H., I. Systematische Anatomie der Dikotyledonen. Stuttgart 1899.
- Strasburger, E., I. Das botanische Praktikum. Jena 1897, 3. Aufl., p. 687.
- Streng, I. Berichte der oberhessischen Gesellschaft f. Natur- und Heilkunde, Bd. XXII, XXIV.
- , II. Anleitung zum Bestimmen der Mineralien. Gießen 1890.
- Tammes, T., I. Notiz über das Vorkommen von Dipsacaeen bei den Dipsaceae. Rec. d. Trav. Bot. Néerl. 1911, vol. VIII, p. 369.

- Thoms, I. Probleme zur Phytochemie. (Berliner Apothekerzeitung 1911.)
- Tschirch, A., I. Die Chemie und Biologie der pflanzlichen Sekrete. Leipzig 1908.
- Tunmann, O., I. Bemerkungen über einige Kryptogamen-Drogen. (Schweizerische Wochenschr. f. Chem. u. Pharm. 1910, No. 49, p. 749.)
- , II. Über angewandte Pflanzenmikrochemie und neue Untersuchungen auf diesem Gebiete. (Pharm. Post [Wien] 1911.)
- , III. Zur Mikrochemie der Colombowurzel. (Apothekerzeitung [Berlin] 1912, No. 29.)
- , IV. Zur Mikrochemie und Mikrosublimation einiger Methanderivate. (Ebenda No. 99/100.)
- Weinschenk, E., I. Anleitung z. Gebrauch d. Polarisationsmikroskops. Freiburg i. Br. 1910.
- Wettstein, R. v., I. Handbuch der systematischen Botanik. Leipzig und Wien 1911, 2. Aufl., p. 31.
- Wiesner, J. v., I. Über die chemische Beschaffenheit des Milchsaftes der Euphorbia-Arten. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1912, Bd. CXXI, Abt. p. 79.)
- , II. Note über das Verhalten des Phloroglucins und einiger verwandter Körper zur verholzten Zellenmembran. (Ebenda 1878, Bd. LXXVII, Abt. I, Januarheft.)
- , III. Über die Einwirkung des Kupferoxydammoniaks auf tierische Gewebe usw. (Ebenda 1863, Bd. XLVIII, Abt. II, p. 199.)
- , IV. Über den mikroskopischen Nachweis der Kohle usw. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1892, Bd. CI, Abt. I, p. 381.)
- , V. Die technisch verwendeten Gummiarten, Harze und Balsame. Erlangen 1869.
- Zellner, J., I. Zur Chemie der höheren Pilze. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1910, Bd. CXIX, Abt. II b, p. 459.)
- , II. Über die Chemie der Pilze usw. (Österr. Chemik.-Ztg. 1911, p. 137.)
- Zimmermann, A., I. Die Botanische Mikrotechnik. Tübingen 1892, p. 138.
- , II. Die Morphologie und Physiologie des pflanzlichen Zellkernes. Jena 1896, p. 7.
- Zopf, W., I. Die Flechtenstoffe. Jena 1907, p. 350.
-

B.
SPEZIELLER TEIL



A.

Anorganischer Teil.

a) Kationen.

1. Eisen.

Das Eisen ist im Pflanzenreiche allgemein verbreitet. Es ist wahrscheinlich in jeder Zelle vorhanden, kann aber gewöhnlich darin mit den üblichen Eisenreaktionen direkt nicht nachgewiesen werden, da es in organischer Bindung als sogenanntes maskiertes Eisen vorliegt. Fast alles Eisen der Pflanze kommt in solcher maskierter Form vor¹⁾ (MOLISCH I, 44 und II; E. MEYER I). Verascht man die Gewebe, so läßt sich das Eisen in der Asche leicht nachweisen. Neben diesem, gewissermaßen versteckten Eisen gibt es aber auch in der Pflanze, wenn auch viel weniger häufig, locker gebundenes Eisen bzw. anorganisches Eisen, das mit den gewöhnlichen Eisenproben direkt im Gewebe leicht nachgewiesen werden kann.

I.

Nachweis des locker gebundenen bzw. anorganischen Eisens.

1. Die Blutlaugensalzprobe.

a) Die Ferriverbindungen werden als Ferriferrocyanid $\text{Fe}_4\text{3 Fe(CN)}_6$ (Berlinerblau) durch gelbes Blutlaugensalz gefällt. Diese Reaktion eignet sich deshalb so ausgezeichnet für histochemische Zwecke, weil das Berlinerblau in unlöslicher Form am Orte seiner Entstehung liegen bleibt und daher den Sitz des Eisens in der Zelle anzeigt.

Zarte Objekte, Algenfäden, dünne Schnitte legt man auf einem Objektträger in einen Tropfen gelber Blutlaugensalzlösung und fügt einen Tropfen verdünnter Salzsäure hinzu. Ferrisalze werden sich hierbei sofort durch eine Blaufärbung oder, wenn nur Spuren davon vorhanden sind, durch eine blaugrüne Färbung zu erkennen geben. Die beiden Reagentien dürfen in nicht zu konzentriertem Zustand verwendet werden, weil sie sonst leicht zur Bildung von an der Luft sich rasch bläuender Ferrocyanwasserstoffsäure Veranlassung geben könnten.

Ich verwende in der Regel eine 2proz. Blutlaugensalzlösung und eine höchstens 5proz. Salzsäure. Die zu untersuchenden Objekte

¹⁾ Dies wurde seinerzeit von C. MÜLLER (I) bestritten, aber alle späteren Untersuchungen über das Eisen der Pflanze haben mir Recht gegeben.

müssen zunächst von Kaliumferrocyanid ganz durchtränkt werden. Darauf muß besonders bei dickeren Pflanzenteilen, z. B. bei Samen und Blättern, wenn sie in toto untersucht werden sollen, geachtet werden. Man lasse zu diesem Zwecke die Objekte in kleinen verschließbaren Glasdosen mit gelber Blutlaugensalzlösung 1 bis 24 Stunden, je nach Bedarf, liegen. Dann läßt man die Salzsäure entweder direkt auf den Objektträger oder bei dickeren Objekten wieder in Glasdosen einwirken. Gewöhnlich tritt bei Gegenwart von Eisen schon unmittelbar nach der Übertragung in Salzsäure die Blaufärbung ein, nur bei dickeren Pflanzenteilen läßt sie wenige Minuten auf sich warten. So wie die Salzsäure das Objekt völlig durchdrungen hat, ist ihre weitere Einwirkung zu unterbrechen und das Präparat nach dem Auswaschen in destilliertem Wasser einzubetten. Bei längerem Kontakt der Salzsäure mit dem Blutlaugensalz könnte die erstere aus letzterem schon allein Ferrocyankwasserstoffsäure $H_4(CN)_6Fe$ als weißen Niederschlag fällen, der sich an der Luft rasch oxydiert und hierbei in Berlinerblau übergeht.

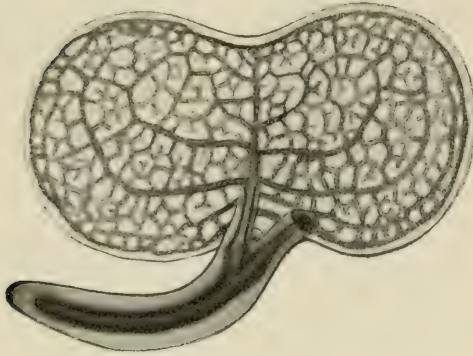


Fig. 6.

Sinapis alba.

Embryo, ein Kotyledo wurde weggeschnitten. Nach Ausführung der Blutlaugensalzprobe erscheint das früher unsichtbare Prokambiumnetz in Form eines blauen (in der Figur schwarzen) Geäders, weil in diesem locker gebundenes Eisen lokalisiert auftritt. Vergr. 18.

salz. Es gibt mit Eisenoxydulverbindungen einen blauen Niederschlag von Turnbullsblau, mit Ferriverbindungen aber nicht. Ich verwende auch in diesem Falle eine 2proz. Lösung des Salzes und eine 5proz. Salzsäure. Bei kleinen Eisenmengen läßt die Reaktion einige Minuten auf sich warten. Indem man ein Gewebe zuerst mit gelbem und eine zweite Probe davon mit rotem Blutlaugensalz prüft, wird man alsbald sehen, ob locker gebundenes Eisen überhaupt und ferner, ob es in Oxyd-, Oxydul- oder in Oxydoxydulform vorhanden ist.

2. Andere Eisenreaktionen

bieten, obwohl manche an Empfindlichkeit nichts zu wünschen übrig lassen, nicht jene Vorteile wie die Blutlaugensalzprobe. Die Reaktion mit Rhodankalium (WEISS und WIESNER I) deshalb nicht, weil das entstehende blutrote Ferrisulfocyanat in Lösung bleibt, sich im Präparat und Beobachtungstropfen rasch verteilt und mithin über den Sitz des Eisens in der Zelle nichts Bestimmtes aussagt. Zudem ruft die mit diesem Reagens zur Anwendung kommende Salzsäure mit verschiedenen in der Pflanze vorkommenden Farbstoffen, Chromogenen und mit verholzten Membranen unter gewissen Umständen Rotfärbungen hervor, die leicht zu Täuschungen Veranlassung geben können.

Noch weniger geeignet für mikroskopische Zwecke sind die anderen bekannten Eisenreaktionen, so die mit Salicylsäure (Violett-färbung), Tannin (Schwarzfärbung) und Schwefelammonium. Immerhin können die genannten Reaktionen, insbesondere die zuletzt erwähnte, in vielen Fällen, weil sie das Eisen lokal anzeigt, zur Kontrolle neben der Blutlaugensalzprobe mit Vorteil herangezogen werden.

Beispiele. Als Objekte, die sich für den Eisennachweis besonders eignen, führe ich an: Die Eisenbakterien, die bekanntlich in ihrer gallertigen Scheide Eisenoxyduloxyd in reichlicher Menge führen (MOLISCH III), gewisse Algen, wie Conferva-Arten (Psychohormium), die ihre Membran mit Gürteln von Eisenoxyd bedecken, Closterium-Arten, deren Membranen oft reichlich Eisen führen, gewisse Flagellaten, z. B. Trachelomonas, die Eisenflechten, die Blätter von Fontinalis antipyretica, die Fruchtschale von Trapa natans und viele Samen. Gerade der direkte mikrochemische Nachweis des Eisens im Samen erscheint ungemein lehrreich und beachtenswert, wie aus folgendem Fall hervorgeht.

Der Samen von weißem Senf, *Sinapis alba*, besteht aus der Samenschale, aus den zwei Keimblättern und dem Würzelchen des Embryo. Nach der Quellung des Samens läßt sich der Embryo durch leichten Druck aus der Samenschale herausquetschen und in die einzelnen Teile zerlegen. Unterwirft man den Embryo oder dessen Organe der Blutlaugensalzprobe, so erhält man ein auffallendes und überraschend schönes Bild: das vorher unsichtbare Prokambiumnetz der Keimblätter tritt als blaues zierliches Gäder mit großer Deutlichkeit in Erscheinung, genau so, als ob man dasselbe mit irgendeinem blauen Farbstoff ausgefärbt hätte. Hier kann die Eisenprobe tatsächlich dazu benutzt werden, den Verlauf der Gefäßbündelanlagen zur Anschauung zu bringen (MOLISCH I, 37).

II.

Nachweis des maskierten bzw. organischen Eisens.

Mit Schwefelammonium. Man verfährt nach MACALLUM (I, 584 und II, 280) in der Weise, daß man einige durch Zerzupfen mit Gänsekielspitzen isolierte Zellen von in Alkohol gehärtetem Gewebe auf einem Objektivträger in eine Mischung von gleichen Teilen frisch bereiteten Schwefelammoniiums (aus 0,96% starkem Ammoniak gemachten NH_4HS) und 50 proz. Glycerin bringt, mit einem Deckglas bedeckt und dann je nach Bedarf einige Tage bis einige Wochen bei 60° C hält. Während dieser Zeit wird das Eisen demaskiert und gibt sich als Ferrosulfid durch seine grüne bis grünschwärze Farbe zu erkennen. Auf diese Weise ist es ihm gelungen, das Eisen speziell im Chromatin der Zellkerne bei Tieren- und Pflanzenzellen nachzuweisen.

Nach GILSON (I) läßt sich das maskierte Eisen in den Zellkernen auch nachweisen, wenn man die Kerne mit schwefelsaurem oder schwefligsaurem Anhydrid eine Zeit lang behandelt; dann geben die chromatischen Teile mit Ammoniumsulfid sofort die grünlich-schwärze und mit einer sauren Lösung von Ferrocyankalium eine intensiv blaue Farbe.

Der Nachweis des maskierten Eisen läßt derzeit noch manches zu wünschen übrig; es fehlt eben noch an einer Probe, die in ganz kurzer Zeit lokal das Eisen anzeigt. Vorläufig ist dies nur indirekt möglich, indem man das Gewebe verascht und dann auf Eisen in gewöhnlicher Weise prüft. Besonders zu betonen ist, daß die bei den

Reaktionen notwendigen Instrumente, wenn möglich, nicht aus Eisen bestehen und die Reagentien eisenfrei sein sollen. Anstatt des gewöhnlichen Skalpells und der gebräuchlichen Rasiermesser bediene man sich, wenn Schnitte notwendig sind, analoger Instrumente aus Aluminiumbronze. In Ermangelung solcher Messer gebrauche man nur ganz blanke Stahlmesser. Zum Übertragen der Objekte auf den Objektträger verwende ich anstatt der Stahlmesser kleine, zu einer Spitze ausgezogene Glasstäbchen. Wenn diese Vorsichten außer acht gelassen werden, so können leicht Täuschungen unterlaufen. Es können aus den Reagentien (MOLISCH II), aus dem Glase (MÜLLER I), aus den Messern und Nadeln leicht Spuren von Eisen in die Zellen gelangen, was um so mehr zu beachten ist, als gewisse Teile, wie verholzte Membranen, Globoide und andere Zellbestandteile ein großes Speichervermögen für Eisenverbindungen besitzen und dann die Anwesenheit von Eisen vortäuschen. Vergl. auch ZACHARIAS (I).

2. Aluminium.

Nachweis.

1. Fällung als Cäsiumalaun, $\text{Cs}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 + 24\text{H}_2\text{O}$.

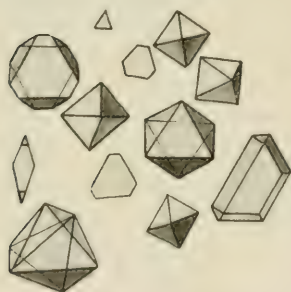


Fig. 7.

Kristalle von Cäsiumalaun.
Vergr. 285.

Nach BEHRENS (I, 99) versetzt man den Probetropfen mit einem Tröpfchen Schwefelsäure, dampft ab, nimmt den Rückstand in wenig Wasser auf und setzt nahe am Rande ein Körnchen Cäsiumchlorid hinzu. Bei sehr verdünnten Lösungen entstehen dann beim Verdunsten Oktaeder. Bei mehr als 1% Aluminium entstehen am Rande rechtwinklig-dendritische Formen. Es empfiehlt sich, an solchen Stellen ein Tröpfchen Wasser hinzuzufügen. Bei weniger als 0,2% Aluminium nimmt man, falls man gute Kristalle erhalten will, den Probetropfen vorher konzentrierter und läßt dann nach Ausführung der Reaktion an freier Luft oder im Exsikkator verdampfen.

Der Probetropfen soll etwas freie Schwefelsäure, aber keinen Überschuß an freier Säure enthalten.

Nach STRENG kann das Cäsiumchlorid passend durch Cäsiumsulfat ersetzt werden, weil es rascher Kristalle liefert und ein Übermaß von Schwefelsäure unnötig macht.

Um die Reaktion in Zellen oder Gewebeschnitten auszuführen, empfiehlt es sich nicht, die Schwefelsäure abzdampfen, weil dadurch der Schnitt zu sehr in Mitleidenschaft gezogen wird. KRATZMANN (I), der sich speziell mit dem mikrochemischen Nachweis des Aluminiums in der Pflanze beschäftigte, geht daher in etwas anderer Weise vor, indem er ein fertiges Gemisch von gleichen Mengen einer 2 mol. (33%) Lösung von Cäsiumchlorid und einer 8 mol. (39%) von Schwefelsäure verwendet. Wird mit diesem Reagens ein Tröpfchen einer Aluminiumsalzlösung mit einem gleich großen des eben erwähnten Gemenges zusammengebracht, so entstehen entweder sofort oder nach einigen Minuten die in der Fig. 7 abge-

bildeten Cäsiumalaunkristalle, zunächst am Rande des Tropfens, später bei reichlicheren Mengen von Aluminium auch in der Mitte. Es sind farblose Oktaeder von 8 bis 90 μ , die häufig eine tafelförmige Ausbildung zeigen. Die Empfindlichkeitsgrenze dieser Art des Nachweises liegt nach KRATZMANN bei 0,5 bis 0,3 μg Aluminium.

2. Fällung als Ammoniumaluminiumfluorid, $(\text{NH}_4)_3 \text{Al F}_6$.

Ammoniumfluorid fällt nach BEHRENS (I, 100) im Probetropfen bei Gegenwart von nicht zu geringen Mengen Aluminium blasse, wohlausgebildete Oktaeder. Im Gegensatz zu der sehr empfindlichen und brauchbaren Cäsiumprobe hat die Ammoniumfluoridprobe bei Verwendung von Schnitten keine befriedigenden Resultate ergeben und kann daher hier nicht empfohlen werden.

Vorkommen.

Obwohl Aluminium kein notwendiger Bestandteil der Pflanzennahrung ist, ist es doch im Pflanzenreiche weit verbreiteter als man früher angenommen hat. Die Frage der Verbreitung bedarf aber nach R o t h e r t (I) einer gründlichen Nachuntersuchung, da nur wenige mikrochemische Analysen vorliegen und die makrochemischen Untersuchungen nicht einwandfrei sind, indem man vor der Analyse die den Wurzeln anhängenden Bodenteilchen nicht sorgfältig entfernte und nicht beachtete, daß, wie R o t h e r t (I) fand, die Aluminiumverbindungen gewöhnlich in den Wurzeln zurückgehalten werden, diese aber oft gar nicht analysiert worden sind.

Inzwischen ist die vorhandene Lücke durch die Arbeit von KRATZMANN (I) ausgefüllt worden. Er hat 130 den verschiedensten phanerogamen und kryptogamen Familien angehörende Pflanzen mikrochemisch untersucht und das Aluminium fast allgemein verbreitet gefunden. Beziehungen zwischen Aluminiumgehalt und systematischer Verwandtschaft ließen sich nicht feststellen. Die eine Art einer Gattung kann sehr viel, eine andere Art derselben Gattung sehr wenig oder gar kein Aluminium enthalten. Interessant ist, daß manche Kryptogamen Aluminium hauptsächlich in den Sporophyllständen (*Equisetum arvense*) oder in den fertilen Blattabschnitten (*Aspidium filix mas*) speichern.

Auffallend ist, daß manche Pflanzen — man könnte sie „Aluminiumpflanzen“ nennen — ganz kolossale Mengen von Aluminium speichern. So die meisten nicht epiphytisch lebenden Lycopodien, einige Baumfarne, die Gattung *Symplocos* mit 46—48% Tonerde in der Asche der Blätter, die Proteacee *Orites excelsa* R. Br. mit 36—43%, in einem Falle sogar mit 79,61% Al_2O_3 in der Asche des Holzes.

Symplocos. RADLKOFEK (I) fand in den Palisadenzellen der Blätter von *Symplocos lanceolata* (MART.) A. DC. eigentümliche In-haltskörper, die er für eine Tonerdeverbindung hält. Sie stellen an Blattquerschnitten nach Aufhellung mit JAVELLEScher Lauge brockige, schollen- oder kuchenförmige farblose Körper dar von unregelmäßigem, bald mehr eckigem, bald mehr rundlichem Umriß. Sie liegen in den Palisadenzellen zu mehreren übereinander, lösen sich in konzentrierter Schwefelsäure ohne Bildung von Gipsnadeln, bestehen daher weder aus Kalk noch aus Kieselsäure. Da RUMPHIUS einen auf Amboina einheimische *Symplocos*art als Alaunbaum oder *arbor aluminosa* bezeichnet und seiner Beschreibung die Bemerkung beifügt, daß dessen Rinde und Blätter an Stelle von Alaun als Beize beim Färben verwendet werden, kam RADLKOFEK auf die Vermutung, daß die frag-

lichen Körper ihrer feuerbeständigen Grundlage nach aus Tonerde bestehen dürften. Dafür sprach zunächst die Tatsache, daß der Inhaltkörper vor dem Glühen in Schwefelsäure leicht löslich war, nach dem Glühen aber nicht. Eine makrochemische Untersuchung zeigte, daß die Blattscheibe fast genau zur Hälfte aus Tonerde bestand. Da sich die fragliche Substanz außerdem mit alkoholischer Brasilin- und Alizarinlösung genau so von Tonerdehydratpartikelchen färbt, so kommt RADLKOFER zu dem Schlusse, daß die geschilderten Ablagerungen einer Tonerdeverbindung angehören.

KRATZMANN hat mehrere Spezies der Gattung *Symplocos* untersucht, die von RADLKOFER und WEHNERT (I) beschriebenen Tonerdekörper aber nur bei *Symplocos polystachya* und *S. lanceolata* auffinden können. KRATZMANN hält es nicht für erwiesen, daß die fraglichen Körper wirklich aus Tonerde bestehen und hält es für sehr wahrscheinlich, daß sie, da sie nach dem Glühen ganz unlöslich sind, auch Kieselsäure enthalten.

Orites excelsa R. Br. — SMITH (I) fand in einer alten Stammscheibe von 3 Fuß Durchmesser eine reichliche Ablagerung von basisch-bernsteinsäurem Aluminium, $\text{Al}_2(\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4)_3\text{Al}_2\text{O}_3$. Die Holzasche enthielt gegen 80% von Aluminium. In anderen Exemplaren dieses Baumes konnte er in der Asche gleichfalls viel Aluminium (36—43%) nachweisen, hingegen nicht in den untersuchten verwandten *Grevillea*-Arten.

Ob diese auffallenden Anhäufungen von Aluminium eine Bedeutung für die betreffenden Pflanzen haben, läßt sich vorläufig nicht sagen, immerhin wird es gut sein, der Sache Beachtung zu schenken, zumal FLURI (I) und Szücs (I) höchst auffallende Einwirkungen verschiedener Aluminiumsalze auf die Pflanzenzelle beobachtet haben.

FLURI fand, daß die Aluminiumionen die Fähigkeit haben, Zellen zu entzünden und die Plasmolysierbarkeit der Zellen aufzuheben. Und Szücs zeigte, daß die letztere Erscheinung auf einer Erstarrung des Plasmas beruht, die durch die Aluminiumionen hervorgerufen wird.

3. Mangan.

Durch die Untersuchungen von PICHARD (I) und GÖSSL (I) wurde die fast allgemeine Verbreitung des Mangans in den Pflanzen dargetan. Der letztere hat in den von ihm untersuchten sehr zahlreichen Kryptogamen und Phanerogamen überall Mangan mikrochemisch nachweisen können mit Ausnahme von *Cuscuta epilinum*. Dies ist eine bemerkenswerte Tatsache, da Mangan für die Pflanzen, soweit unsere Erfahrungen reichen, nicht notwendig ist. Allerdings kann es als Reizmittel das Wachstum begünstigen. Die Menge des Mangans kann in der Pflanze sehr groß sein. So bei den Koniferen. Weißtannenholz hat 28% und Tannenrinde sogar 40% Manganoxidoxydul in der Asche. Sumpfpf- und Wasserpflanzen speichern Mn im allgemeinen in größerer Menge als Landpflanzen, auch enthält die Rinde zumeist mehr davon als das Holz.

Einige Wasserpflanzen, *Elodea*, *Vallisneria* und andere speichern, wie MOLISCH (IV) fand, auffallenderweise bei Kultur in Manganlösungen bei Gegenwart von Licht in ihrer Oberhaut Mangan, oft in solcher Menge, daß die betreffenden Epidermiswände tiefbraun erscheinen. Eine intensive Mangananhäufung zeigen nach MOLISCH

(I, 71; III, 46) die Eisenbakterien, wenn man ihnen anstatt Eisen Manganverbindungen gibt. Die Gallertscheiden dieser Bakterien werden infolge der Manganeinlagerung viel dicker als bei Eisenspeicherung.

PEKLO (I) fand auf einer Cladophoraart in großen Mengen eine Cocconeis, die mit einer $1,3 \mu$ bis $2,6 \mu$ dicken oder noch dickeren braunschwarzen Hülle bedeckt war, die viel Mangan enthielt.

Nachweis.

1. Die Soda-Salpeterschmelze. Eine kleine Menge von Asche wird ungefähr mit gleichen Teilen Soda und Salpeter am Platinblech oder in der Platinöse geschmolzen. Hierdurch wird das Mn in Manganat übergeführt und gibt sich durch Grünfärbung zu erkennen.

2. Fällung als Ammoniummanganophosphat, $\text{NH}_4\text{MnPO}_4 + 6\text{H}_2\text{O}$.

Die Reaktion wird nach BEHRENS (I, 46) in der Weise ausgeführt, daß man das Natriumphosphat in Ammoniak löst und einen Tropfen dieser Lösung in den erwärmten und mit Ammoniumchlorid versetzten Tropfen der sauren Manganlösung bringt.

Nach GÖSSL (I) wird die Fällung zweckmäßig so ausgeführt, daß man einen Tropfen der Manganlösung mit einem Tropfen $\text{NaH}_2\text{N}_2\text{PO}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$ zusammenbringt und das Ganze in NH_3 -Dampf einige Zeit stehen läßt. Unter der Decke eines braunen Niederschlags bilden sich dann die hemimorphen Kristalle von $\text{MnNH}_4\text{PO}_4 + 6\text{H}_2\text{O}$. Sie erreichen eine Länge bis 40μ und gleichen vollkommen denen des Ammonium-Magnesiumphosphats und den analog zusammengesetzten der Doppelverbindungen von Fe-, Co-, Ni, unterscheiden sich aber von diesen dadurch, daß sie beim Auswaschen haften bleiben. Werden diese Kristalle hierauf mit Kalilauge und Wasserstoffsuperoxyd behandelt, so färben sie sich unter Beibehaltung ihrer Form tiefbraun (BEHRENS I, 47). Die Empfindlichkeitsgrenze liegt nach BEHRENS bei $0,3 \mu\text{g}$ und nach GÖSSL bei $0,018 \mu\text{g}$ Mn. Der letztere erhielt die optimale Leistung des Reagens bei der Verwendung von Tropfen einer $0,05\%$ MnSO_4 und $0,5\%$ $\text{NaH}_2\text{N}_2\text{PO}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$ -Lösung.

GÖSSL fand auch eine Methode, die es ermöglicht, mikrochemisch Mn bei gleichzeitiger Anwesenheit von Co, Ni, Fe und Mg nachzuweisen.

Behandelt man nämlich die Ammoniummanganphosphat-Kristalle mit $\frac{1}{10}$ n- KMnO_4 , so färben sie sich binnen wenigen Minuten tiefbraun, während die entsprechenden Doppelverbindungen der genannten Elemente, von denen übrigens Co und N für den Botaniker nicht in Betracht kommen, farblos bleiben. Die Färbung wird um so deutlicher, wenn nach erfolgter Bräunung der Reagentropfen mit Wasser weggewaschen wird.

3. Die Reaktionen, Mangan als Oxalat oder als Superoxyd MnO_2 zu fällen, empfehlen sich für botanische Zwecke nicht. — Mit der Reaktion 1 kann das Mangan in Aschen, mit 2 in diesen, in frischen und trockenen Gewächsen, ja selbst in Schnitten nachgewiesen werden. Die Schnitte werden behufs Lösung schwerer löslicher Mn-Verbindungen in $0,1\%$ HCl gelegt und nach Ausföhrung

der Reaktion in einer feuchten Kammer mit NH_3 -Dampf stehen gelassen. Bei Gegenwart von Mn zeigen sich den nächsten Tag die erwähnten Kristalle, die mit KMnO_4 behandelt, eine tiefbraune Farbe annehmen. Für Aschenuntersuchungen z. B. der Blätter verwende man Stücke von 1 cm^2 .

4: Calcium.

Nachweis.

1. Mit Schwefelsäure wird Ca als Sulfat, $\text{CaSO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$ gefällt. Fügt man zu etwas Pflanzenasche ein kleines Tröpfchen von 1—3proz. Schwefelsäure und läßt man verdampfen, so entstehen augenblicklich oder nach kurzer Zeit am Rande Gipskristalle. Bei etwas reichlichen Kalkmengen entstehen Nadelbüschel, bei geringen Mengen auch wohl ausgebildete Kristalle des monosymmetrischen Systems von verschiedenen Formen.

Vorherrschend erscheinen tafelförmige Kristalle, deren stumpfer Winkel nach HAUSHOFER (I, 33) $127^\circ 31'$ mißt. Ferner Zwillingungsverwachsungen, deren einspringender Winkel 104° (resp. 76°) oder 130° beträgt und andere Formen.

Diese Reaktion gibt auch mit Schnitten gute Resultate, wenn man den Schnitt mit einem Tröpfchen 2proz. Schwefelsäure bedeckt und das Tröpfchen dann ohne Deckglas verdunsten läßt. Die Gipskristalle erscheinen zuerst am Rande des Tropfens und schließlich auf dem Gewebe, oft in sehr großer Zahl. Die Schwefelsäurereaktion ist sehr empfindlich und gestattet den Kalk in einer kleinen Spur Asche, in einem Tröpfchen Leitungswasser, in kleinen Schnitten des Stengelparenchyms, ja sogar in einzelnen Zellen nachzuweisen.

Ist Kalk in nicht zu geringen Mengen vorhanden, so erhält man auch mit reiner Schwefelsäure nach ganz kurzer Zeit Gipskristalle, meist Nadeln oder Nadelbüschel, und diese Reaktion kann, wie später noch in einem besonderen Beispiel gezeigt werden soll, auch beim lokalen Nachweis gute Dienste leisten.

2. Mit oxalsaurem Ammon. Dasselbe bewirkt in Kalklösungen einen kristallinen Niederschlag von Kalkoxalat $\text{CaC}_2\text{O}_4 + \text{H}_2\text{O}$. Für den Nachweis des Calciums im Zellsaft eignet sich eine 5proz. Lösung von Ammoniumoxalat in einer 5—10proz. Essigsäure. Bei Behandlung von kalkhaltigen Gewebeschnitten mit diesem Reagens erhält man entweder sofort oder nach ganz kurzer Zeit einen Niederschlag, der aus kristallinen Körnchen oder kleinen quadratischen Pyramiden oder Rauten besteht.

Gute Resultate, ja oft noch bessere erhält man auch, wenn man die Schnitte mit verdünnter (etwa 5%) Oxalsäure, der etwas Essigsäure zugesetzt wurde, behandelt. Es kommt hier oft zu einer guten Ausbildung der Kristalle.

3. Ammoniumkarbonat fällt aus Kalklösungen Kalkkarbonat. Diese Probe wurde von SCHIMPER (I, 211) für kalkreichere Gewebe empfohlen; sie steht aber an Empfindlichkeit der beiden Reaktionen 1 und 2 so nach, daß ich davon absehen möchte.

Vorkommen.

Das Calcium ist für die meisten Pflanzen ein notwendiges Nährelement, nur niedere Pilze und Algen können, wie zuerst MOLISCH (VII) und später LOEW (I) und BENECKE (I) gezeigt haben, ohne Kalk wachsen und sich vermehren. Daraus kann man schon auf die fast allgemeine Verbreitung dieses Elementes im Pflanzenreiche schließen. Kalk ist zweifellos in den meisten Zellen vorhanden. Es ist gewöhnlich gelöst, häufig auch in fester Form abgeschieden und zwar in der Regel als Oxalat dann als Karbonat, Phosphat, Tartrat und in einem Falle als Sulfat (KOHL I).

a) Kalkoxalat.

Die meisten Kristalle, die sich in Pflanzenzellen vorfinden, gehören diesem Kalksalz an. Abgesehen von den Diatomeen, den Cyanophyceen und Equisetaceen wird es wenige Gruppen geben, die nicht Kalkoxalat aufweisen.

Seine Kristallgestalt ist sehr verschieden. Sie gehören entweder dem tetragonalen oder monoklinen System an, je nachdem sie 6 oder 2 Äquivalente Kristallwasser enthalten. Die gewöhnlichsten Formen sind aus der bei stehenden Fig. 8 zu ersehen. I tetragonale Pyramide, II und III Kombination von Pyramide und Prisma, IV monoklines Rhomboeder. V rhombische Tafel, VI wahrscheinlich eine Kombination von positiver und negativer Hemipyramide mit der Basis, VII Kombination der rhombischen Tafel mit dem Klinopinakoid, VIII eine Kombination des Rhomboeders mit einer Hemipyramide, IX Zwillingkristall, dessen einspringender Winkel α nach HOLZNER

(I) $141^{\circ}3'$ beträgt. — Dazu gesellen sich noch verschiedene andere Formen: Raphiden, d. h. nadelförmige, an beiden Enden zugespitzte Kristalle, die einzeln oder zu Bündeln vereint die Zellen erfüllen, Drusen, Sphärite und Kristallsand (Fig. 9).

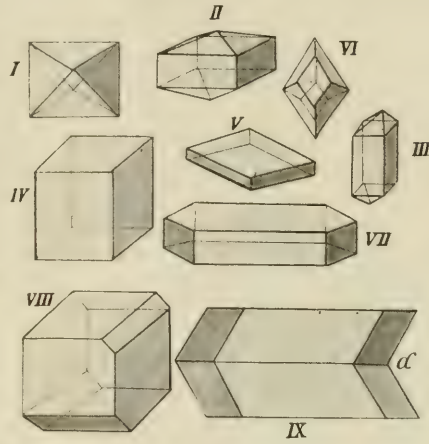


Fig. 8.

Kristalle von oxalsaurem Kalk. Siehe Text. Nach A. ZIMMERMANN (I).

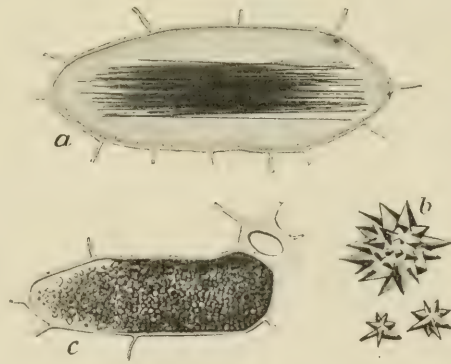


Fig. 9.

Kristalle von Kalziumoxalat. Vergr. 325.

- a) Raphidenbündel aus dem Fruchtknoten von *Galanthus nivalis*. Das Bündel von Schleim und dieser von Plasma, in dem der Zellkern liegt, umgeben.
- b) Drusen von *Opuntia grandis*.
- c) Kristallsandzelle aus der Rinde von *Sambucus nigra* mit angrenzender Bastzelle.

Oxalsaurer Kalk ist in Wasser und in Essigsäure unlöslich, hingegen löslich in Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure ohne Aufbrausen. Bei der Behandlung mit Schwefelsäure wird das Kalkoxalat in Gips umgewandelt, der in Form von Nadeln oft schon an dem verschwindenden Kristall sich ansetzt. Konzentrierte Schwefelsäure oder zur Hälfte verdünnte wandelt den Oxalatkristall in der Wärme in ganz kurzer Zeit in körnigen oder nadelförmigen Gips um, so daß häufig an Stelle des Kalkoxalats schwefelsaurer Kalk zu liegen kommt.

Beim Veraschen verwandelt sich Kalkoxalat, ohne seine Form wesentlich zu ändern, in kohlen-sauren Kalk und bei längerem Glühen in Calciumoxyd. Die Asche vieler Pflanzenteile (Quillaja-Rinde) besteht zum nicht geringen Teile aus solchen kohlen-sauren Kalkkristallen, die vor dem Glühen aus Kalkoxalat bestanden (Fig. 10).

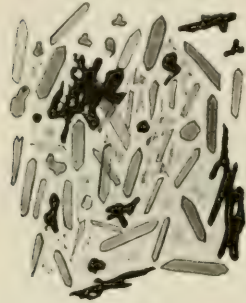


Fig. 10.

Kristalle in der Asche der Rinde von *Quillaja Saponaria* Mol. Die Kristalle, ursprünglich aus Kalkoxalat bestehend, werden beim Veraschen in Kalkkarbonat umgewandelt. Dazwischen Kohle-telchen u. amorphe Asche. Vergr. 180.

Nicht selten, z. B. beim Tabakblatt und vielen Gramineen, sind die Kristalle so klein, daß sie bei mikroskopischer Betrachtung leicht übersehen werden können. In diesem Falle leistet die Betrachtung im polarisierten Lichte ausgezeichnete Dienste. Die früher fast unsichtbaren Kriställchen leuchten zwischen den gekreuzten Nikols dann deutlich auf und werden hierdurch leicht kenntlich.

Will man einen Überblick über die Verteilung der Kalkoxalatkristalle in einem ganzen Organe oder wenigstens in größeren Partien eines Organes, eines Stengels oder Blattes haben, so empfiehlt es sich, als Aufhellungsmittel Chloralhydrat (siehe p. 16) zu verwenden. Viele, namentlich dünne Blätter werden dabei so durchsichtig, daß die Kristallzellen ungemein deutlich hervortreten. Kristallisiertes Kalkoxalat tritt gewöhnlich im Zellinhalt auf, seltener in der Membran, so bei *Dammara robusta* (Blattparenchym), *Thuja occidentalis* (Phloem), *Taxus baccata*, *Dracaena reflexa* (Epidermis), *Nymphaea* (Grundgewebshaare) und anderen (H. C. MÜLLER I).

b) Kalkkarbonat

ist ziemlich verbreitet im Pflanzenreich, wenn auch nicht so häufig wie Kalkoxalat. Es kommt gelöst und in fester Form vor und zwar in letzterem Falle 1. der Membran aufgelagert, 2. der Membran eingelagert und 3. als Zellinhaltsbestandteil.

Aufgelagert findet man es bei *Saxifraga*-Arten, Plumbagineen und einigen Farne, an deren Blättern dieses Salz durch besondere Drüsen ausgeschieden wird; bei gewissen Wüstenpflanzen *Tamarix*-Arten, bei *Statice*, bei vielen niederen (Kalkalgen) und höheren Wasserpflanzen, in den Blathöhlungen von *Lathraea squamaria* usw.

Eingelagert in der Membran kommt es vor bei den Cystolithen der *Moraceen*, *Acanthaceen*, *Cucurbitaceen*, *Cannabineen*, *Combretaceen*, in den Perikarprien von *Celtis* und *Lithospermum*, in zahl-

reichen Haaren der Cucurbitaceen, Cruciferen, Boragineen, wo das Kalksalz übrigens in den Haaren auch als Zellinhalt auftreten kann.

Als fester Inthaltkörper tritt es auf im Plasmodium und Fruchtkörper vieler Myxomyceten und in den Perikarpn von *Cerithe minor* (Kohl I). Bei einer nicht geringen Zahl von dikotylen Holzgewächsen (*Ulmus campestris*, *Celtis australis*, *Sorbus torminalis*, *Pirus microcarpus*, *Fagus silvatica* usw.) wird nach MOLISCH (VIII) im Stamm kohlenaurer Kalk abgelagert und zwar in der Regel im Kernholze oder an solchen Orten, wo die Zellen ähnliche chemische und physikalische Eigenschaften erkennen lassen, wie sie dem Kernholze zukommen: in dem vom Kernholz umschlossenen Mark, im toten, verfärbten Wundholz und in toten, verfärbten Astknoten. Der CO_2Ca wird im Holze hauptsächlich in den Gefäßen abgesetzt, häufig findet man auch einzelne der benachbarten Holzelemente mit dem genannten Kalksalze erfüllt. Die Ausfüllung der Gefäße und Zellen ist meist eine so vollständige, daß man in der Asche (Fig. 11) gewöhnlich solide Abgüsse bemerkt, die nicht nur die Form des Lumens, sondern auf ihrer Oberfläche auch einen genauen Abdruck von dem Relief der Wand erkennen lassen. Der kohlenaurer Kalk ist kristallinisch und weist mitunter eine konzentrische Schichtung (*Anona laevigata* MARTIUS) und eine strahlige Struktur auf (*Acer*).

Der Nachweis der Kohlensäure in den Karbonaten wird in der auf p. 67 auseinandergesetzten Weise geführt namentlich durch Austreiben der Kohlensäure mit Salzsäure oder Essigsäure. Die Kohlensäure entweicht unter dem Deckglas in Form von Gasblasen. Die Cystolithen eignen sich, da sie, abgesehen von den durch MOLISCH (IX) im Marke von *Goldfussia*-Arten und *Ruellia ochroleuca* bekannt gewordenen kalkfreien Cystolithen, sehr stark mit kohlenaurer Kalk imprägniert sind, besonders gut zur Demonstration dieser Reaktion.

Bezüglich des Nachweises von Kalk bediene man sich der auf p. 41 angeführten Reaktionen.

Auf eine Eigentümlichkeit des Kalkkarbonats unter der Einwirkung von Oxalsäure, die ich beobachtet habe, sei hier aufmerksam gemacht. Wird festes Kalkkarbonat, z. B. ein Cystolith mit 5proz. Oxalsäure behandelt, so entstehen auf der Oberfläche verschieden gestaltete Protuberanzen (vgl. Fig. auf p. 67) in Form von Kugeln, Säcken oder anderen Formen, die einige Zeit wachsen und lebhaft an die Bildung von TRAUBESCHEN Zellen erinnern. Es handelt sich wahrscheinlich um Niederschlags-

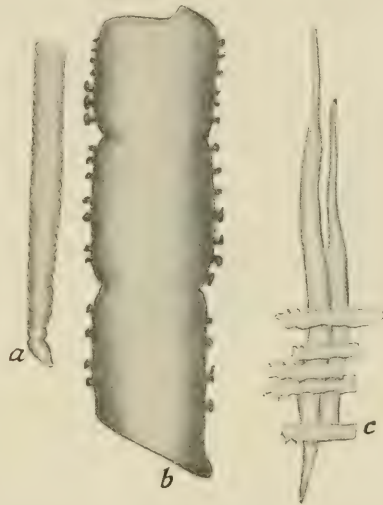


Fig. 11.

Ausfüllungen von Gefäßen und Zellen mit kohlenaurer Kalk. Aschenpräparat.

- a) und b) aus dem Kernholz von *Ulmus campestris*.
 a) Solider Kalkabguß eines Spiralgefäßes, b) eines Tüpfelgefäßes.
 c) Solider Kalkabguß von Librifasern und Markstrahlzellen. Aus der Asche patholog. Kernholzes von *Acer rubrum*. Vergr. 400.

membranen von oxalsaurem Kalk, die durch Intussuszeption kurze Zeit wachsen, Cystolithen, Konkretionen von Kohlensäurem Kalk auf Chara und anderen Wasserpflanzen und Kreide zeigen diese Eigentümlichkeit, die zur Diagnose von CO_3Ca mit Vorteil herangezogen werden kann.

c) Kalksulfat.

Sulfate kommen wahrscheinlich sehr häufig gelöst in den Zellen vor, können aber mit den gewöhnlichen Reaktionen (s. p. 61) nicht sicher nachgewiesen werden. In fester Form findet sich Sulfat sehr selten vor. Ein bekanntes Beispiel stellen viele

Desmidiaceen dar. Im Zellinhalt, namentlich in den „Endbläschen“ von *Closterium* (s. Fig. 12) und anderen Desmidiaceen kommen ein bis viele winzige Kriställchen vor, die sich in wimmelter Bewegung befinden. Die letzteren sind bestimmt abgegrenzte, mit Zellsaft erfüllte Räume, aber keine Vakuolen. Wie schon DE BARY wahrscheinlich gemacht und A. FISCHER (II) bewiesen hat, bestehen diese Kriställchen aus Gips. Sie sind nach FISCHER (II) in Schwefelsäure und Essigsäure gänzlich unlöslich, in Salzsäure und Salpetersäure in der Kälte sehr langsam, in der Hitze aber sofort löslich und werden in der Glühhitze weder verändert noch zerstört. Mit Chlorbaryum behandelt, verlieren sie ihre Löslichkeit in Salz- und Salpetersäure. Die Kriställchen sind doppelbrechend. Wegen ihrer Kleinheit läßt sich ihre Gestalt nicht leicht beurteilen. Sie erscheinen, wenn sie überhaupt eine Form deutlicher verraten, in Gestalt kleiner Prismen oder Täfelchen, wie man sie auch bei Gipskriställchen findet. Abgesehen von *Closterium*, kommen Gipskriställchen auch bei anderen, aber nicht bei allen Desmidiaceen vor. FISCHER (II) hat sie bei *Cosmarium*, *Micrasterias*, *Euastrum*, *Pleurotaenium*, *Penium* und *Tetmemorus* nachgewiesen. Manche führen in gesunden Zellen immer Gipskristalle, manche nur zuweilen und manche scheinen Gips nur gelöst zu enthalten. Jedenfalls scheint die Ausscheidung von festem Gips eine physiologische Eigentümlichkeit der Desmidiaceen darzustellen, über deren Bedeutung wir noch ganz im Unklaren sind. Es ist zu verwundern, daß die Anhänger der Statolithentheorie sich dieser Gebilde nicht mehr angenommen haben.

Fig. 12.
Closterium moniliforme.

- a) Ganze Zelle mit den polaren Vakuolen. Darin Gipskriställchen. Vergr. 180.
b) Das Ende der Zelle mit der Vakuole und den Gipskriställchen, stark vergrößert. Vergr. 700.

Gipskristalle wurden von RADLKOFER bei Capparideen aufgefunden (SOLEREDER I, 82).

Von verschiedenen Beobachtern wurden noch bei anderen Pflanzen feste Gipsablagerungen in Zellen angegeben, aber diese Angaben konnten nicht immer einer strengeren Kritik standhalten. So finden sich in den Parenchymzellen der Blattstiele der

Marattiaceen kleine, tafelförmige Kristalle, die nach HANSEN (I) aus Gips mit einer Beimengung von Magnesiumsulfat bestehen, die

aber nach MONTEVERDE (II) nichts anderes als Kalkoxalat darstellen. Hingegen soll sich nach dem letzteren Autor im Zellsaft dieser Pflanzen reichlich Gips vorfinden, der nach monatelangem Liegen in Alkohol sich in den Blättern von *Angiopteris longifolia* und *Marattia cicutae-folia* in Form großer Kugeln ohne sichtbare Struktur ausscheidet. Sie finden sich am reichlichsten in den Epidermiszellen der spaltöffnungsreichen Blattunterseite. Durch Zersetzung dieser Gipskugeln sollen sich andere bilden, die aus Kaliumsulfat und einem Calciumsalz bestehen. — Unter der Einwirkung von Alkohol bilden sich lange prismatische Kristalle von Gips in den Atemhöhlen der Spaltöffnungen bei *Angiopteris*.

Panicum crus galli. MONTEVERDE (I) fand auch bei dieser Pflanze in der Epidermis getrockneter Blätter Gips sphärokrystalle.

Hebeclinium macrophyllum. HANSEN (I, 118) erhielt nach Behandlung mit Alkohol reichlich Sphärokrystalle von Calciumsulfat im jungen Holz.

Saccharum officinarum. In den lebenden Zellen des Zuckerrohres finden sich kleine, leicht übersehbare Kriställchen von der Form rhombischer Täfelchen, die HANSEN (I, 117) für Gips, MONTEVERDE (I) aber für Kalkoxalat hält.

Wegen der auffallenden Widersprüche über die chemische Natur der fraglichen Gipskrystalle wäre eine erneute mikrochemische Prüfung sehr erwünscht.

d) Kalkphosphat.

Obwohl Kalk und Phosphorsäure in der Pflanze zweifellos sehr häufig nebeneinander vorkommen, findet man phosphorsauren Kalk, abgesehen von den Globoiden in den Aleuronkörnern der Samen, selten in der lebenden Zelle fest ausgeschieden, wohl aber gewöhnlich gelöst vor. Nach den Untersuchungen verschiedener Forscher, HANSEN (I), LEITGEB (I), SCHAARSCHMIDT (I), KOLDERUP-ROSENVINGE (I), RE (I) und anderen kann man aber bei gewissen Pflanzen phosphorsauren Kalk in Form von Sphäriten zur Abscheidung bringen, wenn man die betreffenden Pflanzenteile auf längere Zeit in Alkohol einlegt. Unter diesen Umständen treten Kalkphosphatsphärite auf in den Knollen von *Dahlia variabilis*, in den kaktusähnlichen Arten der Gattung *Euphorbia*, in den oberirdischen Organen von *Galtonia (Hyacinthus) candicans*, *Mesembryanthemum*-, *Stapelia*- und *Ceropegia*-Arten, in den Blattstielen von *Angiopteris evecta* und *Marattia cicutae-folia*, *Agave mexicana* und anderen.

Die Beobachtungen von HANSEN wurden von BELZUNG (II) einer kritischen Revision unterzogen. Er kommt hierbei zu dem gut begründeten Resultat, daß Sphärite von reinem Calciumphosphat überhaupt bei den kaktiformen Euphorbien nicht vorkommen, sondern nur von Kalkmalat und Kalkmalophosphat.

Die anfangs amorphen, später radiär gestreiften Sphärite repräsentieren nach BELZUNG ein in Wasser lösliches Kalkmalophosphat, die prismatischen, gewöhnlich zu schönen Sphäriten angeordneten Kristalle bestehen aus reinem oder fast reinem Kalkmalat.

In einzelnen Fällen hat man auch bereits in der lebenden Zelle feste Calciumphosphatausscheidungen aufgefunden. So HÄNLEIN und

COUNCLER (I) in den Blättern von Wasserkulturexemplaren von *Soja hispida* und *Robinia Pseudacacia* und ZIMMERMANN (I, 311) im Blatte und Stengel einer unbestimmten *Cyperus*-Art.

Eigenschaften der Kalkphosphatsphärite. Sie sind farblos oder gelblich, lösen sich langsam in Wasser, Ammoniak, leicht in Salz-, Salpeter- und Schwefelsäure, in letzterer (2%) unter Bildung von Gipsnadeln. Beim Veraschen schwärzen sie sich zunächst wegen der Verkohlung der beigemengten organischen Substanzen und werden schließlich ganz weiß.

Mit 2proz. Schwefelsäure kann man den Kalk in den Sphäriten nachweisen. Auch Phosphorsäure läßt sich mit Ammoniummolybdat in Schnitten leicht konstatieren, aber es bleibt immer, da die Reaktion keine streng lokale ist, die Frage offen, ob die Phosphorsäure wirklich aus den Sphäriten stammt. Daher läßt sich auch die Vermutung nicht abweisen, daß vielleicht manche Sphärite, die man heute für Kalkphosphatsphärite hält, aus Kalkmalat oder einem anderen Kalksalz bestehen.

Zwischen gekreuzten Nikols zeigen sie ein dunkles Kreuz mit analoger Orientierung der optischen Achsen wie die Inulinsphärite und Stärkekörner. RODIER (I) fand im Stengel von *Senecio vulgaris* L. u. S. *Cineraria* DC. und in der Wurzel einiger Varietäten von *Brassica Rapa* (Alkoholmaterial) Sphärite, die viel Ähnlichkeit mit den Kalkphosphatsphäriten der kaktusähnlichen Euphorbien haben und sicher aus Kalk bestehen. Ob dieser an Phosphorsäure gebunden ist, vermag der genannte Autor nicht zu sagen.

Teakholz. Nach THOMS (I) finden sich in den Gefäßen des Kernholzes vom Teakholz (*Tectona grandis* L.) Ausscheidungen von Calciumphosphat vor, und diese sollen den hohen Gehalt (29,6%) der Teakholzasche an Phosphorsäure verursachen. KOHL (I, p. 156) bestreitet, daß die in Holz und Rinde vorkommenden Kristalle phosphorsaurer Kalk seien und hält sie für Kalkoxalat. Ich selbst habe von einer 5 jährigen Stammscheibe Mark, Holz und Rinde untersucht und nur in der Rinde reichlich Kalkoxalat gefunden. Allein mir scheint, daß es sich bei den von KOHL und THOMS beobachteten Ablagerungen um zwei verschiedene Dinge handelt. KOHL scheint die von THOMS studierten weißen Ablagerungen, die vielleicht nur in altem Holz und unter besonderen Umständen auftreten, wahrscheinlich gar nicht vor sich gehabt zu haben. Die Sache bedarf nochmaliger Untersuchung, zumal man mir gelegentlich meines Aufenthaltes auf Java auf meine Anfrage hin versicherte, daß mineralische Ablagerungen in größerer Menge im Teakholze tatsächlich vorkommen sollen.

Globoide. In diesen steckt gleichfalls phosphorsaurer Kalk. In den geglähten Globoiden kann leicht Kalk und Phosphorsäure nachgewiesen werden.

Kalk in der Membran. Abgesehen von den bereits besprochenen Kalkvorkommnissen findet sich der Kalk in den Membranen noch in anderen Bindungen vor, die noch wenig bekannt sind. Der Umstand, daß in der Membran nach dem Glühen gewöhnlich Kalk nachgewiesen werden kann und daß der Kalk schon für viele Keimpflanzen unumgänglich notwendig ist, bestimmte BÖHM (I, 12—13) zur Annahme, daß der Kalk für den Aufbau der Membran notwendig ist. „Um aus Stärke, dem Zucker usw. die Zellwand aufzubauen,

ist der Kalk ebenso notwendig, wie für die Metamorphose des Knorpels im Knochen: der Kalk bildet das Skelett der Zellwand.“

In neuester Zeit hat sich HANSTEEN (I) auf Grund interessanter Versuche dieser BÖHMISCHEN Auffassung vollends angeschlossen. HANSTEEN zeigte, daß in kalkfreien Lösungen an solchen Stellen, wo das ausgiebigste Flächenwachstum der Zellwände statthat, die Wände aufgelöst und daher zerstört werden.

Nach PAYEN (I) bildet pektinsaurer Kalk und Kaliumpektat den Kitt, der die Gewebszellen zusammenhält. Nach MANGIN (I) besteht die Mittellamelle hauptsächlich aus pektinsauerm Kalk, und eine Isolierung der Zellen gelingt dadurch, daß man aus dem Calciumpektat zunächst durch alkoholische Salzsäure die Pektinsäure frei macht und in verdünnten Alkalien oder Alkalisalzen auflöst.

Mit Rücksicht darauf möchte ich hier eine Beobachtung von mir mitteilen, die in hohem Grade dafür spricht, daß in der Mittellamelle Kalk tatsächlich lokalisiert und gehäuft vorkommt. Wenn man nämlich die Epidermis der Zwiebelschuppe von *Allium Cepa* mit reiner Schwefelsäure behandelt, so bilden sich sofort oder nach wenigen Minuten gerade über den Mittellamellen Kriställchen von Gips und zwar so lokalisiert, daß ein dem Mittellamellenetz entsprechendes Gipsnadelnetz entsteht (Fig. 13). Erst etwas später bilden sich die Nadeln auch an den zur Oberfläche der Schuppe parallelen Wänden. Vielleicht rührt dieser Kalk von dem Calciumpektat her.

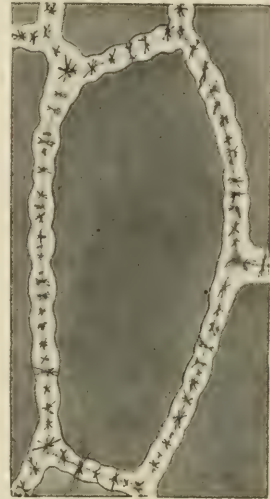


Fig. 13.

Nachweis des Kalkes in der Mittellamelle der Zellhaut der Epidermis bei der Zwiebelschuppe von *Allium Cepa*. Die Gipsnadeln erscheinen zuerst ganz lokal in der Mittellamelle. Vergr. 180.

5. Magnesium.

Nachweis.

Zum Nachweis des Magnesiums gibt es viele Reaktionen, die auf der Fällung des Magnesiums durch verschiedene Säuren und Salze beruhen, die aber von sehr verschiedenem Werte sind. RICHTER (I) hat alle diese Reaktionen kritisch genau geprüft und kommt zu dem Ergebnis, daß die Reaktionen, die zur Ausfällung von $MgNH_4PO_4 + 6H_2O$ führen, bestens empfohlen werden können und daß die anderen Proben, z. B. die mit Kaliumpyroantimoniat, Ferrocyankalium, Oxalsäure, Kaliumoxalat und andere sich bei weitem nicht mit der erwähnten messen können, da sie zu wenig empfindlich sind und nur dann zur Kontrolle herangezogen werden sollen, wenn Mg in größerer Menge vorliegt.

Die Fällung des Mg als Magnesiumammoniumphosphat.

Nach BEHRENS (I, 43) kann als Fällungsmittel Natriumphosphat oder das bei Lötrohrversuchen gebräuchliche Doppelsalz von Natriumphosphat und Ammoniumphosphat, das sogenannte Phosphorsalz, benutzt werden.

RICHTER verfährt in folgender Weise:

1. Die zu überprüfenden Schnitte werden in Tröpfchen von $0,1\% \text{ NaH}_2\text{N}_2\text{PO}_4 + 12\text{H}_2\text{O}$ gegeben und die unbedeckten Präparate werden sofort in eine feuchte Kammer gebracht, in der ein Schälchen mit konzentriertem Ammoniak, behufs Erzeugung einer Ammoniakatmosphäre untergebracht ist. Oder man bringt den Versuchstropfen über den Hals einer Ammoniakflasche. Nach ganz kurzer Zeit (eine bis wenige Minuten) — das Reagens dringt wegen der schnellen Vergiftung der Zellen durch das Ammoniak rasch ein — entstehen die charakteristischen Schneeflocken-Kristalle und andere Kristalle (s. Fig. 14). Die Kristalle gehören dem rhombischen System

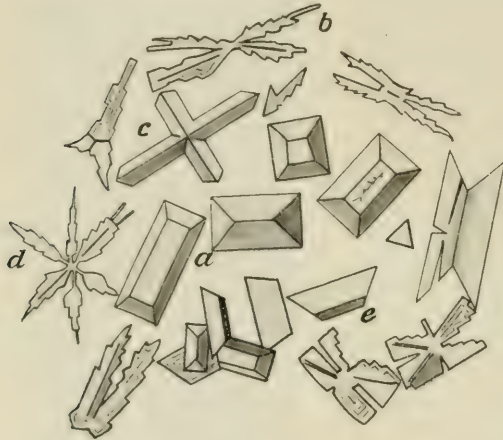


Fig. 14.

Kristalle von Magnesiumammoniumphosphat.
Vergr. 285.

an, sind hemimorph und zeigen die Kombination zweier oder mehrerer Domen mit der Basis. Sehr charakteristisch sind die Dach- und Sargdeckelformen (*a*) und die infolge ungleichmäßiger Fortbildung schmetterlingsartigen Gestalten (*b*). Häufig sind auch Kreuze (*c*), sechsstrahlig gefiederte Sterne (*d*) und trapezförmige und dreieckige Täfelchen (*e*).

2. In Tropfen z. B. von Milchsäften, Pflanzenextrakten, Blutungs- und Guttationssaft erfolgt der Magnesiumnachweis mit dem

gleichen Reagens derart, daß man neben das mit Kapillarröhrchen aufgetragene Safttröpfchen ein ebenso großes Reagenztröpfchen gibt und die beiden Tröpfchen durch ein dünnes Glasstäbchen zur Berührung bringt. Gleich darauf wird der Objektträger in die Ammoniakammer gegeben, worauf sich dann bei Gegenwart von Mg fast momentan in der Diffusionszone die erwähnten Schneeflockenkristalle zeigen.

3. Pflanzenaschen werden in der Weise untersucht, daß die Asche zunächst mit verdünnter (10%) HCl aufgenommen, die Lösung mit einer Kapillare aufgesogen und auf den Objektträger aufgetragen wird. Dann verfährt man in der unter 2. angegebenen Weise. Läßt man die Präparate länger stehen, so treten an Stelle der Schneeflockenkristalle auch Schwalbenschwanz- und Sargdeckelformen auf, die man, genügende Mengen von Mg vorausgesetzt, bei alleiniger Verwendung einer 5—10proz. Lösung des Phosphorsalzes fast ausschließlich erhält.

4. Die NH_3 -Reaktion. Da in vielen Fällen, insbesondere in Aschen, aber auch in Pflanzensäften und Gewebeschnitten anorganisch gebundene Phosphorsäure und Mg vorhanden ist, vermag man nach RICHTER (I) einfach durch Eintragen der im destillierten Wasser liegenden Schnitte oder der Lösungströpfchen von Aschen in die Ammoniakammer das Mg und die Phosphorsäure direkt als phosphorsaure Ammon-Magnesia nachweisen.

Vorkommen.

Da sich das Mg innerhalb der Grenzen der Reaktionsempfindlichkeit ($0,0012 \mu\text{g}$ nach BEHRENS) in Geweben, Pflanzensäften und Aschen in der Regel nachweisen läßt und da es für jede Pflanze, gleichgültig, ob grün oder nicht grün, unerläßlich ist, so dürfen wir wohl annehmen, daß es (zum mindesten zeitweise) ein Bestandteil jeder Zelle ist. Entweder in festgebundener organischer Form, wo es sich erst in der Asche nachweisen läßt, oder in locker gebunden organischer und in anorganischer Form. Organisch geknüpft ist es häufig an Eiweiß und an das Chlorophyll (WILLSTÄTTER I). Die Notwendigkeit des Mg für Pilze und die Anwesenheit des Mg im Chlorophyllmolekül sprechen dafür, daß dem Mg in der Pflanze zum mindesten zwei verschiedene Funktionen zufallen müssen.

Nach SCHIMPER (I, 227 ff.) geben das Blattmesophyll, das Cambium, die Vegetationskegel, überhaupt Meristeme und Siebröhrensäfte zumeist intensive Mg-Reaktion.



Fig. 15.

- a) Sphärite einer Magnesiumverbindung aus dem Milchsafte von *Ficus elastica*. Vergr. etwa 60.
 b) und c) Sphärite einer Magnesiumverbindung aus dem Milchsafte von *Euphorbia mammillaris* L. Vergr. etwa 300.

Ein Beispiel für eine außerordentliche Anhäufung von Mg ist nach MOLISCH (VI, 49) der Milchsafte von *Ficus elastica*. Läßt man einen größeren, frisch aufgefangenen Tropfen unterm Deckglas verdampfen, so scheiden sich zahlreiche runde oder rundlich viereckige Sphärite einer Magnesiaverbindung aus, die nicht selten schon mit freiem Auge erkennbar sind. Analog verhält sich der Milchsafte vom Kuhbaume *Galactodendron utile* H. B. e. K. und der von *Euphorbia mammillaris* (siehe Fig. 15). Viel Magnesium steckt auch in den Globoiden der Samen.

Magnesiumoxalat. Ein zweites Vorkommen einer in fester Form abgeschiedenen Mg-Verbindung hat MONTEVERDE (I) festgestellt. Sie tritt als Mg-Oxalat in Form stark doppelt-brechender, radialstreifiger Sphärokristalle in fast jeder Zelle in der Epidermis trockener Blätter zahlreicher Paniceen auf. Gefunden wurde es bei 13 *Panicum*-, 8 *Setaria*-, 5 *Cenchrus*- und 2 *Paspalum*-Arten. Bei *Setaria viridis* tritt es auch in frischen Blättern auf.

6. Kalium.

Nachweis.

1. Reaktion mit Platinichlorid. Mit einer 10proz. Platinichloridlösung geben Kaliumverbindungen, wenn reichlich vorhanden, sofort einen lebhaft gefärbten kristallinischen Niederschlag; bei verdünnten

Lösungen entstehen während der Verdunstung gelbe¹⁾, stark lichtbrechende Kristalle von tesseralem Kaliumchloroplatinat K_2PtCl_6 : vorherrschend Oktaeder, Hexaeder und Kombinationen derselben, seltener Rhombendodekaeder und kleeblattartige Aggregate (Fig. 16). Die Kristalle sind stark lichtbrechend, glänzend und erscheinen im reflektierten Lichte halbmatt. Sie sind im Wasser schwer, im Alkohol noch schwerer löslich.

Dieselbe Reaktion geben auch Verbindungen des Cäsium, Rubidium und Ammonium. Die beiden ersteren kommen im Pflanzenreiche so selten und in so minimalen Mengen vor, daß man von ihnen absehen kann, dagegen ist Ammonium sehr häufig und daher das Resultat bei Zellen und Geweben stets zweideutig. Nur die Reaktion mit der Asche gestattet, da Ammonium darin nicht erscheint, einen sicheren Schluß. Das Platinchlorid des Handels ist häufig kalium-

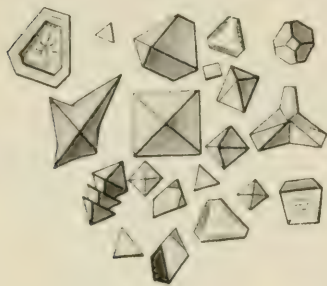


Fig. 16.

Kaliumchloroplatinat-Kristalle.
Vergr. 285.

haltig. Man muß beim Ankauf darauf achten und vor der Benutzung jedenfalls die Platinchloridlösung durch Verdunstenlassen eines Tropfens auf die Anwesenheit von Kalium prüfen.

Prüfung der Asche. Man setzt zur Probe ein kleines Tröpfchen 1proz. Salzsäure, um die Kali-Verbindungen zu lösen und fügt dann das Reagens hinzu, ohne mit einem Deckglas zu bedecken.

Prüfung der Schnitte. Frische Schnitte läßt man in dem unbedeckten Reagentropfen liegen. SCHIMPER (I, 213) empfiehlt, um die Verdunstung zu beschleunigen, den Schnitt auf der Spiritus-

flamme bis zum Eintrocknen zu erwärmen und, während der Objektträger noch heiß ist, die Platinchloridlösung hinzuzufügen. Das Unangenehme dabei ist, daß der Schnitt schrumpft und lufthaltig wird.

Weit empfindlicher und intensiver finde ich die Reaktion, wenn man anstatt der wässrigen eine alkoholische Platinchloridlösung verwendet. Es entstehen dabei allerdings nicht so große Kristalle, allein sie bilden sich zumeist sofort, in großer Menge und vielfach an Ort und Stelle in den Zellen, wodurch die Beurteilung der Verteilung des Kaliums in den Geweben wesentlich erleichtert wird. Zur Einübung empfehle ich Schnitte durch die Kartoffelknolle und die gelbe Rübe (*Daucus Carota*).

2. Von BEHRENS (I, 30) werden unter anderen noch die zwei Reaktionen namhaft gemacht: Die Fällung des Kaliums als Phosphormolybdat mit Phosphormolybdänsäure und die Fällung als Kaliumwismutsulfat. Da ich mit beiden Proben bei Geweben und Aschen keine befriedigenden Resultate erhalten habe, so gehe ich nicht auf dieselben ein.

3. Reaktion mit Natriumkobaltnitrit. DE KONINCK (I) benutzte diese Salzlösung, der etwas Kobaltchlorid und Essigsäure zu-

¹⁾ In anthokyanhaltigen Zellen färben sich die Kristalle oft schön rot, weil sie den Farbstoff aufnehmen. So bei *Oxalis Orgiesiana*.

gesetzt wurde, zum Nachweis des Kaliums. MACALLUM (I, 600; III) führte dieses Reagens in die Mikrochemie ein und gibt folgende Vorschrift für seine Bereitung. 20 g Kobaltnitrit und 35 g Natriumnitrit werden in 75 ccm verdünnter Essigsäure (10 ccm Eisessigsäure verdünnt auf 75 ccm) gelöst. Sobald die darauf entstehende Stickstoffperoxyd-Entwicklung aufhört, wird die Lösung auf 100 ccm verdünnt. Sollten die benutzten Chemikalien kaliumhaltig gewesen sein, so entsteht ein Niederschlag, der vor dem Gebrauche des Reagens abfiltriert werden muß. Ein Tropfen dieser klaren Lösung mit einer Kaliumsalzlösung zusammengebracht, erzeugt sofort einen orangefelben Niederschlag des Kaliumdoppelsalzes, der aus kleinen Kristallen, pentagonalen Dodekaedern besteht. Bei der gelben Rübe oder dem Stengel von *Tradescantia* kann man leicht aus dem Auftreten des



Fig. 17.

Nachweis des Kaliums mit Natriumkobaltnitrit und Schwefelammonium. *a* Epidermiszelle von *Zea* Mais. Der Zellinhalt enthält schwarzes Kobaltsulfid, aber nicht im Kern. *b* Dieselbe Reaktionen mit dem Pollen von *Hyacinthus orientalis*, Vergr. bei *a* und *b* 180.

Niederschlags und seinen Kristallen die Anwesenheit und Verteilung des Kaliums ermessen, aber wenn Kalium nur in sehr geringer Menge vorhanden ist, kann ein Niederschlag leicht übersehen werden. Man überführt ihn dann, um ihn kenntlich zu machen, in schwarzes Kobaltsulfid. Zu diesem Zwecke muß zunächst das überschüssige Reagens aus dem Schnitte ausgewaschen werden. Man wäscht nach der Vorschrift von MACALLUM im Maximum 20 Minuten in eiskaltem Wasser von 1—4° C, in dem sich nun äußerst wenig von dem gebildeten Niederschlag löst. Bringt man hierauf zu dem gründlich gewaschenen Präparate einen Tropfen einer frisch bereiteten Mischung von gleichen Teilen Glycerin und Ammoniumsulfidlösung — die letztere bereitet durch Einleiten von H_2S in Ammoniaklösung von 0,96 spezifischen Gewicht — so entsteht überall da, wo früher eine Niederschlag von Kaliumkobaltnitrit war, tiefschwarzes Kobaltsulfid (Fig. 17). Kreatin und Ammonium geben eine analoge Reaktion. Von Kreatin kann der Botaniker absehen, aber Ammonium könnte wohl zur Verwechslung mit Kalium Veranlassung geben, und in dieser Beziehung haftet der Reaktion dieselbe Schwäche an, wie der mit Platinchlorid. — Durch Glühen kann Ammonium allerdings entfernt werden, aber dann kann der Nachweis nur in der Asche

geführt werden. WEEVERS (I, 202) half sich so, daß er von gleich großen Portionen des Objektes (z. B. bei *Allium* und *Spirogyra*), die eine mit Wasser extrahierte und das Extrakt bis auf einige cem einengte, die andere Portion glühte und die Asche in gleichviel Wasser löste. Nach dem Filtrieren der Lösung wurde ein Tropfen des Filtrates mit Natriumkobaltnitrit versetzt. Fiel die Reaktion in beiden Fällen gleich stark aus, so konnte man auf völlige oder fast völlige Abwesenheit von Ammoniumsalzen schließen.

Ich habe gefunden, daß man die Bereitung des Natriumkobaltnitrit-Reagens sehr vereinfachen und sich beim Auswaschen der Präparate von dem eiskalten Wasser unabhängig machen kann, wenn man in folgender Weise vorgeht: Anstatt Kobaltnitrit¹⁾ und Natriumnitrit in den angegebenen Verhältnissen in Essigsäure zu lösen, verwende man gleich fertiges Natriumkobaltnitrit und gebe zu irgendeiner Gewichtsmenge soviel 10proz. Eisessigsäure, bis das Salz sich eben vollständig gelöst hat. Um den Überschub des Reagens aus den Zellen oder Geweben zu entfernen, bade man anstatt in eiskaltem Wasser in 10proz. Eisessigsäure, in der sich der gelbe Niederschlag selbst nach mehreren Stunden nicht löst. Dann nimmt man den Schnitt etwa nach $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde heraus, schwenkt ihn ein paar Sekunden noch in destilliertem Wasser hin und her und versetzt ihn dann mit Glycerinammoniumsulfid. Nach meinen Erfahrungen verliert das Natriumkobaltnitrit-Reagens schon nach 1—2 Tagen seine Wirksamkeit und muß daher stets frisch bereitet werden.

V o r k o m m e n.

Das Kalium ist ein integrierender Bestandteil jeder Pflanze, vielleicht jeder Zelle. Die in den Pflanzen vorkommenden Kalimengen sind sehr verschieden; schon LIEBIG bemerkte, daß Gewächse, die reich an Kohlehydraten sind, sich auch durch großen Kaligehalt auszeichnen (Kartoffel, Zuckerrübe, Weinstock), doch können auch Pflanzen, in denen es zu keiner auffallenden Anhäufung von Kohlehydraten kommt, reichlich Kali führen, wie z. B. Tabak, Hopfen, Wermut und Erdrauch. — Auf den großen Kaligehalt der Grasknoten hat PIERRE (I), auf den der Meristeme, des Blattmesophylls, mancher Pollen und vieler Siebröhren (*Cucurbita*, *Cucumis*) hat SCHIMPER (I, 227—228) hingewiesen. In Samen findet sich nach demselben Autor das Kalium in organischer Bindung, um bei der Keimung namentlich in dem gestreckten Stengelparenchym und dem der Blattrippen als Kaliphosphat zu wandern. CZAPEK (I, 332) hat mikrochemisch Kalium in Wurzelausscheidungen, NESTLER (I) im Sekretwasser von *Phaseolus multiflorus* als kohlen-saures Kali, und BELZUNG (I) in Form von Kaliumnitratkristallen intrazellulär im Glycerinpräparaten bei *Cucurbita Pepo* nachgewiesen.

MACALLUM (I, 605) verdanken wir die auf mikrochemischem Wege gewonnene Tatsache, daß Kalium im Cytoplasma der Pflanzenzellen mit Ausnahme der Cyanophyceen überall anzutreffen ist, aber niemals im Kern. Diese Beobachtungen wurden von WEEVERS bestätigt. MACALLUM beobachtete vielfach, daß innerhalb der Zelle der Kaliumkobaltnitritniederschlag oft lokal gehäuft auftritt und schließt daraus auf eine in der intakten Zelle vorhanden gewesene Häufung einer Kaliver-

¹⁾ Kobaltnitrit geht nach einiger Zeit zum Teil in Nitrat über. Dies hat jedoch, so lange der größere Teil als Nitrit noch vorhanden ist, nichts zu bedeuten (MACALLUM I, 602). Hiergegen benutzte WEEVERS ohne Nachteil überhaupt nur Kobaltnitrat.

bindung. WEEVERS hält aber diesen Schluß wenigstens nicht für allgemein berechtigt, sondern glaubt vielmehr, daß in vielen Fällen die lokale Häufung des Niederschlags im Zellinhalt erst sekundär zustande kommt. Ich möchte darauf hinweisen, daß eine lokale Anhäufung des Niederschlags in sehr saftreichen Zellen schon infolge der Schwerkraft erfolgen kann, ähnlich wie bei Stärkekörnern und kleinen Kalkoxalatkristallen.

Aus WEEVERS Arbeit, der das Natriumkobaltnitrit mit gutem Erfolge vielfach mikrochemisch verwertet hat, sei noch folgendes hervorgehoben. Die Vakuolen stellen den Hauptsitz des Kaliums dar, hingegen sind die Chromatophoren und das Chlorophyll kaliumfrei. Bei Phanerogamen ist die Kaliumreaktion besonders stark in den Vegetationspunkten und Reserveorganen. Im Vasalteil ist sie schwach, im Siebteil stark. Reichlich findet sich Kali bei den sekundären Geweben der lebenden Zellen des Holzes, d. h. in den Markstrahlen und im Kambium, sowie im unverholzten Rindenparenchym, hingegen ist die Reaktion in den Gefäßen und Tracheiden schwach.

Welche Rolle das Kalium in der Pflanze spielt, läßt sich gegenwärtig nicht sagen, doch ist es nicht unwahrscheinlich, daß es beim Aufbau des Plasmas in den Vegetationspunkten und beim Zustandekommen des Turgors im Spiele ist.

7. Natrium.

Nachweis.

Unter den von BEHRENS (I, 32) angeführten vier Reaktionen hat mir die relativ besten Dienste diejenige geleistet, die auf der Fällung des Natriums als Natrium-Uranylacetat, $\text{NaC}_2\text{H}_3\text{O}_2 \cdot \text{UO}_2(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2$, beruht.

Uranylacetat wird in der zehnfachen Menge stark verdünnter Essigsäure gelöst. Wird ein Tropfen dieser Lösung mit dem Salzlückstand des Versuchstropfens oder dem sehr eingeeengten Versuchstropfen zusammengebracht, so entstehen zunächst am Rande dreistrahlige Kristallskelette, später gut ausgebildete Tetraeder von verschiedener Größe, 10 μ bis 70 μ (Fig. 18). Die kleinen sind fast farblos, die großen lichtgelb. Die Ecken des Tetraeders sind oft durch das Gegentetraeder abgestumpft. — Das käufliche Uranylacetat ist gewöhnlich Na-haltig. Es läßt sich reinigen, indem man es in absolutem Alkohol in der Kälte löst und das Filtrat bis zum Eintrocknen abdampft (SCHIMPER I, 215). — Sind lösliche Verbindungen von Mg, Fe, Co, Ni und Cu vorhanden, so entstehen bei der Reaktion wässrige Tripelacetate, die nur etwa 1,5% Natrium enthalten. Für den Phytochemiker kommt wohl nur das Magnesium in Betracht. Da nun wohl jede Zelle Magnesium enthalten dürfte, so kommt es oft zu dieser Reaktion, ja sie tritt bei geringem Gehalt an Natrium oder bei sehr großer Menge Magnesium ausschließlich auf. Die Kristalle des hierbei entstehenden Natrium-Magnesium-Uranylacetats haben die Formel $\text{NaC}_2\text{H}_3\text{O}_2 \cdot \text{Mg}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 \cdot 3\text{UO}_2 \cdot (\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 + 9\text{H}_2\text{O}$. Diese Verbindung tritt in Form kleiner schwachgelblicher oder farbloser rhomboedrischer Kristalle auf, von der Kombination RoR mit tetraedrischen Habitus oder R. — RoR vom Aussehen eines Oktaeders.

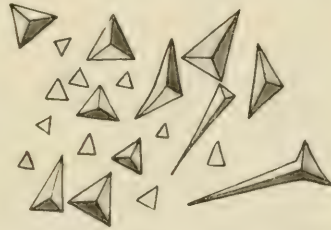


Fig. 18.

Kristalle von Natrium-Uranylacetat.
Vergr. 180.

Soll das Natrium in Schnitten nachgewiesen werden, so legt man das Objekt in einen Tropfen des Reagens und läßt ihn unbedeckt verdampfen. Die Essigsäure des Reagens tötet die Zellen, die Natriumverbindungen treten dann aus den Zellen heraus und geben dann am Rande des Tropfens die beschriebenen Kristallformen.

Vorkommen.

Das Natrium ist im Pflanzenreiche ungemein verbreitet und in großer Menge gewöhnlich bei Meeres- und Strandpflanzen vorhanden. Doch findet es sich auch bei manchen Kulturgewächsen reichlich vor, so bei der Rübe (*Beta*), Kartoffel (*Solanum*), Spinat (*Spinacia*) und Kohl (*Brassica*). Es können daher diese Pflanzen mit Vorteil zur Einübung der Reaktion herangezogen werden. Obwohl dem Kalium verwandt, kann Natrium das Kalium doch nicht ersetzen, und soweit unsere Erfahrungen reichen, können selbst typische phanerogame Halophyten wie *Salicornia* ihre Entwicklung ohne Na bis zur Fruchtbildung vollenden, ändern aber bei Ausschluß des Natriums ihren Habitus. Nur Diatomeen können nach RICHTER (II) und verschiedene Meeresalgen (*Ulva*, *Gigartina*, *Ptilota*, *Iridaea* und *Prionitis*) nach OSTERHOUT (I) des Natriums nicht entbehren. Eine systematische mikrochemische Untersuchung über die Verteilung des Natriums in der Pflanze steht noch aus und wäre sehr erwünscht.

8. Ammonium.

Nachweis.

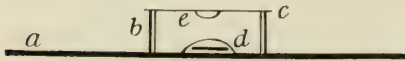


Fig. 19.

Kammer zum Nachweis des Ammoniaks.

a Objektträger, *b* Glasring, *c* Deckglas,
d Gewebeschnitt mit KOH-Tröpfchen,
e Platinchlorid-Tröpfchen.

1. Der beste Nachweis des Ammoniaks beruht auf der Überführung in freies Ammoniak durch Kali- oder Natronlauge. Man verfähre auf folgende Weise: Auf einen Objektträger wird ein oben und unten gut abgeschliffener Glasring von 14 mm innerer Breite und 5 mm Höhe aufgesetzt. Mitten auf den Grund der Glaskammer

kommt ein kleines Stück des zu prüfenden Organes oder Gewebes und auf dieses ein das ganze Probeobjekt bedeckender Tropfen von Kalilauge. Hierauf wird der Glasring sofort mit einem Deckgläschen bedeckt, nachdem man zuvor auf die Unterseite desselben ein kleines Tröpfchen Platinchlorid gebracht hat (Fig. 19). Bei Gegenwart von Ammoniak entstehen nach einiger Zeit die charakteristischen Oktaeder von Ammoniumplatinchlorid (vgl. die Fig. 16). Nimmt man anstatt des Platinchlorid ein Tröpfchen NESSLERSchen Reagens, so entsteht ein gelber Niederschlag. Als Übungsbeispiel wähle man Schnitte durch die Zwiebelschuppe (*Allium Cepa*), Blattstücke von *Tradescantia viridis* oder Stengelquerschnitte von *Phaseolus multiflorus*.

2. Reaktion mit NESSLERSchem Reagens (vgl. p. 16). Bekanntlich geben geringe Spuren von Ammoniak mit diesem Reagens eine gelbe und bei Anwesenheit größerer Mengen eine braune Färbung. Von verschiedener Seite wird diese Probe zum direkten Nachweis des Ammoniaks im Gewebe der Pflanze empfohlen. In der Tat geben sehr viele Pflanzen eine Gelbfärbung; allein wenn man bedenkt, daß

verschiedene Körper, wie Sarkin, Xanthin, Harnsäure, Kreatin, Kreatinin, Alloxan (NICKEL I, 95) eine schwefelgelbe Färbung geben, und daß zahlreiche Pflanzenstoffe, z. B. viele Gerbstoffe und andere mit der freien Kalilauge des NESSLERSCHEN Reagens schon allein eine gelbe Färbung annehmen, so folgt daraus, daß dieses Reagens zum direkten Nachweis des Ammoniaks im Gewebe selbst wohl nicht verwertet werden kann. Man ist daher vorläufig nur auf das unter 1 angegebene Verfahren angewiesen.

Vorkommen.

Ammoniumsalze genießen im Pflanzenreiche eine weite Verbreitung, finden sich aber meist nur in geringen Mengen vor. Der Blutungssaft der Weinrebe (*Vitis*), des Ahorns (*Acer*), der Birke (*Betula*) und der Runkelrübensaft geben nach Freimachung des Ammoniaks aus seinen Verbindungen einen starken Ammoniakgeruch. Viele Pflanzen wurden zu verschiedenen Zeiten auf ihren Gehalt an Ammoniak geprüft und überall wurde es gefunden. In frischen Pflanzen betrug der Ammoniakgehalt zwischen 0,05 bis 0,22 % (EBERMAYER I, 765).

Mikrochemische Untersuchungen über die Verbreitung des Ammoniaks bei verschiedenen biologischen Typen und verschiedenen Organen der Pflanze stehen noch aus und werden, mit der Probe I durchgeführt, gewiß zu einigen Resultaten führen.

b) Anionen.

1. Schwefel.

Sulfate werden gewöhnlich durch Überführung in Gips mittels Calciumacetat nachgewiesen. Ich habe mit dieser Reaktion in Gewebeschnitten keine brauchbaren verlässlichen Resultate erhalten. Gewöhnlich entstehen keine Fällungen, wahrscheinlich weil die Sulfatlösungen in den Zellen zu verdünnt sind. Mit Bariumchlorid erhält man zwar im Parenchym häufig Niederschläge, aber diese sind meist amorph und so wenig charakteristisch, daß sie über die Gegenwart von Sulfaten nichts Sicheres aussagen. Dasselbe gilt von der Fällung als Bleisulfat durch Bleiacetat. Die Niederschläge sind in der Zelle gewöhnlich amorph, gar nicht charakteristisch und werden auch durch andere organische Körper veranlaßt.

Die von SCHIMPER (I, 219) einigermaßen empfohlene Fällung des SO_4 -Ion als Strontiumsulfat lieferte mir keine verwendbaren Ergebnisse für lebende Gewebe, und auch über die von ihm vorgeschlagene Fällung durch Nickelsulfat vermag ich nichts Günstiges auszusagen.

BEHRENS (I, 121) empfiehlt die Fällung durch Benzidinchlorhydrat, und in der Tat gibt diese Substanz in wäßriger Lösung selbst mit sehr verdünnten Sulfaten einen reichlichen Niederschlag von farblosen Nadeln und Blättchen. Schnitte durch Blätter von *Mesembryanthemum Salmi*, *Sempervivum tectorum*, Stengel von *Tradescantia guianensis*, *Begonia* sp. geben kristallinische, bei *Mesembryanthemum* schon makroskopisch deutlich als Trübung sichtbare Fällungen, die sich aus nadel-, plättchenförmigen, federigen oder anders geformten Kristallen zusammensetzen. Allein bei genauerem Studium stellt sich heraus, daß das Benzidinchlorhydrat zu Fällungen der verschiedensten Säuren neigt, die oft ähnlich sind und daher im Gewebe keinen eindeutigen Schluß auf Sulfate gestatten. Es sei z. B. erwähnt, daß

Phosphorsäure, Apfelsäure, Oxalsäure und Valeriansäure kristallinische Fällungen geben, die, weil sie in der Zelle häufig vorkommen, leicht zu Verwechslungen Veranlassung geben können. Immerhin wird man dem Benzidinchlorhydrat in der Mikrochemie Aufmerksamkeit schenken müssen, da es vielleicht unter gewissen Kautelen zum Nachweis organischer Säuren wird verwendet werden können. Für Sulfate aber wird man nach einem neuen Reagens weiter suchen müssen, und erst dann, wenn ein solches gefunden sein wird, wird man daran gehen können, das Vorkommen und die Verteilung der Sulfate mikrochemisch in der Pflanze mit Erfolg zu studieren.

Über das Auftreten von Gipskristallen in der Zelle (s. p. 44).

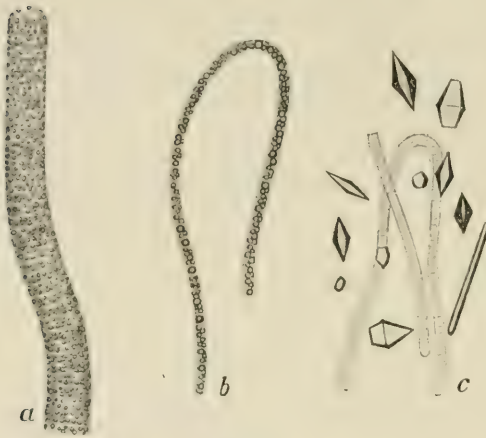


Fig. 20.

Schwefelbakterien.

a *Beggiatoa mirabilis*, *b* *Beggiatoa alba*, beide mit Schwefelkügelchen im Zellinhalt. *c* Abgestorbene Fäden von *Beggiatoa alba*, aus denen nach längerem Liegen im Glycerin der Schwefel herausdiffundiert und außerhalb des Zellfadens auskristallisierte. Vergr. 285.

Freier Schwefel. Eine der interessantesten phytochemischen Tatsachen ist das Auftreten von reinem Schwefel in den Zellen der farblosen und roten Schwefelbakterien. Sie leben im Meerwasser und süßem Wasser, wenn organische Substanz und eine gewisse Menge von Schwefelwasserstoff vorhanden sind und haben, wie WINOGRADSKY (I und II) gezeigt hat, die merkwürdige Fähigkeit, den aufgenommenen Schwefelwasserstoff zu Schwefel zu oxydieren, in den Zellen in Form von Kügelchen abzuschneiden (Fig. 20) und diese schließlich zu Schwefelsäure weiter zu verbrennen. Je nach den Kulturbedingungen können Schwefelbakterien bald viel,

bald wenig, bald gar keinen Schwefel führen.

Schon CRAMER (I) und COHN (I) haben gezeigt, daß die Kügelchen aus Schwefel bestehen. Sie sind nach COHN unlöslich in Wasser und Salzsäure, hingegen löslich in einem Überschuß von absolutem Alkohol, in heißem Kali oder schwefligsaurem Natron. In chloresaurem Kali, Essigsäure und in Salpetersäure löst sich der Schwefel schon bei gewöhnlicher Temperatur. Daß sich die Schwefelkügelchen auch in Schwefelkohlenstoff lösen, kann man leicht zeigen, wenn man die Schwefelbakterien zunächst eintrocknen läßt und dann mit Schwefelkohlenstoff behandelt. Dieser dringt dann leicht in die Zellen ein und löst unter Zurücklassung eines kleinen Restes den Schwefel auf.

Die Kügelchen bestehen nach WINOGRADSKY (I, 518) und nach CORSINI (I) nicht aus festem Schwefel, wie man früher gemeint hat, sondern repräsentieren auch bei gewöhnlicher Temperatur Tropfen halbflüssigen öligen Schwefels. Diese fließen beim Erhitzen auf 70° C zu großen Tropfen zusammen und verwandeln sich dann leicht

in Schwefelkristalle. Bei Behandlung von Beggiatoafäden mit konzentrierter, wässriger Pikrinsäurelösung durch 1 Minute und nachherigem Auswaschen in Wasser findet die Umwandlung der Tropfen in Schwefelkristalle schon nach 24 Stunden statt. Die Fäden bedecken sich dann zumeist mit monoklinen Prismen in Gestalt von sehr dünnen Täfelchen oder schwärzlichen rhombischen Oktaedern. Wenn man zu einer Lösung von Calciumpentasulfid Salzsäure zusetzt, so entsteht Schwefelmilch, deren Kügelchen, frisch unter dem Mikroskop untersucht, im wesentlichen dasselbe Verhalten wie die Schwefelkügelchen der Schwefelbakterien aufweisen.

Ich habe die Beobachtung gemacht, daß sich die Schwefelbakterien außerordentlich schwer so in Dauerpräparaten erhalten lassen, daß die Schwefelkügelchen intakt bleiben. Mag man Fixierungsmittel anwenden oder nicht, mag man in Wasser, in Glycerin oder in anderer Flüssigkeit präparieren, immer findet man nach längerer Zeit die Kügelchen in den Zellen verschwunden und außerhalb der Zellen in Schwefelkristalle umgewandelt. Nur in einer einzigen Flüssigkeit konnte ich jahrelang die Schwefelbakterien mit ihren Schwefelkügelchen tadellos schön erhalten, und das war eine gesättigte wässrige Zuckerlösung. Solche Präparate werden, um das Auskristallisieren des Zuckers zu verhindern, mit Lack verschlossen.

NATHANSOHN (I) hat eine neue Gruppe mariner Schwefelbakterien entdeckt, die die Fähigkeit haben, Thiosulfate zu Tetrathionsäure und Schwefelsäure zu oxydieren. Bei diesen findet aber niemals intrazellulär eine Schwefelausscheidung statt, sondern bloß extrazellulär. Die Kolonien dieser Bakterien umgeben sich mit einem Hof von Schwefelkügelchen, die genau so aussehen wie die der anderen Schwefelbakterien, z. B. eines Beggiatoafadens.

HINZE (I) beobachtete in Neapel mehrmals Oscillarien, die in stark nach Schwefelwasserstoff riechenden Kulturen auftraten und gleichfalls Schwefelkügelchen enthielten. Diese Kügelchen dürfen nicht mit den sogenannten Gasvakuolen KLEBAHNS (I), die aber nach MOLISCH (X und XI) sicherlich nicht aus Gas bestehen, bei verschiedenen Cyanophyceen verwechselt werden. MOLISCH nennt sie Schwebekörperchen oder Airosomen. Sie lassen sich vorläufig nur negativ charakterisieren. Sie sind kein Gas, kein freier Schwefel, kein Eiweiß, kein Harz, kein Fett und kein Gerbstoff. Meiner Ansicht, daß es sich um kein Gas handelt, haben sich FISCHER (I) und andere angeschlossen. Nach dem zuletzt genannten Autor veranlaßt angeblich ein neues, von ihm entdecktes Kohlehydrat, das Anabaenin, das Bild der sogenannten Gasvakuolen.

Nach RACIBORSKI (II) bilden sich in den Hyphenenden von *Aspergillus niger*, wenn man diesen Pilz in einer 2proz. Lösung von thioschwefelsaurem Natrium zieht, zahlreiche Schwefeltropfen. Durch diese wird das Wachstum der Hyphen hochgradig gehemmt und die Fruktifikation verhindert. Auch bei *Rhizopus nigricans* konnte unter ähnlichen Verhältnissen eine Abscheidung von Schwefel in den Zellen beobachtet werden.

Anschließend daran sei noch an die eigentümlichen schwefelhaltigen Ölkörper erinnert, die JÖNSSON (I) in den Hyphen von *Penicillium glaucum* gesehen hat, als sich dieser Pilz in einer $\frac{1}{10}$ -Normalschwefelsäure eines Glaskolbens entwickelt hatte. Hier traten in den Hyphen zahlreiche kugelförmige, stark lichtbrechende Körper

auf, die mit denen der Schwefelbakterien äußerlich sehr ähnlich waren, aber ihrer Natur nach von ihnen wesentlich verschieden sind. Es handelt sich hier nach JÖNSSON nicht um reinen Schwefel, sondern um eine Verbindung von Schwefel mit Fett.

Schwefelverbindungen in Meristemen. GOLA (I) behandelte Pflanzengewebe mit alkalischem Nitroprussidnatrium und fand, daß die Meristeme der Stamm- und Wurzelspitzen, der Prokambiumstränge der Adventivwurzeln von *Vanilla planifolia*, ferner die primären Anlagen der Gefäßbündel von *Iris orientalis* und *Asphodelus albus* und Pollenkörner eine rotviolette Färbung annehmen. Er bringt die Schnitte zunächst für einige Minuten in eine verdünnte Lösung von Ätzkali, läßt die überschüssige Lauge abtropfen und überträgt die Schnitte in einen Tropfen frischer Nitroprussidnatriumlösung. Färbt sich das Reagens infolge des überschüssigen Alkalis gelb, so überträgt er die Schnitte in einen neuen Reagentropfen und wiederholt diese Manipulation so lange, bis sich die Nitroprussidnatriumlösung nicht mehr verfärbt. Es ist zu vermeiden, daß der Ausfall der Reaktion etwa durch die zu starke Einwirkung der Kalilauge beeinträchtigt wird. Sehr schön gelang GOLA die Reaktion mit jungen Trieben von *Asparagus*. Der Farbenton der Reaktion ist wesentlich verschieden von der braunroten Färbung, die Gerbstoffe mit dem Reagens geben.

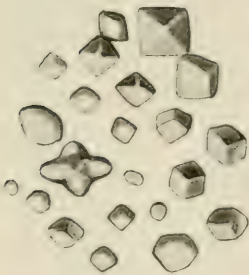


Fig. 21.

Kristalle von Ammonium-
phosphomolybdat.
Vergr. 350.

GOLA vermutet, daß es sich hier um die schwefelhaltige Aminosäure Cystein handle. Die Möglichkeit, daß die Reaktion in den Pflanzen von Cystein herrührt, soll, da ja diese Aminosäure die einzige bekannte schwefelhaltige Komponente des Eiweißes ist, nicht bestritten werden; immerhin bleibt die Sache aber, solange Cystin oder Cystein aus der Pflanze nicht makrochemisch gewonnen worden sind, hypothetisch.

2. Phosphor.

Nachweis.

1. Molybdänsaures Ammon ist ein gutes Reagens (vgl. p. 17) auf Phosphorsäure. Wenn man ein Tröpfchen eines löslichen Phosphates mit einem Tröpfchen dieses Reagens vermischt, so entsteht je nach der Menge der Phosphorsäure sogleich oder nach längerer Zeit, rascher beim Erwärmen auf 40 bis 50° C ein gelber Niederschlag, $(\text{NH}_4)_3\text{PO}_4 \cdot 10 \text{MoO}_3 + 3 \text{H}_2\text{O}$, der aus Körnchen oder aus abgerundeten tesseralen Kristallen besteht, die meist eine Kombination von Würfeln und Oktaedern darstellen (Fig. 21). Sie werden bis 22 μ groß und lösen sich in Ammoniak.

Der Übelstand, daß auch die Arsensäure dieselbe Reaktion und daß Kieselsäure einen ähnlichen Niederschlag gibt, fällt für den Phytochemiker weg, da Arsen in der Pflanze so gut wie fehlt und Kieselsäure zumeist nicht stören dürfte.

Pflanzenaschen der verschiedensten Art geben deutliche oder sehr deutliche, oft schon dem freien Auge sichtbare Reaktion. Mit Schnitten gelingt die Reaktion gleichfalls, wenn anorganische Phosphate vorhanden sind; wenn aber der Phosphor in organischer Bindung vorliegt, dann gibt die Probe erst nach der Veraschung ein positives Resultat. Der direkte Nachweis der Phosphorsäure in den Geweben kann durch die Gegenwart gewisser organischer Substanzen, z. B. des weinsteinsäuren Kalis, verhindert werden, nach der Veraschung fällt natürlich diese Schwierigkeit hinweg. Wenn der Eintritt der Reaktion längere Zeit auf sich warten läßt, belasse man die Schnitte in der feuchten Kammer.

2. Die zweite Probe beruht auf der Fällung der Phosphorsäure als Ammoniummagnesiumphosphat, $\text{NH}_4 \text{Mg PO}_4 + 6 \text{H}_2\text{O}$. Sie ist sehr empfindlich, zuverlässig und hat vor der vorigen den Vorteil, daß die Kristalle, die bereits gelegentlich des Nachweises des Magnesiums auf p. 53 geschildert und abgebildet wurden, häufig in den Zellen selbst entstehen und die Probe durch organische Substanzen nicht verhindert wird.

Ein geeignetes Reagens erhält man durch Vermischen von 25 Volumen konzentrierter wässriger Magnesiumsulfatlösung, 2 Volumen konzentrierter wässriger Chlorammoniumlösung und 15 Volumen Wasser.

Vorkommen.

Phosphor gehört zu den unumgänglich notwendigen Nährelementen, ist in den Pflanzen allgemein verbreitet und in jeder Zelle vorhanden. Er kommt ebenso wie das Eisen in leicht nachweisbarer Form und in fester organischer, d. h. maskierter Form vor.

Phosphate lassen sich mikrochemisch in den verschiedensten Pflanzen und Pflanzenteilen nachweisen. Große Mengen löslicher Phosphate fand SCHIMPER (I, 225) angehäuft im Parenchym der Stiele und Blätter der Roßkastanie, *Forsythia viridissima*, *Allium Cepa*, *Ranunculus repens*, *Anemone japonica*, *Lamium album*, *Solanum nigrum*, *Senecio vulgaris* und anderen. Die Phosphate finden sich nach SCHIMPER auch in der Wurzel angehäuft, hingegen nur in geringer Menge im Blattmesophyll.

L. IWANOFF (I) erweiterte SCHIMPERS Untersuchungen und fand unter anderem, daß Phosphate sich vornehmlich in jungen, wachsenden Pflanzenteilen anhäufen.

Die Verteilung der Phosphate innerhalb der verschiedenen Familien, biologischen Gruppen und innerhalb der Gewebe ist systematisch noch wenig untersucht und würde eine dankenswerte mikrochemische Aufgabe darstellen.

Über die in der Pflanze mitunter auftretenden ausgeschiedenen Phosphate vergleiche p. 51.

Maskierter Phosphor läßt sich durch die beiden angeführten Reaktionen nicht direkt nachweisen. Viele organische Phosphorverbindungen, wie die Proteinphosphorsäure der Vitelline, die Glycerinphosphorsäure der Lecithine, die Nukleoproteide, Nukleine, Nukleinsäuren, die Globoide, das Phytin und andere gehören hierher. In der Asche dieser Stoffe kann dagegen der Phosphor bequem nach-

gewiesen werden. Es wäre aber für die Lehre der Zellechemie von hohem Werte, wenn man auch den maskierten Phosphor, am besten gleich an Ort und Stelle seines Vorkommens, zur Anschauung bringen könnte. An derartigen Versuchen hat es auch nicht gefehlt, allein bis jetzt haben sie leider zu keinem befriedigenden Resultat geführt, weshalb hier darauf nur ganz kurz eingegangen werden soll.

LILIENFELD und MONTI (I) haben zu diesem Zwecke die phosphorhaltigen Gewebsteile in die salpetersaure Lösung von Ammoniummolybdat gelegt. Das Phosphormolybdat wird dann an denjenigen Stellen, wo sich Phosphorsäure befindet, niedergeschlagen. Der entstehende gelbe Niederschlag muß, um wahrnehmbar gemacht zu werden, durch eine chemische Reaktion in einen gefärbten Körper verwandelt werden, und dazu benutzten sie die Reduktion durch Pyrogallol. Nach Behandlung der Gewebsschnitte mit dem Molybdänammoniumreagens wurden diese einige Minuten bis einige Stunden, um das Reagens zu entfernen, mit Wasser gewaschen und dann mit 20 proz. Pyrogallollösung behandelt. Infolge der Reduktion der gebildeten Phosphormolybdänsäure soll je nach dem Phosphorgehalte eine gelbe, braune oder schwarze Färbung entstehen. Mit Hilfe dieses Verfahrens glaubten die beiden Verfasser in tierischen und pflanzlichen Zellen auch maskierten Phosphor nachweisen zu können, z. B. in Zellkernen, in Bakterien, Vitellinkristallen usw.

RACIBORSKI (I) hat die Methode LILIENFELDS und MONTIS kritisch geprüft und hat gefunden, daß die auftretende Schwärzung eine Folge der Reaktion des aus dem Präparate nicht vollständig entfernten Molybdänammoniums mit Pyrogallol ist und mit dem Phosphorgehalt des Gewebes in keinem Zusammenhange steht. RACIBORSKI erklärt die diffus gelbe Färbung, die die Gewebe mit dem Phosphorsäurereagens annehmen, durch die von der Salpetersäure des Reagens hervorgerufene Xanthoproteinsäure-Reaktion. Er führt die durch das Pyrogallol erzeugte braune Färbung auf Reste des nicht ausgewaschenen Ammoniummolybdats zurück und zeigt, daß die Kristalle von Phosphorammoniummolybdat mit Pyrogallol überhaupt keine braune, sondern eine grüne Farbe annehmen. Dieser Einwand gilt auch für das modifizierte Verfahren POLLACCIS (I bis III), der als Reduktionsmittel Zinnchlorür verwendete.

MACALLUM (I, 633, hier auch die übrige Literatur) machte bezüglich der Farbe des Reaktionsproduktes dieselbe Beobachtung wie RACIBORSKI und verwarf aus diesem Grunde und anderen Gründen alle Beobachtungen von LILIENFELD und MONTI über die Verteilung des Phosphors in den Zellen. MACALLUM war bestrebt, selbst eine Methode anzuarbeiten, durch die das nicht kristallisierte Phosphormolybdän sogar bei Gegenwart des ungebundenen Molybdäns mikroskopisch zur Anschauung gebracht werden könnte und glaubte dies durch den Gebrauch von salzsaurem Phenylhydrazin zu erreichen, „das in dem Reagenzglas die sonderbare Eigenschaft hat, die Molybdänverbindung auf eines der weniger gefärbten Oxyde in Gegenwart von Phosphorsäure oder Phosphaten zu reduzieren, aber welches in Gegenwart von Salpetersäure keine Wirkung auf Ammoniummolybdän allein hat“ (p. 634). Aber er machte selbst schon auf die Mängel seiner Methode aufmerksam und kam unter anderem unter dem Eindrücke der kritischen

Arbeiten von SCOTT (I) und BENSLEY (I) zu dem Schlusse, daß die ganze Frage von dem mikrochemischen Nachweis des maskierten Phosphors von neuem erforscht werden muß, eine Ansicht, der ich mich auf Grund eigener Erfahrungen nur anschließen kann.

3. Kohlensäure (und Kohlenstoff).

Kohlensäure.

1. Gasblasenentwicklung.

Karbonate entwickeln auf Zusatz starker Säuren, z. B. Salzsäure und Essigsäure, Gasblasen von Kohlensäure, die im Mikroskop unter Deckglas am Orte ihrer Entstehung beobachtet werden können. Es empfiehlt sich, konzentrierte Salzsäure anzuwenden, um die Gasblasenentwicklung zu beschleunigen, denn wenn sehr verdünnte Salzsäure benutzt wird, so kann die Kohlensäureentwicklung event. so langsam erfolgen, daß es zu keiner Gasblasenentwicklung kommt. Essigsäure hingegen ist, wenn es sich um Kalkkarbonat handelt, in mäßig verdünnter Form zu verwenden, da dieses sich in konzentrierter Essigsäure langsamer löst als in verdünnter (ZIMMERMANN I, 59).

2. Fällung als Strontiumkarbonat.

Nach BEHRENS (I, 97) fällt Strontiumacetat aus Lösungen von Carbonaten Strontiumkarbonat in charakteristischen Sphäroiden. Diese Reaktion hat mir nur bei festem Kalkkarbonat in der Pflanze *Dienste* geleistet. Cystolithen von *Goldfussia isophylla* oder *Ficus elastica* liefern, mit einer ziemlich konzentrierten Lösung von Strontiumacetat behandelt, auf ihrer Oberfläche oder in der nächsten Nachbarschaft zahlreiche Sphärite von Strontiumkarbonat (Fig. 22). Die Schnitte werden nach Behandlung mit dem Reagens mit einem Deckglas bedeckt und in der feuchten Kammer mehrere Stunden sich selbst überlassen. Die Reaktion verläuft sehr langsam und erfordert längere Zeit.

Kohlenstoff.

Obwohl in der Pflanze niemals reiner Kohlenstoff in irgendeiner Form vorkommt, so kann der Mikrochemiker vielleicht doch in die Lage kommen, angeflogenen Kohlenstoff z. B. in Form von Ruß, der sich auf oder in Gewebeschnitten eingefunden hat, auf seine Natur zu prüfen. Auch zum Nachweis von Kohleteilchen in alten Papieren, Papyrus, Mumienbinden, zum Nachweis von Ruß im atmosphärischen Staub wäre ein Reagens auf Kohlenstoff erwünscht. WIESNER (I) hat



Fig. 22.

Cystolithen von *Goldfussia isophylla*.

Vergr. 180.

- a Normal, mit kohlensaurem Kalk inkrustiert.
- b Mit Strontiumacetat behandelt; der kohlensaure Kalk des Cystolithen wird als Strontiumkarbonat in Form von Sphäriten gefällt, die den Cystolithen bedecken. Rechts daneben die Sphärite in stärkerer Vergrößerung (350).
- c Mit 5proz. Oxalsäure behandelt. Es bilden sich an der Oberfläche blasenartige Protuberanzen.

sich mit diesem Gegenstande eingehend beschäftigt und empfiehlt die Chromsäure-Schwefelsäure (vgl. p. 17) zum Nachweis von Kohle.

In diesem Reagens werden alle festen organischen Substanzen, die an dem Aufbau pflanzlicher und tierischer Gewebe teilnehmen, nach längerer oder kürzerer Zeit schon bei gewöhnlicher Temperatur durch Oxydation zerstört. Kohle aber erweist sich auch diesem Reagens gegenüber außerordentlich resistent. Die im Ruß vorhandenen Kohleteilchen werden innerhalb mehrerer Tage, Wochen, ja unter Umständen innerhalb mehrerer Monate nicht merklich verändert, während die öligen und teerartigen Begleitstoffe in Lösung übergehen. WIESNER (I) konnte die Kohlenatur uralter Tinten mit seinem Reagens nachweisen: Ein Stück eines alten, mit schwarzen Schriftzügen beschriebenen Papiers wurde auf dem Platinblech mit Chromsäure-Schwefelsäure behandelt. Nach einiger Zeit löst sich die ganze Papier- oder Gewebemasse auf und nur die Schriftzüge bleiben übrig. Erhitzt man nach Entfernung der Flüssigkeit das Platinblech, so verbrennt die zurückgebliebene tintenartige Substanz unter Hinterlassung von etwas Asche. Aus diesem Verhalten der schwarzen Tinte schließt WIESNER auf Kohle. Auf analoge Weise konnte von dem genannten Forscher nachgewiesen werden, daß das schwarze Lungenpigment, welches sich im Laufe des Lebens in den menschlichen Lungen ansammelt, gleichfalls aus Rußkohle besteht.

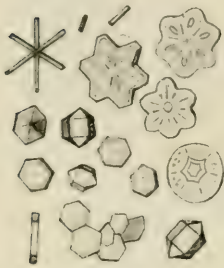


Fig. 23.

Kristalle von Natriumfluosilicat. Vergr. 285.

Anthrazit, Steinkohle, Holzkohle, Ruß und Graphit verhalten sich wie amorpher Kohlenstoff, d. h. diese Substanzen werden durch das Reagens außerordentlich langsam angegriffen, im Gegensatz zur Braunkohle, die zunächst einen Zellulose enthaltenden Detritus hinterläßt und schließlich, abgesehen von mineralischen Beimengungen, vollständig zerstört wird.

4. Kieselsäure.

Nachweis.

1. Der Nachweis des Siliciums stützt sich auf die Fällung als Natriumfluosilikat, Na_2SiF_6 . Bei leicht zersetzbaren Verbindungen erhält man nach HAUSHOFER (I) die charakteristischen Kristalle von Na_2SiF_6 , indem man die zu untersuchende Probe auf einen gefirniften Objektträger (vgl. p. 12) bringt, mit einem Tropfen mäßig starker Fluorwasserstoffsäure und etwas Chlornatrium versieht und dann stehen läßt. Je nach der Konzentration der Lösung bilden sich sofort oder nach einiger Zeit die hexagonalen Kristalle des Natriumfluosilikats: sechseckige Täfelchen, Sterne ($40-70 \mu$), sechsstrahlige Rosetten und sechsseitige Prismen in Kombination mit der Pyramide (Fig. 23). Alle diese Kristalle zeichnen sich durch eine blaßrötliche Färbung aus.

Schwerer zersetzbare Siliciumverbindungen werden durch Zusammenschmelzen mit Soda zunächst aufgeschlossen und das Schmelzprodukt wird dann wie oben behandelt. Isomorph sind Borfluonatrium und Titanfluonatrium, beide kommen aber für den Phytochemiker

nicht in Betracht. Die Kristalle des Kaliumfluosilikats erscheinen oft neben denen der entsprechenden Natriumverbindung, allein sie unterscheiden sich durch die Kristallform, denn sie sind sehr blasse farblose Würfel.

Die in einer Blei- oder Kautschukflasche aufbewahrte Flußsäure darf selbstverständlich nicht mit einem Glasstab auf den Objektträger gebracht werden, sondern man bedient sich hierzu einer Platinöse oder eines Kautschukstäbchens. Um die Objektträger vor Ätzung durch die Flußsäure zu schützen, empfiehlt es sich, sie mit Firnis oder Kanadabalsam vorher zu bestreichen. KÄRNER (I, 262) verwendet anstatt des Deckglases ein Stückchen Gelatinepapier, und um die Objektivlinse vor den Flußsäuredämpfen zu schützen, klebt er mittels Kanadabalsam ein Stückchen dieses Papieres auf das Objektiv.

Um gelöste Kieselsäure in den Zellsäften nachzuweisen, bringt man den ausgepreßten Tropfen oder dickere Schnitte auf den gefirnisten Objektträger und hängt das Objekt direkt über die Öffnung der Flußsäureflasche. Nach einiger Zeit entstehen bei Gegenwart von Kieselsäure und des Natriums die Kristalle von Natriumfluosilikat.

2. Kieselskelette durch Glühen. Die Kieselsäure ist oft in so großen Mengen in der Membran oder im Inhalt der Zelle vorhanden, daß man durch Glühen der betreffenden Objekte am Platinblech, oder wenn das Objekt zu zart ist, am Deckglas nach völliger Zerstörung der organischen Substanz sogenannte Kieselskelette erhält. Die Asche stark verkieselter Zellen zeigen genau den Umriß und die Form der ursprünglichen Zellen, oft mit allen Details ihrer feineren Struktur, wie dies ja bekanntlich bei den Kieselschalen der Diatomeen ganz besonders schön zu sehen ist. Man behandelt solche Skelette zunächst mit Salz- und Salpetersäure, wäscht mit Wasser und prüft schließlich auf Löslichkeit in Flußsäure und nach der Reaktion 1.

Es fällt sehr häufig, namentlich bei stark verkieselten Objekten, schwer, vollständig weiße Aschenpräparate zu erhalten, da die letzten Reste von Kohle nicht verbrennen und den Präparaten ein schwärzliches, kohliges Aussehen verleihen. Ein anderer Übelstand besteht darin, daß beim Glühen eines nicht sehr kieselsäurereichen Präparates die Kieselsäure mit den Alkalien bei stärkerem Glühen zusammensintert, viele Details der Gewebestruktur verloren gehen und man anstatt eines eleganten Kieselskelettes eine sandige und glasige Asche erhält. Um diesem Übelstande ganz oder wenigstens teilweise zu steuern, empfiehlt es sich nach SACHS, die Präparate vor dem Veraschen mit einem Tropfen konzentrierter Schwefelsäure zu behandeln und dann bis zum Weißwerden der Asche zu glühen. Ist in den Objekten zu wenig Kieselsäure vorhanden oder sind ihr gewisse andere Stoffe, z. B. Chloride oder Alkalien, beigemischt, so können die Kieselskelette auch bei dieser Methode mißlingen. Die besten Resultate erhält man, indem man die Objekte oder Schnitte mit Salz- oder Salpetersäure auslaugt oder in Schulzescher Mischung bis zur Entfärbung kocht, dann die verwendeten Substanzen mit Wasser und Alkohol auswäscht und schließlich glüht. Kieselskelette lösen sich, wenn sie vorher noch mit Salz- oder Salpetersäure behandelt wurden in Flußsäure fast ganz auf.

3. Kieselenskelette mit Chrom-Schwefelsäure. Nach MILIARAKIS (I) werden die Gewebeschnitte zunächst in konzentrierter Schwefelsäure im Becherglase verkohlt bis sie vollkommen geschwärzt sind und dann 20% Chromsäurelösung hinzugefügt. Nach längerer Zeit wird die organische Substanz vollends zerstört und von den anorganischen bleibt nur die Kieselsäure in Form meist schöner Kieselenskelette zurück, die dann in Flußsäure auf ihre Löslichkeit geprüft werden können. Von den organischen Substanzen halten sich die verkorkten Membranen und die Kutikula am längsten, schließlich werden aber auch sie zerstört.

Auch das auf p. 68 erwähnte und zum Nachweis der Kohle benutzte Chromsäure-Schwefelsäure-Gemisch leistet bei der Herstellung von Kieselenskeletten ausgezeichnete Dienste und wurde zu diesem Zwecke schon von CRÜGER (I, 284) verwendet. Die Kieselenskelette können dann in Wasser übertragen, hier ausgewaschen, durch Dekantieren gesammelt und dann weiter untersucht werden. Das Gelingen der Darstellung von Kieselenskeletten durch Glühen oder durch Chrom-Schwefelsäure setzt natürlich eine gewisse Menge von Kieselsäure in der Membran bzw. im Inhalt der Zelle voraus; wenn aber der Kieselsäuregehalt unter eine gewisse Grenze sinkt, kann natürlich nach der Zerstörung der organischen Substanz keine geschlossene Kieselhaut mehr erhalten werden, und man bleibt dann auf den Nachweis der Kieselsäure als Natriumfluosilikat angewiesen.

4. Mit Farbstoffen. Um amorphe gelatinöse Kieselsäure, die bei der Zersetzung vieler Silikate durch Säuren abgeschieden wird, nachzuweisen, bedient man sich bekanntlich auch einer Fuchsinlösung. Die zu behandelnden Splitter oder Ascheteilchen werden nach HAUSHOFER (I, 121) auf dem Objektträger mit einem Tropfen Salzsäure erwärmt, diese abgegossen, das Objekt im Wasser samt dem Objektträger ausgewaschen, dann mit Fuchsinlösung benetzt und schließlich wieder ausgewaschen. Die Kieselsäure hat die Eigenschaft, den Farbstoff mit großer Kraft festzuhalten. BEHRENS (I, 96) hat auf die Unzuverlässigkeit dieser Probe mit Recht hingewiesen und empfiehlt an Stelle des Fuchsin Malachitgrün. Der Botaniker wird nach meinen Erfahrungen nicht viel mit diesen Farbstoffen anfangen können, da sie häufig nur von den Begleitstoffen der verkieselten Membranen absorbiert und von der Kieselsäure gar nicht oder nur sehr wenig aufgenommen werden. Lebende Pinnularien nehmen in ihrer Membran bald viel, bald wenig Farbstoff auf, aber es ist die Frage, ob gerade die Kieselsäure den Farbstoff speichert oder ausschließlich speichert, weil Kieselgur, die wesentlich aus den Kieselshalen von fossilen Diatomeen besteht, von Malachitgrün nichts oder nur wenig absorbiert. Man kann also nicht in der Asche durch Malachitgrün Kieselkörper ausfindig machen, geschweige denn in einem Gewebe, da dieser Farbstoff hier die meisten Wände, gleichgültig ob verkieselt oder nicht, und auch Kern und Plasma färbt.

5. Die Aufhellungsmethode. KÜSTER (I) hat vorgeschlagen, die verkieselten Gewebe mit Phenol aufzuhellen und hierdurch die Verkieselung, sei es der Membran, sei es des Zellinhalts, zur Anschauung zu bringen. Während die unverkieselten Membranen fast bis zur Unkenntlichkeit aus dem mikroskopischen Bilde verschwinden,

bleiben die für Phenol undurchlässigen Kristalle, Drusen, die Kieselkörper und verkieselten Membranen sehr deutlich sichtbar, und namentlich die beiden letzteren fallen durch einen eigenartigen rötlichen oder bläulichen Glanz auf. KÜSTER verfährt so: „Etwa eine Messerspitze kristallisiertes Phenol wird über das Präparat geschüttet und über ihm geschmolzen. Die Flüssigkeit wird dann entfernt und durch Nelkenöl ersetzt, aus welchen dann das Präparat nötigenfalls unmittelbar in Kanadabalsam übergeführt werden kann.“ Um die Verteilung von Kieselkörpern innerhalb der Gewebe auf größeren Arealen mikroskopisch zu überschauen, wird man sich der Aufhellungsmethode nebenher mit Vorteil bedienen können. Sie leistet beim Suchen nach Verkieselungen im Gewebe vortreffliche Dienste, weil der eigenartige rötliche Glanz oft ganz lokale, auf winzige Pünktchen beschränkte Verkieselung andeutet und zur weiteren Prüfung ermuntert.

Vorkommen.

Die Kieselsäure ist, obwohl sie, abgesehen von den Diatomeen (RICHTER III) kein notwendiger Bestandteil der Pflanzennahrung ist, im Pflanzenreiche weit verbreitet. Spuren davon dürften wohl in den meisten Zellen vorhanden sein. Viele Pflanzen haben — ich verweise bezüglich des Vorkommens der Kieselsäure in der Pflanze auf die ausführliche Zusammenstellung bei KOHL (I) — in besonderem Grade das Vermögen, Kieselsäure zu speichern: Die Diatomeen, Equiseten, gewisse Farne, die Gramineen, Cyperaceen, Ericaceen, Podostemonaceen, viele Orchideen, Musaceen, Marantaceen, Aristolochiaceen, Chrysobalaneen, von Bäumen Alnus, Betula, Ulmus, Fraxinus, Quercus, viele Coniferen und Palmen. Die Kieselsäure wird abgeschieden 1. auf der Pflanze bzw. Pflanzenzelle, 2. in der Membran und 3. im Zellinnern.

1. Auf der Membran wird Kieselsäure in größerer Menge nur selten abgesondert und wenn, dann gewöhnlich vermischt mit anderen organischen und anorganischen Substanzen. Die bei manchen Palmenblättern (Chamaedorea-Arten) und bei Kerria-Arten vorkommenden Wachsauflagerungen enthalten nach KOHL (I, 229) Kieselsäure beigemischt, die meisten Schüppchen auf den Blättern von Saxifraga-Arten, Plumbagineen und gewissen Farnen (Polypodium-Arten) bestehen aus Mischungen von Kalk-, Magnesia- und Natronsalzen mit geringen Mengen von Kieselsäure. Auch die riesigen, milchweißen Kieselsäurekonkremente, die sich dann und wann im Stengel tropischer Bambusa-Arten auf den Diaphragmen vorfinden und unter dem Namen Tabaschir (COHN II) im Orient seit altersher als Heilmittel geschätzt werden, gehören hierher¹⁾.

¹⁾ Gelegentlich meines Aufenthaltes auf Java hatte ich mich auch dafür interessiert, zu eruieren, ob bei den tropischen Bambusa-Arten das Auftreten des Tabaschirs etwas Normales oder etwas Pathologisches sei. Ich habe viele Stämme in verschiedenem Alter untersucht, aber Tabaschir im allgemeinen selten gefunden. In den meisten Fällen waren gerade diejenigen Stämme, die Tabaschir führten, in den betreffenden Internodien, sei es durch eine Sprengung des Stammgewebes, sei es durch einen Larvengang eines Insektes verwundet. Da ich bei anderen Pflanzen (Acer, Ulmus usw., vgl. p. 49) im Wundholz oft eine hochgradige Verkalkung beobachtet

Ferner wären hier auch die interzellularen Kieselsäureanhäufungen anzuführen, die CRÜGER (I) in der Cauto-(Moquilea)-Rinde beobachtet hat.

2. In der Membran kommt Kieselsäure sehr häufig vor und nicht selten in so großer Menge, daß man mehr oder weniger gute Kieselskelette erhält. In erster Linie sind hier als klassische Beispiele zu nennen: die Diatomeen, Equiseteen, Gramineen und Cyperaceen. Ferner die Blätter vieler Gehölze: *Ulmus campestris*, *Celtis australis*, *Ficus Sycomorus*, *Deutzia scabra*, *Magnolia grandiflora*, *Combretum argenteum*, *Petraea*-Arten und viele andere. Von diesen Pflanzen erhält man oft ganze Epidermisstücke als Kieselskelette und diese zeigen, daß außer der Außenwand der Oberhautzellen auch deren Seitenwände mehr oder minder verkieselt sind. Bei glatten Epidermen ist eine mehr gleiche Verkieselung zu beobachten, wenn aber Knötchen oder vorspringende Leisten vorhanden sind, so erreicht die Verkieselung hier einen höheren Grad. Eigenartige verkieselte Membranverdickungen hat ZIMMERMANN (II, 306) im Blatte von *Cyperus alternifolius* entdeckt. Trichome erscheinen oft verkieselt. Entweder wird die Verkieselung auf die Haare beschränkt (*Urtica dioica*, *Campanula Cervicaria* usw.) oder die Haare bilden Zentren der Verkieselung, von denen die Verkieselung der Epidermis ausgeht, so bei *Deutzia scabra*, *Rubia tinctorum*, *Galium Aparine*, *Parietaria erecta*, *Elymus arenarius* usw. Oder jedes Haar ist von einer verkieselten, aus Oberhautzellen bestehenden Scheibe umgeben (viele Boragineen, Cucurbitaceen, Compositen und andere).

Die eigenartigen Brennhaare von *Urtica*, *Laportea* und *Loasa* verdanken ihre außerordentliche Sprödigkeit und Zerbrechlichkeit einer Mineralisierung der Membran durch Kieselsäure oder durch kohlen-sauren Kalk oder durch beide. Sie werden hierdurch ihrer Aufgabe, als Schutzwaffe zu dienen, gerecht. Sie gleichen feinen Glaskapillaren und erscheinen infolge ihrer Zerbrechlichkeit so recht geeignet, Verwundungen hervorzurufen. Bei *Urtica dioica* und *Urtica urens* sind die Wandungen des Haarköpfchens und der daran grenzenden Teile in ihrer ganzen Dicke verkieselt, die übrigen Teile sind bis zum Bulbus des Haares mit kohlen-saurem Kalk imprägniert (HABERLANDT I). Bei *Loasa papaverifolia* und anderen Loaseen erhalten die Brennhaare ihre Sprödigkeit nur zum sehr geringen Teile durch

habe, kam ich auf die Idee, daß die Abscheidung von Tabaschir möglicherweise auch etwas Pathologisches sein könnte und machte daher zahlreiche Versuche. $\frac{1}{2}$ —1 m hohe, wachsende *Bambus*-Schößlinge wurden derartig verletzt, daß in einzelnen Internodien je ein Stich mit der großen Klinge eines Federmessers (die Fläche desselben vertikal-radial gedacht) in das Internodium senkrecht zur Längsachse bis zur Markhöhle gemacht wurde. Nach etwa 5 Wochen zeigten die Stämme in der Regel nur in den verletzten Internodien auf den Diaphragmen oder in der Nähe der Wunde Tabaschir. *Bambusa* hat einen großen Blutungsdruck; wenn also eine Verwundung des Stammgewebes, sei es auf natürlichem oder künstlichem Wege, auftritt, so wird sich hier kiesel-säurereiches Blutungswasser in der Nachbarschaft der Wunde und auf dem Diaphragma ansammeln und beim Verdunsten Kieselsäure, d. h. Tabaschir, zurücklassen. Ich habe so die Überzeugung gewonnen, daß Tabaschir zwar auch normal, in der Regel aber als Folge einer Verwundung abgeschieden wird.

Kieselsäure, sondern hauptsächlich durch Verkalkung, und bei *Jatropha* durch Verholzung.

NETOLITZKY (I und II) hat in neuester Zeit die weite Verbreitung der Verkieselung in Blättern bei vielen Rubiaceen, insbesondere bei *Rubia*, *Galium*, *Sherardia*, *Crucianella* und *Asperula* und bei vielen anderen Dicotylen dargetan¹⁾.

Bei vielen Blättern erscheint die Verkieselung der Membran auf die Epidermis beschränkt, bei anderen auf die Epidermis und die Gefäßbündel und bei vielen erstreckt sie sich auf alle drei Gewebesysteme, also auch auf das Mesophyll.

Die Cystolithen, die der Hauptsache nach mit kohlen-saurem Kalk inkrustiert sind, lagern nicht selten besonders in ihren Stielen Kieselsäure ein. Die Verkieselung kann sich aber auch auf den Kopf der Cystolithen erstrecken, ja die von *Ficus Sycomorus* sollen nach KOHL (I, 237) ganz aus Kieselsäure bestehen.

HEINRICHER (I) beobachtete bei *Campanula persicifolia* und anderen Arten eigenartige Zellhautpfropfen, die etwa in der Mitte der Außenwände der Oberhautzellen auftreten. Sie springen entweder in das Lumen der Zellen vor oder sie erscheinen durch Differenzierung ihrer Substanz scharf gekennzeichnet und nehmen sich wie in die Zellwand eingesetzte Stöpsel aus. Nach außen entsprechen sie kleinen Höckern und sind stark verkieselt.

Hierher gehören auch die von K. LINSBAUER (I, 328) in der Epidermis der meisten Bromeliaceenblätter entdeckten kleinen runden Kieselkörper, die zum großen Teil in der Wand der Oberhautzellen eingesenkt sind.

Im Zellinnern des Rindenparenchyms der *Chrysobalanee* *Moquilea* (el Cauto-Rinde) fand CRÜGER (I) Ablagerungen amorpher Kieselsäure, die geschichtet, doppelbrechend und opalisierend sind und ähnlich wie der kohlen-saure Kalk im Kern- und Wundholz (MOLISCH VIII) die Zellumina bis in die Tüpfelkanäle hinein ausfüllt und so Abgüsse der Zellumina darstellen.

Auch v. MOHL (I, 230) fand Kieselsäure in Form von Körnern oder einer die ganze Zelle erfüllenden Masse in den Blättern verschiedener Pflanzen aus den Familien der *Chrysobalanee*n, *Dilleniacee*n und *Magnoliacee*n.

Stegmata oder Deckzellen. Ziemlich weite Verbreitung genießen die mit Kieselkörpern erfüllten, von METTENIUS als Deckzellen oder Stegmata beschriebenen Gewebeelemente. Sie kommen vor bei *Trichomanes*-Arten, vielen Palmen, Orchideen und Scitamineen exklusive *Zingiberacee*n und begleiten hier in großer Zahl die Baststränge. Es sind kleine parenchymatische Zellen, die bei den

¹⁾ Die eigenartigen blasenförmigen Haare an den Blättern von *Rochea falcata* sollen nach v. KERNER (I) — und derselben Ansicht ist auch KOHL (I, 235) — beim Veraschen ausgezeichnete Kieselskelette zurücklassen. v. KERNER vergleicht sie geradezu mit Glasgefäßen. Dies ist nach meinen Beobachtungen ein Irrtum. Daß man beim Glühen der *Rochea*-Epidermis ein schönes Aschenskelett von den blasenförmigen Zellen erhält, ist richtig, nur besteht es nicht aus Kieselsäure, sondern aus kohlen-saurem Kalk. Auf Zusatz von Salzsäure verschwindet es momentan unter Aufbrausen.

Palmen die Form einer Kugel oder bikonvexen Linse haben. Die Wand ist, soweit sie der Bastfaser zugekehrt ist, dick, im übrigen aber dünn. Die Stegmata der Palmen enthalten kegel-, hütchen- oder scheibenartige Kieselkörper, die meist eine warzige Oberfläche aufweisen. Eine sehr merkwürdige Form von Stegmata-Kieselkörpern fand MOLISCH (XIII) bei der Marantacee *Calathea Seemannii*. Die Deckzellen liegen auch hier den Bastzellen an und erscheinen bei bestimmter Lage auf Längsschnitten in Form eines niedrigen Trapezes, das in der Mitte seiner Basis einen halbkreisförmigen Ausschnitt besitzt. Dieser entspricht räumlich genommen einer halbkugelförmigen

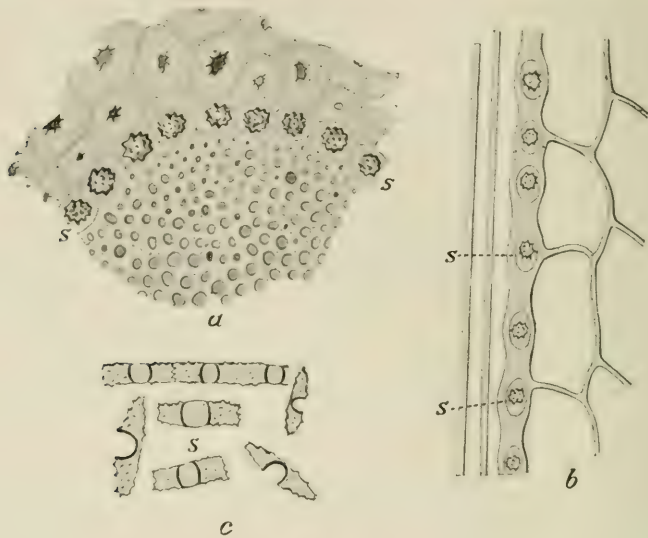


Fig. 24.

Stegmata oder Deckzellen s.

- a* Stück eines Querschliffs vom Endokarp der *Cocos nucifera*. *s* Stegmata mit Kieselkörpern, im Bogen die Bastzellen einhüllend. Vergr. 300.
b Stück eines Längsschnittes durch den Blattstiel von *Phoenix* sp. *s* Stegmata mit runden Kieselkörpern. Vergr. 400.
c Isolierte Kieselkörper aus den Stegmata von *Calathea Seemannii*. Vergr. 300.

Aushöhlung. Die Deckzellen sind mit Kieselsäure vollständig ausgefüllt (Fig. 24). Bei den Pandaneen führen die Deckzellen anstatt der Kieselsäure oxalsauren Kalk.

Podostemonaceae. Bei dieser merkwürdigen, dem raschfließenden Wasser angepaßten Phanerogamenfamilie hat CARIO (I) im Gewebe von *Tristicha hypnoides* Spreng. Kieselkörper nachgewiesen. Sie finden sich sowohl in den Epidermiszellen der Oberseite als auch in den subepidermalen Zellen des „Thallus“ vor. Auf Längsschnitten schließen sie in Längsreihen aneinander und bilden bolzenförmige kompakte Massen, die häufig genaue Abgüsse des Zellumens darstellen. Die Kieselkörper der Blätter unterscheiden sich nur in der Form von denen des „Thallus“ und bilden vielzackige Sterne, halbmondförmige, dreieckige oder langgestreckte Massen. WARMING (I) erblickt in den Kieselkörpern eine Einrichtung, die es den Pflanzen ermög-

licht, der reißenden und korrodierenden Wirkung des Wassers zu widerstehen.

KOHL (I, 257) hat eine Reihe anderer Podostemonaceen untersucht und die Kieselkörper innerhalb dieser Familie weit verbreitet vorgefunden: bei Podostemon-Arten, Terniola longipes, Mniopsis-Arten und Mourera aspera.

Phytelephas. Ein höchst auffallendes Vorkommen von Kieselsäure im Zelllumen hat MOLISCH (XII) im Endokarp von Phytelephas microcarpa und Ph. macrocarpa beobachtet. Die kaum 1 mm dicke Steinschale ist außerordentlich hart und spröde. Sie läßt sich schwer schneiden, aber leicht brechen. Auf der Bruchfläche fällt eine schwarze, im auffallenden Lichte spiegelnde und zur Oberfläche der Schale senkrecht gestreifte Schichte auf, die die Hauptmasse des Endokarps ausmacht. Sie besteht ganz aus palisadenartigen, schwarzbraunen Zellen von etwa $\frac{1}{2}$ mm Länge, deren Lumen mit Kieselsäure gewöhnlich total erfüllt ist (Fig. 25). Das Lumen öffnet sich nach oben breit trichterförmig, nach unten wird es schmal, ganz unten zumeist wieder etwas breiter.

Vom Lumen strahlen nach allen Richtungen gegen die Oberfläche der Zellwand zu zahlreiche feine Porenkanäle aus, so daß diese ganz porös erscheint. Das ganze Lumen der Palisadenzellen ist ausgefüllt mit einer farblosen Masse von den Eigenschaften der Kieselsäure. Die Asche der Schale knirscht beim Zerreiben wie Sand und besteht der Hauptmasse nach aus den zurückbleibenden Kieselkörpern, die den Hohlraum der Prismenzellen auf das genaueste wiedergeben, ja sogar durch zahlreiche, zapfenartige Fortsätze die Porenkanäle andeuten.

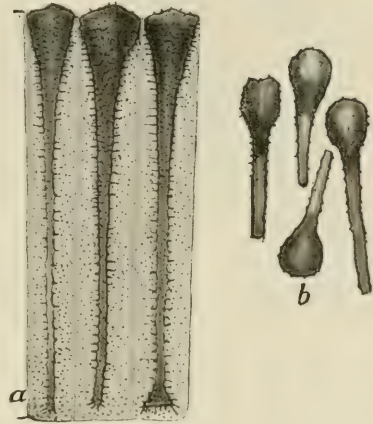


Fig. 25.

Kieselzellen aus dem Endokarp der Steinnuß (Phytelephas). Vergr. 105. a 3 palisadenförmige Kieselzellen; ihr trichterförmiges Lumen samt den Porenkanälen mit Kieselsäure ausgefüllt. Nach einem Präparat in Kanadabalsam. b 4 solche Zellen verascht, die Kieselmassen bleiben, etwas zusammengesintert, zurück.

Angiopteris. Außerdem möchte ich auf ein bisher übersehenes Auftreten von Kieselkörpern bei den Blättern von Angiopteris evecta Hoffm. aufmerksam machen. In der unteren Epidermis der Blattfiedern dieses Farnkrautes finden sich zahlreiche Zellen, die fast vollständig mit je einer runden Kieselmasse erfüllt sind (Fig. 26). Sie haben eine raue Oberfläche, erscheinen bei scharfer Einstellung außerordentlich fein porös und enthalten häufig einen kugelrunden, scharf umgrenzten Kieselkern, der sich wie ein Zellkern im Plasma ausnimmt.

Callisia, Loranthus usw. Schließlich sei noch auf die von MÖBIUS (I) beobachteten Kieselkörper hingewiesen, die in den Laubblättern von Callisia repens auftreten, ferner auf die Kieselzellen, die kugelige Körper in der Nähe des Blattrandes und der Blattspitze

von *Loranthus europaeus* bilden (KOLPIN RAVE I), auf die Zellgruppen mit verkieselten Membranen bei *Aristolochia*-Arten und die Zellausfüllungen mit Kieselsäure bei den verwandten Gattungen *Thottea* und *Apama* (SOLEREDER I, 771).

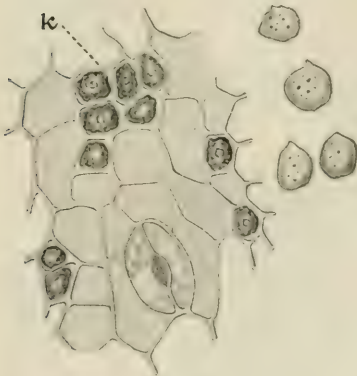


Fig. 26.

Epidermis der Blattunterseite von *Angiopteris evecta* mit Kieselkörpern *k*. Vergr. 300. Rechts 4 isolierte Kieselkörper. Vergr. 400.

daß gewisse Diatomeen sowohl Silicium als auch Natrium zu ihrer vollständigen Entwicklung benötigen, und er neigt zur Ansicht, daß beide Elemente an dem Aufbau der Kieselschale der Meeresdiatomeen beteiligt sind. Ein direkter Beweis für diese Annahme fehlt gegenwärtig noch, wie denn überhaupt die ganze Frage nach der Natur der Siliciumverbindungen in der Pflanze einer erneuten Untersuchung bedarf.

In welcher Form das Silicium in der Pflanze auftritt, ob in organischer oder in anorganischer Bindung, ist derzeit mit Sicherheit nicht bekannt. LADENBURG (I) und LANGE (I) haben sich mit dieser Frage beschäftigt. Jener meint, daß das Silicium in Form organischer Verbindungen in der Pflanze vorkommt, ohne aber experimentelle Beweise für diese Ansicht zu bringen. Dieser legte sich unter anderem die Frage vor, welche bestimmte Siliciumverbindung sich im Saft vorfindet und kommt auf Grund von Versuchen mit dem Saft von *Equisetum hiemale* zu dem Ergebnis, daß das Silicium in keiner anderen Form als der einer sehr verdünnten Kieselsäurehydratlösung vorhanden sein könne, als welche es auch in die Pflanze, nach LANGE, eintritt.

Jüngst wurde von O. RICHTER (II, 1337) in einwandfreier Weise der Beweis geliefert,

5. Chlor.

Nachweis.



Fig. 27.

Kristalle von Thallochlochlorid. Vergr. 400.

1. Mit Thallosulfat. Dieses Salz bewirkt mit Chloriden sofort oder beim Verdunsten einen kristallinischen Niederschlag von löslichem Thallochlochlorid $TiCl$. Die tesseralen Kristalle erscheinen in Würfeln, Oktaedern, auch kombiniert mit den Flächen des Rhombendodekaeders und in kreuzförmigen Rosetten (Fig. 27). Sie sind im auffallenden Lichte weiß, im durchfallenden fast ganz schwarz. Ist man im Zweifel, ob man wirklich Thallium-Kristalle vor sich hat, prüfe man nach BORODINS Verfahren in einer gesättigten Lösung von Thalliumchlorid, worin sich natürlich Kristalle dieser Verbindung nicht auflösen. Bei der

Ausführung der Reaktion bedecke man den Tropfen nicht mit einem Deckglas. Schnitte, die relativ reich an Chloriden sind, wie die von Strandpflanzen oder Blattstiele von *Primula obconica* gaben die Kristalle sofort, chloridarme Schnitte erst beim Verdunsten des Reagens.

2. Mit salpetersaurem Silber erhält man bei Gegenwart von Chlorionen einen weißen, amorphen Niederschlag, mit dem mikrochemisch nicht viel anzufangen ist. Er kann aber leicht kristallisiert erhalten werden, wenn man nicht zu viel Ammoniak zusetzt und dann verdunsten läßt (HAUSHOFER I, 117). Dabei entstehen kleine tesserale, stark lichtbrechende Kristalle von AgCl in Form des Hexaeders, Oktaeders oder Kombinationen beider, seltener mit den Flächen des Rhombendodekaeders (siehe Fig. 28).

Schnitte vieler Pflanzen, namentlich der halophilen Strandpflanzen und verwandter dieser geben meist schon einen makroskopisch sichtbaren amorphen Niederschlag. Nach Zusatz von Ammoniak erscheinen im unbedeckten Tropfen alsbald die Kristalle von Chlorsilber. Sie färben sich unter dem Einfluß des Lichtes allmählich, unter dem der Pflanzensäfte oft sehr rasch violett. Sie lösen sich leicht in Ammoniak, Cyankalium, unterschwefligsaurem Natrium und einer konzentrierten Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd.

3. Mit salpetersaurem Silber in Gegenwart von Salpetersäure und nachträglicher Exposition im Lichte. Das Silbernitrat wurde in der tierischen Histologie seit langem als morphologisches Reagens verwendet, weil nach Imprägnierung der Gewebe mit diesem Salze und nach der Einwirkung des Lichtes häufig eine Reduktion des Silbersalzes eintrat und durch das auftretende metallische Silber die Zellgrenzen und andere histologische Details sehr deutlich werden. Als chemisches Reagens wird das Silbernitrat in Verbindung mit Salpetersäure und Licht zum Nachweis von Chloriden erst seit kurzem gebraucht.

MACALLUM (V, I, 620) bezeichnet das Silbernitrat in Gegenwart von Salpetersäure als ein außerordentlich zuverlässiges Reagens für Chloride, indem es Silberchlorid bildet, das unter der Einwirkung von Licht zu Subchlorid, Ag_2Cl , wird. Mit Hilfe dieses Reagens, das aus $\frac{1}{10}$ normaler Silbernitratlösung und 1,5% Salpetersäure bestand, konnte der genannte Forscher zeigen, daß die Kerne der tierischen und pflanzlichen Zellen in ihrem normalen Zustand frei von Chloriden sind, während das Cytoplasma gewöhnlich Chloride enthält. Die Chromatophoren von *Tulipa*, *Spirogyra* und *Zygnema* gaben keine Chloridreaktion.

4. Direkter Nachweis des Chlorkalium und Chlornatrium. SCHIMPER (I, 213) meint ClK und ClNa in der Pflanzenasche auch direkt nachweisen zu können. Gibt man auf Pflanzenasche ein Tröpfchen Wasser und läßt eintrocknen, so entstehen beim Verdunsten häufig farblose Würfel, deren Natur durch Platinchlorid, Thalliumsulfat und Uranylacetat nach SCHIMPER aufgedeckt werden kann. In Wirklichkeit ist die Sache aber nicht so einfach, wie sie auf den ersten Blick erscheint, da die Erkennungsform des Natriums, Kaliums und des Chlors nicht an Ort und Stelle des zu prüfenden Kristalls, sondern oft recht weit davon entfernt entsteht.

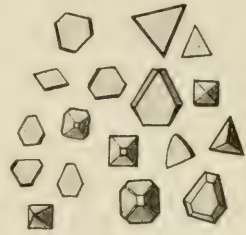


Fig. 28.
Kristalle von Silberchlorid.
Vergr. 400.

Vorkommen.

Das Chlor ist im Pflanzenreiche weit, vielleicht in Spuren allgemein verbreitet. Die am Meeresstrande wachsenden Phanerogamen speichern es in großen Mengen und auch die damit verwandten Landpflanzen zeigen eine große Vorliebe für Chlor. Eine systematische mikrochemische Untersuchung über das Vorkommen des Chlors und seine Verteilung innerhalb der Gewebe steht noch aus, denn vorläufig liegen nur ganz vereinzelte Beobachtungen vor. SCHIMPER (I, 225) beobachtete, daß Holzgewächse, die gewöhnlich am Strande leben und hier Chloride speichern, auch auf gewöhnlichem Boden sehr chlorbegierig bleiben. Dieselbe Eigenschaft fand er auch häufig bei Holzgewächsen, die unter natürlichen Bedingungen nicht als Halophyten wachsen, aber mit diesen verwandt sind. So bei *Hibiscus Lampas*, *Abutilon atropurpureum*, *Clematis tubulata*, *Terminalia bicolor*, *Sapium*-Arten und vielen anderen Euphorbiaceen. Das Chlor ist nach SCHIMPER bei den Strandpflanzen meist in Form von Chlornatrium, an weniger chlorreichen Orten in Form von Chlorkalium und zwar vorwiegend in den Blättern vorhanden.

Der Gehalt des Milchsaftes an Chloriden wurde von MOLISCH (VI, 51) geprüft und stellte sich als recht verschieden heraus. Viel Chloride enthielt der Milchsaft von *Brosimum microcarpum* Schott, *Centropogon Lucianii*, *Euphorbia*-Arten, *Homalanthus populneus* Pax, *Hoja rotundifolia*, *Jatropha podagrica* Hook., *Nerium Oleander* L., *Pedilanthus tithymaloides* Poit., wenig enthielt er bei *Alocasia violacea* hort., *Campanula medium* L., *Ipomoea purpurea*, *Papaver orientale*, *Sonchus* sp. und keine nachweisbaren Mengen bei *Chelidonium majus*, *Ficus elastica* hort. und *Morus* sp.

Manche Halophyten, z. B. Arten von *Statice*, *Tamarix* und *Frankenia* scheiden an der Oberfläche ihrer Blätter Salzkrusten aus, die nach SCHTSCHERBACK (I) hauptsächlich aus Chloriden und Sulfaten von K, Na und Mg bestehen.

Die bisher vorliegenden Versuche über die Ernährung höherer und niederer Pflanzen haben im allgemeinen gelehrt, daß Chlor kein wesentliches Nährelement darstellt, daß es aber den Stoffwechsel mitunter günstig beeinflusst. In den Meerespflanzen spielt das Kochsalz zumeist (vgl. die Ausnahmen auf p. 60) die Rolle eines osmotischen Faktors und wahrscheinlich, wenigstens bei den Bakterien, nicht die einer Nährsubstanz, denn bei Ernährungsversuchen mit Leuchtbakterien konnte das ClNa auch durch Nichtchloride, so durch Kaliumnitrat, Jodkalium und Kaliumsulfat ersetzt werden (MOLISCH XV, 89—90).

6. Jod.

Nachweis.

1. Mit Stärkekleister. Bekanntlich färben sich Stärkekörner oder Stärkekleister mit Jod blau oder blauviolett. Sowie Spuren von Stärke sich mit Jod auffinden lassen, so auch umgekehrt Spuren von Jod durch Stärke. Das in vielen Meeresalgen vorkommende Jod kann in folgender Weise leicht nachgewiesen werden. Die sogenannten Quellstifte, die in der Apotheke erhältlich sind und die die getrockneten „Stengel“ der Braunalge *Laminaria* darstellen, geben ein ausgezeichnetes Material für den Nachweis des Jods ab.

a) Versuch. Einige Schnitte durch den Stengel von *Laminaria* werden in einer Eprovette mit etwa 2 ccm wässrigem 1% Kartoffelstärkekleister, mit 1—3 Tropfen einer 20proz. Kaliumnitritlösung und ebensoviel Tropfen einer verdünnten (5%) Salzsäure versetzt. Der Kleister färbt sich durch das in Freiheit gesetzte Jod sofort blau. Derselbe Versuch gelingt auch mit einem Schnitt unterm Mikroskop.

β) Versuch. TUNMANN (I) hat zuerst Jod mikrochemisch in folgender Weise nachgewiesen: Man bringt einen Laminariaschnitt auf den Objektträger in einen Tropfen Wasser, in den man etwas Weizenstärkekörner eingetragen hat, bedeckt mit dem Deckglas und läßt vom Rande 1—2 Tropfen konzentrierte Salpetersäure einwirken. Statt Salpetersäure kann auch Eisenchlorid verwendet werden, mit dem man das Präparat betupft. Durch beide Reagentien wird Jod freigemacht und die Stärke blau gefärbt. Nach dieser Methode konnte TUNMANN Jod in 1—2 mg der Laminaria (Droge) nachweisen. Das meiste Jod findet sich bei Laminaria im Mark und in der Rindenschicht, während die sogenannte „Mittelschicht“ jodärmer zu sein pflegt.

γ) Versuch. Ausgezeichnete Dienste leistet, wie ich gefunden habe, auch folgendes Verfahren. In die Glaskammer (p. 60) werden ein bis mehrere Schnitte von Laminaria gegeben und mit 1—3 Tropfen konzentrierter Salzsäure versehen. Dann wird die Glaskammer sofort mit einem Deckgläschen bedeckt, an dessen Unterseite in der Mitte ein kleines Tröpfchen Stärkekleister oder ein Wassertröpfchen mit Kartoffelstärkekörnern hängt. Nach einigen Minuten färbt sich der Kleister blau und nach längerer Zeit tiefblau. Schon mit einem nur wenige mg wiegenden Schnitt läßt sich das Jod nachweisen; auch mit konzentrierter Schwefelsäure gelingt das Experiment, allein die Blaufärbung hält bei Verwendung der Schwefelsäure nicht lange an.

Alle diese Versuche gelingen auch mit frischen Laminariastengeln.

2. Nachweis als Silberjodid AgJ bzw. als Quecksilberjodid HgJ_2 . Wenn man Jod als Jodamylum nachweisen will, muß das Jod als Ion vorhanden sein. Das Jod kommt aber auch in Form komplexer, organischer Verbindungen vor, in der Jod nicht direkt nachgewiesen werden kann. Soll dies möglich werden, so muß das Jod aus dem Atomkomplex in das Ion übergeführt werden. Dies glaubt JURUS (I) durch Chlor in folgender Weise ausführen zu können: „Den Schnitten des in Alkohol fixierten und Celloidin eingebetteten Organes wird in einer Schale Wassers ihr Alkohol vollständig entzogen. Hierauf überführe man selbe in ein kleines, mit gut passendem Glasstöpsel versehenes, weithalsiges Gefäß, in welches man etwa zwei Finger hoch destilliertes Wasser gibt. Sind die Schnitte übertragen, so gieße man das Wasser von demselben ab und gebe statt dessen etwa ebensoviel frisch bereitetes, grün gefärbtes Chlorwasser in das Gefäß. Die Schnitte bleiben 1—2 Minuten, doch allenfalls bis zu ihrer vollständigen Entfärbung der Einwirkung des Chlorwassers in fest verschlossenem Glase ausgesetzt. Hernach werden sie mittels Glas- oder Platinnadel in eine diluierte Lösung von AgNO_3 überführt. Hier werden die vom Chlor gebleichten Schnitte in kurzer Zeit blaßgelb, alsbald gelbgrün. Im Verlaufe von 2—3 Stunden erreicht die Farbe (vor Lichteinwirkung muß geschützt werden) ihre volle Intensität. In der Silberlösung selbst entsteht natürlich auch ein wolkiger, weißer Niederschlag von AgCl .

Nach 2—3 Stunden werden die Schnitte in eine gesättigte, warme Lösung von Kochsalz gegeben. Da in derselben das AgCl löslich ist,

hellen sie sich alsbald auf und zeigen eine reine, schwach- bis kanariengelbe Farbe. Dies ist die Farbe des AgJ in sehr dünner Schicht. Werden die Schnitte aus der Kochsalzlösung nach vorgängigem Auswaschen mit destilliertem Wasser in konzentrierte (4—5%) HgCl_2 -Lösung gebracht, so wandelt sich die Farbe in einigen Augenblicken ins Bläßgelbrote, Rosa und endlich in Zinnober, da das in ihnen enthaltene AgJ in gelbes, alsbald rot werdendes HgJ_2 übergeht.“ Vorher hat man sich zu überzeugen, daß alle verwendeten Reagentien jodfrei sind. JUSTUS untersuchte Schnitte von fast sämtlichen Organen des Menschen und des Rindes, ferner zahlreiche niedere Organismen und Pflanzen und konnte überall in den Kernen Jod als einen normalen Bestandteil erkennen. Nach JUSTUS ist jeder Zellkern jodhaltig.

TUNMANN hat das Verfahren von JUSTUS auf *Laminaria* angewendet und glaubt mit großer Wahrscheinlichkeit festgestellt zu haben, daß das Jod hier im Zellinhalt vorkommt.

Bei der Lektüre der Arbeit von JUSTUS stiegen mir sofort Bedenken gegen die Resultate auf, denn sie erschienen mir nicht gut vereinbar mit der Tatsache, daß Pflanzen, Algen, Pilze, Phanerogamen, die in außerordentlich sorgfältig bereiteten jodfreien Nährlösungen gezogen wurden, üppig gediehen. Woher hätten sie das Jod nehmen sollen, wenn das Jod ein normaler Bestandteil des Zellkerns sein soll? Wie berechtigt diese Bedenken waren, lehrt die Arbeit BABIYS (I), die auf meine Veranlassung die Nachprüfung der JUSTUSSCHEN Abhandlung mit Rücksicht auf die Pflanze übernahm und zu vollständig negativen Ergebnissen gelangte. In keinem einzigen Falle konnte Jod im Zellkern der Pflanzen nachgewiesen werden.

Andere Reaktionen, wie die von BEHRENS (I) angegebene Fällung des Jod als Thallojodid, Palladojodid oder Kaliumjodoplatinat können sich nicht im entferntesten mit der Jodamylumprobe messen und sind daher für den Phytochemiker nicht zu empfehlen.

Vorkommen.

Nach BOURCET (I) und GAUTIER (I) gehört Jod zu den verbreitetsten Grundstoffen in der Natur. Es findet sich im Staub, im Regen, Schnee, dem Meer- und Süßwasser, in Pflanzen und Tieren. Spuren von Jod konnten auch in Süßwasser- algen und in Flechten, von BOURCET auch in manchen höheren Landpflanzen aufgefunden werden. Hauptsächlich kommt aber Jod neben Brom in Meeresalgen vor, und aus diesen wird es ja auch im großen gewonnen. Insbesondere aus den Braunalgen: *Laminaria*, *Fucus*, *Ecklonia*, *Sargassum* und *Arthrothamnus* und anderen. GAUTIER (I) fand in *Fucus* und *Laminaria* 12 mg Jod auf 100 g frische Pflanzen und 60 mg auf 100 g trockene Pflanzen. Er fand auch in manchen Süßwasser- algen Jod vor, aber nur in sehr geringen Mengen (0,25 mg auf 100 g Trockensubstanz).

Ich habe gelegentlich eines 4wöchentlichen Aufenthaltes in der biologischen Anstalt auf Helgoland eine große Reihe von Meeresalgen mikrochemisch auf Jod nach der Reaktion I untersucht und gebe hier die Resultate in einer Tabelle.

Phaeophyceen.

Name der Alge	Ausfall der Reaktion	Reaktion trat ein
<i>Fucus serratus</i>	+	im Stamm deutlich, aber nicht im Laub
„ <i>vesiculosus</i>	—	
<i>Ascophyllum nodosum</i>	+!	„ „ „ „ „ „
<i>Cladostephus verticillatus</i>	+!	
„ <i>spongiosus</i>	+	
<i>Desmarestia aculeata</i>	+!	„ „ „ und im Laub
<i>Chordaria flagelliformis</i>	+	
<i>Laminaria digitata</i>	+!	sehr deutlich in den Rhizoiden, Stamm und Laub
„ <i>saccharina</i>	+!	sehr deutlich in den Rhizoiden, Stamm und Laub
<i>Elachista fucicola</i>	0	
<i>Sphacelaria radicans</i>	0	
<i>Dictyota dichotoma</i>	0	
<i>Halydris siliquosa</i>	+	im Stamme
Rhodophyceen.		
<i>Furcellaria</i> sp.	0	
<i>Delesseria alata</i>	0	
<i>Phyllophora rubens</i> (?)	0	
<i>Rhodomela subfusca</i>	0	
<i>Plocamium</i> sp.	0	
<i>Polyides rotundus</i>	0	
<i>Corallina rubens</i>	0	
„ <i>officinalis</i>	0	
<i>Spermothamnion Tourneri</i>	0	
<i>Porphyra laciniata</i>	0	
<i>Plumaria elegans</i>	+!	
<i>Ceramium rubrum</i>	0	
<i>Callithamnion corymbosum</i>	0	
<i>Chondrus crispus</i>	0	
<i>Hildenbrandtia rosea</i>	0	
<i>Bangia fuscopurpurea</i>	0	
<i>Chondria dasyphylla</i>	0	
<i>Gymnogongrus plicatus</i>	0	

! bedeutet intensive Reaktion.

Wie aus der Tabelle hervorgeht, kann man bei Braunalgen sehr häufig Jod nachweisen, hingegen selten bei Rotalgen. Unter 13 Phaeophyceen war es bei 8 nachweisbar; am intensivsten fiel die Reaktion bei *Laminaria* und *Cladostephus* aus. Unter den geprüften Rhodophyceen gab nur *Plumaria elegans* die Reaktion und zwar eine sehr intensive. Interessant ist, daß nur bestimmte Arten Jod speichern. Wenn auf demselben Stein *Cladostephus* neben *Polysiphonia atrorubens* und *Corallina officinalis* wachsen, so gibt nur die erste die Jodprobe¹⁾.

¹⁾ KOLKWITZ (I), der sich bemüht hat, Stärke bei Rotalgen mit Jodchloralhydrat nachzuweisen, erwähnt die Beobachtung, daß bei manchen Rotalgen schon der bloße Chloralhydratzusatz ohne Jod genüge, um eine Färbung der Stärke hervorzurufen, und er glaubt, daß in diesem Falle das Jod von der Pflanze selbst geliefert wird. Wird die Alge *Spermothamnion Tourneri* in Wasser erhitzt, so „verschwindet“ das Phycoerythrin aus den Zellen. „Setzt man jetzt Chloralhydratlösung ohne Jod hinzu, so färbt sich das Objekt schön purpurrot. Wahrscheinlich macht das Chloralhydrat aus irgendeiner Verbindung Jod frei und dieses veranlaßt dann die Färbung“ (p. 36). Diese Erklärung beruht meiner Meinung nach auf einem Irrtum. Beim Eintauchen in heißes Wasser verschwindet das Phycoerythrin nicht aus den Zellen, sondern es wird nur verfärbt und wird durch das sauer reagierende Chloralhydrat in seiner Färbung wieder restituiert. Das, was KOLKWITZ bei seinen oben angeführten Ex-

Ein höchst auffallendes Vorkommen von Jod beschreibt GOLENKIN (I) bei der im Golf von Neapel auftretenden Floridee *Bonnemaisonia asparagoides*. Wird die Alge auf ein mit Stärkekleister geleimtes Papier gelegt, so färbt es sich blauviolett. Diese Beobachtung wurde auch von ROBERTSON (I) gemacht. Unterm Mikroskop konnte man sehen, daß die Färbung nicht vom gesamten Thallus, sondern nur von gewissen Punkten ausging und zwar von besonderen Zellen, die vorzugsweise die jüngeren Teile und die Cystokarprien bedecken. Diese Zellen führen je eine Vakuole mit sehr stark lichtbrechendem Inhalt, und gerade diese Vakuolen enthalten nach GOLENKIN das Jod oder eine stärkefärbende Jodverbindung. Beim Übertragen der Alge in dest. Wasser platzen die Zellen, die Vakuolen werden frei und nur in ihrer Umgebung färbt sich die Stärke blau. Die chemische Natur des Vakuoleninhaltes konnte nicht aufgedeckt werden, und auch aus der Tatsache, daß Cyanin den Vakuoleninhalt braun färbt, läßt sich kein bestimmter Schluß ziehen. So interessant GOLENKINS Beobachtungen an und für sich sind, so fordern sie doch zu neuen Untersuchungen der Alge heraus, denn von vornherein ist es doch höchst unwahrscheinlich, daß freies Jod¹⁾, welches ein heftiges Zellgift ist, in der lebenden Zelle vorkommen sollte. Wenn wirklich Jod die Ursache der Kleisterfärbung sein sollte, dürfte es sich höchstwahrscheinlich um eine labile, leicht Jod abspaltende Verbindung handeln. — In welcher Form das Jod in den Meeresalgen vorkommt, ob in Form von Jodiden oder in Form organischer Verbindungen, ist nicht mit Sicherheit bekannt, doch ist es sehr wahrscheinlich, daß beides der Fall ist.

7. Salpetersäure und salpetrige Säure.

Nachweis.

1. Mit Diphenylamin. MOLISCH (XVI, XVII) hat dieses Reagens zum Nachweis von Nitraten und Nitriten zuerst in die botanische Mikrochemie eingeführt. Es hat sich sehr bewährt, denn das meiste, was über die Beziehungen der anorganischen Stickstoffsalze zur Pflanze in den letzten 30 Jahren aufgefunden wurde, ist auf die mikrochemische Anwendung dieses Reagens zurückzuführen. Die besten Dienste leisten Lösungen von $\frac{1}{100}$ bis $\frac{1}{10}$ g Diphenylamin in 10 ccm reiner Schwefelsäure. Bringt man einen Tropfen dieses Reagens auf einen ein salpetersaures oder salpetrigsaures Salz enthaltenden Schnitt, so tritt eine tiefblaue Färbung auf, die je nach dem Nitrat- oder Nitritgehalt längere oder kürzere Zeit andauert, schließlich verschwindet oder ins Braungelbe übergeht. — Bei der Prüfung frischer Schnitte ist es nicht empfehlenswert, mit konzentrierte als Jodstärke angesehen hat, war in seiner Färbung wieder restituiertes Phycoerythrin. KOLKWITZ sagt: „Während der Rotfärbung geht von dem vermuteten freien Jod nichts ins Chloralhydrat über, denn gleichzeitig beigelegte Kartoffelstärke blieb farblos.“ Würde Jod durch Chloralhydrat freigemacht werden, so wäre es doch ganz unverständlich, daß das Jod nicht aus den Zellen austreten und die Kartoffelstärke nicht blau färben sollte. Die Erklärung von KOLKWITZ kann auch deshalb nicht richtig sein, weil ich bei Spermothamnion weder im Gewebe noch in der Asche Jod nachweisen konnte. Außerdem gelingt das KOLKWITZsche Experiment auch mit Florideen, die gar keine Stärke besitzen; die erwähnte Rotfärbung rührt also in diesem Falle nicht von freigemachtem, aus der Pflanze stammendem Jod, sondern vom Phycoerythrin her, das durch das saure Chloralhydrat in seiner Färbung wieder hergestellt wird. Die Restituierung des Farbstoffes gelingt nicht bloß mit Chloralhydrat, sondern auch mit vielen anderen sauer reagierenden Substanzen und Säuren: Salzsäure, Schwefelsäure, Essigsäure und anderen.

¹⁾ Freies Jod soll auch bei einem Insekten auftreten. LOMAN (I) fand, daß der javanische Käfer *Cerapterus quatuor-maculatus* Westw. aus der Familie der Pausiden Flüssigkeit ausspritzt, die angeblich freies Jod enthalten soll.

trierten Lösungen zu arbeiten, da in diesem Falle das Diphenylamin beim Zusammentreffen mit Wasser (Zellsaft) herausfällt, wodurch die Reaktion unterbleibt oder nur sehr undeutlich hervortritt. Bei eingetrockneten Schnitten hingegen, wo die Nitrate in fester Form vorliegen, empfiehlt es sich, konzentrierte Lösungen anzuwenden. Sind nur Spuren von Stickstoffsalzen da, so erhält man mitunter keine Reaktion, wohl aber dann, wenn man den Schnitt am Objektträger austrocknen läßt und hierauf einen Tropfen recht konzentrierter Diphenylaminlösung hinzugibt: es tritt alsbald deutliche Blaufärbung ein, die sowohl makro- als auch mikroskopisch sichtbar wird. Bei der Untersuchung von Schnitten ist es vorteilhaft, soviel von dem Reagens auf dieselben zu bringen, daß sie vollständig untergetaucht sind. Dringt das Diphenylamin recht gleichmäßig von allen Seiten in das Gewebe eines Stengelquerschnittes ein, so läßt sich beobachten, daß die Blaufärbung hauptsächlich im Marke und im Rindenparenchym auftritt, weil hier die Nitrate in großer Menge vorhanden sind.

Das Eintreten einer Blaufärbung in Pflanzenschnitten mit Diphenylamin kann entweder von Nitraten oder von Nitriten oder von beiden zugleich herrühren. Ein positives Ergebnis läßt also vollständig unentschieden, ob das eine oder das andere oder beide vorhanden sind. Versuche von MOLISCH (XVII) und KLEIN (I) haben aber gezeigt, daß gewöhnlich in keiner Pflanze salpetrige Säure (Nitrite) aufgefunden wird und daß dieser Befund in der merkwürdigen Fähigkeit der Pflanze, die Nitrite bei der Aufnahme rasch zu verändern, seine Erklärung findet. Die in Pflanzenschnitten mit Diphenylamin auftretende Blaufärbung rührt in der Regel also nicht von Nitriten, sondern von Nitraten her. Die Angabe von SOLTSIEN (I), daß die Blaufärbung von Nitriten nicht hervorgerufen werden kann, beruht wohl auf einem Irrtum.

Abgesehen vom Nitration und Nitrition geben noch andere stark oxydierende Körper mit Diphenylamin Blaufärbung; z. B. Eisenchlorid, Eisenoxyd, Wasserstoffsperoxyd, Kaliumpermanganat und Chromsäure. In der Pflanze kommen jedoch, abgesehen von Salpetersäure, diese Substanzen nicht vor, weshalb wir die in den vegetabilischen Geweben durch Diphenylamin hervorgerufene Blaufärbung eindeutig fast stets auf die Salpetersäure zurückführen können.

Obwohl die Diphenylamin-Reaktion dem Mikrochemiker ausgezeichnete Dienste leistet, so ist sie doch nicht, wie MOLISCH (XVII, 223) dargetan hat, frei von Schattenseiten. Sie wird nämlich durch die Gegenwart größerer Mengen von Holzsubstanz und anderer organischer Substanzen, beziehungsweise der daraus unter dem Einflusse von Schwefelsäure rasch entstehenden Huminkörper geschwächt oder verhindert. Imprägniert man einen Fichtenspan oder irgendeinen Querschnitt eines Baumzweiges mit einer verdünnten Salpeterlösung, die für sich allein die Reaktion mit Diphenylamin prompt gibt und tropft man hierauf das Reagens darauf, so färbt sich der Schnitt braunschwarz, aber nicht blau. Und doch ist Salpeter vorhanden. Die Angabe von CZAPEK (II), dieser Versuch rühre von SCHIMPER her, ist unrichtig. Er wurde zuerst von MOLISCH (XVII, 223) gemacht. Reagiert man dagegen auf ein salpeterhaltiges, unverholztes Parenchym, so erhält man deutliche Blaufärbung. Im ersteren Falle liegen viele

verholzte Zellwände vor; der Holzstoff gibt im Kontakte mit konzentrierter Schwefelsäure sofort Huminsubstanzen und diese verhindern die Reaktion. Von der hemmenden Wirkung der Huminkörper auf die Reaktion kann man sich direkt überzeugen, wenn man aus kristallisiertem Rohrzucker Huminkörper mit Schwefelsäure erzeugt und vor der Ausführung der Probe der zu prüfenden Salpeterlösung etwas von den Huminkörpern zusetzt. Die Reaktion gelingt dann schwach oder gar nicht, da das entstehende blaue Oxydationsprodukt sofort durch die Huminkörper reduziert wird. Ein negatives Ergebnis berechtigt also noch nicht, auf die Abwesenheit von Nitrat zu schließen. Diese Tatsachen wurden von FRANK (I, II) ignoriert, von SCHIMPER (I, 218) aber vollständig bestätigt und erweitert.

2. Mit Brucin. MOLISCH (XVI, 152) verwendet eine Lösung von $\frac{2}{10}$ g Brucin in 10 ccm reiner Schwefelsäure. Ein Tropfen einer solchen Lösung, mit einem Stengelquerschnitt von *Amarantus*, *Capsella* oder *Tradescantia* zusammengebracht, ruft eine hochrote oder rotgelbe, vergängliche Färbung hervor. Auch diese Reaktion kann sowohl von Nitraten als auch von Nitriten herrühren, es gilt dafür das, was über diesen Punkt bei der Diphenylaminprobe gesagt wurde. Ist die vorhandene Salpetermenge gering, so ist die Rotfärbung nicht sehr deutlich, da die Brucinreaktion sich an Brauchbarkeit für phytochemische Zwecke mit der Reaktion 1 nicht messen kann.

3. Mit Cinchonamin. Dieses in der Rinde von *Remigia Purdieana* vorkommende Alkaloid $C_{19}H_{24}N_2O$ gibt nach ARNAUD und PADÉ (I) mit Salpetersäure einen in angesäuertem Wasser fast ganz unlöslichen, kristallisierten Niederschlag. Die Kristallform wird von den Autoren leider nicht gekennzeichnet. Sie empfehlen, Schnitte in eine 0,4 proz. Lösung von salzsaurem Cinchonamin zu legen, die mit Salzsäure etwas angesäuert ist. Bei Gegenwart von Nitraten entstehen zahlreiche Kristalle in den Zellen. Boragineen, Solaneen, Urticaceen und Chenopodiaceen geben gute Resultate.

ELLRAM (I) spricht dem Cinchonamin-Reagens jeden praktischen Wert ab und hält das von MOLISCH in die Mikrochemie eingeführte Reagens für das beste.

Ich habe das Cinchonamin-Reagens überprüft und kann es gleichfalls nicht empfehlen, weil es sehr unempfindlich ist. Schnitte, die mit Diphenylamin prompt reagieren (*Tradescantia guianensis*), geben mit dem ARNAUDSchen Reagens keine oder eine undeutliche Reaktion.

4. Mit „Nitron“ (Diphenylanilodihydrotriazol.) Dieses von BUSCH (I) zuerst zur quantitativen Bestimmung der Salpetersäure benutzte Reagens wird von der Firma Merck unter dem Namen „Nitron“ in den Handel gebracht. Man verwendet für mikroskopische Zwecke mit Vorteil eine Lösung von 10 g Nitron in 100 g einer 5proz. Essigsäure. Wird ein salpeterhaltiger Tropfen oder Schnitt von *Tradescantia viridis* mit einem Tropfen dieses Reagens behandelt, so entstehen sofort oder nach ganz kurzer Zeit Kristallnadeln des betreffenden schwer löslichen Nitrats. Ist ziemlich viel Salpeter vorhanden, so bildet sich in und auf den Zellen ein förmlicher Kristallbrei. Leider ist die Reaktion nicht eindeutig, denn, wie schon BUSCH fand, geben auch andere Säuren mit Nitron schwerlösliche, kristallinische Fällungen, so Chlorsäure, Überchlorsäure, Rhodanwasserstoff, Ferro- und Ferricyan-

wasserstoff, Pikrin- und salpetrige Säure, und wie VISSER (I) fand, geben auch Oxalsäure und Salicylsäure schwerlösliche, und Schwefelsäure, Salzsäure, Ameisen-, Essig-, Bor-, Benzoë-, Wein-, Zitronen- und Phosphorsäure leichtlösliche, untereinander oft recht ähnliche kristallinische Fällungen. Wenn man auch von den zuerst genannten Säuren, die in der Pflanze nicht vorkommen, also nie stören werden, absehen kann, so bleiben doch noch eine erkleckliche Anzahl übrig, von denen einzelne, wie z. B. die im Pflanzenreiche so verbreitete Oxalsäure, recht schwerlösliche und zwar auch nadelförmige Fällungen geben.

KLEIN (I, 144), der in einer eben erschienenen Arbeit alle bisher mikrochemisch verwendeten Reaktionen auf Nitrate und Nitrite kritisch überprüft hat, äußert sich über die Verwendbarkeit des Nitronreagens günstig und zwar folgendermaßen: „Von den anderen schwerlöslichen Nitronverbindungen, deren Fällbarkeitsgrenzen aber bedeutend höher liegen als die des Nitrates (1:80000, nach FLURI 1:133000), kommen für uns nur das Nitrat und das Oxalat in Betracht. Ersteres ist von salpetersaurem Salz nicht mit Sicherheit zu unterscheiden.“ Für die Unterscheidung vom Oxalat mögen nach KLEIN folgende Merkmale dienen:

„Nitrat: Nadeln mit stumpfen Enden und Büschel; nach dem Umkristallisieren lange stumpfe Nadeln. Im polarisierten Licht lebhaft Interferenzfarben, besonders nach dem Umkristallisieren.

Oxalat: Es entsteht zuerst eine Gallerte, welche sich allmählich in lange spitze Kristalle und Büschel umwandelt. Nur sehr dicke Kristalle zeigen manchmal stumpfe Enden. Nach dem Umkristallisieren große, gefiederte Büschel. Doppelbrechung, keine Interferenzfarben. Ebenso wie das Nitrat gerade Auslöschung. Bei Gegenwart von wenig Oxalsäure entsteht nur ein Niederschlag von gallertigem Aussehen, dessen kugelige Flocken in polarisiertem Licht schwarze Kreuze zeigen.“ KLEIN empfiehlt die Reaktion hauptsächlich da, wo die Reaktion mit Diphenylamin im Stiche läßt. Die von BUSCH angegebene optimale Lösung von 10% Nitron in 5proz. Essigsäure leistet im allgemeinen die besten Dienste.

Vorkommen.

Mit Hilfe der beiden Proben 1 und 2 hat MOLISCH (XVI, XVII) zunächst etwa 50 krautartige, verschiedenen Familien angehörige Pflanzen auf ihren Nitratgehalt untersucht und Nitrate mit wenigen Ausnahmen in den Wurzeln, Stengeln und oft auch in den Blättern gefunden. Die Salpetermenge ist bei verschiedenen Pflanzen eine höchst variable. An der Spitze jener Gewächse, die einen ungemein hohen Salpetergehalt aufweisen und die wir geradezu als Nitratpflanzen par excellence bezeichnen können, stehen vor allem zahlreiche Schuttpflanzen: die Gattungen *Amarantus*, *Chenopodium*, *Urtica*, *Mercurialis*, *Solanum*, *Sinapis*, *Helianthus*, *Capsella* und viele andere. *Helianthus*pflanzen, die auf salpeterreichem Boden kultiviert wurden, speichern soviel Salpeter im Marke auf, daß kleine Stücke davon auf glühende Kohle geworfen unter Detonation verpuffen. Von jenen salpeterreichen Pflanzen bis zu jenen, die nur Spuren von Nitraten oder gar keine nachweisbaren Mengen enthalten, kommen alle Übergänge vor. Gewisse Salpeterpflanzen wie *Chenopodium bonus Henricus* und *Urtica dioica* folgen dem Menschen beziehungsweise den Stickstoffsalzen der Fäkalien, und aus dem Vorkommen dieser Pflanzen auf einem bestimmten Orte kann man auf das Vorhandensein größerer Nitratmengen dieser Lokalität schließen. Im Gegensatz zu den genannten krautigen Gewächsen stehen die meisten Holzgewächse, die, von Ausnahmen abgesehen, gewöhnlich keine oder nur eine sehr schwache

Nitratreaktion¹ geben (MONDEVERDE [III] und MOLISCH [XVII, 224]). Nitrate lassen sich, abgesehen von Phanerogamen, auch bei zahlreichen Meeres- und Süßwasser-algen, bei Pilzen, Moosen und Farnen mikrochemisch nachweisen.

Mittels der mikrochemischen Reaktion läßt sich leicht zeigen, daß in krautigen Stengeln die Nitratmenge von unten nach oben abnimmt. Zur Untersuchung dienen Phaseolus multiflorus, Pisum sativum, Solanum tuberosum, Hartwegia comosa. Fertigt man aus dem Stamme der bezeichneten Pflanzen von unten nach oben vorschreitend Querschnitte an, legt sie auf den Objektträger in eine Reihe und behandelt mit Diphenylaminlösung, so werden die dem älteren Stammteil entsprechenden Schnitte tiefblau, die darauffolgenden hellblau, die knapp unterhalb der Vegetationsspitze entnommen dagegen nur ganz schwach bläulich oder bleiben ganz ungefärbt. Auch auf dem Querschnitt ist die Verteilung keine gleichmäßige. Mark- und Rindenparenchym stellen die eigentlichen Sammelpunkte für den Salpeter dar. Über weitere Details vgl. auch KLEIN (I). Hier finden sich auch einige Angaben über das höchst seltene Vorkommen von Nitriten in der Pflanze.

Woher kommen die großen Mengen von Salpeter in den Nitratpflanzen? BERTHELOT und ANDRÉ (I) glaubten behaupten zu können, daß die Nitrate zum großen Teile in der Pflanze selbst entstehen und daß die Salpeterbildung durch bestimmte Zellen vermittelt werde. MOLISCH (XVII) aber hat auf Grund von Kultur- und mikrochemischen Versuchen gezeigt, daß dem nicht so ist, sondern daß Pflanzen, die in nitrit- und nitratfreien Lösungen gezogen werden, niemals dergleichen Salze enthalten und daß somit die Anschauung BERTHELOTS und ANDRÉS, es werde für gewöhnlich Salpeter auch in der Pflanze gebildet, nicht richtig sein kann. Kommt also Salpeter, von gewissen Bakterien abgesehen, in einer Pflanze vor, so stammt er von außen, und enthält die Pflanze mehr davon als ihr Substrat, auf dem sie gedeiht, so ist dieses Plus einfach durch Speicherung zustande gekommen. Dieses Ergebnis von MOLISCH wurde später von FRANK und SCHIMPER bestätigt¹).

SCHIMPER hat die Frage, wo denn eigentlich die Nitrate in der höheren Pflanze verarbeitet würden, mikrochemisch geprüft. Im Gegensatz zu FRANK kam er zu dem Ergebnis, daß die Assimilation der Salpetersäure hauptsächlich in den grünen Zellen erfolgt und hält es für wahrscheinlich, daß das Chlorophyllkorn nicht bloß bei der Kohlensäureassimilation, sondern auch bei der Nitratverarbeitung als reduzierendes Organ wirke. Was den ersten Punkt anbelangt, daß die Nitratassimilation sich vornehmlich im grünen Blatte vollzieht, dürfte SCHIMPER recht behalten, bezüglich des zweiten Punktes aber sprechen die Arbeiten ZALESKIS und SUZUKIS dafür, daß es sich bei der Assimilation der Salpetersäure nicht um einen photochemischen Vorgang handelt. Über diese interessante Frage vergleiche EULER (I, 132).

c) Sauerstoff.

Um die von einer Kohlensäure assimilierenden, grünen Pflanze im Sonnenlichte abgeschiedene Sauerstoffmenge makrochemisch nachzuweisen, gibt es bekanntlich verschiedene Methoden: die gasanalytische, die des Blasenählens und die Phosphormethode. Für den Physiologen ist es aber von großer Wichtigkeit, die kleinen Mengen von Sauerstoff, die winzige Blätter, einzelne grüne Zellen oder sogar einzelne lebende Chlorophyllkörper abscheiden, konstatieren zu können. Hierfür besitzen wir unter anderem eine von ENGELMANN (I) her-

¹) Frank sagt merkwürdigerweise in einer Fußnote (II, 477) seiner Arbeit, ich hätte seine Versuche bestätigt. Das ist wohl nicht gut möglich, da ja meine Arbeit früher erschienen ist als seine. Bestätigen kann nur der Nachfolger, aber nicht der Entdecker.

rührende Methode, die wohl zu den besten biologischen Methoden gehört und die der Pflanzenphysiologie bereits ausgezeichnete Dienste geleistet hat.

1. Die Engelmannsche Bakterienmethode basiert auf der außerordentlichen Sauerstoffempfindlichkeit gewisser Bakterien. Es ist bereits lange bekannt, daß viele Bakterien ein lebhaftes Bedürfnis nach Sauerstoff haben, bei Sauerstoffmangel unbeweglich, bei Sauerstoffzufluß beweglich werden, sich unterm Deckglas um Luftblasen ansammeln oder dem sauerstoffreichen Deckglasrande zustreben. Diese Eigentümlichkeit hat sich ENGELMANN zunutze gemacht und in den Dienst seines Verfahrens gestellt. „Bringt man nun in einen an bewegungsfähigen Bakterien reichen Tropfen einige grüne Zellen, z. B. Euglena, Stückchen von Fadenalgen oder einige braune Diatomeen (z. B. Navicula), bedeckt mit dem Deckglas und stellt eine oder mehrere dieser Zellen im erleuchteten Gesichtsfeld des Mikroskops bei etwa 200—300maliger Vergrößerung ein, so sieht man, wie sich in kurzer Zeit lebhaft schwärmende Bakterien um diese Zellen anhäufen. Dieselben bleiben hier noch in lebhafter Bewegung, wenn an allen übrigen Stellen im Tropfen bereits völliger Stillstand eingetreten ist. Verdunkelt man nun plötzlich das Gesichtsfeld so weit, daß die schwärmenden Bakterien noch deutlich sichtbar sind (oft reicht viel geringere Verdunkelung aus), so stellen letztere alsbald ihre Bewegungen ein und bleiben entweder still am Orte liegen oder zerstreuen sich allmählich durch Molekularbewegung in der umgebenden Flüssigkeit. Läßt man jetzt wieder volles Licht einfallen, so beginnen augenblicklich die hin- und herschießenden Bewegungen im Umkreis der chlorophyllhaltigen Zelle aufs neue, und häufen sich die schwärmenden Bakterien daselbst allmählich wieder an. Diese Versuche können in kurzer Zeit am nämlichen Objekt viele Male mit stets gleichem Erfolg wiederholt werden.

Die nächstliegende und, wie genauere Prüfung lehrt, auch die einzig zulässige Erklärung der letztbeschriebenen Erscheinungen ist diese: Die chlorophyllhaltigen Zellen scheiden im Lichte Sauerstoff ab und dieser ist es, der die Bakterien veranlaßt, sich zu bewegen und an der Sauerstoffquelle sich anzusammeln. Im Dunkeln hört die Sauerstoffausscheidung auf, und der, in Folge des raschen Sauerstoffverbrauchs der Bakterien jetzt eintretende Sauerstoffmangel macht den Bewegungen ein Ende. In den Bewegungen der Fäulnisbakterien ist demnach ein ebenso einfaches wie äußerst empfindliches Reagens auf freien Sauerstoff gegeben.“

Bei der Ausübung dieser Methode kommt es vor allem darauf an, sich das passende Bakterienmaterial zu verschaffen. Zu diesem Zwecke lege man sich verschiedene Kulturen von Bakterien in Gläsern an. Einige Einsiedgläser werden mit gewöhnlichem Leitungs- oder Brunnenwasser beschickt und dann entweder mit einigen faulen Erbsen mit etwas Fleischextrakt, mit Pferde- oder Kuhmist, mit Heu oder einem toten Regenwurm versehen. Ein oder das andere Gefäß wird nach einigen Tagen hierfür ein günstiges Material liefern. Bewegliche Stäbchen oder Spirillen treten oft dominierend auf und können dann ohne weiteres verwendet werden. Noch besser ist es, sich von sauerstoffempfindlichen beweglichen Bakterien Reinkulturen zu verschaffen, weil dann die ganze Versuchsanstellung sauberer ausfällt. Der Bak-

terientropfen wird auf den Objektträger gebracht, mit den zu untersuchenden kohlenensäureassimilierenden Zellen versehen, mit dem Deckglas bedeckt und der Rand rasch mit Vaseline, Wachs oder Paraffin verschlossen, um die Verdunstung der Flüssigkeit und ein Zuströmen des Sauerstoffs zu verhindern. Im Anfange erscheinen die Bakterien gleichmäßig verteilt, aber alsbald ändert sich, falls im Lichte beobachtet wird, das Bild: die Bakterien sammeln sich in unmittelbarer Nähe oder auf eine geringe Distanz um assimilierende, d. h. Sauerstoff abgebende Zellen an. Bei Verdunkelung zerstreuen sie sich, werden unbeweglich, um bei erneuter Beleuchtung wieder zu den grünen Zellen zu schwimmen (Fig. 29). Hat man gleichzeitig zwei oder mehr sauerstoffempfindliche Bakterien im Präparat, so läßt sich beobachten, daß sie sich nicht selten in verschiedenen Distanzen vor der sauerstoffexhalierenden Zelle ansammeln, weil sie auf verschiedene Sauerstoffspannungen gestimmt sind. Man kann hierdurch bis zu einem gewissen Grade eine Separation der verschiedenen Arten herbeiführen. Dies gelingt besonders gut mit Spirillen.

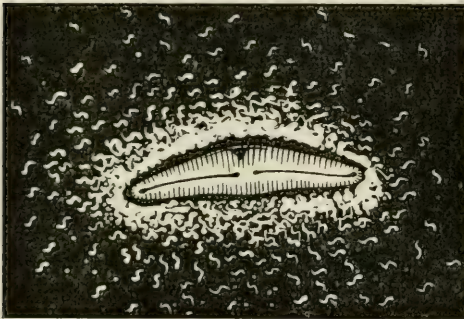


Fig. 29.

Cocconema sp. entwickelt im Lichte Sauerstoff und dieser lockt Spirillum Undula in großer Menge an. Vergr. 300.

Sehr sensible Bakterien, namentlich gewisse Spirillen, zeigen noch den trillionsten Teil eines Milligramms Sauerstoff an. Nach C. MAXWELLS Berechnung beträgt der wahrscheinliche Wert des Gewichtes eines Sauerstoffmoleküls etwa ein Dreizehentrillionstel Milligramm, mit anderen Worten, die Bakterienprobe vermag (theoretisch) sicher noch ein Molekül Sauerstoff anzuzeigen! Welchen Wert eine solche Methode für die Physiologie hat, läßt sich leicht ermessen, und in der Tat wurden mit Hilfe dieses Verfahrens schon mehrere fundamentale Tatsachen festgestellt. — Bei der Durchführung der Reaktion muß auf eventuelle Fehlerquellen geachtet werden, denn es können auch durch Ausscheidungen verschiedener Art Bakterien chemotaktisch gereizt werden. In solchen Fällen wird man nicht vernachlässigen dürfen, im Lichte und im Finstern zu prüfen, denn falls es sich wirklich um Sauerstoffproduktion infolge von Kohlenensäureassimilation handelt, darf die Ansammlung der Bakterien nur im Lichte erfolgen.

2. Die Leuchtbakterienmethode. Verschiedene Bakterien haben die Fähigkeit zu leuchten, und ihre Lichtentwicklung erscheint

Da viele farblose Infusorien und Flagellaten ebenfalls oft sehr sauerstoffempfindlich sind, kann man auch diese als Reagens auf Sauerstoff verwenden, z. B. *Paramecium aurelia*, *Colpidium colpoda* u. a. Die Bakterien eignen sich ihrer größeren Geschwindigkeit, leichteren Beschaffbarkeit und ihrer Kleinheit wegen viel besser hierzu als Infusorien.

Die Empfindlichkeit dieser biologischen Reaktion ist eine geradezu verblüffende.

unter anderem von der Gegenwart des Sauerstoffes abhängig. Schon außerordentlich geringe Mengen von Sauerstoff reichen hin, um die Lichtproduktion zu ermöglichen. Ich pflege dies in meinen Vorlesungen in folgender Weise zu demonstrieren (XV, 105). Eine 1—1½ m lange und etwa 8 mm breite, an einem Ende zugeschmolzene Glasröhre wird mit stark leuchtender Bouillon (gemischt mit *Bacterium phosphoreum*) nahezu ganz gefüllt, so daß an der oberen Öffnung ein ½ cm langes Stück mit Luft versehen übrig bleibt. Läßt man nun eine so vorbereitete Röhre etwa eine Viertelstunde oder länger stehen, so erlischt, da die Bakterien den Sauerstoff veratmen, die Bouillon mit Ausnahme des Meniskus, wo der Sauerstoff die Bakterien unmittelbar erreicht. Verschließt man jetzt die Röhre mit dem Daumen und kehrt sie um, so steigt die Luft in Form einer Blase auf und macht die ganze Bouillon wieder leuchtend; man glaubt im Finstern eine langsam aufsteigende Leuchtrakete zu sehen. Stellt man die Röhre dann wieder ruhig hin, so erlischt binnen einer Viertelstunde oder noch früher die Bouillon, und der Versuch kann dann vom neuen wiederholt und die Bouillon neuerdings leuchtend gemacht werden (MOLISCH XV, 105). BELJERINCK (I, II) hatte nun den ingeniösen Einfall, die Sauerstoffproduktion grüner Zellen durch die Lichtentwicklung der Photobakterien zu veranschaulichen und machte folgendes wichtige Experiment. Lebende Blätter vom Klee wurden mit destilliertem Wasser verrieben und das Gereibsel filtriert. Man erhält hierbei ein grünes Filtrat, in dem das im Wasser lösliche lebende Protoplasma und zahlreiche Chlorophyllkörner vorhanden sind. Wenn man nun diese grüne Flüssigkeit mit einer Kultur von Leuchtbakterien in Fischbouillon (mit 3% Kochsalz oder im Meerwasser) in einer Eprouvette oder in einer Flasche mischt und das Ganze einige Zeit stehen läßt, so wird die Flüssigkeit nach Verbrauch des absorbierten Sauerstoffes dunkel, darauf dem Lichte ausgesetzt, wird die Flüssigkeit, bzw. es werden die darin verteilten Bakterien infolge des im Lichte entbundenen Sauerstoffes wieder leuchtend. Ist der Blattsaft frisch und wird die Flasche eine Minute oder länger in die volle Sonne gestellt, so wird so viel Sauerstoff gebildet, daß die Bakterien, hierauf ins Dunkle gebracht, noch einige Minuten fortfahren zu leuchten. Wie groß die Empfindlichkeit dieser Methode ist, geht daraus hervor, daß das Licht eines angezündeten Streichholzes genügt, um die Sauerstoffproduktion und damit das Aufleuchten der Bakterien hervorzurufen. Bei mehrstündigem Stehen verliert das grüne Filtrat die Fähigkeit, Kohlensäure zu assimilieren. Abgesehen vom Klee erhielt ich namentlich mit den Blättern von *Lamium album*, *Sambucus nigra* und *Calendula officinalis* sehr gute Resultate. BALDASSERONI (I) empfiehlt Blätter von *Spinacia oleracea*, *Senecio vulgaris*, *Veronica* etc.

Als Leuchtbakterie verwende man *Bacterium phosphoreum* (СОHN) MOLISCH, das sich durch sein brillantes Leuchten auszeichnet und von Rindfleisch leicht erhalten werden kann. Als Kulturmedium eignet sich eine schwach alkalische Fleischbouillon von folgender Zusammensetzung: 1 l verdünnter Rindfleischsaft (von ⅓ kg Rindfleisch), 10 g Pepton, 10 g Glycerin und 30 g Kochsalz. Soll in einem festen Medium beobachtet werden, so sind zu dieser Bouillon noch 100 g Gelatine hinzuzufügen. Über die Beschaffung der genannten Bakterie

und die Gewinnung von Reinkulturen derselben vergleiche man MOLISCH (XV).

Sehr zweckmäßig erweisen sich bei den Leuchtversuchen Glasgefäße (Präparatengläser) von etwa 9 cm Höhe und 2 cm innerer Breite mit eingeriebenen Stöpsel. Wird ein Extrakt, z. B. aus zerriebenen Blättern, auf sein Sauerstoffentbindungsvermögen geprüft, so wird das Glasgefäß zu $\frac{1}{3}$ bis zur Hälfte mit frischem Filtrat, sodann bis hinauf mit stark leuchtender Bouillon gefüllt und schließlich der Stöpsel unter Vermeidung von Luftblasen eingesetzt. Nach $\frac{1}{2}$ Stunde oder etwas längerer Zeit ist das Leuchten im Finstern erloschen und die Mischung für den Versuch fertig (MOLISCH XIV).

Die Schattenseiten der sonst so ausgezeichneten Leuchtbakterienmethode liegen unter anderem darin, daß sie bei Verwendung ganzer, frischer Blätter höherer Pflanzen gewöhnlich versagt. Es ist dies vielleicht darauf zurückzuführen, daß die Schließzellen der Spaltöffnungen durch das Kochsalz der Bouillon plasmolysiert, die Spalten geschlossen und hierdurch die Pforten für den Austritt des entbundenen Sauerstoffs verlegt werden.

3. Die Blutprobe. HOPPE-SEYLER (I) machte zuerst folgenden Versuch: „In ein unten zugeschmolzenes Glasrohr von ungefähr 1,5 bis 2 cm Weite und 20—30 cm Länge wird ein ungefähr 1—1,5 cm langes Stück von der Wasserpest, *Elodea canadensis*, eingesetzt, durch ein Trichterrohr Wasser eingegossen, dem ein wenig faulendes Blut zugesetzt ist, bis die Pflanze unter Wasser steht, dann wird die Röhre oben vor dem Gebläse zu einem engen Röhrchen ausgezogen, erkalten gelassen, bis zur Enge mit dem blutigen Wasser gefüllt, dann nahe über dem Wasserniveau zugeschmolzen“. Bei richtiger Verdünnung des Blutes erkennt man bei Beobachtung im Sonnenlichte mittels eines Browningschen Taschenspektroskops die beiden charakteristischen Absorptionsbänder des Oxyhämoglobins. Läßt man dann die Röhre im Finstern kurze Zeit liegen, so verschwindet infolge der Atmung der Fäulnisbakterien und der *Elodea* der Sauerstoff, und bei erneuter Prüfung erscheint jetzt, oft schon nach wenigen Minuten, an Stelle der beiden früheren Absorptionsstreifen nur der eine des Hämoglobins. Sowie das Rohr wieder ins Sonnenlicht gehalten wird, tauchen im Spektroskop sehr bald wieder die beiden Absorptionsbänder des Oxyhämoglobins auf, zuerst in der Nähe der Pflanze, bei längerer Beleuchtung innerhalb der ganzen Flüssigkeit.

Innerhalb der nächsten 8 Tage kann der Versuch beliebig oft wiederholt werden, später versagt er, offenbar weil die Lebensbedingungen für die Pflanze zu abnorm werden.

Die Blutprobe wurde dann später von ENGELMANN (II) auch mikroskopisch verwertet. Wird ein chlorophyllreicher Faden von *Spirogyra* von etwa 0,1 mm Dicke und 1 cm Länge unter das Deckglas in einen Tropfen wenig oder nicht verdünnten Rinderblutes, das durch einen Strom Wasserstoff oder Kohlensäure eine deutlich venöse Farbe angenommen hatte, gebracht und dann das Präparat in helles diffuses Licht gelegt, so färbte sich innerhalb 10—15 Minuten die unmittelbare Umgebung des Algenfadens bis auf $\frac{1}{2}$, ja 2 mm Entfernung hell arteriell rot. In direktem Sonnenlicht erscheint die Rötung innerhalb eines Bruchteils einer Minute. Da die Grenze

zwischen der dunklen venösen und der hellen arteriellen Farbe sehr scharf ist, kann sie auf weniger als 0,1 mm genau im Mikroskop bestimmt werden. Sowie das Präparat ins Dunkle gebracht wird, kehrt die venöse Farbe in derselben Zeit wieder zurück. Obwohl diese Methode sich in betreff der Empfindlichkeit nicht mit der Bakterienmethode messen kann, entsteht doch bei intensiver Beleuchtung um eine einzelne grüne Zelle ein hellroter Hof, es wird also schon eine sehr geringe Menge Sauerstoff durch die Blutprobe angezeigt.

Die Sauerstoffausscheidung im Lichte und Sauerstoffabsorption im Finstern konnte mittels des Spektrelokulars oder noch besser mittels des Mikrospektralphotometers dargetan werden. Bei Beleuchtung der Zelle treten schon nach 10—20 Sekunden die beiden Bänder des Oxyhämoglobins auf, um bei Verdunkelung dem Hämoglobinband Platz zu machen.

4. Nachweis mit Indigweiß. REGNARD (I), BELJERINCK (I, 741) und KNY (I) haben durch Natriumhydrosulfit reduziertes Indigblau zur Prüfung der Chlorophyllfunktion verwendet. Bringt man in eine mit diesem Reagens (siehe p. 18) gefüllte Flasche einen frischen Sproß von *Elodea canadensis* oder *Funaria hygrometrica* und besonnt man nach sorgfältigem Verschuß der Flasche die Pflanzen, so bildet sich nach wenigen Minuten ein deutlich blauer Hof. Sowie der Hof entsteht, kann er durch Schütteln leicht zum Verschwinden gebracht, beim ruhigen Stehen wieder alsbald hervorgebracht werden. Im allgemeinen ist aber doch recht starkes Licht zur Bildung von Indigblau notwendig, woraus schon hervorgeht, daß sich diese Methode mit der ENGELMANN'schen und der Leuchtbakterienmethode bezüglich Empfindlichkeit nicht messen kann.

Literatur

zu p. 33 bis 91.

- Arnaud, A. et Padé, L., I. Recherche chimique de l'acide nitrique, de nitrates dans les tissus végétaux. (Compt. rend. 1884, T. XCVIII, p. 1488.)
 —, II. Annales de Chimie et de Physique. 1890. sér. VI, T. XIX, p. 123.
 Babiy, J., I. Über das angeblich konstante Vorkommen von Jod im Zellkern. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1913, p. 35.)
 Baldasseroni, V., I. Annali di Bot. 1906, IV. 287,
 Behrens, H., I. Anleitung zur mikrochemischen Analyse. 2. Aufl. 1899.
 Beijerinck, M. W., I. Kulturversuche mit Zoochlorellen usw. (Bot. Ztg. 1890, p. 744.)
 —, II. Photobacteria as a Reactive in the Investigation of the Chlorophyllfunction. (Koningl. Akad. van Wetensch. te Amsterdam. 1901. p. 45.)
 Belzung, E., I. Sur divers principes issus de la germ. et leur crist. intercellul. (Journ. d. Bot. 1892, p. 49.)
 —, II. Nature des sphérocristaux des Euphorbes cactiformes. (Journ. d. Bot. 1893, T. VII, p. 221.)
 Benecke, W., I. Über Kulturbedingungen einiger Algen. (Bot. Ztg. 1898, Jg. 56, p. 83.)
 Bensley, R. R., I. An Examination of the Methods for the microchem. Detection of Phosphorus Compounds etc. (Biolog. Bull. 1906, Vol. 10, p. 49.)
 Berthelot et André, I. Sur la formation du salpêtre dans les végétaux. (Compt. rend. 1881, T. XCVIII, u. T. XCIX.)

- Boehm, J., I. Über den vegetabilischen Nährwert der Kalksalze. (Sitzber. d. Kais. Akad. i. Wien. 1875. Bd. 71, Abt. I, p. 12—13.)
- Bourcet, I. De l'iode dans l'organisme, ses origines, son rôle, son élimination. Thèse Paris, Jouve et Boyer 1900.
- Busch, M., I. Gravimetrische Bestimmung der Salpetersäure. (Ber. d. d. chem. Ges. Jg. 38, 1905, Bd. I, p. 861—866. Refer. i. Chem. Zentralbl. 1905, Jg. 76, I, p. 900.)
- Cario, R., I. Anatomische Untersuchung von *Tristicha hypnoides* Spreng. (Bot. Ztg. 1881, Jg. 39, p. 25.)
- Cohn, F., I. Beiträge zur Biologie der Pflanzen. 1875. Bd. I, Heft 3.
—, II. Über Tabaschir. (Ebenda. 1887, Bd. IV, Heft 3, p. 365.)
- Corsini, A., I. Über die sogen. „Schwefelkörnchen“, die man bei der Familie der „Beggiatoaceae“ antrifft. (Centralbl. f. Bakt. Abt. II, 1905, Bd. XIV, p. 272.)
- Cramer, I. In Dr. M. Müllers chem.-phys. Beschreibung der Thermen von Baden u. der Schweiz. 1870.
- Crüger, H., I. Westindische Fragmente. (Bot. Ztg. 1857, Jg. 15, p. 281.)
- Czapek, F., I. Zur Lehre der Wurzelabscheidungen. Jahrb. f. wiss. Bot. 1896, 29. Bd., p. 332.
—, II. Biochemie, II. Bd., p. 219.
- Ebermayer, E., I. Physiolog. Chemie der Pflanzen. Berlin 1882, p. 765.
- Ellram, W., I. Über den mikrochemischen Nachweis von Nitraten in Pflanzen. Sitzber. d. Naturf., Ges. d. Univ. Dorpat 1895, Bd. XI, p. 105—116.
- Engelmann, Th. W., I. Neue Methode z. Untersuchung der Sauerstoffabscheidung pflanzlicher und tierischer Organismen. Bot. Ztg. 1881, Jg. 39, p. 441; 1883, Jg. 41, p. 1; 1886, Jg. 44, p. 43.
—, II. Über Blutfarbstoff als Mittel, um den Gaswechsel von Pflanzen im Licht u. im Dunkeln zu unterscheiden. Biolog. Zbl. 1888/89, VIII. Bd., p. 36.
- Euler, H., I. Grundlagen u. Ergebnisse d. Pflanzenchemie, II. Jg. 1908, p. 132.
- Fischer, A., I. Die Zelle der Cyanophyceen. (Bot. Ztg. 1905, Jg. 63, p. 114.)
—, II. Über das Vorkommen von Gipskristallen bei den Desmidiaceen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1884, Bd. 14, p. 133.)
- Fluri, M., I. Der Einfluß von Aluminiumsalzen auf das Protoplasma. (Flora 1909, Bd. 99, p. 81.)
- Fresenius, C. R., I. Anleitung zur qualitativen chemischen Analyse. 16. Aufl. 1895, p. 121.
- Frank, B., I. Untersuchungen über die Ernährung der Pflanze mit Stickstoff usw. (Landwirtsch. Jahrb. 1888, p. 421.)
—, II. Über Ursprung und Schicksal der Salpetersäure in der Pflanze usw. (Ber. d. d. bot. Ges. 1887, p. 477.)
- Gautier, A., I. Compt. rend. 1899, T. CXXIX, p. 189.
—, Compt. rend. 1899, T. CXXVIII, p. 643.
- Gilson, G., I. On the Affinity of Nuclein for Iron and other Substances. (Report. Brit. Ass. Adv. Sci. 1892, p. 778.)
- Gola, G., I. Lo zolfo e i suoi composti nell' economia delle piante. (Malpighia 1902, Vol. XVI, p. 368.)
- Gössl, J., I. Über das Vorkommen des Mangans in der Pflanze usw. (Beihefte z. Bot. Zbl. 1905, Bd. XVIII, I. Abt., p. 119.)
- Golenkin, M., I. Algologische Notizen. (Bull. de la soc. impér. d. naturalistes de Moscou. Jg. 1894, n. sér., T. VIII, p. 257. Ref. Zeitschr. f. Mikr. 1894, Bd. XI, p. 533.)
- Haberlandt, G., I. Zur Anatomie und Physiologie der pflanzlichen Brennhaare. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1886, Bd. XCH, Abt. I, p. 123.)
- Hänlein u. Counciler, I. Landw. Versuchsstat. 1879, Bd. XXIII, p. 471.
- Hansen, A., I. Über Sphärokristalle. (Arb. d. Würzburger Inst. 1884, Bd. III, p. 101.)

- Hansteen, B., I. Über das Verhalten der Kulturpflanzen zu den Bodensalzen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1910, Bd. XLVII, p. 289.)
- Haushofer, K., I. Mikroskopische Reaktionen. Braunschweig 1885.
- Heinricher, E., I. Ein reduziertes Organ bei *Campanula persicifolia* und einigen anderen *Campanula*-Arten. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1885, Bd. III, p. 4.)
- Hinze, G., I. Über Schwefeltropfen im Innern von Oscillarien. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1903, Bd. XXI, p. 394.)
- Holzner, G., I. Über Kristalle in den Pflanzenzellen. Inaug.-Diss. u. Flora 1864, p. 34.
- Hoppe-Seyler, F., I. Einfacher Versuch zur Demonstration der Sauerstoffausscheidung durch Pflanzen im Sonnenlichte. (Zeitschr. f. physiol. Chemie. 1878/79, Bd. II, p. 425.)
- Iwanoff, L., I. Das Auftreten und Schwinden von Phosphorverbindungen in der Pflanze. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1901, Bd. 36, p. 355.)
- Jönsson, B., I. Entstehung schwefelhaltiger Ölkörper in den Myzelfäden von *Penicillium glaucum*. (Bot. Zbl. 1889, Bd. XXXVII, p. 201.)
- Justus, J., I. Über den physiologischen Jodgehalt der Zelle. (Virchows Archiv 1902, Bd. CLXX, Folge XVI, Bd. X, p. 501.)
- , II. Ebenda 1904, Bd. CLXXVI, Folge XVII, Bd. VI, p. 1. Refer. Biochem. Zbl. Bd. I, 1903, p. 142.
- Kärner, W., I. Über den Abbruch und Abfall pflanzlicher Behaarung und den Nachweis von Kieselsäure in Pflanzenhaaren. (Nova acta d. K. Leop.-Carol.-Deutsch. Akad. d. Naturf. 1889, Bd. LIV, No. 3, p. 257.)
- Kerner, A. v., I. Pflanzenleben. Leipzig 1887, Bd. I, p. 300.
- Klebahn, H., I. Gasvakuolen, ein Bestandteil der Zellen bei wasserblütebildenden Phytochromaceen. (Flora 1895, p. 241.)
- Klein, R., I. Über Nachweis und Vorkommen von Nitraten und Nitriten in Pflanzen. (Beihefte z. bot. Zbl. 1913, Bd. XXX, Abt. I, p. 141.)
- Kny, L., I. Die Abhängigkeit der Chlorophyllfunktion von den Chromatophoren und vom Cytoplasma. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1897, Bd. XV, p. 388.)
- Kohl, F. G., I. Anatomisch-physiologische Untersuchung der Kalksalze und Kieselsäure in der Pflanze. Marburg 1889.
- Kolderup-Rosenvinge, L., I. Sphärokristalle hos *Mesembryanthemum*. (Videnskabelige Meddelelser fra den Naturhistor. foren i Kjobenhavn 1877—1878, p. 305.)
- Kolkwitz, R., I. Beitr. zur Biologie der Florideen. (Wiss. Meeresunters. Neue Folge, Bd. IV, Abt. I, Helgoland 1900.)
- Kolpin, Ravn F., I. Sur l'existence de „cystolithes rudimentaires“ silicifiées chez quelques Loranthacées. (Botanisk Tidsskrift 1897, Bd. XXI, Kopenhagen.)
- Koninck, L. L. de., I. Neue Reaktion auf Kali. (Zeitschr. f. anal. Chemie. 1881, Bd. XX, p. 390.)
- Kratzmann, E., I. Der mikrochemische Nachweis und die Verbreitung des Aluminiums im Pflanzenreich. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien. 1913, Abt. I.)
- Küster, E., I. Die anatomischen Charaktere der Chrysobalaneen, insbesondere ihre Kieselsablagerungen. (Bot. Zbl. 1897, Bd. LXIX, p. 46.)
- Ladenburg, A., I. Ber. d. D. Chem. Ges. 1872, Bd. V, p. 568.
- Lange, W., I. Über die Natur der in den Pflanzen vorkommenden Siliziumverbindungen. (Ber. d. D. Chem. Ges. 1878, Jg. XI, p. 822.)
- Leitgeb, H., I. Über Sphärite. (Mitteil. a. d. bot. Instit. zu Graz. 1888, p. 257.)
- Lilienfeld, L. u. Monti, A., I. Über die mikrochemische Lokalisation des Phosphors in den Geweben. (Zeitschr. f. physiol. Chemie. 1893, Vol. XVII, p. 410.)
- Linsbauer, K., I. Zur physiologischen Anatomie der Epidermis und des Durchlüftungsapparates der Bromeliaceen. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1911, Bd. CXX, Abt. I, p. 328.)

- Loew, O. I. Über die physiologischen Funktionen der Calciumsalze. (Bot. Zbl. 1898, Bd. LXXIV, p. 257.)
- Loman, C., I. Freies Jod als Drüsensekret. (Tijdschr. d. nederlandsche Dierkundige Vereening. 2. ser. Deel I, 1885—1887.)
- Macallum, A. B., I. Die Methoden und Ergebnisse der Mikrochemie in der biologischen Forschung. (Ergebnisse d. Physiologie. 1908, Jg. VII.)
- , II. On the Demonstration of the Presence of Iron in Chromatin by Micro-chemical methods. (Proceedings of the Royal Society of London. 1892, Vol. L, p. 280.)
- , III. On the distribution of Potassium in Animal and Vegetable Cells. (Journ. of Physiology. 1905, Vol. XXXII, p. 95.)
- , IV. On the Detection and Localisation of Phosphorus in Animal and Vegetable Cells. (Proc. Roy. Soc. 1898. Vol. 63, p. 467.)
- , V. On the Nature of the Silver Reaction in Animal and Vegetable Tissues. (Ebenda. 1905, Vol. B. LXXVI, p. 217.)
- u. Miss M. L. Menten, On the Distribution of Chlorides in Nerve Cells and Fibres. (Ebenda. 1906, Vol. B. LXXVII, p. 165.)
- Mangin, L., I. Propriétés et réactions des composés pectiques. (Journ. d. Botanique. 1892, Ref. Bot. Zbl. 1893, Bd. LVI, p. 175.)
- Melnikoff, I. Untersuchungen über das Vorkommen des kohlen-sauren Kalkes in der Pflanze. Inaug.-Diss. Bonn 1877.
- Meyer, E., I. Über die Resorption und Ausscheidung des Eisens. (Ergebnisse d. Physiologie. 1906, Jg. V, Abt. I u. II, p. 722—733.)
- Miliarakis, I. Die Verkiesselung lebender Elementarorgane bei den Pflanzen. 1884. Inaug.-Diss. 1884.
- Moebius, M., I. Über ein eigentümliches Vorkommen von Kieselkörpern in der Epidermis und den Bau des Blattes von *Callisia repens*. (Wiesner-Festschrift, Wien 1908, p. 81.)
- Mohl, H. v., I. Über das Kieselskelett lebender Pflanzenzellen. (Bot. Ztg. 209.)
- Molisch, H., I. Die Pflanze in ihren Beziehungen zum Eisen. Jena 1892. Hier die einschlägige Literatur bis zum Jahre 1892.
- , II. Bemerkungen über den Nachweis von maskiertem Eisen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1893, Bd. XI, p. 73.)
- , III. Die Eisenbakterien. Jena 1910.
- , IV. Über lokale Membranfärbung durch Manganverbindungen bei einigen Wasserpflanzen. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1909, Bd. CXVIII, p. 1427.)
- , V. Der Einfluß des Bodens auf die Blütenfarbe der Hortensien. (Bot. Zeitg. 1897, p. 49.)
- , VI. Studien über den Milchsaft und Schleimsaft der Pflanzen. Jena 1901.
- , VII. Die Ernährung der Algen. I. Abhandl. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1895, Bd. CIV, Abt. I.)
- , VIII. Über die Ablagerung von kohlen-saurem Kalk im Stamme dikotyler Holzgewächse. (Ebenda 1881, Bd. 84.)
- , IX. Über kalkfreie Cystolithen. (Österr. bot. Zeitschr. 1882, No. 11.)
- , X. Die sogenannten Gasvakuolen und das Schweben gewisser Phykochromaceen. (Bot. Zeitg. 1903, p. 47.)
- , XI. Zwei neue Purpurbakterien mit Schwebekörperchen. (Bot. Zeitg. 1906, Jahrg. 64, p. 223.)
- , XII. Die Kieselzellen in der Steinschale der Steinmuß (*Phytelephas*). (Zentralorgan f. Warenkunde u. Technologie, Heft 3, 1890 (?). Verlag v. F. Kraus in Stuttgart.)
- , XIII. Eine merkwürdige Form von Kieselzellen bei *Calathea Semanii*. (Sitzungsber. d. zool. bot. Ges. i. Wien 1887, Bd. XXXVII, 4. Mai.)
- , XIV. Über Kohlensäure-Assimilations-Versuche mittels der Leuchtbakterienmethode. (Bot. Zeitg. 1904, Jahrg. 62, p. 1.)
- , XV. Leuchtende Pflanzen. Jena 1912, 2. Aufl.

- Molisch, H., XVI. Über den mikrochemischen Nachweis von Nitraten und Nitriten in der Pflanze mittels Diphenylamin oder Brucin. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1883, Bd. I.)
- , XVII. Über einige Beziehungen zwischen anorganischen Stickstoffsalzen und der Pflanze. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. I. Abt., Bd. XCV, 1887.)
- Monteverde, N. A., I. Über die Ablagerung von Calcium- und Magnesium-Oxalat in der Pflanze. Petersburg 1889. Refer. i. Bot. Zbl. 1890, Bd. XLIII, p. 327.)
- , II. Über Kristallablagerungen bei den Marattiaceen. (Arb. d. St. Petersburger Naturf. Ges. 1886, Bd. XVII, p. 33. Refer. i. Bot. Centralbl. 1887, Bd. XXIX, p. 358.)
- , III. Über Verbreitung und Verteilung des Salpeters in der Pflanze usw. (Naturf. Ges. z. St. Petersburg, Bd. VII, Teil II, 1882.)
- Müller, C., I. Kritische Untersuchungen über den Nachweis von maskiertem Eisen in der Pflanze usw. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1893, Bd. XI, p. 252.)
- Müller, H. C., I. Über die Entstehung von Kalkoxalatkristallen in pflanzlichen Zellmembranen. Prag 1890.
- Nathanson, A., I. Über eine neue Gruppe von Schwefelbakterien und ihren Stoffwechsel. (Mitteil. d. zool. Station z. Neapel 1902, Bd. XV, p. 655.)
- Nestler, A., I. Zur Kenntnis der Wasserausscheidung an den Blättern v. *Phaseolus multiflorus* Wild. u. *Boehmeria*. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1899, Bd. CVIII, Abt. I, p. 704.)
- Netolitzky, F., I. Verkieselungen bei den Rubiaceae-Galieae. (Österr. bot. Zeitschr. 1911, 61. Jahrg., p. 409.)
- , II. Kieselmembranen der Dicotyledonenblätter Mitteleuropas. Ebenda 1912, Ig. 62, p. 353.
- Nickel, E., I. Die Farbenreaktionen der Kohlenstoffverbindungen. Berlin 1890, p. 95.
- Osterhout, W. J. V., I. Plants which require Sodium. Bot. Gaz. 1912.
- Payen, I. Comptes rend. 1856, T. XLIII, p. 769.
- Peklo, J., I. Über eine manganspeichernde Meeresdiatomee. (Österr. bot. Zeitschr. 1909, No. 8.)
- Pellet et Fribourg, I. De l'alumine dans les plantes. (Annal. scienc. agron. franç. et étrangère. 3. sér., 1907, II, p. 323—480.)
- Pichard, P., I. Comptes rend. 1898, Bd. CXXXVI, p. 530.
- Pierre, I. Annales agron. T. II, p. 59.
- Pfeffer, W., I. Untersuchungen über die Proteinkörner usw. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1872, Bd. VIII.)
- Pollacci, G., I. Sulla distribuzione del fosforo nei tessuti vegetali. (Malpighia 1894, vol. VIII, p. 361; Ref. i. Z. f. wiss. Mikroskopie, Bd. XI, p. 539.)
- , II. Atti dell' istituto bot. dell' Univers. di Pavia, 1900, 2. ser., vol. VI, p. 15.
- , III. Intorno al miglior metodo di ricerca microchimica del fosforo nei tessuti vegetali. Ebenda 1904, vol. X, p. 16.
- Raciborski, M., I. Referat über die Arbeit Lilienfelds und Montis. (Bot. Zeitg. 1893, Jahrg. 51, 2. Abt., p. 245.)
- , II. Einige Chemomorphosen des *Aspergillus niger*. (Bull. de l'Acad. d. scienc. de Cracovie. Déc. 1905, p. 766.)
- Radtkofer, L., I. Über Tonerdekörper in Pflanzenzellen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1904, Bd. XXII, p. 216.)
- Re, L., I. Annuar. Real. Instit. bot. Roma 1894, vol. V, p. 38.
- Regnard, I. Comptes rend. 1885, vol. CI, p. 1293.
- Richter, Oswald, I. Untersuchungen über das Magnesium und seine Beziehungen zur Pflanze. I. Teil. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1902, Bd. CXI, p. 171.)
- , II. Zur Physiologie der Diatomeen. II. Mitteil. (Denkschr. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien, 1909, Bd. LXXXIV, p. 666; ferner Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien, 1909, Bd. CXVIII, p. 1337.)
- Richter, Oswald, III. Die Ernährung der Algen. (Intern. Revue d. ges. Hydrobiologie u. Hydrographie. Bd. II, 1911.)

- Richter, Oswald, IV. Zur Physiologie der Diatomeen. III. Mitteil. Über die Notwendigkeit des Natriums für braune Meeresdiatomeen. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1909, Bd. CXVIII, Abt. I, p. 1337.)
- Robertson, D., I. *Bonnemaisonia asparagoides* C. Ag., that gave a blue stain to paper. (Proceed. and Transactions of the nat. hist. soc. of Glasgow. Vol. IV [new series] read 1894.)
- Rodier, E., I. Sur la formation et la nature des sphérocristaux. (Comptes rend. 1889, T. CVIII, p. 906.)
- Rotherth, W., I. Das Verhalten der Pflanzen gegenüber dem Aluminium. (Bot. Zeitg. 1906, Jahrg. 64, p. 43.)
- Schaarschmidt, J., I. Über die Sphärokristalle von *Galanthus nivalis*, *Echinopsis oxygena* und d. Euphorbien. (M. N. L. Koložvár. 1884, 8. Jahrg., p. 162—168; Refer. i. Justs bot. Jahrb. 1884, Bd. I, p. 225.)
- Schimper, A. F. W., I. Zur Frage nach der Assimilation der Mineralsalze durch die grüne Pflanze. (Flora 1890.)
- , II. Über Kalkoxalatbildung in den Laubblättern. (Bot. Zeitg. 1888.)
- Scott, F. H., I. On Methods supposed to localize Phosphorus in cells. (Journ. of Physiol. 1897, vol. XXXV, p. 119.)
- Schtscherback I. Über die Salzausscheidung durch die Blätter von *Statice Gmalini*. Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1910. p. 30.
- Smith, H. G., I. Aluminium the chief inorganic Element in a Proteaceous Tree etc. (The Chem. News, 1903, vol. LXXXVIII, p. 135.)
- Solereder, H., I. Systematische Anatomie der Dicotyledonen. Stuttgart 1899.
- Soltsien, P., I. Pharm. Ztg. 1906, S. 765.
- Szücs, J., I. Über einige charakteristische Wirkungen des Aluminiumions auf das Protoplasma. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1913, Bd. LII, p. 269.)
- Thoms, G., I. Ber. d. d. chem. Ges. 1877, p. 2234; ferner Liebig - Kopp, Jahrb. ü. d. Fortschr. d. Chemie 1879, p. 937 u. Landw. Versuchsstat. 1879, Bd. 23, p. 413.
- Tunmann, I. Über das Jod und den Nachweis desselben in der *Laminaria*. (Pharm. Zentralhalle 1907, Bd. XLVIII, p. 505; Refer. i. Jahrb. d. Pharmazie 1907, Jahrg. 42.)
- Visser, H. L., I. „Nitron“ als mikrochem. Reagens. (Chem. Centralbl., Jahrg. 78 [5. Folge, 2. Jahrg.,] 1907, I, p. 302.)
- Warming, E., I. Aftryk af Videnskabelige Meddelelser fra dan naturhistoriske Forening: Kjobenhavn 1881. „Kiselsyre dannelser hos *Podostemonaceae*.“
- Weevers, Th., I. Untersuchungen über die Lokalisation und Funktion des Kaliums in der Pflanze. (Recueil des Travaux bot. Néerlandais 1911, vol. VIII, p. 289.)
- Wehnert, I. Anatomisch-systematische Untersuchung der Blätter der Gattung *Symplocos*. Diss. München 1906.
- Weiss, A. und Wiesner, J., I. Vorläufige Notiz über die direkte Nachweisung des Eisens in den Zellen der Pflanze. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1860, Bd. XL, p. 276—278.)
- Wiesner, J., I. Über den mikroskopischen Nachweis der Kohle in ihren verschiedenen Formen usw. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien, 1892, Bd. CI, p. 379.)
- Willstätter, R., I. Zur Kenntnis der Zusammensetzung des Chlorophylls. (Liebig's Annal. d. Chemie, Bd. CCCL, p. 57.)
- Winogradski, S., I. Über Schwefelbakterien. (Bot. Zeitg. 1887, Jahrg. 45.)
- , II. Beitrag zur Morphologie und Physiologie der Bakterien. Heft I. Zur Morphologie und Physiologie der Schwefelbakterien. Leipzig 1888.
- Zacharias, E., I. Die chemische Beschaffenheit von Protoplasma und Zellkern. (Progressus rei bot. 1910, Bd. III, p. 67. Jena.)
- Zimmermann, A., I. Die botanische Mikrotechnik. Tübingen 1892.
- , H., II. Beiträge zur Morphologie und Physiologie der Pflanzenzelle. Heft II. Tübingen 1891.

B. Organischer Teil.

a) Fettreihe.

I. Alkohole.

Dulcit, $C_6H_{14}O_6$.

Nachweis. Wenn man nach BORODIN (I) Schnitte von *Melampyrum nemorosum* mit Alkohol behandelt und diesen dann unterm Deckglas langsam verdampfen läßt, so kristallisiert Dulcit in relativ großen prismatischen Kristallen aus, die Salpeter- und Asparaginkristallen ähneln. Sie können aber von diesen unterschieden werden 1. durch ihre Unlöslichkeit in einer gesättigten Dulcitolösung und 2. dadurch, daß sie sich beim Erwärmen auf 190° in eine blasige dunkelbraune Masse umwandeln. Herbarmaterial untersuchte BORODIN in der Weise, daß er die zerriebenen Blätter mit verdünntem Alkohol kochte und den filtrierten Extrakt dann verdunsten ließ, oder indem er die Blätter mit sehr wenig Wasser aufweichte und dann wie frische behandelte.

Später hat MONTEVERDE (I) nach derselben Methode Pflanzen auf Dulcit und Mannit untersucht. Überdies wurde Herbarmaterial in zerkleinerten Stücken mit wenig 95 proz. Alkohol in der Eprovette gekocht, der Extrakt auf einem Uhrgläschen verdunsten gelassen und der kristallinische Niederschlag mikroskopisch mit einer gesättigten Dulcit- resp. Mannitlösung geprüft.

Anstatt Alkohol kann nach meinen Erfahrungen mit Vorteil auch Glycerin verwendet werden, um Dulcit in Schnitten zum Auskristallisieren zu bringen. Werden nicht zu dünne Schnitte der eben austreibenden Stengel von *Evonymus japonicus* in einen Tropfen Glycerin gebracht und mit dem Deckglas bedeckt, so erscheint nach ein bis mehreren Tagen der Dulcit in großen Einzelkristallen oder in klumpigen Drusen (Fig. 30) in der Kambial- oder Markgegend.

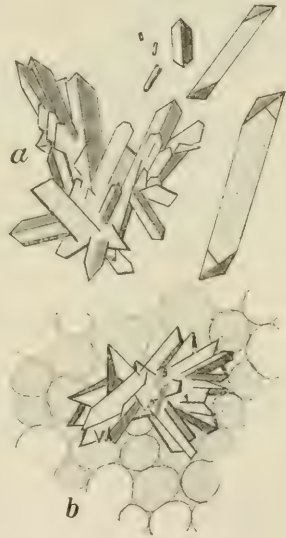


Fig. 30.

Kristalle von Dulcit.
a Kristalldruse und Einzelkristalle aus wässriger Lösung. Vergr. 180.
b Kristalldruse im Stengelrindenparenchym von *Evonymus japonicus*. Glycerinpräparat. Vergr. 105.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, durchsichtige monokline Säulen (Fig.), löslich im Wasser, wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.

Vorkommen¹⁾:

im Kraute von *Melampyrum nemorosum*, *M. pratense*, *M. silvaticum*, in 11 Spezies von *Evonymus*, in 3 von *Celastrus*, in einer *Schaefferia* und in einer aus Madagaskar bezogenen Manna unbekannter Herkunft. In *Alectorolophus major* und *Scrophularia nodosa* kommt er entgegen früheren Angaben EICHLERS nach BORODIN (I) nicht vor.

Der mit dem Dulcitol und Mannitol isomere Sorbit läßt sich mikrochemisch nur sehr schwer nachweisen (TUNMANN II), weshalb ich nicht näher darauf eingehe.

Mannitol, $C_6H_{14}O_6$.

Nachweis. Mannitol kann aus Gewebeschnitten in ähnlicher Weise zum Auskristallisieren gebracht werden wie der isomere Dulcitol. Schnitte durch die Knolle von *Apium graveolens* werden in einen Tropfen Alkohol gebracht und mit dem Deckglas bedeckt. Der Alkohol verdampft und am Rande bleibt etwas sirupöse Masse, aus der nach 1 bis 2 Tagen die orthorhombischen, zumeist strahlig angeordneten, derben Nadeln oder Säulen (Fig. 31) des Mannitols auskristallisieren. Sie sind löslich in Wasser und Anilin, wenig in Alkohol und unlöslich in Äther und Glycerin.

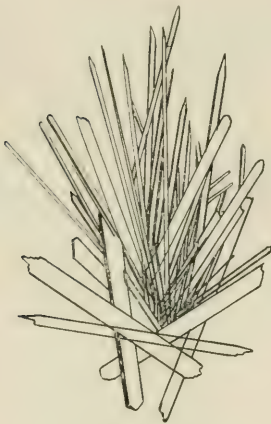


Fig. 31.

Mannitolkristalle aus Schnitten durch die Knolle von *Apium graveolens*. Vergr. 105.

TUNMANN (II) empfiehlt bei verschiedenen Objekten die Schnitte unter Deckglas in Alkohol aufzukochen. Er konnte auch Mannitol aus der Handelsmanna und den fein zerschnittenen Blättern und der Rinde der Mannaesche in Form von Kristallen sublimieren. Durch Kombination der Alkoholmethode mit der Sublimation erhält man besonders reine Kristalle.

Wenn man die Knospen von *Syringa vulgaris* im Herbst nach dem Laubfall und im Winter durch einen quer zur Längsachse gerichteten Schnitt halbiert, so treten aus den Gefäßbündeln der Knospenschuppen und der Blütenanlagen nach kurzer Zeit Tröpfchen hervor, die sich im Laufe der nächsten Stunden vergrößern und schließlich oft zu einem einzigen großen, wasserklaren Safttropfen zusammenfließen, der die ganze Schnittfläche kuppenförmig bedeckt. Der Tropfen verwandelt sich beim Eintrocknen in einen schneeweißen, aus Mannitolkristallen bestehenden Brei (MOLISCH I).

Vorkommen.

Ein im Pflanzenreiche ziemlich verbreiteter Körper, besonders in der Familie der Oleaceen und Umbelliferen. In den Blättern und Knospen von *Syringa vulgaris*

¹⁾ Es sei ein für allemal bemerkt, daß die angeführten Vorkommnisse über Pflanzenstoffe, falls nicht die Originalquellen zitiert sind, den zusammenfassenden Werken entlehnt sind: ABDERHALDEN E., *Biochemisches Handlexikon*, Berlin 1910/11; ČZAPEK F., *Biochemie der Pflanzen*, Jena 1905; HUSEMANN-HILGER, *die Pflanzenstoffe*. 2 Bände, 2. Aufl., Berlin 1882 u. WEILNER C., *die Pflanzenstoffe*, Jena 1911.

L., in den Blättern von *Fraxinus excelsior* L., *Apium graveolens* L., *Aethusa cynapium*, *Cocos nucifera* L., in den Wurzeln von *Aconitum Napellus* L., *Apium graveolens* L., *Meum athamanticum* JACQU., *Oenanthe crocata* L., *Polypodium vulgare* L., *Daucus Carota* L., *Scorzonera hispanica* L., *Triticum repens* L., *Cyclamen europaeum* L., *Punica Granatum* L., in der Rinde von *Canella alba* MURR., *Fraxinus excelsior* L., *F. Ornus* L., *Phillyrea latifolia* L., *Ligustrum vulgare* L., *Jasminum officinale* L. und *J. nudiflorum* LINDL., in den Früchten von *Laurus Persea* L., von *Cactus Opuntia*, *Ananas sativus* SCHULT., in den Kaffeebohnen, in den Oliven, im Saft vom Zuckerrohr, in *Laminaria saccharina*, in *Agaricus campestris*, *A. integer*, *Penicillium glaucum*, *Lycoperdon cernicum*, ja man kann sagen, daß Mannit bei den höheren Pilzen zu den allgemein verbreiteten Stoffen gehört (ZELLNER I, 91).

II. Säuren.

Die Methoden über den mikrochemischen Nachweis organischer Säuren im Gewebe liegen noch sehr im Argen. Zwar verfügen wir schon über manche, recht gute Proben zum Nachweis einiger organischer Säuren, wenn es gilt, sie in relativ reinen Lösungstropfen aufzufinden und wenn sie in größeren Mengen vorhanden sind, allein in Geweben liegen die Sachen doch anders, da hier gewöhnlich nur verdünnte Lösungen, begleitet von anderen Körpern, vorkommen, die die Reaktion eventuell stören. So geben die von HAUSHOFER (I) und BEHRENS (I) vorgeschlagenen Verfahren z. B. zum Nachweis von Äpfelsäure und Zitronensäure bei Untersuchung von Lösungstropfen nicht selten gute Resultate; allein bei der Anwendung auf Safttropfen und Gewebe der Pflanzen erhält man keine oder zweifelhafte Ergebnisse, weshalb ich die beiden genannten Säuren und andere nicht behandeln werde.

Knapp vor Abschluß des Manuskripts sah ich, daß TUNMANN (II) sich bemüht hat, auch zur Äpfelsäure, Zitronensäure und Sorbinsäure mikrochemische Methoden auszuarbeiten; da aber diese, wie er selbst hervorhebt, noch in manchen Beziehungen der Sicherheit entbehren, so will ich nicht näher darauf eingehen.

Ameisensäure.

Nachweis.

1. Mit Ceronitrat. Der genaueste und sicherste Nachweis der Ameisensäure beruht auf der Fällung als Ceriumformiat. Die salpetersauren Salze der Ceritmetalle (Ce, La, Di) geben nach BEHRENS (I, 21) mit schwach sauren Lösungen von Formiaten sehr charakteristische Kristalle. In dem unbedeckten Versuchstropfen bilden sich nach kurzer Zeit zunächst am Rande scheibenförmige, radialfaserige Aggregate (a) mit negativem Polarisationskreuz und dann gegen das Innere zu große, am Objektglas haftende, dem Pentagondodekaeder gleichende Kristalle (Fig. 32). „Ihr optisches Verhalten und gewöhn-

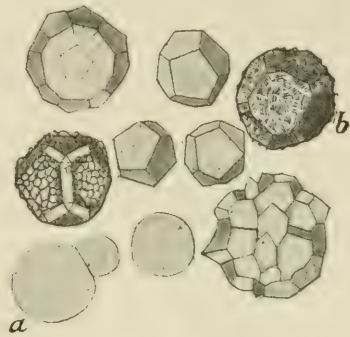


Fig. 32.
Kristalle von Cerioformiat.
Vergr. 180.

lich auch ihre Flächenbeschaffenheit läßt erkennen, daß sie mimetisch gebildet und aus vielen kleinen prismatischen Kristallen zusammengesetzt sind, welche parallel der Prismenachse auslöschend“ (HAUSHOFER I, p. 46). Die Pentagondodekaeder sind zunächst klar und farblos, später werden sie durch Aufwachsen von Kriställchen auf den Flächen trübe und weiß (*b*). Freie Säuren können stören. Freie Salpetersäure und Salzsäure werden durch Magnesiumacetat ausgeschaltet und freie Ameisensäure kann durch Magnesiumoxyd gebunden werden. Durch Erwärmen auf 40 bis 50° wird die Kristallbildung beschleunigt.

Ich habe mich bemüht, diese an und für sich vortreffliche Reaktion auch auf die Pflanze, und zwar auf Schnitte und ausgepreßte Safttropfen, anzuwenden, allein ohne Erfolg. Schnitte durch die Blätter und Stengel von *Urtica dioica*, Blätter von *Abies pectinata* und Wurzeln verschiedener Pflanzen geben niemals die erwähnten Pentagondodekaeder, wahrscheinlich weil die Reaktion zu wenig empfindlich ist.

2. Mit Sublimat wies CZAPEK (I) Ameisensäure mikrochemisch im Wurzelsekret nach. Er gibt zu dem eingeeengten Wurzelwasser Sublimat, erwärmt auf 70 bis 80° und erhält einen weißen Niederschlag, der in Salzsäure unlöslich ist und aus kleinen Würfeln besteht, die er für Kalomel hält. STOKLASA und ERNEST (I) konnten im Wurzelsekret makrochemisch Ameisensäure nicht nachweisen.

Um Formiat in lebenden Wurzelzellen nachzuweisen, benützt CZAPEK gleichfalls die Reduktion von Quecksilberchlorid durch Formiate zu Quecksilberchlorür. Diese Reaktion kommt zwar auch der schwefligen, phosphorigen und unterphosphorigen Säure zu, allein diese Säuren werden, da sie in der Pflanze nicht vorkommen, nicht stören. „Die Wurzeln wurden in ganzen Stücken in verdünnter Sublimatlösung (konz. Lösung auf das 5 bis 10fache verdünnt) auf dem Wasserbad 1 bis 2 Stunden lang erhitzt. Sodann wurden sie zuerst mit reinem Wasser, dann mit salzsäurehaltigem Wasser sorgfältig ausgewaschen, um das überschüssige Sublimat und etwa vorhandene, in Salzsäure lösliche Quecksilberniederschläge zu entfernen. Dann wurden sie auf einige Minuten in gelind erwärmte, 1proz. Kalilauge getaucht, und in den formiathaltigen Teilen trat sofort Schwärzung ein.“ Die Wurzelspitzen waren schon mikroskopisch tief-schwarz gefärbt. Der eigentliche Sitz der Schwärzung war das Plerom und die Epidermis, hingegen war die Region mit bereits fertig ausgebildeten Gefäßen frei von schwarzem Niederschlag.

Wäre diese Reduktion zu metallischem Quecksilber, wie CZAPEK meint, wirklich eindeutig, so wäre dieses Verfahren sehr wertvoll. Leider habe ich die Überzeugung gewonnen, daß dies nicht der Fall ist, da andere Substanzen in den Geweben der Pflanze ebenfalls die Reduktion des Sublimats zu metallischem Quecksilber bewirken können. Wenn man z. B. die junge Wurzel oder das Epikotyl des Keimlings von *Phaseolus multiflorus* $\frac{1}{4}$ Stunde in destilliertem Wasser kocht und in viel Wasser wäscht, so müssen die Formiate, da sie alle im Wasser löslich sind, dadurch aus dem Gewebe entfernt werden. Unterwirft man nun diese ameisensäurefreien Objekte dem CZAPEKschen Verfahren, so tritt die Schwärzung zwar geschwächt, aber doch noch so

deutlich auf, daß schon makroskopisch ein bleigrauer Farbenton wahrzunehmen ist. Viele Elemente erscheinen von schwarzen Quecksilberkörnchen erfüllt. Diese Schwärzung kann nicht von Ameisensäure herrühren. Vielleicht wird sie durch Aldehyde, durch Gerbstoffe, Aminosäuren oder durch andere Substanzen hervorgerufen. So kommen wir leider zu dem Ergebnis, daß wir derzeit kein brauchbares verlässliches Reagens zum direkten mikroskopischen Nachweis der Ameisensäure in der Pflanze besitzen.

Vorkommen.

Es ist von BERGMANN (I) die Meinung ausgesprochen worden, daß die Ameisensäure (und Essigsäure) sich als Bestandteile des Protoplasmas durch das ganze Pflanzenreich verbreitet vorfinden. Ob dem wirklich so ist oder ob nicht vielleicht doch die Ameisensäure erst postmortal infolge der Einwirkung gewisser Reagentien entstanden ist, bleibt für die einzelnen Fälle zu untersuchen. — Als Objekte, die nach verschiedenen Autoren Ameisensäure enthalten, sind zu nennen: *Vaucheria*, *Aethalium septicum*, *Sempervivum tectorum* (Saft), *Abies pectinata* (Blatt), *Ceratoniasiliqua* (Frucht), *Sapindus saponaria* (Frucht), *Tamarindus indica* (Frucht), *Urtica urens* und *U. dioica* (Saft).



Nachweis.

1. Mit Calciumnitrat wird die Oxalsäure und ihre im Wasser löslichen Salze als Calciumoxalat in Form kleiner Kriställchen gefällt, bezüglich welcher man die Fig. 8 und den Text auf p. 47 vergleichen möge.

Wird ein Schnitt durch den Blattstiel von *Begonia vitifolia*, *manicata* oder *Rex* mit Calciumnitrat behandelt, so tritt sofort ein oft schon makroskopisch sichtbarer weißer Niederschlag auf, der aus feinen Körnchen besteht, zwischen denen sich häufig deutliche Kristallformen des Kalkoxalats vorfinden. Diese sind dann nach der auf p. 48 angegebenen Weise weiter zu prüfen.

2. Die Fällung der Oxalsäure als Strontiumoxalat mittels Strontiumnitrat ist gleichfalls für Pflanzenschnitte verwertbar. Die Kriställchen des Strontiumoxalats bestehen aus meist kleinen Pyramiden von quadratischer Basis und aus Kombinationen des Prisma mit der Pyramide.

3. Mit Silbernitrat geben nach BEHRENS (II, 41) neutrale oder mit Essigsäure angesäuerte Lösungen von Oxalsäure oder löslichen Salzen sogleich einen Niederschlag von Silberoxalat. Die Kristalle sind recht charakteristisch (Fig. 33). Es sind farblose sechsseitige

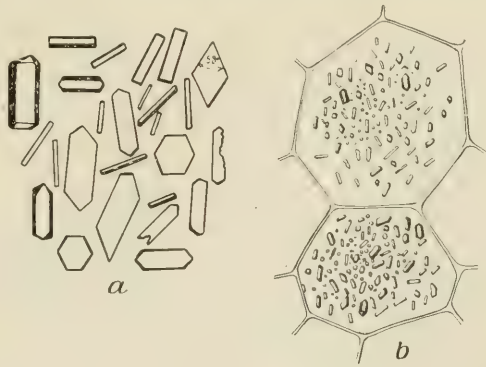


Fig. 33.

Kristalle von Silberoxalat.

a Aus einer Oxalsäurelösung. Vergr. 400.

b Markzellen von *Begonia vitifolia* mit Silberoxalatkristallen. Vergr. 180.

Stäbchen oder Plättchen, ferner Rauten mit einem spitzen Winkel von 58° . Die sechsseitigen Tafelchen gehen aus dem rhombischen durch Abstumpfung der spitzen Ecke des Rhombus hervor. Die Auslöschung ist nach BEHRENS in den Rauten diagonal, in den Prismen axial. Ich habe diese Probe brauchbarer gefunden als die Probe 1, da die Kristalle deutlich ausgebildet sind und auch ziemlich lokal entstehen.

Vorkommen.

Die Oxalsäure findet sich, wie bereits auf p. 47 dargetan wurde, in der Pflanze als Kalkoxalat ungemein häufig vor. Bei vielen Pflanzen auch in Form leicht löslicher Oxalate, vielleicht auch in Form freier Oxalsäure, obwohl ein Beweis für das Auftreten von freier Oxalsäure bisher nicht erbracht wurde.

Ein Gemenge von Oxalsäure, Essigsäure und Äpfelsäure sollen die Haare von *Cicer arietinum* ausscheiden, doch geht diese Literaturangabe bis auf DE CANDOLLES Pflanzenphysiologie (übersetzt von RÖPER, 1833, Bd. I, p. 190) zurück und ist meines Wissens in neuerer Zeit nicht überprüft worden.

Lösliche Oxalate hingegen sind nicht selten. Bei *Salsola*- und *Salicornia*-Arten kommt es als Natriumsalz, bei *Oxalis*-, *Rumex*-, *Rheum*- und *Begonia*-Arten, bei *Atropa Belladonna* und im Wurzelsekret von *Hyacinthus orientalis* (CZAPPEK I, 341) als Kaliumsalz (Kleesalz) vor.

Wie STAHL (I) gezeigt hat, stellt das Kaliumbioxalat einen wirksamen Schutzstoff gegen Tierfraß dar und so wie manche andere Schutzsekrete im allgemeinen eine periphere Lagerung aufweisen, gilt dies nach den Untersuchungen von GIESSLER (I) auch für die leicht löslichen Oxalate. Sie sind hauptsächlich in der Epidermis oder doch vorwiegend in den peripheren Geweben der vegetativen Organe lokalisiert. —

Weinsäure, $C_4H_6O_6$.

Nachweis.

Mit Calciumacetat geben Lösungen von Weinsäure oder neutralen weinsäuren Salzen je nach der Konzentration sogleich oder

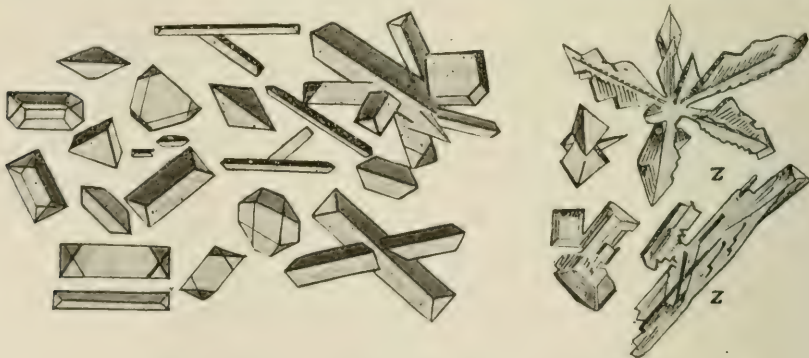


Fig. 34.

Kristalle von Calciumtartrat. Vergr. 400.

nach einiger Zeit einen kristallinischen Niederschlag von Calciumtartrat $C_4H_4O_6Ca + 4H_2O$. Nach HAUSHOFER (I, 86) gehören die prächtig ausgebildeten Kristalle dem rhombischen System an und sind von recht verschiedener Gestalt (Fig. 34). Sie sind vorherrschend nach einem Prisma entwickelt, dessen spitzer Kantenwinkel $80^\circ 24'$

beträgt. Die Kristallenden werden meist durch ein Doma abgeschlossen. Häufig findet man sechsseitige oder trapezförmige Täfelchen, die aus Rauten durch Abstumpfung entstanden sind. Wenn sich die Kristalle unregelmäßig ausbilden, erhalten sie eine monokline Tracht oder das Aussehen von Rhomboedern. Aus konzentrierten Lösungen entstehen Zerrformen, ähnlich gewissen Kristallformen von Ammoniummagnesiumphosphat.

Die Calciumtartratkristalle sind wenig im Wasser, sehr leicht in Kalilauge, leicht in verdünnter Essigsäure (2%) und schwer löslich in konzentrierter Essigsäure. Die Auslöschungsrichtung der trapezförmigen Kristalle geht parallel zur Halbierungslinie des spitzen Winkels von $57^{\circ} 30'$.

Die Reaktion ist sehr brauchbar und leistet auch für den histochemischen Nachweis der Weinsäure gute Dienste, vorausgesetzt, daß nicht zu wenig von dieser Säure vorhanden ist. Ein ausgezeichnetes Schulobjekt bietet der Saft der Weinbeere dar. Wird ein Safttropfen mit einem Tropfen einer 20proz. Calciumacetatlösung vermengt, so treten alsbald die Kristalle von Calciumtartrat in sehr großer Menge auf, desgleichen bei Zusatz von konzentrierter Essigsäure.

V o r k o m m e n.

Die Weinsäure genießt im Pflanzenreiche zweifellos eine weite Verbreitung. Sie wurde makrochemisch nachgewiesen bei: *Vitis silvestris* L. (Beeren und Blütensaft), Früchten von *Rhus typhina* L. u. *R. glabra*, *Morus*, *Mahonia aquifolia*, *Tamarindus*, *Ananas*, *Piper nigrum*, *Cucumis sativus*, *Solanum Lycopersicum*, Knollen von *Solanum tuberosum*, *Helianthus tuberosus* und anderen.

Nach SCHIMPER (I, 238) enthält der Zellsaft aller Zellen des Mesophylls, des Nervenparenchyms und der Oberhaut des Weinstocksblattes auch gelöste Kalksalze in Form des Malats und des Tartrats. Kristallinisch ausgeschieden findet sich Kalktartrat in den vergilbenden Blättern von *Vitis vinifera* und *V. Labrusca* und *Ampelopsis* vor. Die Kristalle haben hier verschiedene Größe; von kleinen Körnchen (Mesophyll) bis zu großen wohlausgebildeten Formen (Rippen) finden sich viele Übergänge vor.

SCHIMPER erwähnt eine auf der ungleichen Löslichkeit der Kalktartratkristalle in verschieden konzentrierter Essigsäure beruhende Erscheinung: wird ein Schnitt vom Weinstockblatt in mäßig verdünnte Essigsäure (2%) gebracht, so lösen sich die Kristalle in den Zellen zunächst teilweise auf und bei Steigerung der Konzentration der Essigsäure im Zellsaft beginnen die unvollständig gelösten Kristalle wieder zu wachsen.

Aminosäuren.

Säuren, in denen an Kohlenstoff befindlicher Wasserstoff durch die Aminogruppe ersetzt ist, werden als Aminosäuren bezeichnet. Sie weisen sowohl die Charaktere einer Säure als einer Base auf und geben daher nicht nur mit Säuren, sondern auch mit Basen Salze. Die Aminosäuren spielen beim Abbau und Aufbau der Eiweißkörper während der Reifung und Keimung des Samens und während des Austreibens der Holzgewächse eine sehr wichtige Rolle und häufen sich unter gewissen Umständen in ganz erstaunlichen Mengen an.

In der Pflanze hat man bisher von Aminosäuren der aliphatischen Reihe nachgewiesen: Asparagin, Asparaginsäure, Leucin, Glutamin, Glykokoll (Glycin), Arginin und Lysin. Von diesen sind aber bisher mikrochemisch in der Pflanze verlässlich nachweisbar Asparagin und angeblich auch Leucin.

Asparagin, $\text{CO}_2\text{H}\cdot\text{CH}(\text{NH}_2)\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CONH}_2$.

Nachweis.

1. Mit Alkohol. Nach den Untersuchungen von PFEFFER (I, 533) läßt sich Asparagin, wenn es in größeren Mengen, wie dies bei Dunkelkeimlingen der Lupine oder anderen Papilionaceen der Fall ist, angehäuft ist, leicht nachweisen, wenn man nicht allzu dünne Schmitte, deren Zellen zum großen Teile ungeöffnet sind, in ein Uhrschälchen mit absolutem Alkohol einlegt und durch Hin- und Herschwenken das Eindringen des Alkohols erleichtert, weil sonst zuviel Asparagin aus den Zellen herausdiffundiert. Bei längerer Einwirkung des Alkohols wird das Asparagin in charakteristischen Kristallen gefällt, oft in so großer Zahl, daß die Schmitte und ihre Umgebung mit Asparaginkristallen wie übersät erscheinen. Ist Asparagin in geringer Menge vorhanden, so gelingt der Nachweis in der angegebenen Weise oft nicht mehr, wohl aber, insofern man etwas dickere Schmitte auf den Objektträger bringt und dann Alkohol zutreten läßt.

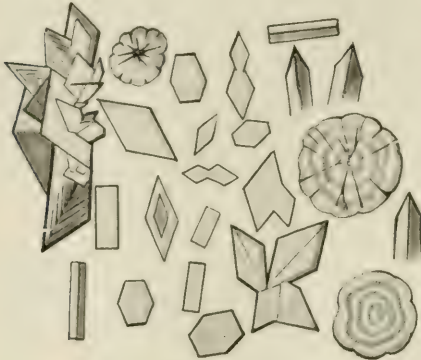


Fig. 35.

Kristalle von Asparagin aus dem Stengel eines etiolierten Keimlings von *Lupinus* sp. Vergr. 350.

zahlreiche mikroskopische Schmitte auf dem Objektträger mit Alkohol betupft, mit dem Deckglas bedeckt und das Präparat erst ein paar Stunden später nach vollständigem Verdunsten des Alkohols untersucht. Das Asparagin schießt bei diesen Versuchen in zahlreichen Kristallen von verschiedener Größe und Form, teils an den Schnitten selbst oder in deren Umgebung teils am Deckglasrande an. Selbstverständlich können bei dieser Methodik auch andere Niederschläge entstehen, man muß daher behufs richtiger Diagnose auf die Eigenschaften der Asparaginkristalle achten.

Das Asparagin bildet farblose rhombische Prismen. Es ist in Wasser löslich und wird aus konzentrierten Lösungen durch Alkohol in zahlreichen, oft sehr gut ausgebildeten Kristallen abgeschieden. Zu den häufigen Formen gehören rautenförmige Täfelchen mit einem spitzen Winkel von 65° (BEHRENS I, 96) und einen stumpfen Winkel von $129^\circ 18'$ (ZIMMERMANN I, 80); durch diesen lassen sich die oft ähnlichen Kaliumnitratkristalle, bei denen er $99^\circ 44'$ beträgt, leicht unterscheiden. Auch Sechsecke treten auf. Die Grundform stellt ein rhombisches Prisma dar; häufig mit sehr charakteristischen rhombischen Abstumpfungen der Kanten der Endflächen. Rhombische Sphenoide und einfache oder mehrfache Durchkreuzungszwillinge kommen gleichfalls vor (Fig. 35). Sie zeigen alle schöne Polarisationsfarben, sind optisch positiv, und speziell die Kanten löschen parallel

Eingehende Untersuchungen über die Verbreitung des Asparagins, namentlich in abgeschnittenen austreibenden Zweigen verdanken wir BORODIN (II). Er verfährt in der Weise, daß er

der langen Diagonale aus und zeigen in dieser Richtung Additionsfarben (EMICH I, 144).

Um nun diese Kristalle von anderen ähnlichen zu unterscheiden, empfiehlt BORODIN (II, 805) zwei Methoden. Die erste besteht darin, daß er den Niederschlag auf 100° C erwärmt, wobei sich der Kristall, sein Kristallwasser einbüßend, in ein helles homogenes, stark lichtbrechendes, wie Öl aussehendes Tröpfchen verwandelt, das sich aber in Wasser leicht löst und beim Eintrocknen wieder kristallisiertes Asparagin liefert. Bei weiterer Erwärmung auf 200° C zersetzt sich das Asparagin, und es entstehen braune schäumende Tropfen, die sich in Wasser nicht mehr lösen. Die zweite Methode — gewöhnlich als BORODINSche Methode bezeichnet — beruht darauf, die Kristalle in einer gesättigten Asparaginlösung zu prüfen, in der sich die Asparaginkristalle im Gegensatz zu anderen nicht lösen, vorausgesetzt, daß die Lösung nicht kälter als das zu prüfende Objekt ist. Speziell Salpeterkristalle wird man durch schwefelsaures Diphenylamin von Asparaginkristallen unterscheiden können, wenn man beachtet, daß die ersteren mit Diphenylamin eine blaue Färbung hervorrufen, die letzteren aber nicht (C. O. MÜLLER I).

Schon TH. HARTIG (I, 127) hat darauf aufmerksam gemacht, daß ausgepreßter asparaginhaltiger Saft wegen vorhandener anderer Substanzen oft keine Kristalle liefert, und LEITGEB (II, 217) machte gleichfalls die Erfahrung, daß durch Gummi, Zucker, Glycerin und schleimige Substanzen das Auskristallisieren des Asparagins verhindert werden kann. So erhält man, wenn man Schnitte durch die Wurzelknolle von Dahlia in der gewöhnlichen Weise mit Alkohol behandelt, keine oder nur höchst selten Asparaginkristalle, weil die sich rasch ausscheidenden Inulinsphärite und die anderen viskosen Bestandteile der Knolle die Kristallisation verhindern. Doch erhält man nach LEITGEB auch hier ungemein reichliche Ausscheidung von Asparaginkristallen, wofern etwa 1 cm dicke, frische Querscheiben aus der Knolle in etwa 90proz. Alkohol eingelegt werden. Nach einigen Tagen bedecken sich dann die Schnittflächen mit oft schon makroskopisch sichtbaren Asparaginkristallen. Es bilden sich mehligte Krusten von Inulin und über dieselben emporragend die Kristalle des Asparagins. Ich bemerke jedoch, daß in manchen Fällen, wo Asparagin in sehr großen Mengen auftritt, die Kristallisation auch in ausgepreßten Safttropfen erfolgt. Das ist bei den etiolierten Stengeln von keimenden Lupinen der Fall. Ein aus dem Stengel ausgepreßter Tropfen zeigt am Rande oft nach kaum einer Minute die prachtvoll anschließenden Rauten und Prismen des Asparagins zumeist in erstaunlicher Menge. Wer sich mit dem mikrochemischen Nachweis des Asparagins vertraut machen will, sei besonders auf dieses Objekt aufmerksam gemacht.

2. Bekanntlich gibt Asparagin mit Cuprisulfat eine in charakteristischen Kristallen auftretende blaue Kupferverbindung; aber schon PFEFFER (I, 535) erkannte, daß diese für den mikrochemischen Nachweis des Asparagins in Pflanzenschnitten nicht tauglich ist.

RACIBORSKI (I) hat Benzochinon als mikrochemisches Reagens zum Nachweis von Eiweiß, Pepton, Aminosäuren, Gerbstoffen und anderen Körpern zu verwerten versucht, allein er bemerkt selbst

(I, 556), es sei ihm nicht gelungen, bei Anwesenheit von Peptonen und Eiweißstoffen Aminosäuren mikroskopisch sicher nachweisen zu können, da beide die Reaktion (Rotfärbung) geben.

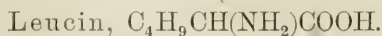
Vorkommen.

Das Asparagin ist im Pflanzenreiche so weit verbreitet, daß man von einer speziellen Aufzählung von Pflanzen füglich absehen kann. Es sei nur im allgemeinen hervorgehoben, daß es besonders als Abbauprodukt der Reserveproteine bei keimenden Samen, unterirdischen Reservestofforganen, treibenden Knospen und Trieben von Holzgewächsen oft in erstaunlichen Mengen auftritt.

Das Eiweiß baut sich in der Pflanze vornehmlich aus Kohlehydraten und Aminosäuren auf. Als Abbauprodukt der aufgestapelten Eiweißkörper wandern Aminosäuren, insbesondere Asparagin, in die jungen Pflanzenorgane und wenn — wie dies bei Dunkelkulturen der Fall ist — die Assimilation unterbunden ist und daher Zucker und Stärke nicht gebildet werden, so können Aminosäuren wegen mangelnder Kohlehydrate nicht zu Eiweiß restituiert werden, und daher häufen sich die Aminosäuren oft in kolossaler Menge an. Bei jenen Pflanzen, die viel Zucker oder andere Kohlehydrate enthalten, wie z. B. bei der Küchenzwiebel (*Allium Cepa*) kommt es auch im Finstern zu reichlicher Eiweißsynthese und daher zu keiner Anhäufung von Asparagin.

BORODIN konnte zeigen, daß auch bei austreibenden Dunkelzweigen verschiedener Gehölze und Kräuter sich Asparagin sehr anhäufen kann, daß aber diese Anhäufung unterbleibt, wenn die abgeschnittenen Zweige in Lösungen von Traubenzucker, Rohrzucker oder Mannit eingestellt werden und dem Kohlehydratmangel auf diese Weise vorgebeugt wird.

Zahlreiche zahlenmäßige Belege über Asparaginanhäufung in verschiedenen Pflanzen verdanken wir namentlich SCHULZE (I, II). Er fand in 10—12 cm langen Keimlingen von *Lupinus luteus* 20% der Trockensubstanz an Asparagin. Auch etiolierte Wickenkeimlinge strotzen von Asparagin. — In historischer Beziehung sei erwähnt, daß bereits TH. HARTIG (I) durch Behandlung von Keimlingen und jungen Trieben der Holzgewächse mit Alkohol Kristalle erhalten hat, die er „Gleis“ nannte und die sicher zum großen Teile Asparagin waren. Es ist erstaunlich, wie richtig dieser Beobachter, dem die Botanik so viele schöne Entdeckungen verdankt, beobachtet hat und wie treffend er die Bedeutung seines Gleises eingeschätzt hat, wenn er sagt (I, 127): „Dieses, wie es scheint, allgemeine Vorkommen jenes kristallinischen Stoffes in jedem jugendlichen Zellgewebe deutet darauf hin, daß seine Lösung die Form sei, in welcher die stickstoffhaltige, aus Reservestoffen gebildete Pflanzennahrung von Zelle zu Zelle sich fortbewegt.“ Oder an anderer Stelle (I, 129): „Der Gleiskristall ist gewissermaßen der Zucker des Klebermehls.“



Sublimation. BORODIN (III) hat, um Leucin nachzuweisen, sich der Mikrosublimation bedient. Auf einem Objektträger wird ein Tropfen wässriger Leucidlösung verdampft, der Niederschlag mit einem Deckgläschen bedeckt und vorsichtig bis auf 170° C erwärmt. Hierauf findet man das Deckglas mit einem weißen Hauche, bestehend aus winzigen, farblosen, doppelbrechenden, undeutlich begrenzten Kristallschüppchen bedeckt. Als BORODIN abgeschnittene Sprosse von *Paspalum elegans* und *Dahlia variabilis* für mehrere Tage dunkel stellte und dann davon getrocknete Schnitte der Sublimation unterwarf, konnte er in dem entstandenen Hauche Leucinkristalle in Menge feststellen. Der geschilderte Versuch geht mit reinem Leucin, auch

wenn man sehr wenig zur Probe benutzt, ausgezeichnet; allein mit Schnitten oder ausgepreßtem Saft gelang mir der Versuch nicht befriedigend. Ich habe Dahlia und andere Pflanzen, in denen Leucin zu erwarten war, auf Leucin durch Mikrosublimation in der von BORODIN und in der auf p. 26 angegebenen Weise geprüft, habe auch einen weißen Hauch bekommen, der aber aus farblosen Tröpfchen oder aus so undeutlichen Kriställchen bestand, daß man nicht mit Sicherheit die Diagnose auf Leucin stellen konnte. Ich bin daher der Meinung, daß man die Quantitäten von Leucin, die in Pflanzen gewöhnlich enthalten sind, durch Mikrosublimation derzeit mit Sicherheit nicht nachweisen kann.

Vorkommen.

Das Leucin kommt häufig in Begleitung anderer Aminosäuren, z. B. des Asparagins vor. So findet es sich neben diesem in Keimlingen vieler Papilionaceen: Soja hispida, Vicia sativa, Lupinus-Arten, Phaseolus sp. und Pisum sativum. Keimlinge von Cucurbita Pepo, Chenopodium album, Zuckerrohr, Knospen von Aesculus Hippocastanum, Kartoffelknollen und verschiedene Pilze enthalten gleichfalls mehr oder minder große Mengen von Leucin.

III. Fette.

Nachweis.

Die Fette der Pflanzen bestehen aus den Glycerinestern der Säuren $C_n H_{2n} O_2$ und $C_n H_{2n} - 2 O_2$, und sind Neutralfette, denn von freien flüchtigen und nicht flüchtigen Fettsäuren finden sich nur Spuren vor. Bei den natürlichen Fetten sind in dem dreiwertigen Alkohol Glycerin alle drei Hydroxyle durch Fettsäureradikale ersetzt. Die Fette sind durchwegs leichter als Wasser, fest oder flüssig, unlöslich im kalten oder heißen Wasser, wenig löslich in Alkohol (mit Ausnahme des Rizinusöls), dagegen leicht löslich in Äther, Petroläther, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Aceton. Durch ihre Unlöslichkeit in absolutem Alkohol und Eisessig unterscheiden sie sich in der Regel von den ätherischen Ölen (vgl. p. 149), da diese sich darin lösen. Die flüssigen Fette, auch fette Öle genannt, erzeugen auf Papier einen dauernden durchsichtigen Fleck, einen sogenannten Fettfleck und geben bei starker Erhitzung Akrolein, das an seinem charakteristischen Geruch erkannt werden kann.

Die verschiedenen Fettsäuren, die die Fette zusammensetzen, können derzeit nicht mikrochemisch nachgewiesen und unterschieden werden, daher sind wir gezwungen, allgemeine Eigenschaften der Fette heranzuziehen, um die Fettnatur eines Körpers in der Zelle festzustellen.

1. Alkanninlösung (s. p. 19). Werden fetthaltige Schnitte auf 1 bis 24 Stunden in diese Lösung eingelegt, so färben sich alle Fetttropfen intensiv rot, weil das Öl den Farbstoff speichert. Beim Erwärmen erfolgt die Färbung rascher. Leider speichern auch ätherische Öle und Harze den Farbstoff, die Reaktion ist daher selbstverständlich nicht eindeutig.

2. Osmiumsäure = Überosmiumsäure = OsO_4 . Eine 0,1 bis 1proz. wässrige Lösung wird durch die meisten Fette zu metallischem Osmium reduziert und färbt infolgedessen diese braun bis schwarz.

Wasserstoffsperoxyd hebt die Braunfärbung rasch wieder auf. Leider ist auch diese Reaktion nicht eindeutig, da sie auch von vielen Gerbstoffen, ätherischen Ölen und wahrscheinlich auch noch von anderen Körpern veranlaßt wird. Gerbstoffe kann man nach ZIMMERMANN (I, 70) vorher durch Auskochen im Wasser extrahieren und ätherische Öle durch Erhitzen auf 130° entfernen. Außerdem geben nicht einmal alle Fette die Probe, ferner nicht Palmitin-, Stearinsäure, ihre Triglyzeride und einige andere Fettsäuren.

3. Sudan III wurde zuerst in der medizinischen und zoologischen Mikrotechnik und später von BUSCALIONI (I) für botanischmikrochemische Zwecke empfohlen. Nach diesem Forscher färben sich



Fig. 36.

Verseifung von Fett-
tropfen mit Kalilauge-Am-
moniak.

- a* und *b* von Cucurbita Pepo. *a* kleiner Fetttröpfchen in einen Kristallbrei verwandelt. Vergr. 180. *b* großer Tropfen an der Peripherie in Kristalle umgewandelt. Vergr. 80.
c Fetttröpfchen im Endosperm von Coffea arabica in Kristalle übergehend. Vergr. 180.

Wachs, Cutin, Suberin, Fette und Harze intensiv rot. KROEMER (I) rühmt die Verwendbarkeit dieses Farbstoffes für den Nachweis des Korkstoffes. Er verwendet eine Lösung von 0,01 g Sudan III in 5 g Alkohol von 96 % und 5 ccm Glycerin.

Nach meinen Erfahrungen ist Sudan III eines der besten Färbemittel für Fette und leistet, obwohl es auch durch Harze gespeichert wird, ausgezeichnete Dienste. Die Schmitte werden in die erwähnte Lösung gebracht, je nach Bedarf einige Zeit darin belassen und behufs Aufbewahrung in Glycerin eingelegt.

Cyanin (Chinolinblau), das gleichfalls als Färbemittel für Fette empfohlen wird, kann sich mit Sudan III nicht messen, weil es aus der Lösung leicht ausfällt, die Präparate trübt und für Dauerpräparate nicht gut haltbar ist.

4. Verseifung. Eines der wichtigsten Kennzeichen der Fette, das sie von den meisten ätherischen Ölen unterscheidet, ist ihre Verseifbarkeit mit Alkalien. Diese Eigenschaft läßt sich, wie MOLISCH (II, 10) gezeigt hat, auch mikroskopisch verwerten. Er verwendet zur Verseifung ein Gemisch von gleichen Volumteilen wässriger konzentrierter Kalilauge und ebensolcher Ammoniaklösung. Der zu untersuchende Schnitt wird auf dem Objektträger in einen Tropfen dieser Flüssigkeit hineingelegt, mit einem Deckglas bedeckt und dann längere Zeit, ein bis mehrere Tage im feuchten Raume sich selbst überlassen. Daß die Schmitte lange Zeit der Einwirkung der Lauge ausgesetzt bleiben müssen, betont mit Recht auch TUNMANN (II, 13, d. Sep.).

Die Öltröpfchen verwandeln sich oft in kristallinische, aus Kristallnadeln bestehende Massen (Seifen). Nicht selten sieht es so aus, als ob der Tropfen keine Veränderung erlitten hätte, allein bei Prüfung im Polarisationsmikroskop ergibt sich, daß er sich inzwischen in einen

Sphärokristall umgewandelt hat. Schnitte durch die Kotyledonen von *Cucurbita Pepo*, *Helianthus annuus* oder durch das Endosperm von *Coffea arabica* geben ausgezeichnete Resultate. Die großen Fetttropfen, die aus dem Rande der Schnitte hervorquellen, beginnen sich im Reagenztropfen von der Peripherie aus allmählich zu trüben und nach und nach in eine kristallinische Masse zu verwandeln (Fig. 36). Die Ölmassen in den Endospermzellen der Kaffeebohne erscheinen nach etwa 3—5 Tagen fast ganz in Kristallnadeln der entsprechenden Seife verwandelt (Fig. 36). Die Umwandlung der Fettsäuren in kristallinische Seifen gelingt auf diese Weise im Mikroskop fast bei jedem Fett und wenn sie eintritt, so spricht dies sehr für Fett. Indes wird man sich nie mit einem Kennzeichen begnügen, sondern möglichst viele heranziehen, um zu einem relativ sicheren Resultat zu gelangen. Dieselbe Methode haben später HARTWICH und UHLMANN (I) für viele Fette, jedoch nicht in der Pflanze, ausprobiert und dabei die Angaben von MOLISCH (II, 10) bestätigt. Sie verwenden eine gesättigte Kalilauge, vermischt mit dem gleichen Volumen einer 20proz. Ammoniaklösung. Die Lauge wird für manche Versuche zweckmäßig verdünnt: mit dem gleichen, mit 2 und mit 3 Volumen Wasser. Je nach dem Grade der Verdünnung entstehen bald Nadeln, bald Sphärite.

Vorkommen.

Die Fette sind im Pflanzenreiche außerordentlich verbreitet, in Spuren wohl in den meisten Zellen vorhanden; entweder flüssig oder fest, manchmal sogar auskristallisiert Fig. 37. In großen Mengen werden sie als Reservestoffe in den Samen (bei Cucurbitaceen, Lineen, Cruciferen, Urticaceen, Papaveraceen, Amygdaleen, Juglandeen usw.), seltener im Fruchtfleisch (*Olea europaea*) oder in Rhizomen (*Aspidium filix mas*) und häufig zur Winterszeit in Baumrinden gespeichert.

Von weiteren speziellen Fettvorkommnissen im Plasma, in den Chromatophoren usw. wird später noch die Rede sein.

Myelinformen. Bei der Verseifung von Fetten (MOLISCH II, 10) entstehen mitunter eigentümliche absonderliche Formen, die man als Myelinformen bezeichnet. Solche sind seit langer Zeit durch die Untersuchungen von VIRCHOW (I), BENEKE (I), BRÜCKE (I) und anderen bekannt. „Aus der Schnittfläche von Nerven quellen bei Zusatz von Wasser aus dem Nerveninhalt kugelige, eiförmige und unregelmäßig geformte Gebilde hervor, welche nach VIRCHOW als Formen einer besonderen Substanz ‚Myelin‘ (= Nervenmark) mit dem Namen Myelinformen bezeichnet wurden. Der Name ‚Myelin‘ für eine chemische Substanz ist jedoch längst aufgegeben.“ (Zitiert nach NESTLER [IV, 480].) Wenn man zu reiner Ölsäure Ammoniak zuffließen läßt, erhält man nach NEUBAUER gleichfalls schöne Myelingestalten. „Es zeigen sich da die wunderbarsten Formen, deren allmähliche Entwicklung unter dem Mikroskope zu den interessantesten Erscheinungen gehört und lange Zeit den Beobachter fesseln kann. Wendet man statt Öl-



Fig. 37.

Fettkristallnadeln in den Endospermzellen von *Elaeis guianensis* L. Dazwischen Aleuronekörner mit Eiwefkristallen a.
Vergr. 180.

säure ein an Ölsäure reiches Neutralfett, Olivenöl, Mandelöl usw. an, so entstehen, in gleicher Weise mit Ammon behandelt, dieselben Formen, allein viel langsamer; auch bleiben sie viel kleiner“ (VIRCHOW I).

Werden Cholesterinkristalle in Seifenwasser oder dem Abdampfrückstand vom alkoholischen Extrakt des gekochten Eidotters in reinem Wasser behandelt, so entstehen Myelinformen (BENEKE I). Dergleichen wenn man lufttrockene Lezithine mit Wasser in Berührung bringt (CZAPEK III, 1. Bd., 153). Vgl. auch CZAPEK (IV) und REINITZER (I).

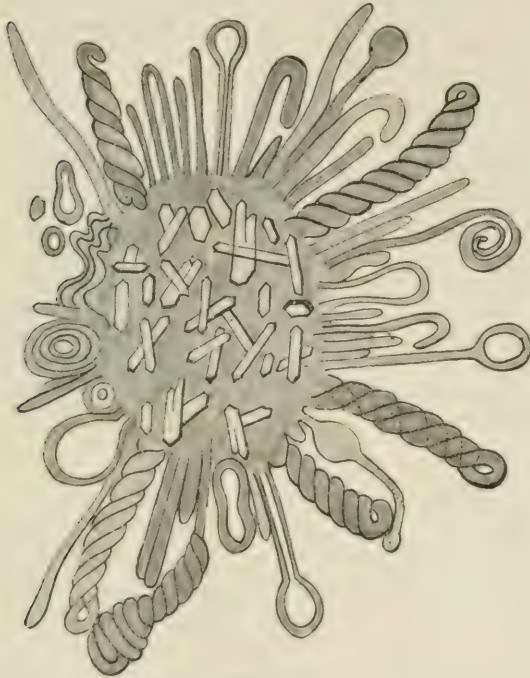


Fig. 38.

Myelinformen und Kristalle (von Capsaicin?), entstanden aus einem Sekrettröpfchen einer Drüse der Fruchtscheidewand von *Capsicum annuum* L. nach Zusatz von Ammoniak. Vergr. etwa 100. Nach Nestler (VI).

hohlen Kugel“ (Fig. 38.) Ähnliches konnte NESTLER beobachten, als er das Fett der Papua-Macis (*Myristica argentea* Warb.) mit Ammoniak versetzte, hingegen entstanden keine Myelinbildungen, als er das Fett von *Cocos nucifera* und *Elaeis guianensis* in gleicher Weise behandelte. Nach NESTLER besteht das Paprikasekret vorherrschend aus einem vielleicht an Ölsäure reichen Fett, das bei Zusatz von Ammoniak die Myelinformen veranlaßt.

Eine treffliche Zusammenstellung über unsere derzeitigen Kenntnisse der Myelinformen nebst eigenen Untersuchungen findet man bei SENFT (II). Er erzeugte ähnliche Myelinformen, wie sie NESTLER mit dem Drüsensekret der Paprikafrucht erhielt, mit den Fetttropfen aus dem Samenfleisch von *Ginkgo biloba*. Aus SENFTS Untersuchungen geht folgendes hervor:

Myelinformen von seltener Schönheit erhielt NESTLER (IV, 478), als er das Sekret von dem Drüsengewebe der Fruchtscheidewände von *Capsicum*, das den Sitz des brennend-scharfen Capsaicins darstellt, unterm Deckglas mit (10 proz.) Ammoniak behandelte. „In der homogenen, farblosen, ölartigen Masse entstehen durch die Einwirkung des Ammoniaks sofort zahlreiche, mikroskopisch kleine Kügelchen; gleichzeitig sieht man am Rande des Öltropfens allmählich die sonderbarsten Gebilde hervortreten, vor allem dichtgedrängt homogene Fäden, die sehr lang werden können; andere, dickere Fäden zeigen genau in der Mitte einen Kanal; wieder andere sind am Ende spiralförmig eingerollt oder enden mit einer kompakten oder

Das Vermögen, Myelinformen zu bilden, kommt unter gewissen Umständen den Lezithinen, Cholesterinen und gewissen Fettsäuren zu. Neben der Ölsäure vermag auch die Leinöl-, Eruka-, Kaprin- und Kaprylsäure Myelgestalten zu erzeugen. Bei den Lezithinen genügt schon ein Zusatz von Wasser zur Bildung von Myelinformen, bei den Phytosterinen (Cholesterinen) aber ist hierfür Ölsäure oder eine andere Fettsäure und Alkali notwendig. Die Lezithine stellen sehr komplexe Körper dar, die neben Glycerinphosphorsäure Cholin und Fettsäuren enthalten. Da aber weder Cholin noch die Phosphorsäure mit Wasser oder Alkalien allein Myelgestalten ergibt und da auch die Phytostereine nur bei Gegenwart von Fettsäuren und Alkali die Fähigkeit hierzu besitzen, so folgt, daß die Entstehung von Myelinformen an die Gegenwart von Fettsäuren geknüpft ist.

Die Myelinformbildung ist als ein Verseifungsprozeß anzusehen, die Formen zeigen Doppelbrechung und werden von ADAMI und ASCHOFF als flüssige Kristalle aufgefaßt. — —

Es ist begreiflich, daß innerhalb der Zelle oder im Gewebe schon wegen Raummangels die Myelinbildung häufig nicht zustande kommt. In solchen Fällen kann man, wie TUNMANN (II, 14 d. Sep.) gefunden hat, dennoch zum Ziele kommen, wenn man die Fette zuerst sublimiert. Samenschnitte von *Elaeis*, *Cocos*, *Areca*, *Illicium*, ferner *Secale cornutum* geben Sublimat von Tropfen, in denen sich Fettsäurekristalle ausscheiden. Mit diesem gewissermaßen gereinigten Fett, insbesondere mit den Tropfen konnte TUNMANN die Myelinbildung stets leicht hervorrufen.

IV. Wachs.

Auf vielen Pflanzenorganen, namentlich Blättern, Stengeln und Früchten findet man nicht selten einen weißen oder weißlichgrauen Überzug, der sich leicht wegwischen läßt und die betreffenden Organe unbenetzbar macht. An den Pflaumenfrüchten, Weinbeeren und Kohlblättern ist dieser „Reif“ deutlich ausgebildet und wird einem herkömmlichen Usus entsprechend als Wachs oder Wachsüberzug bezeichnet, obwohl er in vielen Fällen nicht mit Wachs in chemischem Sinne, sondern mit echten Fetten übereinstimmt.

Über die morphologischen Verhältnisse der Wachsüberzüge hat uns DE BARY (I und II) genau orientiert. Er unterscheidet 4 Hauptformen: 1. Gehäufte Überzüge, 2. einfache Körnchenüberzüge, 3. Stäbchenüberzüge und 4. Krusten.

Körnchenüberzüge in einfacher Lage finden sich bei den erwachsenen Blättern von *Tulipa*, *Echeveria punila*, Rot- und Weißkohl usw. Körnchen in Haufen treten auf bei *Ricinus communis*, der Blattunterseite von *Abies pectinata*, Stäbchen in Haufen bei den Blättern von *Eucalyptus globulus*, *Secale cereale*, *Elymus arenarius* usw.

Stäbchen: bei den Blättern von *Musa* sp., *Heliconia farinosa*, *Strelitzia ovata*, Stengel von *Saccharum officinarum* usw. Als ein ausgezeichnetes Objekt für Stäbchenüberzüge empfehle ich den Halm vom Schilfrohr *Phragmites communis*. Knapp unterhalb der Knoten

erscheint die Epidermis auf eine kurze Strecke nach abwärts von einem Stäbchenüberzug meist bereift (Fig. 39).

Krusten sind von verschiedener Dicke. Etwa $1\ \mu$ dick am Laube von *Thuja orientalis* und *Thuja occidentalis*, *Sempervivum*-Arten und auf dem Stengel fleischiger Euphorbien, $15\text{--}19\ \mu$ dick auf den Blättern von *Corypha* (*Copernicia*) *cerifera*, bis $70\ \mu$ dick bei *Euphorbia canariensis*, bis 5 mm dick am Stamme von *Ceroxylon* und *Kloppstockia* usw.

Alle diese Wachsmassen treten in der Membran auf und werden aus dieser auf der Kutikula ausgeschieden. Beim Erwärmen der Präparate unterm Deckglas bis zum Sieden tritt das Wachs in Form von Tröpfchen aus der Membran heraus.

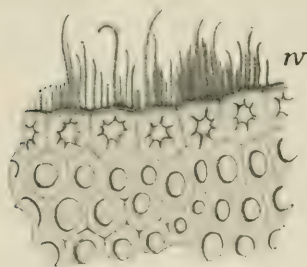


Fig. 39.

Wachsstäbchenüberzug von *Phragmites communis*. Stück eines Querschnittes des Halms: Die Epidermis bedeckt mit Wachsstäbchen *w.* Vergr. 350.

WIESNER (I und II) zeigte, daß die geformten Wachsüberzüge im polarisierten Lichte aufleuchten, kristallinische oder kristallisierte Effloreszenzen oder Krusten darstellen, bei der trockenen Destillation die Akroleinreaktion geben und aus Glyceriden, freien Fettsäuren, wachsartigen und vielleicht noch anderen Körpern bestehen. Glyceride scheinen den Hauptbestandteil der Wachsüberzüge zu bilden. Über die genauere chemische Zusammensetzung der Pflanzenwaxse vergleiche man die Literaturzusammenstellung bei CZAPEK (III, 1. Bd., p. 183).

Um die Kristallisierbarkeit des „Reifes“ z. B. von Kohl- oder Alliumblättern zu erweisen, verfährt man nach WIESNER (I, 231) in folgender Weise. Die abgezogene Epidermis mit dem Wachsüberzug

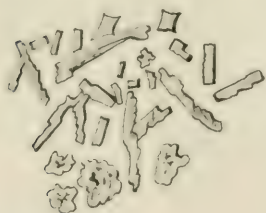


Fig. 40.

Fettkristalle aus ätherischer Lösung vom „Wachsüberzug“ der *Echeveria glauca*. Vergr. 180.

wird mit einem Deckglas bedeckt und Äther von der Seite beigefügt. Die Körnchen werden gelöst und erscheinen nach dem Verdampfen des Äthers sofort teils als Nadeln, teils als Aggregate tafelförmiger oder nadelartiger Kristalle. Sehr schöne Kristalle bekam ich auf diese Weise bei *Echeveria glauca* (Fig. 40). TUNMANN (III) konnte die verschiedensten Wachsüberzüge auch sublimieren. Er erhielt Stäbchen, Rosetten, Sphärokristalle usw. Die Wachskörper sind im Wasser unlöslich, schmelzen, da ihr Schmelzpunkt häufig unter 100° liegt, in heißem Wasser zu Tropfen zusammen, lösen sich im kalten Alkohol nicht

oder sehr schwer, im heißen aber meist leicht, im Äther sind sie gleichfalls meistens leicht löslich.

Wachs im Zellinnern. Das Vorkommen von Wachs auf der Epidermis ist das gewöhnliche, es gibt aber auch Fälle, wo das Wachs im Innern der Zelle auftritt, z. B. bei den Früchten mehrerer *Rhus*-arten, den Früchten von *Myristica Ocuba*, im Milchsaft von *Ficus ceriflua* und im Stengelparenchym mehrerer *Balanophoren* (MİKOSCU).

Nach den Untersuchungen von A. MEYER (I) sind die Zellen in den Früchten von Rhusarten in der Mittelschichte der äußeren Fruchtschale mit klarem oder nur äußerst schwachkörnigem Wachs erfüllt. Bei *Rhus vernicifera* wird das Wachs nach MOEBIUS (I) als dicker Überzug der Membran nach dem Zellumen ausgeschieden. Die Zellen bekommen hierdurch das Aussehen von Steinzellen. —

Im Stengelparenchym von *Balanophora*arten kommt ein Wachs in so großen Mengen vor, daß man die Pflanze direkt als Kerze verwenden kann. Vor kurzem hat SIMON (I) die Zusammensetzung dieses als *Balanophorin* bezeichneten Körpers zu studieren begonnen und darin vorläufig Palmitinsäure nachgewiesen.

Löst man aus einem Schnitt von *Balanophora* das Wachs unterm Deckglas mit Äther heraus, so kristallisiert es am Deckglasrande in Form von Nadeln, die sich zu Garben oder Sternen zusammenfügen, oder in Form von sphäritischen oder blumenkohlartigen Massen alsbald beim Verdampfen des Äthers heraus.

V. Trichomsekrete.

Die von den Haaren verschiedener Farnblätter abgesonderten, mehrlartigen Sekrete sind vorläufig noch nicht so genau bekannt, daß wir sie einer bestimmten Stoffgruppe zuweisen können. Die von mancher Seite geäußerte Vermutung, daß wir es hier wie bei den Wachsüberzügen auch mit echten Fetten zu tun haben, hat sich als unrichtig erwiesen. — Auch das von den Blättern verschiedener Primeln durch Drüsenhaare abgeschiedene giftige Sekret ist, obwohl es rein und kristallisiert dargestellt worden ist, seiner chemischen Natur nach unbekannt. Dasselbe gilt auch vom hautreizenden Sekret verschiedener *Cypripedien*.

Da aber alle diese Sekrete Produkte von Haaren, also der Epidermis sind, so mögen sie provisorisch ihren Anschluß an die Fette finden und hier behandelt werden, ohne daß damit über ihren chemischen Charakter etwas ausgesagt sein soll.

a) Primelgift.

Nach den eingehenden Untersuchungen von NESTLER (I) scheiden viele Primeln durch die die oberirdischen Organe bedeckenden Drüsenhaare ein Sekret ab, das auf der Haut des Menschen eine mehr oder minder heftige Entzündung (*Dermatitis*) hervorrufen kann. Es gehören hierzu: *Primula obconica* Hance, *P. sinensis* Lindl., *P. Sieboldii* Morren, *P. cortusoides* L., *P. mollis* Hook. und *P. Arendsii* Pax.

Die das giftige Sekret abscheidenden mehrzelligen Köpfchenhaare (Fig. 41) finden sich bei *Primula obconica* besonders an der Unterseite der Laubblätter und an den Blütenstielen vor. Diese Drüsenhaare bestehen aus einem mehrzelligen Stiel und einer als Köpfchen ausgebildeten Endzelle. Zwischen der Kutikula und der Zellmembran des Köpfchens bildet sich ein gelblichgrünes oder braunes Sekret, daß sich nach dem Platzen der Kutikula nach unten über die Stielzellen ergießt. Man kann das Sekret leicht auf den Objektträger übertragen, wenn man ihn auf einen Blatt- oder Blütenstiel sanft andrückt und hin und her fährt. Unterm Mikroskop lassen sich dann

leicht Tropfen oder größere Massen des Drüsensekretes beobachten. Wie NESTLER (I. 8) zeigte, treten darin alsbald kleinere oder größere, mehr oder weniger gelb erscheinende monokline Kristalle in Form von Nadeln, Prismen oder verschiedenen Kombinationen auf (Fig. 41). Nach drei Tagen beginnen sich die freiliegenden, vom Sekrete unbedeckten Kristalle zu verflüchtigen und nach vier Tagen verschwinden sie völlig. Wird ein Laubblatt von *Primula obconica* mit seinem Stiele über ein Uhrglas gehalten und mit Äther so übergossen, daß die Flüssigkeit nur flüchtig die Oberfläche des Blattes berührt, so löst sich das Sekret, und nach dem Verdunsten des Äthers sieht man in dem Uhrglase zahlreiche gelbe Kristalle, die sich leicht sublimieren und so

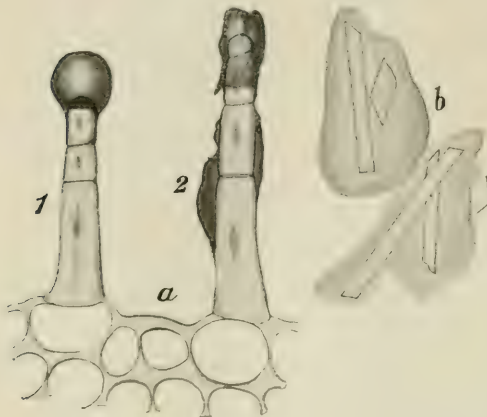


Fig. 41.

Primula obconica.

a Stück eines Querschnittes des Blattstiels mit 2 Drüsenhaaren. 1 junges Haar an der Spitze mit dem giftigen Sekret, 2 älteres Haar mit herabfließendem Sekret.

b Sekretmassen, in denen das Primelgift auskristallisiert. Vergr. bei *a* und *b* 180.

in größeren Mengen gewinnen lassen. Diese Kristalle, die nach NESTLER das eigentliche Hautgift darstellen und die mit den Kristallen des Sekretes identisch sind, lösen sich in abs. Alkohol, Äther, Chloroform, Terpentinöl, Benzol, Eisessig, verschwinden in Schwefelsäure, Salzsäure und Kalilauge. Eine von NESTLER (II, 473) beobachtete Reaktion erscheint besonders auffallend. Wenn man von dem mit Äther erhaltenen Rückstand des Sekretes etwas auf einen Objektträger überträgt, mit dem Deckglas bedeckt und konz. Schwefelsäure hinzutreten läßt, „so werden die homogene Grundsubstanz und die gelben Kristalle sofort gelöst und zwar

mit grünlichgelber Farbe, die gewöhnlich nach ungefähr 5 Minuten (wie bei *Pr. mollis*) in smaragdgrün bis dunkelgrün übergeht; nach 10 Minuten, mitunter erst nach $\frac{1}{2}$ bis 1 Stunde, sieht man an manchen Stellen zahlreiche feine Nadeln von blauer Farbe“, die sich allmählich entfärben und dann verschwinden.

Ob diese Reaktion für das Primelgift charakteristisch ist und für alle hautreizenden Primeln gilt, bleibt noch zu untersuchen, um so mehr, als bei *Pr. obconica* die Reaktion nicht immer gelang. Nicht alle Primeln wirken hautreizend. *Primula officinalis* L., *Pr. Auricula* L., *Pr. farinosa* und andere wirken nicht giftig. Unter diesen nicht hautreizend wirkenden gibt es aber einige, die mit ihren Laubblättern und Blütenstengeln ein Sekret in Form eines weißen mehrlartigen Überzuges erzeugen: *Primula petiolaris* var. *pulverulenta* Hook. und *Pr. verticillata* Forsk. Auch hier sind es Drüsenhaare, die das Sekret abcheiden. Ihre Köpfchenzelle ist mit zahlreichen kleinen Stäbchen und Körnchen bedeckt, die in Äther und Alkohol sehr leicht löslich

sind und nach dem Verdunsten des Lösungsmittels wieder in Form von Nadeln oder dendritischen Nadelaggregaten herausfallen.

Näheres über die Chemie des pulverartigen Überzuges dieser Primeln ist nicht bekannt.

b) Das Gift der Cortusa Matthioli L.

In jüngster Zeit konnte NESTLER (V, 330) auch an den Haaren des Laubblattes der gleichfalls zu den Primulaceen gehörigen Cortusa Matthioli eine giftige, hautreizende Wirkung nachweisen. Als er ein frisches Blatt mit der stark behaarten Unterseite auf die Innenseite des linken Unterarmes nahe der Handwurzel auflegte und hier zwei Stunden angedrückt beließ, entstand zunächst eine Rötung und dann ein großes Ekzem ganz so wie nach dem Auflegen eines Blattes von *Primula obconica*. Den Sitz des Cortusagiftes stellen die Drüsenhaare des Blattes dar, die auf der Köpfchenzelle eine farblose Sekretkappe, mitunter eine unregelmäßige, von kleinen, nadelförmigen oder prismatischen Krystallen durchsetzte Sekretmasse tragen. Diese Massen und die Kristalle zeigen aber ganz andere mikrochemische Reaktionen als die der *Primula obconica*. Sie lösen sich zwar auch in Alkohol und Ather leicht, die Lösung scheidet aber nach dem Verdunsten keine Kristalle ab. In Wasser sind sie unlöslich, in verdünnten Säuren leicht löslich. Eine Sublimation gelang nicht. Bei der derzeit noch mangelhaften Kenntnis des Giftes läßt sich über seine chemische Natur nichts aussagen.

c) Das Cypridiumsekret.

Durch zwei Arbeiten von MAC DOUGAL (I u. II) wurde die Aufmerksamkeit auf die hautreizende Wirkung des Haarsekretes von *Cypridium spectabile* und *C. pubescens* gelenkt, und NESTLER (III) hat die vorhandenen Angaben zum Gegenstand genauer Studien gemacht. Seine an sich selbst durchgeführten Versuche beweisen, daß durch die Drüsenhaare der oberirdischen Organe von *Cypridium spectabile* Salisb. die menschliche Haut in ähnlicher Weise wie durch das Primelgift gereizt wird. Entsprechende Versuche mit *Cypridium pubescens* und *C. parviflorum*, die nach MAC DOUGAL ebenfalls die Haut reizen sollen, hatten aber bei NESTLER keinen Erfolg. Er gibt aber trotzdem die Möglichkeit zu, daß bei anderen Personen oder unter anderen Umständen auch *C. pubescens* hautreizend wirken könnte. Die meisten untersuchten Cypridien tragen auf ihren oberirdischen Organen mehrzellige Drüsenhaare, die aus einem mehrzelligen Stiel und einer köpfchenartigen Endzelle bestehen. Ihr Sekret stellt eine homogene, gewöhnlich farblose Substanz dar und wird in ähnlicher Weise wie das Primelsekret von der Endzelle abgesondert. Im Gegensatz zum Primelsekret kristallisiert das Cypridiumsekret nicht und repräsentiert eine fettartige Substanz, die Farbstoffe (Anilinblau, Safranin, Methylgrün usw.) stark speichert und mit verdünnter Kalilauge und mit verdünntem Ammoniak Myelinformen bildet, was vielleicht durch eine Fettsäure veranlaßt wird. Da besonders die hautreizenden Cypridien im Gegensatz zu den nicht hautreizenden die Myelinformen in besonders schöner Weise geben, so vermutet NESTLER, daß vielleicht die hautreizende Substanz an eine Fettsäure gebunden ist. Durch Andrücken des Objektträgers an

die Haare wird das Sekret leicht abgestreift. Es ist leicht löslich in Alkohol, Äther, Petroläther, Schwefelkohlenstoff und Benzol. Osmiumsäure schwärzt oder bräunt. Es reagiert neutral.

Das Sekret von *Cypripedium spectabile* färbt sich mit verdünntem Ammoniak sofort gelb, dann karminrot und schließlich violettrot. Weitere Untersuchungen müssen darüber Aufschluß geben, ob diese Farbenreaktion auch mit dem Sekret anderer *Cypripedien* gelingt und ob es für das *Cypripediensekret* überhaupt charakteristisch ist.

d) Drüsensekrete von Gold- und Silberfarnen.

Die Blätter der Gattungen *Gymnogramme*, *Notochlaena* und *Cheilanthes* tragen auf ihrer Unterseite Drüsenhaare, die an ihren Köpfchen kristallinische Sekrete absondern (Fig. 42). Die unteren Blattflächen werden, da die Drüsenhaare dicht nebeneinander stehen, hierdurch je nach der Spezies gelb oder weiß gefärbt und von den Gärtnern deshalb als Gold- und Silberfarne bezeichnet. Über die chemische Natur wurden verschiedene Ansichten geäußert. KLOTSCH (I) hielt sie für Pseudostearoptene, DE BARY (II, 105) für harzartige Körper, WIESNER (III, 111) für kristallinische Effloreszenzen, die sicherlich nicht zu den echten Fetten gehören, und BLASDALE (I) findet an dem Sekret von *Gymnogramme*

triangularis ein hellgelbes, kristallisierendes Ceropten, $C_{15}H_{16}O_4$, und eine farblose Substanz.

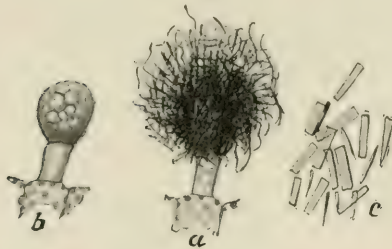


Fig. 42.

Drüsenhaare von *Gymnogramme sulphurea*.

- a Haar mit trichitischen Kristallen.
- b Dasselbe Haar nach Behandlung mit Äther.
- c Gelbe *Gymnogrammenkristalle* aus ätherischer Lösung.

Die beste Untersuchung, die auf der Darstellung von reinem Material beruht, verdanken wir ZOPF (I). Er isolierte aus dem Destillationsrückstände des ätherischen Auszuges von *Gymnogramme chrysophylla* Kaulf. und *G. sulfurea* Desv. zwei Substanzen: „Die eine stellt einen schön roten (etwa chromroten, in feiner Verteilung mehr gelb aussehenden) gut kristallisierenden, aromatisch riechenden Körper, das *Gymnogrammen* dar, welches bei 159° schmilzt und nach $C_{18}H_{18}O_5$ zusammengesetzt ist; die andere repräsentiert ein bei 63 bis 64° schmelzendes, neutral reagierendes Wachs.“ Ob aber dieses wirklich den Drüsen der Farne angehört oder nur den Wachsüberzug der Epidermis darstellt, bleibt nach ZOPF fraglich.

Das Sekret von *Gymnogramme calomelanos* ergab einen farblosen, kristallisierenden, bei 141 bis 142° schmelzenden, schwach kampferartig duftenden Stoff von der Formel $C_{20}H_{22}O_6$, den ZOPF Calomelanen nannte.

Das rote bzw. gelbe *Gymnogrammen* bedingt die gelbe Färbung der Drüsen von *Gymnogramme chrysophylla* und *G. sulfurea*, während das farblose Calomelanen die weiße Farbe der Haardrüsen von *G. calomelanos* verursacht.

Die in Rede stehenden Sekrete gehören nach ZOPF in Überein-

stimmung mit WIESNER nicht zu den echten Fetten, denn sie erzeugen auf Papier keinen bleibenden Fettfleck und geben mit Ätzalkalien keine schäumenden Seifen. Damit erledigen sich die vorhin erwähnten Behauptungen über die chemische Natur dieser Körper von DE BARY und KLOTSCH von selbst.

VI. Kohlehydrate.

Ebenso wie die Fette setzen sich auch die Kohlehydrate aus den Elementen C, H und O zusammen und zwar finden sich die beiden letzteren genau wie beim Wasser im Verhältnis von 2:1 vor. Davon hat diese Stoffgruppe auch ihren Namen erhalten. Dieses Verhältnis kann jedoch auch bei anderen nicht zu Kohlehydraten gehörigen Verbindungen zutage treten, z. B. beim Formaldehyd, der Essigsäure und anderen. Man kann sie auf Grund der Untersuchungen von E. FISCHER als aldehyd- oder ketonartige Derivate mehrwertiger Alkohole bezeichnen. Die Kohlehydrate stellen neutral reagierende, indifferente Verbindungen dar, die nach ihren allgemeinen Eigenschaften und ihrer Zusammensetzung in drei Gruppen zerfallen:

1. Monosaccharide (Aldosen und Ketosen),
2. Disaccharide oder Biosen,
3. Polysaccharide oder Polyosen (Stärke, Zellulose usw.).

Die beiden letzten Gruppen geben durch Kochen mit verdünnten Säuren Monosaccharide und daher nach der Hydrolyse auch die Reaktionen der 1. Gruppe. Je nach der Zahl der Kohlenstoffatome nennt man die Monosaccharide Diosen, Triosen, Tetrosen, Pentosen, Hexosen usw., doch kommen in der Natur fast ausschließlich die beiden letztgenannten Gruppen vor.

Die Kohlehydrate spielen in der Biologie der Gewächse eine ungemein wichtige Rolle als Bau-, Reservestoffe und als Zwischenprodukte des Stoffwechsels, und daher tauchte begreiflicherweise schon frühzeitig das Bedürfnis nach brauchbaren mikrochemischen Reaktionen auf. Einige Fortschritte sind bereits zu verzeichnen, aber vieles bleibt noch zu tun übrig, denn eine Unterscheidung der in der Pflanze vorkommenden Zuckerarten ist derzeit mikrochemisch meist unmöglich, und wir müssen uns vorläufig bescheiden, Zucker überhaupt nachweisen zu können.

Aus praktischen Gründen soll hier zunächst nur der mikrochemische Nachweis einiger löslicher Kohlehydrate behandelt werden, während die festen wie Zellulose, Stärke und verwandte in einem späteren Abschnitt betrachtet werden sollen.

a) Zucker.

1. Reaktion von MOLISCH. Der genannte Autor (III) hat zwei Zuckerreaktionen in die Chemie eingeführt, die für den Nachweis von Zucker überhaupt und der Zuckerkomponente in komplexen Verbindungen, z. B. in Kohlehydraten und Glykosiden, von Wichtigkeit geworden sind. Sie werden in folgender Weise ausgeführt:

a) Mit α -Naphthol. Eine kleine Probe, etwa $\frac{1}{2}$ bis 1 ccm der zu prüfenden Flüssigkeit wird in der Epruvette mit 2 Tropfen einer 15 bis 20 proz. alkoholischen α -Naphthollösung versetzt und geschüttelt. Dabei trübt sich, da etwas α -Naphthol aus der Lösung herausfällt, die

Flüssigkeit. Gießt man hierauf konzentrierte Schwefelsäure in Überschub (ebensoviel oder doppeltsoviel als Flüssigkeit vorhanden ist) dazu und schüttelt rasch, so nimmt die Probe bei Gegenwart von Zucker momentan eine tief violette Färbung an. Nachherige Verdünnung mit Wasser veranlaßt die Ausscheidung eines blauvioletten Niederschlages, der sich in Alkohol, Äther mit gelblicher, in Kalilauge mit goldgelber Farbe auflöst und in Ammoniak zu gelblich-braunen Tröpfchen zerfließt.

b) Mit Thymol. Verwendet man in der eben geschilderten Probe bei sonst gleichen Verfahren anstatt *a*-Naphthol Thymol, so entsteht eine zimmober-rubinkarminrote Färbung und bei darauffolgender Verdünnung mit Wasser ein karminroter flockiger Niederschlag.

Die beiden Reaktionen gelingen nicht bloß mit Zucker, sondern auch mit anderen Kohlehydraten, Glykosiden, ja sogar mit manchen Eiweißkörpern, wenn in deren Atomkomplex Kohlehydrate anwesend oder vorgebildet sind. Durch die Schwefelsäure wird eben aus den genannten Substanzen Zucker abgespalten, und dieser wird durch die Reaktion von MOLISCH angezeigt. Ob diese durch Zucker selbst bedingt wird oder, wie UDRANSKY (I) meint, durch das aus dem Zucker durch die Schwefelsäure entstehende Furfurol, soll hier nicht erörtert werden, da dies für den Mikrochemiker nicht von Belang ist.

Unter gewissen Vorsichten kann man die MOLISCH-Reaktion zum Nachweis von Zucker auch mikrochemisch verwerten. — Ein nicht zu dünner Schnitt wird auf dem Objektträger mit einem Tropfen alkoholischer (15 bis 20 %) *a*-Naphthollösung behandelt, hierauf 2 bis 3 Tropfen konzentrierte Schwefelsäure hinzugefügt, so daß der Schnitt in dem Gemenge völlig untergetaucht ist. Bei Gegenwart von Zucker färbt sich der Schnitt schon nach ganz kurzer Zeit schön violett, zuerst schwach, dann immer intensiver. Zuckerhaltige Schnitte geben die Reaktion fast augenblicklich oder innerhalb der ersten 2 Minuten, die anderen im Schnitt vorhandenen Kohlehydrate erst nach mehreren Minuten, oft erst nach $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Stunde.

Man kann sich von den im Wasser unlöslichen Kohlehydraten einigermaßen unabhängig machen, wenn man von dem zu prüfenden Gewebe zwei Schnitte anfertigt und den einen davon vorher in Wasser durch einige Minuten kocht. Hierbei gehen Zucker, etwa vorhandenes Dextrin, Gummi und Glykoside in Lösung. Unterwirft man dann beide Schnitte der Reaktion, so ergibt sich eventuell ein bedeutender Unterschied. Der intakte Schnitt zeigt, falls Zucker vorhanden ist, nach kurzer Zeit und intensiv die Reaktion, der gekochte dagegen, obwohl Zellulose und vielleicht Stärke vorhanden ist, viel später und schwächer. Die rasche Violettfärbung bei dem intakten Schnitt deutet auf Zucker, möglicherweise auch auf Dextrin, Gummi und Glykoside. Ich betone jedoch ausdrücklich, daß der rasche positive Ausfall der Reaktion nicht ohne weiteres auf Zucker bezogen werden darf, sondern mehr zur Orientierung dient und die Vermutung begründet, daß Zucker vorhanden ist.

2. Die TROMMERSche Probe (I). Alkalische Kupferlösung, z. B. FEHLINGS-Lösung (vergl. p. 18), wird durch Glykose zu gelbrotem Kupferoxydul reduziert. Diese Reaktion wurde vielfach auch mikrochemisch verwertet, zuerst von SACHS (I), dann mehr oder minder modi-

fiziert von A. MEYER (II), A. FISCHER (I), CZAPEK (II) und HOFFMEISTER (I) und anderen.

SACHS legt die prüfenden, nicht zu dünnen Schnitte in Schälchen mit konzentrierter Lösung von Kupfervitriol. Indes wird ein Schälchen mit starker Kalilauge bis zum Sieden erhitzt. Nun wird der Schnitt aus der Kupfersulfatlösung herausgenommen, im Wasser rasch abgespült und in die heiße Kalilauge hineingelegt. Bei Anwesenheit von reduzierenden Zuckerarten, z. B. von Traubenzucker, entsteht alsbald in den Zellen ein Niederschlag von Kupferoxydulkörnchen, die dem Schnitte eine gelbe bis rötliche Färbung erteilen.

Bequemer ist es, die Schnitte auf dem Objektträger in einen großen Tropfen FEHLINGScher Lösung zu legen, mit dem Deckglas zu bedecken und über der Flamme des Mikrobrenners gelinde zu erwärmen.

Um Glykose in den Holzgefäßen nachzuweisen, legt A. FISCHER (I) die median gespaltenen Aststücke durch 5 Minuten in eine konzentrierte Lösung von Kupfervitriol und, nach vorheriger Abspülung mit Wasser in eine siedende Lösung von Seignettesalz mit Ätznatron, wo sie durch 2 bis 5 Minuten kochen müssen. Derartig behandeltes Holzmaterial kann jahrelang trocken oder in Alkohol aufbewahrt werden, läßt sich nach dem Aufweichen gut schneiden und zeigt dann noch immer die Glykosereaktion in den Gefäßen.

Die TROMMERSche Probe hat zwei Übelstände. 1. wird die alkalische Kupferlösung nicht bloß durch reduzierende Zuckerarten, sondern auch noch durch andere Körper (Glykoside, Amylodextrin, Phloroglucin usw.) reduziert, und 2. tritt die Reaktion nicht lokalisiert auf, sondern der Zucker dringt während der Reaktion aus den Zellen in die Umgebung und der auftretende Niederschlag sagt dann über die ursprüngliche Verteilung in dem Gewebe nichts Bestimmtes aus. —

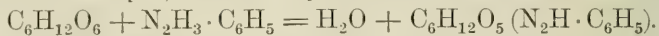
Diesem letzteren Übelstande sucht A. MEYER (II) durch folgendes Verfahren abzuhefen: „Man stellt 2 bis 4 Zellagen dicke Schnitte der zu untersuchenden Pflanzenteile her, legt sie kurze Zeit in eine gesättigte Lösung von Kupfersulfat, schwenkt sie schnell einmal in Wasser ab und bringt sie sofort in eine siedende Lösung von 10 g Seignettesalz und 10 g Ätznatron in 10 g Wasser. Nach einigen Sekunden ist in allen Zellen, welche reduzierenden Zucker enthalten, ein Niederschlag von Kupferoxydul entstanden, während die anderen Zellen vollkommen farblos bleiben.

Nachweis von Rohrzucker. CZAPEK (II) und HOFFMEISTER (I) haben eine Methode ausgearbeitet, um Rohrzucker mikrochemisch, eventuell auch neben Glykose nachzuweisen. Diese Methode beruht im wesentlichen darauf, den vorhandenen Rohrzucker durch Hefeinvertin in Trauben- und Fruchtzucker umzuwandeln und dann den reduzierenden Zucker durch FEHLINGSche Lösung festzustellen. Als Invertin verwendete HOFFMEISTER ein Rohprodukt, das durch Fällen eines Extraktes aus frischer, rasch getrockneter Preßhefe mit Alkohol gewonnen wurde. Die Hefe wurde, mit Wasser zu einem Brei verrührt, bei 40° C ungefähr 12 Stunden stehen gelassen, abgepreßt, der Extrakt filtriert und mit Alkohol gefällt. Werden nun nicht zu dünne Schnitte, die keinen reduzierenden Zucker enthalten, in einen

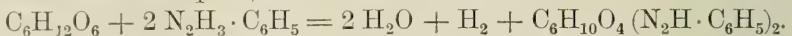
Tropfen konzentrierter Invertinlösung eingelegt und mehrere Stunden unter Erneuerung des Tropfens bei Zimmertemperatur belassen und dann nach A. MEYER mit einem Tropfen konzentrierter Kupfersulfat-Seignettesalz-Natronlauge behandelt, mit einem Deckglas bedeckt und erwärmt, so scheidet sich, wenn Rohrzucker früher zugegen war, alsbald rotes Kupferoxydul ab.

Selbst wenn Rohrzucker neben Traubenzucker vorhanden war, kann das Verfahren noch verwertet werden, wenn man einen Schnitt vor und einen zweiten nach der Inversion prüft. Eine stärkere Reaktionsintensität beim 2. Schnitt deutet auf die Gegenwart von Rohrzucker neben Glykose. Vorausgesetzt wird dabei, daß die Schnitte nicht schon von vornherein so viel Glykose enthalten, daß die Reaktion nach der Inversion kaum noch intensiver ausfallen kann. Auch diese Methode hat Mängel und gewisse Fehlerquellen, bezüglich welcher auf die Originalarbeit HOFFMEISTERS verwiesen wird. Unter Beachtung bestimmter Vorsichten wird sie jedoch in vielen Fällen gewiß gute Dienste leisten.

3. Die Phenylhydrazinprobe. Wie E. FISCHER (I) gezeigt hat, geben Zuckerarten, die wie die Monosaccharide freie Aldehyd- und Ketongruppen enthalten, mit Phenylhydrazin farblose, in Wasser meist leicht lösliche Körper, die als Hydrazone bezeichnet werden.



Werden die Monosaccharide mit überschüssigem essigsäuren Phenylhydrazin unter Erwärmen behandelt, so verbinden sie sich mit zwei Molekülen Phenylhydrazin zu gelben, im Wasser schwer löslichen, kristallisierten Körpern, den Osazonen.



Diese Osazone spielen für die Abscheidung und den Nachweis der verschiedenen Zuckerarten eine sehr große Rolle. Während Traubenzucker, Fruchtzucker und Mannose die Osazone direkt geben, muß Rohrzucker zunächst in die beiden ersteren gespalten werden, wenn er Osazon liefern soll.

Es war naheliegend, diese Zuckerprobe auch mikrochemisch zu verwerten, zu diesem Zwecke mußte sie aber entsprechend modifiziert werden, und dies ist durch SENFT (I) geschehen. Er verwendet zwei Lösungen: Eine Lösung von salzsaurem Phenylhydrazin in Glyzerin und eine zweite von Natriumazetat, gleichfalls in Glyzerin, beide im Verhältnis 1:10. Es ist zweckmäßig, bei der Bereitung der Lösungen die beiden Substanzen zunächst zu pulverisieren und dann am Wasserbade unter Erwärmen zu lösen. Die Lösungen sind getrennt in Stiftfläschchen dunkel aufzubewahren.

Soll die Reaktion ausgeführt werden, so bringt man auf den Objekträger je einen Tropfen aus den beiden Fläschchen, vermischt die beiden Tropfen mit einem Glasstäbchen, legt den zu prüfenden Schnitt hinein, bedeckt mit einem Deckglas und legt das Präparat beiseite. Ein genau ebenso angefertigtes zweites Präparat wird am siedenden Wasserbad eine halbe Stunde erwärmt und dann abkühlen gelassen. Bei Gegenwart von Zucker färben sich Schnitt und Flüssigkeit oft schon während des Erwärmens gelb, und schon nach dem Abkühlen kann man häufig bei mikroskopischer Betrachtung Garben

oder Büschel des Osazons wahrnehmen, die teils im Gewebe selbst teils in der Flüssigkeit, zumal am Rande des Deckglases sich abscheiden können. Erwärmt man nicht, so dauert es oft Stunden bis mehrere Tage, bis die Osazonkristalle entstehen. Ohne Erwärmen kommt es gewöhnlich zur Bildung von kleinen Büscheln oder Sphäriten, die im polarisierten Licht schön aufleuchten (Fig. 43). Beim Nichterwärmen des Präparates entstehen die Kristalle zwar viel später, aber sie entstehen dann mehr lokal und sagen dann mehr über die Verteilung des Zuckers aus. Beim Erwärmen tritt die Reaktion, weil der Zucker aus den Zellen herausdiffundiert, mehr diffus auf. Da beide Präparate ihre Vorteile haben, ist es zweckmäßig, immer zwei Proben zu machen, die eine bei gewöhnlicher und die andere bei höherer Temperatur.

In der Kälte geben wässrige Dextroselösungen (1:1) oft erst am fünften Tage reichlich Abscheidungen von kleinen Sphäriten, hingegen nach dem Erwärmen schon nach einer halben Stunde.

SENFTE konnte in sehr zahlreichen Objekten (Birne, Apfel, Feige, Johannisbrot usw.) mit Phenylhydrazin Osazone erhalten, unter anderen auch mit den Keulenhaaren der Staubgefäße von *Verbascum*-Arten, in welcher sich nach VOGEL (I) gleichwie in den Epithelzellen der Staubfäden gelbe Sphärite vorfinden. Da diese Haare Osazonkristalle geben, so schließt SENFTE, daß die erwähnten Sphäriten aus Zucker bestehen.

Die Untersuchungen von SENFTE setzen uns in den Stand, Zucker mikrochemisch im Gewebe nachzuweisen. In der Kälte werden wohl nur Monosaccharide angezeigt, bei Erwärmen erfolgt aber eine Inversion der Biosen durch das Glycerin und dann können natürlich auch diese indirekt die Proben geben. Je nachdem man die Reaktion mit oder ohne Erwärmen ausführt, kann man bis zu einem gewissen Grade nach SENFTE nicht nur Zucker nachweisen, sondern auch Monosaccharide und Biosen (Rohrzucker) unterscheiden:

Einen Schritt weiter ging GRAFE (I), indem er zeigte, wie man zwischen Glykose und Fruktose mikrochemisch unterscheiden kann. Er fand, daß das sekundäre asymmetrische Methylphenylhydrazin nicht mit Glykose, wohl aber mit Fruktose ein Methylphenylosazon gibt. Zur Ausführung der Reaktion benutzte er Lösungen von Methylphenylhydrazinchlorhydrat und Natriumacetat in Glycerin von der Konzentration 1:10. Im übrigen verfährt man nach GRAFE bei der Ausführung der mikroskopischen Reaktion ganz analog, wie wir dies bei dem SENFTEschen Zuckernachweis kennen gelernt haben, nur dehnt

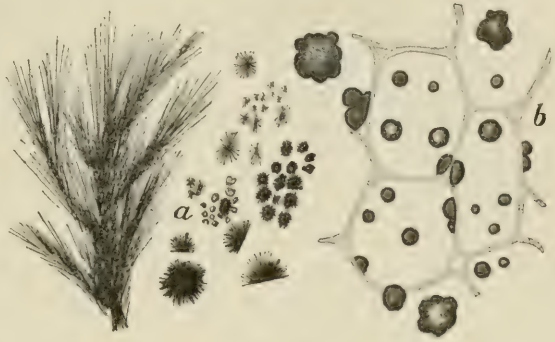


Fig. 43.

Osazonkristallformen, mit essigsauerm Phenylhydrazin aus der Apfelfrucht erhalten. *a* Büschel und Sterne, *b* Sphärite im Parenchym. Das große Büschel links 60mal, alles übrige 180mal vergrößert.

man die Erwärmung des Präparates nicht über 10 Minuten aus. Nach längerer oder kürzerer Zeit scheidet sich, bei den kaltbehandelten Präparaten erst nach 3—4 Tagen, das Fruktosemethylphenylosazon in Form von Garben, Bündeln, Sternen, Sphäriten oder Schollen von hellgelber, gelbroter bis brauner Farbe aus.

GRAFE untersuchte auch Pflanzenobjekte nacheinander auf Glykose, Fruktose, Saccharose und Maltose und ging hierbei in folgender Weise vor. Zunächst wird eine Serie von Präparaten mit Methylphenylhydrazin kalt und warm geprüft, wobei jedoch die Erwärmung nicht über 10 Minuten ausgedehnt wird, weil sonst eine Inversion der Biosen hätte eintreten können. Treten Osazonkristalle auf, so ist auf die Gegenwart von Fruktose zu schließen. Eine zweite Serie von Schnitten wird nun mit Phenylhydrazin geprüft. Bei positivem Ausfall kann sowohl Fruktose als auch Glykose die Osazonbildung veranlaßt haben. Aus dem Ausfall der ersten Versuchsreihe war aber schon zu ersehen, ob Fruktose vorhanden war oder nicht. Endlich wird eine dritte Serie von Schnitten mit Phenylhydrazin 1—1½ Stunden am kochenden Wasserbade erwärmt. Hierbei wird Saccharose und zum Teil auch Maltose durch die Einwirkung des Glycerins invertiert. Tritt im Vergleich zu den Versuchen von 1 und 2 eine bedeutende Vermehrung der Osazonbildung ein, so deutet dies auf Rohrzucker und Maltose. Ist Maltose vorwiegend vorhanden, so gibt, da sie bei der Inversion in zwei Moleküle Glykose zerfällt, Methylphenylhydrazin keine Vermehrung der Fruktose-Methylphenylosazone. Zudem kommt, daß das Methylphenylosazon ganz charakteristische, von den übrigen Osazonen abweichende Kristalle, nämlich flache breite Einzelnadeln gibt. Auf diese Weise konnte GRAFE z. B. in der Birnenfrucht, im Blütenboden der Tulpe, der Hyazinthe und im grünen Blatt von *Allium Cepa* Dextrose, Fruktose und Saccharose nebeneinander nachweisen und bei verschiedenen Pflanzen zeigen, wie diese Zuckerarten je nach dem Entwicklungsgange der Pflanze oder beim Treiben und Keimen ineinander übergehen.

4. Andere Reaktionen. Nach BAYER (I) und G. HOPPE-SEYLER (I) wird Orthonitrophenylpropionsäure bei Anwesenheit von schwachen Alkalien, z. B. Kohlensäurem Natrium, durch Traubenzucker in der Wärme zu Indigo reduziert, und KNUTH (I) hat diese Reaktion mit Erfolg benutzt, um reduzierenden Zucker in Blüten nachzuweisen, um auf chemischen Wege zweifelhafte Nektarien in verschiedenen Blüten aufzufinden. Weitere systematische Untersuchungen müssen lehren, ob diese Reaktion eindeutig ist und ob sie sich für den mikrochemischen Nachweis von reduzierendem Zucker im Pflanzengewebe überhaupt eignet.

Auf die von KRAUS (I) empfohlene sogenannte morphologische Zuckerreaktion, die darauf beruht, den Zucker durch wasserentziehende Mittel, wie Alkohol und Glycerin, in Form von starkglänzenden Siruptröpfchen in den Zellen auszuscheiden, will ich nicht näher eingehen, weil sie zu unsicher ist und mit den modernen Methoden nicht konkurrieren kann.

Auch will ich mit Rücksicht auf die weite Verbreitung des Zuckers mich nicht mit der Anführung spezieller Vorkommnisse desselben beschäftigen, sondern mich diesbezüglich mit dem Hinweis auf das einschlägige Kapitel bei CZAPEK (III, 188) begnügen.

b) Inulin.

Der Begriff Inulin hat sich nach und nach zu einem Gruppenbegriff entwickelt. Man versteht darunter mehrere, schwer unterscheidbare, nahe verwandte, linksdrehende Kohlehydrate, die durch starken Alkohol in Form von Sphärokristallen gefällt werden, sich mehr oder minder in Wasser ohne Kleisterbildung lösen und häufig in unterirdischen Organen als Reservestoffe in gelöster Form aufgestapelt werden. Den Botaniker interessiert hauptsächlich das Inulin *par excellence*, das namentlich für die Familie der Kompositen charakteristisch ist und auch hier im Rhizom vom *Inula Helenium* entdeckt wurde.

Nachweis des Inulins,
 $6(C_6H_{10}O_5) \cdot H_2O$.

1. Fällung durch Alkohol. Das Inulin kommt in der lebenden Pflanze stets gelöst vor. Bringt man auf einen nicht allzu dünnen Schnitt durch die Knolle von *Dahlia variabilis* einen großen Tropfen absoluten Alkohols, so entsteht sofort im Gewebe und seiner Umgebung ein milchiger Niederschlag von kleinen Körnchen, nach etwa

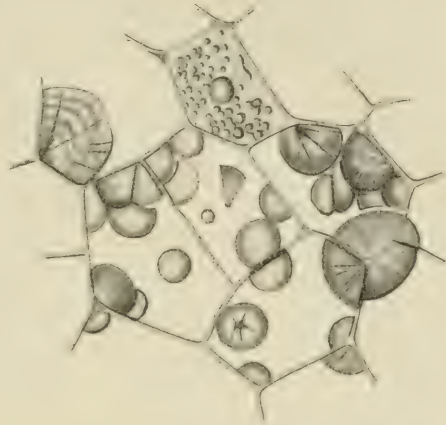


Fig. 44.

Inulinsphärite im Parenchym der Wurzelknolle von *Dahlia variabilis*. Alkoholpräparat. Vergr. 180.

5—10 Minuten tritt stellenweise wieder eine Klärung ein, der feine Niederschlag verschwindet und statt dessen treten größere Kugeln oder, der Wand aufsitzend, Halbkugeln auf, einzeln oder in traubigen Verbänden. Die Kugeln zeigen oft radial verlaufende Sprünge, konzentrische Schichten, oft macht sich ein kompakterer Kern und rings um diesen eine hellere Schicht bemerklich. Diese Kugeln sind Sphärokristalle des Inulins (Fig. 44). In größerer Menge und in größeren Dimensionen erhält man die Sphärite, wenn man inulinhaltige Stücke oder ganze Knollen in absolutem Alkohol auf Wochen oder Monate einlegt. Es erscheinen dann die Zellen größerer Gewebekomplexe oft vollständig erfüllt von Inulinsphäriten, von denen einzelne sich auf mehrere Zellen erstrecken können. SACHS (II) hat zuerst diese Art des Inulinnachweises in die Mikrochemie eingeführt und genauer studiert.

Die bei dieser Art des Nachweises auftretenden Sphärite geben häufig gar nicht den Ort an, wo das gelöste Inulin früher seinen Sitz hatte. Will man die Abscheidung mehr lokalisieren, d. h. die Verteilung kennen lernen, so empfiehlt es sich, die Pflanzenteile austrocknen zu lassen und das Inulin durch langsamen Wasserentzug zur Abscheidung zu bringen (PRANTL I, 39).

Die Inulinsphärite sind doppelbrechend, reduzieren FEHLINGS-Lösung nicht, sind in absolutem Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff,

Benzin und Glyzerin unlöslich, in kaltem Wasser schwer, in heißem leicht löslich. Die Löslichkeit in kaltem Wasser nimmt nach LEITGEB (I) mit dem Alter der Sphärite ab.

2. Mit α -Naphтол oder Thymol. Behufs sicherer Erkennung des Inulins kann man auch die beiden Zuckerproben von MOLISCH (III) heranziehen, da ja noch zahlreiche andere Stoffe nach Behandlung der Gewebe mit Alkohol in Form von Sphäriten herausfallen können. Inulinsphärite zeichnen sich durch die bemerkenswerte Eigenschaft aus, mit α -Naphтол und Schwefelsäure sofort tief violett zu werden. Bei Verwendung von Thymol anstatt α -Naphтол lösen sie sich unter Rotfärbung auf. Bei der Ausföhrung der Reaktion ist darauf zu achten, daß die Schnitte nicht mit Wasser benetzt, sondern direkt der Reaktion unterworfen werden.

3. Orcinprobe. Wenn man nach GREEN (I) Inulinsphärite enthaltende Schnitte mit einer alkoholischen Orcinlösung, hierauf mit starker Salzsäure behandelt und erwärmt, so lösen sich die Inulinsphärite auf und der Schnitt färbt sich orangerot. Mit Phloroglucin entsteht unter sonst gleichen Umständen eine mehr braune Farbe.

Nach meinen Erfahrungen ist es vorteilhafter, anstatt Salzsäure konzentrierte Schwefelsäure zu verwenden. Man erspart das Erwärmen, die Reaktion tritt sofort und in einem intensiveren orangefarbenen Farbenton auf.

4. Die Pyrrogallol- und Resorcinprobe. TUNMANN (I) empfiehlt Pyrrogallol- und Resorcinsalzsäure (0,1 in 5 g Alkohol und 5 g konzentrierter Salzsäure) zum Nachweis des Inulins. Erstere färbt bei kurzem gelinden Erwärmen (kein Kochen) violettrot, letztere zinnberot. Leider muß diesem Nachweis eine sehr umständliche Vorbehandlung der Präparate vorhergehen, bestehend in einer achttägigen Behandlung mit Weinsäure-Alkohol behufs Entfernung der Alkaloide, in einem möglichst langen (8—10 Wochen!) Aufenthalt in Alkohol behufs Härtung des Inulins und in einem Auswaschen mit Wasser behufs Entfernung des Zuckers.

Wie bereits bemerkt, treten nach Behandlung mit Alkohol in den Geweben verschiedener Pflanzen Sphärite auf (vgl. p. 51), die aber trotz ihrer äußeren Ähnlichkeit nicht aus Inulin bestehen. So hat z. B. LEITGEB (II, 230) darauf aufmerksam gemacht, daß bei Dahliaknollen neben Inulinsphäriten und Tyrosinkristallen sich auch solche von phosphorsaurem Kalk bilden können. Besonders in solchen Fällen, wo es sich darum handelt, Inulinsphärite von anderen zu unterscheiden, werden die Proben 2 und 3 mit Vorteil zur Entscheidung herangezogen werden können; doch immer mit der nötigen Reserve, weil ja die MOLISCH-Reaktion eine Klassenreaktion darstellt und auch Orcin mit anderen Kohlehydraten leicht ähnliche Farbenreaktionen gibt. Man muß darauf achten, daß der Sphärit sich schon im Auflösen oder, wenn er sich zu rasch löst, daß sich seine nächste Umgebung färbt.

Vorkommen.

Das Inulin spielt als Bau- und Reservestoff ähnlich dem Zucker und der Stärke bei gewissen Familien eine wichtige ernährungsphysiologische Rolle. H. FISCHER (I) hat eine genaue, zum Teil auf eigenen Untersuchungen fußende Zusammenstellung über die Verbreitung dieses Kohlehydrats gegeben, der ich folgendes entnehme. Inulin

wurde bisher bei folgenden Familien aufgefunden: Compositae, Campanulaceae, Lobeliaceae, Goodeniaceae und Stylidiaceae. In diesen Familien ist das Inulin weit verbreitet, so daß sich hier die Verwandtschaft der Arten, Gattungen und Familien auch durch ihren Chemismus kundgibt. Das Inulin ist aber durchaus nicht auf den erwähnten Verwandtschaftskreis beschränkt, sondern ist auch bei einzelnen Gattungen konstatiert worden, die den genannten Familien sehr ferne stehen. Es gehören hierher die Violacee *Jonidium commune* H. HIL. und andere *Jonidium*-Arten, *Drosophyllum lusitanicum* Lk., *Leucojum vernum* L., *Galanthus nivalis* L. und die Algen *Acetabularia mediterranea* Lam., *A. crenulata* Lam., *Botryophora occidentalis* J. G. Ag. und *Polyphysa Peniculus* Ag. —

Dem Inulin sehr ähnliche Kohlehydrate. Neben dem Inulin gibt es noch eine Reihe sehr nahe verwandter Kohlehydrate, die von gewissen Pflanzen gleichfalls als Reservestoff in gelöster Form gespeichert werden und die man mit dem Inulin zur Inulingruppe vereinigt hat (ABDERHALDEN I, 184).

Diese Körper geben auch bei der Hydrolyse Fruktose und sind unter den Namen Phlein, Triticin, Graminin, Scillin, Sinistrin und Irisin beschrieben worden. Sie unterscheiden sich vom Inulin durch größere Löslichkeit bei vermutlich geringerem Molekulargewicht, stärkere Linksdrehung ihrer Lösungen und durch die geringe Tendenz, Sphärite zu bilden. Man fand diese Kohlehydrate bei verschiedenen Monocotylen: *Phleum pratense* L., *Triticum repens* L., *Phalaris arundinacea* L., *Trisetum alpestre* P. B., in den Gattungen *Agrostis*, *Calamagrostis*, *Festuca*, *Avena*, ferner bei *Urginea maritima* Baker, *Cordyline australis* Hook., *C. rubra* Hügel, *Yucca filamentosa* L., *Iris Pseudacorus* L. und *I. sibirica*. Als H. FISCHER (I, 87) Rhizomstücke von *Phleum*, *Triticum*, *Cordyline*, *Yucca* und *Iris Pseudacorus* für längere Zeit in starken Alkohol einlegte, erhielt er keine Sphärite, sondern nur schaumig-geronnene Massen, die den Zellwänden anlagen.

c) Glykogen, $(C_6H_{10}O_5)_n$.

Dieses im Tierreich so häufig vorkommende Kohlehydrat wurde von ERRERA (I, II) auch bei zahlreichen Pilzen (Ascomyceten, Mucorineen und Basidiomyceten) und später von anderen Forschern auch bei vielen Cyanophyceen mikrochemisch nachgewiesen.

Das Glykogen ist ein schneeweißes amorphes Pulver, in Wasser mit starker Opaleszenz leicht löslich, die Lösung ist eine kolloidale. Es wird aus der Lösung durch $Ba(OH)_2$, Essigsäure, Gerbsäure und Phosphorwolframsäure gefällt, reduziert nicht FEHLINGS Lösung und wird durch verdünnte Säuren schließlich in Dextrose umgewandelt.

Nachweis.

1. Mit Jodlösung. Das Glykogen hat die Eigenschaft, mit wässriger Jodlösung eine rotbraune oder mahagonibraune Farbe anzunehmen. ERRERA bringt die zu prüfenden Objekte in eine Jodjodkaliumlösung von bestimmter Konzentration (Jod 0,1 g, Jodkalium 0,3 g, destilliertes Wasser 45 g). Bei Gegenwart von Glykogen färbt sich der Zellinhalt in der angegebenen Weise. Beim Erwärmen der Objekte auf 50 bis 60° C verschwindet die Färbung, um beim Abkühlen wieder zu erscheinen. Die schwach gelbe Färbung des Plasmas ändert sich hierbei nicht. Aus der Tiefe der Färbung läßt sich

annähernd ein Schluß auf die Menge des vorhandenen Glykogens schließen. Bei der Deutung dieser Reaktion wird man namentlich bei schwacher Färbung, die ja auch vom Plasma oder Eiweiß herühren kann, vorsichtig sein müssen. Nur bei relativ starker brauner Färbung wird man mit großer Wahrscheinlichkeit auf Glykogen schließen können, besonders wenn die mikrochemische Reaktion durch die makrochemische unterstützt wird und man auf die Gesamtheit der Eigenschaften des Glykogens achtet.

Es ist nicht gleichgültig, welche Jodkonzentration man verwendet. Die Lösungen dürfen nicht zu konzentriert sein, weil sich dann neben dem Glykogen noch andere Substanzen braun färben. WILL (I) empfiehlt eine Lösung von 6 g Jodkalium, 2 g Jod und 120 g Wasser. Durch diese Lösung wird das Plasma der Hefe schwach gelb, das Glykogen aber tief braunrot gefärbt. ZIKES (I) erhielt bei einer vergleichenden Prüfung die besten Resultate mit der LUGOLSCHEN Lösung (ein Teil Jod, zwei Teile Jodkalium und 300 Teile Wasser).

2. Tannin-Safraninfärbung des Glykogens. Diese Reaktion wurde von A. FISCHER (I) angegeben, für Cyanophyceen ausprobiert und beruht im wesentlichen darauf, das Glykogen durch Tannin zu fällen, die Fällung, die sich im Wasser wieder auflösen würde, durch Kaliumbichromat dauernd fast unlöslich zu machen und zu färben. FISCHER geht in folgender Weise vor. Er fixiert die Objekte in Alkohol, legt sie für 5 bis 10 Minuten in eine 10proz. wässrige Tanninlösung, dann in eine 1proz. und hierauf für 5 bis 10 Minuten in eine 10proz. Kaliumbichromatlösung. Nun ist die Glykogen-tanninfällung soweit unlöslich geworden, daß man mit Wasser abspülen und färben kann. Sehr gute Färbung erzielt man mit wässriger Methylenblau- oder Gentiaviolettlösung; die brillanteste Färbung aber gibt Safranin-Anilinwasser, in das die Objekte auf 10 Minuten eingetaucht werden. Wenn die Objekte hierauf in Wasser abgespült, in Alkohol, Xylol entwässert und dann in Balsam eingelegt werden, so erscheint das Glykogen in leuchtend roten, kugeligen oder unregelmäßigen Massen und hebt sich vom übrigen Zellinhalt, der nicht oder nur wenig gefärbt ist, scharf hervor.

Für den Nachweis des Glykogens in tierischen Objekten hat man auch noch andere Färbungsmethoden ausgearbeitet, so die Gentiaviolett-färbung nach LUBARSCH (I) und die Karminmethode nach BEST (I), doch gehe ich nicht näher darauf ein, da diese Methoden auf die Pflanze noch zu wenig angewendet worden sind und da allen diesen Färbungsmethoden naturgemäß eine gewisse Unsicherheit anhaftet. Die Färbung ist ja keine für das Glykogen spezifische, sondern es werden auch andere Substanzen der Zelle gefärbt. Bei der Interpretation dieser Farbenreaktionen muß ganz besonders auf die Form und die Lagerung des Glykogens geachtet und die Jodprobe immer vergleichend zu Rate gezogen werden.

Vorkommen.

Das Glykogen stellt in Tieren einen wichtigen Vorratsstoff („tierische Stärke“) dar und findet sich hier im Knorpel, Muskel und insbesondere in der Leber vor. Im Pflanzenreiche hat man es bisher nur bei Pilzen und Cyanophyceen gefunden. ERRERA

hat es in der Bierhefe, bei Ascomyceten, Basidiomyceten und Phykomyceten nachgewiesen. „Le Glycogène est l'amidon des Champignons“. Den Rostpilzen scheint es zu fehlen. Auch in gewissen Bakterien kommt nach A. MEYER (III) Glykogen oder ein diesem nahestehendes Kohlehydrat vor. Quantitative Untersuchungen über die Menge des Glykogens verdanken wir CLAUTRIAU (I). Er fand im Steinpilz 20%, im Fliegenpilz 14% und in Bierhefe mehr als 31% Glykogen, bezogen auf die Trockensubstanz. —

Das Glykogen vertritt auch bei den Cyanophyceen die Stelle der Stärke. Anknüpfend an ältere Beobachtungen konnte HEGLER (I) zeigen, daß Glykogen bei Belichtung sich in den Zellen von *Oscillaria limosa* vermehrt, bei Verdunkelung aber allmählich verschwindet. Ähnliches beobachtete KOHL (I), und A. FISCHER konnte mit Hilfe der von ihm vorgeschlagenen Probe dartun, daß das Glykogen bei den Cyanophyceen das erste nachweisbare Assimilationsprodukt darstellt und im Chromatophor gebildet wird. Von hier wandert es aus und wird im Zentralkörper der Zelle gespeichert oder in ein anderes Kohlehydrat, in das von FISCHER entdeckte Anabaenin umgewandelt.

d) Anabaenin.

Bezüglich der Bakterien und Cyanophyceen wird noch heute darüber gestritten, ob sie einen Kern besitzen oder nicht. HEGLER (I) und KOHL (I) betrachten den Zentralkörper der Cyanophyceen als echten Kern, jedoch ohne Wand und Nukleolus, während A. FISCHER (I) diese Ansicht entschieden bekämpft und die mitosenartigen Körper, die man in der Cyanophyceenzelle namentlich bei ihrer Teilung häufig sieht, für ein neues Kohlehydrat, das Anabaenin hält. Nach FISCHER bestehen die Zentralkörper und die Pseudomitosen aus dem Anabaenin, es ist das spezifische Kohlehydrat der Cyanophyceen wie etwa das Paramylon bei den Euglenen. Er (I, 113) charakterisiert das Anabaenin wie folgt: „Farblos, stark glänzend, unlöslich in kaltem und kochendem Wasser, unlöslich in Kochsalz, konzentriertem Magnesiumsulfat, 20proz. Kupfersulfat und anderen Salzlösungen, unverdaulich in Pepsin- und Pankreasglyzerin, unlöslich in konzentriertem Ammoniak und konzentrierter Essigsäure, in Alkohol, Xylol, Äther, Toluol, Chloroform, farblos quellbar in Kupferoxydammon, farblos in Chlorzinkjod, unlöslich in stark verdünnten Mineralsäuren, sofort löslich in konzentriertem, langsam löslich in 5proz. Kali, färbt sich nicht mit Jod- und Karminlösungen, färbt sich schwach, nicht chromatinähnlich, mit Safranin, Gentiana, Jod- und Methylgrün, mittelstark mit DELAFIELDS Hämatoxylin, gut mit Methylenblau und sehr intensiv mit Eisenalaunhämatoxylin.“

Das Anabaenin findet sich im Zentralkörper in Form von kugligen oder scheibenförmigen Gebilden, den Zentralkörpern oder in Gestalt von Knäueln und chromosomenähnlichen Körpern, die bei der Zellteilung Mitosen vortäuschen. — Heiße 10proz. Mineralsäuren oder 5proz. Oxalsäure, Jodkalium oder Chlorzinkjod verwandeln das Anabaenin teilweise in Glykogen, aus dem es auch entstanden ist. Durch ein in der Cyanophyceenzelle vorhandenes Ferment, die Anabaenase, wird das Anabaenin schon in sehr kurzer Zeit (10 bis 15 Minuten) wahrscheinlich in Zucker verwandelt.

Erwähnt sei noch, daß das Anabaenin anisotrop erscheint und nach FISCHER hierdurch das Bild der sogenannten Gasvakuolen (vgl.

p. 63) veranlassen soll, die bei Druck oder Einwirkung verschiedener Stoffe verschwinden, indem sie ihre mizellare Struktur verändern.

VII. Schwefelverbindungen.

Es sind bisher nur wenige Versuche unternommen worden, organische Schwefelverbindungen der Fettreihe mikrochemisch nachzuweisen. Sie betreffen das Knoblauchöl und die Senföle.

a) Knoblauchöl = Allylsulfid = $C_6H_{10}S = (C_3H_5)_2S$.

Spezifische Reaktionen für dieses Öl kennt man nicht. VOIGT (I) benutzte die von WERTHEIM (I) seinerzeit für diesen Körper angegebenen Reaktionen, um die Verteilung des Knoblauchöls in der Pflanze mikrochemisch zu prüfen. Es sind dies folgende:

Platinchlorid gibt mit Knoblauchöl einen reichlichen gelben Niederschlag.

Quecksilbersalze liefern eine weißliche Fällung.

Salpetersaures Palladiumoxydul gibt kermesbraunen Niederschlag.

Salpetersaures Silber (1 bis 2%) liefert eine feinkörnige Fällung von Schwefelsilber.

Goldchlorid gibt einen gelben Niederschlag.

Konzentrierte Schwefelsäure färbt das Öl schön rot.

Die besten Resultate geben nach VOIGT die Silbernitratlösung und Palladiumoxydulsalze (Nitrat in fast wasserheller Verdünnung), während die anderen Reaktionen zu keinen präzisen Ergebnissen führen.

Gepprüft wurden *Allium Cepa*, *sativum*, *porrum*, *Schoenoprasum*, *moly*, *Victorialis*, *ursinum*, *fistulosum*, *urceolatum* und *coerulescens*. Es wurden entweder dünne Schnitte auf dem Objektträger untersucht oder es wurden ganze Pflanzenteile in die Lösung eingelegt. Das Eindringen dieser wurde unter der Luftpumpe beschleunigt, und hierauf wurden Schnitte angefertigt, eventuell nach vorhergehender Härtung in Alkohol.

In der Epidermis der Zwiebelchuppe von *Allium sativum* und in den die Gefäßbündel umschließenden Zellen liegen stark lichtbrechende Tropfen, und eben diese Zellen sind es, die mit Silbernitrat eine schwarze Fällung geben. Sie läßt sich auch in den Zellen der Wurzelhaube junger Wurzeln beobachten, dann in der Oberhaut und dem subepidermalen Rindenparenchym, hier und in den Durchlaßzellen auch bei alten Wurzeln. In geringem Maße auch in der Oberhaut und der Umgebung der Leitbündel, der Stengel und Blätter. — Wurzeln von Wasserkulturen zeigen die Reaktion mit Silbernitrat nach wenigen Sekunden. Die anderen *Allium*-Arten geben im wesentlichen dieselben Resultate und zwar fand VOIGT das Knoblauchöl:

1. In der Epidermis und der Gefäßbündelscheide der Stengel, Blätter und Zwiebelchuppen.
 2. In der Gefäßbündelscheide der Blütenteile.
 3. In den Durchlaßzellen der äußeren Endodermis der Wurzel und in der Wurzelhaube.
 4. In der Frucht- und Samenschale.
 5. In der den Embryo umgebenden Zellschicht des Endosperms.
- Allium ursinum* verhält sich wie die anderen Arten, doch ent-

hält nach SEMMLER (I) diese Art nicht Allylsulfid, sondern Vinylsulfid (C_4H_6S).

Die erwähnten Reaktionen sind natürlich nicht eindeutig. Das Silbernitrat könnte ja auch durch Aldehyd zu metallischem Silber oder durch Gerbstoffe oder Glykose zu schwarzbraunem Oxydul reduziert werden. Aber die von VOIGT gemachten Kontrollversuche sprachen durchwegs zugunsten der Ansicht, daß die erhaltenen Reaktionen durch das Knoblauchöl bedingt waren.

Von weiteren Vorkommnissen des Allylsulfids wären noch zu erwähnen: *Thlaspi arvense*, *Iberis amara* (Kraut u. Samen), *Capsella bursa pastoris* (Same), *Alliaria officinalis*. Schwefelhaltige Öle vom Allylsulfidtypus wurden auch in *Lepidium*-Arten, *Raphanus sativus*, Samen von *Brassica Napus* L., *Cochlearia Draba* und *Cheiranthus annuus* L. nachgewiesen. Neueren Angaben zufolge soll im Knoblauchöl und in *Alliaria officinalis* nicht Allylsulfid, sondern Allyldisulfid vorhanden sein (ABDERHALDEN II, 931).

Da man in sehr vielen Fällen von dem Knoblauchöl in der lebenden Pflanze direkt nichts sieht, erscheint es nicht unwahrscheinlich, daß wenigstens ein großer Teil des Öls erst postmortal durch Spaltung, analog den Senfölen, aus komplizierteren Schwefelverbindungen vielleicht enzymatisch entsteht. Diese Vermutung wäre genauer zu prüfen.

b) Senföle.

Man versteht darunter organische Schwefelverbindungen, die als Ester einer hypothetischen Isothiocyansäure aufgefaßt werden, in denen Alkyl an Stickstoff gebunden ist und denen daher folgende Struktur zukommt $C \begin{matrix} \text{N. R.} \\ \text{S} \end{matrix}$. Die Senföle sind stechend riechende, unzersetzt flüchtige Flüssigkeiten, die auf der Haut Blasen ziehen und sich im Wasser wenig oder gar nicht lösen. Besonderes Interesse verdient das Allylsenföl C_3H_5NCS , das aus myronsaurem Kalium, einem Glykosid durch das Ferment Myrosin abgespalten wird.

Mikrochemische Reaktionen für dieses namentlich bei den Cruciferen und deren nächsten Verwandten häufig auftretende Senföl sind derzeit nicht bekannt. Die von SOLLA (I) empfohlenen haben sich, wie MOLISCH (II, 33) seinerzeit schon hervorhob, leider nicht als brauchbar erwiesen.

Über die Beziehungen des Allylsenföls zu seinem Glykosid und zu dem Ferment Myrosin wird später noch ausführlich die Rede sein

Literatur

zu p. 97 bis 129.

Abderhalden, E., I. Biochemisches Handlexikon. Bd. II, 1911, p. 184.
—, II. Ebenda Bd. IV, p. 931.

Adami, J. G. u. Aschoff, L., I. On the myelins, myelin bodies and potential fluid crystals of the organism. (Proc. Royal. Soc. 1906, Bd. 78, p. 359.)

de Barry, I. Über die Wachsüberzüge der Epidermis. (Bot. Ztg. 1871, Jg. 29, p. 128.)

—, II. Vgl. Anatomie der Vegetationsorgane usw. Leipzig 1877, p. 86.

Molisch, Mikrochemie der Pflanze.

- Behrens, H., I. Mikrochemische Analyse organischer Verbindungen. Hft. IV. —, II. Ebenda, Heft I.
- Beneke, I. Studien über das Vorkommen, die Verbreitung und die Funktion von Gallenbestandteilen usw. Gießen 1862.
- Best, I. Verhandlungen der italien. patholog. Gesellschaft. 1901.
- Beyer, A., I. Ber. der chem. Gesellschaft. Bd. 13, p. 2260 u. Bd. 14, p. 1741, p. 21.
- Bergmann, E., I. Über das Vorkommen der Ameisensäure und Essigsäure in den Pflanzen usw. (Bot. Ztg. 1882, Jg. 40, p. 731.)
- Blasdale, I. Justs bot. Jahrber. 1893, Bd. I, p. 317.
- Borodin, J., I. Über die mikrochemische Nachweisung und die Verbreitung des Dulcits im Pflanzenreich. (Revue des Scienc. Nat. publ. p. l. Société d. Natural. d. St. Petersbourg. 1890, No. 1, p. 26—31; Refer. i. Biol. Ctbl. 1890, Bd. XLIII, p. 175.)
- , II. Über die physiologische Rolle und die Verbreitung des Asparagins im Pflanzenreiche. (Bot. Ztg. 1878, Jg. 36, p. 801.)
- , III. Über Sphärokrystalle aus *Paspalum elegans* und über die mikrochemische Nachweisung von Leucin. (Arbeiten d. St. Petersburger naturf. Ges. Bd. XIII, Lfg. I, p. 47—60; Refer. Bot. Ctbl. 1884, Bd. XVII, p. 102.)
- Brücke, E., I. Über den Zusammenhang zwischen der freiwilligen Emulgierung der Öle und dem Entstehen sogen. Myelinformen. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien. 1879, III. Abt., p. 268.)
- Buscalioni, L., I. Der Sudan III und seine Verwendung in der botan. Mikro-technik. (Bot. Zbl. 1898, Bd. LXXXVI, p. 398.)
- Classen, A., I. Handbuch der qualitativen chemischen Analyse. 6. Aufl. Stuttgart 1906, p. 308.
- Clautriaux, G., I. Étude chimique du glycogène chez les champignons et les levures. (Mém. cour. et austr. Mém. p. l'Acad. roy. d. Belg. 1895, 3./III.)
- Czapek, F., I. Zur Lehre von den Wurzelausscheidungen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1896, Bd. 29, p. 335 u. 340.)
- , II. Über die Leitungswege der organischen Baustoffe im Pflanzenkörper. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1897, Bd. CVI, p. 14 d. Sep.-Abdr.)
- , III. Biochemie Bd. I, p. 188.
- , IV. Über die Methode z. direkten Bestimmung der Oberflächenspannung der Plasmahaut von Pflanzenzellen. Jena 1911, p. 8.
- Emich, F., I. Lehrbuch der Mikrochemie. Wiesbaden 1911, p. 144.
- Errera, L., I. Sur le Glycogène chez les Basidiomycètes. (Extraits d. Bull. 3. sér., T. VIII, no. 12, 1884 et des mémoires de l'Acad. Roy. d. Belgique T. XXXVII, 1885.)
- , II. Über den Nachweis des Glykogens bei Pilzen. (Bot. Ztg. 1886, Jg. 44, p. 316.
- Fischer, A., I. Beiträge zur Physiologie der Holzgewächse. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1891, Bd. XXII, p. 74.)
- , II. Die Zelle der Cyanophyceen. (Bot. Ztg. 1905, Jg. 63, p. 65.)
- Fischer, E., I. Die Synthesen in der Zuckergruppe. (Ber. d. deutschen chem. Ges. 1890, Bd. 23, p. 2114 usw.)
- Fischer, H., I. Über das Inulin, sein Verhalten außerhalb und innerhalb der Pflanze usw. (Beitr. z. Biol. d. Pflanzen 1898, Bd. VIII, p. 53.)
- Giebler, R., I. Die Lokalisation der Oxalsäure in der Pflanze. Jena 1893. Sonderabdr. a. d. Jenaischen Ztschr. f. Naturw.

- Grafe, V., I. Studien über den mikrochemischen Nachweis verschiedener Zuckerarten in den Pflanzengeweben mittels der Phenylhydrazinmethode. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1905, Bd. CXIV, Abt. I, p. 15.)
- Green, J. R., I. On the germination of the tuber of the Jerusalem Artichoke [*Helianthus tuberosus*]. (Annals of Botany. I. p. 223.)
- Hartig, Th., I. Entwicklungsgeschichte des Pflanzenkeims usw. Leipzig 1858, p. 126.
- Hartwich, C. u. Uhlmann, W., I. Über den Nachweis fetter Öle durch mikrochemische Verseifung. (Arch. f. Pharm. 1903, Bd. 241, p. 111.)
- Haushofer, K., I. Mikroskopische Reaktionen. Braunschweig 1885, p. 46.
- Hegler, R., I. Untersuchungen über die Organisation der Phykochromaceenzelle. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1901, Bd. 36, p. 229.)
- Hoffmeister, C., I. Über den mikrochemischen Nachweis von Rohrzucker in pflanzlichen Geweben. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1897, Bd. 31, p. 688.)
- Hoppe-Seyler, G., I. Beiträge zur Kenntnis der Indigo bildenden Substanzen im Harn usw. (Ztschr. f. physiol.-chem. 1882/83, Bd. VII, p. 403.)
- Klotsch, I. Über Pseudostearoptene, welche auf der Außenseite der Pflanze vorkommen. (Monatsber. d. Berliner Akad. Dez. 1851.)
- Knuth, P., I. Über den Nachweis von Nektarien auf chemischem Wege. (Bot. Zbl. 1898, Bd. LXXVI, p. 76.)
- Kosmann, I. Journ. Pharm. (2), 1854, Bd. 26, p. 107.
- Kraus, G., I. Über das Verhalten des Zuckersaftes der Zellen gegen Alkohol und Glycerin und die Verbreitung des Zuckers. (Bot. Ztg. 1876, p. 604.)
- Kroemer, K., I. Wurzelhaut, Hypodermis und Endodermis der Angiospermenwurzel. (Bibliotheca botanica. 1903, Heft 59, p. 9.)
- Leitgeb, H., I. Über die durch Alkohol in Dahliaknollen hervorgerufenen Ausscheidungen. (Bot. Ztg. 1887, p. 136.)
- , II. Der Inhalt der Dahliaknollen an Asparagin und Tyrosin. (Mitteilg. a. d. bot. Inst. z. Graz. Heft II, p. 215.)
- Lubarsch, I. Ergebnisse d. allgemeinen Pathologie. Jg. I. Abt. II. 1895.
- MacDougal, I. On the poisonous influence of *Cypripedium spectabile* and *C. pubescens*. (Minnesota Botanical Studies 1894, p. 32.)
- , II. Poisonous influence of various species of *Cypripedium*. (Ebenda 1895, p. 450.)
- Meyer, A., I. Archiv f. Pharm. 1879, III. Reihe, Bd. 15, p. 97.
- , II. Mikrochemische Reaktion zum Nachweis der reduz. Zuckerarten. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1885, Bd. III, p. 332.)
- , III. Über Geißeln, Reservestoffe, Kerne und Sporenbildung der Bakterien. (Flora 1899, Bd. 86, p. 440—448.)
- Meyer, H., I. Analyse und Konstitutionsermittlung organischer Verbindungen. 2. Aufl. Berlin 1909.
- Mikosch, K., I. Vegetabilisches Wachs, in J. Wiesner: Die Rohstoffe des Pflanzenreichs. II. Aufl. Bd. I, 1900, p. 525.)
- Moebius, M., I. Über Wachsausscheidung im Innern der Zellen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1897, Bd. XV, p. 435.)
- Molisch, H., I. Über ein einfaches Verfahren, Pflanzen zu treiben (Warmbadmethode). II. Teil. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1909, Bd. CXVIII, Abt. I, p. 686.)
- , II. Grundriß einer Histochemie der pflanzlichen Genußmittel. Jena 1891.
- , III. Zwei neue Zuckerreaktionen. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1886, Bd. XCIII, Abt. II, p. 912.)
- , IV. Zur Kenntnis meiner Zuckerreaktionen. (Zbl. f. med. Wiss. 1887, No. 3 u. 4.)

- Molisch, H., V. Eine neue Methode zur Unterscheidung der Pflanzen- von der Tierfaser. (Dinglers polytechn. Journ. 1886, Bd. 261, p. 135.)
- Monteverde, N. A., I. Über die Verbreitung des Mannits und Dulcits im Pflanzenreiche. (Refer. Ztschr. f. wiss. Mikroskopie 1892, Bd. IX, p. 544.)
- Müller, K., I. Einige Bemerkungen über die harzartigen Ausscheidungen auf den Birken. (Bot. Ztg. 1845, Jg. 3, p. 793.)
- Müller, C. O., I. Beitrag zur Kenntnis der Eiweißbildung der Pflanzen. Inaug.-Diss. d. Leipziger Univ. in d. Landwirt. Versuchsstat. 1881, Bd. XXXIII, p. 311.
- Nestler, A., I. Hautreizende Primeln. Berlin 1904.
- , II. Die hautreizende Wirkung der *Primula mollis* Hook. u. *Pr. Arendsii* Pax. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1908, Bd. XXVI, p. 468.)
- , III. Das Sekret der Drüsenhaare der Gattung *Cypripedium* mit besonderer Berücksichtigung seiner hautreizenden Wirkung. (Ebenda 1907, Bd. XXV, p. 554.)
- , IV. Myelin und Eiweißkristalle in der Frucht von *Capsicum annuum* L. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1906, Bd. CXV, Abt. I.)
- , V. *Cortusa Matthioli* L., eine stark hautreizende Pflanze. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1912, Bd. 30)
- Pfeffer, W., I. Untersuchungen über die Proteinkörner und die Bedeutung des Asparagins beim Keimen der Samen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1872, Bd. VIII, p. 533.)
- Prantl, K., I. Das Inulin. München 1870, p. 39.
- Raciborski, M., I. Beiträge zur botanischen Mikrochemie. (Bull. d. Akad. d. Wiss. i. Krakau. Math.-naturw. Kl. 1906, p. 553.)
- Reinbold, B., I. Molisch-Udranzkysche α -Naphthol-Schwefelsäure-Reaktion. (A. d. ges. Physiol. Bd. CIII, 1904, p. 581.)
- Reinitzer, F. I. Mon. Chem. Bd. IX. p. 421.
- Sachs, J., I. Über einige neue mikrochemische Reaktionsmethoden. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1859, u. Flora 1862, p. 289.)
- , II. Über die Sphärokrystalle in inulinhaltigen Geweben als Mittel zur mikroskopischen Nachweisung dieses Stoffes. (Bot. Ztg. 1864, p. 77 u. 85.)
- Schimper, A. F. W., I. Zur Frage nach der Assimilation der Mineralsalze durch die grüne Pflanze. (Flora 1890.)
- Schulze, E., I. Ztschr. f. physiol. Chem. 1896, Bd. 22, p. 411; 1897, Bd. 24, p. 18.
- u. Umlauft, II. Landwirtsch. Versuchsstationen 1875, Bd. 18, p. 1.
- Semler, Fr. W., I. Annalen d. Chem. u. Pharm. Bd. 241, p. 92, 1887.
- Senft, E., I. Über den mikrochemischen Zuckernachweis durch essigsäures Phenylhydrazin. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1904, Bd. CXIII, Abt. I, p. 3.)
- , II. Über die Myelinformen bildende Substanz im Ginkgo-Samen. (Pharm. Post. (Wien) 1907.)
- Simon, M., I. Über das Balanophorin I. (Sitzber. d. Kaiserl. Akad. d. Wiss. in Wien, Ebenda 1910, Bd. CXIX, Abt. II, p. 1161.)
- Solla, R. F., I. Über zwei wahrscheinlich mikrochemische Reaktionen auf Schwefelcyanallyl. (Bot. Zbl. 1884, Bd. XX, p. 342.)
- Stahl, E., Pflanzen und Schnecken. Jena 1888. Sonderabdr. a. d. Jenaischen Ztschr. f. Naturw. Bd. XXII, N. F. XV.
- Stoklasa, J. u. Ernest, A., Beitr. z. Lösung der Frage der chem. Natur des Wurzelsekretes. Jahrb. f. w. Bot. 1909, XLVI, S. 55.
- Trommer, I. Liebigs Ann. 1841, Bd. XXXIX, p. 360.

- Tunmann, O., I. Zur Mikrochemie des Inulins. (Ber. d. deutschen pharm. Ges. 1910, Bd. 20, p. 577; Refer. i. Chem. Zbl. 1911, Jg. 82, p. 496.)
- , II. Zur Mikrochemie und Mikrosublimation einiger Methanderivate. (Apotheker-Ztg. 1912, No. 99/100 (Berlin).
- , III. Nat. Vers. Karlsruhe 1911.
- Udransky, L. v., I. Ztschr. f. physiol. Chem. 1888, Bd. XII, p. 358.
- Virchow, R., I. Archiv f. pathologische Anatomie und Physiologie. 1866, Bd. 36, p. 303.
- Vogel, A. v., I. Pharmakognosie p. 128.
- Voigt, A., I. Lokalisierung des ätherischen Öles in den Geweben der Allium-Arten. (Jahrb. d. Hamburgisch-wissensch. Anstalten VI. Arbeit. d. bot. Mus. 1889; Refer. i. Bot. Zbl. 1890, Bd. 41, p. 292, u. Ztschr. f. wiss. Mikroskopie 1890, Bd. VII, p. 110.)
- Wertheim, I. Annal. d. Chem. u. Pharm. 1844, Bd. LI, p. 289.
- Wiesner, J., I. Über die kristallinische Beschaffenheit der geformten Wachsüberzüge pflanzlicher Oberhäute. (Bot. Ztg. 1876, Jg. 34, p. 225.)
- , II. Beobachtungen über die Wachsüberzüge der Epidermis. (Bot. Ztg. 1871, Jg. 29, p. 769.)
- , III. Anatomie und Physiologie der Pflanzen. V. Aufl. Wien 1906, p. 111.
- Zellner, J., I. Chemie der höheren Pilze. Leipzig 1907.
- Zimmermann, A., I. Die botanische Mikrotechnik. Tübingen 1892, p. 70.
- Zopf, W., I. Zur Kenntnis der Sekrete der Farne. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1906, Bd. XXIV, p. 264.)

b) Aromatische Reihe.

I. Phenole.

Eugenol, $C_{10}H_{12}O_2$.

1. Ein Tropfen Eugenol färbt sich auf dem Objektträger mit konzentrierter Schwefelsäure momentan intensiv braunrot, nach einiger Zeit violett.

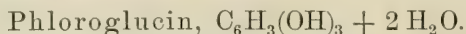
2. Konzentrierte Salpetersäure färbt den Eugenoltropfen feuer- oder orange- bis braunrot. So verhält sich auch das Nelkenöl.

3. Gesättigte Kalilauge gibt mit einem Eugenoltropfen alsbald einen Kristallbrei von Kaliumeugenolat (MOLISCH I, 40 und 44).

Die angeführten Reaktionen gelingen auch mit den an Nelkenöl bzw. Eugenol so reichen Schnitten von Gewürznelken sehr gut. Bringt man auf solche Gewebeschnitte einen Tropfen gesättigter Kalilauge — es ist durchaus notwendig, das Reagens im gesättigten Zustande anzuwenden, da im verdünnten keine Kristalle entstehen —, so sieht man zuerst keine wesentlichen Veränderungen, nach einigen Minuten aber wachsen aus jedem Öltropfen rasch zahlreiche, oft recht lange, säulen- oder nadelförmige, farblose Kristalle von Kaliumeugenolat heraus, die im polarisierten Lichte prächtig aufleuchten (MOLISCH I, 40 und 44).

V o r k o m m e n.

In zahlreichen ätherischen Ölen: Pimentöl (Frucht von *Pimenta officinalis* Bg.) Gewürznelkenöl (Blütenknospen von *Caryophyllus aromaticus* L.), Kalmusöl (*Acorus Calamus*). Lorbeerblätteröl (*Laurus nobilis*), *Ocimum Basilicum*-Öl, im Patchouliöl (*Pogostemon Patchouly* Pellett.) und anderen.



1. Nach WESELSKY (I) gibt Phloroglucin in verdünnter Lösung mit salpetersaurem Toluidin und wenig salpetrigsaurem Kalium nach einiger Zeit eine gelbliche, dann orangerote Färbung und schließlich scheidet sich ein zinnoberroter Niederschlag ab. Diese Reaktion zeigen aber auch andere Phenole (CAZENEUVE und HUGOUNENQ I).

2. Eine frisch bereitete Lösung von 0,005 g Vanillin in 0,5 g Spiritus + 0,5 g Wasser und 3,0 g konzentrierter Salzsäure gibt mit Phloroglucin eine hellrote Färbung. Das Reagens hält sich etwa 6 bis 8 Tage (LINDT I). 0,000001 g trockenes Phloroglucin soll bei Zutritt eines Reagentztropfens noch sofort erkennbar sein. Aber auch diese Reaktion ist nicht eindeutig für Phloroglucin, denn auch Eugenol, Guajacol, Orcin, Pyrogallol, Resorcin, Safrol, Thymol und noch andere Körper zeigen dieselbe, wenn auch in etwas anderen Tönen (HARTWICH und WINCKEL I).

3. Nach WIESNER (I) färben sich verholzte Gewebe mit einer Phloroglucinlösung (etwa 1%) nach Zusatz von konzentrierter Salzsäure rotviolett. Er prüfte auch Pyrogallussäure, Resorcin und Brenzkatechin auf ihr Verhalten zu verholzten Geweben. Pyrogallussäure gibt die Reaktion nicht und Lösungen von Brenzkatechin oder Resorcin färben Holz bzw. Holzstoff nach Zuführung von Salzsäure blau mit einem Stich ins Violette.

Andere Phloroglucinreaktionen, die in der Literatur angegeben werden, kommen nach meinen Erfahrungen für den Mikrochemiker nicht in Betracht.

Mit Hilfe der WESELSKYschen Reaktion versuchte v. WEINZIERL Phloroglucin makro- und mikrochemisch in vielen phanerogamen Pflanzenfamilien nachzuweisen und er gelangt zu dem Resultate, daß dieser Körper sehr verbreitet sein dürfte und besonders im Phellogen der Rinde seinen Sitz hat.

Wenn es sich um den Nachweis kleiner Mengen handelt, hält LINDT die WESELSKYsche Reaktion für nicht befriedigend, da sie sich zu langsam einstellt und das Phloroglucin sich während der Reaktionszeit über den ganzen Schnitt verteilt, so daß über den ursprünglichen Sitz des Phloroglucins nichts ausgesagt werden kann. Er empfiehlt daher anstatt der Reaktion von WESELSKY die mit Vanillin-Salzsäure. Diese tritt sehr rasch ein, nur muß man dafür sorgen, daß die Schmitte abgetrocknet zur Verwendung kommen, da Wasser den Eintritt der Reaktion verzögert und deren Intensität schwächt. Da sich auch Orcin und Resorcin ähnlich verhalten — Phloroglucin färbt sich hellrot, Orcin und Resorcin violettrot — so ist eine Unterscheidung unter gewöhnlichen Umständen nicht möglich. Wendet man aber das Vanillin in sehr verdünnter Lösung, im Verhältnis von 1:1000 an, so tritt nach LINDT eine Farbenreaktion nur noch bei Phloroglucin und Orcin ein, nicht aber bei Resorcin. Phloroglucin

löst sich in dem Reagens hellrot, später etwas violettrot werdend, Orcin hingegen hellblau, mit einem Stich ins Rote. Nach dem Gesagten ist die Probe mit Vanillin-Salzsäure für Phloroglucin nicht eindeutig, man wird daher in positiven Fällen nur auf Phenole schließen dürfen.

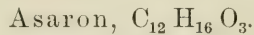
Die relativ beste Reaktion ist die von WIESNER unter 3 angeführte. In historischer Beziehung sei darüber folgendes bemerkt. v. HÖHNEL (I) zeigte, daß ein wässriger oder weingeistiger, aus Kirschholz bereiteter Extrakt mit einem verholzten Gewebe und Salzsäure zusammengebracht, das Gewebe rotviolett färbt. Er nannte den fraglichen, im Kirschholzextrakt befindlichen Körper, der die violette Farbe bedingte, Xylophilin. WIESNER hat dann die wichtige Tatsache festgestellt, daß Xylophilin mit Phloroglucin identisch ist und daß das Phloroglucin dieselbe Reaktion wie das Xylophilin gibt. Man kann daher nach WIESNER verholzte Gewebe, oder genauer gesagt, den Holzstoff (Lignin) bei Anwendung von Salzsäure als höchst empfindliches Reagens auf Phloroglucin betrachten, vorausgesetzt, daß Resorcin und Brenzkatechin nicht vorhanden sind, da sie ähnliche Reaktionen geben.

Zahlreiche verholzte Gewebe färben sich auf Zusatz von Salzsäure allein rotviolett, dies geht schon aus älteren Beobachtungen von WIGAND (I) und anderen Forschern, namentlich aber aus zahlreichen Untersuchungen v. HÖHNEL hervor. Der letztere konnte, als er daraufhin 281 Pflanzenarten untersuchte, bei 143 Xylophilin nachweisen. WIGAND nannte den die rotviolette Färbung hervorrufenden Stoff Cyaneogen, v. HÖHNEL Xylophilin, und WIESNER erkannte, wie bereits bemerkt, das Phloroglucin als den im Xylophilinextrakte wirksamen Bestandteil. Die Rotviolettfärbung mit Salzsäure allein tritt z. B. ein in den verholzten Geweben von Coniferen, Aroideen, Cupuliferen, Morenen, Hippocastaneen, Ampelideen, Euphorbiaceen, Oenothereen, Polygoneen, Acerineen, besonders aber bei Pomaceen, Amygdaleen, Myrtaceen, Melastomaceen und anderen. Daraus darf auf die weite Verbreitung des Phloroglucins (oder verwandter Phenole) geschlossen werden, doch sagt die mikrochemische Untersuchung nichts darüber aus, ob das Phloroglucin frei vorliegt oder in glykosidischer oder anderer Bindung, da durch Salzsäure, z. B. aus den Phlorogluciden leicht Phloroglucin abgespalten wird.

WAAGE (I) hat mit der Vanillinsalzsäure-Reaktion auch zahlreiche Pflanzen mikrochemisch untersucht und kommt gleichfalls zu dem Resultate, daß Phloroglucin ein weit verbreiteter Körper ist. Von 185 genauer untersuchten Pflanzen enthielten nach WAAGE 135 Phloroglucin und zwar 51 reichlich, 41 mittel, 43 wenig und 50 keines. Dies entspricht 73 bzw. 27%. Gehölze enthalten gewöhnlich häufiger Phloroglucin als Kräuter. WAAGE fand es gewöhnlich im Zellinhalt. Es kann auftreten in der Oberhaut, im Phellogen, Rindenparenchym, Sklerenchym, Phloemparenchym, Kambium, Mark und anderen Geweben.

Hier sei noch der sogenannten Phloroglykotannoide gedacht, die als glykosidische Tannoide zu betrachten sind, in denen der Zucker durch Phloroglucin ersetzt erscheint. Sie sind in den verschiedensten Organen weit verbreitet und geben so wie die Farbstoffe Veranlassung

zur Bildung von Phlobaphenen. Als solche Phloroglykotannoide sind nach HARTWICH und WINKEL die von TICHOMIROW (I) als Inkluden bezeichneten Inhaltskörper der Zellen mancher Früchte aufzufassen. Sie finden sich in den Früchten von *Ceratonia Siliqua*, *Rhamnus cathartica* (FLÜCKIGER I), *Phoenix dactylifera* (BRAUN I, HANAUSEK I), *Rhamnus*-, *Sorbus*-Arten, *Mespilus germanica* (HANAUSEK II), in der Samenschale des Piments (SCHLIMPER I), *Diospyros*- und *Anona*-Arten (TICHOMIROW II), *Tamarinden* und anderen. Seit langem bekannt sind die Inkluden von *Ceratonia*. Sie bilden große, rötlich-braune, eigentümlich gerunzelte Klumpen in vielen Zellen des Fruchtfleisches. Sie sind in Wasser, Alkohol, verdünnter Schwefelsäure und in Essigsäure unlöslich und färben sich mit verdünnter Kalilauge zunächst grün, dann graublau, beim Erwärmen violett. Mit starker Kalilauge werden sie dunkelblau, mit Vanillinsalzsäure rot. Die Inkluden der verschiedenen Pflanzen geben z. B. mit Eisensalzen nicht immer übereinstimmende Reaktionen, sie werden auch nicht immer chemisch identisch sein, gegenüber Kalilauge und Vanillinsalzsäure verhalten sie sich aber so ziemlich übereinstimmend.



Asaron wird von konzentrierter Schwefelsäure rotorange gelöst. Es findet sich hauptsächlich im Rhizom und in der Wurzel von *Asarum europaeum* vor. Gewisse parenchymatische Zellen des peripheren Grundgewebes sind entweder ganz von einem einzigen Tropfen oder von zwei bis mehreren Tropfen einer fast farblosen, stark lichtbrechenden öligen Substanz erfüllt, die das Asaron gelöst enthält. Wird ein Tropfen konzentrierter Schwefelsäure zu dem Schnitte zugesetzt, so färben sich die öligen Tropfen zuerst gelblich, dann rein gelb und zuletzt orange (BORŠČOW I). So gibt es BORŠČOW an, ich aber finde, daß sich der Inhalt der Asaronzellen allerdings so färbt, zuletzt aber blut-, granat- oder braunrot.

Das Asaron ist wahrscheinlich in den erwähnten Zellen in einem ätherischen Öl gelöst. In reinem Zustande stellt es farblose, monokline Kristalle dar, unlöslich im kalten Wasser, leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform oder Eisessig.

Vorkommen.

Abgesehen von *Asarum europaeum* wurde Asaron auch im Kalmusöl (*Acorus Calamus*), im Maticoöl (*Piper angustifolium*) und im Blatt- und Wurzelöl von *Asarum arifolium* gefunden.

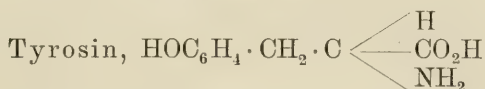
Sphagnol.

Die Zellhäute vieler Moose (*Marchantia polymorpha*, *Sphagnum*, *Fontinalis antipyretica* u. a.) geben die MILLONSCHE Probe mit kirschrotem Farbenton. Die Ursache dieser Färbung scheint ein phenolartiger Körper zu sein, den CZAPEK (I, 365) aus *Sphagnum acutifolium* einigermaßen rein dargestellt und Sphagnol genannt hat.

Das in Kristalldrüsen gewonnene Sphagnol ist in Wasser und Alkohol leicht löslich, unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkalien und durch Säuren daraus wieder fällbar. Mit MILLONSCHEM Reagens färbt es sich kirschrot. In der intakten Zellmembran dürfte das

Sphagnol chemisch gebunden sein und möglicherweise als Sphagnolzelluloseäther vorliegen. Es ist stark giftig und dient vielleicht als Schutzstoff.

II. Säuren.



1. BORODIN (I u. II) hat in derselben Weise, wie er dies für Asparagin getan hat, auch Tyrosin nachgewiesen. Er legte die Schnitte in Alkohol, bedeckte mit einem Deckglas und ließ den Alkohol verdampfen. Auf diese Weise erhielt er am Deckglasrande z. B. mit den jungen etiolierten Blättern von *Solanum tuberosum* neben Asparaginkristallen kleine nadelförmige, teils einzelnliegende, teils zu pinselförmigen Büscheln vereinigte Kristalle, die in einer wärme-sättigten Tyrosinlösung unverändert blieben und sich auch sonst als Tyrosin erwiesen.

Die Tyrosinkristalle (Fig. 45) lösen sich schwer in kaltem (1 Teil löst sich in 2491 Teilen von 17%), leichter in heißem Wasser. Sie sind unlöslich in Aceton, Äther und absolutem Alkohol, ziemlich leicht löslich in Ammoniak, Alkalien und Alkalikarbonaten, leicht löslich in verdünnten Mineralsäuren und schwer löslich in Essigsäure. Wenn BORODIN die Tyrosinnatur der Kristalle in gesättigter Tyrosinlösung prüft, so wird wohl zu beachten sein, daß die Tyrosinkristalle an und für sich in kaltem Wasser schwer löslich sind und es ist fraglich, ob in diesem Falle die BORODINSche Methode zu sicheren Schlüssen führt.



Fig. 45.

Tyrosinkristalle aus einer wässrigen Lösung. Vergr. 80.

2. Aceton. Nach meinen Erfahrungen leistet Aceton bessere Dienste als Alkohol. Die Asparaginkristalle scheiden sich in Aceton viel rascher und viel reichlicher ab.

3. Tyrosinkristalle färben sich namentlich bei gelindem Erwärmen mit MILLONS Reagens rot.

4. LEITGEB (I, 229) fand, daß beim Zusetzen von Salpetersäure zu Tyrosin und nachherigem, vorsichtigem Verdampfen ein gelb gefärbter Rückstand übrig bleibt. Setzt man dann Natronlauge hinzu, so färbt sich die Flüssigkeit rotgelb, und beim Verdunsten derselben erscheinen kristallinische, rotbraun gefärbte Ausscheidungen. LEITGEB spricht sich über diese Ausscheidungen nicht weiter aus; ich möchte daher betonen, daß die entstehenden Kristalle in Farbe und Form sehr charakteristisch sind und daß sie zur Erkennung von Tyrosin, wenn es sich in größerer Menge vorfindet, sehr gute Dienste leisten können. Es sind entweder Nadeln, Prismen mit abgerundeten Enden oder es sind stern- oder sphäritartige Aggregate von braunroter Farbe oder Aggregate, bestehend aus spießigen oder messerartigen Formen von prachtvoll chromgelber oder karotinartiger Farbe. Leider habe ich

diese Kristallformen nur mit reinem Tyrosin, aber nie im Gewebe erhalten.

Vorkommen.

Tyrosin findet sich als wichtiges Abbauprodukt der Eiweißkörper nicht gerade selten vor, aber gewöhnlich nicht in größerer Menge. BORODIN (I, 816) fand diesen Körper nebst Asparagin in unentwickelten Blättern eines etiolierten Kartoffelsprosses, später in ebensolchen Sprossen, die, abgeschnitten ins Wasser gestellt, einige Zeit verdunkelt wurden und in etiolierten Sprossen verschiedener Papilionaceen. Ausnahmsweise traf er diese Aminosäure in Blättern junger normaler Exemplare von *Dahlia variabilis* in so großen Mengen vor, daß er nach Anwendung von Alkohol ganze „Gebüsch der haarförmigen, oft dendritisch gruppierten Kristalle“ erhielt. Später konnte BORODIN diesen Körper bei anderen Varietäten derselben Art nicht auffinden. LEITGEB fand Tyrosin häufig in den Knollen von *Dahlia variabilis*, doch scheidet sich das Tyrosin oft nur unter ganz besonderen Bedingungen ab, da es in Schnitten wahrscheinlich wegen seiner geringen Menge und infolge ungünstiger Kristallisationsbedingungen in Kristallform nicht erscheint. Schafft man jedoch Verhältnisse, unter denen der Körper nach einzelnen Kristallisationspunkten zuströmt, so kommt er dann zur Ausscheidung. Um dies zu erreichen, wird nach LEITGEB (I, 228) eine durch einen Querschnitt gewonnene Knollenhälfte aufrecht in ein der Knolle angepaßtes Gefäß gestellt und dieses so weit mit Alkohol gefüllt, daß wenigstens ein Drittel der Knolle mit dem Querschnitt über den Alkohol emporragt. Meist schon nach zwei Tagen tritt neben Inulin das Tyrosin so reichlich auf, daß man es auch makroskopisch wahrnehmen kann.

Ferner wurde Tyrosin nachgewiesen in Keimpflanzen von *Vicia sativa*, *Lupinus luteus* und *albus*, *Tropaeolum majus*, ferner in der Steckrübe (*Brassica Rapa*), in den Knollen von *Stachys tuberifera*, in der Sellerie (*Apium graveolens*), in unreifen Samen von *Phaseolus vulgaris*, *Pisum sativum*, in der grünen Hülse der Bohne und im Zuckerrübensaft (ABDERHALDEN).

Schon aus den Befunden von BORODIN und LEITGEB geht hervor, daß bei Dahliasprossen Tyrosin bald auftritt, bald nicht, und Ähnliches wurde auch bei Keimlingen konstatiert. So konnte weder SCHULZE (I) noch WASSILIEFF (I) aus *Lupinus albus* Tyrosin darstellen, während es BERTEL (I) bei Sauerstoffentzug oder Narkose angeblich reichlich fand. Das wechselnde Auftreten dieser Aminosäure scheint demnach mit ganz bestimmten Ursachen zusammen zu hängen. Das massenhafte Auftreten von Tyrosin in der Wurzel der Lupine, wie es BERTEL unter den erwähnten Bedingungen beobachtet hat, ist jedenfalls bemerkenswert und sollte weiter verfolgt werden. Wenn 2—3 Tage alte Lupinenkeimlinge (*L. albus*) mittels einer Wasserstrahlluftpumpe unter Wasser injiziert wurde, so schieden sich stets in der Wurzel und im Hypokotyl zahlreiche gelblichweiße, bis 10 μ große Tyrosinsphärite ab (Fig. 46). Dasselbe wurde nach der Einwirkung gewisser Narkotika (Chloroformdampf, Chloroformwasser, Benzol, Toluol, Alkohol, Äther) und Natriumbisulfit (5%) schon nach 2—3 Stunden erzielt. Die

Sphärite schieden sich im Gewebe vom Hypokotyl bis in die Wachstumszone der Wurzel ab, dann erleidet die Abscheidung eine Unterbrechung und tritt in der Wurzelspitze wieder auf. Auch in der Plumula erscheinen die Sphärite, hingegen nicht in der Wurzelhaube. BERTEL ist der Meinung, daß die Tyrosinbildung noch in der lebenden Zelle einsetzt, daß durch die Narkose die Tätigkeit des proteolytischen Enzyms, welches Tyrosin aus dem Eiweiß abspaltet, nicht unterbrochen wird und daß das Tyrosin, da es in der Narkose nicht weiter verwendet wird, angehäuft werden muß. Nach 24 Stunden stellt sich wieder eine Abnahme und nach etwa 3—4 Tagen ein völliges Verschwinden der Sphärite ein, weil es nach BERTEL durch ein Enzym weiter verarbeitet werden soll.

Auffallend ist, daß bei anderen Keimlingen die Tyrosinanhäufung nicht erzielt werden konnte und es bedarf weiterer Untersuchungen darüber, ob speziell bei *Lupinus* nicht durch die Narkose eine abnorme Steigerung der Tyrosinbildung eingeleitet wird.

Über das rasche und massenhafte Erscheinen der Sphärite während der Narkose kann kein Zweifel sein. Ich erhielt die Sphärite bei Wurzeln von 2—3 cm Länge schon nach 10 Minuten, allein ich konnte mich doch eines gewissen Zweifels nicht erwehren, daß in den Sphäriten der BERTELSchen Versuche wirklich Tyrosin vorliegt, da ja Tyrosin gewöhnlich nicht in Sphäriten, sondern in Nadeln, Garben und Büscheln kristallisiert (Fig. 45). Auch kann man die Sphärite selbst mit MILLONschem Reagens nicht rot färben, weil sie sich darin sofort lösen, und aus einer nachträglichen Rotfärbung der Lösung darf man nicht ohne weiteres schließen, daß die Rotfärbung von den Sphäriten selbst herrührt.

BERTEL spricht stets von Sphäriten, ihr Aussehen erinnert aber häufig mehr an Warzen mit höckeriger Oberfläche. In polarisiertem Lichte leuchten sie auf und zeigen ein dunkles Kreuz.

Ferulasäure, Kaffeesäuremonomethyläther.

Wurde in *Asa foetida*, im Überwallungsharze von *Pinus Laricio* und im Umbelliferen-*Opopanax* aufgefunden.

Nachweis.

TUNMANN (II) gelang zuerst die Mikrosublimation aus *Asa foetida*. Bei Verwendung von 0,05 g erhält man ein weißes Sublimationsfeld, das je nach der angewandten Harzmenge und der Temperatur aus kleinen Körnchen, Prismen, Rosetten, Dendriten oder stumpfen Prismen



Fig. 46.

Tyrosin(?)warzen im Wurzelparenchym eines 5 Tage alten, etiolierten Keimlings von *Lupinus* sp. nach 1,5stündigem Aufenthalt im Chloroformdampf. Vergr. 180.

besteht, an deren Enden sich kleinere Kristalle pinsel- oder strauchartig ansetzen (Fig. 47).



Fig. 47.

Ferulasäure-Kristalle,
gewonnen durch Mikrosublimation aus *Asa foetida*. Vergr. 250.

Eigenschaften der Kristalle. Farblos, in heißem Wasser, Alkohol, Äther löslich, in Schwefelsäure mit gelber Farbe. Mit einem Tropfen Kaliumpermanganatlösung erwärmt, entwickelt sich starker Vanillingeruch. Mit Phloroglucin-Salzsäure werden die Kristalle sogleich tiefrot gelöst. TUNMANN (V) untersuchte Keimpflänzchen von *Ferula Narthex* Boiss. und konnte die Ferulasäure durch diese Rotfärbung nur in den Milchsaftgängen feststellen.

Benzoessäure, $C_7H_6O_2$.

Vorkommen.

In der Frucht der Preiselbeere (*Vaccinium Vitis idaea* L.) und der Moosbeere (*Vaccinium Oxycoccus* L.), in den Blättern von *Pinguicula vulgaris*, im Sekrete von *Utricularia*, im Benzoecharz, Peru-, Tolubalsam, ätherischen Ölen usw. (DOHRN und THIELE I, 1185). Sie kommt entweder frei (Preiselbeere) oder als Ester mit Benzyl-, Äthyl- und Zimtalkohol vor (verschiedene Harze).

Eigenschaften. Dünne rektanguläre oder quadratische Täfelchen, lange rechtwinkelige Prismen oder federartige Aggregate (Fig. 48). Monoklin. Schwer löslich im Wasser, sehr leicht in Äther, Chloroform, Benzin und Alkohol. Aus Chloroform erhält man Ranken, aus Benzol moosähnliche Häufchen von Blättchen und Nadeln, aus heißem Wasser Rauten oder rechtwinkelige Blättchen. Schmelzpunkt 121° , sublimiert leicht. Die Benzoessäure wird aus der wässrigen Lösung ihrer Salze durch Säuren leicht abgeschieden.

Nachweis.

1. Sublimation. Zum mikrochemischen Nachweis bediente sich NESTLER (I) mit Vorteil der Mikrosublimation. Man erhält aus einer einzigen zerkleinerten Frucht der Preiselbeere einen starken Beschlag von Benzoessäurekristallen (Fig. 48). Sie lösen sich leicht in Natronlauge ($\frac{1}{10}$). Fügt man zu dieser Lösung etwas Salz-, Salpeter- oder Essigsäure, so scheidet sich die Benzoessäure vorherrschend in Dendriten und außerdem langgestreckten Kristallfedern aus, die aus vielen, annähernd in gleicher Richtung aneinander gereihten rechtwinkelligen Lamellen bestehen (HAUSHOFER I). Die von NESTLER eingeführte Mikrosublimation der Benzoessäure ist auch für die Praxis wichtig, weil sie sicher ist und schon mit kleinen Quantitäten von Stoffen (Marmeladen, Fett usw.) gelingt.

2. Silberbenzoat (HAUSHOFER I, 72, BEHRENS I, 72). Lösungen von freier Benzoesäure geben mit Silbernitrat keinen Niederschlag. Auf Zusatz von Natriumacetat entstehen Häufchen und Büschel kurzer Nadeln, mit bräunlicher Farbe durchscheinend.

Wird Silbernitrat mit einer Lösung von Ammoniumbenzoat oder schwach ammoniakalische Silberlösung mit freier Benzoesäure zusammengebracht, so bildet sich ein weißer Niederschlag, und bald darauf entstehen Büschel von sehr dünnen, langen, schwach polarisierenden Blättchen (800—1000 μ), Blättern von Gräsern ähnlich. In Ammoniak verschwinden sie sogleich, treibt man das Ammoniak unter Ersatz des Wassers aus, so erscheinen die Kristalle in gekrümmten, arabeskenartigen Fäden. Verdünnte Lösungen eines benzoesauren Salzes geben mit Silbernitrat alsbald einen Kristallniederschlag: zunächst ein wirres, wolliges Haufwerk schmalen, sehr dünner, oft gekrümmter Lamellen. An ihren freien Enden tritt häufig ein spitzer Winkel von etwa 40—50° auf. Sie löschen parallel ihrer Längsachse aus, polarisieren aber nur mäßig. Später tauchen kleine Rauten auf, deren Auslöschungsrichtungen diagonal liegen. — Obwohl es nicht möglich ist, die Benzoesäure direkt in der Zelle nachzuweisen, so konnte sich doch NESTLER mit Hilfe der Sublimationsmethode überzeugen, daß die Benzoesäure in der Frucht der Preiselbeere, sowohl an der Außenseite der Epidermis als auch im Innern der Oberhautzellen, im Fruchtfleische und in den Samen vorkommt, also die ganze Frucht durchdringt.

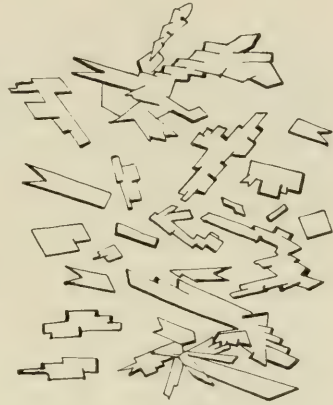


Fig. 48.

Benzoessäure - Kristalle durch Sublimation aus den Früchten der Preiselbeere (*Vaccinium Vitis idaea* L.) gewonnen. Vergr. 120.

Betuloretinsäure, $C_{36}H_{66}O_5$.

Die jungen, sich eben entwickelnden Triebe von *Betula alba* und anderen Arten, insbesondere von *Betula pubescens* sind an den Achsen, Blattstielen und Blattspreiten mit kleinen Wärzchen versehen, die mit einem oft weißlichen, klebrig-harzigen Überzuge bedeckt erscheinen. Diese Wärzchen stellen, wie MIKOSCH (I) gezeigt hat, echte Trichome dar, die schon in der Knospe zu beobachten sind. Sie fungieren als Drüsen und scheiden eine blaßgelbliche, sirupdicke Masse aus, aus der sich nach der Entwicklung des Blattes die Betuloretinsäure in fester amorpher Form absondert.

Diese Harzsäure schmilzt bei 94°; ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Ammoniak und wässrigen Alkalien. Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt sie eine rote Lösung (KOSMANN I). Schnitte durch junge Blätter färben sich mit Schwefelsäure zuerst gelbbraun, schließlich rot, rotviolett oder ziegelrot. Irgendwelche charakteristische, mikrochemisch verwertbare Reaktionen sind nicht bekannt.

Zimtsäure, $C_6H_5 \cdot CH:CHCO_2H$,

kommt vor teils frei, teils als Ester in flüssigem Storax, Tolu balsam, Perubalsam, Guttaperchaharz, in der Aloë, im gelben Xanthorrhoeaharz, im Cassiaöl, in den Blättern und Stengeln von Globularia alypum, in *G. vulgaris*, in den Blättern von Cinnamomum und Myrospermum (DOHRN u. THIELE I, 1230).

Nachweis.

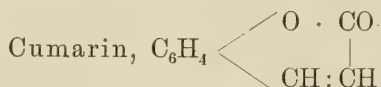
WIESNER (III, 178) hat bereits im Jahre 1869 aus dem Storax Zimtsäure unterm Deckglas sublimiert. Genauere Daten über die Mikrosublimation der Zimtsäure verdanken wir TUNMANN (VI). Von reiner Zimtsäure gewinnt man leicht schön kristallisierte Sublimate: Nadeln, Blättchen, einzeln oder miteinander verwachsen, zuweilen an Asparaginkristalle erinnernd. Dieselben oder ähnliche Kristalle lassen sich aus Balsam von Liquidambar, von Myroxylon toluifera und *M. balsamum* gewinnen. Da in den Harzen neben der Zimtsäure häufig auch Benzoesäure vorkommt, so erscheint die letztere auch im Sublimat, und man muß sich daher vor Verwechslung hüten. Die Unterscheidung der beiden Säuren ist leicht. Die Benzoesäure erscheint in den Sublimaten zuerst, die Zimtsäure später. Die Zimtsäure löst sich in Wasser, die Benzoesäure auch, aber viel langsamer. Die Kristalle der Zimtsäure und ihrer Ester leuchten bei gekreuzten Nikols prächtig in allen Farben auf und besitzen schiefe Auslöschung. Die Kristalle der Benzoesäure erscheinen unter denselben Verhältnissen nur grau, löschen nicht vollständig aus und zeigen keine gute Ausbildung, so daß man bei gewöhnlicher Beleuchtung stark abblenden muß, um ihre Formen zu erkennen. Die Benzoesäure verflüchtigt sich aus dem Sublimat nach einigen Tagen vollständig.

Setzt man zu dem Sublimat Silbernitrat hinzu, so werden die Kristalle der Zimtsäure und ihrer Ester unansehnlich, z. T. braun, leuchten im polarisierten Licht nicht mehr so prächtig, sondern nur grau auf und gehen größtenteils in Lösung. Die Kristalle der Benzoesäure lösen sich zwar auch auf, erscheinen aber bald in besser ausgebildeten, lebhaft polarisierenden Kristallen von benzoesaurem Silber.

Unter dem Einfluß von Bromdämpfen zerfließen die Kristalle der Zimtsäure zu braungelben Tropfen, die der Benzoesäure lösen sich zum Teil und bleiben farblos. Fügt man, nachdem der Bromdampf etwa eine halbe Stunde auf die Zimtsäure gewirkt hat, eine Spur Schwefelkohlenstoff hinzu, bedeckt mit einem Deckglas und läßt einige Zeit liegen, so kristallisiert die Zimtsäure in büschelartig angeordneten Blättern als Dibromzimtsäure, zumeist senkrecht auf dem Objektträger stehend, aus. Es wird auch zu prüfen sein, ob sich auch die Ester der Zimtsäure in den Sublimaten befinden. TUNMANN konnte die Zimtsäure nicht bloß aus Harzen, sondern auch aus künstlichen Gemischen, wie Zinkperubalsamsalbe, Zimtsäurezuckersirup, Zimtsäurekreosotpillen, Zimtsäurekognak und Zimtsäureöl sublimieren.

Bedenkt man, daß aus Harzen bereits zahlreiche Körper sublimiert werden konnten: Benzoe-, Zimt-, Ferula-, Prokatechusäure, Brenzkatechin, Umbelliferon u. a., so ist ersichtlich, daß die Mikrochemie

auch bei der Untersuchung der Harze die Makrochemie wesentlich unterstützen kann. Die in den Harzen vorkommende Zimt- und Benzoesäure wirken antiseptisch, und es ist daher anzunehmen, daß sie auch im Wundbalsam der Pflanze diese Aufgabe zu erfüllen haben.



Die Cumarinsäure ist in freiem Zustande unbekannt. Wird sie aus ihren Salzen frei gemacht, so verliert sie sofort ein Molekül Wasser und geht in Cumarin über.

Vorkommen.

Cumarin ist ziemlich verbreitet. Im Waldmeister, *Asperula odorata*, im Steinklee, *Melilotus officinalis*, im Ruchgras, *Anthoxanthum odoratum*, in *Hierochloa australis*, *H. borealis*, in den Fahamblättern, *Angraeum fragrans*, in *Nigritella alpina*, *Liatris odoratissima*, *Herniaria glabra*, *Ageratum mexicanum*, in der Tonkabohne, *Dipteryx odorata*, in der Rinde von *Prunus Mahaleb* u. a. In welcher Form das Cumarin in der lebenden Zelle auftritt, ist vielfach noch unbekannt. Im Steinklee soll es an Melilotsäure gebunden sein. In manchen Pflanzen entsteht es, wenigstens der Hauptmasse nach, erst nach dem Absterben (MOLISCH und ZEISEL, I)



Fig. 49.

Cumarinkristalle,
gewonnen durch Mikrosublimation aus
der Tonkabohne, *Dipteryx odorata*.
Vergr. 180.

Eigenschaften. Farblose, seidenglänzende, rechtwinkelige Blättchen oder vierseitige Säulen. Rhombisch. Geruch nach Waldmeister. Schmelzpunkt 67°. Sublimiert leicht. Gut löslich in heißem Wasser. Alkohol, Äther, fetten und flüchtigen Ölen. Cumarin wird von warmer verdünnter Natronlauge langsam gelöst und aus der Lösung durch Essigsäure in Form von dicken Prismen und langen Spießen unverändert abgeschieden.

Der Nachweis gelingt mikrochemisch nach NESTLER (II) sehr leicht durch Sublimation (Fig. 49). Man halte die Temperatur bei etwa 75°C. Einige kleine Fragmente der Tonkabohne (0,005 g) geben, der Sublimation unterworfen, schon nach 3—5 Minuten zahlreiche Kristalle und Aggregate, meist aus Prismen, bestehend von den erwähnten Eigenschaften des Cumarins. Andere günstige Versuchsobjekte sind *Ageratum*, *Asperula*, *Hierochloa*, *Anthoxanthum* und *Prunus Mahaleb*.

Reaktion mit Jod. Jod gibt mit Cumarin eine kristallisierte Verbindung. Ein Tropfen einer heiß gesättigten Cumarinlösung mit Jodtinktur zusammengebracht, trübt sich infolge des Auftretens von überaus kleinen Tröpfchen. Nach einigen Sekunden kommt es zur Bildung von langen, schmutzig violett gefärbten Büscheln von Nadeln. Auch andere, freies Jod enthaltende Lösungen geben diese Reaktion,

besonders schön eine Lösung von Chlorzinkjod. Vielleicht handelt es sich hier um eine analoge Verbindung wie bei der bereits bekannten Cumarindibromverbindung, $C_9H_6O_2Br_2$, in der nur anstatt Brom Jod addiert ist.

Die Reaktion mit Jod auf Cumarin wurde zuerst von SENFT (I) mikrochemisch verwertet. Schon ein ganz geringer Sublimatanflug genügt zum Gelingen der Reaktion. Besonders schöne und deutliche Reaktion erhält man mit der Tonkabohne. Der auf den Samen vorhandene kristallinische Cumarinbelag und auch das Keimblattgewebe geben mit Chlorzinkjod die beschriebene Probe. Es ist bisher nicht der Beweis geliefert worden, daß das Cumarin schon in der lebenden Tonkabohne vorhanden ist. Es ist möglich, daß es erst postmortal entsteht. Es könnte sich vielleicht mit dem Cumarin ähnlich verhalten, wie bei dem Vanillin der Vanillefrucht, das auch erst nach dem Absterben der Frucht entsteht (vgl. 145).

Die Methysticinsäure

läßt sich in der Kawa-Kawa, der Wurzel von *Piper methysticum* nach TUNMANN (IV) in folgender Weise nachweisen: Etwas Pulver der Droge wird mit 1—2 Tropfen offizineller Kalilauge unter Deckglas aufgekocht und nach dem Abkühlen und dem Verdunsten der halben Flüssigkeit wird verdünnter Alkohol (1:1) zugesetzt. Nach 24 Stunden wachsen aus den beim Aufkochen in gelber Farbe erscheinenden und nach Zusatz des Alkohols braun gewordenen Tropfen zahlreiche Kristalle heraus: ungemein zarte, sehr lange (bis 1 mm) vielfach hin- und hergebogene Kristallnadeln, die sich von den gleichzeitig erscheinenden Kalikristallen leicht unterscheiden. Durch Auswaschen mit Wasser können die letzteren entfernt werden, es bleiben dann die Kristalle der Methysticinsäure allein übrig. Bezüglich des Nachweises von in der Kawawurzel auch vorkommenden Methysticin vgl. man TUNMANN (IV, 180).

Santonin, $C_{15}H_{18}O_3$.

Vorkommen.

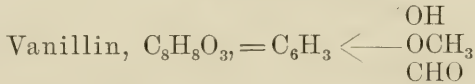
In den noch nicht aufgeblühten Blütenköpfchen (*Flores cinae*) einer *Artemisia*, wahrscheinlich der *Artemisia Cina Berg* und andere Arten. Die Begrenzung der Arten ist nicht sicher. Die Blütenköpfchen heißen auch Wurmsamen.

Eigenschaften. Farblose Blättchen, rechtwinklige Tafeln oder Prismen des rhombischen Systems. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Äther, sehr leicht in Chloroform. Santonin ist das Lakton der Santoninsäure.

Mikrochemischer Nachweis. In den Blütenköpfchen findet man häufig Kristallsplitter. Die best ausgebildeten liegen den Flügeln der Hüllkelchblätter an. Nach den Untersuchungen von HEYL und TUNMANN (I) werden sie bis 60μ lang und 15μ breit, leuchten bei gekreuzten Nikols nur grau auf und löschen schief aus. Alkoholische Natronlauge gibt zwar mit reinem Santonin eine Rotfärbung, aber diese Reaktion gibt mit der Droge keine befriedigenden Resultate, da die Santonin-Mengen zu klein sind. Auch die Sublimation mit der Droge führt zu keinem brauchbaren Ergebnisse. HEYL und TUNMANN (I, 249) empfehlen zum Nachweis das eigenartige Verhalten der Kristalle zum

Chlorzinkjod: „Die Kristalle werden langsam gelb, erhalten Risse und Sprünge und gehen schließlich in tief-gelbbraune Tröpfchen über.“ Das Santonin entsteht nach TSCHIRCH (III) in den Drüsenhaaren neben dem Öl.

III. Aldehyde.



ist Protokatechualdehyd-3-methyläther.

Vorkommen.

Es findet sich als kristallinischer Überzug in seidenglänzenden Nadeln auf der Oberfläche der (im Handel befindlichen) Früchte von *Vanilla planifolia*. Die erntereife Frucht enthält keine merklichen Mengen von Vanillin in freiem Zustande und dementsprechend fehlt ihr auch der Vanillegeruch. Das Vanillin entsteht erst postmortal (MOLISCH I, 46, 49; BUSSE I, 102 d. Sep.; J. BEHRENS I). Ferner kommt es vor in den Blüten von *Nigritella suaveolens*, *Scorzonera hispanica*, *Spiraea Ulmaria*, in verschiedenen Harzen usw., doch ist in einzelnen Fällen noch der Nachweis zu erbringen, ob das Vanillin schon in der lebenden Pflanze vorhanden war.

Eigenschaften. Monokline Nadeln vom Geruch und Geschmack der Vanille. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Chloroform, schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem. Die wässrige Lösung wird mit Eisenchlorid blau. Vanille gibt nach SINGER (I) mit den Holzstoffreagentien ganz ähnliche Färbungen wie mit Lignin. Es liefert mit Phloroglucin und Schwefelsäure, mit Resorcin und derselben Säure eine ziegelrote, mit Phloroglucin und Salzsäure eine rotviolette und mit Anilinsulfat eine gelbe Färbung. Vanillinkristalle werden durch Metadiamidobenzol gelb und durch mein Coniferinreagens (vgl. 171) karminrot (MOLISCH I, 48).

Nachweis.

Um mikrochemisch Vanillin in der Vanillefrucht nachzuweisen, verfähre ich in folgender Weise (MOLISCH I, 48).

1. Ein Schnitt durch die Vanillefrucht wird mit einem Tröpfchen Orcinlösung (etwa 4%) benetzt und ein großer Tropfen konzentrierter Schwefelsäure hinzugefügt. Der Schnitt wird hierbei momentan intensiv karminrot.

2. Verfährt man ebenso unter Anwendung von Phloroglucin anstatt Orcin, so erhält man mit SO_4H_2 augenblicklich eine ziegelrote Färbung.

Die Reaktion 1 verdient der auffallenden Farbe wegen den Vorzug. Bei beiden Reaktionen ist aber zu beachten, daß, wenn sie beweisend sein sollen, die Färbung momentan und schon in der Kälte eintreten muß; nachträglich erscheinende Färbungen beweisen gar nichts, denn diese könnten auch von Zucker, Gummi und anderen Kohlehydraten herrühren. — Das Vanillin durchtränkt in der käuflichen Frucht alle Zellen, da alle Zellwände (auch die nicht verholzten) und der Inhalt aller Elemente die Rotfärbung bei den angeführten zwei Proben aufweisen.

3. NESTLER (II, 362) konnte auch durch Mikrosublimation Vanillin aus kleinen Stückchen der Vanillefrucht gewinnen und nachweisen.

Aldehydtropfen.

Bei Potamogeton-Arten, besonders bei *P. praelongus* hat LUNDSTRÖM I. eigentümliche Tropfen beschrieben, die sich in den Epidermiszellen ganz junger Blätter und Nebenblätter noch vor Ausbildung des Chlorophyllapparates vorfinden und in alten Blättern wieder verschwinden. Ihre Bildung soll an kleine, den Leukoplasten ähnliche Gebilde gebunden sein, die er Ölplastiden nannte. Aber LIDFORSS (II), der LUNDSTRÖMS Beobachtungen einer kritischen Nachprüfung unterworfen hat, zeigte, daß die Tropfen kein plasmatisches Stroma besitzen, sondern lediglich Tropfen darstellen, die spezifisch schwerer als der Zellinhalt sind und wahrscheinlich aus einem aromatischen Aldehyd bestehen. Sie reduzieren ammoniakalische Silberlösung, geben mit Phenylhydrazin (2 T. Phenylhydrazin, 2 T. 50proz. Essigsäure, 20 T. Wasser) einen gelben Niederschlag und zeigen die SCHIFFSche Reaktion.

IV. Chinone.

Juglon, $C_{10}H_6O_3 = \text{Oxy-}\alpha\text{-naphthochinon}$.

Stellt gelbrote bis braunrote Nadeln aus Chloroform dar. Diese lösen sich außerordentlich leicht in Chloroform, schwerer in Äther und gar nicht im kalten Wasser. Es färbt die Haut nach und nach braun bis schwarz.

1. Im Kontakt mit wässrigem Ammoniak färbt sich Juglon sofort rotviolett oder purpurn. Durch diese Reaktion wurde der Körper von HERRMANN (I, 27) mikrochemisch nachgewiesen. In der grünen Schale der Wallnußfrucht (*Juglans regia*) findet sich viel Juglon. Setzt man frische Schnitte Ammoniakdämpfen aus, so gelingt die Reaktion besonders schön. Die anfangs prächtige Färbung geht allmählich in trübbrot oder braun über.

2. Nickelacetat wurde zum makrochemischen Nachweis und zur Unterscheidung der Oxybenzo-, Oxynaphtho- und Oxyanthrachinone von BRISSEMORET und COMBES (I) verwendet. Man versetzt 10 ccm der alkoholischen Lösung mit 5 ccm einer 5proz. Nickelacetatlösung. Bei Gegenwart eines Oxybenzochinons (Perezon, Embeliasäure) tritt eine blaue Färbung und Fällung, bei Gegenwart eines Oxynaphthochinons (Juglon, Chinon von *Drosera intermedia* und *Dr. rotundifolia*) eine violette Färbung und bei Gegenwart eines Oxyanthrachinons (Chrysofenol, Emodin) eine rosarote Färbung auf.

Nickelacetat konnte ich, namentlich wenn größere Mengen von Juglon, wie in den Nußschalen, vorhanden sind, gut auch mikrochemisch verwerten. Dickere Schnitte nahmen mit einem Tropfen konzentrierter Nickelacetatlösung eine rotviolette Färbung an. Das Gewebe und der Tropfen färben sich diffus. Auch die nach 5 gewonnenen Juglonkristalle zeigen deutlich die Reaktion.

3. Kupferacetat wurde mit Vorteil von TUNMANN (I, 1006) verwendet. Trägt man Schnitte in einen Tropfen einer wässrigen Lösung ein, so bildet sich sofort in der Flüssigkeit und auf dem Schnitt aus dem den aufgeschnittenen Zellen entströmenden α -Hydrojuglon Juglonkupfer, bestehend aus 5 bis 20 μ langen Kristallnadeln, die sich zu drusenartigen Bildungen vereinigen und im durchfallenden

Lichte fast schwarz erscheinen. In den unaufgeschnittenen Zellen tritt das Juglonkupfer in kugeligen Formen auf.

4. Mit Bromwasser erhält man sofort kleine gelbe bis braungelbe Juglonkristalle, die am Rande des Deckglases zu großen Kristallen auswachsen (TUNMANN I, 1009).

5. Auch in Kristallform kann man, wie ich gefunden habe, Juglon leicht nachweisen.

a) Das Juglon kommt in den Parenchymzellen der grünen Nußschale in einer fast gesättigten Lösung vor. Ein frischer Schnitt

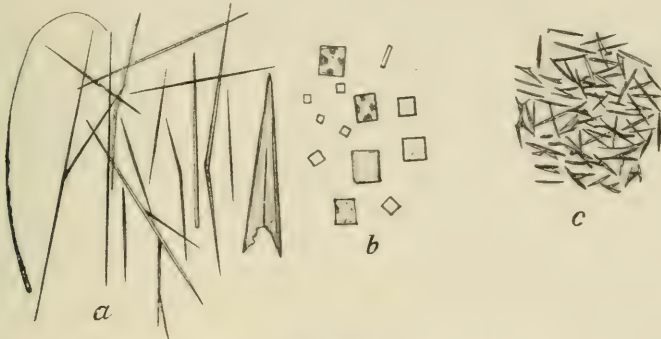


Fig. 50.

Juglonkristalle. *a* und *b* gewonnen durch Sublimation, *c* durch Verdampfenlassen eines Safttropfens aus der grünen Fruchtschale von *Juglans regia*. Vergr. 250.

auf dem Objektträger der Verdunstung ausgesetzt, zeigt an seiner Oberfläche oft schon nach Bruchteilen einer Minute Tausende kleiner gelber Nadelchen.

b) Preßt man aus der grünen Schale einen Safttropfen aus, so bildet sich, sowie die Verdampfung des Tropfens anhebt, ein Kristallbrei von gelben Nadelchen oder Dendriten (Fig. 50 *c*). Relativ große Juglonkristalle erhält man, wenn man frische Schnitte unterm Deckglas mit Chloroform behandelt. Dieses löst das Juglon und läßt es beim Verdampfen am Deckglasrande ausfallen.

c) Juglon konnte ich leicht sublimieren. Ein aus der Nußschale ausgepreßter Safttropfen wird mäßig erwärmt. Das Juglon verflüchtigt sich mit dem Wasser und aus dem kondensierten Wassertröpfchen fällt dann das Juglon meist in mehr oder minder langen gelben, doppelbrechenden Kristallnadeln aus. Bei langsamer Abkühlung auch in Form von rechtwinkligen Plättchen (Fig. 50 *a*, *b*). Unabhängig von mir hat schon früher TUNMANN (I) den Juglonnachweis durch Mikrosublimation geführt. Alle die gelben, nach *a*, *b*, *c* gewonnenen Kristalle zeigen die Eigenschaften des Juglon. Sie lösen sich in Alkohol, Chloroform, Anilin, langsam in Äther und Petroläther sowie langsam in Schwefelsäure mit tieferer Farbe. Ammoniak färbt sie violettblau. In konzentrierter Kalilauge lösen sie sich kaum und erscheinen (im durchfallenden Lichte) fast schwarz. Verdünnte Kalilauge löst sie sofort mit rötlicher Farbe (TUNMANN I, 1008).

Indem man die angeführten Reaktionen miteinander kombiniert, wird der Juglonnachweis sicherer. Das Gelingen der früher allein

praktizierten Ammoniakreaktion genügt nicht, da z. B. das grüne Perikarp der Roßkastanie (*Aesculus Hippocastanum*) zwar die Ammoniakprobe gibt, die anderen aber nicht. Es dürfte sich also hier um einen andern Körper handeln.

Vorkommen.

Nach den Untersuchungen von BRISSEMORET und COMBES (II) ist die Verbreitung des Juglons in der Familie der Juglandeen sehr groß. Sie konnten es bei *Juglans regia*, *J. nigra*, *J. cinerea*, *Carya olivaeformis* und *Pterocarya caucasica* nachweisen. Der Stamm führte es gewöhnlich im Baste, die Blätter in den die Nerven begleitenden Parenchym, die Wurzel im Bast und Rindenparenchym und das Perikarp der Frucht im Parenchym.

Ein ausgezeichnetes Objekt für den Juglonnachweis stellt die grüne Fruchtschale von *Juglans regia* dar, namentlich unreifer Früchte. Nach TUNMANN (I) führen die ganz jungen Nüsse α -Hydrojuglon und Juglon und zwar mit Ausnahme der Epidermis im ganzen Gewebe. Die jungen Zellen, die später das steinharte Endokarp bilden, enthalten, solange sie noch nicht verholzt sind, Juglone. Den Hauptsitz aber stellen die noch unverdickten Zellen der grünen Schale dar.

TUNMANN hält die Zellen mit völlig farblosem Zellsaft für den Sitz des α -Hydrojuglons, die mit gelblich gefärbtem Inhalt für den des Juglons. α -Hydrojuglon geht im Gewebe leicht in Juglon über.

V. Terpene, Harze und Kautschuk.

a) Terpene.

Zahlreiche Pflanzen führen in ihren Blättern, Blüten oder Früchten ölartige Stoffe, die ihnen ihren eigenartigen Duft verleihen und die aus ihnen leicht durch Destillation mit Wasserdampf gewonnen werden können. Man hat sie früher als ätherische Öle in eine Gruppe vereinigt. Heute weiß man, daß es sich zum Teil um ihrer Natur nach sehr verschiedene Körper handelt und einen Hauptanteil der ätherischen Öle alizyklische Kohlenwasserstoffe von der Formel $C_{10}H_{16}$ ausmachen, die man als Terpene bezeichnet.

Sie finden sich im Pflanzenreiche, insbesondere bei den Blütenpflanzen in den Sekretbehältern weit verbreitet vor: bei Coniferen, Rutaceen, Myrtaceen, Labiaten, Umbelliferen usw. Die ätherischen Öle der Pflanzen stellen meist Gemenge verschiedener Terpene, ihrer sauerstoffhaltigen Derivate und nicht flüchtiger Bestandteile wie Harzsäuren und anderer Stoffe dar.

Mikrochemische Spezialreaktionen sind bisher für die einzelnen Terpene nicht ausgearbeitet, ja selbst zuverlässige Gruppenreaktionen stehen noch aus. Man wird sich daher wohl damit bescheiden müssen, allgemeine Charakteristika herbeizuziehen, um die Zugehörigkeit zu den Terpenen, wenn möglich unter Anlehnung an die Befunde der Makroanalyse, wahrscheinlich zu machen. Die Terpene brechen das Licht sehr stark, lösen sich in Wasser nicht oder fast nicht, hingegen leicht in Äther, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und ätherischen Ölen, werden ebenso wie fette Öle durch Cyanin und Alkannin gefärbt und durch Osmiumsäure geschwärzt. Im Gegensatz zu fetten Ölen sind sie bei höheren Temperaturen leicht flüchtig.

Löslichkeit. Die ätherischen Öle lösen sich meist in denselben Lösungsmitteln wie die Harze und Fette, doch besteht insofern ein Unterschied, als die meisten ätherischen Öle unterm Deckglas sich leicht

in Eisessig und in wässriger Chloralhydratlösung (fünf Teile Chloralhydrat und zwei Teile Wasser) lösen, während dies bei der Mehrzahl der Fette nicht der Fall ist (A. MEYER I, 29).

Färbung. Die meisten Farbstoffe, die Fette färben, tingieren auch die ätherischen Öle, daher läßt sich eine Unterscheidung daraufhin nicht begründen, und auch das von PERROT (I) empfohlene Violet de Paris (ein Methylviolett) kann durchaus nicht als ein eindeutiges Reagens auf ätherische Öle betrachtet werden.

Verdunstung. Die ätherischen Öle sind flüchtig, die fetten Öle nicht. Diese wichtige Eigenschaft kann auch zur Diagnose herangezogen werden, doch ist dabei zu beachten, daß viele ätherischen Öle, namentlich wenn sie gekocht werden oder bei höherer Temperatur verdampfen, einen harzigen Rückstand hinterlassen (TSCHIRCH IV). Enthält ein Schnitt ätherisches Öl, so verschwindet es nach 5 bis 15 Minuten andauerndem Kochen, während fettes Öl verbleibt. Bringt man frische Schnitte, ohne sie mit einem Deckglas zu bedecken, in einen Wärmekasten von 130°, so verflüchtigt sich nach 10 Minuten das ätherische Öl, das fette nicht (A. MEYER I, 29).

Salzsäuredämpfe. MESNARD (I, II) benutzt die Einwirkung der Salzsäuredämpfe zur Unterscheidung der ätherischen von fetten Ölen. Auf einem Objektträger werden zwei Glasringe angeleimt, ein größerer höherer und darin ein kleinerer niedrigerer. Zwischen beide kommt reine Salzsäure. Der höhere Glasring wird mit einem Deckglas bedeckt, auf dessen Unterseite sich ein Hängetropfen, bestehend aus reinem, stark zuckerhaltigem Glycerin befindet. Die zu prüfenden Schnitte liegen in dem Hängetropfen. Werden sie den Salzsäuredämpfen ausgesetzt, so erscheint das ätherische Öl schon nach wenigen Augenblicken in Form von Tröpfchen, verschwindet aber alsbald. Auch die fetten Öle bilden unter den oben erwähnten Verhältnissen, aber nicht so rasch, sondern erst nach längerer Zeit, manchmal erst nach 24 Stunden, Tropfen und diese bleiben erhalten. Sie färben sich mit Joddämpfen gelb. Empfehlenswerte Objekte zum Einüben sind die Blütenblätter der Rose und des Veilchens Viola für ätherische Öle und Diatomeen für fette Öle.

Die oben angeführten Unterscheidungsmittel sind physikalischer Natur, und es ist daher begreiflich, daß der mikrochemische Nachweis der ätherischen Öle noch an Unsicherheit leidet. Der Nachweis seiner Komponenten ist derzeit gewöhnlich überhaupt nicht möglich.

Neben den Terpenen $C_{10}H_{16}$ gibt es noch Hydroterpene $C_{10}H_{18}$ von denen sich die Kampfer ableiten.

Die Kampfer sind meist fest und ihrer chemischen Natur nach Alkohole oder Ketone. Man unterscheidet monozyklische und bityklische Kampfer.

Monozyklisch sind: Menthol $C_{10}H_{20}O$
 Carvomenthol $C_{10}H_{20}O$
 Terpeneol $C_{10}H_{18}O$
 Terpin $C_{10}H_{20}O_2$
 Menthon $C_{10}H_{18}O$.

Bityklisch sind: Borneol $C_{10}H_{18}O$
 Kampfer $C_{10}H_{16}O$
 Fenchon $C_{10}H_{16}O$
 Caron $C_{10}H_{16}O$.

Unter dem gewöhnlichen Kampfer $C_{10}H_{16}O$, auch Laurineenkampfer, chinesischer oder japanischer Kampfer genannt, versteht man das Stearopten aus dem ätherischen Öl des Kampferbaums *Cinnamomum Camphora* NEES et EBERM. Das den Kampfer enthaltende ätherische Öl findet sich in besonderen Sekretzellen aller Teile des Baumes. Der Kampfer kann sich schon in der lebenden Pflanze aus seinem Lösungsmittel ausscheiden und in den Spalten des Baumes kann es zu größeren Ablagerungen kommen. Der Kampfer bildet charakteristisch riechende, durchsichtige Kristalle des hexagonalen Kristallsystems. Er verflüchtigt sich leicht mit Wasserdampf, sublimiert leicht und löst sich rasch in den verschiedensten organischen Lösungsmitteln, aber wenig in Wasser.

Nach den Untersuchungen von TSCHIRCH und SHIRASAWA (I), die die Verteilung und die Entstehung des Kampfers im Kampferbaume verfolgt haben, entstehen bei *Cinnamomum Camphora* die Ölzellen schon früh unmittelbar hinter dem Vegetationspunkte. Bei jüngeren Pflanzenteilen bildet sich das ätherische Öl in der von TSCHIRCH benannten resinogenen Schicht. Mit dem Alter der Blätter nimmt der Gehalt an ätherischem Öl zu. Im alten Holze färbt sich das Öl orangegegelb, geht später in das farblose Öl über und aus diesem bildet sich der kristallinische Kampfer. Der Umwandlungsprozeß beansprucht viele Jahre. Die im Parenchym liegenden Ölzellen enthalten mehr farbloses Öl und Kristalle als die der anderen Gewebe. Die Kristalle bestehen aus Laurineenkampfer. Man kann sich leicht davon überzeugen, wenn man Holzsplitter der Sublimation unterwirft. Die auf dem Deckglas sich bildenden Kristalle stimmen nach TSCHIRCH mit denen des Laurineenkampfers überein. Bilden sich in Hohlräumen und Spalten des Holzes größere Kampfermassen, so sind sie durch Sublimation aus den Ölzellen an die sekundären Lagerstätten gelangt (SHIRASAWA I). Eine zweite wichtige Handelssorte des Kampfers ist der von dem gewöhnlichen Kampfer chemisch verschiedene Sumatra-(Borneo-, Baros-)Kampfer. Er stammt von *Dryobalanops aromatica* GAERTN., einem zu den Dipterocarpeen gehörigen Baume. Auch hier kommt es in den Spalthöhlen des Holzes zu großen Anhäufungen von kristallinischen Massen des Kampfers (VOGL I).

β) Harze.

So wie der Begriff Farbstoff der Praxis entnommen wurde, so auch der Begriff Harz. Chemisch lassen sie sich nicht scharf definieren. Man versteht darunter natürliche, dem Pflanzenreiche entstammende, feste oder halb feste, Gummimassen ähnliche Körper, die in Wasser unlöslich, in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff zumeist löslich, kohlenstoffreich, sauerstoffarm und stickstofffrei sind und mit rußender Flamme brennen. Beim Erwärmen erweichen sie, schmelzen zu einer klaren klebrigen Flüssigkeit, widerstehen relativ stark verschiedenen Reagentien und unterliegen nicht der Fäulnis. Um die neuere Erforschung der Harze haben sich namentlich TSCHIRCH (I), der chemische und botanische Kenntnisse aufs glücklichste vereinigt, und seine Schüler in hohem Grade verdient gemacht. Eine vortreffliche Zusammenstellung der Naturgeschichte der Harze brachten BAMBERGER (I) und WIESNER (II). — Ein Harz stellt keinen einheit-

lichen Körper, sondern ein Stoffgemenge dar. Darin finden sich hauptsächlich esterartige, spaltbare Substanzen oder Resine, die widerstandsfähigen, indifferenten Resene, aromatische Säuren, Harzsäuren, ätherische Öle und gewisse Beisubstanzen. Man unterscheidet gewöhnliche Harze (Benzoe, Copal, Dammar usw.), Gummiharze und Balsame. Gummiharze enthalten neben gewöhnlichem Harz noch Gummi (Asa foetida, Galbanum, Gutti usw.). Balsame sind Harze von flüssiger oder halbflüssiger Konsistenz (Peru-, Copaiva-, Canadabalsam usw.).

Nachweis. Spezifische Reaktionen, die für den mikrochemischen Nachweis von Harzen oder ätherischen Ölen tauglich sind, gibt es nicht. Nur durch Heranziehung gewisser physikalischer Eigenschaften, wie Löslichkeit, Färbbarkeit und anderer Eigentümlichkeiten kann man beiläufig die Harznatur eines Körpers erweisen. Es ist daher keine leichte Sache, mit Sicherheit zu sagen, ob irgendein im Gewebe vorkommendes Tröpfchen ein ätherisches Öl bzw. Harz ist oder nicht.

In der Pflanze treten die Harze flüssig oder fest auf. Flüssig häufig in Form von stark lichtbrechenden, homogenen oder blasigen, schaumigen Tropfen. Fest in Form gelblicher bis brauner, meist amorpher Massen. Sie sind alle in Wasser unlöslich, die meisten, im Gegensatz zu den Fetten, in Alkohol löslich. Leicht löslich auch in Äther, Schwefelkohlenstoff, Terpentinöl, Benzol, Chloroform und ätherischen Ölen. In wässrigen Chloralhydratlösungen lösen sich die Harze entweder vollkommen (rezente Coniferenharze) oder sie quellen bloß auf (Dammar) oder sie bleiben unverändert (Copal). Gummiharze lösen sich in einer Chloralhydratlösung (60%) vollständig.

Alkannin. MÜLLER (I) verwendete zuerst als Farbreagens die Alkannawurzel. Ein Stückchen davon wird zu dem im Wasser liegenden Präparat gelegt, mit einem Deckglas bedeckt und Alkohol von der Seite hinzugefügt. Etwa vorhandene Harz- oder ätherische Öltröpfchen färben sich sehr rasch intensiv rot. Ebenso wirkt verdünnte alkoholische Alkanninlösung (vgl. p. 19). TSCHIRCH (I, 1119) benutzt eine mit Wasser stark verdünnte Alkannatinktur (2 Teile Tinktur und 5 Teile Wasser), die Harz nicht mehr löst und doch noch gut färbt.

Kupferacetat. UNVERDORBEN und FRANCHIMONT (I) haben die Eigenschaft der Harze, grüne Kupferverbindungen einzugehen, zum Nachweis benutzt. Man läßt die Objekte durch 5 bis 6 Tage in einer gesättigten wässrigen Lösung von essigsäurem Kupfer und wäscht dann mit destilliertem Wasser aus. Das Harz ist dann selbst an sehr dünnen Schnitten an der smaragdgrünen Farbe in den Harzbehältern zu erkennen. Auch SCHWABACH (I) erzielte nach 10 Tagen Grünfärbung. Hingegen fand TUNMANN (III, 10) die Harze oft noch nach 1 Monat gelb und weich und erst nach Verlauf von mindestens 2 Monaten hart und tiefgrün. Bei vielen Harzen konnte überhaupt keine Färbung erzielt werden.

Anilintinktur. HANSTEIN (I) verwendete eine alkoholische Lösung von Anilinviolett und Rosanilin zu etwa gleichen Teilen. Das Harz wird rein blau, etwa vorhandenes Gummi oder Schleim verschieden rot. Er benutzte dieses Reagens zum Nachweis der Harze und Gummiharze, die an den Blattknospen vieler dikotyler Pflanzen in

Form eines Klebstoffes abgeschieden werden. Manche Balsame färben sich damit span- bis olivengrün. Die Harztröpfchen von *Alnus* wurden zum Teil blau, zum Teil rötlich. TUNMANN (III, 9) hält die Probe für unsicher, da eine reine Blaufärbung des Harzes nur selten gelingt.

Zucker und Schwefelsäure geben bekanntlich mit Eiweißkörpern eine rosenrote Färbung, die sogenannte RASPAILSCHE



Fig. 51.

Tannenblatt (*Abies pectinata*). Querschnitt. Schematisch. In der Mitte das Gefäßbündel, rechts und links je ein Harzgang *h*. Vergr. 30.

Reaktion. Dieselbe Färbung geben, abgesehen von gewissen Fetten, auch viele Harze. Bringt man auf eine Visitkarte, die mit harzsaurer Tonerde geleimt ist, ein Tröpfchen

konzentrierter Zuckerlösung und knapp daneben ein Tröpfchen konzentrierter Schwefelsäure, so färbt sich nach Vereinigung der Tröpfchen die betreffende Stelle nach einiger Zeit schön rot (MOLISCH II). Die

Ursache ist das Harz. Auf diese Weise läßt sich die Harzleimung nachweisen. Auch im Gewebe läßt sich diese Probe mit Erfolg

verwerten, nur wird man natürlich auf etwa gleichzeitig vorhandenes Eiweiß oder Fett besonders achten müssen, um Verwechslungen zu vermeiden.

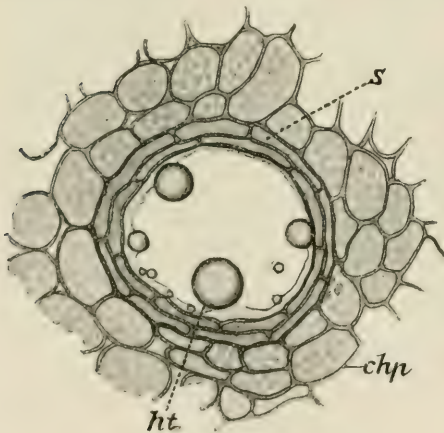


Fig. 52.

Harzgang des Tannenblattes im Querschnitt. 2 Schichten Sekretzellen *s*, die nach innen Harztröpfchen *ht* abscheiden. Um den Harzgang Chlorophyllparenchym *chp*. Vergr. 180.

Sitz. Die Harze und ätherischen Öle (Terpene) finden sich in der Regel in schizogen oder lysigen oder schizolysigen entstandenen Interzellularen, die häufig von eigenartigen, die Sekretion bedingenden Zellen umschlossen sind, oder in Zellen selbst. Das Tannenblatt läßt am Querschnitt (Fig. 51) rechts und links je einen Harzgang *h* erkennen, der sich aus zwei Schichten schmaler Zellen, den Sekretzellen zusammensetzt, die in den eigentlichen Gang das Harz (*ht*) abscheiden (Fig. 52).

Die Frage, wo das Harz oder das ätherische Öl entsteht, ob es im Innern der

Sekretzellen auftritt und dann erst nach außen abgeschieden wird, oder ob es erst in der Wand selbst seinen Ursprung nimmt, darüber herrscht heute noch keine Einigung. TSCHIRCH (I, 1095) und seine Schule (TUNMANN III) verteidigen auf Grund ausgedehnter Untersuchungen die Ansicht, daß das Harz z. B. bei den Haaren in einer subkutikularen schleimigen Schicht, in der sogenannten „resinogenen“ Membranschicht, also abgetrennt vom Plasma, gebildet wird.

Die nebenstehende Fig. 53 stellt ein Pelargonium-Drüsenhaar dar, dessen kugelige Endzelle als Drüse fungiert und unter der Kutikula (*c*) ätherisches Öl absondert. Sowie die Sekretion beginnt, hebt sich die Kutikula (*c*) ab, und zwischen ihr und der äußersten Membranschicht (*r*), der resinogenen Schicht, sammelt sich das Öl in Tropfen an (*oe*). Diese letztere ist es, in der nach TSCHIRCH das Öl entsteht. Für diese Auffassung spricht jedenfalls die Tatsache, daß im Lumen dieser Sekretzellen niemals Harz oder Öl weder optisch noch chemisch nachzuweisen ist.

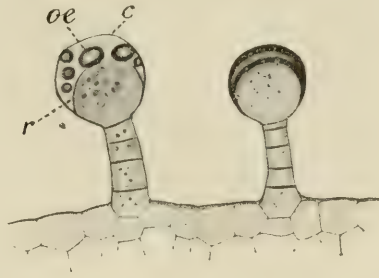


Fig. 53.

2 Drüsenhaare von *Pelargonium zonale* W. In der kugelige Endzelle hat sich zwischen der Kutikula *c* und der äußersten Membranschicht *r* ätherisches Öl *oe* angesammelt. Vergr. 250.

γ) Kautschuk.

Unter Kautschuk versteht man gewöhnlich den erhärteten Milchsaft verschiedener tropischer und subtropischer Pflanzen. Der sogenannte Rohkautschuk besteht aus einem Gemenge mehrerer Substanzen: Reinkautschuk $C_{10}H_{16}$, Kautschukharz, Kohlehydraten, Eiweiß, anorganischen Verbindungen u. a. — Den Hauptanteil machen Kohlenwasserstoffe $(C_{10}H_{16})_n$ aus, die nach HARRIES dimethylierte Cyklooktadienringe sind.

Vorkommen.

Kautschuk ist in Milchsäften sehr verbreitet: bei Euphorbiaceen, Apocynen, Asclepiadeen, Sapotaceen, Campanulaceen und Moraceen (MIKOSCH I), mehrfach auch bei Kompositen (GRAFE, LINSBAUER I). Seltener tritt Kautschuk nicht in Milchröhren, sondern in Sekretzellen auf, z. B. bei *Wimmeria* in den Zellen des Bastes (METZ I), bei zahlreichen Hippocrateaceen (SOLEREDER I, FRITSCH I) und im Parenchym der Früchte der beiden Lorantheen *Strutanthus* und *Pthirusa* (ILTIS I).

Mikrochemisches. Der frische Milchsaft der Pflanzen erscheint im Mikroskope gewöhnlich als eine Flüssigkeit, in der unzählige Kügelchen, je nach der Pflanzenart von sehr verschiedener Größe, schweben. Sie sind entweder fast unmeßbar klein, schon an der Grenze der mikroskopischen Wahrnehmung (*Euphorbia*) oder sie erreichen die Größe von mehreren Mikronen, wie die Kautschukkügelchen der *Artocarpaeen*, *Moreen* und anderer Familien. Dazwischen gibt es mannigfache Übergänge. Die Fig. 54 zeigt das mikroskopische Bild des frischen Milchsaftes von *Ficus elastica*, dessen relativ große Kügelchen aus Kautschuk bestehen.

Über den mikroskopischen Nachweis des Kautschuks habe ich mich seinerzeit folgendermaßen ausgesprochen (MOLISCH III, 53): Ich habe viele Versuche angestellt, um mikrochemische Methoden ausfindig zu machen, welche es gestatten würden, z. B. Kautschukkügelchen von Kügelchen des Harzes zu unterscheiden und im Milchsaft mikrochemisch als solche nachzuweisen, allein ich bemerke gleich im vor-

aus, daß mich meine Resultate nicht befriedigt haben. Immerhin will ich einige Tatsachen anführen, welche bei der mikrochemischen Analyse Beachtung verdienen.

Wenn man auf die Kügelchen des Milchsafte von *Ficus elastica* absoluten Alkohol einwirken läßt, so löst sich der größte Teil des Kügelchens auf, es bleibt aber ein unlöslicher Rest. Bei *Broussonetia papyrifera* und *Ficus Carica* kann auch eine Art Hülle zurückbleiben. Daraus geht hervor, daß diese Kügelchen zum mindesten aus zwei Substanzen bestehen, einer in absolutem Alkohol löslichen und einer darin unlöslichen. Diese letztere dürfte vornehmlich aus Kautschuk be-

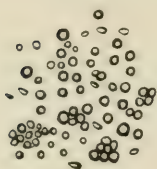


Fig. 54.

Kautschuk-
kügelchen im
Milchsafte von
Ficus elastica.
Vergr. 350.

stehen, da ja Kautschuk gleichfalls in Alkohol unlöslich ist und da sich dieser Rest bei Zufluß von Wasser und bei sanftem Druck auf das Deckglas leicht zu wurstartigen Massen ballen läßt, die die physikalischen Eigenschaften des Kautschuks erkennen lassen. Lösend wirken auf die genannten Kügelchen auch Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Hingegen sind sie unlöslich in Wasser, Glycerin, verdünnten Säuren und Alkalien. Bei Behandlung mit Chloralhydrat (5 Teile Chloralhydrat auf 2 Teile Wasser) quellen sie unter dem Deckglas fast momentan um das Mehrfache ihres Volumens oft zu unregelmäßigen, amöbenartigen Klümpchen auf, die sich dann noch zu größeren Ballen vereinigen können. Spezialreaktionen auf

Kautschuk kennt man nicht, und es ist daher tatsächlich nicht gerade leicht und in allen Fällen möglich, Kautschukkügelchen von Fett- oder Harztröpfchen zu unterscheiden, zumal die Löslichkeitsverhältnisse der drei genannten Substanzen vielfach übereinstimmen und Osmiumsäure nicht bloß Fett-, sondern auch Kautschuktröpfchen bräunt. Bemerkenswert ist, daß Kautschukkügelchen von *Ficus elastica* und vielen anderen von mir geprüften Pflanzen mit konzentrierter Zuckerlösung und Schwefelsäure sehr schön die RASPAILLSche Reaktion geben, sich also in verschiedenen Nuancen rot violett färben. Diese Färbung beruht nicht etwa auf einer Reaktion von Eiweiß, denn dieses ist im *Ficus*-Milchsafte nur in geringen Mengen vorhanden, sondern rührt von Kautschuk her. Da auch diese Reaktion vieldeutig ist, bleibt nichts anderes übrig als möglichst viele Eigenschaften des Kautschuks beim mikroskopischen Nachweis heranzuziehen und dabei auch die Makroanalyse zu beachten.

VI. Gerbstoffe.

Es sei gleich bemerkt, daß mit diesem Worte kein bestimmter chemischer Begriff verbunden werden darf, da unter Gerbstoffen in der Botanik ganz verschiedene, miteinander gar nicht verwandte Körper bezeichnet werden. Ursprünglich war der Begriff ein rein praktischer. Substanzen, die zum Gerben der tierischen Haut dienten, nannte man Gerbstoffe oder Gerbsäuren. Sie geben mit Eisenchlorid eine blaue oder grüne Färbung oder Fällung und werden mit Leimlösung gefällt. Da nun später noch zahlreiche andere, ungenau bekannte Substanzen zufällig auch die erwähnten Reaktionen gaben, so zählte man sie auch zu den Gerbstoffen, wodurch der Begriff ganz

unschärf wurde. So sagt BEILSTEIN (I) mit Recht: „Es werden gegenwärtig unter der Bezeichnung Gerbstoffe eine Reihe verschiedenartiger Körper zusammengefaßt, denen eigentlich nur die Eigenschaft gemeinsam zukommt, mit Eisenchlorid eine blaue oder grüne Färbung zu erzeugen. Diese Verbindungen haben meist einen zusammenziehenden Geschmack, werden von Leimlösung gefällt, reduzieren die Lösungen der edlen Metalle, absorbieren in Gegenwart von Alkalien, Sauerstoff und bräunen sich dabei. Sehr häufig schlagen sie sich auf der frischen tierischen Haut nieder, aber nicht immer wird hierbei eine Gerbung bewirkt, d. h. der Haut die Fähigkeit zu faulen benommen und zu dem geschmeidigen „Leder“ auszutrocknen . . . Die Gerbstoffe sind meist saurer Natur.“ Wenn man aber bedenkt, daß Eisenchlorid nicht bloß mit Säuren (Salicylsäure, Gallussäure), sondern auch mit Phenolen, Alkoholen, Aldehyden usw. Färbungen erzeugt, so ist wohl anzunehmen, daß die jetzt als Gerbstoffe bezeichneten Körper den verschiedensten Körperklassen der organischen Chemie angehören.“ So wie die Gruppen der Farbstoffe und Bitterstoffe keine natürliche Gruppierung bedeuten, so auch die der Gerbstoffe. REINITZER (I), der auf diese Verhältnisse besonders aufmerksam gemacht hat, macht daher sogar den Vorschlag, die allgemeinen Bezeichnungen „Gerbstoffe“ und „Gerbsäuren“ nur auf die technische Chemie und die Praxis zu beschränken. Wenn der Botaniker trotzdem im allgemeineren Sinne von Gerbstoffen spricht, so wird er sich den oben berührten Sachverhalt stets vor Augen halten und bei seinen Schlüssen, besonders wenn makroanalytische Belege fehlen, die nötige Vorsicht und Reserve beobachten müssen.

Nachweis.

Die zum Nachweis von Gerbstoffen verwendeten Reagentien sind hauptsächlich entweder Eisen- oder Kupfersalze, durch die die entsprechenden gerbsauren Verbindungen gebildet werden, oder oxydierende Körper, die charakteristische Reaktionen vielfach noch unbekannter Natur hervorrufen.

a) Eisensalze.

Eisenvitriol. LOEW und BOKORNY (I, 370) empfehlen eine wässrige, kalt bereitete konzentrierte Lösung. Erwärmen auf 60° beschleunigt das Eindringen des Eisenvitriols und die Reaktion. Um z. B. in *Spirogyra* Gerbstoff nachzuweisen, läßt man die Fäden 12 bis 24 Stunden in der Lösung bei Luftzutritt liegen. Bei Anwesenheit von Gerbstoff werden sie blau.

Eisenchlorid in verdünnter wässriger Lösung wirkt ähnlich. Ein Überschuß der gewöhnlich sauer reagierenden Lösung ist zu vermeiden, weil sich die gebildeten gerbsauren Eisenverbindungen darin leicht lösen, auch diffundieren die Eisensalze langsam.

H. MOELLER (I, p. LXVIII) verwendet daher, um eine schnellere Wirksamkeit zu erzielen, wasserfreies Eisenchlorid in wasserfreiem Äther gelöst, ferner Eisenacetat in Form der *tinctura ferri acetici*, wo es sich um raschen Nachweis der Gerbsäure oder um die Verwendung großer Gewebestücke handelt.

b) Kupferacetat

führte MOLL (I) zum Nachweis von Gerbstoff ein und kombinierte es gleichzeitig mit dem Eisenreagens. Er verfährt in folgender Weise: Die Pflanzenteile werden in kleinen Stücken lebend in eine gesättigte Lösung von Kupferacetat (7 %) gebracht und hier 8 bis 10 Tage belassen. Die nach dieser Zeit gemachten Schnitte werden für einige Minuten in einen Tropfen Eisenacetatlösung (0,5 %) auf den Objektträger getaucht, in Wasser abgespült, in Alkohol zur Entfernung von Chlorophyll und Luft gelegt und schließlich in Glycerin untersucht. Der Inhalt der gerbstoffführenden Zellen wird sehr dunkel, fast schwarz gefärbt, der sich von den farblosen Wänden scharf abhebt. Der Unterschied zwischen eisengrünenden und eisenbläuenden Gerbsäuren gibt sich deutlich zu erkennen. So werden in Zweigen von *Fagus* die Zellen der Rinde grün, die des Markes aber blau.

Beabsichtigt man den Zellinhalt gleichzeitig zu fixieren, so ist es nach KLERCKER (I, 8) zweckmäßig, an Stelle der wässrigen Kupferacetatlösung eine konzentrierte alkoholische Lösung dieses Salzes, die im Dunkeln aufzubewahren ist, zu verwenden.

c) Kaliumbichromat

liefert mit Gerbstoffen einen voluminösen, kastanienbraunen Niederschlag (SANTO I, 17), der im Überschuß des Reagens ungelöst bleibt und wie MOELLER (I) vermutet, vielleicht Purpurogallin oder ein ihm nahestehender Körper sein dürfte. Verwendet wird eine konzentrierte wässrige Lösung dieses Salzes. Darin werden die Pflanzenteile für ein oder mehrere Tage eingelegt, ausgewaschen, geschnitten und schließlich in Glycerin untersucht. Um die Reaktion zu beschleunigen, verwendet man entweder eine kochende Lösung (KLERCKER I, 8) oder man fügt dem Reagens einige Tropfen Essigsäure hinzu (MOELLER I, p. LXX).

Ähnlich wie Kaliumbichromat wirkt auch verdünnte (1 %) Chromsäure, sie fixiert auch gleichzeitig den Zellinhalt. Zu beachten ist, daß auch verschiedene, nicht zu den Gerbstoffen gehörige Körper mit Kaliumbichromat ähnliche Färbungen und Fällungen geben (NICKEL I, 73).

d) Osmiumsäure.

Da Gerbstoffe meist stark reduzierbare Eigenschaften haben, so können sie bei Silber-, Quecksilbersalzen und insbesondere auch bei Osmiumsäure eine Schwärzung hervorrufen. Es entsteht mit Osmiumsäure eine bläuliche, himmelblaue oder braune Lösung, deren Färbung vielleicht auf einer äußerst feinen Verteilung reduzierten Osmiums beruht, oder eine schwarze Fällung. Fügt man zuerst zu dem Schnitt etwas Salzsäure und dann einige Tropfen Osmiumsäure (1 %) zu, so bildet sich fast sofort eine blaue Färbung oder Fällung (DUFOUR I, 3 d. Sep.). Von Gerbstoff durchtränkte Eiweißkörper färben sich mit Osmiumsäure braun, wie man sich leicht an den Stachelkugeln im Zellinhalt von *Nitella* überzeugen kann (OVERTON I, 5).

e) Molybdänsaures Ammon.

Eine Lösung von diesem Salz in konzentriertem Chlorammonium gibt mit Gerbstoffen einen reichlichen gelben Niederschlag. Sie gibt

mit Digallussäure eine rote Färbung. Die Verbindung mit Gallussäure ist in Chlorammonium löslich, die mit Tannin nicht (GARDINER I).

f) Natriumwolframat.

Da die mit dem vorigen Reagens (e) erhaltenen Gerbstoffniederschläge in Wasser und verdünnten Säuren löslich sind und das Reagens sehr wenig haltbar ist, schlug BRAEMER (I) ein neues vor, nämlich Natriumwolframat mit Natriumacetat nach folgendem Rezept: Natriumwolframat 1 g, Natriumacetat 2 g und destilliertes Wasser 10 ccm. Dieses Reagens fällt die Gallussäure braun, die Gallusgerbsäure fahlgelb. Die Anwesenheit von konzentrierter Weinsäure oder Zitronensäure verhindert die Reaktion. Mit Eiweißstoffen und den Gerbstoffen ähnlichen Körpern treten keine Fällungen ein, die letzteren geben nur gelbe Töne, während die eigentlichen Gerbsäuren strohgelbe Niederschläge liefern, die in Wasser, in sauren und basischen Salzlösungen unlöslich sind. Die Reaktion tritt momentan ein und ist sehr empfindlich. Der Niederschlag erscheint als eine granulöse gelbe Masse im Inhalte der Zelle.

g) Alkalikarbonate.

Natrium-, Kalium-, Ammoniumkarbonat, Chlorammonium und freies Ammoniak geben mit Gerbstoffen festweiche Niederschläge, Bikarbonate aber nicht (KLERCKER I). Es entstehen kugel- oder stäbchenförmige Körper, die, eben entstanden, nach dem Auswaschen des Karbonats sich wieder lösen, nach längerem Bestehen aber ungelöst bleiben. Da solche Fällungen gewöhnlich nur in gerbstoffhaltigen Zellen entstehen und die erwähnten Fällungen auch andere Gerbstoffreaktionen zeigen, so muß man wohl annehmen, daß es sich hier um Gerbstoffe handelt.

Verwendet werden 1 bis 5 proz. Lösungen der Alkalikarbonate, in die man die Schnitte einlegt. Oder man kultiviert die Pflanzen in sehr verdünnten 0,02 proz. Lösungen. Als Versuchsobjekte sei empfohlen: Spirogyra.

h) Methylenblau.

PFEFFER (I, 186) hat gezeigt, daß viele Pflanzen aus sehr verdünnten Methylenblaulösungen den Farbstoff mit großer Gier aufnehmen, im Zellinhalt speichern und hier sogar oft in kristallisierter Form ausscheiden. Der Farbstoff geht mit gewissen Stoffen Verbindungen ein und als eine sehr häufige wurde die des Methylenblaus mit Gerbstoff erkannt. KLERCKER (I) bezeichnet Methylenblau geradezu als das empfindlichste Gerbstoffreagens. Er empfiehlt es besonders für Wasserpflanzen und Wurzeln. Als Kulturflüssigkeit verwendet man einen Teil Methylenblau in 500000 Teilen filtrierten Regenwassers. In dieser Lösung verbleiben die Objekte 1 bis 24 Stunden. Zunächst entsteht bei Gegenwart von Gerbstoff ein schwach blauer Vakuolen- oder Zellsaft, woraus nachher ein blauer Niederschlag von gerbsaurem Methylenblau ausfällt. Die Reaktion ist wertvoll, weil sie direkt mit der lebenden Zelle eintritt und sich *intra vitam* beobachten läßt. Aber auch diese Probe ist nicht eindeutig, da der Farbstoff auch von anderen Substanzen, z. B. von Phloroglucin

gespeichert wird. Gute Versuchsobjekte für die Reaktion sind: *Zygnema cruciatum*, *Mesocarpus*, Wurzel und Stengel von *Salix*, Keimlinge von *Polygonum fagopyrum* usw.

Zum Schlusse sei nochmals betont, daß keine von den angeführten Reaktionen mit Sicherheit Gerbstoff erweist, es ist ja dies auch schon mit Rücksicht auf den höchst schwankenden Begriff Gerbstoff unmöglich. Man wird daher tunlichst unter Berücksichtigung der Makroanalyse möglichst viele der angeführten Proben kombinieren und sich nicht bloß auf eine verlassen.

Von Autoren, die sich in neuerer Zeit mit dem Nachweis von Gerbstoffen beschäftigten, seien noch genannt: LIDFORSS (I), MARPMANN (I) und MANEA (I).

Vorkommen und Sitz.

Die Gerbstoffe finden sich im Pflanzenreiche von den Algen bis zu den Dikotylen aufwärts so weit verbreitet vor, daß man von einer speziellen Aufzählung hier absehen kann, zumal die wichtigeren Vorkommnisse ziemlich vollständig von CZAPEK (II, 579) zusammengestellt worden sind. Da vielfach, namentlich bei den Kryptogamen nur mikrochemische Reaktionen vorliegen, läßt sich natürlich darüber nichts Bestimmtes sagen, ob die hier mit Eisensalzen oder anderen Stoffen reagierenden Körper den Gerbsäuren der Phanerogamen, mehrwertigen Phenolen oder anderen Verbindungen entsprechen.

Der Gerbstoff findet sich nie im Plasma und Zellkern, sondern ursprünglich stets im Zellsaft vor. Entweder im großen Zellsaftraum oder in besonderen Behältern, in Plasmavakuolen, die durch Verschmelzung kleiner, Gerbstoff führender Safträume gebildet werden. Seltener tritt der Gerbstoff in Form von nicht flüssigen amorphen Massen auf (*Marsilia*, *Doronicum*) oder in der Zellmembran (*Gibbaldia* und *Faba*).

Jüngst hat v. SCHOENAU (I) im Anschluß an eine Beobachtung von GOEBEL (I) auf die eigentümliche Verfärbung der Blätter bei *Polytrichaceen* aufmerksam gemacht, die auf einer Oxydation des in der Membran befindlichen Gerbstoffs beruht. Legt man einen Rasen von *Polytrichum commune* in Leitungswasser, so tritt eine starke, bis ins Schwarze gehende Bräunung ein, ohne daß die Blätter dabei abzusterben brauchen. Derselbe Versuch, mit destilliertem Wasser durchgeführt, gibt keine Verfärbung. Wie bereits CZAPEK (I, 365) dargetan hat, enthalten die Membranen zahlreicher Moose, besonders reichlich die *Dieranaceen* Gerbstoff („*Dieranungerbsäure*“), und dies ist auch bei den *Polytrichaceen* der Fall. Unter dem Einfluß der alkalischen Substanzen des Leitungswassers oder absichtlich zugesetzter, verdünnter alkalischer Verbindungen nehmen die gerbstoffführenden Membranen von *Polytrichum* infolge der Oxydation des Gerbstoffs eine braune Färbung an, die dann in einer Braunfärbung der ganzen Blätter zum Ausdruck kommt.

Häufig werden die Membranen postmortal vom Zellinhalt aus mit Gerbstoff infiltriert, wie das in vielen Rinden und Hölzern der Fall ist. — Die Gerbstoffe erfüllen entweder ganze Zellkomplexe (viele Rinden, Hölzer, Gallen) oder nur einzelne Zellen, wie die Gerbstoffidioblasten von *Sedum*- und *Echeveria*-Arten, die Gerbstoffschläuche im Mark und Rinde von *Sambucus nigra*. Durch Sauerstoffaufnahme bilden sich in den Rinden, im Kernholz und anderen Geweben aus

Gerbstoffen eigenartige braune oder braunrote Farbstoffe, die von STÄHELIN und HOFSTETTER (I) als Phlobaphene bezeichnet wurden. Ihre Muttersubstanzen sind ursprünglich gewöhnlich im Zellinhalt gelöst, werden aber später häufig von den Membranen absorbiert. Hierher gehören das aus der Chinagerbsäure entstehende Chinarot, das sich aus der Eichengerbsäure bildende Eichenrot, das Tormentillrot, Zimmetrot, Filixrot, das Kinorot, Catechurot und verschiedene andere (TSCHIRCH II). Die Phlobaphene treten im Zellinhalt oder in der Zellhaut oder in beiden auf. Zahlreiche Rinden verdanken den Phlobaphenen ihre Farbe. Auch die sklerotischen braunen Zellwände vieler Farne sind durch Phlobaphene gefärbt (WALTER I, 18). Da es für sie derzeit keine spezifischen mikrochemischen Reaktionen gibt, soll hier nicht näher auf diese Stoffe eingegangen werden.

Literatur

zu p. 133 bis 159.

- Abderhalden, E., I. Biochemisches Handlexikon 1911, Bd. IV, p. 681.
- Bamberger, M., I. Die Harze. In WIESNERS „Die Rohstoffe des Pflanzenreichs“. 1900, II. Aufl., Bd. 1, p. 130.
- Behrens, J., I. Über das Vorkommen des Vanillins in der Vanille. (Der Tropenpflanzer 1899, Jahrg. 3, p. 299.)
- Behrens, H., I. Anleitung zur mikrochemischen Analyse. 1897, Abt. 4, p. 71.
- Beilstein, F., I. Handbuch der organischen Chemie. 2. Aufl., 1890, p. 431.
- Bertel, R., I. Über Tyrosinabbau in Keimpflanzen. (Bericht d. deutschen bot. Ges. 1902, Bd. 20, p. 454.)
- Borodin, J., I. Über die physiologische Rolle und die Verbreitung des Asparagins im Pflanzenreiche. (Bot. Ztg. 1878, Jahrg. 36, p. 816.)
- , II. Über einige bei Bearbeitung von Pflanzenschnitten mit Alkohol entstehende Niederschläge. (Bot. Ztg. 1882, Jahrg. 40, p. 589.)
- Borščow, E. I., I. Beiträge zur Histochemie der Pflanze. (Bot. Ztg. 1874, p. 17.)
- Braemer, L., I. Un nouveau reactif histo-chimique des tannins. (Bull. Soc. d'Hist. Nat. de Toulouse. Seance d. 23. janvier 1889. Ref. Zeitschr. f. Mikr. 1889, Bd. 6, p. 114.)
- Braun, I. Über das Vorkommen von Sphärokristallen aus Traubenzucker i. d. verschied. Drogen. Zeitschr. d. allg. österr. Apoth.-Ver. 1878, Bd. XVI, p. 341.
- Brissemoret, A., u. Combes, R., I. Über eine Reaktion der Oxychinone. (Journal Pharm. Chim. [6], 25, p. 53—58. Refer. Chem. Ctbl. 1907, Jahrg. 78, p. 994.) — II. Sur le juglon. (Comptes rend. 1905, T. 141, p. 838.)
- Busse, W., I. Studien über die Vanille. (Arbeit. a. d. Kais. Gesundheitsamte 1898, Bd. 15.)
- Cazeneuve und Hugounenq, I. Bull. de la Soc. chim. 1888, 49, p. 339.
- Czapek, F., I. Zur Chemie der Zellmembranen bei den Laub- und Lebermoosen. (Flora 1899, Bd. 86.)
- , II. Biochemie der Pflanzen. Jena 1905. Bd. 2, p. 579.
- Dohrn und Thiele, I. ABDERHALDENS biochemisches Handlexikon. I. Bd., 2. Hälfte, 1911,
- Dufour, J., I. Notices microchimiques sur le tissu épidermique des végétaux. (Bull. de la Soc. vaud. d. Sc. nat. vol. 22, no. 94. Zit. nach ZIMMERMANN, Bot. Mikrotechnik. Tübingen 1892.)

- Flückiger, F. A., I. Pharmakognosie 1867, I. Aufl., p. 585.
- Franchimont, A. P. N., I. Zur Kenntnis der Entstehung der Harze im Pflanzenorganismus usw. (Flora 1871, p. 225.)
- Fritsch, F. E., I. Untersuchungen über das Vorkommen von Kautschuk bei den Hippocrateaceen usw. (Beihefte z. Bot. Centralbl. 1902, Bd. 11, p. 283.)
- Gardiner, W., I. The determination of Tannin in vegetable cells. (The Pharm. Journ. and Transactions No. 709, 1884, p. 588. Refer. in der Zeitschr. f. Mikroskopie 1884, Bd. 1, p. 464.)
- Goebel, K. v., I. Experimentelle Morphologie der Pflanzen. 1908, p. 36.
- Grafe, V. u. Linsbauer, K., I. Über den Kautschukgehalt von *Lactuca viminea* Presl. Zeitschr. f. d. landw. Versuchswesen i. Österr. 1909, p. 126.
- Hanausek, T. F., I. Zur Kenntnis der Anatomie der Dattel und ihrer Inkluden. Pharm. Post 1910, Bd. 63, p. 1041.
- , II. In WIESNERS Rohstoffe, 2. Aufl., Bd. II, p. 855.
- Hanstein, J., I. Über die Organe der Harz- und Schleimabsonderung in den Laubknospen. (Bot. Ztg. 1868, p. 708.)
- Hartwich und Winckel, I. Archiv d. Pharm. 1904, 242, p. 464.
- Haushofer, K., I. Mikroskopische Reaktionen. Braunschweig 1885, p. 72.
- Heyl, G. g., und Tunmann, O., I. Santoninfreie flores Cinae. (Apotheker-Ztg. Berlin 1913, Jahrg. 28, p. 248.)
- Herrmann, O., I. Nachweis einiger organischer Verbindungen in den organischen Geweben. Diss. Leipzig 1876.
- Höhnel, F. v., I. Histochemische Untersuchungen über Xylophilin und Coniferin. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1877.)
- Iltis, H., I. Über das Vorkommen und die Entstehung des Kautschuks bei den Kautschukmisteln. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1911, Bd. 120, Abt. I, p. 217.)
- Klercker, J. af. I. Studien über die Gerbstoffvakuolen. Diss. Tübingen 1888.
- Leitgeb, H., I. Der Gehalt der Dahliaknollen an Asparagin und Tyrosin. (Mitt. a. d. bot. Inst. z. Graz 1888, Bd. 6, p. 229.)
- Lidforss, B., I. Über die Wirkungssphäre der Glykose und Gerbstoffreagenten. (LUNDS Univ. Auskr. T. XXVIII, 1892.)
- , II. Über eigenartige Inhaltskörper bei *Potamogeton praelongus*. (Bot. Zbl. 1898, Bd. 74, p. 305.)
- Lindt, O., I. Über den Nachweis von Phloroglucin. (Ztschr. f. wiss. Mikroskopie. 1885, Bd. II, p. 495.)
- Loew, O. u. Bokorny, Th., I. Über das Verhalten von Pflanzenzellen zu stark verdünnter alkalischer Silberlösung II. (Bot. Zbl. 1889, Bd. 39.)
- Lundström, A. N., I. Über farblose Ölplastiden und die biologische Bedeutung der Öltropfen gewisser *Potamogeton*-Arten. (Bot. Zbl. Bd. 35, p. 177.)
- Manea, A., I. Acid gallotann. et digall. (Thèse) Genève 1904.
- Marpmann, G., I. Mikrochemischer Nachweis der Oxykarbonsäure, Gallussäure und der Gerbsäure. (Ztschr. f. angew. M. 1900, Bd. VI, p. 6.)
- Mesnard, E., I. Rech. sur le mode de production de parfum d. l. fleurs. Compt. rend. 1892, T. 115, p. 892.
- , II. Recherches sur la localisation des huiles grasses dans la germination des graines. Ebenda 1893, T. 116, p. 111.
- Metz, A., I. Anatomie der Laubblätter der Celastrineen usw. (Beih. z. Bot. Zbl. 1903, Bd. 15, p. 309.)
- Meyer, A., I. Das Chlorophyllkorn usw. p. 28. Leipzig 1883.

- Mikosch, K., I. Über die Organe der Ausscheidung der Betuloresinsäure an der Birke. Österr. bot. Ztschr. 1876, Jg. 26, p. 213.
- , II. Die Kautschukgruppe. In WIESNERS „Die Rohstoffe des Pflanzenreichs“. Leipzig 1900, 2. Aufl., Bd. I, p. 356.
- Moeller, H., I. Anatomische Untersuchungen über das Vorkommen der Gerbsäure. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1888, Bd. VI.)
- Molisch, H., I. Grundriß einer Histochemie der pflanzlichen Genußmittel. Jena 1891.
- , II. In Wiesner, J., Die mikroskopische Untersuchung des Papiers usw. Wien 1887. Sonderabdr. d. Mitteil. a. d. Samml. d. Papyrus Erzherz. Rainer (1887), p. 43.
- , III. Studien über den Milchsaft und Schleimsaft der Pflanzen. Jena 1901.
- u. Zeisel, S., I. Ein neues Vorkommen von Cumarin. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1888, Bd. 6, p. 353.)
- Moll, J. W., I. Eene nieuwe mikrochemische looizurreactieve. [Maandblad voor Natuurwetenschappen 1884]. (Ref. Bot. Zbl. 1885, Bd. 24, p. 250.)
- Müller, J. N. C., I. Untersuchungen über die Verteilung der Harze, ätherischen Öle usw. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1866, Bd. V, p. 387.)
- Nestler, A., I. Ein einfaches Verfahren zum Nachweise der Benzoessäure in der Preiselbeere und Moosbeere. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1909, Bd. 27, p. 63.)
- , II. Der direkte Nachweis des Cumarins und Theins durch Sublimation. (Ebenda. 1901, Bd. 19, p. 350.)
- Nickel, E., I. Die Farbenreaktionen der Kohlenstoffverbindungen. Berlin 1890.
- Overton, I. Beitrag zur Histologie und Physiologie der Characeen. (Bot. Zbl. 1890, Bd. XLIV, p. 5.)
- Perrt, E., I. Ein neues Reagens auf äther. Öle. L'union pharmaciens, 1891, p. 253.
- Pfeffer, W., I. Über Aufnahme von Anilinfarben in lebenden Zellen. (Untersuch. a. d. bot. Institut z. Tübingen. Leipzig 1886—88. Bd. II. p. 186.)
- Reinitzer, F., I. Bemerkungen zur Physiologie des Gerbstoffs. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1889, Bd. VII, p. 187.)
- Sanio, C., I. Einige Bemerkungen über den Gerbstoff und seine Verbreitung bei den Holzpflanzen. (Bot. Ztg. 1863, p. 17.)
- Schimper, A. F. W., I. Anleitung z. mikroskop. Untersuch. 1888, p. 87.
- Schoenau, K. v., I. Laubmoosstudien I. (Flora 1913, N. F., Bd. V, p. 246.)
- Schulze, I. Ztschr. f. physiol. Chem. 1894, Bd. XX, p. 308.
- Schwabach, E., I. Zur Kenntnis der Harzabscheidungen in Koniferennadeln. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1899, Bd. 17, p. 295.)
- Senft, E., I. Über das Vorkommen u. d. Nachweis des Kumarins in d. Tonkabohne. Pharm. Praxis 1904, Jg. III, Hft. 3.
- Shirasawa, H., I. Über Entstehung und Verteilung des Kamphers im Kampherbaume. (Bull. Coll. Agric. Tokyo V [1903], p. 373; Refer. Justs bot. Jahrb. 1910, Jg. 38, p. 1373.)
- Singer, M., I. Beiträge zur Kenntnis der Holzsubstanz usw. (Sitzber. d. Kais. Akad. i. Wien 1882, Bd. 85, p. 7 d. Sep.)
- Solleder, H., I. Systematische Anatomie der Dikotyledonen. Stuttgart 1899, p. 245.
- Stähelin u. Hofstetter, I. Liebigs Ann. Bd. 51, p. 63, 1844.
- Tichomirow, W., I. Sur les inclusions intracellulaires du parenchyme charnu de la Datte. Bull. d. Congr. intern. d. Bot. d. St. Petersburg. 1885, p. 79.
- , II. Sur les inclusions intracel. du parenchyme charnu de certains fruits: Datte, Kaki, Jujube etc. Compt. rend 1904, Bd. 134, p. 305 und 1907, Bd. 143, p. 222.

- Tschirch, A., I. Die Harze und Harzbehälter usw. Leipzig 1906, Bd. I u. II, 2. Aufl.
 —, II. Angewandte Pflanzenanatomie. 1889. p. 65.
 —, III. Handbuch der Pharmakognosie. Jg. 34, p. 1018.
 —, IV. Die Einwände der Frau Schwabach gegen meine Theorie der Harzbildung.
 Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1901, p. 25.
 — u. Shirasawa, H., I. Über die Bildung des Kampfers im Kampferbaume.
 (Arch. d. Pharm. 1902, Bd. 240, p. 257.)
 Tunmann, O., I. Über den mikrochemischen Nachweis und die Lokalisation der
 Juglone in *Juglans regia*. (Pharm. Zentralhalle 1912, Jg. 53, p. 1005.)
 —, II. Beiträge zur angewandten Pflanzenmikrochemie. Gehe u. Comp. Handels-
 bericht, Dresden 1911, Anhang p. 155.
 Tunmann, O., III. Über die Sekretdrüsen. Diss. Leipzig 1900.
 —, IV. Beiträge zur Mikrochemie einiger Wurzeldrogen. (Handelsber. v. Gehe u. Comp.
 1912, p. 165.)
 —, V. Über *Ferula Narthex* Boissier, insbesondere über die Sekretgänge dieser
 Pflanze. Ber. d. deutsch. Bot. Ges. 1912, Jg. 30, p. 245.
 —, VI. Der Nachweis der Zimtsäure, besonders in Harzen. Pharm. Zentralhalle
 1913, p. 133.
 Vogl, A. E. v., I. Kampher. In WIESNERS „Die Rohstoffe des Pflanzenreichs“.
 2. Aufl. 1900, Bd. I, p. 548.
 Waage, Th., I. Über das Vorkommen und die Rolle des Phloroglucins in der Pflanze.
 (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1890, Bd. VIII, p. 250.)
 Walter, G., I. Über die braunwandigen, sklerotischen Gewebeelemente der Farne
 usw. (Bibliotheca Botanica. Heft 18, 1890.)
 Wassilieff, I. Landwirtschaftliche Versuchsstation. 1901. Bd. 55, p. 45—77.
 Weinzierl, Th. v., I. Über die Verbreitung des Phloroglucins im Pflanzenreiche.
 (Österr. bot. Ztschr. 1876, p. 285.)
 Weselsky, P., I. Zur Nachweisung des Phloroglucins und der salpetrigsauren
 Salze. (Ber. d. deutschen chem. Ges. Jg. 8, 1875, p. 967 u. Jg. 9, 1876, No. 3.)
 Wiesner, J., I. Note über das Verhalten des Phloroglucins und einiger verwandter
 Körper zur verholzten Zellmembran. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i.
 Wien 1878, Bd. LXXVII, Januarheft.)
 —, II. Die Harze. In: Die Rohstoffe des Pflanzenreichs 1900. 2. Aufl. Bd. I, p. 130.
 —, III. Die technisch verwendeten Gummiarten, Harze u. Balsame. Erlangen 1869.
 Wigan, I. Einige Sätze über die physiologische Bedeutung der Gerbstoffe und
 der Pflanzenfarben. (Bot. Ztg. 1862, p. 122.)

VII. Glykoside.

Zahlreiche organische Substanzen werden durch verdünnte Alkalien, Säuren, Enzyme oder durch andere Mittel meistens unter Aufnahme von Wasser derart gespalten, daß hierbei eine Zuckerart und eine oder mehrere andere, der aromatischen oder Fettkörpergruppe angehörige Verbindungen entstehen. Solche Körper werden als Glykoside bezeichnet. Sie werden als ätherartige Derivate der betreffenden Zuckerarten aufgefaßt. Obwohl die Zahl der bekannten, in der Pflanze vorkommenden Glykoside eine überaus große ist, so vermag man vorläufig nur die wenigsten davon im Gewebe mikrochemisch nachzuweisen. Man weist das Glykosid entweder direkt nach (Hesperidin usw.) oder man sucht, abgesehen vom Zucker, nach

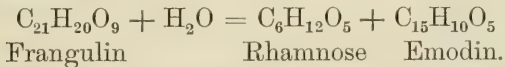
dem Spaltungsprodukt und schließt aus der Anwesenheit dieses auf die Muttersubstanz, d. h. auf das Glykosid (Indikan, Amygdalin usw.).

Bezüglich der Chemie der Glykoside sei besonders auf die Monographie von VAN RIJN (I) verwiesen, der bezüglich des Vorkommens der Glykoside und bezüglich der chemischen Charakteristik viele Daten entnommen wurden. Den Glykosiden kommt sicher im Leben der Pflanze eine große Bedeutung zu. Es war von vornherein nicht unwahrscheinlich, daß der in ihnen steckende Zucker der Ernährung dient, und in der Tat konnte WEEVERS (I) zeigen, daß das Salicin und die Glykoside der Robkastiensamen als Reservestoffe fungieren.

Frangulin, $C_{21}H_{20}O_9$.

Dieser gelbe Farbstoff wurde in den Zweigen von *Rhamnus Frangula* L. und *Rh. cathartica* aufgefunden.

Eigenschaften. Frangulin kristallisiert in kleinen zitronengelben Nadelchen oder Nadelsternen. Es ist in Wasser und kaltem Äther unlöslich, löslich in warmem Alkohol und Benzol. Alkalien und Ammoniak lösen es mit kirschroter und Schwefelsäure mit dunkelrubinroter Farbe. Verdünnte Mineralsäuren spalten Frangulin in Emodin und Rhamnose:



Nachweis. BORŠČOW (I) und CABANNES (I) benutzten die Eigenschaft des Frangulins, sich mit Ammoniak oder mit Kalilauge rot zu färben, zum mikrochemischen Nachweis. BORŠČOW fand es in den an die Markscheide anstoßenden Markzellen, in den Holzparenchymzellen der Markscheide selbst, in den dünnwandigen Elementen des Phloems und in den meisten Zellen der Phloemstrahlen.

BORŠČOW (I, 35) hat folgende Behauptung aufgestellt: „Behandelt man nämlich gewisse Gewebeschichten aus der Rinde und dem Holze von *Rhamnus Frangula*, deren Zellen gelbliche Körner enthalten, mit schwacher, wässriger Jodlösung, so färben sich die Körner schmutziggelblich. Läßt man nun das Präparat eine Zeitlang liegen, oder wäscht man es tüchtig mit Wasser aus, so verschwindet allmählich die bläuliche Färbung der Körner und sie erscheinen zuletzt gelblich wie vor der Behandlung mit Jodlösung. Dieselben Körner nun, welche die blaue Jodreaktion zeigen, färben sich bei unmittelbarer Behandlung mit wässrigem Ammoniak oder besser mit Kalilösung blutrot, später braunrötlich, zeigen also die für das Frangulin charakteristische Reaktion.“ Hier liegt sicher ein Irrtum vor. Der Sachverhalt ist vielmehr der, daß die Phloemstrahlzellen das Frangulin in Form einer schwachgelblichen Masse und außerdem noch oft reichlich Stärkekörner enthalten. Diese sind an und für sich farblos und scheinen nur, weil sie an dem oder auf dem gelblichen Zellinhalt liegen, gelblich zu sein. Die Behauptung BORŠČOWS, daß die Körner, die sich mit Jod blau färben, sich auch mit Alkalien rot färben, ist unrichtig, denn die Blaufärbung gehört den Stärkekörnern und die Rotfärbung dem Frangulin an.

Nach meinen Erfahrungen fällt die Reaktion mit Alkalien sehr verschieden aus, je nachdem man die Droge oder einen lebenden

Zweig auf Frangulin untersucht. Betupft man einen Querschnitt der Rindendroge von *Rhamnus Frangula* mit Kalilauge, so färbt er sich, gleichgültig ob er mit einem Deckglas bedeckt wird oder nicht, sofort tiefrot. Ein Schnitt durch den lebenden Zweig hingegen wird unter denselben Umständen, wenn er mit einem Deckglas bedeckt und dadurch von der Luft mehr oder weniger abgesperrt wird, gelb, vielleicht abgesehen von den peripheren Markzellen und einzelnen Markstrahlzellen, die schwach rötlich werden. Derselbe Schnitt, mit Kalilauge betupft und nicht mit einem Deckglas bedeckt, wird nach relativ kurzer Zeit schön rot. Das Frangulin färbt sich mit Kalilauge eben nur bei Gegenwart von Luft bzw. von Sauerstoff rot. — In der Droge ist ein großer Teil des Frangulins schon in Emodin umgesetzt, und dieses färbt sich daher mit Kalilauge sofort rot. Sublimiert man die Droge, so erhält man gelbe Tropfen, die bei der Abkühlung oft zu einem Kristallbrei erstarren, der die Emodinreaktionen gibt. Sublimiert man die lebende Rinde, so erhält man Tröpfchen, die mit Alkalien keine oder eine kaum angedeutete Rotfärbung geben, weil in der lebenden Rinde Emodin noch nicht abgespalten ist und Frangulin nicht sublimiert.

Unter Beachtung der angegebenen Tatsachen kann man leicht feststellen, daß das Frangulin in der lebenden Pflanze in den peripheren Mark-, in den Markstrahlen des Holzes und ganz besonders in den Phloemstrahlen seinen Sitz hat.

Hesperidin, $C_{50}H_{60}O_{27}$

ist ein in der Familie der Rutaceen ziemlich verbreitetes Glykosid. Es wurde nachgewiesen im Fruchtfleisch der reifen und unreifen Früchte von *Citrus aurantium* R., *C. Limonum* R., *C. Limetta* R., *C. vulgaris* v. *curassaviensis*, *C. chinensis*, *C. longifolia* und *C. mandarin*, in den Blättern und Zweigen von *C. Aurantium*, verschiedenen Diosma-, Barosma-Arten und anderen Pflanzen. Hingegen fehlt es in *C. decumana*, *C. Bigaradia* und *C. vulgaris*. Ob die von VOGEL (I) in den grünen Organen, besonders in den Laubblättern von *Scrophularia nodosa* L. beobachteten Sphärokristalle Hesperidin sind, wie er vermutet, muß durch neue mikro- und makrochemische Untersuchungen geprüft werden. Dasselbe gilt von kristallinen Ausscheidungen in einigen Drogen, die TUNMANN (VI) zu der Gruppe der Hesperidine stellt.

Eigenschaften. Bildet aus Alkohol weiße, geruch- und geschmacklose Nadeln. Fast unlöslich in kaltem, schwer in heißem Wasser, leichter löslich in Alkohol und heißem Eisessig, hingegen unlöslich in Benzol, Chloroform und Äther. — Ammoniak, verdünnte Alkalien und alkalische Erden lösen Hesperidin leicht, die Lösung wird bald gelb bis orange. Auch konzentrierte Schwefelsäure löst mit gelber Farbe. Wird Hesperidin mit etwas verdünnter Kalilauge verdampft und der Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure erwärmt, so entstehen rote bis violette Farbentöne. Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure wird es in Rhamnose, Glukose und Hesperetin gespalten.

Mikrochemie. Das Hesperidin kommt in der lebenden Zelle in gelöster Form vor. Wenn man reife oder unreife Apfelsinen (*Citrus Aurantium* Risso) längere Zeit in absolutem Alkohol liegen

läßt, so scheidet sich, wie PFEFFER (I) gezeigt hat, das Hesperidin in Form von Sphärökrystallen ab. Dasselbe kann man beim Einlegen von Fruchtstücken in Glycerin beobachten, doch sind die Sphärökrystalle hier weniger schön. Auch beim Eintrocknen der Apfelsinen kristallisiert das Hesperidin häufig in Form von Nadeln oder unvollkommenen Sphäriten heraus. Das Auskristallisieren des Glykosids in Alkohol vollzieht sich langsam, man muß lange warten. Will man rasch zum Ziele kommen, dann empfehle ich folgendes Verfahren: Man nehme eine käufliche Zitronen- oder Orangenfrucht, schneide sie quer durch und lege die Hälften mit der Schnittfläche nach oben einfach hin. Schon nach $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Stunde bilden sich an der quer durchschnittenen Fruchtschale Nadeln, Nadelsterne, Doppelpinsel und Sphärökrystalle von Hesperidin (Fig. 55). Man sollte meinen, daß man durch Verdampfenlassen eines ausgepreßten Tropfens zu demselben Zielen gelangen würde. Das ist aber nicht der Fall. Man erhält zwar mitunter auch Nadelchen und Pinselchen, aber nicht so regelmäßig und so reichlich wie bei der Transpiration der Fruchtschale. Offenbar sind hier die Kristallisationsbedingungen günstiger, schon deshalb, weil aus den unter der Schnittfläche liegenden Zellen immer neues Hesperidin nachrücken kann.

Die in dem Gewebe abgeschiedenen Hesperidinkristalle zeigen die für das reine Hesperidin erwähnten Löslichkeitsverhältnisse. Bemerkenswert ist ihre leichte Löslichkeit in wässerigen und alkoholischen Alkalien mit gelber Farbe und ihre schwere Löslichkeit in Wasser, wodurch sie sich von den äußerlich ähnlichen Inulinsphäriten unterscheiden. Die Hesperidinkristalle sind doppelbrechend, und die Sphärite verhalten sich im polarisierten Lichte ganz ähnlich wie die des Inulins. Das Hesperidin tritt nach PFEFFER nicht bloß in den Früchten auf, sondern auch in allen Achsen (Mark und Rinde), Blattorganen und der Blüte der Apfelsine. Im Fruchtknoten der Blütenknospe und in den unreifen Früchten ist es besonders reichlich. In der Frucht enthalten es alle parenchymatischen Zellen des Fruchtfleisches und der Pulpa.

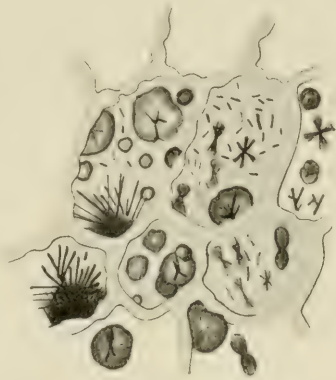


Fig. 55.

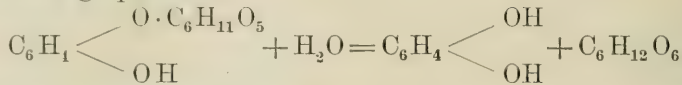
Hesperidin-Kristalle im Fruchtschalenparenchym der Zitrone. Vergr. 180.

Arbutin (Hydrochinonglukosid), $C_{12}H_{16}O_7$.

Vorkommen. Ein bei Ericaceen weit verbreitetes Glykosid. Es wurde gewonnen aus *Pirola umbellata*, *P. rotundifolia*, *P. chlorantha*, *P. elliptica*, *Calluna vulgaris*, *Ledum palustre*, aus *Vaccinium*-Arten, *Epigaea repens*, *Gaultheria procumbens*, *Arctostaphylos glauca* und *Chimaphila maculata*.

Eigenschaften. Arbutin kristallisiert aus Lösungen in langen, feinen, bitterschmeckenden Nadeln und Prismen, die in Äther und kaltem Wasser wenig, in Alkohol und heißem Wasser leicht löslich

sind. Durch verdünnte Säuren und Emulsin wird es in Glykose und Hydrochinon gespalten.



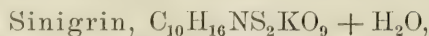
Mikrosublimation. Das Arbutin läßt sich direkt nicht gut sublimieren, wohl aber, wie TUNMANN (III) gezeigt hat, sein Spaltungsprodukt, das Hydrochinon. „Das zu untersuchende Pflanzenmaterial wird möglichst gepulvert. Das Pulver wird auf dem Objektträger mit 2 bis 3 Tropfen verdünnter Salzsäure (1:10) mit einem Glasstabe vermischt und einige Minuten liegen gelassen. Alsdann bringt man das Gemisch auf eine Asbestplatte, legt einen zweiten Objektträger in 3 mm Abstand als Rezipienten auf und sublimiert. Bei einer 10 mm hohen Spiritusflamme und bei 50 mm Abstand des Objektes von der Flammenbasis lassen sich innerhalb 5 Minuten aus 0,03 bis 0,05 g Substanz 3 bis 4 kristallinische Sublimate erzielen“ (TUNMANN III, 315). Hydrochinon ist bekanntlich dimorph. Man erhält aus Lösungen hexagonale Prismen, bei der Sublimation kleine monokline Blättchen. Bei der Sublimation können aber auch beide Kristallformen auftreten: Prismen, monokline Blättchen, x-förmige Kristallskelette, tannenbaumartige Gebilde und andere. Durch Anhauchen verschwinden sie momentan. Sie lösen sich leicht in Wasser, Alkohol, Äther, Anilin, Aceton und Ammoniak, nicht in Benzol. Verdünntes Eisenchlorid löst die Kristalle vorübergehend mit schwarzer Farbe. Die Lösung erscheint über einem weißen Grund grünlich. Charakteristisch ist das Verhalten der Hydrochinonkristalle zu Ammoniak. Sie nehmen darin sofort oder nach einer Stunde eine rotbraune Färbung an. Beim Verdampfen des Tröpfchens scheiden sich Kristalle aus: farblose oder gelbliche Prismen und x-förmige Kristalle.

Auf die geschilderte Weise erhielt TUNMANN durch Mikrosublimation Hydrochinonkristalle aus den Blättern von *Arctostaphylos Uva ursi*, *Vaccinium Myrtillus*, *Kalmia angustifolia* und *Pirola rotundifolia*. Der vorliegende Fall zeigt, daß auch die Kombination von Hydrolyse und Mikrosublimation der Mikrochemie gute Dienste leisten kann.

Verdünnte Salpetersäure färbt arbutinhaltige Zellen sofort dunkelorange bis dunkelrotbraun. Die Farbe verwandelt sich alsbald in leuchtend Gelb bis Chromgelb (TUNMANN V).

Senfölglykoside.

In den Samen und vegetativen Organen zahlreicher Cruciferen und ihrer nächsten Verwandten, der Resedaceen, Capparideen, Tropaeolaceen und anderer wurden Glykoside gefunden, die durch Spaltung oft stark riechende, die Schleimhäute reizende, schwefelhaltige Stoffe, die Senföle, liefern. Die Muttersubstanzen dieser Öle können als Senfölglykoside oder Glykosenföle bezeichnet werden. Hierher gehören: das Sinigrin, Sinalbin, Glykotropaeolin, Glykonasturtiin und andere.



oder myronsaures Kali ist das Glykosid des schwarzen Senfsamens *Brassica nigra*. In kleiner Menge kommt es auch in den Samen von *Brassica Napus*, *Br. Rapa*, *Sinapis juncea* und in der Wurzel von

Cochlearia Armoracia vor. Hingegen fehlt es in den Samen des weißen Senfes Sinapis alba.

Eigenschaften. Sinigrin kristallisiert aus Wasser in kurzen rhombischen Prismen, aus Alkohol in glänzend weißen derben Nadeln. Ist in Wasser leicht löslich, schwer in kaltem, leichter in heißem Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. Durch das bei den Cruciferen so häufig vorkommende Ferment Myrosin wird es in Allylsenföl, d-Glukose und Kaliumbisulfat gespalten:



In der Mehrzahl der Cruciferen finden sich nach HEINRICHER (I) besondere Zellen oder Idioblasten, die er, da sich ihr Inhalt mit MILLONS Reagens rot färbte und auch sonst Eigenschaften der Eiweißkörper zeigte, als Eiweißschläuche bezeichnete. Später hat GUIGNARD (I) diese Zellen genauer studiert und ihre wahre Natur als Myrosinbehälter erkannt. Diese Idioblasten sind also der Sitz des das Sinigrin spaltenden Fermentes.

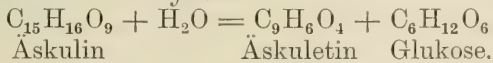
Den mikrochemischen Nachweis des Sinigrins bzw. seines Spaltungsproduktes, des Senföls versucht GUIGNARD (I) in folgender Weise. Frische Schnitte durch die Rettigwurzel werden in absoluten Alkohol eingelegt. Der Alkohol entzieht das Fett (?) und macht das vorhandene Ferment fast ganz unwirksam. Nun legt man die Schnitte in eine Myrosinlösung, d. h. in einen wässrigen Auszug aus den Samen des weißen Senfes (Sinapis alba). Hier wird das Sinigrin gespalten. Senföl entsteht und dieses läßt sich mittels einer schwach alkoholischen Alkannalösung rot färben. Man sieht dann in allen Zellen des Rinden-, Bast- und Holzparenchyms, besonders aber in dem der Rinde überall die nur rotgefärbten Tröpfchen des Senföls, aus dessen Anwesenheit GUIGNARD auf die Muttersubstanz, auf das Sinigrin zurückschließt. Das Myronat dürfte daher im Parenchym diffus verteilt sein.



Wurde bis jetzt nur nachgewiesen in Aesculus Hippocastanum (Rinde) und in Himenodictum excelsum Wallach (Rinde).

Eigenschaften. Kristallisiert aus Wasser und verdünntem Alkohol in kleinen, oft kugelig gruppierten Prismen. Es ist kaum löslich in absolutem Äther, leicht in Eisessig und heißem Alkohol und langsam in Wasser. Die wässrige Lösung zeigt eine schöne blaue

Fluoreszenz, die noch bei einer Verdünnung von $\frac{1}{15 \cdot 10^6}$ zu beobachten ist. Säuren heben die Fluoreszenz auf, Alkalien verstärken sie. Durch Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren wird Äskulin gespalten in Äskuletin und Glykose:



Nachweis. TUNMANN (I) hat den Versuch gemacht, das Äskulin nachzuweisen und zwar durch

Sublimation. Die Wurzelrinde von Aesculus Hippocastanum gab keine kristallinischen Sublimate. Nur wenn 0,3 g Rindenpulver aus der Frühjahrsrinde auf einmal der Sublimation unterworfen wurden, konnte er im Sublimat farblose Prismen gewinnen.

TUNMANN sagt selbst, daß der Ausfall der Sublimation unbefriedigend ist, und ich kann diese Bemerkung auf Grund eigener Erfahrungen bestätigen.

Hingegen will TUNMANN mit der Droge von *Gelsemium semper-virens* Mich. (*Rhizoma Gelsemii*) vorzügliche Resultate erhalten haben. Schnitte sowohl des Holzes als auch der Rinde von nur wenigen Zentigrammen liefern schon mehrere starke Sublimate, die fast nur aus Kristallen bestehen. Die Sublimation soll nach TUNMANN schon bei etwa 40° beginnen und bei 58 bis 60° in ausgiebiger Weise verlaufen. Höhere Temperatur sind zu vermeiden, weil die Sublimate dann gelb und verunreinigt sind. Die Kristalle stellen farblose Prismen, Säulen und Stäbchen mit rechtwinklig abgestutzten Endflächen dar; bei höherer Temperatur gewonnene Sublimate enthalten auch Büschel und Garben. Sie zeigen nach TUNMANN angeblich die Eigenschaften des Äskulins, und ihre wässrige Lösung gibt eine blaugrüne Fluoreszenz zu erkennen, wenn man abwechselnd über einer weißen und schwarzen Unterlage im direkten Sonnenlichte beobachtet.

TUTIN (I) hat sich gegen die Ergebnisse von TUNMANN gewendet, indem er zeigt, daß es sich bei den Experimenten mit *Gelsemium* nicht um Äskulin, sondern um Scopoletin (Methyläskuletin) handelt. In der chemischen Literatur wird angegeben, daß das Äskulin sein Kristallwasser bei etwa 130° verliert, bei 160° schmilzt und bei 230° in Äskuletin und Dextrose zerfällt. Nach TUNMANN aber soll Äskulin bei der Mikrosublimation schon bei 49 bis 50° schmelzen und schon bei 40° bzw. bei 58 bis 60° sublimieren. TUTIN findet es schwer begreiflich, daß ein Körper sich bei der Mikrosublimation anders verhalten soll als bei gewöhnlicher Behandlung, und überdies habe TUNMANN übersehen, daß *Gelsemium* gar kein Äskulin enthalte. Das blaufluoreszierende Prinzip in *Gelsemium* ist Scopoletin und nicht Äskulin, denn die Angabe, daß *Gelsemium* dieses Glykosid führt, ist bereits widerlegt.

Gelsemium liefert nach TUTIN ein geringes Sublimat, das größtenteils aus Kristallen von Scopoletin besteht. Hingegen erhielt er bei der Sublimation von Äskulin eine teerige Masse ohne Kristalle oder mit Kristallen von Äskuletin.

Nach dieser Sachlage muß man wohl sagen, daß der Nachweis des Äskulins durch Mikrosublimation aus den Geweben der Pflanze bisher nicht gelungen ist, und mit Rücksicht auf die Arbeit von TUTIN wird es verständlich, warum man mit der Roßkastanienrinde, die doch relativ viel Äskulin führt, kein Äskulinsublimat erhält.

Wenn einmal der mikroskopische Nachweis des Äskulins in der Pflanze gelingen sollte, dann wird man auch das Kennzeichen der blauen Fluoreszenz mit Vorteil zur Erkennung heranziehen können, da die Fluoreszenz schon durch Einlegen kleiner Schnitte in einen Wassertropfen im direkten Sonnenlichte (vgl. p. 28) zutage tritt, zumal wenn man den Tropfen einen Moment über den Hals einer Ammoniakflasche hält, um die Fluoreszenz zu steigern. Die Fluoreszenz allein beweist natürlich noch nichts, da ja auch andere mit Äskulin verwandte Körper (Scopoletin, Äskuletin und Fraxin) dieselbe oder eine ähnliche Fluoreszenz zeigen.

Mit dem Nachweis des Askulins in Roßkastanienkeimlingen auf Grund der Fluoreszenz hat sich WEEVERS (I, 247) beschäftigt. In ungekeimten Samen ist es sporadisch in der Plumula vorhanden. Läßt man die Keimpflanze sich bis zu einem vierblättrigen Stadium entwickeln, so ist die Lokalisierung dieses Glykosids folgende:

+ bedeutet: Äskulin anwesend, — bedeutet: kein Äskulin.

	Normale Keimpflanzen	Etiolierte Keimpflanzen
Kotylen	—	—
Kotylstiele	+	+
Stengelrinde	+	+
Blattstiele	+	—
Blätter	—	—
Hypokotyles Internodium	+	+
Wurzel	—	—

Zum Nachweis wurden die Teile mit Wasser extrahiert, der Extrakt mit Bleiacetat und Natriumphosphat zur Entfärbung und Klärung versetzt. Es konnte dann die Fluoreszenz auch bei Spuren beobachtet werden. Das Licht ist für die Entstehung des Äskulins, wie die Tabelle lehrt, unnötig (WEEVERS I, 248).

Coriamyrtin, $C_{15}H_{18}O_5$ (?),

ist ein in den Blättern, Trieben und Früchten von *Coriaria myrtifolia* L. vorkommendes giftiges Glykosid. Es kristallisiert in farblosen, monoklinen Prismen, löst sich leicht in heißem Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser und kaltem Alkohol. Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure wird es gespalten. Dabei entstehen Zucker und wenigstens zwei andere Zersetzungsprodukte, von denen das eine in gelben Flocken ausfällt.

Nachweis. HANAUSEK (II) gelang es, mit der Jodwasserstoffnatronprobe das Coriamyrtin mikrochemisch nachzuweisen. Man legt zu diesem Zwecke ein Blattpartikel oder einen Querschnitt in eine ältere, Jodwasserstoffsäure enthaltende Jodjodkaliumlösung ein. Darauf entsteht in den Zellen ein schwarzer Niederschlag und das Objekt wird hierdurch ganz schwarz. Saugt man dann die Jodlösung ab und läßt gleichzeitig starken Alkohol zufließen, so erfolgt eine Aufhellung des Präparates, der Niederschlag löst sich auf und das Objekt wird wieder grün. Wird nun Natronlauge hinzugesetzt, so tritt augenblicklich eine purpurviolette Färbung auf, aus dem Objekte scheiden sich tiefrote Körnchen ab, und nach 10 bis 15 Minuten, rascher nach Hinzufügen von Wasser, verschwindet die auffallende Färbung und gleichzeitig bleibt ein gelber Niederschlag zurück. Mit Hilfe dieser Reaktion zeigte HANAUSEK, daß das Coriamyrtin in allen Teilen des Mesophylls vorhanden ist, aber nicht in den Gefäßbündeln.

Salicin, $C_{13}H_{18}O_7$,

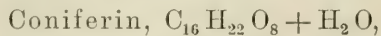
kommt hauptsächlich in der Rinde zahlreicher *Salix*- und *Populus*-arten vor, so in *Salix Helix* L., *S. alba* L., *S. fragilis* L., *S. amygdalina*, *S. purpurea* L., *Populus tremula*, *P. balsamifera* und anderen, hingegen scheint es nicht in *S. babylonica*, *S. caprea* L., *S. viminalis* L., *Populus nigra* L. und *P. monilifera* aufzutreten. Salicin

findet sich aber nicht bloß in der Rinde, sondern auch in den Blättern und den weiblichen Blüten der erwähnten Weiden und in den Knospen von *Populus nigra* L., *P. pyramidalis* und *P. monilifera* Ait. Die Blütenknospen von *Spiraea Ulmaria* L. führen diesen Stoff gleichfalls (VAN RIJN I, 144).

Eigenschaften. Salicin kristallisiert in weißen, glänzenden Nadeln. Blättchen oder rhombischen Prismen von stark bitterem Geschmack. Leicht löslich in heißem Wasser, weniger in Alkohol, unlöslich in Äther. Konzentrierte Schwefelsäure löst Salicin mit intensiv roter Farbe. Aus dieser Lösung scheidet sich mit Wasser ein roter Niederschlag ab, der in Wasser, aber nicht in verdünnter Schwefelsäure löslich ist.

Mikrochemischer Nachweis. Von mehreren Seiten wurde der Versuch gemacht, die Rotfärbung mit Schwefelsäure heranzuziehen, um das Salicin in der Zelle nachzuweisen. Nach RACZINSKI (I) werden die Wände der Markstrahl-, Bast- und Holzzellen mit konzentrierter Schwefelsäure rot, und daraus schloß er auf Salicin. Dem wurde von BOGUSLAWSKY (I), da er die Rotfärbung nicht erhielt, widersprochen, und um diesen Widerspruch zu lösen, wiederholte BABIKOFF (I) die Versuche. Mit konzentrierter Schwefelsäure erhielt er keine Rotfärbung in den Geweben, wohl aber erhielt er mit verdünnter Schwefelsäure dieselben Resultate wie RACZINSKI. Da BABIKOFF mit verdünnter Schwefelsäure und reinem Salicin keine Rotfärbung bekam, so schloß er, daß in den genannten Geweben der Weiden kein Salicin, sondern ein anderer Körper die Rotfärbung hervorruft, und dies erschien ihm um so sicherer, als dieselbe Färbung auch auftrat in Pflanzen, die sicher kein Salicin enthielten. Die Rotfärbung, die mit verdünnter Schwefelsäure in Schnitten der Weidenzweige zutage tritt, erscheint auch nach Behandlung mit Salzsäure und wird meiner Meinung nach durch die Holzstoffreaktion, die durch das im Gewebe vorkommende Phloroglucin bedingt wird, hervorgerufen (vgl. p. 135).

Auch THEORIN (I) und ROSOLL (I) glaubten die Reaktion mit Schwefelsäure zum mikrochemischen Nachweis des Salicins empfehlen zu können, allein die Bedenken, die WEEVERS (I, 232) gegen die Methodik THEORINS geltend machte, sind vollauf berechtigt. Es ist somit derzeit nicht möglich, Salicin mikrochemisch direkt im Gewebe nachzuweisen, und dasselbe gilt auch von Populin, welches mit konzentrierter Schwefelsäure eine ähnliche Reaktion gibt wie Salicin.



ein im Kambialsaft verschiedener Coniferen (*Abies excelsa*, *A. pectinata*, *Pinus Strobus*, *Larix europaea* etc.) vorkommendes Glykosid.

Eigenschaften. Weiße atlasglänzende Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, wenig in starkem Alkohol, unlöslich in Äther. In konzentrierter Schwefelsäure mit dunkelvioletter, allmählich in Rot übergehender Farbe löslich. Mit Phenol und konzentrierter Salzsäure benetzt, gibt Coniferin im Sonnenlicht eine intensiv blaue Farbe.

Nachweis.

Es ist auffallend, daß der mikrochemische Nachweis des Coniferins im Kambium der Coniferen bisher noch nicht geglückt ist. Hingegen

wurde durch HÖHNEL (I), SINGER (I, 352) die allgemeine Verbreitung dieses Glykosids in den verholzten Geweben der Pflanze mittels der Phenolsalzsäurereaktion sehr wahrscheinlich gemacht. Die besten Dienste leistet für den Coniferinnachweis das von MOLISCH (II, 301) aufgefundene

Thymolreagens. Eine 20 prozentige Thymollösung in absolutem Alkohol wird so lange mit Wasser verdünnt, als die Flüssigkeit vollkommen klar bleibt, d. h. kein Thymol herausfällt. Hierauf wird festes Kaliumchlorat im Überschuß hinzugesetzt, mehrere Stunden stehen gelassen und filtriert. Wird mit diesem Reagens Holzstoffpapier oder ein verholztes Gewebe benetzt und hierauf ein Tröpfchen konzentrierte Salzsäure hinzugesetzt, so färbt sich die benetzte Stelle selbst in tiefster Finsternis alsbald schön blaugrün. Jede verholzte Zellhaut und nur diese färben sich mit diesem Reagens in der angegebenen Weise, und hierin liegt eine Stütze der schon von HÖHNEL, SINGER und in neuester Zeit auch von GRAFE vertretenen Ansicht, wonach das Coniferin als ein konstanter Bestandteil des Lignins zu betrachten sei.

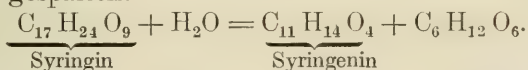
Die Phenolsalzsäure-Reaktion wird gleichfalls durch einen Zusatz von Kaliumchlorat empfindlicher gemacht. Ich verwende eine gesättigte wässrige Phenollösung und versetze mit so viel Kaliumchlorat als sich darin auflöst. Das Thymolreagens ist vorzuziehen, da die Färbungen schöner und haltbarer sind.

Syringin, $C_{17}H_{24}O_9$.

Vorkommen.

Namentlich in der Rinde, aber auch in den Blättern von *Syringa vulgaris*, *Ligustrum vulgare* und anderen *Ligustrum*-Arten, ferner in *Robinia Pseudacacia*, *Jasminum nudiflorum* und *J. fruticans*.

Eigenschaften. Bildet lange, weiße, geschmacklose Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, aber nicht in Äther. Die alkoholische oder wässrige Lösung wird beim Vermischen mit dem gleichen Volum Schwefelsäure dunkelblau und bei weiterem Zusatz von Schwefelsäure violett. Salpetersäure löst mit blutroter Farbe. Mit verdünnten Mineralsäuren wird Syringin in Syringenin und Glukose gespalten:



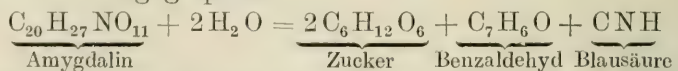
Nachweis. Von diesen Eigenschaften hat BORŠČOW (I) die Reaktion mit Schwefelsäure benutzt, um das Syringin im Gewebe nachzuweisen. Er behandelt Schnitte der Zweige von *Syringa vulgaris* mit mäßig konzentrierter Schwefelsäure (1 Teil Schwefelsäure und 2 Teile Wasser). Es färben sich dann alsbald sämtliche Zellhäute der Holz-, Bast- und Markstrahlzellen gelbgrün, nach wenigen Minuten blau oder bläulich und später violettrot. Verwendet man eine verdünntere Säure (1:5), so tritt die Reaktion oft erst nach 2 bis 3 Stunden ein. Reine Schwefelsäure ist nicht zu empfehlen, da die Reaktion zwar rasch erscheint, das Gewebe aber zerstört wird. Das Syringin kommt nach BORŠČOW ausschließlich in den Zellhäuten vor und zwar in den dickwandigen Elementen des Phloems, des Holzes und der Holzmarkstrahlen.

Ich habe diese von Borščow gemachten Angaben nachgeprüft, bin aber dabei zu keinen befriedigenden Resultaten gekommen. Wenn ich die empfohlene verdünnte Schwefelsäure (1:2) verwendete, so trat die Reaktion entweder gar nicht ein oder es färbten sich fast nur die Bastzellen gelbgrün bis blaugrün. Wurde die Schwefelsäure in reiner oder konzentrierterer Form einwirken gelassen, so trat zunächst eine blaugrüne Färbung des chlorophyllführenden Rindenparenchyms ein, diese Reaktion rührt aber, wenigstens größtenteils, von dem Carotin der Chlorophyllkörner her. Die Bast-, Holz- und Markstrahlzellen werden unter hochgradiger Aufquellung fast sofort desorganisiert und nehmen einen braunroten Farbenton an. Außerdem kann namentlich im Kambium eine violette Färbung auftreten, die von Syringin herrühren, aber ebensogut als RASPALSche Reaktion des Plasmaeiweißes gedeutet werden kann. Ich möchte daher davor warnen, aus diesen Färbungen Schlüsse auf die Anwesenheit von Syringin zu ziehen, wie es Borščow getan hat. Dasselbe gilt auch von den Angaben SCHELLS (1). Der Syringingehalt ist zu verschiedenen Zeiten nicht gleich. Obwohl ich die Syringiarinde im Frühjahr und im Herbst prüfte, konnte im Ausfall der mikroskopischen Färbungen keinen wesentlichen Unterschied finden.

Nicht unerwähnt bleibe, daß die Bastzellmembranen von *Syringa* mit konzentrierter Salzsäure eine intensiv grüne Farbe annehmen und daß die Rinde von *Syringa vulgaris* und *Ligustrum vulgare* bei der Sublimation farblose oder bräunliche Tröpfchen liefert, die mit konzentrierter Schwefelsäure eine rotviolette Färbung zeigen.

Amygdalin oder verwandte Blausäure liefernde Glykoside.

Verbreitung. In den Samen der bitteren Mandeln, *Amygdalus communis*, in denen von verschiedenen *Prunus*arten, *Persica vulgaris*, *Pirus malus*, *Cydonia vulgaris*, *Sorbus aucuparia*, *Cotoneaster vulgaris*, *Crataegus oxyacantha* und *Mespilus japonica* wurde kristallisierbares Amygdalin gefunden. Dasselbe wird durch ein in den Amygdalinpflanzen gleichfalls häufig vorkommendes Ferment, das Emulsin oder durch heiße verdünnte Säuren in Zucker, Benzaldehyd und Blausäure nach der Gleichung gespalten:



In den Blättern von *Prunus Laurocerasus* L. und in der Rinde von *Prunus Padus* kommt ein amorphes Amygdalin, Laurocerasin genannt, vor, das durch Emulsin dieselbe Spaltung erleidet.

In letzter Zeit haben die Untersuchungen verschiedener Forscher eine ganze Reihe von Blausäure abspaltenden Glykosiden kennen gelehrt, die in den verschiedensten Abteilungen der Pflanze auftreten. So das Prulaurasin in den Blättern von *Prunus Laurocerasus* und in den Zweigen von *Cotoneaster microphylla*, das Sambunigrin in den Blättern von *Sambucus nigra* und in *Ribes rubrum*, das Dhurrin in jungen Pflanzen von *Sorghum vulgare* und *Panicumarten*, das Linamarin in den Samen der gefärbten Bohnen der wilden Pflanzen von *Phaseolus lunatus*, in *Linum usitatissimum*, *Manihot Aipi* und

M. utilissima und vermutlich auch in *Thalictrum aquilegifolium*. Damit ist nur ein kleiner Bruchteil Blausäure liefernder Pflanzen erwähnt, konnte doch schon 1906 GRESHOFF (I) 84 phanerogame Gattungen namhaft machen, die Blausäure enthalten. In 16 Gattungen wird die Cyanwasserstoffsäure von Aceton begleitet und in 43 von Benzaldehyd. In den übrigen Fällen sind die begleitenden Substanzen noch unbekannt.

Das Amygdalin und die verwandten Glykoside direkt im Gewebe nachzuweisen, ist bisher nicht gelungen, wohl aber vermag man ihr Spaltungsprodukt, die Cyanwasserstoffsäure, durch bestimmte Reaktionen zu erkennen. Diese Reaktionen sind die beiden folgenden:

Mikrochemischer Nachweis.

1. Die Berlinerblauprobe. TREUB (I, II) hat das Verdienst, diese Probe zuerst für den Nachweis der Blausäure in den Geweben der Pflanze herangezogen und adaptiert zu haben.

Zur Durchführung der Reaktion kommen nacheinander folgende drei Lösungen zur Anwendung:

a) Die Kalilauge. Man fügt zu 20 Volumteilen einer 20 proz. wässrigen Kaliumhydroxydlösung 80 Volumteile etwa 90 proz. Alkohols. Die Lösung darf nur kalt angewendet und die zu untersuchenden Objekte (Schnitte, Blattfragmente usw.) dürfen nur einen Augenblick in die Lösung getaucht werden.

β) Die Eisenlösung. Eine 2,5 proz. wässrige Ferrosulfatlösung mit einer 20 proz. wässrigen Ferrichloridlösung wird zu gleichen Teilen vor dem Gebrauch gemischt und auf Siedetemperatur erhitzt. Man läßt die Objekte 5 bis 15 Minuten in der Lösung und erneuert diese nach jedesmaligem Gebrauch.

γ) Salzsäure. Schließlich taucht man die Objekte genau fünf Minuten in eine 20 proz. wässrige Salzsäurelösung.

Bei Anwesenheit von Blausäure färben sich die Objekte infolge der Ausscheidung von Berlinerblau blau, und aus der Intensität der Färbung kann man annähernd auch einen Schluß auf die Menge der vorhandenen Blausäure ziehen.

Zur Durchführung der Probe empfiehlt TREUB dickere Schnitte zu nehmen, weil sich sonst die Cyanwasserstoffsäure sehr rasch verflüchtigt und die Reaktion unterbleibt. TREUB (I, 10) hat auch in sehr anschaulicher Weise gezeigt, wie man nach Art der SACHSSchen Stärke-Jodprobe die Verteilung der Blausäure in einem ganzen Organe veranschaulichen kann. Wenn man z. B. den Blausäurenachweis für ein Blatt erbringen will, so klopft man das Blatt mit einer starren Haarbürste möglichst rasch und gleichmäßig und taucht es dann nacheinander in die drei Lösungen *a*, *β* und *γ*, unter genauer Einhaltung der angegebenen Zeiten. Die Lösungen dringen in die durch das Klopfen geschaffenen Wunden leicht ein und bewerkstelligen hier leicht die Überführung der Cyanwasserstoffsäure in Berlinerblau, das sich an den Wundrändern durch die blaue Farbe leicht zu erkennen gibt. Obwohl der Blausäuregehalt nur in der Wunde angezeigt wird, erhält man doch ein sehr anschauliches Bild über die Verteilung der

Cyanwasserstoffsäure im Blatte. Die nebenstehende Fig. 56 zeigt den Effekt der Reaktion bei einem Blatte von *Phaseolus lunatus* L. Der Teil *a* wurde um 6 Uhr morgens, der Teil *b* abends geprüft. Es ist deutlich zu sehen, wie sehr der Blausäuregehalt vom Morgen gegen Abend wächst. Solche Versuche lehren, daß die Menge der Blausäure während der Belichtung zunimmt und während der Verdunklung abnimmt.

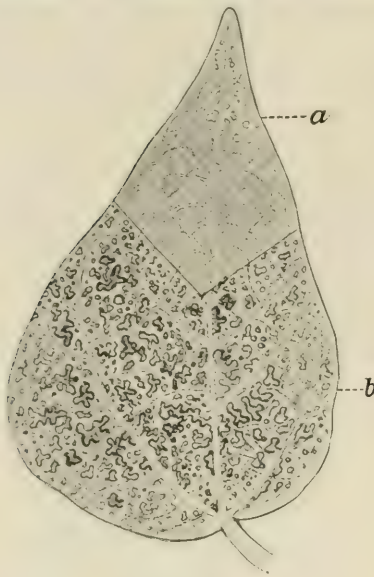


Fig. 56.

Nachweis der Blausäure im Blatte von *Phaseolus lunatus* L. Die dunkeln Punkte sind in Wirklichkeit blau, *a* wurde morgens und *b* abends geprüft. Es ist zu sehen, wie der Blausäuregehalt gegen Abend zunimmt. (Nach Treub.)

folgende Reaktion in die Mikrochemie ein:

2. Die bekannte Reduktion des Mercuronitrats (3%) durch Cyanwasserstoff zu metallischem Quecksilber unter Ausscheidung von weißem wasserlöslichen Mercuricyanid:

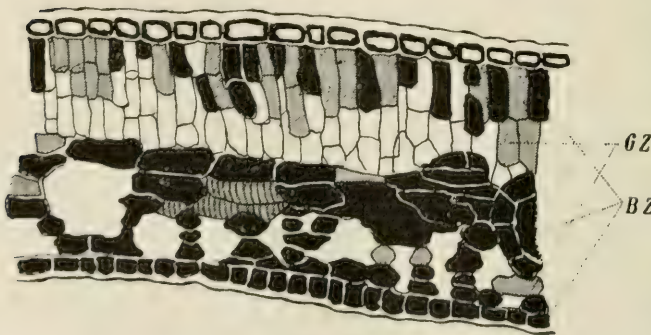
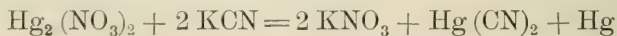


Fig. 57.

Schema der Blausäurelokalisation im Blattquerschnitte von *Prunus Laurocerasus* L. BZ Blausäure-, GZ Gerbstoffzellen. (Nach Peche.)

Die Methode TREUBS liefert sehr gute Resultate. Bei manchen Pflanzen, die weniger Blausäure enthalten, z. B. bei *Prunus Laurocerasus*, gelingt die Bürstenreaktion, wie PECHÉ (I) hervorhebt, ebenfalls ganz gut, aber bei Schnitten nur dann, wenn man die Blätter rasch in kleine Stücke zerschneidet, sofort in der angegebenen Weise behandelt, auswäscht, in Alkohol härtet und dann erst Schnitte herstellt. *Prunus Laurocerasus* enthält oft so geringe Blausäuremengen, daß man häufig nur eine ganz schwache Grünfärbung erhält, und da sich überdies das Berlinerblau in der Lauge löst, so färben sich sowohl der Zellinhalt als auch die Membranen blau, was jedenfalls von Nachteil ist. Um diesem zu begegnen, führte PECHÉ (I) folgende Reaktion in die Mikrochemie ein:

gibt ein Mittel an die Hand, die Blausäure lokal nachzuweisen. Da das Quecksilbersalz kalt angewendet wird und sehr rasch unter gleichzeitiger Fixierung in die Gewebe eindringt, findet die Blausäure nicht Zeit zu

entweichen und wird am Orte ihres Freiwerdens durch das ausfallende, metallisch schwarze Quecksilber angezeigt (Fig. 57). Bei dieser Reaktion handelt es sich um eine Reduktion, und es ist natürlich, daran zu denken, ob diese nicht auch durch andere im Gewebe vorhandene reduzierende Körper bewerkstelligt wird. PECHE hat diesen Gedanken geprüft und zum Vergleiche, namentlich die Carbonyl-, die phenolische Hydroxyl- und die Aminogruppe berücksichtigt. Die Carbonylgruppe reduziert Merkuronitrat nur in der Wärme, phenolisches Hydroxyl nur unter Bildung gelbbrauner Niederschläge, und Quecksilber wird erst nach längerer Einwirkung ausgeschieden. Aminosäuren reduzieren kalt erst nach längerer Einwirkung. Ist Blausäure zugegen, so wird nach PECHE (I, 37) das metallische Quecksilber binnen weniger Sekunden ausgefällt. So färbt sich das mit Wasser mazerierte Gereibsel einer bitteren Mandel mit Merkuronitrat sofort braunschwarz, das einer süßen aber nach längerer Zeit kaum lichtgrau.

Um aber jeder Täuschung vorzubeugen, ist dringend zu empfehlen, zum Vergleiche stets auch die Berlinerblauprobe heranzuziehen und nur dann, wenn die beiden Reaktionen korrespondieren, die Blausäure für die Reaktion des Quecksilbernitrats verantwortlich zu machen.

PECHE verwendet eine 3 proz. Lösung des Quecksilbersalzes ohne Erwärmen. Mit der Bürste geklopfte Blätter von *Prunus Laurocerasus* geben mit Merkuronitrat schwarze Wundpunkte, entsprechend der Vergleichsmethode von TREUB. Die besten Resultate erhielt PECHE mit Schnitten. Mit Rücksicht auf die außerordentliche Flüchtigkeit der CNH muß man sich mit der Herstellung der Schnitte und der Durchführung der Reaktion sehr beeilen.

TREUB konnte die Lokalisation der Blausäure bei *Pangium edule* REINW. in der Epidermis, dem Periderm und dem Baste des Stammes feststellen, ebenso in bestimmten Zellen des Markes und der Rinde. In Übereinstimmung damit wurde von PECHE in denselben Geweben und auch in den Holzmarkstrahlen mittels Merkuronitrat und der Berlinerblauprobe bei *Prunus Laurocerasus* die Cyanwasserstoffsäure konstatiert. In der Nähe von Wunden und Lenticellen war der Blausäuregehalt bei der genannten *Prunusart* vermehrt.

Das Zutreffen der Reaktion sagt natürlich nichts darüber aus, ob die Blausäure schon von vornherein frei oder gebunden vorhanden war. Die Verhältnisse liegen bei verschiedenen Pflanzen wahrscheinlich verschieden. Nach TREUB und JONG (I) findet sich in den Blättern von *Pangium* Blausäure in freiem oder in schwach gebundenem Zustande oder in beiden Formen, bei *Phaseolus lunatus* L. größtenteils als Glykosid und bei *Prunus Laurocerasus* nach PECHE nicht nur in glykosidischer, sondern auch in sehr labiler Bindung. Bekanntlich hat TREUB in einer Reihe ausgezeichneten Arbeiten den Gedanken experimentell zu begründen versucht, daß die Blausäure das erste erkennbare Produkt der Stickstoffassimilation und vielleicht sogar die erste Stickstoffverbindung überhaupt darstellt. Auch GUIGNARD (I) konnte bei seinen Studien über das Pfropfen von Cyanwasserstoff liefernden Pflanzen mit Erfolg die Berlinerblauprobe verwerten. Gerade derartige Untersuchungen lassen den Wert mikrochemischer Methoden von neuem erkennen.

Saponin

bedeutet einen Kollektivbegriff für glykosidische N-freie Pflanzenstoffe, die im Pflanzenreiche, besonders in der Familie der Caryophyllaceae sehr verbreitet sind, und die sich durch folgende Eigenschaften auszeichnen: ihre wässrigen Lösungen schäumen stark beim Schütteln, sie verhindern das Absetzen feiner Niederschläge, lösen Blutkörperchen auf, im gepulverten Zustande erregen Saponine einen kratzenden Geschmack und Nießen. Es sind zahlreiche Saponine unter verschiedenen Namen beschrieben worden. Da sie aber gewöhnlich nicht kristallisieren, also sehr schwer rein zu erhalten sind, erscheinen die Analysenresultate und infolgedessen auch die Formeln unsicher. ROBERT schreibt ihnen die allgemeine Formel zu $C_n H_{2n-3} O_{10}$.

Die meisten Saponine sind in Wasser löslich, in kaltem absoluten Alkohol und Äther unlöslich. Sie sind durchwegs Zuckerpaarlinge, die bei der Hydrolyse in Zucker und Sapogenin zerfallen. Konzentrierte Schwefelsäure färbt Saponin unter Wasserentzug anfangs gelb, dann rot und nach längerem Stehen (10—15 Minuten) violett.

Der mikrochemische Nachweis mit Schwefelsäure gelang ROSOLL (II) bei Verwendung saponinreicher Pflanzenteile (*Saponaria officinalis* L. und *Gypsophila Struthium* L.). Die frische Seifenwurzel zeigt auf Schnitten in den meisten Parenchymzellen einen farblosen Zellsaft. Die trockene läßt, in Öl oder Glyzerin betrachtet, in den meisten Zellen der Mittelrinde, in den Markstrahl- und Holzparenchymzellen formlose, homogene, weißlich-graue Inhaltsklumpen erkennen, die sich bei Zufuhr von Wasser lösen und durch absoluten Alkohol wieder in Form kleiner Klumpen abgeschieden werden. Diese Klumpen färben sich nach Zusatz von reiner Schwefelsäure gelb, dann rot und später violett, wobei sie sich langsam lösen. Da Eiweiß mit SO_4H_2 eine ähnliche Färbung (RASPAILS Reaktion) gibt, so wäre eine Täuschung möglich. Um dieser zu begegnen, kocht ROSOLL die Schnitte längere Zeit in Wasser und prüft dann vergleichend intakte und saponinfreie Schnitte.

Bei eiweißreichen Objekten aber können doch Zweifel auftauchen da die RASPAILSche Reaktion sehr störend wirkt. Deshalb modifizierte HANAUSEK (I) die Methodik, indem er die Einwirkung der Schwefelsäure einzuengen und die Reaktion durch ein Niederschlag bildendes Mittel besser zu kennzeichnen suchte. Zu diesem Zwecke bediente er sich der von LAFON zum Digitalinnachweis benutzten Alkohol-Schwefelsäuremischung (1:1) mit nachträglichem Zusatz von Eisenchlorid. Die Mischung, kalt oder warm angewendet, ruft Gelb-, dann Rot- und zuletzt Violettfärbung hervor. Auf Zusatz von verdünnter Eisenchloridlösung entsteht ein bräunlicher oder bräunlich-blauer Niederschlag, dessen blauer Ton um so mehr hervortritt, je saponinreicher das Gewebe ist. Positiv fiel die Probe nach HANAUSEK aus, bei *Agrostemma Githago* (Same), *Dianthus Carthusianorum* (Same), *Sapindus Saponaria* L. (Frucht), *S. esculentus* (Frucht), *radix Saponariae rubrae*, *Sapindi*, *Senegae*, der Wurzel von *Polygala amara*, *P. major* und der Quillaja-Rinde. In der Senega und den übrigen *Polygalawurzeln* finden sich die Saponinsubstanzen vorzugsweise in den subepidermalen Gewebeschichten und zwar im Phellogen und dem

Rindenparenchym der Mittelrinde. Im Samenkorn von *Agrostemma Githago* gibt nur der Embryo die Saponinreaktion, aber nicht das Endosperm.

Verbreitung.

Die Saponine sind ähnlich den Gerbstoffen ungemein verbreitet. WAAGE (I) gibt eine Zusammenstellung der bisher aufgefundenen Saponinpflanzen und konnte weit über 200 Arten namhaft machen. Nach GRESHOFF kommt Saponin in der Gruppe der Farne und in etwa 70 Familien der Mono- und Dikotylen vor. Und zwar in den Blättern, wo Saponin entstehen kann, in Rinden und Fruchtschalen, wo sie als Schutzstoffe wirken, und in Samen und Wurzeln, wo sie als Reservestoffe dienen sollen. Bei den meisten Pflanzen kennt man den Sitz des Saponins noch nicht, und es wäre daher erwünscht, wenn Jemand das Vorkommen der Saponine in den Zellen und Geweben mikrochemisch bei den zahlreichen, darauf noch nicht studierten Gewächsen untersuchen würde.

Saponarin, $C_{21}H_{24}O_{12}$.

Vorkommen.

Bei einigen Phanerogamen findet sich gewöhnlich in der Epidermis der Laubblätter ein gelöster Stoff vor, der sich mit Jodjodkalium blau bis violett färbt und der deshalb früher als „lösliche oder formlose Stärke“ bezeichnet wurde. Aber schon DUFOUR (I) hat dargetan, daß dieser von SANIO bei *Gagea lutea* entdeckte Körper mit Stärke nichts zu tun hat, und BARGER (I, II), der diesen Stoff zuerst aus *Saponaria officinalis* isoliert hat, zeigte, daß es sich um ein Glykosid von der Formel $C_{21}H_{24}O_{12}$ handelt und nannte es Saponarin. DUFOUR untersuchte etwa 1300 Pflanzen und fand es nur bei etwa 20 Phanerogamen, und MOLISCH (I) konstatierte es bei dem Lebermoos *Madotheka platyphylla*. Einen Körper, der die Reaktionen des Saponarins gibt, führen folgende Pflanzen:

Caryophylleae: *Saponaria officinalis* L., *Gypsophila perfoliata* L., *G. scorzonifolia* (?), *G. repens* L., *G. paniculata* L., *G. elegans* BIEB., *Tunica Saxifraga* SCOP.

Cruciferae: *Alliaria officinalis* ANDRZ.

Papilionaceae: *Orobus vernus*.

Malvaceae: *Hibiscus syriacus* L.

Cucurbitaceae: *Bryonia dioica* JACQU.

Compositae: *Centaurea paniculata* W.

Liliaceae: *Gagea lutea*, SCHULTZ, *Ornithogalum umbellatum*, *O. nutans*, *O. lanceolatum*, *O. longibracteatum*.

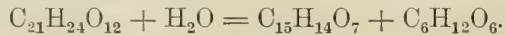
Gramineae: *Bromus erectus* HUDS., *Hordeum vulgare* L., *H. hexastichum* L., *H. distichum* L., *H. coeleste* VIB., *H. trifurcatum* SCHL., *H. murinum* L.

Hepaticae: *Madotheka platyphylla*.

Da BARGER das Saponarin nur bei *Saponaria officinalis* studiert und als Glykosid erkannt hat, so bleibt es vorläufig fraglich, ob auch bei den anderen angeführten Pflanzen jener im Zellinhalt gelöste Körper, der sich mit Jodjodkaliumlösung violett färbt, Saponarin ist. Mit großer Wahrscheinlichkeit aber kann man wenigstens für die Fälle, wo auf mikrochemischem Wege die charakteristischen Kristalle der Jodverbindung des fraglichen Körpers erhalten worden sind, annehmen, daß es sich auch hier um Saponarin handeln dürfte.

Eigenschaften. Doppelbrechende Nadelchen von 4—7 μ . Kaum löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, löslich in Pyridin. Kohlensäure und kaustische Alkalien nehmen Saponarin leicht mit intensiv gelber Farbe auf. Mineralsäuren lösen es mit gelber Farbe, Schwefelsäure

mit blauer Fluoreszenz. Durch Jodjodkaliumlösung wird die wässrige Lösung intensiv blau gefärbt. Diese Färbung verschwindet auf Zusatz von Alkohol, Äther, Chloroform und Wasser, desgleichen beim Erwärmen, kommt aber nach dem Erkalten wieder zurück. Durch verdünnte Säuren wird Saponarin in Zucker und Saponaretin gespalten



Nachweis.

Von den erwähnten Eigenschaften läßt sich die Fähigkeit, das Saponarin mit Jod eine blaue Verbindung zu geben, gut verwerten. Bringt man z. B. ein Blatt von *Madotheka platyphylla* in einen Tropfen Jodjodkaliumlösung, so färbt sich der Zellinhalt tief blau oder violett. Dieselbe Färbung tritt auch bei Behandlung mit Jodwasser oder Joddampf ein. Jodalkohol zieht das Saponarin aus, ohne zu färben, nach dem Verdampfen des Alkohols aber färbt sich das ausgefallene Saponarin, besonders am Rande des Deckglases, nach und nach violett, und nicht selten findet man die Jodverbindung in schönen, zu sternartigen Aggregaten gruppierten Kristallnadeln oder in Form einer ungemein charakteristischen, aus spinnwebartigen oder fädigen Kristallen bestehenden Masse, die gleich einem zarten, violetten Filz oder Schleier den Objektträger bedeckt. Dasselbe erreicht man auch, wenn man Blätter mit Wasser unterm Deckglas zum Sieden erhitzt, das Wasser verdampfen läßt und dann Jodjodkaliumlösung hinzufügt. — Beim Erwärmen verliert die Jodverbindung des Saponarins ihre Farbe, gewinnt sie aber beim Abkühlen wieder. Die Jodverbindung läßt sich lange aufbewahren, ohne ihre Färbung an der Luft zu verändern. Bei Zusatz von Wasser färben sich die rotvioletten Kristalle blauviolett oder blau und lösen sich nach einiger Zeit auf (MOLISCH I, 488).

Unbekannter Körper, vielleicht glykosidischer Natur, im Saft der Schlauchzellen von *Mimosa pudica*.

Beim Anschneiden eines Blattes (Blattgelenks) oder Stengels tritt aus der Schnittfläche ein kleiner Tropfen hervor, der aus den das Leptom durchziehenden Schlauchzellen stammt. Diese Tropfen stellen unter anderen eine konzentrierte Lösung eines Körpers dar, der beim Verdunsten auskristallisiert und mit Eisenchlorid eine tiefrotviolette Färbung annimmt. HABERLANDT (I), der auf diesen Körper zuerst aufmerksam gemacht und seine Eigenschaft mikrochemisch untersucht hat, gelangt zu der Ansicht, daß es sich wahrscheinlich um ein Glykosid oder um eine glykosidartige Substanz handelt.

Die aus dem Safttropfen sich abscheidenden Kristalle sind verschieden geformt: farblose Kristallprismen mit schrägen Endflächen, drusige Aggregate von solchen, kreuzförmige Zwillinge, Rauten, federartige oder vierstrahlige Aggregate, Dendriten, Pinsel und Sphärite. Alle diese Kristalle geben nach HABERLANDT die erwähnte Färbung mit Eisenchlorid. Der Körper ist in Wasser leicht, in absolutem Alkohol schwer, in Äther ganz oder fast unlöslich; konzentrierte Schwefelsäure löst mit gelbgrüner Farbe, Eisenvitriol bewirkt eine intensiv rostrote Färbung. FEHLINGS-Lösung reduziert direkt nicht, wohl aber

nach Behandlung mit verdünnter Schwefelsäure. Ich glaube nicht, daß die fragliche Substanz mit der Reizleitung in ursächlichem Zusammenhang steht, denn *Mimosa Spegazzini*, die bekanntlich dieselben Reizerscheinungen zeigt wie *M. pudica*, führt diesen Körper in den Schlauchzellen nicht. Nebenbei sei noch bemerkt, daß der Schlauchsaft von *M. Spegazzini* sich im Gegensatz zu *M. pudica* mit konzentrierter Schwefelsäure momentan intensiv blut- bis braunrot färbt.

Myriophyllin.

An der Basis, den Seiten und Spitzen der jungen *Myriophyllum*-Blätter sitzen chlorophyllose Haare, in deren Zellen sich große, stark lichtbrechende, ölartige Kugeln befinden. Diese schon öfter gesehenen, seinerzeit als Luft (!) gedeuteten Inhaltskörper wurden von RACIBORSKI (I) genauer untersucht. Äußerlich ähneln sie Gerbstoffvakuolen und haben auch dieselbe Entwicklungsgeschichte. Sie enthalten aber keinen Gerbstoff. Warme, konzentrierte Eisenchloridlösung bräunt sie, Vanillinsalzsäure und Coniferinsalzsäure färbt purpurrot, durch Anilinsulfat und Kaliumnitrat werden sie gelb, dann rotbraun und durch Diphenylamin und Schwefelsäure nach gelindem Erwärmen zunächst gelb, dann rot und schließlich braun gefärbt.

In Alkohol, Glyzerin, Kalilauge, Chloralhydrat, Ammoniak und Eisessig lösen sie sich, in konzentrierten Mineralsäuren und Pikrinsäure sind sie unlöslich.

Einige dieser Reaktionen kommen auch dem Phloroglucin zu, doch ist nach RACIBORSKI keine Substanz bekannt, die im mikrochemischen Verhalten dem Myriophyllin ganz entspricht. Er hält es für wahrscheinlich, daß das Myriophyllin einen glukosidartigen, leicht oxydierbaren Körper darstellt. PRÖSCHER (I) konnte in der Tat zeigen, daß die rote Färbung, die das Myriophyllin mit Vanillinsalzsäure und vielen anderen Verbindungen gibt, auf einer Oxydation beruht, die durch Abspaltung stark oxydierbarer Hydroxylgruppen bewirkt wird. — Ebenso reagierende glukosidartige Körper kommen nach RACIBORSKI auch vor in den Haaren der Blatt- und Antherenspitzen der *Ceratophyllum*-Arten, den Haaren der jungen Blätter der *Elatine Alsinastrum*, in *Nymphaea*- und *Pontederia*-Blättern, in den Wurzelhaaren der *Azolla*-Arten, auch sind hierher zu stellen die roten Bläschen in den Wurzeln des *Desmanthus natans* und die Gerbstoffzellen der Epidermis der *Saxifraga*-Arten (*Sect. Cymbalaria*). Weitere Untersuchungen müssen lehren, ob wir es hier mit derselben chemischen Verbindung oder mit nahe verwandten zu tun haben.

Anschließend seien noch das *Plumbagin*, das *Spergulin* und das *Betulin* erwähnt, drei derzeit zu den Bitterstoffen gestellte Körper. Das *Plumbagin* wurde aus der Wurzel von *Plumbago europaea* gewonnen und kommt vielleicht auch in anderen *Plumbago*-Arten vor. Es ist chemisch noch wenig erforscht und wurde von HERMANN (I, 32) mikrochemisch in der Wurzel nachgewiesen.

Das *Spergulin* ist von HARZ (I, 489) in den Samenschalen von *Spergula vulgaris* v. *BÖNNINGH* und *Sp. maxima* W. entdeckt worden. Es stellt ein dunkelbraunes Pulver dar und löst sich leicht

in absolut. und wasserhaltigem Alkohol. Diese Lösung erscheint im durchfallendem Lichte farblos bis schwach grünlich oder olivenbraun, im auffallendem aber intensiv dunkelblau. Übergießt man Schnitte durch die Samenschale mit Alkohol und beobachtet man auf schwarzem Glase, so erscheint die schwarze Testa prachtvoll blau gefärbt.

Das Spergulin ist unlöslich in fetten Ölen, Terpentinöl, Benzin, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Säuren und Wasser. Es löst sich aber mit schön dunkelblauer Farbe in konz. Schwefelsäure. Fügt man der alkoholischen Lösung Spuren von Ätzkali, Ätznatron oder Ammoniak zu, so verwandelt sich die ursprünglich dunkelblaue Fluoreszenz vorübergehend in eine prachtvoll smaragdgrüne.

Die Epidermiswände der Samenschale enthalten allein das Spergulin. Nur diese färben sich mit Schwefelsäure blau. Alle anderen Teile der Samenschale und des Samenkerne sind frei von Spergulin.

Das Betulin (Betulakampfer) $C_{36}H_{60}O_3$ (?) findet sich in dem weißen Kork der *Betula alba*.

Eigenschaften. Er bildet farblose, lange Prismen und sublimiert äußerst leicht in langen, zarten Nadeln. Er ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, leichter bei Siedetemperatur der Lösungsmittel.

Mikrosublimation. Es gibt wenige Substanzen, die so ausgezeichnet sublimieren wie das Betulin. TUNMANN (II) hat die Mikrosublimation zuerst durchgeführt und empfiehlt das Betulin geradezu als Übungsbeispiel für Sublimation. Man erhält es in quantitativer Ausbeute. Weiße Korkstücke von weniger als $\frac{1}{10}$ mg liefern bereits starke kristallinische Sublimate. Stücke von 0,1 g geben Effloreszenzen, die schon mit bloßem Auge als weißer, federartiger, verfilzter Belag zu erkennen sind. Es bilden sich feine Prismen, Nadeln, Spieße, die sich zu Sternen, Drusen, Dendriten oder einem Filz vereinigen. Oft sind die Nadeln und Spieße von Querbrüchen durchsetzt, was sehr charakteristisch ist. Betulinkristalle setzen sich auch in den Korkstückchen selbst ab. Die Kristalle lösen sich leicht in Anilin, schwerer in wässrigem Chloralhydrat, Eisessig und heißem Benzol. In Alkohol, Petroläther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Äther lösen sie sich unter Deckglas selbst beim Aufkochen nur zum Teil. Bei Einwirkung von konz. Schwefelsäure tritt Gelbfärbung unter Vakuolenbildung ein.

Das Betulin bildet in den Korkzellen amorphe, eingetrocknete Klumpen, die die Zellen bisweilen ganz erfüllen oder kleinkörnige Massen.

Literatur

zu p. 162 bis 180.

- Albo, G., I. Sulla funzione fisiologica della Solanina (Contrib. alla Biologia veget. 1899, vol. II, p. 185—209, Palermo.)
 Babikoff, J., I. Über das Vorkommen des Salicins in den Weiden. (Arb. d. St. Petersburger Ges. d. Naturforscher 1874, Bd. V, Heft 2, p. I—II; Refer. i. Just. Jahrb. 1874, p. 825.)

- Barger, G., I. Saponarin, ein neues, durch Jod blau gefärbtes Glykosid aus Saponaria. (Ber. d. deutschen chem. Ges. 1902, Jg. 35, p. 1296.)
- , II. Saponarin, a new Glucoside coloured blue with Jodine. (Transactions of the Chemical Society 1906, vol. 89, p. 1210.)
- Boguslawsky, I. Arbeit. d. 2. Vers. russ. Naturf. z. Moskau 1869.
- Borščow, E., I. Über die Verteilung einiger organischer Verbindungen in den Gewebeelementen des Pflanzenkörpers. (Bot. Ztg. 1874, Jg. 32, p. 36.)
- Brandt, I. Über einige neue Alkaloidreaktionen. 1876. Rostock. Zitiert nach WOTHTSCHALL.
- Cabannes, E., I. De la localisation des principes actifs dans la Rhamnus Purshiana. (Répert. de Pharm. 1896, T. 52, No. 3; Refer. i. Justs bot. Jahrb. 1896, Jg. 24, Abt. I, p. 413.)
- Dufour, J., I. Recherches sur l'amidon soluble etc. (Extr. d. Bull. de la Soc. vaud. d. Scienc. nat. 1886, vol. 21, No. 93.)
- Greshoff, M., I. Über die Verteilung der Blausäure in dem Pflanzenreiche. (Bull. sc. pharmacol. 1906, Bd. XIII, p. 589—602; desgl. Archiv d. Pharm. 1906, Bd. CCLIV, p. 397—400; Refer. i. Justs Jahrb. bot. 1906, p. 774.)
- , II. Pharm. Weekblad 47.
- Guignard, L., I. Recherches physiologiques sur la greffe des plantes à acide cyanhydrique. (Annal. des scienc. nat. Botanique. 1907, 9^e sér., T. VI.)
- , II. Sur la localisation des principes, qui fournissent les essences sulfurées des Crucifères. (Comptes rend. Paris 1890, T. CXI, I. sér., p. 249.)
- Haberlandt, G., I. Das reizleitende Gewebesystem der Sinnpflanze. Leipzig 1890, p. 16.
- Hanausek, T. F., I. Zur Kenntnis des Vorkommens und Nachweises der Saponin-substanzen im Pflanzenkörper. (Chemiker-Ztg. Wien. 1892, No. 71 u. 72.)
- , II. Redul (folia Cariatidae). Pharm. Post. Wien. Dez. 1892.
- Harz, C. O., I. Über die Entstehung und Eigenschaften des Spergulins, eines neuen Fluoreszenten. (Bot. Ztg. 1877.)
- Heinricher, E., I. Die Eiweißschläuche der Cruciferen und verwandter Elemente in der Rhoeadineenreihe. (Mitteil. a. d. Bot. Inst. z. Graz 1888, p. 1.)
- Herrmann, O., I. Nachweis einiger organischer Verbindungen in den veget. Geweben. Diss. Leipzig 1876.
- Höhnel, F. v., I. Histochemische Untersuchungen über das Xylophilin und das Koniferin. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. Bd. 76, p. 663.)
- Jong, A. W. R. de, I. Einige Bemerkungen über Blausäurepflanzen. (Ebenda 1908 sér. 2, vol. VII, p. 1.)
- Mandelin, I. Pharm. Ztschr. f. Rußland. 1883. No. 22—24; Refer. i. Justs bot. Jahrb. 1883, Abt. I, p. 75.
- Molisch, H., I. Über das Vorkommen von Saponarin bei einem Lebermoos [Madotheka platyphylla]. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1911, Bd. 29, p. 487.)
- , II. Ein neues Koniferinreagens. (Ebenda 1886, Bd. IV, p. 301.)
- Pêche, K., I. Mikrochemischer Nachweis der Cyanwasserstoffsäure in Prunus Laurocerasus L. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1912, Bd. CXXI, Abt. I.)
- Pfeffer, W., I. Hesperidin, ein Bestandteil einiger Hesperideen. (Bot. Ztg. 1874, Jg. 32, p. 229.)
- Pröschner, F., I. Untersuchungen über RACIBORSKIS Myriophyllin. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1895, Bd. XIII, p. 345.)
- Raciborski, M., I. Über die Inhaltkörper der Myriophyllumtrichome. (Ber. d. deutschen bot. Ges. 1893, Bd. XI, p. 348.)

- Raczynski, S., I. Notice sur la distribution de la salicine dans les tissus de saules. (Bull. de la soc. imp. des natur. de Moscou 1866, No. 31.)
- Rijn, J. J. L. van, I. Die Glykoside. Berlin 1900.
- Rosoll, A., I. Über den mikrochemischen Nachweis der Glykoside und Alkaloide in den veget. Geweben. 1890. (25. Jahrb. d. niederösterreich. Land.-Gymn. usw. in Stockerau. p. 8.)
- , II. Beiträge zur Histochemie der Pflanze. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1884, Bd. LXXXIX, Abt. I, p. 143.)
- Schell, J., I. Über das Syringin. (Arb. d. Naturforscherges. a. d. Univ. z. Kasan. 1873, Bd. II; Refer. i. Justs bot. Jahrb. 1873, p. 596.)
- Singer, M., I. Beitr. zur näheren Kenntnis der Holzsubstanz und der verholzten Gewebe. (Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien. 1882, Bd. 85.)
- Theorin, I. Växtnmikrokemiska Studier. Ofvernigt af Kongl. Vetenskaps Akad. förhandlingar 1884, No. 5.)
- Treub, M., I. Sur la localisation, le transport et le rôle de l'acide cyanhydrique dans le Pangium edule REINW. (Extrait des Annales du Jardin Bot. de Buitenzorg. 1895. vol. XIII, p. 1—89.)
- , II. Nouvelles recherches sur le rôle de l'acide cyanhydrique dans les plantes vertes. (Ebenda. 1905, 2. sér., vol. IV; 1909, 2. sér., vol. VIII.)
- Tunmann, O., I. Der Nachweis des Äskulins durch Mikrosublimation, speziell für die Diagnose des Rhizoma Gelsemii usw. (Apoth.-Ztg. 1911, Berlin. p. 612.)
- , II. Zur Mikrochemie des Betulakampfers. (Apotheker-Ztg. Berlin 1911, Jg. 26, p. 344.)
- , III. Der weitere Ausbau der Mikrosublimationsmethode und der Nachweis des Arbutins in Pflanzen. (Ber. d. deutschen pharm. Ges. 1911, Jg. 21, p. 312.)
- , IV. Über kristallinische Ausscheidungen in einigen Drogen (Hesperidine) usw. Verf. Naturf. Ges. Salzburg 1910, II 1, S. 113. Schweiz. Wochenschr. f. Ch. u. Ph. 1909. XLVII. Nr. 51 und 52.
- , V. Über folia uvae ursi u. den mikrochem. Nachweis des Arbutins. Pharm. Zentralh. 1906, XLVII, Nr. 46.
- Tutin, F., I. The proposed method of mikrosublimation for the detection of aesculin and the identification of Gelsemium. (The Pharm. Journ. and Pharmacist. 1912, Febr. 10.)
- Vanderlinden, E., I. Recherches microchimiques sur la présence des alcaloïdes et des glycosides dans la famille de Renonculacées. (Recueil de l'institut botanique [université de Bruxelles], T. V, 1902, p. 135.)
- Vogl, A. E., I. Scrophularia nodosa L., its sphaerocrystals and some allied bodies. (The Pharm. Journ. London 1896, 4. ser., vol. II, p. 101.)
- Waage, Th., I. Über das Vorkommen saponinartiger Stoffe im Pflanzenreiche. (Pharm. Zentralhalle. 1892, Jg. 33, p. 657.)
- Weevers, Th., I. Die physiologische Bedeutung einiger Glykoside. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1904, Bd. 39.)

VIII. Pflanzenfarbstoffe.

1. Flechtensäuren und Flechtenfarbstoffe.

Allgemeines.

Zahlreiche Flechten bilden eigentümliche, sonst im Pflanzenreiche bisher nicht aufgefundene Stoffe, die sogenannten Flechtensäuren. Um die Erforschung dieser nur den Flechten eigentümlichen Substanzen

haben sich namentlich HESSE, PATERNO und ZOPF sehr verdient gemacht. ZOPF (I) hat als Botaniker uns eine ausgezeichnete Monographie und HESSE eine vortreffliche chemische Übersicht (I) über die Summe unserer derzeitigen chemischen Kenntnisse der Flechtenstoffe und Flechtensäuren beschert. Auf diese beiden Schriften sei besonders hingewiesen.

Die Flechten sind bekanntlich Doppelwesen, denn jede Flechte besteht aus einer Alge und einem Pilz. Es ist nicht unwahrscheinlich, daß dieser Symbiose die eigentümliche Natur und die erstaunlich große Zahl von Flechtensäuren zu verdanken ist. Wenn man nur die gut kristallisierenden Flechtensäuren betrachtet, so gibt es davon schon mehr als 140. Die meisten (etwa 94) gehören der aromatischen oder Benzolreihe und die übrigen der Fettreihe an.

Zur Fettreihe gehören zahlreiche farblose und gefärbte Flechtensäuren, zur Benzolreihe viele farblose, die bei gewissen Spaltungen Orcin oder dessen Homologe liefern und daher als Orcinderivate, und zahlreiche gefärbte Säuren, die sich vom Anthracen herleiten und als Anthracenderivate zusammengefaßt werden können.

In den meisten Fällen stellen die Flechtensäuren Auswurfstoffe dar, die niemals durch die Alge, sondern stets durch die Hyphen des Pilzes, und zwar nicht im Zellinnern, sondern an der Oberfläche der Hyphen abgeschieden werden (ZOPF I, 339). Die Exkrete treten in Form von winzigen Körnchen, Stäbchen oder sogar in deutlichen Kriställchen auf. So findet man an den Hyphen von *Lepraria candelaris* SCHAER und *Coniocybe furfuracea* Calycin- resp. Coniocybsäure-Kristalle von über 20μ Länge. Die Menge der an Hyphen des Markes und der Rinde abgeschiedenen Flechtensäuren ist oft eine so große, daß die Zellen ganz inkrustiert erscheinen und die Säuren erst weggelöst werden müssen, wenn man die Form der Zellen erkennen will. So erhielt HESSE aus *Parmelia coralloidea*, bezogen auf Lufttrockensubstanz, $23\frac{1}{2}\%$ Lecanorsäure, aus *Lepraria chlorina* $10\frac{1}{2}\%$ Vulpinsäure und ZOPF aus *Evernia prunastri* L. var. *sorediifera* ACH. insgesamt $8\frac{1}{2}\%$ Flechtensäuren, darunter $5,3\%$ Atranorsäure allein.

Ob die Flechtensäuren bloße Exkrete sind oder sonst noch für das Leben der Flechten etwas bedeuten, ist eine Frage, über die sehr verschiedene Ansichten ausgesprochen worden sind. Der gewöhnlichen Ansicht (BACHMANN, ZUKAL, STAHL (I), daß diese Stoffe Schutzmittel gegen Tierfraß darstellen und die meiner Meinung nach viel für sich hat, ist ZOPF (I, 372) entgegengetreten. Nach ihm sind die Flechtensäuren im allgemeinen nicht instande, Schutzmittel gegen Tierfraß abzugeben, da zahlreiche Flechten von verschiedenen Tieren (Glieder-, Weich- und Wirbeltieren) gefressen werden.

Über den Nachweis der Flechtensäuren in der Flechte selbst.

Man kann gerade nicht sagen, daß mikrochemische Reaktionen bisher bei systematischen Studien eine bedeutende Rolle gespielt haben, nur in der Flechtensystematik hat man immer wieder den Versuch gemacht, gewisse Farbenreaktionen zur Scheidung und Erkennung

der Gattungen und Arten und zur Auffindung des Sitzes der Flechtensäuren zu verwenden. Einige Lichenologen wie KÖRBER, J. MÜLLER, STEIN, FORSELL, JATTA und SYDOW hielten auf die Farbenreaktionen im Dienste der Systematik nicht viel, während andere wie ARNOLD, WAINIO, HUE, ZAHLBRÜCKNER, LEIGHTON, CROMBIE, OLIVIER, HARMAND, SANDSTEDT, ZOPF und andere von solchen Reaktionen regelmäßig Gebrauch machten und der Flechtensystematik damit gute Dienste leisteten. Man benutzt, wie ich aus dem Werk von ZOPF (I, 343) entnehme, gegenwärtig folgende Reagentien zum Nachweis der Flechtensäuren und ihres Sitzes:

1. Alkalien: Kalilauge, Natronlauge, Sodalösung, Ammoniak, doppelkohlensaures Kali, doppelkohlensaures Natron.

2. Alkalische Erden: Ätzbaryt, Baryumsuperoxyd, Ätzkalk und Calciumsuperoxyd.

3. Unterchlorigsaure Salze (Hypochlorite): Chlorkalk, unterchlorigsaures Natron.

4. Mineralsäuren: Konzentrierte Schwefelsäure, Salpetersäure.

1. Ätzbaryt, $Ba(OH)_2$, und Kalkwasser, $Ca(OH)_2$,

werden in gesättigten Lösungen, die vor dem Gebrauch zu filtrieren sind, verwendet. Sie geben mit den meisten Flechtensäuren intensiv gelbe, rote, violette, spangrüne oder blaue Verbindungen, die im Wasser schwer oder völlig unlöslich sind und da niedergeschlagen werden, wo die Flechtensäuren ihren Sitz haben. Dies ist von Wichtigkeit, weil daraus die Verteilung der Flechtensäure im Thallus erkannt wird.

Mit Baryt- oder Kalkwasser liefern:

Gelbe Verbindungen: Atranorin, Everssäure, Ramalsäure, Thammodorsäure, Hirtellsäure, Alectorialsäure, Leprarlin.

Rostrote bis blutrote Verbindungen: Usnarsäure, Salacinsäure, Skopulorsäure, Kullensissäure.

Purpurviolette bis violette Verbindungen: alle vom Anthracen sich ableitenden Flechtensäuren: Phycion, Solorinsäure, Nephromin, Fragilin, Rhodophysein, Örygmaeasäure, Endococcin, Blasteniasäure,

Blaue Verbindungen: Patellarsäure, Diploschistessäure.

Blaugrüne (spangrüne) Verbindungen: Olivetorsäure.

2. Chlorkalk, $Ca(ClO)_2$.

Man verwendet eine Lösung, bestehend aus 1 Gewichtsteil Wasser und 2 Gewichtsteilen Chlorkalk. Die Lösung ist im Finstern aufzubewahren und von Zeit zu Zeit zu erneuern.

Mit Chlorkalk geben:

Blutrote, karmoisinrote oder rotviolette Färbungen: Lecanorsäure, Erythrinsäure, Erythrin, Olivetorsäure, Gyrophorsäure, Alectorialsäure, Glabratsäure, Betaerythrin, Porinsäure, Olivaceasäure, Olivacein und Stiktinin.

Grüne Färbungen: Pulverarsäure, Streptilin und Porphyriksäure.

Blaue Färbungen: Diploschistensäure und Patellarsäure.

3. Kalilauge, KOH.

Man verwendet gewöhnlich eine 30 bis 50 proz. Lösung, am besten eine 50 proz., da die Flechtensäuren in einer verdünnten Lösung zu rasch weggelöst werden und ihre Verteilung dann weniger leicht beurteilt werden kann. Handelt es sich um die Feststellung des Sitzes, so leistet Barytwasser bessere Dienste, da sich ein Niederschlag bildet.

In Kalilauge lösen sich:

Mit gelber Farbe: Atranorsäure, Thamnolsäure, Evernsäure, Ramalsäure, Stereocaulsäure, Hirtellsäure usw.

Mit purpurroter Farbe die Anthracenderivate: Physcion, Solorinsäure, Nephromin, Fragilin, Rhodophyscin, Endococcin und Blastenin.

4. Kalilauge und Chlorkalk.

Bekanntlich erleiden Flechtensäuren leicht eine Spaltung, so z. B. durch Kalilauge. Wenn daher gewisse Flechten direkt mit Chlorkalklösung keine Farbenreaktion geben, sondern erst nach vorhergehender Behandlung mit Kalilauge, so ist dies so zu erklären, daß die betreffenden Flechtensäuren durch das Alkali in Verbindungen gespalten werden, die sich mit Chlorkalk rot, violett oder orange färben. Schnitte durch *Pertusaria faginea* werden bei dieser Behandlung violett, weil die vorhandene Pikrolicheninsäure eine Spaltung in eine orcinähnliche Substanz erfährt.

5. Schwefelsäure.

Salacinsäure, Usnarsäure und Skopulorsäure färben sich mit konzentrierter Schwefelsäure anfänglich intensiv gelb, dann rot. Auch die entsprechenden Gewebe zeigen diese Färbungen, doch wird man bei Anwendung dieser Reaktion gewöhnlich nichts Sicheres über die Verteilung der Flechtensäuren sagen können, weil die Schwefelsäure die Gewebe zerstört.

Durch vielfache Anwendung der angeführten Reagentien wurde erkannt, daß die Abscheidung der Flechtensäuren durch den Thallus und durch das Fruktifikationsgewebe erfolgen kann. Im Thallus tritt die Sekretion entweder nur in der Rinde oder nur im Marke — und das ist der gewöhnliche Fall — in beiden auf. Nur in der Rinde erscheinen Vulpin-, Rhizocarp-, Usnin-, Atranor-, Thamnol-, Alectorialsäure und Physcion. Nur im Marke treten auf: Solorin-, Pinastrin-, Olivetor-, Gyrophor-, Evern-, Ramal-, Barbatin-, Lecanor-, Glabratsäure und andere. Im Marke und in der Rinde findet sich die Salacinsäure bei *Placodium alphoplacum*.

Die Schlauchfrüchte (Apothecien) lassen bekanntlich außer der Apothecienhülle noch drei Gewebe unterscheiden: die Schlauchschicht oder das Hymenium, das subhymeniale Gewebe und das Hypothecium. Von allen diesen Geweben können Flechtensäuren abgeschieden werden. Im Hymenium sezernieren hauptsächlich die Enden der Paraphysen.

Es sollen nun im Folgenden einige Flechtensäuren behandelt werden, um an diesen Beispielen darzutun, welche Mittel wir, abgesehen von den bereits angeführten Farbenreaktionen, derzeit besitzen,

um die Flechtensäuren mikrochemisch nachzuweisen. Ich bemerke, daß sich hier für den Mikrochemiker ein noch weites Feld eröffnet, das erst urbar gemacht werden muß, da wir vielfach noch ganz am Anfange stehen. SENFT (I, II) hat hier das Ölverfahren und die Mikrosublimation angewendet und damit Erfolge erzielt, und ich bin überzeugt, daß namentlich die letzte Methode bei ausgedehnter und vorsichtiger Anwendung noch zu weiteren Ergebnissen führen wird. Bevor ich auf die einzelnen Flechtensäuren eingehe, soll noch vorher das Ölverfahren kurz besprochen werden.

Das Ölverfahren (SENFT I). Die meisten Flechtensäuren lösen sich in heißem Öl und kristallisieren beim Abkühlen wieder in charakteristischen Formen heraus. Unter den fetten Ölen empfiehlt sich hierzu ganz besonders wegen seiner Farblosigkeit das Knochenöl. Das Verfahren bietet den Vorteil, daß 1. für den Versuch ein winziges Stück des Flechtenthallus genügt, 2., daß das Verfahren auch dort verwertet werden kann, wo mehrere Flechtensäuren nebeneinander vorkommen, und 3., daß die Präparate auch dauernd aufbewahrt werden können. SENFT beschreibt sein Verfahren wie folgt: „Um den Nachweis von solchen öllöslichen Flechtensäuren zu erbringen, wird ein Thallusstückchen, bei den Krusten- und Laubflechten am besten vom Rande der im Wachstum begriffenen Ränder oder, wo soresidiöse Bildungen vorkommen, auch solche auf dem Objektträger in einem entsprechend großen Tropfen des Knochenöls mittels einer Lanzette oder eines Skalpells möglichst fein zerschnitten und zermalmt, indem man zum Schlusse das Präparat mit der flachen Seite des Instrumentes mit dem Öle zu einem Brei verreibt. Sollte danach zu wenig Flüssigkeit zurückbleiben, so wird noch ein Tropfen Öl zugesetzt. Darauf wird das Präparat mit einem nicht zu dünnen Deckgläschen bedeckt und über einer kleinen Flamme längere Zeit, aber mit kurzen Unterbrechungen erhitzt, wobei man unter Austritt von Luftbläschen meist auch eine Verfärbung des Öles wahrnehmen können. Darauf wird das Präparat gequetscht und etwas seitwärts verschoben, so daß das Deckglas an einer Seite an dem Objektträger vollkommen anliegt, an der andern durch nicht genügend zerleinerte Flechtenstückchen etwas gehoben bleibt. Eventuell kann das Deckgläschen an einer Seite durch einen unterlegten Papierstreifen gehoben werden. Auf diese Weise sammelt sich die Flüssigkeit an einer Seite des Gläschens, und die größeren, das Bild störenden Partikelchen bleiben seitwärts. Das derart hergestellte Präparat taugt in den meisten Fällen nicht sofort zur Untersuchung, da die Flechtensäuren langsam auskristallisieren; es ist im allgemeinen zu empfehlen, das Präparat erst nach ungefähr einem Tage zu besichtigen. Bei einem reichen Gehalte an Flechtensäuren wird meist ein kleines Stück der Flechten zur Untersuchung ausreichen; sollte jedoch trotzdem ein solcher Versuch negativ ausfallen, so empfiehlt es sich, ein größeres Quantum der Flechte vorerst mit einem geeigneten Lösungsmittel: Chloroform, Benzol, Alkohol oder dergleichen in der Hitze zu extrahieren (einfach in der Epruvette zum Sieden zu erhitzen), zu filtrieren, auf einem Uhrglas zu verdunsten und etwas von dem vollkommen trockenen Öldampfrückstände, wie oben angegeben, mit fettem Öle, umzukristallisieren.“

a) Flechtensäuren der Methanreihe.

a) Pulvinsäurederivate.

Sie zeichnen sich insgesamt durch lebhaft gelbe, orangerote und mitunter auch rote Farbe aus und bedingen die auffallende Färbung vieler Flechten.

Vulpinsäure, $C_{19}H_{14}O_5$.

Vorkommen.

Cyphelium chrysocephalum Ach., *Calycium chlorinum* Körber (Leprariaform), *Evernia vulpina* L., *Cetraria tubulosa* Schaerer und *C. pinastri* Scop.

Eigenschaften. Die Vulpinsäure hat in Masse eine zitrongelbe Farbe. Aus Äther oder Alkohol kristallisiert sie in schmalen Prismen, aus Benzol oder Chloroform in kurzen, dicken Platten. Monoklin. In Wasser ist sie so gut wie unlöslich, in Alkohol und Äther schwer, in Benzol etwas leichter und in Chloroform und Schwefelkohlenstoff reichlich löslich.

Nachweis.

1. SENFT erhielt durch Umkristallisieren in Öl schöne zitrongelbe Blättchen, diese sehr polymorph und häufig zu größeren Gruppen, mitunter zu Rosetten angeordnet sind.

2. Durch Mikrosublimation erhielt ich aus *Evernia vulpina* einen Anflug von verschiedenen gelben, meist wohl ausgebildeten Kristallen: Nadeln, Prismen, Plättchen, Rauten, Zwillingen usw. (Fig. 58).



Fig. 58.

Vulpinsäurekristalle, durch Sublimation direkt aus der Flechte *Evernia vulpina* gewonnen. Vergr. 180.

Calicin, $C_{18}H_{12}O_5$.

Vorkommen.

Lepraria candellaris Schaer., *L. chlorina* Ach., *L. chlorina* Stenh. und *L. lava* (Schreb.) f. *quercina* Zopf.

Eigenschaften. Aus Alkohol stellt es feine Nadeln, aus Benzol, Chloroform oder Eisessig schmale Prismen von ziegel- bis chromroter Farbe dar. Rhombisch. Schmelzpunkt 242° . Bei höherer Temperatur sublimiert es unverändert und bildet rote feine Prismen. Alkohol, Äther, Petroläther und Eisessig löst in der Kälte schwer, in der Wärme etwas besser. Chloroform sowie Benzol lösen bei Erwärmung reichlich.

Nachweis.

1. Nach ZOPF (I, 85) ist es möglich, in sehr kleinen Fragmenten calicinhaltiger Flechtenorgane das Calicin nachzuweisen, wenn man sie in einen kleinen Tropfen Chloroform einlegt, das Calicin leicht

löst und dann Kali, Natroulauge oder Barytwasser zusetzt. Es bildet sich dann das entsprechende, intensiv rote calicinsäure Salz.

Aus heißem Öl kristallisiert das Calicin nach SENFT beim Abkühlen in dünnen, meist beiderseits zugespitzten, orangegelben Nadeln, entweder einzeln oder zu Rosetten gruppiert.

Stictaurin.

Vorkommen.

Sticta aurata Ach., *flavicans* Hook., *orygmaea* Ach., *impressa* M., *Desfontainei* var. *munda* Dl., *glaucoaurata* Nyl., *Stictina crocata* L., *gilva* Thunbg., *Candellaria concolor* Dicks., *vitellina* Nyl., *Gyalolechia aurella* Hofm.

Eigenschaften. Aus Äther erhält man durch langsames Auskristallisieren breite, dünne, bis zu 2 mm lange Täfelchen von goldähnlichem Metallglanz und orangeroter bis hellrotbrauner Farbe. Aus der heißgesättigten, rasch erkaltenden ätherischen Lösung fallen feine Nadelchen aus, die unterm Mikroskop als schmale rhombische Prismen resp. Täfelchen erscheinen. Über ihre optischen Eigenschaften vgl. man LÜDECKE in ZOPF (I, 87). Stictaurin löst sich leicht in Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer in absolutem Alkohol. Äther. Eisessig, gar nicht in Wasser, konzentrierten Mineralsäuren und kalten Alkalien.

Nachweis. SENFT (I) gewann aus heißem Öl das Stictaurin in langen derben, orange gefärbten, meist zu lockeren Rosetten verbundenen, an beiden Enden gewöhnlich abgestumpften Formen. Außerdem in Spindelkörpern mit rauher Oberfläche und in kugeligen Massen von kristallinischer Struktur.

Sitz. Das Stictaurin wird bei *Sticta aurata* im Mark und an den Soredienrändern gebildet und verleiht diesen Teilen ihre dottergelbe Farbe. Hingegen scheiden *Candellaria concolor*, *vitellina*, *mediana* und *Gyalolechia aurella* den Stoff in der Rinde des Thallus und der Früchte ab, wodurch ihre dottergelbe Farbe bewirkt wird.

Rhizocarpsäure, $C_{28}H_{22}O_7$.

Vorkommen.

Rhizocarpon geographicum L., *Rh. viridiatrum* Flke., *Calycium hyperellum* Ach., *Acolium tigillare* Ach., *Catocarpus oreites* Wainio, *Biatora lucida* Ach., *Rhaphiospora flavoriescens* Borr. und *Pleopsidium chlorophanum* Wahlbg.

Eigenschaften. Aus Äther oder Alkohol erhält man lange zitrongelbe Prismen vom Schmelzpunkt 177 bis 179°. Kalter Alkohol löst schwer, Äther, Eisessig besser, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff sehr leicht. Schwefel- oder Salpetersäure lösen mit gelber, Ätz- und kohlen-säure Alkalien mit gelber bis gelbgrüner Farbe.

Nachweis. Aus heißem Öl erhält man nach SENFT intensiv zitrongelbe oder goldgelbe Kristalle von verschiedenen Typen: Prismenrosetten, Büschel, Fächer, Bäumchen und andere. Die Kristalle sind nach dem oberen Ende meist verbreitert.

Sitz. Die Säure findet sich bei den genannten Flechten, die eine Differenzierung in Rinde und Mark zeigen, stets nur in der Rinde abgesondert und verleiht den betreffenden Arten eine lebhaft schwefel-, zitrongelbe oder gelbgrüne Färbung.

Pinastrinsäure, $C_{19}H_{14}O_6$.

V o r k o m m e n.

Cetraria pinastri Scop., *tubulosa* Schreb. und *Lepraria flava* Schreb.

Eigenschaften. Aus Äther oder Alkohol kristallisiert die Säure in Prismen und schmalen Platten, die in Massen goldgelb bis orangefarben aussehen. Aus Chloroform erhält man rhombische Kristalle mit starkem Pleochroismus von Rotbraun nach Gelb. In Äther und Alkohol ist die Säure schwer löslich, besser bei höherer Temperatur, leicht löslich in Chloroform oder Benzol. Alkalien, deren Karbonate und konzentrierte Schwefelsäure lösen mit gelber Farbe.

Nachweis. Nach SENFT kristallisiert Pinastrinsäure aus heißem Öl in zitron- oder goldgelben, scharf zugespitzten Nadeln, einzeln oder in Büscheln, Garben und Rosetten vom Aussehen des Phenylglykosazon. Manche dieser Kristalle sehen denen der Rhizocarpsäure ähnlich, von der sie aber leicht zu unterscheiden sind, da die Pinastrinsäurekristalle stets zugespitzt und nicht an dem einen Ende erweitert sind, wie die der Rhizocarpsäure.

Sitz. Die Cetrarien scheiden die Pinastrinsäure reichlich an den Hyphen des Markes sowie an den die Ränder des Thallus besetzenden Soredienhäufchen und erscheinen an diesen Stellen goldgelb.

β) Acetylessigsäurederivate.

Usninsäure, $C_{18}O_{16}H_7$.

V o r k o m m e n.

Diese Säure findet sich in verschiedenen Familien vor, die den Gruppen der Parmeliales und Lecideales angehören. Man hat bereits bei 70 Arten die Usninsäure festgestellt, z. B. bei *Cladonia silvatica* L., *Cladonia digitata* L., *Cl. bellidiflora* Ach., *Biatora lucida* Ach., *Rhizocarpon geographicum* L., *Usnea hirta* L., *Alectoria sarmen-tosa* Ach., *Ramalina fraxinea* L., *Evernia prunastri* L., *Parmelia conspersa* usw.

Eigenschaften. Aus Benzol und Chloroform kristallisiert die Usninsäure bei langsamem Auskristallisieren in breiten, relativ dicken Platten von zitrongelber Farbe, die dem rhombischen System angehören (KAPPEN in ZOPF I, 105). ZOPF erhielt aus schwachem Alkohol sehr dünne elliptische Blättchen, aus Äther schmale Prismen. Unlöslich in Wasser, kaum oder schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, gut löslich in heißem Eisessig, Benzol und Chloroform. In Ammoniak löst sie sich schwer, in Kalilauge und Barytwasser leichter mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Braun übergeht. Durch Spuren von Eisenchlorid wird sie rot bis rotbraun. Es gibt drei verschiedene, aber gleich zusammengesetzte Modifikationen der Usninsäure, eine rechts-, eine linksdrehende und eine inaktive.

Nachweis. Aus heißem Öl erhält man nach SENFT die Usninsäure in säulchenförmigen, meist rechtwinklig abgestutzten Kriställchen; mitunter finden sich auch Formen, die an einem Ende nadelförmig zugespitzt, schief abgestutzt oder abgerundet sind. Die Kristalle sind entweder einzeln oder zu Rosetten vereinigt und haben eine blaßgrüne Farbe.

b) Flechtensäuren der Benzolreihe.

a) Anthracenderivate.

Diese, sich von dem Kohlenwasserstoff Anthracen ableitenden Flechtensäuren zeichnen sich durch zitronen-, ocker-, goldgelbe, gelbbraune, orange-, zinnober-, chrom-, rubinrote, rotbraune oder violettbraune Farbe aus, geben mit Ätzalkalien purpurne bis violette, selten bräunlich-rötliche, mit konzentrierter Schwefelsäure purpurne, gelbrote oder grüne Lösungen und mit Kalk- oder Barytwasser purpurne, purpurviolette oder violette, seltener braune, in Wasser unlösliche Verbindungen.

Es gehören dazu:

1. Physcion oder Parietin, 2. Solorinsäure, 3. Nephromin¹⁾, 4. Orygmaeasäure, 5. Rhodophyscin, 6. Fragilin, 7. Endococcin, 8. Blasteniasäure, 9. Hymenorhodin und 10. Rhodokladonsäure. — ZOPF (I, 303) hat für diese Stoffe folgende Bestimmungstabelle angegeben:

A. in konzentrierter Schwefelsäure mit anfänglich purpurner, bald aber grün werdender Farbe löslich.

1. in Sodalösung unlöslich: Endococcin.

2. „ „ löslich: Rhodophyscin.

B. in konzentrierter Schwefelsäure mit purpurner oder himbeerroter, nicht grün werdender Farbe löslich.

1. in doppelkohlensaurem Natron löslich: Orygmaea-, Blastenia-, Rhodokladonsäure.

2. in doppelkohlensaurem Natron unlöslich:

a) in Natronlauge unlöslich: Hymenorhodin.

b) in kalter Sodalösung unlöslich: Fragilin, Physcion.

c) in kalter Sodalösung löslich: Solorinsäure, Nephromin.

Physcion (Parietin), $C_{16}H_{12}O_5$.

Für dieses Anthrazenderivat gab sich schon lange bei den Chemikern ein großes Interesse kund. Es wurde mit verschiedenen Namen bezeichnet: Parmelgelb (SCHRADER), Chrysophansäure (ROCHLEDER und HELDT), Parietin (THOMPSON und ZOPF), Physciasäure (PATERNO), Chrysophyscin (LILIENTHAL) und Physcion (HESSE).

Vorkommen. Das Physcion wurde bisher nur in der Familie der Theloschisteen nachgewiesen und zwar bei: *Xanthoria parietina* L., *X. polycarpa* Ehrb., *X. lychnea* Ach. var. *pygmaea* Borr., *Theloschistes flavicans* Sw., *Placodium cirrhochromum* Ach., *P. elegans* Lk., *P. murorum* Hoffm., *P. decipiens* Arn., *P. sympageum* Ach., *Fulgensia fulgens* Sw., *Callopisma flavovirescens* Hoffm. und *C. Jungermanniae* Vahl. Siehe ZOPF (I).

Eigenschaften. Kristallisiert aus heißer, gesättigter Benzollösung beim allmählichen Verdunsten in strahligen Aggregaten von goldgelber Farbe, bei der Sublimation in gelben Nadeln und Blättchen. Es löst sich im allgemeinen langsam, am raschesten noch in Chloroform, dann in absteigender Reihenfolge in Aceton, Benzol, Eis-

¹⁾ Früher mit Emodin verwechselt (B a c h m a n n IV).

essig, Schwefelkohlenstoff, Äther, Petroläther und abs. Alkohol. Im Wasser ist es so gut wie unlöslich. Schmelzpunkt etwa 207°.

Wässrige kohlen saure Alkalien lösen in der Kälte so gut wie nicht, verdünnte Kali- oder Natronlauge lösen leicht mit blutroter Farbe, ebenso Schwefelsäure.

Nachweis. Genaue Angaben über den mikrochemischen Nachweis verdanken wir SENFT (I). Er untersuchte mikrochemisch das reine, das rohe Physcion und die Flechte selbst.

a) Reines Physcion stellt unterm Mikroskop dünne, zitronengelbe, rechteckig abgestutzte Plättchen dar. Läßt man darauf 10% Kalilauge einwirken, so löst es sich mit kirschroter Farbe auf unter gleichzeitiger Bildung eines flockigen kristallinen Niederschlags, der aus dünnen rotvioletten, zu Büscheln vereinigten Schüppchen besteht. Nach 1/2 Stunde oder später verschwinden sie, und an ihrer Stelle entstehen 1 μ dicke und 7—30 μ lange Nadeln von der Farbe des Kaliumpermanganats.

b) Konz. Schwefelsäure löst das Physcion mit purpurroter Farbe, allmählich verblaßt die Färbung, und nach etwa 1/2 Stunde entstehen kurze, gelbe, dünne, stark gebogene oder spiralig gedrehte Kristallfäden, die sich später zu Büscheln gruppieren. Sehr charakteristisch!

c) Der Sublimation unterworfen bildet das Physcion einen dichten, gelben Anflug zuerst pulverig, dann aus gelben Nadeln und Plättchen bestehend.

d) Physcion kristallisiert aus heißem fettem Öl (am besten aus Knochen- oder Paraffinöl) nach längerer Zeit in gelben, häufig zu Garben und Büscheln angeordneten Nadeln und dünnen Blättchen.

e) Alkalische Erden. (Kalk, Baryt, Strontium) färben die Kristalle nach einiger Zeit purpurrot, wobei diese ihre Form und ihre Doppelbrechung behalten.

Die angeführten Reaktionen gelingen, falls die Flechte mit Physcion reichlich versehen ist, auch sehr gut mit Schnitten oder kleinen Fragmenten der Flechte selbst. Namentlich mit den durch Sublimation gewonnenen Kristallen treten sie in voller Reinheit auf. Die Sublimate werden besonders deutlich, wenn man sie mit einer wässrigen Lösung von kohlen saurem Ammon behandelt. Jeder Kristall färbt sich rot und tritt ungemein scharf hervor (Fig. 59).

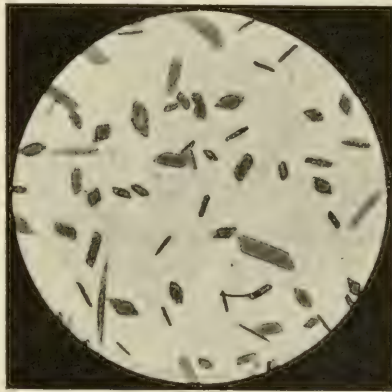
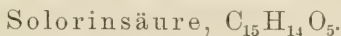


Fig. 59.

Physcionkristalle, durch Sublimation direkt aus *Xanthoria parietina* gewonnen. Vergr. 180.



Vorkommen

und Sitz. Die alpine Flechte *Solorina crocea* L. zeigt auf der Unterseite des Thallus eine orangefarbene Farbe, die von Solorinsäure herrührt. Der Farbstoff sitzt in Form eines feinkörnigen mehr oder minder homogenen Überzuges den Hyphen auf.

Eigenschaften. Bildet rote glänzende Kriställchen, die in größerer Menge rubinrot, mit einem Stich ins Braune erscheinen. Sechseckige Blättchen mit den Flächenwinkeln 135° , 84° und 141° , pleochroitisch, monoklin (?). Aus heißer Benzollösung erhält man feinste Nadelchen.

Unlöslich in kaltem und heißem Wasser, sehr schwer löslich in Äthylalkohol, Methylalkohol, Äther, besser in Chloroform und Benzol mit rotgelber oder rotbrauner Farbe.

Kali- und Natronlauge lösen mit violetter, Ammoniak und kohlenaure Alkalien in der Kälte schwer mit purpurvioletter Farbe. Baryt- und Kalkwasser bilden unlösliche, dunkelviolette Verbindungen. Selbst eine so schwache Säure wie die CO_2 fällen aus den alkalischen Lösungen die Substanz wieder aus. Konz. Schwefelsäure löst mit purpurner bis violetter Farbe, die nicht grün wird (Zopf I, 311).



Fig. 60.

Solorinsäurekristalle, durch Sublimation direkt aus der Flechte *Solorina crocea* gewonnen. Vergr. 180.

Nachweis. Alle die erwähnten Farbenreaktionen gelingen auch mit dem Farbstoff auf den Hyphen selbst.

Bei der Sublimation erhält man entweder gelbe bis orangefarbene Tröpfchen, aus denen bei langsamer Abkühlung der Farbstoff gewöhnlich in Form von orangefarbenen Schollen, Blättchen oder Dendriten ausfällt. Oder es treten direkt orangefarbene Kristalle auf: Nadeln, Prismen, winkel-, säbel- und schwertartige Formen, oft von bedeutender Größe (Fig. 60).

Rhodocladonsäure, $\text{C}_{15}\text{H}_{10}\text{O}_8$.

Vorkommen.

In den scharlachroten Schlauchfrüchten von *Cladonia flörkeana* Fr., *macilenta* Hoffm., *digitata* Schaer., *incrassata* Flörke, *coccifera* L., var. *pleurota* Flörke, var. *stemmatina* Ach., var. *extensa* Ach., *bellidiflora* Ach., *deformis* Hoffm., *baccilaris* Nyl. var. *clavata* (Ach.) Wainio. Siehe ZOPF (I, 321).

Eigenschaften. Aus Eisessig erhält man beim langsamen Auskristallisieren breite, verkehrt keilförmige Blättchen, beim raschen Auskristallisieren lange, schmale, dolchartige Blättchen, aus Chloroform kurze rechtwinklig oder nahezu rechtwinklig abgestumpfte membranartige Blättchen. Die Auslöschungsrichtung der Blättchen oder keilförmigen Platten ist parallel und senkrecht zur Längsrichtung. Nicht pleochroitisch. Äther löst kaum, kalter abs. Alkohol, Benzol oder Aceton sehr schwer. Verdünnte Kali- oder Natronlauge und die entsprechenden Karbonate lösen mit bräunlich-rötlicher bis purpurvioletter und Schwefelsäure mit intensiv himbeerroter Farbe.

Nachweis und Sitz. Untersucht man die auffallend roten Askushymenien von *Cladonia bellidiflora*, so findet man in einer dünnen äußersten Schicht die Hyphen mit orange- bis braunroten Körnchen bedeckt, die die eben angeführten Farbenreaktionen geben. Sublimiert man die roten Fruktifikationsorgane, so erhält man blaßgelbe Kristalle: Nadeln und schief abgestutzte Prismen von den Eigenschaften der Rhodocladonsäure.

β) Orcinderivate.

Es gibt eine große Reihe von Flechtensäuren, die bei Behandlung mit Wasser, Alkalien, alkalischen Erden, Eisessig und anderen Substanzen Orcin oder diesem nahe verwandte Stoffe wie Betaorcin, Dimethylphendiol, Orsellinsäure u. a. abspalten.

Das Orcin $C_7H_8O_2$ ist ein farbloser, in Prismen vom Schmelzpunkt $56-57^\circ$ kristallisierender Körper, der bei Gegenwart von Sauerstoff und Ammoniak sich in Orcein, $C_{28}H_{24}N_2O_7$ umwandelt. Dieser Körper stellt ein braunes Pulver dar, das aus wässrigem Alkohol kleine Kriställchen liefert. Er löst sich in Alkohol mit karminroter Farbe und färbt sich mit Ammoniak, Alkalien und Alkalikarbonaten blauviolett. Das Orcein bildet den wesentlichen Bestandteil der technisch verwendeten Orseillefarbstoffe, worüber man die zusammenfassenden Darstellungen von KRASSER (I) und RUPE (I) vergleiche. Hier sei nur kurz folgendes hervorgehoben.

Das ältere Verfahren der Orseillegewinnung bestand darin, daß man die Flechten mit Urin übergießt, faulen ließ und schließlich Ätzkalk hinzufügte. Bei der eintretenden Gärung, an welcher Bakterien beteiligt sind, wird der Harnstoff des Urins in kohlen-saures Ammon übergeführt und dieses wirkt spaltend auf die Flechtensäuren ein, wobei Orcin und weiters Orcein entsteht. So meint ZOPF (I, 387), während CZAPEK (II) der Ansicht ist, daß nicht das Ammoniak, sondern eine im Harn vorkommende, dem *Heubacillus* ähnliche Bakterie die Spaltung der Flechtensäuren in Orcin bewerkstelligt.

Ähnlich ist das Verfahren bei der Bereitung des Lackmus. Die Gärung wird bei gleichzeitiger Anwesenheit von Kalk oder Pottasche und Ammoniak sehr lange in Gang erhalten. Es entsteht hierbei aus den Flechten (*Roccella*) ein mit Orcein verwandter stickstoffhaltiger Körper, das Lackmus, welches bei der Analyse bekanntlich eine sehr wichtige Rolle spielt.

Für die Darstellung der Orseille kommen in der Praxis nur wenige Spezies von Farbflechten in Betracht. Es gehören hauptsächlich hierher: *Roccella fuciformis* (L.) DC., *Montagnei* Bél. *portentosa* Mtg., *tinctoria* DC., *phycopsis* Ach. u. a. Zur Erkennung der orcinliefernden Flechten kann man mit Vorteil die Homofluoresceinprobe verwenden. Sie beruht darauf, daß Orcin beim Erwärmen mit Chloroform und Ätzalkalien einen Farbstoff, das Homofluorescein liefert, dessen alkalische Lösung im durchfallenden Lichte rotgelb erscheint, im auffallenden aber gelbgrün fluoresziert. Zur Ausführung der Reaktion erwärmt man Stückchen der fraglichen Flechte mit verd. Kali- oder Natronlauge, erzeugt hierdurch Orcin, das nun bei Zusatz eines Tropfens Chloroform und längerem Erwärmen im

Wasserbade den Farbstoff und seine Fluoreszenz ergibt (SCHWARZ I)
Von den Orcin liefernden Flechtensäuren sei hier behandelt die:

Lecanorsäure, $C_{16}H_{14}O_7$.

Vorkommen.

In *Rocella tinctoria* L., *canariensis* Darbish., *portentosa* Montg., *sinensis* Nyl., *Pertusaria lactea* Nyl., *Parmelia tinctorum* Despr. und anderen.

Eigenschaften. Aus Äther oder Alkohol kristallisiert Lecanorsäure in feinen, weißen, zumeist zu Rosetten vereinigten Nadelchen. Leicht löslich in Aceton, heißem Alkohol und heißer Essigsäure, weniger leicht in heißem Äther. Die alkoholische Lösung wird durch Chlorkalk blutrot und durch eine Spur Eisenchlorid purpurrot. Die feste Substanz wird durch Chlorkalk gleichfalls blutrot, später aber nicht blau. Barytwasser färbt weder blau noch blaugrün. — Wird Lecanorsäure gekocht, so entsteht nach SCHUNCK anfänglich Orsellinsäure $C_{16}H_{14}O_7 + H_2O = 2C_8H_8O_4$ und andauerndem Kochen wird diese in Orcin und Kohlensäure umgewandelt. Vollständiger und rascher treten diese Zersetzungen beim Kochen mit Lösungen der Atzalkalien und der alkalischen Erden ein (ZOPF I, 134).

Nachweis. Die Chlorkalkreaktion läßt sich mit der Flechte direkt ausführen. Wird ein Schnitt z. B. durch den Thallus von *Rocella tinctoria* mit einer Chlorkalklösung betupft, so färbt er sich augenblicklich blutrot. — Man kann auch, wie ich gefunden habe, die Lecanorsäure direkt aus der Flechte am Objektträger zum Auskristallisieren bringen, wenn man einige Thallusstücke unterm Deckglas mit Alkohol versieht und ihn verdampfen läßt. Es bilden sich dann oft am Rande des Deckglases neben formlosen Krusten zahlreiche Nadel- oder Spießrosetten von Lecanorsäure.

Mit der Lecanorsäure verwandt ist das Erythrin, $C_{20}H_{22}O_{10}$. Es wurde bisher in *Rocella montagnei* Bell, *fuciformis* L., *peruensis* Kremph. und *phycopsis* Ach. nachgewiesen (ZOPF I, 142). Erythrin verhält sich gegenüber Chlorkalk und Eisenchlorid wie Lecanorsäure. Da auch noch zahlreiche andere Flechtensäuren mit Chlorkalk rote oder ähnliche Färbungen geben (vgl. p. 165), so darf nicht ohne weiteres aus einer Rotfärbung auf eine bestimmte Säure geschlossen werden. Dies ist nur dann erlaubt, wenn die Makroanalyse nur eine Flechtensäure, die mit Chlorkalk eine rote Färbung gibt, in der Flechte dargetan hat.

c) Nicht kristallisierende Flechtenfarbstoffe.

Neben den Flechtensäuren, die sich gewöhnlich durch gute Kristallisationsfähigkeit auszeichnen, gibt es noch eine Anzahl nicht kristallisierender Farbstoffe, die entweder den Membranen eingelagert sind (Membranfarbstoffe) oder tröpfchenartige Inhaltkörper der Hyphen bilden (*Baeomyces roseus* Pers.) oder den Membranen als amorphe Exkretmassen aufgelagert erscheinen. Um die Kenntnis dieser Farbstoffe hat sich namentlich BACHMANN (I, II, III) verdient gemacht, indem er auf das Vorkommen dieser Farbstoffe nachdrücklich hinwies und sie mikrochemisch nachzuweisen versuchte. Von amorphen Farbstoffexkreten hat BACHMANN zwei beobachtet: das *Arthonia-violett* und das *Urcellariarot*.

Das Arthoniaviolett findet sich in allen Teilen von *Arthonia gregaria*. Es ist in Kalk- und Barytwasser unlöslich, in kaltem Wasser wenig, in heißem dagegen leicht löslich, Alkohol gibt eine weinrote, Kalilauge eine violette, Salpetersäure eine rote und Schwefelsäure eine indigblaue, zuletzt malvenbraune Lösung.

Urcellariarot kommt im Thallus der *Urceolaria ocellata* DC. vor. Der Farbstoff bedeckt die Hyphen des locker-filzartigen Markes in Form kleiner runder Flecken und dringt wahrscheinlich auch in die Membranen bis zu einer gewissen Tiefe ein. Er bleibt in Alkohol unverändert, in Kalilauge, Barytwasser, starker Salpeter- und Schwefelsäure wird er mit gelbbrauner Farbe gelöst. Chlorkalk entfärbt, Kalkwasser und Ammoniumkarbonat bringen keine Veränderungen hervor.

Leider steht bei den von BACHMANN behandelten Farbstoffen die makrochemische Analyse noch aus, wir kennen von diesen Farbstoffen meist nur den Namen und ein paar äußere Kennzeichen. Da aber diese und gewisse Farbenreaktionen namentlich für den Flechtensystematiker doch von Wichtigkeit sind, so kann ich hier darüber nicht ganz hinweggehen und will hier wenigstens eine tabellarische Übersicht [siehe S. 196 u. 197] (BACHMANN I, 52; FÜNESTÜCK I) über diese Farbstoffe mitteilen. BACHMANN hat 120 Flechtenarten untersucht und 19 Membranfarbstoffe charakterisiert. Sie sind gewöhnlich nicht im ganzen Thallus verteilt, sondern lokalisiert. Fast immer in der Rinde. Die Hyphen der Gonidienschicht ist stets farblos. Im Apothecium kann das Epithecium, der thalloidische Rand, das Hypothecium und seltener das Hymenium Sitz des Farbstoffs sein. Im Hymenium sind nur die Paraphysen, nicht die Schläuche gefärbt. Innerhalb der Hyphenmembranen ist das Pigment zumeist ungleichmäßig verteilt und die Mittellamelle am reichlichsten mit Farbstoff versehen.

2. Pilzfarbstoffe.

Die Zahl der bei den Pilzen auftretenden Farbstoffe ist im Gegensatz zu den höheren Pflanzen eine ungemein große (ZOPF II, NADSON I, ZELLNER I). Es eröffnet sich hier für den Chemiker ein weites Arbeitsfeld, denn die Chemie dieser Farbstoffe ist noch sehr wenig untersucht worden und von den meisten kennt man die chemische Zusammensetzung nicht. Ich werde mich daher hier mit der Anführung einiger weniger Beispiele begnügen.

Thelephorsäure.

Vorkommen.

Dieser von ZOPF (II, 69) untersuchte und benannte Farbstoff findet sich in einigen zu den Basidiomyceten gehörigen *Thelephora*-Arten, *Th. palmata* Scop., *flabelliformis* Fr., *caryophyllea* Schöff., *terrestris* Ehrb., *coralloides* Fr., *crustacea* Schum., *intybacea* Pers., *laciniata* Pers. und außerdem bei den Stachelchwämmen *Hydnum ferrugineum* und *H. repandum*. Der Farbstoff inkrustiert die Membranen.

Eigenschaften. Kristallisiert aus heiß gesättigter alkoholischer Lösung in veilchen- bis indigblauen Kriställchen und Drusen. Sie sind unlöslich in Wasser, Äther, Chloroform, Petroläther, Schwefelkohlenstoff und Benzol, ziemlich leicht löslich in Alkohol mit wein-

VI.

d) Reaktionen nicht kristallisierter Flechtenfarbstoffe.

Name des Farbstoffes, bzw. der farbstoffführenden Flechte	Ansehen des Farbstoffes	KOH	NH ₃	HNO ₃	H ₂ SO ₄	Weitere Reaktionen:
Lecideagrün	grün	—	—	kupfer- bis weinrot	—	erst KOH, dann HCl: blau
Aspicilagrün	grün	—	—	—	—	HNO ₃ : lebhafter und reiner grün
Bacidiagrün	grün	—	—	violett	violett	HCl: violett
Thalloidmagrün	grün	violett	—	undeutlich purpurrot	undeutlich purpurrot	HCl: undeutlich purpurrot
Rhizoidengrün	bläulich-grün	olivengrün bis braun	—	olivengrün	—	—
Biatora atrofusca	blau	löst mit grün-blauer Farbe	—	violett, dann gelb, endlich Entfärbung	löst auf	—
Lecidea enteroleuca, L. platycarpa, L. Wulfeni, Biatora turgidula, Bilimbia melaena, die Oberfläche der Früchte	blau	blaugrün bis olivengrün	blaugrün bis olivengrün	kupferrot	—	—
Phialopsis rubra	ziegelrot	färbt trüb purpurrot	färbt trüb purpurn	violett	—	—
Lecanorot	purpurrot	färbt tiefviolett	färbt tiefviolett	färbt heller	—	—
Sagedia declivum	bläulich-rot	blau (grün)	erst grünblau, dann grau-schwärzlich	—	—	Ba(HO) ₂ : blau

Name des Farbstoffes bzw. der farbstoffführenden Flechte	Aussehen des Farbstoffes	KOH	NH ₃	HNO ₃	H ₂ SO ₄	Weitere Reaktionen
<i>Verrucaria Hoffmanni</i> f. <i>purpurascens</i>	roserot	—	dunkelgrün	—	—	erst KOH, dann HNO ₃ , dann H ₂ SO ₄ : violette Kristalle
<i>Cladonia coccifera</i> , Apothecienköpfe	scharlachrot	—	braun	—	entfärbt	aus der wäss. Lösung schlägt Eisessig purpurrote Flocken nieder
<i>Bacidia fusco rubella</i> <i>Lecidea crustulata</i> , <i>L. granulata</i> , <i>Buellia parasema</i> , <i>B. punctata</i> , <i>Opegrapha saxicola</i> , <i>O. atra</i> , <i>Arthonia obscura</i> , <i>A. vulgaris</i> , <i>Bactrospora dryina</i> , <i>Sarcogyne pruinosa</i> , Apothecien	gelbbräunlich braun	— färbt dunkler	violett	—	—	—
<i>Sphaeromphale clopismoides</i>	lederbraun	intensiv olivengrün	—	—	—	Ca(OCl) ₂ entfärbt schließlich vollständig erst KOH, dann H ₂ SO ₄ , dann HNO ₃ : schwärzlich
<i>Segestria lectissima</i> , Perithezien	gelbbraun	morgenrot	—	hellgelb	—	verdünnte H ₂ SO ₄ : hellgelb
<i>Segestria lectissima</i> , das übrige Gewebe	braun und farblos	—	—	—	—	konz. H ₂ SO ₄ : intensiv violett, schließlich grau
<i>Parmelia glomellifera</i>	lederbraun	—	—	blau, dann violett, endlich grau	—	Ca(OCl) ₂ : erst blaugrün, dann unscheinbar grau
<i>Parmeliabraun</i>	gelb- bis schwarzbraun	schmutzig bis olivenbraun	—	hell rotbraun	—	—

roter Farbe. Konzentrierte Schwefelsäure oder Salzsäure lösen weder, noch verfärben sie, hingegen lösen konzentrierte Essigsäure mit rosen- oder weinroter, Salpeter- und Chromsäure mit gelber Farbe. Alkalien lösen zwar nicht, verfärben aber; und zwar Alkalien ins Blaugrüne und Ammoniak, Ammonkarbonat und Soda ins Reinblaue.

Xanthotrametin.

ZOPF (II, 85) hat diesen roten Farbstoff aus *Trametes cinnabarina* zuerst dargestellt.

Eigenschaften. Kristallisiert aus heißem Alkohol in großen, schon mit bloßem Auge sichtbaren roten Drusen und Einzelkristallen. Diese sind spindelförmig und schwach pleochroitisch-rotbraun bis rötlich gelb. Konzentrierte Salpetersäure löst mit tief orangeroter, konzentrierte Salzsäure mit orangegelber, konzentrierte Schwefelsäure mit rosenroter und Eisessig mit gelber Farbe. Ammoniak und Alkalien geben gelbe Lösungen.

Sitz. Der Farbstoff ist besonders den Hyphen des Hymeniums, aber auch der übrigen Hutteile in Form von körnigen, ziegelroten Überzügen aufgelagert, neben welchen sich auch ein gelber Farbstoff (Harzsäure) vorfindet.

Chinonartiger Farbstoff.

An den Hyphen von *Paxillus atrotomentosus* kommt, kristallinisch aufgelagert, ein Farbstoff vor, den THÖRNER (I) näher untersucht und dem er die Formel $C_{11}H_8O_4$ gegeben hat. An der Oberfläche des Pilzes sind die Kristalle braun, im Innern schwach grau oder gelblich, an der Luft werden sie gleichfalls braun. Sie stellen nach THÖRNER einen hydrochinonartigen Körper dar, der sich allmählich zu dem betreffenden Chinon umwandelt.

Eigenschaften. Aus kochendem Alkohol fällt der Farbstoff in dunkelbraunen, metallisch glänzenden Blättchen aus, die sich in kochendem Alkohol oder Eisessig mit schön weinroter, in Alkalien mit grüngelber Farbe lösen, hingegen sich in Wasser, Ligroin, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff nicht lösen.

Carotinartige Farbstoffe.

Bei zahlreichen Pilzen kommen Carotine (vergleiche über den Begriff Carotin das später Gesagte) vor, die ihnen eine gelbe, orangerote oder rote Farbe verleihen. Wenn diese Farbstoffe in Fett gelöst auftreten, werden sie auch als Lipochrome bezeichnet. Sie geben mit konzentrierter Schwefelsäure die typische Carotinreaktion, eine Blaufärbung, und ZOPF (IV,) konnte zeigen, daß hierbei auch blaue kristallisierende Verbindungen entstehen.

Staphylococcus rhodochrous Z. besitzt eine prächtig rote Farbe. Läßt man zu einer Kolonie dieser Bakterie, die trocken zwischen Objektträger und Deckglas liegt, ein Tröpfchen konzentrierter Schwefelsäure zufließen, „so sieht man, wie in der Spaltpilzmasse nach kurzer Zeit rötliche Kriställchen auftreten und zwar in auffälligen Zusammenhäufungen von der Form lockerer Nester oder mehr dendritischer Gruppen, bisweilen von förmlichen Schollen; auch sternförmige Drusen

oder eckige Körner entstehen mitunter. Allmählich färben sich nun die Kristalle ins Violette, dann ins Berlinerblaue, schließlich ins Indigoblau um“ (ZOPF IV, 174). Noch zahlreiche andere gelbe, orangerote, rosagefärbte Spaltpilze und Rosahefen enthalten Carotine. Die roten Carotine dürfen nicht mit den roten Farbstoffen (Prodigiosin) anderer Schizomyceten (*Bacterium prodigiosum*) verwechselt werden, die von den Carotinen ganz verschieden sind. Von Pilzen, die durch Carotine gefärbt sind, seien noch genannt: *Peziza bicolor*, *Ascobolus pulcherrimus*, *Dacryomyces stillatus*, *Polystigma rubrum*, *Nectria cinnabarina* usw.

Bacteriopurpurin.

Die Purpurbakterien haben bekanntlich ihren Namen von ihrer roten Farbe: purpurn, pfirsichblütrot, karminrot, violett, rosa, weinrot, braunrot usw. — MOLISCH (I) hat gezeigt, daß sich aus den von ihm untersuchten Purpurbakterien zwei Farbstoffe gewinnen lassen: ein grüner, das Bakteriochlorin und ein roter, das Bacteriopurpurin. Beide sind durch sehr charakteristische Spektren ausgezeichnet; der grüne ist verschieden von Chlorophyll und der rote, der sehr leicht in kristallisierter Form gewonnen werden kann, ist wahrscheinlich ein carotinartiger Körper.

Nachweis.

Man kann sich auch mikrochemisch von der Anwesenheit der beiden Farbstoffe überzeugen. Man bringt zu diesem Zwecke eine große Flocke oder den Bodensatz einer Reinkultur von *Rhodobacillus palustris* auf einen Objektträger, läßt eintrocknen, bedeckt mit einem Deckglas und füllt dann vom Rande aus den zwischen Objektträger und Deckglas befindlichen Raum mit absolutem Alkohol aus. Es ist zweckmäßig, das Deckglas einseitig durch ein Glaskapillarröhrchen zu stützen; der Flüssigkeitsraum wird hierdurch keilförmig, und der Farbstoff wird beim Verdampfen des Lösungsmittels gegen die Schmalseite des Raumes gedrängt, so daß er sich vorzugsweise an einer Kante des Deckglasrandes anhäuft. Bei Anwendung von absolutem Alkohol scheidet sich am Deckglasrande das Bakteriochlorin in grünen Tropfen aus, daneben kann sich auch etwas Bacteriopurpurin in Form von Tröpfchen oder kleinen roten Kriställchen absondern. Verwendet man aber anstatt Alkohol Chloroform, so treten fast nur rote Tröpfchen auf, die beim Verdampfen oft hunderte von roten Kristallen oder Kristallaggregaten des Bacteriopurpurins liefern (Fig. 61). Von dem grünen Farbstoff erscheint nur wenig oder gar nichts. Bei diesen Prozeduren erleidet die Bakterienmasse eine Verfärbung. Die rote Farbe verschwindet, und die Bakterienmasse nimmt dabei vorübergehend (unterm Mikroskop betrachtet) eine sehr helle, schmutziggelblichgrüne oder eine schmutzig-braune Farbe an. Die Bakterio-

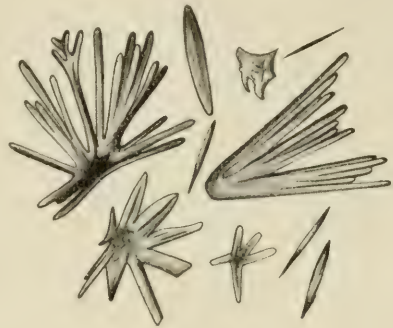


Fig. 61.

Bacteriopurpurinkristalle aus Chloroformlösung von *Rhodospirillum*. Vergr. 250.

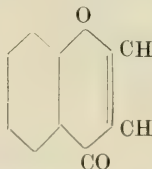
purpurinkristalle sind meistens nadel-, spindelförmig, an beiden Enden zugespitzt und ziemlich flach. Auch stern- oder baumartig verzweigte Aggregate kommen vor. Ihre Farbe ist lachs- bis bräunlichrot. Sie sind unlöslich in Wasser und Glycerin, schwer löslich in kaltem, absoluten Alkohol, hingegen leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Äther. Mit reiner Schwefelsäure nehmen sie eine tiefblauviolette bis indigblaue Farbe an so wie Carotinkristalle. Vorübergehend blau färben sie sich auch mit Salpetersäure, mit Jodjodkaliumlösung schmutziggrün. Alle diese Reaktionen sprechen dafür, daß man es in dem roten Farbstoff der Purpurbakterien mit einem carotinartigen Körper zu tun hat (MOLISCH I, 80).

Die mikroskopische Beobachtung läßt erkennen, daß der Farbstoff nicht, wie das früher angenommen wurde (BÜTSCHLI), auf eine Rindenschicht des Zellinhalts beschränkt ist, sondern daß er den ganzen Zellinhalt durchsetzt.

3. Gelbe und rote Farbstoffe der Phanerogamen aus der Xanthon-, Flavon- und Anthracengruppe.

a) Xanthon- und Flavonderivate.

Diese Verbindungen, die zumeist gelbe Farbstoffe darstellen, leiten sich von einer Muttersubstanz, dem Chromon, ab, in dem der Pyronring mit einem Benzolring kombiniert ist.



Die Xanthonabkömmlinge sind im Pflanzenreiche ziemlich selten, im Gegensatz zu den sehr verbreiteten Flavonderivaten, die in der Pflanze gewöhnlich glykosidischer Natur sind und häufig an Rhamnose gebunden erscheinen. Zu den Xanthonderivaten gehören die Euxanthinsäure, das Gentisin, Daticin und vielleicht auch Rhamnocitrin. Zu den natürlichen Flavonderivaten, die alle phenolartigen Charakter haben, gehören das Rhamnetin, Xanthorhammin, das ungemein weit verbreitete Quercetin, Rutin, Chrysin, Luteolin, Skutellarin, Fisetin, Morin, Hämatoxylin, Brasilin und andere. Da nur für die wenigsten Methoden zum mikrochemischen Nachweis ausgearbeitet worden sind, so können nur einige wenige behandelt werden.

Xanthonderivate.

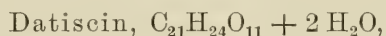
Gentisin, $C_{14}H_{10}O_5$.

Eigenschaften und Nachweis. Bildet lange blaßgelbe Nadeln oder Prismen. In Wasser unlöslich, schwer löslich in heißem Alkohol und Äther, leicht in Anilin, in Alkalien mit goldgelber Farbe. TUNMANN (III, 155) zeigte, daß man das Gentisin aus der Wurzel von *Gentiana lutea* L. leicht sublimieren und diese Methode des Nachweises zur Erkennung der Enzianwurzel und zur Unterscheidung von Verfälschungen benutzen kann. Es entstehen bei der Sublimation zu-

nächst kleine, stumpfe Prismen, dann mehr oder minder lange, gerade oder gebogene Nadeln, von denen nur die stärksten schwach-gelblich erscheinen. Sie zeigen die erwähnten Eigenschaften chemisch reinen Gentisins.

Vorkommen.

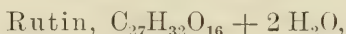
Bis jetzt nur in der Wurzel von *Gentiana lutea* L. und (nach KENNEDY) in der von *Frasera carolinensis* aufgefunden.



ist das Glykosid des Datisceins. Es kommt in allen Teilen von *Datisca cannabina* L., besonders reichlich in der Wurzel vor. Datiscin bildet seidenartige, zu Gruppen vereinigte Nadeln. Aus Wasser kristallisiert es in glänzenden Blättchen. Alkohol, Eisessig und heißes Wasser lösen es leicht, kaltes Wasser und Äther schwer. In Alkalien, alkalischen Erden und Ammoniak löst es sich mit tiefgelber Farbe und wird daraus durch verdünnte Säuren wieder gefällt.

HERRMANN (I, 9), versuchte das Glykosid mikrochemisch nachzuweisen. Er fand, daß namentlich Kalk- und Barytwasser eine Gelbfärbung in vielen Zellen und Zellmembranen hervorrufen, und daraus schloß er auf die Anwesenheit von Datiscin. So zeigten in der Wurzel die Inhalte zahlreicher Zellen des Rindenparenchyms, des Phloems und der Markstrahlen und die Membranen der Holzzellen die Gelbfärbung, die auf Zusatz von verdünnten Säuren wieder verschwand. Essigsaures Blei oder Zinkchlorür erzeugen in der wässerigen Lösung gelbe Niederschläge, Kupferoxydsalze fallen grünlich und Eisenchlorid dunkelbraungrün. Auch diese Reaktionen treffen nach HERRMANN in den datiscinhaltigen Zellen ein. Nichtsdestoweniger erscheint mir der Nachweis des Datisceins im Gewebe noch recht unsicher, da die erwähnten Färbungen und Fällungen auch von anderen, in der Pflanze sehr verbreiteten Körpern gegeben werden.

Flavonderivate.



findet sich in der Gartenraute *Ruta graveolens*, in den Kappern, den Blütenknospen von *Capparis spinosa*, in den Blättern von *Polygonum fagopyrum* und besonders reichlich in den mit „Waifa“ oder „chinesischen Gelbbeeren in Körnern“ bezeichneten, noch unentwickelten Blütenknospen von *Sophora japonica*.

Das Rutin kristallisiert aus Wasser in hellgelben Nadeln, ist wenig löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol. Verwendbar für den mikrochemischen Nachweis ist nach HERRMANN (I, 30) sein Verhalten gegen Ammoniak, Alkalien und alkalische Erden. Es gibt mit diesen Körpern intensiv gelbe Lösungen, die sich an der Luft unter Sauerstoffaufnahme braun färben. Auf Grund dieser Reaktion konnte HERRMANN bei *Ruta* Rutin nachweisen, in der Wurzel (Markstrahlen, Bastparenchym und Kambium), im Stengel (Rindenparenchym, Mark), im Blattnerve und im Blütenstiel. Besonders reichlich konnte er es feststellen im Kelchparenchym der Blüten von *Sophora japo-*

nica. Rutin tritt nach HERRMANN immer im Zellinhalt auf, nie in der Membran.

Scutellarin, $C_{21}H_{18}O_{12}$,

wurde von MOLISCH (II) in *Scutellaria altissima* L. entdeckt und mikrochemisch verfolgt. GOLDSCHMIEDT (I) hat diesen Körper teils allein, teils mit seinem Schüler ZERNER makrochemisch genau studiert. Die beiden zuletzt genannten Chemiker haben festgestellt, daß dem Scutellarin die obige Formel zukommt, daß es ein glukosidartiger Körper ist, welcher bei der Hydrolyse das Flavonderivat Scutellarein $C_5H_{10}O_6$ und Glukuronsäure gibt.

Mikrochemischer Nachweis des Scutellarins nach MOLISCH.

1. Man bringt frische Blätter für eine Stunde oder mehr in Salzsäuredampf, den man dadurch erzeugt, daß man in einer gut verschließbaren Glasdose konzentrierte, rauchende Salzsäure verdampfen läßt. Nach ein bis mehreren Stunden nimmt man die inzwischen infolge der Zerstörung des Chlorophylls braun gewordenen Blätter heraus und legt kleine Teile derselben für einige Zeit behufs Aufhellung des Gewebes in Chloralhydratlösung (5 Teile Chloralhydrat und 2 Teile Wasser). Die also behandelten Blattstücke enthalten in der Oberhaut zahlreiche, oft konzentrisch geschichtete und radiär gestreifte Sphärite (bis 0,1 mm) von Scutellarin. Sie liegen teils einzeln, teils in Gruppen.

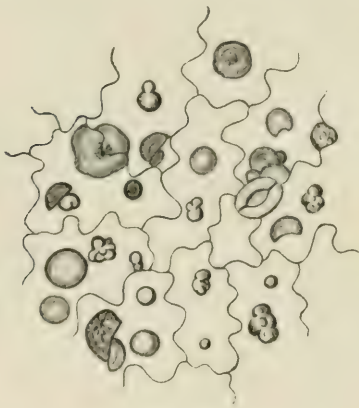


Fig. 62.

Scutellarinsphärite in der Epidermis des Blattes von *Scutellaria altissima*, nach Behandlung mit 10 Proz. Salzsäure. Vergr. 300.

Das Scutellarin bzw. die erhaltenen Sphärite sind ausgezeichnet durch ihre leichte Löslichkeit in Ammoniak, Soda, Kalilauge, ferner durch die Gelbfärbung mit Spuren von alkalischen Substanzen (Ammoniak, Kalilauge, Natronlauge,

Kalkwasser, Soda, Athyl- und Trimethylamin). Die trockenen, nur mit wenig Wasser befeuchteten Kristalle werden mit etwas Barytwasser augenblicklich rostrot und kurze Zeit darauf an der Luft dunkelgrün. Durch Brom-, Chlor- oder Jodwasser entsteht die grüne Farbe nach vorhergehender Behandlung mit Barytwasser sofort.

2. Man legt Schnitte oder Fragmente der zu untersuchenden Organe in etwa 10 Proz. Salzsäure, worauf schon nach wenigen Minuten oder nach längerer Zeit in der Epidermis Sphärite oder büschel-, bzw. sternartig gruppierte Nadeln auskristallisieren (Fig. 62). Sie zeigen alle die unter 1 angeführten Eigenschaften des Scutellarins. Besonderes Gewicht ist auf die Reaktion mit Barytwasser und die nachherige Einwirkung der Halogene zu legen. Man erzielt die besten Resultate, wenn man die Schnitte, die nach Behandlung mit Salzsäure Scutellarinsphärite gebildet hatten, mit einem Tröpfchen

Barytwasser betupft und dann in eine Lösung von Jod in Chloralhydrat legt. Nach Behandlung mit Barytwasser färben sie sich augenblicklich rostrot und in Jodchloralhydrat bei gleichzeitiger Aufhellung des Gewebes sodann malachitgrün.

Verteilung des Scutellarins in der Pflanze. Wurzel und Stengel enthalten nur wenig, das Blatt relativ viel. Der Körper erscheint in der Oberhaut, zumal der Blattunterseite lokalisiert. Auch die Blüte führt besonders im Kelch, in der Krone und dem Gynaeceum viel Scutellarin.

Verbreitung.

Abgesehen von *Scutellaria altissima* wurde von MOLISCH auch bei *Sc. hastae-folia* L., *S. alpina* L., *S. laterifolia*, *S. galericulata* L., *S. viscida* Spreng., *S. japonica*, ferner bei *Galeopsis Tetrahit* L. und *Teucrium Chamaedrys* und von STRECKER (I) auch bei *Thymus* ein Körper von den angeführten Reaktionen festgestellt. Ob es sich in diesen Arten wirklich um Scutellarin handelt, ist vorläufig, solange noch die Makroanalyse aussteht, nicht sicher, doch immerhin sehr wahrscheinlich. Jedenfalls ist das Scutellarin oder ein diesem sehr nahestehender Körper in der Familie der Labiäten sehr selten, denn STRECKER hat 140 Arten von Labiäten geprüft und ihn nur bei den vier genannten Gattungen konstatiert, außerhalb der Labiäten konnte er ihn, trotzdem er 210 Arten untersucht hat, überhaupt nicht nachweisen.

Hämatoxylin, $C_{16}H_{14}O_6 + 3 H_2O$.

Dieses an sich farblose Chromogen ist dem Blauholz, d. h. dem Kernholz von *Haematoxylon Campecheanum* L. eigentümlich und geht durch Aufnahme von Sauerstoff leicht in das rotbraun gefärbte Hämatein $C_{16}H_{12}O_6$ über, das auch im Kernholz vorkommt und den eigentlichen Farbstoff des Blauholzes bildet.

Das Hämatoxylin bildet weiße tetragonale Säulen, ist wenig löslich in kaltem, gut löslich in heißem Wasser, in Alkohol und Äther. Löst sich in ätzenden und kohlen-sauren Alkalien und Ammoniak mit Purpurfarbe auf.

Unter dem Mikroskop erscheinen die Wände aller Zellen und Gefäße des Holzes im durchfallenden Lichte braungelb bis feuerrot. Viele Zellen des Holzparenchym und der Markstrahlen zeigen ähnlich gefärbten Inhalt. Schnitte färben sich wegen des vorhandenen Hämatoxylin bzw. Hämateins in Ammoniak purpurn, in Kalilauge und kohlen-saurem Ammon tiefblauviolett und in Alaun violett.

Brasilin, $C_{16}H_{14}O_5$,

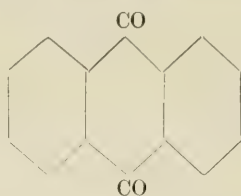
ist der Farbstoff der beiden Kernfarbhölzer von *Caesalpinia echinata* Lam. (Fernambukholz) und *C. Sappan* L. Durch Oxydation geht es in das gefärbte Brasilein $C_{16}H_{12}O_5$ über.

Brasilin scheidet sich aus konzentrierten Lösungen in bernstein-gelben Kristallen, aus verdünnten in weißen Nadeln ab. Sie lösen sich in Wasser, Alkohol, Äther, und diese Lösungen färben sich rasch an der Luft. In sehr verdünnter Kali-, Natronlauge und Ammoniak löst es sich mit prachtvoll karminroter Farbe. Schnitte durch das Fernambukholz zeigen unter Wasser die Wände aller Elemente goldgelb bis braungelb, welche Färbung wohl der Hauptmasse nach von Brasilin herrührt. Dieser Stoff bedingt, daß sich Schnitte mit Am-

moniak, kohlensaurem Ammoniak, Kali-, Natronlauge und Kalkwasser prachtvoll karminrot färben, wobei der Farbstoff in Lösung geht. Die Hauptmasse des Farbstoffes liegt in der Zellwand, doch sieht man auch im Zellinhalte verschiedener Elemente Farbstoffballen. Ob der Farbstoff zuerst im Inhalt gebildet wird und von hier erst in die Membran einwandert, oder ob er in der Zelloberfläche selbst entsteht oder sowohl im Inhalt wie in der Membran, ist unbekannt und wäre für Farbhölzer überhaupt zu untersuchen.

Anthracenderivate.

Bei Polygoneen, Rubiaceen, Rhamnaceen, Leguminosen, ja auch bei Flechten finden sich gelbe und rote Farbstoffe, die sich vom Anthracen ableiten. Und zwar entweder direkt von dem Kohlenwasserstoff Anthracen, $C_{14}H_{10}$ oder von seinem symmetrischen Diketon, dem Anthrachinon:



Hierher gehören: Chrysothansäure, Emodin, Rhein, Aloëmodin, Aloin, Morindin, Ruberythrinäure, Rubiadin, Alkamin und andere.

Chrysothansäure = Methylendioxyanthrachinon,
 $C_{15}H_{10}O_4$.

Goldgelbe Blättchen, unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol und Chloroform. In Alkalihydraten löst es sich mit kirschroter Farbe, ebenso in Ammoniak nach längerer Zeit. Konzentrierte Schwefelsäure löst Chrysothansäure gleichfalls mit kirschroter Farbe.

Vorkommen:

Im Rhizom von Rheum- und Rumex-Arten, in Cassia-(Sennah) Blättern des Handels und zwar der Hauptmasse in glykosidischer Bindung als Chrysothan neben etwas freier Chrysothansäure.

Emodin, $C_{15}H_{10}O_5$ = Trioxymethylantrachinon.

Rotorangefarbige Nadeln von Seidenglanz, löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Benzol im Gegensatz zur Chrysothansäure. Mit Alkalien und konzentrierter Schwefelsäure gibt es ähnliche Färbungen wie Chrysothansäure.

MITLACHER (I) hat die Eigenschaft der Anthrachinone, leicht zu sublimieren, benutzt, um diese Körper in Emodindrogen mikrochemisch durch Sublimation nachzuweisen. — Eine kleine Menge des Pulvers von Cortex Frangulae wird in ein Uhrgläschen gelegt, mit einem Objektträger bedeckt und der Erwärmung über den Mikrobrenner ausgesetzt. Nach etwa 10 Minuten bemerkt man das Auftreten eines gelblichen Beschlages, der aus doppeltbrechenden Kristallen von sattgelber bis rötlichbrauner Farbe besteht. Die Kristalle bestehen aus

Nadeln, aus bis 1 mm langen Spießeln, gewöhnlich sternförmig, bandförmig oder dendritisch gruppiert oder aus Schollen. Je nach der angewendeten Temperatur erhielt ich oft sehr verschiedene Kristalle. Bei relativ niedriger Temperatur besteht das ganze Sublimat nicht aus Nadeln, sondern aus Blättchen von vier- oder sechseckigem Umriß (Fig. 64). Falls die

Sublimation keine schönen Kristalle aufweist, empfiehlt es sich, noch einmal zu sublimieren, indem man einen zweiten Objektträger über den ersten derart legt, daß beide durch ein am Rand dazwischen geschobenes Stückchen Glas etwas auseinander gehalten werden, und dann von neuem erwärmt. Besonders

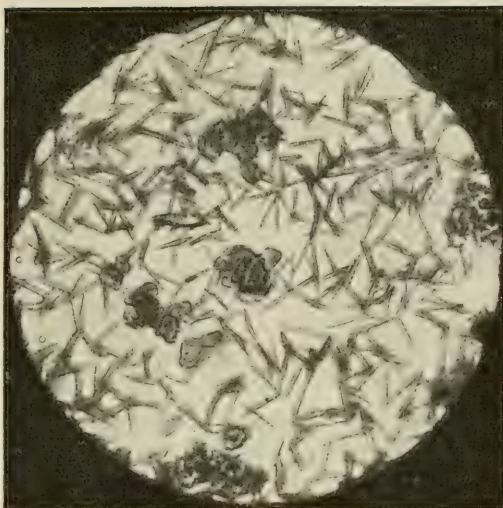


Fig. 63.

Kristalle und Schollen eines Anthracenderivats, gewonnen durch Sublimation aus der Rhabarberwurzel, *Rheum Rhaponticum* L. Vergr. 70.

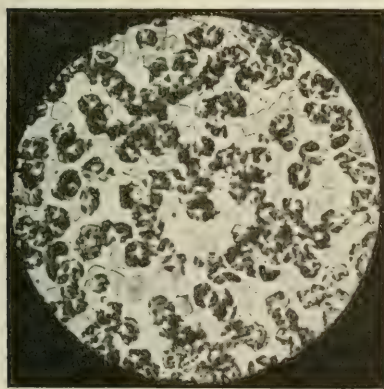


Fig. 64.

Dasselbe wie Fig. 63. Die Kristalle haben aber die Gestalt vier- oder sechseckiger Blättchen. Vergr. 180.



Fig. 65.

Dasselbe wie in Fig. 63. Die Kristalle bilden sich an Baumwollfasern in anderer Form aus und werden bedeutend größer. Vergr. 80.

große Kristalle kann man nach meinen Erfahrungen erhalten, wenn man auf den bei der Sublimation verwendeten oberen Objektträger einige Baumwollfäden befestigt. Auf diesen setzen sich die Kristalle mit Vorliebe fest und wachsen dann zu erstaunlicher Größe heran (Fig. 65). Die

Kristalle und kristallinischen Schollen lösen sich auf Zusatz von alkoholischer Kalilauge mit prachtvoll kirschroter Farbe auf, auch wässrige Kalilauge färbt rot, wobei die Kristalle unter Zerfall sich langsam lösen. Die Kristalle lösen sich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Toluol und Eisessig. — Das Sublimat von Radix Rhei verhält sich ähnlich und liefert ausgezeichnet kristallisierte Sublimate, nach meinen Erfahrungen viel schöner als Rhamnus (Fig. 63, 64, 65). Weniger deutliche Kristalle erhielt MITLACHER mit der Rinde von Rhamnus Purshiana und den Sennablättern, doch geben ihre Sublimate stets die charakteristischen Reaktionen der Oxymethylanthraquinone.

Vorkommen.

Im Rhizom von Rheim-Arten, in der Rinde von Rhamnus Frangula (als Glykosid), R. Purshiana, in den Früchten von Rhamnus cathartica (Tschirch und Polacco I) und R. japonica. Auch bei Leguminosen ist Emodin mehrfach festgestellt worden, z. B. im Samen von Cassia-Arten, in den Sennablättern, wo es nach Tschirch und Hepe (II) vielleicht als Glykosid auftritt, und in anderen.

Rhein, $C_{15}H_8O_6$,

stellt orangefarbene Nadeln dar, die schwer löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig, Äther und Benzol sind. Gegenüber Ammoniak und konzentrierter Schwefelsäure verhält es sich ähnlich wie die beiden früheren Chinone. Es findet sich im chinesischen Rhabarber und wurde von Oesterle (I) auch aus der Aloë durch Oxydation des Aloëmodins gewonnen.

Behandelt man Schnitte durch das Rhabarberrhizom mit wässrigen Lösungen von Alkalien oder mit konzentrierter Schwefelsäure, so nimmt der gelbe oder braunrote Inhalt der Markstrahlzellen eine purpurne oder rotviolette Färbung an, die sicherlich von den Anthracenderivaten herrührt. In der Literatur wird gewöhnlich gesagt, diese Reaktion rühre von Chrysophansäure (Boršew I, 21); (Herrmann I, 35) oder von Emodin her, allein dies geht zu weit, denn in der Wurzel des Rhabarbers — und dasselbe gilt auch von anderen Polygoneen — kommen verschiedene Chinone mit ähnlichem oder gleichem Verhalten gegenüber Ammoniak, Alkalien und Schwefelsäure vor und daher kann man, falls die erwähnten Farbenreaktionen eintreten, nicht auf ein bestimmtes Chinon, sondern nur auf Anthraquinone überhaupt schließen. Diese haben namentlich in der Familie der Polygoneen und zwar in der Wurzel eine weite Verbreitung.

Aloin.

Die Formel dieses Anthracenderivats ist noch nicht ganz sicher; nach Léger und Tschirch schreibt man dem aus der Kapalö dargestellten Aloin die Formel $C_{16}H_{16}O_7$ zu. Blaßschwefelgelbe, prismatische Nadeln (aus Alkohol). Im kalten Wasser und Alkohol wenig löslich, leichter in der Wärme. In ätzenden und kohlen-sauren Alkalien leicht mit orange-gelber Farbe löslich, an der Luft durch Sauerstoffabsorption nachdunkelnd.

Schneidet man ein Blatt von Aloë, z. B. von Aloë soccotrina DC. in der Mitte quer durch, so kann man auf dem Querschnitt unter

der Oberhaut eine mehrzellige Schicht von chlorophyllreichem Parenchym, daran stoßend einen Kranz von Gefäßbündeln und gegen das Innere des Blattes zu ein den größten Teil des Blattes ausmachendes Wassergewebe beobachten (Fig. 66, 1). Das Gefäßbündel (Fig. 66 *c*) besteht aus einem Holz- (*x*) und einem Bastteil (*p*), und der letztere ist gegen die Oberhaut zu von einer Gruppe weitlumiger Zellen umsäumt, die die sogenannte Aloë der Pharmakopoe liefern. Es sind die Aloë-(Aloin)-Zellen (Fig. 66 *C, a* und *B*).

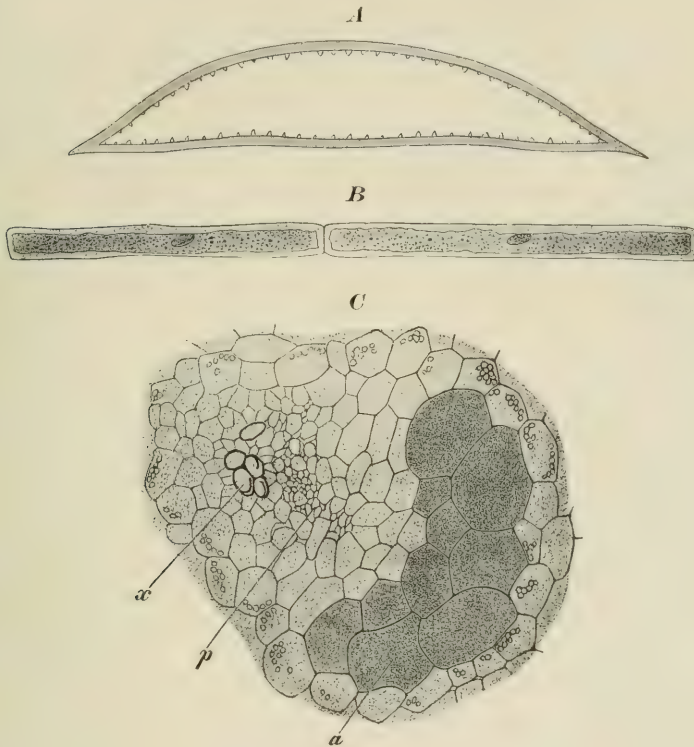


Fig. 66.

A Querschnitt durch das Blatt von Aloë socotrina DC. Lupenbud. Vergr. 2. Die dunkle Randpartie ist Epidermis und grünes Mesophyll, die helle Mittelpartie ist chlorophylloses Parenchym. An der Grenze beider Partien ein Kranz von Gefäßbündeln. *B* zwei Alcëzellen mit Kern von Alcë saponaria Haw. Vergr. etwa 30. *C* ein Gefäßbündelquerschnitt von Aloë socotrina DC., etwa 65mal vergrößert. *x* Xylem, *p* Phloem, *a* Aloëzellen.

Der Saft der Aloëzellen ist meist in verschiedenem Grade gelb gefärbt, selten weißlich. Genauerer darüber siehe MOLISCH (III).

Verschiedene Aloësorten des Handels ergeben bei der Analyse als charakteristischen Bestandteil mehrere Aloine, die einander nahe stehen (Barbaloin, Nataloin, Socaloin). Nach den Untersuchungen von TSCHIRCH, PEDERSEN (I) und ÖSTERLE (I) besteht eine nahe Verwandtschaft zwischen Aloin und Emodin, da sich Aloin in Emodin leicht überführen läßt.

Nachweis.

Bei manchen Aloë-Arten gelingt es nach MOLISCH (III, 108) einfach dadurch, daß man den frischen Saftropfen, der aus dem quer durchschnittenen Blatte entquillt, auf dem Objektträger mit einem Deckglas bedeckt und ein bis mehrere Tage freiliegen läßt, das Aloin zum Auskristallisieren zu bringen. Gewöhnlich schon nach 1 bis 2 Tagen schießen zunächst am Rande des Deckglases die ersten strahligen Sphärite an (Fig. 67). Sie sind von gelber Farbe, zeigen das Verhalten des Aloins und können nach und nach einen Durchmesser von über 2 mm erreichen. Daneben können auch Nadeln und Nadelbüschel derselben Verbindung entstehen. Die Beimischung von etwas Glycerin zu dem Saftropfen erwies sich nicht selten als



Fig. 67.

Aloinsphärite *a* und *b* von Aloë soccotrina. Direkt durch langsames Verdunsten unter dem Deckglas gewonnen. Sehr schwache Vergr.

Aloinsphärite erhalten bei Aloë saponaria Haw., *A. vulgaris* Lam., *A. paniculata* Jacqu., *A. elegans* Tod., *A. picta* Thunb. und *A. latifolia* Haw.

Die Sphärite sind in Wasser langsam, in Äther sehr langsam und in Alkohol ziemlich rasch löslich. In konzentrierter Salpetersäure lösen sie sich sofort mit tieferer Farbe, Bromdämpfe färben die befeuchteten Kristalle tief kirschrot. In Kalilauge und Ammoniak geben sie eine braungelbe Lösung, die sich bei Luftzutritt rot färbt.

Mit Hilfe dieser Farbenreaktionen, die auch rein dargestelltes Aloin — ob sich alle Aloine gleich verhalten, wurde nicht geprüft — zeigt, gelingt es, das Aloin auch bei solchen Arten in den Aloinzellen nachzuweisen, deren Saft direkt keine Aloinkristalle gibt.

Am besten bewährte sich hierbei die Reaktion mit Salpetersäure und in zweiter Linie die mit Brom. Beide Körper wurden am zweckmäßigsten in Dampfform angewendet. Man lege den auf den Objektträger liegenden Saftropfen oder den frischen Blattquerschnitt über den Hals einer Salpetersäure- oder Bromflasche. Ist Aloin in nachweisbaren Mengen vorhanden, so tritt schon nach kurzer Zeit eine karmin- bis himbeerrote Färbung ein, die sich bei der Wegnahme des Präparates an der Luft häufig noch verstärkt und bei Zufuhr von konzentrierter Schwefelsäure bei größeren Mengen von Aloin in Blau umschlägt. Eine zu lange Einwirkung der Dämpfe ist zu vermeiden, da dann der gebildete Farbstoff wieder zerstört wird. Die Reaktion tritt immer zuerst in den Aloinzellen ein, weil das Aloin in diesen lokalisiert ist und in den übrigen Zellen des Blattes nicht

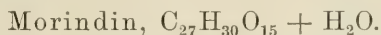
oder vielleicht nur in Spuren vorhanden ist. Sowie der Aloësaft sich aus den Aloëzellen in die Umgebung ergießt, tritt die Reaktion natürlich auch in dieser auf.

Nach dem angegebenen Verfahren erhielt MOLISCH die Rotfärbung mit Salpetersäure und zumeist auch mit Brom bei Aloë obscura, *A. pieta* Thunb., *A. abyssinica* Lam., *A. paniculata* Jacqu., *A. barbadosensis* Mill., *A. maculata*, *A. africana* Mill. und *A. soccotrina* DC. Negativ fiel die Probe aus bei *A. elegans* Tod., *A. arborea* und *A. Schimperii* Tod.

Es sei nochmals darauf hingewiesen, daß die angeführten Reaktionen nicht den Schluß auf ein bestimmtes Aloin erlauben, da es ja mehrere, nicht ganz übereinstimmende Aloine gibt, und wenn mit Alkalien Rotfärbungen eintreten, so ist zu bedenken, daß Aloin leicht Emodin abspaltet (TSCHIRCH, PEDERSEN), von Emodin fast stets begleitet wird und daß daher das Emodin an der Reaktion mit Alkali auch beteiligt sein kann. Jedenfalls wird durch den geschilderten Nachweis die Gegenwart von ein oder mehreren Anthracenderivaten angezeigt.

Aloë soccotrina zeichnet sich vor allen anderen Arten durch die außerordentlich intensive Reaktion aus. Bei dieser Gelegenheit sei auf die bekannte Tatsache hingewiesen, daß der Saft gewisser Aloëarten die Eigentümlichkeit hat, sich an der Luft zu röten. Verwundete Stellen der Blätter, absterbende Organe färben sich gleichfalls rot. Eine geradezu prachtvolle karminrote Lösung erhält man nach MOLISCH (III, 110), wenn man ein Blattstück von *A. soccotrina* DC. durch mehrstündiges Verweilenlassen in Chloroformdampf zum Absterben bringt und dann in das Wasser legt. Der aus dem quer durchschnittenen Blatt fließende gelbe Aloësaft bleibt, wenn er rasch eintrocknet oder in wasserreichem Zustande von Luft abgesperrt wird, gelb, hingegen wird er, vor Wasserabgabe geschützt, an der Luft rot. Im Saft vorhandene Vakuolen zeigen die Rotfärbung häufig zuerst.

Ob die spontane Rötung des Saftes an der Luft von einem besonderen Chromogen ausgeht oder vom Aloin, wie PROLLIUS (I) meint, bedarf der näheren Untersuchung. Würde das letztere zutreffen, so müßte das Aloin von *A. soccotrina* jedenfalls als verschieden von den Aloinen sich nicht rötender Arten angenommen werden. *A. africana* verhält sich bezüglich der Rötung ähnlich wie *A. soccotrina*, nur in viel schwächerem Grade.



In den Wurzeln mehrerer Morinda-Arten, insbesondere der *M. citrifolia* L., *M. tinctoria* Roxb., *M. bracteata* Roxb., *M. angustifolia* Roxb. und anderer, die in ihren tropischen Heimatländern heute noch als Färbemittel benutzt werden, findet sich das größtenteils aus *M. citrifolia* und *M. tinctoria* dargestellte Pigment Morindin, welches glykosidischer Natur und in Zucker und ein anderes Pigment, das Morindon, spaltbar ist. Nach OESTERLE und TRIZA (III) enthält die Wurzelrinde von *M. citrifolia* außerdem noch Trioxymethylantrachinonmonomethyläther $C_{16}H_{12}O_5$, Morindadiol $C_{15}H_{10}O_4$ und Soranjidiol $C_{15}H_{10}O_4$. Die beiden letzteren sind Dioxymethylantrachinone.

Eigenschaften.

Morindin bildet aus Alkohol feine hellgelbe Nadeln, ist unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol und Petroläther, sehr leicht löslich in Aceton, Eisessig, weniger leicht löslich in verdünntem und noch weniger in absolutem Alkohol. In konzentrierter Schwefelsäure löst sich Morindin mit purpurroter, in Alkalien mit roter Farbe.

Morindon scheidet sich aus Alkohol in Form eines feinen rotbraunen, metallisch-bronzeähnlich glänzenden Kristallpulvers aus. Aus Toluol kristallisiert es in kurzen derben Nadeln von zinnoberroter Farbe, bei der Sublimation in orangeroten Nadeln. Es ist in Alkohol, Äther, Benzol, Xylol, Toluol und Eisessig leicht löslich, unlöslich in Wasser. In Alkalien und konzentrierter Schwefelsäure löst es sich mit blauvioletter Farbe.

Mikrochemischer Nachweis.

TUNMANN (I) versuchte die von OESTERLE und TISZA isolierten Substanzen in Holz und Rinde von *Morinda citrifolia* mikrochemisch nachzuweisen. Man findet im Parenchym, in den Markstrahlen, in Rindenparenchym allorts Ballen und Schollen einer gelbbraunen Substanz, die mit Schwefelsäure und Alkalien dunkelrote Färbungen geben. Nach TUNMANN findet sich das Morindin vorzugsweise, wenn nicht ausschließlich, in den Markstrahlen, Soranjidiol in einzelnen Zellen des Phloemparenchyms und neben Moridin im Steinkork und Morindin in den Siebröhren. Ob man tatsächlich auf Grund der Farbenreaktionen und der Löslichkeit den Sitz der genannten Substanzen wirklich im Gewebe so scharf unterscheiden kann, erscheint einer Nachprüfung wert.



Fig. 68.

Morindinkristalle aus der Wurzel von *Morinda citrifolia* L., gewonnen durch Sublimation. Vergr. 90.

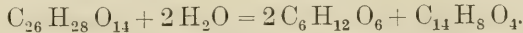
limat mit einzeln liegenden Nadeln erhalten hat. Die von mir geprüfte Wurzel droge derselben Pflanze gab geradezu ausgezeichnete, bräunlichgelbe oder orangerote Sublimatate von Kristallen: Nadeln, Spieße, Späne mit ausgezackten Enden, entweder einzeln oder in mannigfachen Aggregaten (Fig. 68).

Die sublimierten Kristalle lösen sich in Schwefelsäure mit roter, in Alkalien mit blauvioletter Farbe und bestehen sicher aus Anthrachinonen, wahrscheinlich aus einem Gemisch von Morindin und Morindon und vielleicht noch anderen.

Ruberythrin säure, $C_{26}H_{28}O_{14}$.

Die unterirdischen Teile (Wurzeln und Ausläufer) gewisser Rubiaceen, namentlich der Färberröte *Rubia tinctorum* L. und *R. peregrina* L., enthalten Farbstoffe der Anthracenreihe. Die Krappfarbstoffe kommen in der lebenden Pflanze in glykosidischer Bindung vor, so die Rub-

erythrinsäure und das Rubiadinglykosid. Den wichtigsten Bestandteil der unterirdischen Teile der *Rubia tinctorum* bildet das Glykosid Ruberythrinsäure, das unter dem Einfluß eines in der Wurzel enthaltenen Enzyms, des Erythrozyms (Rubiase) postmortal oder beim Kochen mit verdünnten Säuren in Zucker und Alizarin nach der Gleichung gespalten wird:



In der abgestorbenen Wurzel (inkl. Rhizom) findet sich neben Alizarin auch Purpurin, das aus einem noch nicht genau bekannten Glykosid entsteht, und andere Farbstoffe der Anthracenreihe.

DECAISNE (I) hat seinerzeit seine Untersuchungen über die Krapp-pflanze *Rubia tinctorum* und zwar über ihre Anatomie, über das Auftreten des Farbstoffes, ihre Kultur und die Bereitung der Krappfarbstoffe mitgeteilt. Eine Zusammenfassung unserer Kenntnisse nach der technisch mikroskopischen Seite geben WIESNER (I) und VOGL (I, 538) und nach der chemischen Seite CZAPEK (I) RUPE und ALTENBURG (I). Über das Vorkommen und den mikrochemischen Nachweis des Krappfarbstoffes habe ich die folgenden Erfahrungen gemacht.

Die Ruberythrinsäure findet sich im lebenden Rhizom in den Parenchymzellen der Rinde, des Markes, des Holzes und in geringer Menge auch in den Kambiumzellen vor. In der Wurzel führt es hauptsächlich das Rindenparenchym. Eine frische Schnittfläche des Rhizoms erscheint infolge des Farbstoffes gelborange. Die lebende Zelle enthält nur gelben Farbstoff, das Auftreten von rotem muß als ein Zeichen des eintretenden oder eingetretenen Todes angesehen werden. Der Farbstoff gehört in der lebenden Zelle nur dem Zellinhalt an. Man kann sich leicht davon überzeugen, wenn man durch Zusatz von 10 proz. Kochsalzlösung Plasmolyse einleitet. Es zieht sich dann der Zellinhalt zu einer orangefarbenen Kugel zusammen, während die Zellwand ganz farblos erscheint. Es wird von NÄGELI und SCHWENDENER (I, 502) angegeben, daß man in älteren Wurzeln häufig lebenskräftige Zellen beobachtet, deren Primordialschlauch sich auf Zusatz von Glycerin kontrahiert und deren Membran ziemlich intensiv gefärbt sei. Dies kommt meinen Erfahrungen gemäß nur vor, wenn eine lebende Zelle an tote angrenzt und die Membran der lebenden Zelle den Farbstoff von der toten her aufnimmt.



Fig. 69.

Ruberythrinsäurekristalle im Wurzelrindenparenchym von *Rubia tinctorum*, entstanden nach Behandlung mit abs. Alkohol. Vergr. 325.

Mikrochemischer Nachweis.

1. Werden mehrere Schnitte des lebenden Rhizoms auf dem Objektträger mit absolutem Alkohol versehen, mit dem Deckglas bedeckt und stehen gelassen, so entstehen, bevor noch der Alkohol völlig verdunstet ist, auf und in dem Gewebe zahllose kleine feuer- oder orangefarbene Ballen oder sternartige Kristallaggregate des Farbstoffes (Fig. 69).

Ähnliche Ausscheidungen erfolgen nach mehreren Stunden zum Teil noch in dem lebenden kontrahierten Zellinhalt auf Zusatz von 10 proz. Kochsalz- oder ebenso konzentrierter Magnesiumsulfatlösung. Doch ist die letztere Methode nicht so präzise wie die mit Alkohol; sie tritt nur ein, wenn die Farbstofflösung sehr konzentriert ist.

2. Schnitte durch die frische Wurzel mit 2% Salzsäure bis zum einmaligen Aufwallen unter Deckglas erwärmt, lassen alsbald zahlreiche orangerote Farbstoffnadeln und nach mehreren Stunden Aggregate von solchen oder orangerote Farbstoffballen erkennen (Alizarin?).

3. Ein auf dem Objektträger haftender Schnitt, einen Augenblick über die Öffnung einer Ammoniakflasche gehalten, färbt sich sofort intensiv krapprot. Kali- und Natronlauge geben ähnliche Färbungen. Auf Zusatz einer Säure, z. B. Salz- oder Essigsäure, wird der ursprüngliche Farbenton wieder hergestellt.



Fig. 70.

Ruberythrinkristalle, gewonnen durch Sublimation aus der Wurzel von *Rubia tinctorum*. Vergr. 70.

4. Sublimation. Der Krappfarbstoff läßt sich ausgezeichnet sublimieren. Schnitte durch lebende Rhizome geben Sublimate, die aus orangefarbenen Kristallen bestehen: Nadeln, Spießen usw. (Fig. 70).

Die Kristalle lösen sich in Ammoniak und Kalilauge und färben sich mit kohlensaurer Ammonlösung tief violett.

Diese Farbenreaktionen der Kristalle, zusammengehalten mit ihrer Schwerlöslichkeit in Wasser, absolutem Alkohol, Äther und Benzol sprechen dafür, daß es sich hier wenigstens der Hauptsache nach um Ruberythrin säure handelt. Ähnliche Sublimationen geben auch die käuflichen Drogen. Unabhängig von mir hat TUNMANN (II) schon früher den Sublimationsnachweis der Ruberythrin säure erbracht.

Vorkommen.

Abgesehen von *Rubia tinctorum* und *R. peregrina* enthalten noch andere *Rubia*-Arten eigenartige Anthracenderivate. So *Rubia sikkimensis* Kurz und *R. cordifolia* L., die das Glykosid Munjistin führen. Anthracenderivate sind aber zweifellos in der Familie der Rubiaceen noch viel weiter verbreitet als man bisher gewußt hat, denn ich habe, als ich ohne besondere Auswahl die mir zugänglichen Rubiaceen aus der Reihe der Stellatae daraufhin prüfte, bei allen in den unterirdischen Organen die Reaktion mit Ammoniak und Alkalien und bei den farbstoffreicheren auch die Reaktion mit Alkohol erhalten. Es waren dies:

Galium	Mollugo L.	Asperula	odorata L.	Sherardia	arvensis L.
„	aristatum L.	„	divaricata Bisch.	Crucianella	molluginoides L.
„	vernum Scop.	„	ciliata Roch.	„	angustifolia L.
„	boreale L.	„	leucanthera Beck.		
„	polymorphum Knaf.	„	taurina L.		
„	cruciata Scop.	„	tinctoria L.		

Hingegen erhielt ich in anderen Abteilungen der Rubiaceen die Reaktionen nicht bei

Coffea	arabica L.	Cinchona	succirubra
Chiococca	racemosa L.	Gardenia	florida L.
Psychotria	emetica Mut.	Pavetta	laurifolia Lindl.
Cephaelis	Berii Teijsm. u. Bin.	Spermaceoe	tenuior L.
		„	laevis L.

Alkannin, $C_{15}H_{14}O_4$,

ist ein roter Farbstoff, der namentlich aus der Wurzel der *Alkanna tinctoria* Tausch gewonnen wird.

Nachweis.

Das Alkannin ist in ätherischen und fetten Ölen, in Alkohol, Äther, besonders aber in Chloroform und Chloralhydrat löslich, in Wasser unlöslich. In Alkalien löst es sich mit tiefblauer Farbe, die beim Ansäuern wieder in rot umschlägt. Es ist amorph und bildet dunkelrote Krusten. Schnitte durch die Handelsware lassen die oben angeführten Eigenschaften leicht erkennen.

Ich konnte Alkannin leicht sublimieren. Das Sublimat besteht aus roten Tröpfchen von den Kennzeichen des Alkannins.

Entstehung und Sitz. Es wird behauptet, daß das Alkannin in den Rindenhöhlungen gebildet wird und auch in den Zellwänden vorkommt. Nach ERIKSSON (I) entsteht es immer im Zellinhalt und durchdringt nicht die Wände. Schon an der Keimwurzel sind einzelne Epidermiszellen mit den zugehörigen Haaren rot gefärbt. Die roten Zellen häufen sich, und beim Übergang des primären Baues der Wurzel in den sekundären erscheint schon die ganze Oberhaut rot. Wird dann ein Teil der primären Rinde mit der Epidermis abgeworfen, so bildet sich nun der Farbstoff in viel größerer Menge in verkorkten Zellen, die aber nicht zum normalen Kork gehören. Die Entstehung des Farbstoffes ist nach ERIKSSON auch häufig von dem Zerreißen des Wurzelgewebes abhängig, denn überall dort, wo Farbstoff auftritt, ist das Gewebe zerfetzt.

Verbreitung.

Das Alkannin oder demselben verwandte Farbstoffe sind nach den Untersuchungen von VOGTHER (I), HOLMES (I), HARTWICH (I) und NORTON (I) in der Familie der Boragineen sehr verbreitet. VOGTHER fand es bei *Alkanna syriaca* Boiss. et Hch., *A. cappadocica* Boiss. und Bet., *Onosma echioides*, *Macrotomia cephalotes* DC., *Megacaryon orientale* (L.) Boiss., *Lithospermum arvense* L. und *L. Erythrorhizon*. NORTON fand den Farbstoff noch bei *Plagiobothrys arizonicus* und *P. tenellus*, wo er in Stamm, Wurzel und Blättern vorkommt, bei *Erythricum glomeratum* und *Krynitznia barbera* enthalten ihn die Blätter reichlich. Nach HARTWICH findet sich der rote Farbstoff auch bei *Onosma*-Arten, *Alkanna Matthioli* Tausch, *Arnebia perennis* Tausch, *A. tingens* DC. und anderen.

IV. Indolderivate.

Indol, C_8H_7N ,

ist die Muttersubstanz, von der sich unter anderen einige wichtige Farbstoffe, wie Isatin und Indigblau, ableiten. Das Indol kann als eine Kombination eines Benzolringes mit einem Pyrrolring aufgefaßt werden.

Vorkommen.

In den Ausdünstungen der Blüten von *Jasminum Sambac*, *Citrus Aurantium* L., *C. decumana* L., *C. japonica*, *C. Limonum* Risso, *C. nobilis* Laur., *C. trifoliata*, *C. medica* L., *C. limetta* Risso, *Coffea liberica*, *C. robusta*. In den Blüten von *Visnea Mocanera* L. und *Murraya exotica* L. In einem blühenden Kolben einer *Caladium*-Art und dem Holze von *Celtis reticulosa* (G. ZEMPTEN). Das Indol wurde von HESSE (I) auch in den Jasminblütenparfüms (*Jasminum grandiflorum*) des Handels und in der Blütenessenz von *Citrus Bigaradia* aufgefunden.

Eigenschaften. Große, farblose, glänzende Blättchen. Schmelzpunkt 52° . Leicht flüchtig. Leicht löslich in heißem Wasser, aus dem es sich beim Erkalten zunächst in feinen Tröpfchen, dann in farblosen Blättern abscheidet. Ausgezeichnet löslich in Äther, Alkohol und Kohlewasserstoffen.

Nachweis.

1. Mit Oxalsäure. Für den mikrochemischen Nachweis empfahl VERSCHAFFELT (I) eine von GNEZDA (I) aufgefundenene Indolreaktion. Man legt nach VERSCHAFFELT auf den Grund eines Becherglases oder einer Kristallisierschale einen Watte- oder Glaswollebausch, der mit konzentrierter Oxalsäurelösung getränkt ist, darauf ein Deckgläschen und darüber eine frische Blüte von *Jasminum Sambac* Ait. oder *Citrus* sp. Nach $\frac{1}{2}$ Stunde nimmt die Watte in der Umgebung der Blüte eine rosa Färbung an, die sich nach und nach verstärkt und in violett übergeht. Andere zweibasische Säuren geben eine ähnliche Färbung, aber nicht so schön wie Oxalsäure. GNEZDA hat schon hervorgehoben, daß die Reaktion nicht eindeutig ist, sondern auch von anderen, allerdings sehr nahestehenden Körpern wie Skatol und α -Methylindol hervorgerufen wird. Jedenfalls darf man aus dem Zutreffen der Reaktion auf einen Vertreter der Indolgruppe schließen.

2. Ehrlichsche Reaktion (I). Wenn man eine Indollösung mit dem halben Volum einer 2proz. p.-Dimethylaminobenzaldehydlösung in Alkohol versetzt, 10 Minuten schüttelt und dann tropfenweise eine 25proz. Salzsäure hinzufügt, so tritt Rotfärbung ein. Sie erscheint noch bei einer Verdünnung von 1:1000000. Tritt die Reaktion erst bei Zugabe von Nitrit ein, so beweist sie nichts, da das Reagens mit Nitrit an und für sich eine schwache Rosafärbung gibt. Das EHRLICHsche Reagens wird gewöhnlich zum Nachweis des von Bakterien erzeugten Indols herangezogen, es kann aber auch dem Nachweis dieser Substanz in Blüten dienen. Man setzt, um Täuschungen mit Phloroglucin, das ebenfalls die Reaktion gibt und vielleicht vorhanden sein könnte, zu vermeiden, mit dem Reagens getränkte Papierstreifen oder Glaswolle Blütenexhalationen aus. Bei

Gegenwart von Indol tritt Rotfärbung ein (WEEHUIZEN I). Vgl. auch BACCARINI (I).

3. Nitrosoindolreaktion. Sie dient gewöhnlich dazu, um das Indol in Bakterienkulturen, die aus Eiweiß Indol leicht abspalten, nachzuweisen. Eine Indollösung gibt mit Salpetersäure und Natriumnitrit einen roten Niederschlag von Nitrosoindolnitrat oder bei geringen Indolmengen eine rote Färbung. An Stelle der Salpetersäure wird auch Schwefelsäure verwendet. Ist in der zu untersuchenden Probe schon Nitrit vorhanden, so gelingt der Nachweis auch mit Schwefelsäure allein. Bei positivem Ausfall der Probe ist in diesem Falle Indol und Nitrit vorhanden. Man fügt am besten zur Bouillonkultur — sie soll nicht unter 8 Tage alt sein und keinen Zucker enthalten haben — etwa ihr halbes Volum 10 proz. Schwefelsäure. Erscheint beim Erwärmen auf 80° direkt eine rosa- oder blaurote Färbung, so ist Nitrit und Indol zugegen, da eben für diese Reaktion beide Stoffe notwendig sind. Auf diese Weise läßt sich der Indolnachweis bei Kulturen der Diphtheriebakterie, des Cholera vibrio und vieler anderer Vibrionen erbringen, man nennt in bakteriologischen Kreisen deshalb auch diese Probe die „Rote Cholera-reaktion“ (LEHMANN und NEUMANN I). Eine große volle Öse einer alten Agarkultur von *Vibrio Cholerae* enthält genügend Indol, um, in 10 ccm Peptonwasser übertragen, das Gelingen der Indolreaktion zu ermöglichen.

WEEHUIZEN (II) benutzte zum Nachweis des Indols die von VERSCHAFFELT verwendete konzentrierte wässrige Oxalsäurelösung und außerdem eine 1 proz. Lösung von Vanillin in einer Mischung gleicher Volumina Alkohol und starker Salzsäure und einer 1 proz. Lösung von Paradimethylaminobenzaldehyd in derselben Mischung.

Diese Reagentien wurden in Streifen dünnen Filtrierpapiers aufgenommen und gleichzeitig mit den auf Indol zu prüfenden Blüten, ohne diese mit dem Papier zu berühren, unter eine Glasglocke gebracht. Bei Gegenwart von Indol färbten sich alle drei Papiere rot. Die beiden letzten Lösungen färben sich relativ rasch, die der Oxalsäure langsam, oft erst nach einer Nacht. Trotzdem ist gerade diese Reaktion sehr empfindlich. Auf diese Weise konnte Indol in dem Blütenduft von *Murraya exotica*, *Citrus decumana* Murr. und von *Caladium*-Varietäten nachgewiesen werden. Indol kommt also schon während des Blühens dieser Pflanzen vor.

Indol wurde auch im Blütenduft von *Citrus*- und *Coffea*-Arten von SACK (I) und von BACCARINI (I) in Blüten von 24 Arten von Phanerogamen und in vegetativen Teilen von *Myrtus* und *Tilia* nachgewiesen.

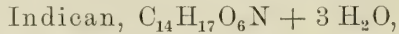
Skatol, C₉H₉N,

bildet aus Ligroin vom Schmelzpunkt 95° C blendend weiße Blättchen. Zeigt einen unangenehmen, an Faeces erinnernden, im Blütenduft aber nicht immer unangenehmen Geruch.

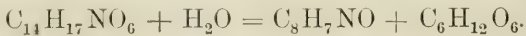
Das Skatol wird durch Bakterien aus Eiweißkörpern erzeugt und findet sich in dem widerlich riechenden Holze von *Celtis reticulosa* Miq. vor.

Makrochemisch kann man sich von der Anwesenheit des Skatols im Celtis-Holze überzeugen, wenn man 100 g des fein vermahlene Holz mit Wasserdampf destilliert und einem kleinen Teile dieses Destillats ein wenig einer 2 proz. Lösung des EHRlich'schen Aldehyds und schließlich starke Salzsäure zusetzt. Es entsteht eine violettrote Flüssigkeit, die nach Zusatz von einem Tropfen einer $\frac{1}{2}$ proz. Natriumnitritlösung dunkelblau wird. Durch diese, von STEENSMA angegebene Reaktion kann man Skatol leicht von Indol unterscheiden, da Indol hierbei nicht eine blaue, sondern eine rote Färbung gibt.

Mikrochemisch konnte WEEHUIZEN (II, 105) das Skatol im Celtis-Holze nachweisen, indem er dünne Schnitte entweder mit einer ätherischen Lösung (wässrige wirkt nicht) von Pikrinsäure oder mit einer 2 proz. Lösung von Glykose in starker Salzsäure behandelte. Werden die Schnitte mit Pikrinsäurelösung auf dem Objektträger wiederholt angefeuchtet, so nehmen die skatolhaltigen Stellen nach dem Verdunsten des Äthers eine rote Farbe an. Werden die Schnitte in der Glykose-Salzsäurelösung kurze Zeit vorsichtig erwärmt, so färben sich die Markstrahlen und das Holzparenchym schön violett. Eben diese Elemente färben sich auch mit ätherischer Pikrinsäure rot. In ihnen ist das Skatol lokalisiert.



ist in der Regel die Stammsubstanz des Indigblaus oder Indigotins. Dieser blaue Farbstoff findet sich niemals fertig gebildet in der lebenden Pflanze vor, sondern entsteht erst postmortal zumeist aus einem in der Pflanze vorkommenden Glykosid, dem Indican. Dieses ist, wie BELJERINCK (I) gezeigt hat, ein Indoxylglykosid. Beim Waid, *Isatis tinctoria* fand BELJERINCK (II) eine andere Stammsubstanz, die kein Indoxylglykosid und auch kein freies Indoxyl, wie er (III) früher dachte, darstellt, sondern eine noch nicht näher bekannte Indoxylverbindung, der er den Namen Isatan gegeben hat. Das Glykosid spaltet sich unter dem Einfluß von verdünnten Mineralsäuren oder eines Fermentes in Indoxyl und Zucker, und das Indoxyl wird durch den Luftsauerstoff schließlich in Indigblau übergeführt.



Vorkommen.

In meinen Arbeiten über Indican (MOLISCH IV, VI), besonders aber in meiner Monographie über Indigo (MOLISCH V) habe ich eine Übersicht über Indigblau liefernde Pflanzen gegeben, aus der ich hier das Wichtigste hervorhebe.

Das Glykosid Indican und damit verwandte Indoxylverbindungen sind im Pflanzenreiche nicht sehr verbreitet. Mit Sicherheit können als Indigopflanzen bezeichnet werden: Zahlreiche, aber nicht alle Arten der Gattung *Indigofera*, *Isatis tinctoria* L., *I. alpina* All., *I. lusitanica* L., *Marsdenia tinctoria* R. Br., *M. parviflora* Decaisne, *Polygonum tinctorium* L., viele *Phajus*-Arten, *Calanthe veratrifolia* R. Br., *C. vestita* Rehb., *Echites religiosa* Teijsm. et Binn. (MOLISCH VI), *Crotolaria retusa* L., *C. Cunninghamii* R. Br., *C. turgida* Loisel., *C. incana* L. und *Wrightia antidysenterica*.

Zu jenen Gewächsen, die nach mehrfachen Angaben Indigo liefern sollen und wahrscheinlich auch liefern, die ich aber wegen Mangels an Material selbst nicht untersuchen konnte, gehören: *Aselepias tinctoria* Roxb., *A. tingens* Roxb., *Wrightia tinctoria* R. Br., *Bignonia* sp., *Eupatorium indigoferum* Pohl, *E. tinctorium*, *Spilanthes*

tinctorius Lour., *Galega tinctoria* L., *Sophora tinctoria* L., *Polygala tinctoria* Forsk., *Polygonum barbatum* L., *Ruellia comosa* Wall., *Sericographis Mohintli* DC.

Überdies werden irrthümlich einige Pflanzen angeführt, die angeblich Indigo oder einen damit sehr ähnlichen Farbstoff liefern sollen: *Mercurialis perennis* L., *Melampyrum arvense* L., *M. cristatum* L., *Polygonum Fagopyrum* L., *Polygala bracteolata*, *Croton tinctorius* L., *C. verbascifolius* Willd., *Phytolacca decandra* L., *Ph. mexicana* Sweet., *Monotropa Hypopitys* L., *Fraxinus excelsior* L., *Coronilla Emericus* L. und *Amorpha fruticosa* L. Davon habe ich die mit einem ! versehenen Arten untersucht, aber aus keiner einzigen in irgendeiner Weise eine Spur Indigblau gewinnen können.

Es sei darauf aufmerksam gemacht, daß es neben den Indigopflanzen tatsächlich Gewächse gibt, in denen postmortal ein blauer oder blaugrüner, von Indigo sehr verschiedener Farbstoff aus einem Chromogen entsteht. Ich habe seinerzeit (MOLISCH V) vorgeschlagen, solche Pflanzen vorläufig, bevor wir über die Natur dieses Farbstoffes oder dieser Farbstoffe etwas Näheres wissen, als Pseudoindicanpflanzen den Indigopflanzen gegenüberzustellen. So kommt in den Organen der frischen Schuppenwurz *Lathraea squamaria* L. ein Chromogen vor, das mit verdünnter Salzsäure einen blauen Farbstoff liefert, der aber von Indigo ganz verschieden ist. Einen vielleicht damit verwandten, wenn nicht denselben Farbstoff liefern bei gleicher Behandlung im frischen Zustande *Rhinanthus Crista galli* L., *Euphrasia officinalis* L., *Utricularia vulgaris* L., *Galium Mollugo* L. und *Monotropa Hypopitys* L.

Ein Pseudoindican findet sich auch in den Cystolithenzellen der Acanthaceen *Sanchezia nobilis* Hook., *Goldfussia anisophylla* Nees und *Strobilanthes Dyerianus* hort., das beim Absterben der Zellen in Berührung mit Luft einen intensiv blaugrünen, von Indigo ganz abweichenden Farbstoff gibt (MOLISCH VII). Das Chromogen besitzt einen äußerst labilen Charakter, und der Farbstoff verfärbt sich bereits an der Luft und unter dem Einfluß des Zellinhaltes, er wird durch Siedetemperatur, durch Säuren, Alkalien, alkalische Erden und oxydierende Substanzen alsbald zerstört. Durch diese leichte Zersetzlichkeit und Veränderlichkeit unterscheidet sich dieser Farbstoff wesentlich von Indigblau, mit dem er wohl keine Verwandtschaft besitzen dürfte.

Eigenschaften des Indigblaus. Auf nassem Wege dargestellt bildet es ein amorphes blaues Pulver, das beim Reiben den dem Indigo eigentümlichen Kupferglanz aufweist; durch Sublimation erhalten, liefert es purpurfarbige, blättrige, nadel- oder prismenförmige Kristalle, die im durchfallenden Lichte tief dunkelblau erscheinen (Fig. 71). Das Indigblau ist geruch- und geschmacklos, unlöslich im Wasser, Äther, verdünnten Säuren und Alkalien, wenig löslich in heißem Weingeist und Terpentinöl, hingegen relativ leicht löslich in Benzin, Chloroform und Petroleum mit blauer Farbe. Aus heißem Terpentinöl und Anilin erhält man wohlausgebildete blaue Kristalle. Bei vorsichtigem Erhitzen auf 290° verflüchtigt sich das Indigblau in purpurfarbenen Dämpfen, die sich zu charakteristischen, in Fig. 71 abgebildeten Kristallen kondensieren. Das Indigblau hat die Eigenschaft, in alkalischer Lösung mit reduzierenden Substanzen farbloses

Indigweiß, $C_{16}H_{12}N_2O_2$, zu liefern, das sich in Alkalien leicht löst und bei Luftzutritt wieder zu unlöslichem Indigblau oxydiert. In konzentrierter Schwefelsäure wird es mit schönblauer Farbe unter Bildung von Sulfosäuren gelöst.

Nachweis.

Um rasch zu entscheiden, ob eine Pflanze Indigo liefert, empfahl ich (MOLISCH IV) folgendes Verfahren: Man kocht etwa $\frac{1}{2}$ Minute Fragmente der Pflanze in der Eprouvette mit verdünntem Ammoniak (98 cem Wasser und 2 cem käuflichem Ammoniak), filtriert über einen Platinkonus und schüttelt nach dem Abkühlen mit wenig Chloroform

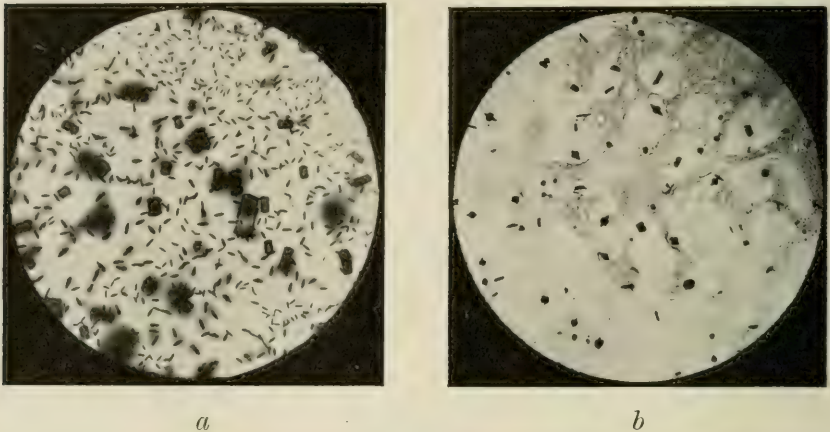


Fig. 71.

Indigblaukristalle, durch Sublimation gewonnen. *a* aus einem Indigoziegel, *b* direkt aus einem zerriebenen Blattstück von *Phajus grandiflorus*. Vergl. 180.

aus. Denselben Versuch vollführt man anstatt mit Ammoniak mit 2 proz. Salzsäure. Enthält die Pflanzenprobe Indican, so färbt sich bei einem der beiden oder bei beiden Versuchen die Chloroformschicht blau oder violett, weil das beim Kochen abgespaltene Indigblau von Chloroform leicht aufgenommen wird.

Der Umstand, daß das Indican bei gewissen Pflanzenarten durch Ammoniak gespalten wird, bei anderen z. B. beim Färbeknöterich *Polygonum tinctorium* nicht, spricht dafür, daß das Indican nicht in allen Indigopflanzen identisch sein dürfte (MOLISCH IV, 271). Wie sehr ich mit dieser Behauptung Recht hatte, geht aus den Untersuchungen BELJERINCKS hervor, der ja für den Waid eine von Indican verschiedene Muttersubstanz des Indigblaus nachgewiesen hat.

Für den mikrochemischen Nachweis empfiehlt sich folgende Methode: Die Alkohol- und Ammoniakprobe (MOLISCH IV, VIII). Man bringe die Pflanzenteile in ein zylindrisches, mit gut eingeriebenem Stöpsel verschließbares Glasgefäß von etwa 100 bis 200 cem Volumen und stelle gleichzeitig auch eine kurze Eprouvette mit absolutem Alkohol oder Ammoniak ein. In dieser Atmosphäre verweilen die Objekte gewöhnlich 24 Stunden. Dünne Pflanzenteile können auch kürzere Zeit darin belassen werden, dickere hingegen (Stengel, Scheinknollen von *Phajus* usw.) müssen, wenn sie nicht gehörig zerkleinert worden

sind, mehr als einen Tag den Dämpfen ausgesetzt bleiben. Falls mit dem längeren Verweilen in dem Alkoholdampf die Gefahr einer Austrocknung verknüpft sein sollte, kann man ihr passend dadurch vorbeugen, daß man die Innenseite des Glasgefäßes mit nassem Filtrierpapier auskleidet.

Während des Verweilens der Pflanzenteile in der Alkoholatmosphäre erleidet das Indican in den Zellen eine Zerlegung, was sich z. B. an den weißen Blüten von Calanthe durch eine intensive Blaufärbung und an grünen Organen, z. B. an den Blättern von *Polygonum tinctorium*, Calanthe, Phajus, und anderen wegen des das Indigblau deckenden Chlorophyllfarbstoffes durch eine entsprechende Verfärbung zu erkennen gibt. Nach der Behandlung mit den erwähnten Dämpfen legt man die Objekte in absolutem Alkohol ein, um das Chlorophyll zu extrahieren. Sobald dieses weggeschafft ist, gibt sich die Verteilung des Indigblaus, besonders auf weißer Unterlage, durch eine mehr oder minder intensive Blaufärbung zu erkennen.

Zum Zwecke der mikroskopischen Untersuchung bettet man Schnitte oder Bruchstücke der in der eben angegebenen Weise behandelten Pflanzenobjekte entweder direkt oder noch besser nach dem Abspülen in reinem Wasser in Chloralhydrat (5 Teile Chloralhydrat auf 2 Teile Wasser) ein, worin die Gewebe sich schön aufhellen und das Indigblau deutlich erkennen lassen.

Diese Methode hat überdies den großen Vorteil, daß man nach der Extraktion des Chlorophylls gewöhnlich schon mit bloßem Auge die Verteilung des Indigblaus in den verschiedenen Organen oder in der ganzen Pflanze übersieht. So läßt ein nach dem erwähnten Verfahren (Alkoholdampf) behandelter blühender Zweig vom Färbeknöterich die Laubblätter, abgesehen von der Mittelrippe und den Seitennerven, tiefblau, die Ochrea, den Stengel und die Blüten aber in ihrer natürlichen Farbe erscheinen. Es leistet somit diese Methode für den Indicannachweis Analoges wie die sogenannte SACHSsche Jodprobe für den Stärkenachweis.

Es muß hervorgehoben werden, daß es durchaus nicht gleichgültig ist, ob man für die Indicanprobe Alkohol, Ammoniak oder Chloroform verwendet, da die verschiedenen Indigo liefernden Pflanzen darauf verschieden reagieren. Daher muß für jede Pflanzenart erprobt werden, womit die Probe ausgeführt werden soll. Bei Phajus und Calanthe z. B. erhält man die besten Resultate mit Alkohol, hingegen bei *Isatis* (wo als Muttersubstanz des Indigblaus eine Indoxylverbindung vorliegt) nicht mit Alkohol, sondern mit Ammoniak (MOLISCH VIII, 229).

Das Indigblau läßt sich auch direkt aus dem Blatte heraussublimieren. Es genügt, ein Stück Blatt von Phajus oder *Isatis* zu verreiben und das Gereibsel der Sublimation auszusetzen. Man erhält dann ein Sublimat, bestehend aus bräunlichen Tröpfchen und zahlreichen tiefblauen Kriställchen: Nadeln, Prismen, Spindeln, T-förmige Gebilde, rechtwinklige Täfelchen mit oft so stark eingebuchteten Kanten, daß sie wie Kreuze erscheinen u. a. (Fig. 71 b).

Mikroskopisch läßt sich das Indigblau im Zellinhalt gewöhnlich in Form zahlreicher tiefblauer Körnchen oder Kriställchen erkennen,

die bald zerstreut oder zu kleinen Häufchen angeordnet herumliegen und die Löslichkeit des Indigblaus erkennen lassen.

BEIJERINCK (III, 125) hat darauf aufmerksam gemacht, daß bei gewissen Indicanpflanzen, z. B. bei *Indigofera*, durch die Alkohol- oder Ammoniakprobe nur ein Teil des Indicans in Indigoblau umgewandelt wird. Er erklärt dies so, daß durch den Alkohol oder das Ammoniak nicht nur das Plasma getötet, sondern auch das Enzym zerstört wird, so daß das Indican nicht zerlegt werden kann. Er schlägt daher vor, die Pflanzenteile zuerst der Luft vollständig zu entziehen, sie hierdurch zu töten und dann erst dem Ammoniakdampf auszusetzen. Dieses doppelte Ziel, das Plasma zu töten und das Indoxyl frei zu machen, erreicht man nach BEIJERINCK durch völliges Untertauchen der Blätter in Quecksilber. Hierbei sterben die Blätter bald ab, Enzym und Indican mischen sich und können aufeinander wirken. Bei günstiger Temperatur ist das Indican nach wenigen Stunden zersetzt, das freigewordene Indoxyl verbleibt im Blatte, und wenn dann die Blätter längere Zeit dem Ammoniakdampf ausgesetzt werden, so bildet sich reichlich Indigblau, das nach Wegschaffung des Chlorophylls mit heißem Alkohol und etwas Salzsäure zur Anschauung kommt. Alte *Indigofera*-Blätter, die nach der Alkoholprobe behandelt ganz farblos bleiben, zeigen nach BEIJERINCK nach dem Quecksilber-Ammoniak-Experiment eine intensive Blaufärbung.

Sitz des Indicans. Das Indican kann bei den verschiedenen Indigopflanzen in verschiedenen Organen und Geweben auftreten, doch liegt seine Hauptmasse wohl in der Regel in den Laubblättern, zumal in den jungen, sich noch entfaltenden. Innerhalb des Laubblattes findet sich das Glykosid gewöhnlich im chlorophyllführenden Mesophyll und in der Oberhaut. Die Wurzel enthält wenig oder kein Indican, Samen und Frucht sind bei den untersuchten Arten frei davon (MOLISCH IV, 288).

Das Indican wird in der Zelle gewöhnlich durch ein Ferment gespalten, und es ist die Frage, ob Indican und Ferment in getrennten Elementen oder in ein und derselben Zelle vorkommt, und, wenn das letztere der Fall sein sollte, ob das Indican und Ferment innerhalb der Zelle getrennt lokalisiert erscheinen. MOLISCH (VIII) hat schon darauf aufmerksam gemacht, daß in Blättern von *Phajus* und *Calanthe*, die der Alkoholprobe, und in Blättern von *Isatis*, die der Ammoniakprobe unterworfen wurden, es hauptsächlich die Chlorophyllkörner sind, die die Blaufärbung aufweisen. Der Grund konnte ein zweifacher sein. Entweder führen die Chlorophyllkörner das Ferment oder das Indican oder sie enthalten beides. BEIJERINCK (II, IV) ist nun der Meinung, daß das Plasma das Indican und die Chlorophyllkörner das Ferment führen, und er stützt sich hierbei auf folgende Versuche (a u. b).

a) Ein frischer, nicht zu dünner Querschnitt durch das Blatt, einer Indicanpflanze (*Phajus grandiflorus*), wird in eine siedende Mischung von konzentrierter Salzsäure und Eisenchlorid getaucht. Das Indican wird darin sofort zersetzt und das freigewordene Indoxyl wird rasch zu Indigblau oxydiert, das sich im Mikroskop in Form blauer Körnchen, ausschließlich im Plasma des grünen Parenchyms und der Epidermis zu erkennen gibt. — Werden lebende Schnitte

in eine siedende Mischung von konzentrierter Salzsäure und Isatin eingetaucht, so geht das Indican in Indigrot über und dieses setzt sich gleichfalls im Plasma in Form roter Kristallnadeln ab. Das Indican hat daher nach BEIJERINCK ausschließlich seinen Sitz im Plasma.

b) Werden mikroskopische, lebende Schnitte in eine Indicanlösung (Dekokt von Indigofera oder Polygonum) getaucht, so werden sie in kurzer Zeit schwärzlich-blau, und die mikroskopische Untersuchung lehrt, daß sich das Indigblau nur in den Chlorophyllkörnern des grünen Mesophylls und in den Schließzellen der Epidermis niederschlägt. Tötet und extrahiert man aber die Schnitte vorher mit Alkohol, so breitet sich das Enzym in der Zelle aus, und wenn dann die Schnitte in eine Indicanlösung getaucht werden, so färben sie sich gleichmäßig intensiv blau. Daraus schließt BEIJERINCK, daß das Ferment seinen Sitz ausschließlich in den Chromatophoren hat, und dasselbe gilt nach ihm auch für das Ferment des Waids, der Isatase, die die Spaltung der Indoxylverbindung bewirkt¹⁾.

Ich habe hier die Anschauung BEIJERINCKS über die Lokalisierung des Indicans und des Ferments wiedergegeben, ich bemerke aber, daß ich bei Wiederholung seines unter a) geschilderten Versuches gefunden habe, daß ich nicht bloß das Plasma, sondern auch die Chlorophyllkörner, und diese sind nicht selten, intensiv blaugefärbt gesehen habe. Daher dürfte wohl über die Verteilung des Indicans und des zugehörigen Fermentes innerhalb der Zelle noch nicht das letzte Wort gesprochen sein.

LEAKE (I) führt den mikrochemischen Nachweis des Indicans in folgender Weise durch, die leider sehr umständlich ist.

Kleine Gewebestücke oder Schnitte werden in eine Mischung von

Eisessig.	2 ccm
Konz. Schwefelsäure	1 „
Ammoniumpersulfat	0,5 g
Wasser	100 ccm

ingelegt und hier gewöhnlich 4—6 Stunden oder, wenn notwendig, höchstens bis 12 Stunden belassen, bis sie von der Flüssigkeit vollständig durchdrungen sind. Dann wird das Material in täglich gewechseltem 50 proz. Alkohol 3—4 Tage lang gewaschen, in Paraffin eingebettet und geschnitten. Die Schnitte werden nach Behandlung mit Xylol und abs. Alkohol für 12 Stunden in eine Mischung von Hämatoxylin und Eosin (DELAFFIELDS Hämatoxylin 50 ccm und Wasser 300 ccm) und dann solange in sauren Alkohol (1 proz. HCl in 50 % Alkohol) eingelegt, bis sie dem freien Auge farblos erscheinen. Nun werden die Schnitte, um den Alkohol und die Säure zu entfernen, mit Wasser gewaschen, für mindestens 1 Stunde in eine 1 proz. Lösung von GRÜBLERSchem, wasserlöslichen Eosin gebracht, rasch mit Alkohol entwässert, in Xylol überführt und endlich in Balsam eingeschlossen. Ich glaube nicht, daß diese überflüssig umständliche Methode gegenüber den früher erwähnten einen Fortschritt bedeutet, auch möchte ich bezweifeln, daß sich gerade dieses Verfahren, bei welchem die Zelle sicherlich stark

¹⁾ Aus einer Stelle bei BEIJERINCK (IV, 502) scheint hervorzugehen, als ob ich die Hypothese aufgestellt hätte, daß das Indican in naher Beziehung zur CO₂-Assimilation im Chlorophyllkorn steht. Das ist aber nicht richtig, denn ich habe nur die Möglichkeit einer solchen Beziehung angedeutet und auch ihre Unwahrscheinlichkeit ausdrücklich betont (MOLISCH VIII, 232).

in Mitleidenschaft gezogen wird, dazu eignet, zu entscheiden, ob die Chromatophoren oder das Plasma das Indican enthalten.

5. Farbstoffe unbekannter Konstitution.

Farbstoff ist kein chemischer Begriff. Wenn also in diesem Kapitel eine Reihe von Körpern im Zusammenhange behandelt werden, so soll selbstverständlich damit nicht angedeutet werden, als ob sie miteinander verwandt wären. Bei dieser Gruppierung waren nur praktische Gesichtspunkte maßgebend, denn viele Farbstoffe sind ihrer chemischen Natur nach so wenig bekannt, daß sie sich sonst schlecht unterbringen lassen.

a) Die Farbstoffe der Chromatophoren.

Die für die Pflanze so überaus wichtigen, stets im Plasma eingebetteten Chromatophoren enthalten einige sehr charakteristische Farbstoffe. Obwohl sie in ihren Eigenschaften sehr voneinander abweichen und vielfach gar keine Verwandtschaft bekunden, erscheint es doch zweckmäßig, sie vorläufig zu einer Gruppe zu vereinigen, da sie alle das gemeinsam haben, daß sie an lebende plasmatische Gebilde, an die Chromatophoren gebunden sind. Es liegt dem Plane dieses Buches ferne, die große, die Makroanalyse betreffende Literatur dieser Pigmente hier zu behandeln, es wird daher naturgemäß nur soweit darauf Rücksicht genommen werden, als es zur Orientierung und für die mikrochemische Schilderung notwendig ist.

Chlorophyll.

Unter den Chromatophoren sind wohl die grünen, gewöhnlich als Chlorophyllkörner bezeichneten, die wichtigsten. Sie sind im Pflanzenreiche überaus weit verbreitet und stellen die Organe der Kohlensäure-Assimilation dar.

Eigenschaften.

a) Amorphes Chlorophyll. Nach dem neuesten Stande der Erfahrungen, die sich auf den Untersuchungen von MONTEVERDE, MARCHLEWSKI, SCHUNCK, TSWETT und WILLSTÄTTER aufbauen, finden sich in den grünen Auszügen und nach TSWETT in den Blättern selbst zwei grüne Farbstoffe vor. TSWETT (I) nennt sie α - und β -Chlorophyllin. α -Chlorophyllin ist blau, β -Chlorophyllin ist grün. Nach WILLSTÄTTER ist es, da Chlorophyll doch ein sehr empfindlicher Körper ist, auch möglich, daß sich β -Chlorophyllin erst durch Umwandlung von α durch eine geringe Änderung im Molekül bildet. — Die Chemie des Chlorophylls ist durch die Untersuchungen von SCHUNCK, MARCHLEWSKI und insbesondere durch WILLSTÄTTER (I) in hohem Maße gefördert worden. Dem amorphen Chlorophyll dürfte nach dem zuletzt genannten Autor die Formel $C_{55}H_{72}O_6N_4Mg$ zukommen. Es enthält also kein Eisen (MOLISCH X), wohl aber Magnesium. Das Chlorophyll ist in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Olivenöl, Benzin und anderen organischen Lösungsmitteln mit grüner Farbe und roter

Fluoreszenz löslich. Sein Absorptionsspektrum ist sehr charakteristisch. Nach TSWETT hat

α -Chlorophyllin: Bd. I bei $\lambda = 675-640$, II 620—600, III 580—560, IV 536—520.

β -Chlorophyllin: Bd. I bei $\lambda = 648-635$, II Spuren, III 600—585, IV Spuren, V 550—535.

b) Kristallisiertes Chlorophyll. Nach WILLSTÄTTER erfährt das amorphe Chlorophyll in alkoholischen Blattextrakten, wenn es mit der Blattsubstanz längere Zeit in Berührung bleibt, eine Umwandlung in kristallisiertes Chlorophyll, die durch ein lipatisches Enzym hervorgerufen wird. Das amorphe Chlorophyll unterscheidet sich von dem kristallisierten dadurch, daß in diesem das Phytol durch Äthylalkohol ersetzt ist. Die Analyse ergab die Formel $C_{38}H_{42}O_7N_4Mg$. Es bildet blauschwarze, glänzende, sechseckige und dreieckige Täfelchen, wahrscheinlich hexagonal, trigonal hemiedrisch, von metallischem Glanz.

Nachweis.

1. Reaktion von MOLISCH (IX). Wird ein Chlorophyllkörper führendes Gewebestück, das mit Wasser nicht benetzt sein darf, mit wässriger gesättigter Kalilauge versetzt, so färben sich die Chlorophyllkörper nahezu augenblicklich gelbbraun, um nach längstens $\frac{1}{4}-\frac{1}{2}$ Stunde wieder von selbst grün zu werden. Der Umschlag der gelbbraunen in die grüne Färbung erfolgt sofort beim Erwärmen bis zum Sieden oder bei Zufuhr von Wasser, etwas weniger rasch nach Zufuhr von Alkohol, Äther oder Glycerin. Zur Einübung seien die dünnen Blätter von Moosen (*Mnium*), *Elodea*, ferner Farnprothallien und Algenfäden (*Cladophora*, *Spirogyra*) empfohlen. Die Reaktion gelingt auch mit Chlorophyllkörnern, die durch siedendes Wasser oder durch Austrocknen getötet wurden, ja auch mit grünen Blättern, die jahrelang im Herbar lagen. Über die Erklärung dieser Reaktion vergleiche man WILLSTÄTTER (II).

2. Chlorophyllan-Reaktion. Behandelt man grüne Gewebe mit verdünnter Salzsäure (1 Vol. konzentrierte Salzsäure + 4 Vol. Wasser), so tritt zunächst eine Verfärbung nach Goldgelb bis Braungelb ein. Nach einigen Stunden oder schon früher erscheinen dann in den Chlorophyllkörnern, vornehmlich an ihrer Peripherie dunkle, braune oder rostfarbige Massen. Aus diesen entwickeln sich bei älteren Präparaten braune kürzere, gerade oder gekrümmte oder auch wellenartig gebogene Stäbchen mit spitzen oder stumpfen Enden oder



Fig. 72.

Elodea canadensis-Blattzellen, die Chlorophyllan-Reaktion zeigt nach Behandlung mit verd. Salzsäure. Die in die Chlorophyllkörner eingezeichneten schwarzen Punkte und Fäden stellen das braune Chlorophyllan dar. Vergr. 180.

gerade, gebogene oder schraubig gewundene Nadeln oder Fäden. (Fig. 72). Diese äußerst charakteristische Reaktion wurde von PRINGSHEIM (I) aufgefunden, irrtümlich nicht auf Chlorophyll, sondern auf eine ganz hypothetische Substanz (Hypochlorin) zurückgeführt und erst später als Chlorophyllan-Reaktion von anderer Seite (A. MEYER I; TSCHIRCH III, 42) erkannt. Durch die Säure wird das Chlorophyll zersetzt und liefert das im durchfallenden Lichte braune Produkt, das Chlorophyllan.

Wie Salzsäure, wirken auch andere verdünnte Säuren, Pikrinsäure, Schwefelsäure (5—10%). A. MEYER (I, 16 u. 18) empfiehlt besonders Essigsäure (1 Vol. Essigsäure + 2—4 Vol. Wasser) und zur rascheren Erzeugung der braunen Kristalle zuerst Behandlung mit verdünnter Salzsäure und nachherige Behandlung des mit Filtrierpapier abgetrockneten Schnittes mit reinem Eisessig. Die Chlorophyllkristalle sind schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Petroläther.

3. Überführung in „kristallisiertes Chlorophyll“. Betupft man Schnitte gewisser grüner Blätter mit Alkohol und läßt man das Präparat unter Deckglas langsam austrocknen, so entstehen, wie zuerst BORODIN (I) gezeigt hat, eigentümliche grüne bis blauschwarze Kristalle, die aber nicht reines Chlorophyll, sondern kristallisiertes Chlorophyll von den vorher angegebenen Eigenschaften darstellen. Größe, Form und Farbenton schwanken. Dominierend erscheinen gleichseitige, mitunter an Tetraeder erinnernde Dreiecke, ferner Sechsecke, Sterne und zahlreiche andere Formen, darunter auch Dendrite. Diese Kristalle zeichnen sich im Gegensatz zu amorphem Chlorophyll durch große Resistenz gegenüber direktem Sonnenlicht und verdünnten Säuren aus. In Alkohol und Chloroform lösen sie sich leicht, hingegen sehr schwer in Benzin. Nicht jede beliebige Pflanze eignet sich zur Darstellung der Kristalle, denn unter 776 Arten konnte BORODIN nur bei etwa 24% die Kristalle gewinnen. Zu den Pflanzenfamilien, die große Neigung zur Bildung solcher Kristalle zeigen, gehören die Pomaceen und Amygdaleen, entgegengesetzt verhalten sich Pflanzen, die reich an organischen Säuren sind, wie Rumex oder Oxalis. Gute Resultate geben mittelalte Blätter von Dahlia. Grüne Kristalle und Carotinkristalle erhielt in verschiedenen Algen nach Anwendung von Alkohol, Estern, Aldehyden und Ketonen auch LIEBALDT (I).

Da die Überführung des amorphen Chlorophylls in kristallisiertes nicht immer gelingt, so wird man von diesem Verfahren wohl nur selten Gebrauch machen, zumal ja die beiden Reaktionen 1 und 2 ausgezeichnete Dienste leisten; ich glaubte aber BORODINS Entdeckung nicht übergehen zu sollen, da sie mehrfaches Interesse bietet und da der Mikroskopiker dem kristallisierten Chlorophyll in Alkoholmaterial nicht selten begegnet.

4. Die Fluoreszenzprobe gelingt auch mit mikroskopischen Schnitten sehr gut, wenn man das Gewebe unter Deckglas mit Alkohol behandelt, das Chlorophyll in Lösung überführt und diese dann direkt oder in der Kapillare im konvergenten Lichtkegel in direktem Sonnenlicht beobachtet. Die Lösung erscheint dann blutrot.

Carotine.

Der Begriff Carotin hat sich nach und nach zu einem Gruppenbegriff entwickelt. Ursprünglich verstand man darunter den orangegelben Farbstoff der Wurzel von *Daucus Carota*. Später hat man ganz ähnliche Farbstoffe in den Chlorophyllkörnern der Blüten, Früchte, der herbstlich verfärbten gelben Blätter und anderwärts gefunden und mit verschiedenen Namen (Chlorophyllgelb, Xanthophyll, Erythrophyll, Xanthocarotin, Etiolin, Phykoxanthin usw.) bezeichnet. Heute weiß man, daß viele dieser Farbstoffe zwar nicht identisch, aber doch miteinander verwandt sind und daher zur Gruppe der Carotine zusammengefaßt werden können.

Mit WILLSTÄTTER (III) kann man die gelben Begleiter des Chlorophylls in zwei Gruppen einteilen, in die Carotin- und in die Xanthophyllgruppe. Die einen lösen sich in Benzin leicht und in Alkohol schwer, die andern verhalten sich umgekehrt. Aus jeder der beiden Gruppen hat man je einen Körper rein dargestellt und genauer studiert: Das Carotin aus der Reihe der benzinlöslichen und das Xanthophyll aus der der benzinschwerverlöslichen Farbstoffe.

Das Carotin, $C_{40}H_{56}$.

Dieser Kohlenwasserstoff ist in den Chlorophyllkörnern allgemein verbreitet; er wurde von WILLSTÄTTER und MIEG (IV) rein dargestellt und genauer charakterisiert. Er kristallisiert in rhombenförmigen, fast quadratischen Kristalltafeln mit häufigen Einkerbungen, die Kristalle sind kupfrig rot und sammetartig glänzend. Im durchfallenden Lichte erscheinen die Kristalle selbst in dünner Schicht rot, während Xanthophyll gelb ist. Schwer löslich in siedendem, fast unlöslich in kaltem Alkohol, ziemlich schwer löslich in Petroläther, Aceton, leicht in Benzol, sehr leicht in Chloroform und besonders in Schwefelkohlenstoff. Carotin nimmt leicht Sauerstoff auf, ist autoxydabel, gibt mit konzentrierter Schwefelsäure eine tiefblaue Farbenreaktion, ebenso mit konzentrierter Salpetersäure und mit Salzsäure, Phenol oder Thy-mol. Mit Brom wird es kantharidengrün, in der Durchsicht blau.

Xanthophyll, $C_{40}H_{56}O_2$

begleitet das Chlorophyll und Carotin in den Chlorophyllkörnern. WILLSTÄTTER charakterisiert es etwa so: Vierseitige, oft trapezförmige Täfelchen, häufig mit Einkerbungen durch Bildung schwalbenschwanzförmiger Zwillinge, auch (aus Alkohol) lanzett- und keilförmig zugespitzte Prismen. Die Kristalle sind dunkelbraunrot mit starkem stahlblauen Reflex, in der Durchsicht gelb und unter dem Mikroskop nur, wo zwei Kristalle sich kreuzen, orangerot. Ziemlich schwer löslich in kaltem Äthylalkohol, im Petroläther unlöslich (Unterschied von Carotin), in Äther und Aceton ziemlich leicht löslich, in Benzol und Schwefelkohlenstoff in der Kälte ziemlich schwer, in Chloroform sehr leicht. Xanthophyll ist gleichfalls ungesättigt und autoxydabel. Es zeigt die typische Carotinreaktion mit konzentrierter Schwefelsäure.

Eine Übersicht über die Eigenschaften der beiden behandelten Körper ergibt sich aus der folgenden Tabelle (WILLSTÄTTER III, 689)

	Carotin	Xanthophyll
Formel	$C_{40}H_{56}$	$C_{40}H_{56}O_2$
Aussehen	kupfrige Blättchen	pleochromatische, dunkelbraunrote Täfelchen
Kristallhabitus bei mikroskopischen Kristallen	beinahe quadratische Form	trapezförmig, mit häufiger Zwillingsbildung
Farbe in der Durchsicht . .	rot	gelb bis orange
Schmelzpunkt (unt. Zersetz.)	167,2—168°	172°
Löslichkeit in niedrig siedendem Petroläther	beträchtlich löslich	unlöslich
Löslichkeit in Alkohol . . .	kalt fast unlöslich, heiß sehr schwer löslich recht schwer löslich	kalt ziemlich schwer löslich, heiß ziemlich leicht leicht löslich
Löslichkeit in Aceton		
Löslichkeit in kaltem Schwefelkohlenstoff	spielend löslich	ziemlich schwer löslich

Nachweis.

1. Kalimethode. Um Carotine im Gewebe oder in der Zelle der Blätter nachzuweisen, verfährt MOLISCH (XI) in folgender Weise: Die frischen grünen Blätter oder kleine Stücke davon werden in 40proz. (Vol.) Alkohol, der 20% (Gewicht) Kaliumhydroxyd gelöst enthält, gelegt und darin mehrere Tage, gewöhnlich so lange bei Abschluß von Licht belassen, bis alles Chlorophyll ausgezogen ist. Um die Absorption von atmosphärischer Kohlensäure durch die Kalilauge zu verhindern, wird die Prozedur mit gut eingeschliffenen Glasstopfen versehenen Präparatengläsern von verschiedener Größe (100 bis 200 ccm) vorgenommen. So wird oft schon nach einem Tage das Chlorophyll als Alkalichlorophyll dem Blatte völlig entzogen, das Carotin aber bleibt im Blatte zurück. Das Blatt sieht gelb, etwa wie ein etioliertes aus. Das von Chlorophyll also befreite, mehrere Tage in der Kalilauge gelegene Blatt gibt man, um die Kalilauge auszuwaschen, auf mehrere Stunden in destilliertes Wasser und legt dann Fragmente der Blätter zur mikroskopischen Beobachtung und Anfertigung von Dauerpräparaten in reines Glycerin. Man findet dann fast an jeder früher Chlorophyll führenden Zelle das Carotin auskristallisiert. Epidermis und Gefäßbündel sind frei von Farbstoffkristallen, das Assimilationsparenchym ist damit wie besät (Fig. 73). Nur in seltenen Fällen kommt es nicht zur Abscheidung von Kristallen, sondern nur zur Ausbildung von Carotintropfen. So wie grüne Blätter verhalten sich auch etiolierte.

Die Kristalle sind gelborange bis braunorange und zeigen prächtigen Perlmutterglanz, wenn man auf das Präparat einen Lichtkegel wirft und bei schwacher Vergrößerung nur im auffallenden Lichte beobachtet. Ihre Formen wechseln: einzelne Nadeln oder unregelmäßige stern- oder büschelartige Aggregate von solchen, Tafeln mit parallelen oder ausgezackten Rändern, säbel-, hobelspanartige Kristalle, sowie verschieden geformte Schuppen.

Mit konzentrierter Schwefelsäure werden die Kristalle prachtvoll indigblau. Da, wo der Farbstoff nur in Form gelber

Tropfen vorliegt oder den Zellinhalt durchtränkt, gibt er sich ebenfalls mit konzentrierter Schwefelsäure durch eine tiefblaue Farbe zu erkennen. Bei Zusatz von Wasser verschwindet die blaue Farbe. Trockenes Schwefeldioxyd färbt gleichfalls indigblau; auch in konzentrierter Salpetersäure nehmen sie diese Farbe an, aber nur für kurze Zeit. Mit Bromwasser und Bromdampf werden die Kristalle rasch vorübergehend blau und schließlich farblos. Mit konzentrierter Salzsäure, die etwas Phenol beigemischt enthält, werden sie nach MOLISCH (XI, 25) in kurzer Zeit tiefblau. Wie Phenol wirkt auch Thymol. In Jodechloralhydrat (5 Teile Chloralhydrat, 2 Teile Wasser und Jod im Überschuß) nehmen sie eine schmutzig-grüne Farbe an. Schließlich sei bemerkt, daß alle angeführten Reaktionen am besten gelingen, wenn man den in Wasser ausgewaschenen und von KOH befreiten Gewebestücken durch Filterpapier oder im Exsikkator vor der Reaktion das Wasser möglichst entzieht. Sehr gute Resultate liefert die Kalimethode mit den Blättern von *Mimulus moschatus*, *Polygonum tinctorium*, *Mercurialis annua*, *Triticum vulgare*, *Elodea canadensis* u. a.



Fig. 73.
Carotinkristalle in einem Elodeablattstück, gewonnen durch die „Kalimethode“. Vergr. etwa 250.

2. Die Säuremethode. FRANK und TSCHIRCH (III, 92) haben zuerst darauf aufmerksam gemacht, daß man innerhalb der Zellen rote Kristallnadeln erhält, wenn man ganze Blätter in sehr verdünnte Säuren einlegt und sie dann nach dem Auswaschen längere Zeit im Wasser liegen läßt. Die Kristalle stimmen mit den durch die „Kalimethode“ gewonnenen, soweit sich dies auf mikroskopischem Wege feststellen läßt, im wesentlichen überein (MOLISCH XI, 27). TAMMES (I) empfiehlt 1- bis 10proz. Salzsäure, 1- bis 10proz. Oxalsäure, 1- bis 10proz. Weinsäure und andere. Die Pflanzenteile sollen ein bis mehrere Tage in der Lösung verweilen; bisweilen genügen schon einige Stunden. Schließlich werden die Objekte mehrere Stunden in Wasser ausgewaschen und sogleich untersucht.

3. Die Resorcinmethode (TSWETT II, III). Das chlorophyllhaltige Gewebe wird in eine konzentrierte Resorcinlösung (10 bis 12 Teile Resorcin auf 10 Teile Wasser) gebracht, welche plasmatische Stoffe und Lipide verflüssigt bzw. auflöst. Nach Stunden oder Tagen schießen orangerote Kristallbüschel oder sternartige Aggregate in großer Zahl an. Die Resorcinlösung hat die unangenehme Eigenschaft, sich an der Luft alsbald tief zu bräunen.

Die besten Resultate liefert die „Kalimethode“; die Säuremethode steht ihr bei weitem nach, ja bei etiolierten und gelben herbstlich verfärbten Blättern versagt sie meist ganz.

Der Mikrochemiker wird gewöhnlich nicht instande sein, unterm Mikroskop im Gewebe Carotin, Xanthophyll, Lykopin und verwandte gelbe oder rote Farbstoffe voneinander zu unterscheiden, sondern er wird in den meisten Fällen nur sagen können, daß ein carotinartiger Körper, also irgend ein Carotin vorhanden ist. Wenn daher hier das Wort Carotin gebraucht wird, so ist es, falls nichts besonderes bemerkt wird, immer im Sinne eines Gruppenbegriffes genommen, in demselben Sinne wie man von Zucker oder Eiweiß spricht.

Vorkommen.

Carotin ist im Pflanzenreiche weit verbreitet, was ja auch schon daraus hervorgeht, daß es stets ein Begleitfarbstoff des Chlorophylls ist. Von den Algen bis zu den höchsten Phanerogamen wurde es gefunden und zwar in den verschiedensten Teilen: in Blättern, Blüten, Früchten, Samen und sonstigen Organen (KOHL I). Auch viele Pilze enthalten es (vgl. p. 198). Die von den Carotinen erzeugten Farbnuancen schwanken von gelb nach orange bis rot. Man denke an die gelben Blüten der Ranunculaceen und Compositen und an die roten Früchte des Paradiesapfels, des Geisblatts und anderer. Zahlreiche Beispiele von Carotin führenden Chromoplasten in vegetativen Organen machte jüngst ROTHERT (I) namhaft. In manchen Fällen kristallisiert das Carotin sogar im Chromatophor aus, so in der Wurzel von *Daucus Carota*, in den Früchten von *Lonicera Xylosteum*, *Sorbus aucuparia*, *Rosa arvensis*, in den Blüten von *Tropaeolum majus* und anderen (SCHIMPER I, 120 u. d. flg., COURCHET I).

Ausnahmsweise kommen in Laubblättern auch rote Chromoplasten vor, z. B. in dem im Winter sich rot oder braun färbenden Laube verschiedener Coniferen, in den Blättern von *Selaginella*-, *Alcë*- (MOLISCH XII) und *Potamogeton*-Arten (ILTIS). Die Chlorophyllkörner vieler *Alcë*-Arten nehmen infolge intensiver Beleuchtung eine rote Farbe an, färben sich bei darauf folgender längerer Verfinsterung wieder normal grün, bei neuer starker Bestrahlung abermals rot, um bei lang andauerndem, direktem Sonnenlichte meistens wieder von selbst grün zu werden. Die Ursache der roten Färbung ist hier ein Carotin.

Über die Carotine der Pilze vgl. p. 198.

Phaeophyll. j

a) Bei Phaeophyten oder Braunalgen.

Die Braunalgen verdanken ihre braune Farbe einem in den Chromatophoren neben Carotin (Gruppenbegriff) befindlichen braunen Farbstoff, dem Phaeophyll (MOLISCH XIII). Man war früher allgemein der Meinung, daß die Braunalgen einen angeblich im Wasser löslichen braunen Farbstoff besitzen, der das Chlorophyll maskiert und Phykophäin genannt wurde. MOLISCH (XIII) hat aber gezeigt, daß das sogenannte Phykophäin erst nach dem Absterben, z. B. bei Behandlung der Algen mit heißem Wasser, aus einem Chromogen entsteht und in der lebenden Pflanze gar nicht vorkommt. Die Ansicht von MOLISCH, daß das Phykophäin ein postmortales Produkt ist, erscheint jetzt fast allgemein angenommen, obwohl TSWETT (IV) noch Bedenken hegte. Bezüglich der Einwände von TSWETT sei auf meine Erwiderung hingewiesen (MOLISCH XIV).

In dem lebenden Chromatophor kommt vielmehr nach MOLISCH ein dem gewöhnlichen Chlorophyll sehr nahestehender Körper, ein „braunes Chlorophyll“ vor, das durch chemische Veränderung in ge-

wöhnliches Chlorophyll übergeführt wird. Wenn ein lebendes Thallusstück von *Fucus*, *Laminaria*, *Dictyota* oder einer anderen Braunalge beim Eintauchen in heißes Wasser, Alkohol oder heiße Luft augenblicklich grün wird, so beruht dies auf der Umwandlung des Phaeophylls in Chlorophyll. Neben dem Phaeophyll kommen in dem Chromatophor der Braunalgen noch Carotin, Xanthophyll und Leukocyan vor, welches letzterer Körper vielleicht identisch mit KYLINS (III) Phykoxanthin ist.

Mikrochemisches.

a) Die oben erwähnte plötzliche Farbenumwandlung von Braun in Grün beim raschen Abtöten, z. B. durch heißes Wasser, läßt sich auch in mikroskopischen Schnitten, ja an der einzelnen Zelle beobachten, wenn man sie im Wassertropfen erhitzt. Von einer Entmischung, etwa einer Scheidung eines braunen und eines grünen Farbstoffes ist nichts zu sehen, der Chromatophor wird einfach im Momente des Todes grün.

b) Braunalgen nehmen in 2proz. wäßriger Salzsäure eine eigenartige, prachtvoll spangrüne oder blaugrüne Farbe an, die von einem im Chromatophor vorhandenen Körper herrührt, den ich Leukocyan genannt habe und dessen chemische Natur vorläufig noch ganz unbekannt ist.

Die Blaugrünfärbung des Thallus in Salzsäure beruht auf der entsprechenden Färbung der Chromatophoren (MOLISCH XIII, 137). Der blaue Körper (Phaeocyan) entsteht auch mit verdünnter Schwefelsäure, Salpetersäure und konzentrierter Essigsäure. Kalilauge und Ammoniak entfärben das Phaeocyan, Salzsäure stellt die blaue Farbe wieder her.

β) Bei Diatomeen.

Die Kieselalgen besitzen bekanntlich im lebenden Zustande eine braune oder gelbbraune Farbe, und gewöhnlich wurde angenommen, daß im Chromatophor neben Chlorophyll noch ein besonderer braungelber Farbstoff, das Diatomin vorhanden sei und diese beiden Farbstoffe die für Diatomeen charakteristische Mischfarbe geben. Gegen diese Ansicht habe ich mich gewendet und zu beweisen versucht, daß die Kieselalgen ebenso wie die Phaeophyten in ihrem lebenden Chromatophor ein braunes Chlorophyll, das Phaeophyll enthalten, das beim raschen Absterben der Zelle in gewöhnliches Chlorophyll übergeführt wird (MOLISCH XIII, 139). Neben dem Phaeophyll kommt noch Carotin, vielleicht auch Xanthophyll und außerdem noch Leukocyan vor. Was man früher als Diatomin bezeichnet hat, ist wohl mit Carotin identisch. — Auch die Kieselalgen werden, wenn man sie mit Alkohol, heißem Wasser, Äther, heißer Luft usw. abtötet, grün. Von einer Entmischung eines gelbbraunen und eines grünen Farbstoffes bei dem Farbumschlag ist im Mikroskop auch nicht eine Spur zu sehen, sondern die Diatomee wird einfach grün. Alle einschlägigen Erfahrungen lassen sich am besten durch meine Annahme erklären, daß ebenso wie bei den Braunalgen im lebenden Chromatophor ein sehr labiles braunes Chlorophyll (Phaeophyll) vorhanden ist, das beim Absterben in gewöhnliches Chlorophyll übergeht. Wie sich die Sache

bei den Chrysomonaden, z. B. bei Chromophyton Rosanoffii, verhält, deren braungelbe Chromatophoren ebenfalls eine rein grüne Farbe in der Siedehitze annehmen. bleibt zu untersuchen, jedenfalls bedürfen die Angaben von ГАЙДУКОВ (I) über die Farbstoffe dieser Flagellaten einer Überprüfung.

Die Scheidung von Chlorophyll und gelbem Farbstoff (Carotin) läßt sich auch unterm Mikroskop in folgender Weise durchführen. Eine Diatomeenmasse — Reinkultur —, etwa so groß wie ein Wicken-same, wird auf den Objektträger gebracht, mit einem Deckglas bedeckt und so viel absoluten Alkohols vom Rande hinzugefügt, daß der Raum zwischen Deckglas und Objektträger vollständig erfüllt ist. Der Alkohol tötet die Diatomeen, und die Farbstoffe gehen in Lösung. Wenn man nun den Deckglasrand nach einiger Zeit betrachtet, so merkt man, daß infolge der Verdampfung des Alkohols zunächst goldgelbe Tropfen und dann etwas später, dem Deckglasrande näher, grüne Tropfen ausgeschieden werden. Es lassen sich dann zwei parallele Schichtensysteme von Tropfen wahrnehmen, gelbe und grüne. Dazwischen können Mischtropfen von gelbgrüner Farbe vorkommen.

Diatomeen werden genau so wie die Braunalgen in 2 proz. Salzsäure blau oder blaugrün wegen der Anwesenheit von Leukocyan (vgl. p. 229).

KOHL (II) ist der Ansicht, daß in den Diatomeen kein besonderes braunes Chlorophyll da ist, sondern daß sie ihre Farbe einem Gemenge von gewöhnlichem Chlorophyll, Carotin und Xanthophyll verdanken. Die Experimente, auf Grund welcher die Existenz des Phaeophylls geleugnet wird, können aber einer objektiven Kritik nicht standhalten, da sie z. T. unrichtig sind und den Farbenumschlag von Braun in Grün nicht plausibel erklären. Man erhält keine Aufklärung darüber, wohin der braungelbe Farbstoff beim Farbenumschlag gelangt. Auch ist KOHL den Beweis dafür schuldig geblieben, daß Carotin und Leukocyan identisch sind, da Carotin zwar mit konzentrierter Salzsäure blau wird, aber niemals mit 2 proz. Salzsäure. Wenn daher eine Diatomee mit 2 proz. Salzsäure eine blaugrüne Farbe annimmt, so kann dies nicht von Carotin herrühren, es muß daher diese auf einen andern Körper zurückgeführt werden.

γ) Bei Neottia.

WIESNER (II) hat zuerst gezeigt, daß die im lebenden Zustande braune Orchidee *Neottia nidus avis* bei Behandlung mit Alkohol oder Äther grün wird und daß sich aus ihr Chlorophyll gewinnen läßt. In der Tat verhalten sich die Chromatophoren von *Neottia* wie die von Braunalgen oder Diatomeen, sie zeigen gleichfalls beim raschen Abtöten einen Farbenumschlag von Braun in Grün. Der Umschlag erklärt sich am einfachsten durch die Annahme, daß hier intra vitam gewöhnliches Chlorophyll nicht existiert und dieses erst aus einem braunen Atomkomplex, dem Phaeophyll, im Momente des Todes resultiert (MOLISCH XIII, 142). SCHIMPER (I, 119) hat die für meine Auffassung äußerst wichtige Tatsache gefunden, daß namentlich in der Fruchtwand der *Neottia* innerhalb der Chromoplasten braune, nadel-förmige Kristalle vorkommen, die aus reinem Farbstoff bestehen.

„Nirgendswow zeigt sich eine Spur von Chlorophyll; es ist ganz klar, daß die Grünfärbung, welche die Neottia unter dem Einfluß verschiedener Reagentien annimmt, nicht daher rühren kann, daß das Chlorophyll dem braunen Farbstoff mechanisch beigemischt, von demselben aber verdeckt wäre; eine solche Mischung würde nicht kristallisieren. Die Ergrünung beruht vielmehr entweder auf der Spaltung oder einer sonstigen Modifikation des braunen Pigments.“
Erinnert man sich noch meiner auf p. 223 mitgetheilten Chlorophyllreaktion, mit der es sogar gelingt, gewöhnliches Chlorophyll mit gesättigter Kalilauge in braunes und dieses wieder in grünes zu verwandeln, so erscheint wohl meine Ansicht über das Phaeophyll als Ursache der braunen Färbung bei den Braunalgen, Diatomeen und bei Neottia in hohem Grade gestützt.

Gegen meine Ansicht von der Existenz eines braunen Chlorophylls (Phaeophylls) haben sich jüngst CZAPEK (III) und KYLIN (III, 223) ausgesprochen, ohne aber irgendwelche Gegenbeweise zu bringen und ohne auch den Versuch zu machen, die Braunfärbung der Algen und den Farbenumschlag von Braun und Grün im Momente des Todes zu erklären.

Peridineen-Farbstoffe.

Insbesondere durch die Untersuchungen von KLEBS (I) und SCHÜTT (I) ist sichergestellt worden, daß die an der Grenze von Tier und Pflanze stehenden Peridineen Chromatophoren von rötlich-brauner Farbe besitzen, die unter anderem auch dem Chlorophyll sehr nahe-stehende Farbstoffe führen und sich hierdurch der Pflanze nähern.

SCHÜTT hat drei Farbstoffe aus marinen Peridineen gewonnen, die er in folgender Weise charakterisiert.

1. Phykopyrrin: braunrot in Wasser löslich, gelb in Alkohol, Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Eisessig löslich. Besitzt starkes Absorptionsband im Rot λ 65 bis 68 (Chlorophyllband I), Absorptionsmaximum λ 60 bis 62 (Chlorophyllband II), Endabsorption in Blau.

2. Peridinin: Nicht löslich in Wasser; sehr leicht löslich in Alkohol mit portweinroter Farbe; leicht löslich in Benzol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Eisessig; wenig löslich in Benzin. Charakterisiert durch sehr steiles Anwachsen der Absorption in Grüngelb. Schwaches Band in Orange, λ 64. Absorptionsmaximum im Rot zwischen B und C (Band I) ist vorhanden.

3. Peridineen-Chlorophyllin: Nicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Eisessig; schwer löslich in Benzin. Besitzt starkes Absorptionsband im Rot (Chlorophyllband I). Ist als ein dem Chlorophyll entweder gleicher oder sehr ähnlicher Farbstoff zu betrachten.

Es ist begreiflich, daß bei den großen Schwierigkeiten, mit denen die Beschaffung größerer Mengen reinen Peridineenmaterials verknüpft ist, die Farbstoffe der Peridineen noch ungenügend erforscht sind. Die makro- und mikrochemische Analyse verspricht hier noch reiche Ausbeute.

Phykoerythrin.

Der für Rotalgen oder Rhodophyceen charakteristische Farbstoff ist das Phykoerythrin (Florideenrot, Rhodospermin). Er findet sich

neben Chlorophyll und Carotin in den Chromatophoren und färbt sie, die beiden anderen Farbstoffe vollständig maskierend, in den verschiedensten Nuancen rot.

Herstellung einer Phykoerythrinlösung.

Um den roten Farbstoff aus einer Rotalge, z. B. aus *Nitophyllum punctatum* zu gewinnen, wird eine größere Menge der lebenden Alge mit viel destilliertem Wasser unter mehrmaligem Wechsel desselben abgespült. Dabei beginnt die Alge nach einigen Minuten schön



Fig. 74.

Phykoerythrinkristalle im Thallus von *Nitophyllum punctatum*, gewonnen durch Absterbenlassen der Alge im Meerwasser. Vergr. 350.

orangerot zu fluoreszieren, weil die Zellen absterben und der Farbstoff aus den Chromatophoren allmählich aus und in den Zellinhalt eintritt. Die gewaschene Alge wird dann mit soviel destilliertem Wasser übergossen, daß sie gerade damit bedeckt erscheint, und bei etwa 35° C im Finstern aufgestellt. Es ist zweckmäßig dem Wasser etwas Schwefelkohlenstoff hinzuzufügen, um das Absterben der Alge zu beschleunigen und die Fäulnis zu hemmen. Nach 24 Stunden ist reichlich Farbstoff ausgetreten; er wird durch Filtration von der Algenmasse getrennt. Die unreine Lösung wird mit gerade so viel absolutem Alkohol versetzt, bis die Fluoreszenz verschwindet. Binnen 24 Stunden fällt alles Phykoerythrin in Form eines ziemlich voluminösen, amorphen Niederschlags heraus. Der abfiltrierte Niederschlag wird nachher in Wasser aufgelöst, mit Alkohol der vollständigen

Reinigung wegen abermals gefällt und dann mit Wasser wieder aufgenommen. Auf diese Weise erhält man eine vollständig klare, im durchfallenden Licht prachtvoll karminrote, im auffallenden Lichte stark orange fluoreszierende Flüssigkeit. Ein großer Tropfen davon auf dem Objektträger der Verdampfung ausgesetzt, läßt namentlich am Rande Hunderte von roten Phykoerythrinkristallen zurück (MOLISCH XV).

Kristallisation des Phykoerythrins in der Zelle.

Es gelingt auch leicht, in der Zelle das Phykoerythrin zum Auskristallisieren zu bringen. Wird ein kleines lebendes Thallusstück von *Nitophyllum* in einen Tropfen einer 10 proz. Kochsalzlösung gebracht, so läßt sich unterm Mikroskop folgendes beobachten: Schon nach $\frac{1}{4}$ Stunde treten die Chromatophoren unter Aufquellung und Abrundung schärfer hervor, wobei sie im weiteren Verlaufe den roten Farbstoff in den Zellsaft übertreten lassen. In dem Maße als dies

geschieht, färbt sich der Zellsaft mehr und mehr karminrot, die Chromatophoren werden aber immer grüner. Nach 1 bis 3 Stunden treten in den Zellen rote Pünktchen auf, bald einzeln, bald zu mehreren bis vielen, die zu verschiedenen geformten und verschieden großen Kristallen heranwachsen (Fig. 74). Sehr schön gebildete Kristalle findet man auch in Thallusstücken, die im Meerwasser abstarben und dann einige Stunden oder Tage darin liegen blieben. Auch kann man sich reichlich Kristalle verschaffen, wenn man Nitophyllum lebend für wenige Stunden in destilliertes Wasser legt und die rasch absterbenden und prächtig fluoreszierenden Algen in eine 10 proz. Lösung von Kochsalz, Magnesiumsulfat oder schwefelsaurem Ammonium bringt (MOLISCH XV, 179).

Eigenschaften der Phykoerythrinkristalle.

Die Kristalle haben die Form hexagonaler, längerer oder kürzerer Prismen. Die optischen Längsschnitte der horizontal liegenden Kristalle erscheinen demnach als Rechtecke. Bisweilen beobachtet man Abstumpfungen, die auf sehr flache Pyramiden hinweisen. Die Längsschnitte sind doppelbrechend mit gerader Auslöschung, die Hauptachse entspricht der größeren Elastizitätsachse; der Charakter der Doppelbrechung ist somit negativ. Der hexagonale Charakter ist nicht an allen Kristallen deutlich ausgeprägt, da sie häufig abgerundet, nadelförmig oder schollenartig erscheinen. Die größten Kristalle, die ich beobachtete, waren 50 μ lang und 18 μ breit.

Die frisch in Kochsalzlösung gewonnenen Kristalle sind in Wasser leicht löslich, doch kann der Grad der Löslichkeit je nach der Vorbehandlung sehr verschieden sein: alte Kristalle oder solche, die lange Zeit mit Alkohol oder Äther behandelt oder gekocht wurden, büßen ihre Löslichkeit in Wasser ein. In Alkohol, Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Olivenöl und Terpentinöl sind sie unlöslich. In gesättigter Kalilauge werden sie intensiv blau oder blaugrün und nach längerer Einwirkung malachitgrün, ohne sich zu lösen. Salzsäure stellt die rote Farbe wieder her, aber nur dann, wenn die Kalilauge nicht zu lange gewirkt hat; im entgegengesetzten Falle nehmen die Kristalle in Salzsäure eine tiefblaue Farbe an. Verdünnte Kalilauge entfärbt unter Aufquellen, ebenso Natronlauge, Barytwasser und konzentriertes Ammoniak. Verdünnte Salzsäure (1 Vol. Salzsäure + 3 Vol. H_2O), verdünnte Schwefelsäure (1 Vol. Schwefelsäure + 6 Vol. H_2O), verdünnte Salpetersäure (1 Vol. Salpetersäure + 6 Vol. H_2O) färben sie mehr violett, Salpetersäure allmählich ziegelrot, ohne sie zu lösen. In den genannten konzentrierten Säuren zerfließen sie rasch. Die Kristalle sind quellbar und speichern Farbstoffe und Jod und geben die MILLONsche, die Xanthoproteinsäure-, die Biuret- und RASPAILLsche Reaktion, die beiden ersteren deutlich, die beiden letzteren schwach.

Auf Grund der Löslichkeitsverhältnisse der Kristalle, namentlich der leichten Veränderlichkeit der Löslichkeit je nach der Vorbehandlung, auf Grund des Unlöslichwerdens nach plötzlicher Erhitzung auf 100^0 oder nach längerem Kontakt mit absolutem Alkohol, auf Grund der Aussalzbarkeit mit Kochsalz, Ammoniumsulfat und Magnesiumsulfat, des Quellungsvermögens und der erwähnten Eiweißreaktionen

folgt, daß die roten Kristalle, d. h. das Phykoerythrin, einweißartiger Natur ist (MOLISCH XV, 181).

Durch konsequente Anwendung der von mir bei der Gewinnung von kristallisiertem Phykoerythrin verwendeten Aussalzungsmethode hat KYLIN (I) ebenfalls kristallisiertes Phykoerythrin erhalten, meine Ergebnisse bestätigt und unter anderem dahin erweitert, daß sich das Phykoerythrin aus einer Eiweiß- und einer Farbenkomponente zusammensetzt, welche letztere sich beim Kochen oder bei Zusatz einer geeigneten Menge von Säuren oder Alkalien von der Farbenkomponente abspaltet. KYLIN (II) konnte zwei Modifikationen des roten Farbstoffes unterscheiden, von denen die eine häufigere sich durch die bekannte orangegelbe Fluoreszenz auszeichnet, während die andere dieser Fluoreszenz ganz oder fast ganz entbehrt.

Phykocyan.

Bei den Cyanophyceen kommen im Zellinhalt drei Farbstoffe vor: Chlorophyll, Carotin und Phykocyan. Dieses ist an dem Zustandekommen der eigenartigen spangrünen, bräunlichen oder rötlichen Färbung vieler Schizophyten in hohem Grade beteiligt.

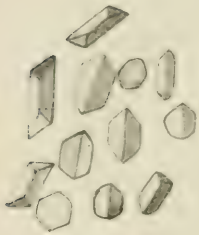


Fig. 75.

Phykocyan-
kristalle aus *Oscillaria leptotricha*,
gewonnen durch Aus-
salzen. Vergr. 350.

Gewinnung einer Phykocyanlösung. Größere Mengen der spangrünen *Oscillaria leptotricha* werden mit destilliertem Wasser rasch gewaschen, in ein kleines Becherglas gebracht, mit wenig destilliertem Wasser versetzt, zur raschen Tötung mit ein paar Tropfen Schwefelkohlenstoff durchgeschüttelt und schließlich einen Tag stehen gelassen. Der Farbstoff geht in Lösung, und man erhält eine indigblaue Flüssigkeit von

prachtvoll karminroter Fluoreszenz. Fügt man zu der filtrierten Lösung Ammoniumsulfat, und zwar weniger als zur beginnenden Aussalzung genügen würde und läßt dann in einer flachen Kristallierschale im Finstern bei gewöhnlicher Temperatur verdampfen, so fällt das Phykocyan in Form tiefblauer Kristalle heraus, die ebenso wie das Phykoerythrin eiweißartiger Natur sind (MOLISCH XVI), (Fig. 75).

Eigenschaften der Phykocyan-kristalle.

Ihre Größe schwankt zwischen 5 bis 42 μ . Quellbar, frisch durch Aussalzen gewonnen, lösen sie sich in Wasser, Glyzerin, verdünnten Alkalien, wie Kali-, Natronlauge, ferner in Ammoniak, Barytwasser und Ätzkalklösung. Hingegen sind sie unlöslich in absolutem Alkohol, Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff und verdünnten Säuren. In gesättigter Kalilauge färben sie sich spangrün. Kristalle, die längere Zeit mit Alkohol, verdünnten Säuren oder siedendem Wasser behandelt wurden, büßen ihre Löslichkeit für Wasser ein. Sie geben die Eiweißreaktionen (MOLISCH XVI).

Es läßt sich leicht nachweisen (MOLISCH XVII), daß es sicher zum mindesten drei, wahrscheinlich aber noch mehr Phykocyane gibt,

die zwar miteinander sehr nahe verwandte Eiweißkörper darstellen, aber durch die Farbe ihrer wässrigen Lösungen, ihre Fluoreszenzfarbe, durch ihre Kristallisationsfähigkeit und ihr spektroskopisches Verhalten sich leicht unterscheiden. So geben alle untersuchten spangrünen Cyanophyceen eine Phykocyanlösung, die im durchfallenden Lichte eine blaue Farbe mit einem Stich ins Grüne aufweist, dagegen im auffallenden Lichte prachtvoll dunkelkarminrot fluoresziert. Ich nenne diesen Körper blaues Phykocyan.

Die anders gefärbten Cyanophyceen von brauner, grünlich-brauner, olivgrüner oder graubrauner Farbe geben violette Phykocyanlösungen mit venezianischerer, fast ockerartiger oder karminroter Fluoreszenz. Dieses Phykocyan, von dem ich zwei Modifikationen unterscheiden konnte, nannte ich violettes Phykocyan.

Der Farbenunterschied zwischen blauem und violetterem Phykocyan ist gewöhnlich in die Augen springend, doch finden sich auch Übergänge vor wie das blauviolette Phykocyan von *Oscillaria limosa*. Dieser äußeren Verschiedenheit entspricht auch eine deutliche Verschiedenheit der Spektren. So zeigt das blaue Phykocyan nur zwei, das violette hingegen drei (*Oscillaria limosa*) oder vier (*Scytonema Hofmanni*) Bänder im Spektrum.

Auch KYLIN (II) unterscheidet mehrere Phykocyanmodifikationen: ein blaugrünes, blaues und ein blauviolettes Phykocyan. Er hat auch das Verdienst, bei zahlreichen Rhodophyten neben Phykoerythrin auch Phykocyan nachgewiesen zu haben, so bei *Ceramium rubrum*, *Bangia fuscopurpurea*, *Batrachospermum*-Arten, *Chondrus crispus* (L.) Lyngb., *Dumontia filiformis* Grev., *Lemanea fluviatilis* Ag., *Porphyra hiemalis* Kylin und *P. umbilicalis* und anderen (II und IV, 533).

Mit Rücksicht auf die unsichere systematische Stellung der Alge *Porphyridium cruentum* Naeg. sei erwähnt, daß ich in dieser Alge zwar Phykoerythrin, aber kein Phykocyan nachweisen konnte (MOLISCH XVII, 808). Sie ist die einzige bisher bekannte Luftalge, die Phykoerythrin enthält und dürfte mit den *Bangiales* verwandt sein.

Mikrochemisches. Von der Verschiedenheit der Phykocyane kann man sich auch auf mikrochemischem Wege überzeugen. Wenn man ein Räschen einer typisch spangrünen *Nostocacee* oder *Oscillarinee*, etwa *Anabaena inaequalis* Bornet oder *Oscillaria leptotricha* Kg. in eine mit Eisessig gefüllte Dose einlegt, so nimmt die Alge nach etwa $\frac{1}{4}$ Stunde eine schön blaue Farbe an. Die Reaktion ist so zu erklären: Der Eisessig verwandelt das in den Zellen vorhandene Chlorophyll in braunes oder braungrünes Chlorophyllan und löst es samt dem vorhandenen Carotin aus den Zellen so vollständig heraus, daß schließlich von den ursprünglich vorhandenen drei Farbstoffen nurmehr das durch die Essigsäure gefällte und hierdurch unlöslich gewordene Phykocyan in den Fäden zurückbleibt. Daher die blaue Farbe des Rasens. Versenkt man jedoch anstatt einer spangrünen *Oscillarie* eine braune, grünlich-braune, olivengrüne oder graubraune *Oscillarie*, z. B. *O. Fröhlichii* Kg. oder *O. sancta* Gomont, so gehen dieselben Prozesse vor sich, allein das Räschen nimmt schließlich eine tiefviolette Färbung an. — Macht man diese Versuche unterm Mikroskop, so ist es zweckmäßig, die Alge zunächst durch Abtupfen mit Filtrierpapier von anhängendem Wasser zu befreien, mit einem

großen Tropfen Eisessig zu versehen und schließlich mit einem Deckglas zu bedecken. Die Fäden werden zuerst braun, dann blau oder violett, je nachdem man eine spanngrüne oder eine braune Oscillarie zum Versuche genommen hat. Mit dem Verdampfen des Eisessigs kristallisiert dann nicht selten in der Umgebung des Deckglasrandes das Chlorophyllan in den charakteristischen locken- oder peitschenartigen Kristallen aus, und zwischen den Algenfäden treten gewöhnlich auch noch die orangeroten Schuppen und Plättchen des Carotins aus. Besonders wenn die Fäden in Haufen übereinander liegen, tritt die Phykokyanfarbe deutlich hervor, doch ist sie auch an einzelnen Fäden zu beobachten. Bei manchen Cyanophyceen, z. B. bei gewissen Gloeocapsa-Arten scheint allerdings so wenig Phykokyan vorhanden zu sein, daß man von einer entsprechenden Färbung fast nichts sieht.

b) Die im Zellsaft gelösten Farbstoffe.

a) Anthocyan.

Dieser namentlich im Bereiche der Phanerogamen weit verbreitete Farbstoff (als Gruppenbegriff gefaßt) kann in den verschiedensten Organen auftreten: in der Blüte, Frucht, im Blatt, Stamm und sogar in der Wurzel (MOLISCH XIX). Die blauen, violetten und roten Blüten verdanken zumeist dem Anthocyan allein oder wenigstens zum Teil ihre Farbe. Gewöhnlich faßt man mit dem Worte Anthocyan jene roten, violetten oder blauen Farbstoffe zusammen, die im Zellsaft gelöst sind und gegenüber Säuren und Alkalien ein bestimmtes, gleich zu schilderndes Verhalten zeigen.

Eigenschaften. Das Anthocyan ist in Wasser, Alkohol und Glycerin löslich. Bereitet man eine wässrige Anthocyanlösung aus Rotkraut oder Märzveilchen, die bei gewöhnlicher Zimmertemperatur eine violette Farbe hat und versetzt man diese mit einer verdünnten Säure, so färbt sie sich rot, bei Zusatz von einer sehr geringen Menge eines Alkali blau oder grün und bei Zusatz von mehr Alkali grün bis gelb. Die grüne Farbe wird von WIESNER (III, 392) als eine Mischfarbe von Blau und Gelb gedeutet. Durch Alkalien sich gelb färbende Substanzen sind tatsächlich sehr verbreitet und können die Mischfarbe mit dem Blau des Anthocyan hervorrufen. Je nach der sauren oder neutralen Reaktion des anthocyanhaltigen Zellsaftes kann daher die betreffende Zelle oder das ganze Gewebe rot, violett oder blauviolett erscheinen, und es kann keinem Zweifel unterliegen, daß die zahlreichen Farbnuancen anthocyanführender Organe unter andern auf diesen Umstand beruhen. — Die Frage, ob es nur ein Anthocyan oder mehrere gibt, ist von verschiedenen Forschern [WIGAND, A. HANSEN (I), J. N. C. MÜLLER, WIESNER (III), NÄGELI, SCHWENDENER, WEIGERT (I), MOLISCH (XVIII), OVERTON (I), GRAFE (I, II) u. a.] in verschiedener Weise beantwortet worden.

WEIGERT (I), dessen einschlägige Angaben ich im wesentlichen bestätigen kann, unterscheidet unter den Anthocyanen zwei gut charakterisierte Gruppen, repräsentiert durch das Weinrot (aus Trauben oder Blättern) und das Rübenrot. Er rechnet zur Weinrotgruppe (*Vitis*, *Ampelopsis quinquefolia*, *Rhus typhina*, *Cornus*

sanguinea) alle jene roten Farbstoffe, die mit basischem Bleiacetat blaugraue oder blaugrüne Niederschläge geben, die ERDMANNSCHE Reaktion liefern, mit konzentrierter Salzsäure in der Kälte behandelt, sich heller rot färben und ausgefällt werden und beim Zusatz von Alkalien einen Farbenumschlag ins Grüne zeigen.

Zur Rübenrotgruppe (rote Rübe, Iresine Lindeni, Achyranthes Verschaffelti, Amarantus, Atriplex hortensis (atrosanguinea), Phytolacca decandra) stellt der genannte Autor alle jene Anthocyane, die mit basischem Bleiacetat rote Niederschläge geben, die ERDMANNSCHE Reaktion nicht liefern, sich mit konzentrierter Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur und mit Ammoniak dunkelviolett, mit anderen Basen aber (Kali, Natron, Kalk, Baryt) gelb färben. Bezeichnend für diese Gruppe ist, daß sie in schwach alkalischer Lösung, in welcher Lackmus schon nach Blau umschlägt, ihre rote Farbe noch behalten.

In Unkenntnis der Arbeit WEIGERTS spricht OVERTON (I), gestützt auf gelegentliche Beobachtungen, seine Überzeugung dahin aus, „daß z. B. der rote Farbstoff der Amarantusarten, der wahrscheinlich mit dem roten Pigment anderer Amarantaceen und mit demjenigen der roten Varietät der Zuckerrübe identisch ist, mehrfach in seinem Verhalten von dem Farbstoff der meisten roten Säfte abweicht. Ebenso dürfte z. B. das rote Pigment der Kronblätter von Papaver Rhoëas und anderer Papaverarten mit ähnlich gefärbten Blüten von dem Farbstoff der meisten anderen Pflanzen sicher verschieden sein. Ich glaube, daß, wenn man die Zahl der verschiedenen Farbstoffe, welche bei der Rot- und Blaufärbung des Zellsaftes der verschiedenen Blüten, Blätter und Früchte beteiligt sind, auf etwa ein Dutzend schätzt, man diese Zahl eher zu niedrig als zu hoch taxiert.“

Ich möchte noch hinzufügen, daß der rote Farbstoff von Dianthus Caryophyllus (gefüllte Gartenhybriden) Eigenschaften aufweist, die auf keine der beiden WEIGERTSchen Gruppen vollkommen passen. Der Nelkenfarbstoff ist fast unlöslich in Alkohol, d. h. rote Blüten bleiben in Alkohol rot, an den Alkohol wird kein oder nur sehr wenig Farbstoff abgegeben. Mit wenig Ammoniak oder Kalilauge verändert sich nur wenig die rote Farbe, jedenfalls wird sie nicht blau oder grün. Hierin stimmt der Farbstoff mit der Rübenrotgruppe

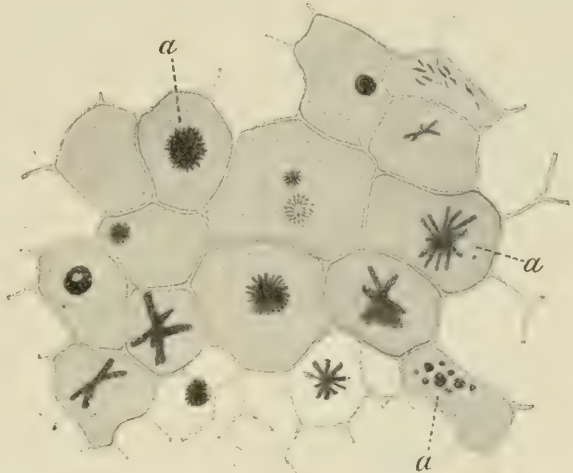


Fig. 76.

Anthocyankristalle vom Rotkraut. *Brassica oleracea (capitata)*. Mesophyll knapp unter der Oberhaut des Blattes. Die Zellen enthalten Körnchen, Prismen, Nadeln und Sphärite *a*. Vergr. 160.

ziemlich überein; aber während dieser mit basischem Bleiacetat einen roten Niederschlag gibt, entsteht mit dem Nelkenfarbstoff ein grüner. Mit anderen Worten: Der Begriff Anthocyan stellt kein chemisches Individuum, sondern eine Gruppe von mehreren verschiedenen, wahrscheinlich verwandten Verbindungen dar.

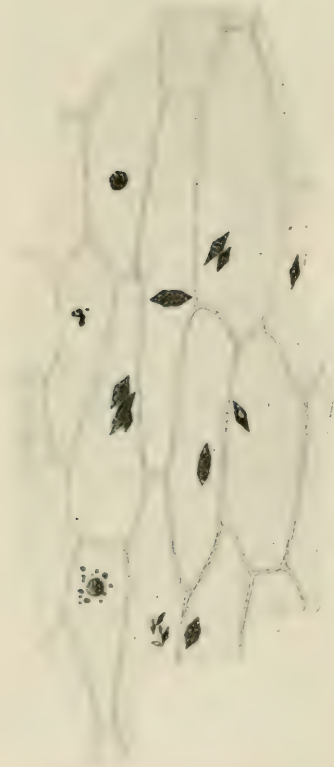


Fig. 77.

Anthocyankristalle von *Begonia maculata* Radel. Epidermis oberhalb eines Blattnerfs. Vergr. 100.

gelbe oder gelbbraune Mißfärbung zustande kommt. Gute Dienste leistet dampfförmiges Ammoniak. Man halte die Schnitte ganz kurze Zeit über den Hals einer Ammoniakflasche. Das Ammoniak dringt sehr rasch in die Zelle ein und ruft verschiedene Farbennuancen zwischen blau und grün hervor. Die Grünfärbung, die Vergißmeinnichtblüten im Tabakrauch annehmen, ist gleichfalls eine, wahrscheinlich durch kohlen-saures Ammon und vielleicht noch andere alkalisch reagierende Substanzen bewirkte Anthocyanreaktion. — Die Fällung des Anthocyan durch Bleiacetat kann gleichfalls mikrochemisch verwertet werden.

Amorphes und kristallisiertes Anthocyan. In der Regel kommt das Anthocyan im Zellsaft gelöst vor. Es sind jedoch durch MOLISCH (XVIII) zahlreiche Fälle bekannt geworden, wo Antho-

Daß niedere Temperatur eine Zuckeranhäufung in den Zellen hervorruft und daß durch künstlich zugeführten Zucker die Anthocyanbildung gefördert wird (OVERTON I), ist eine bekannte Tatsache und legt den Gedanken nahe, daß das Anthocyan eine glykosidische Verbindung sein könnte. In der Tat sprechen die Arbeiten von GAUTIER über den Weinfarbstoff, von HEISE über den Heidelbeerfarbstoff und von GLAN und GRAFE (I, II, 425), über den Malvenfarbstoff sowie die Untersuchungen von COMBES (I) dafür, daß man es in der Gruppe Weinrot der Anthocyanreihe mit phenolischen Glykosiden zu tun hat. Auch in dem kristallisierten Anthocyan von *Pelargonium zonale* konnte GRAFE (I, 3. Mitteilung) zwei Komponenten nachweisen, eine kristallisierende und eine amorphe. Die letztere geht aus der ersteren durch Zersetzung hervor und ist ein Glykosid, dessen Zucker Dextrose ist.

Nachweis.

Das eigentümliche Verhalten des Anthocyan zu Säuren und Alkalien kann sehr gut auch mikrochemisch verwertet werden. Doch ist zu beachten, daß behufs Hervorrufung der Blau- oder Grünfärbung ein Überschuß von Alkali vermieden werden soll, weil sonst nur eine

cyan in fester Form, amorph oder kristallisiert, auftritt. Es ist dies gewöhnlich bei sehr intensiv gefärbten Pflanzenteilen der Fall; der Zellsaft erscheint mit dem Farbstoff übersättigt und fällt dann in kolloidalen Tropfen, Kugeln oder in fester Form heraus. Namentlich da, wo auf der Blumenkrone dunkle Flecke, Makeln, dunkle Adern auftreten, kann man mit Wahrscheinlichkeit auf konzentrierte Anthocyanropfen oder auf festes Anthocyan rechnen. Einige Beispiele:

a) Rotkraut. In der Epidermis und dem knapp darunter liegenden Mesophyllzellen der roten Blätter findet man (bei niederer Temperatur) das Anthocyan gelöst, in Tropfen- oder Kristallformen: Nadeln, Prismen, Sternen und Kristallsand (Fig. 76).

b) *Begonia maculata* Radd. Der Farbstoff kommt hier nicht selten, besonders in den über die Gefäßbündel streichenden, mehr länglich gestalteten Oberhautzellen der Blattunterseite in tiefroten Kristallen vor: Vierseitige Pyramiden, auch kombiniert mit dem Prisma, daneben verwachsene Kristalle und kleine Drusen (Fig. 77).

c) *Pelargonium zonale* W. (Scharlachpelargonium). Die brennend roten Blumenblätter enthalten häufig am Rande neben gelösten Farbstoff auch runde, karminrote bis schwarzviolette Anthocyanballen, nicht selten mit kristallinischer Struktur. Ähnliches findet sich häufig in den tiefrot gefärbten Blumenblättern gefüllter Rosen und den dunkelroten Blüten von *Anthriscum majus*.

d) Kristallisiertes Anthocyan wurde auch noch beobachtet in den gefüllten Blüten von *Dianthus Caryophyllus*, in den schwarzblauen Beeren einer *Vitis*-Art, in dem violetten Fleck der Blumenblätter von *Anagallis arvensis* L. var. *ciliata*, in den Blüten von *Aquilegia atrata* hort., *Lathyrus heterophyllus* L., *Cytisus Laburnum*, *Medicago sativa*, *Hedysarum coronarium*, *Ononis Natix* L., *Nemophila* sp., *Baptisia australis*, *Erodium Manescari* Coss u. a. (MOLISCH XVIII).

e) Eigenartige Farbstoffausscheidungen zeigen die Blüten verschiedener *Delphinium*arten. Sie wurden von A. WEISS entdeckt, von ZIMMERMANN (I) für *Delphinium formosum* beschrieben und von MOLISCH (XVIII, 152) bei *D. elatum* untersucht. Die azurblauen Kelchblätter enthalten im Zellinhalte sehr merkwürdige, einem feinen Mycel gleichende Ausscheidungen von tiefblauer oder rotvioletter Farbe (Fig. 78).

Die Kristallisation des Anthocyan außerhalb der Zelle (MOLISCH XVIII, 156). Der Umstand, daß das Anthocyan manchmal schon in der Zelle zu kristallisieren vermag, legte den Gedanken, daß dies auch außerhalb der Zelle gelingen dürfte. Versuche mit Rotkraut, Wein-, Rüben- und Nelkenfarbstoff führten zu negativen, Versuche mit *Pelargonium zonale*, *Rosa* und *Anemone fulgens* führten zu positiven Resultaten.

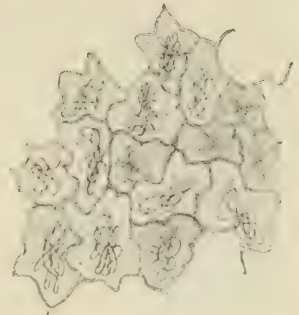


Fig. 78.
Delphinium elatum.
Epithel der azurnen Kelchblätter mit fadenknäuelähnlichen Anthocyan.
Vergr. 130.

Pelargonium zonale.

a) Wird ein scharlachrotes Blumenblatt in destilliertem Wasser eingelegt, mit einem Deckglas bedeckt, gequetscht, um den Farbstoffaustritt zu erleichtern, so bildet sich nach und nach eine rote Anthocyanlösung. Beim allmählichen Verdampfen wird sie konzentrierter, und nach 12 bis 24 Stunden treten in dem letzten Reste der Lösung unter dem Deckglasrande intensiv rote Nadelchen, sternartige Nadelaggregate, Knollen und endlich Sphärite genau von der Form und Farbe wie in der lebenden Zelle auf. Die Verdampfung muß sehr langsam vor sich gehen. — Bereitet man sich eine konzentrierte wässrige Anthocyanlösung und läßt einen Tropfen aus dem Objektträger verdampfen, so erhält man einen unkristallisierten Rückstand. Fügt man jedoch einen Wassertropfen hinzu, so treten unter Deckglas viele schöne Sphärite von Anthocyan auf.

b) Noch zweckmäßiger ist es, den Farbstoff aus Essigsäure (oder 10proz. Salzsäure) abzuscheiden. Ein etwa 1 cm² großes Stück



Fig. 79.

Anthocyankristalle, gewonnen aus einer Lösung des Farbstoffes von Pelargonium zonale in Essigsäure. Vergr. 380.

des Blumenblattes wird auf dem Objektträger in Essigsäure eingebettet, mit einem Deckglas bedeckt und unter eine Glasglocke gesetzt, um die Verdampfung zu verlangsamen. Die Essigsäure tötet die Zellen, nimmt den Farbstoff auf und läßt ihn beim Verdampfen namentlich unter dem Deckglasrande in Form von feinen, tief karminroten Nadelchen, Pinseln, Doppelpinseln, Garben, Sternen, Drusen oder Sphäriten ausfallen (Fig. 79).

Die Kristalle zeigen die Reaktionen der in den Blumenblättern vorhandenen Anthocyanballen. Mit verdünntem Ammoniak oder verdünnter Kalilauge lösen sie sich mit blavioletter, aber nicht mit grüner Farbe, in Wasser lösen sie sich nicht.

Ein eigentümliches Vorkommen von Anthocyan hat v. SPIESS (I) beschrieben. In bestimmten Varietäten von Mais¹⁾ zeigen die Zellen der Kleberschichte eine schwachblau gefärbte Grundsubstanz, in der die zahlreich vorhandenen Aleuronkörner tief dunkelblau tingiert erscheinen. Der Farbstoff verhält sich Säuren und Alkalien gegenüber wie Anthocyan. Es wäre wünschenswert, zu untersuchen, ob nicht in der jungen Zelle der Farbstoff vielleicht doch ursprüng-

¹⁾ Ich fand auch eine Maisvarietät mit roten Früchten. Der Farbstoff erscheint im Mikroskop gelbbraunlich, findet sich im Zellinhalt des Perikarps und zeigt weder die Reaktion des Carotins noch des Anthocyans. Die Aleuronkörner der Kleberschichte sind hier ganz farblos.

lich im Zellsaft gelöst vorkommt und erst später von den Aleuronkörnern aufgenommen wird.

Sehr selten liegt das Anthocyan unter normalen Verhältnissen nicht im Zellsaft, sondern in der Membran. Manche Sphagnum-Arten werden bei starker Besonnung namentlich an den Spitzen intensiv rot. Die Ursache davon ist ein roter Farbstoff, der in den Membranen, hauptsächlich der schmalen Chlorophyllzellen der Blätter, seinen Sitz hat, sich mit Säuren rot, mit Spuren von Alkalien blauviolett färbt, sich also wie Anthocyan verhält.

Die rote Farbe der Samenschale von *Abrus precatorius* soll nach NÄGELI und SCHWENDENER (I, 504) auch von einem in der Membran eingelagerten Anthocyan herrühren.

Sitz. Das Anthocyan kommt gewöhnlich in der Epidermis oder im Parenchym oder in beiden vor und bedingt teils für sich, teils in Verbindung mit grünen, gelben und weißen Gewebepartien in Laubblättern, die bunte Mannigfaltigkeit roter, violetter, brauner und anderer Farbentöne [(HASSACK (I), (KARZEL (I), BUSCALIONI und POLLACCI (I)].

b) Anthophaein.

Vorkommen.

Ein eigenartiger, brauner Blütenfarbstoff, von MOEBIUS (I) genauer beschrieben und Anthophaein genannt, wurde bisher gefunden: in den schwarzen Flecken der Blüte von *Vicia Faba* L., in den braunen petaloiden Kelchblättern von *Delphinium triste*, in den Nektarien von *Delphinium elatum* und *D. Donkeleri* und in der braunen Blüte der Orchidee *Coelogyne Massangeana* Reichb. fil. Ferner hat SCHLOCKOW (I) es nachgewiesen in der Orchideenunterfamilie der Coelogyneae. Alle hierher gehörigen Gattungen besitzen es, mit Ausnahme von *Pholidota imbricata*. — Wohl zu unterscheiden von Anthophaein ist die braune Farbe vieler anderer Blüten, die durch Kombination von Anthocyan mit gelben Chromatophoren zustande kommt.

Eigenschaften. Das Anthophaein gibt zwar keine bezeichnenden Reaktionen, ist aber doch als ein eigenartiger, von Anthocyan leicht zu unterscheidender Farbstoff zu erkennen. Er ist in kochendem Wasser löslich, in Alkohol, Äther und Benzin unlöslich. Aus der wässrigen Lösung kann er durch Alkohol gefällt und durch Kochsalz, schwefelsaure Magnesia, Calciumchlorid ausgesalzen werden. Mit Ammoniak tritt keine wesentliche Veränderung ein, durch Säuren wird die Färbung etwas dunkler, durch Essigsäure mehr umbrabraun. Das Anthophaein ist im Zellsaft gelöst und färbt ihn braun.

c) Anthochlor.

In verschiedenen Blüten und Früchten kommt ein gelber Farbstoff im Zellsaft gelöst vor, der verschieden benannt wurde und von PRANTL (I) den Namen Anthochlor und von TSCHIRCH (III) den Namen Anthoxanthin erhielt. Er findet sich in den gelben Blüten von *Primula elatior* und *P. acaulis*, *Acacia falcata*, *Linaria vulgaris*, *L. tristis*, *Digitalis lutea*, *Aconitum Lyeoetinum*, *Trifolium pannonicum*, *Lotus corniculatus*, *Centaurea pulcherrima*, *Cephalaria tartarica*, *Cirsien*, *Crocus maesiacus*. Nach COURCHET (I) in den Blüten von *Mesembryanthemum aureum*, *Verbascum*, *Anthrimum*, nach DENNERT (I) in den gelben Blüten von *Mirabilis longifolia*, *Calceolaria pinnatifida*, *Carthamus tinctorius*, *Limncharis Humboldtii* und anderen und nach HANSEN (I, 7) auch in den Zellen der Zitronenschale.

Der Farbstoff ist in Wasser und Alkohol löslich. COURCHET (I, 361) hat ihn aus den Blüten von *Lotus corniculatus* in Form ziemlich dicker, gerader Nadeln erhalten. Bezeichnend ist, daß er mit konzentrierter Schwefelsäure sich nicht blau färbt im Gegensatz zu Carotin. Im einzelnen weichen die im Zellsaft gelösten gelben Farbstoffe voneinander ab, so daß z. B. PRANTL den Farbstoff von *Papaver alpinum*, *P. nudicaule* und *Dahlia variabilis* nicht zu Anthochlor stellt. Das Anthochlor von *Lotus corniculatus* wird nach COURCHET mit konzentrierter Schwefelsäure blutrot, das der Zitrone nach HANSEN braun. Die gelben, im Zellsaft gelösten Farbstoffe repräsentieren wohl kein chemisches Individuum, sondern wahrscheinlich eine Gruppe mehr oder minder verwandter Substanzen. Ich halte es daher aus praktischen Gründen für passend, vorläufig alle im Zellsaft gelösten gelben Farbstoffe unter den Namen Anthochlor zusammenzufassen, bis die Makroanalyse uns die Handhabe zu besserer Unterscheidung der einzelnen Anthochlore geben wird.

c) In der Membran befindliche Farbstoffe.

Schon NÄGELI und SCHWENDENER (I, 505) haben auf gewisse Farbstoffe hingewiesen, die nur in der Membran auftreten, und als Beispiele führen sie unter anderen diejenigen an, die bei den Chroococcaceen und Nostocaceen vorkommen. Sie erscheinen in den verschiedensten Nuancen zwischen Gelb und Blau, kommen aber zumeist einerseits in braungelben, andererseits in roten und blauvioletten Tönen vor. Hierher gehören das Gloeocapsin und Scytonemin, zwei Farbstoffe, die bis heute höchst mangelhaft charakterisiert sind.

a) Gloeocapsin.

Bei einigen Fadenalgen, namentlich bei der Gattung *Gloeocapsa*, findet sich dieser Farbstoff vor. Er verleiht der Membran eine rote oder blaue Farbe. Er wird durch Kali blau oder blauviolett und durch Salzsäure rot (schön rosenrot, rotorange oder bläulichrot).

b) Scytonemin.

Dieser Farbstoff färbt besonders die Membran vieler fadenförmiger Nostocaceen (*Scytonema*, *Schizosiphon* usw.) gelb bis braun. Er wird durch Säuren allmählich grün, durch Alkalien mehr rotbraun, durch Neutralisierung in seiner ursprünglichen Farbe wieder hergestellt. Nach CORRENS (I) nimmt er mit Chlorzinkjod sowie auch mit Jod und Schwefelsäure eine blauviolette Färbung an, die mit der entsprechenden Zellulosereaktionen eine große Ähnlichkeit hat.

d) Andere Farbstoffe.

Bixin, $C_{28}H_{34}O_5$ oder $C_{29}H_{31}O_5$.

Bixa Orellana L., ein tropischer Strauch, liefert seit uralter Zeit in der äußeren Schicht der Samenschale den als Annatto oder Orlean bekannten roten Farbstoff. Er wird durch Umrühren der Samen in Wasser gewonnen und dient zum Färben von Butter, Käse, Schokolade, Wachs usw. Das färbende Prinzip ist das Bixin.

Eigenschaften. Braunrote bis hochrote rhombische Kristalle. Nur wenig löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Löslich in Chloroform, besonders in Pyridin und Chinolin. In konzentrierter Schwefelsäure löst er sich mit tiefblauer Farbe. Zum Nachweis kann man die Farbenreaktion mit Schwefelsäure verwenden. Die Epidermiszellen der Samenschale sind mit einer braunroten Masse erfüllt, die das Bixin enthält. Behandelt man diese Zellen mit konzentrierter Schwefelsäure, so tritt — es ist dies nach der Provenienz der Samen verschieden — entweder nur stellenweise Blau- oder Blaugrünfärbung oder nur Schwarzbraunfärbung ein, weil die Bixinreaktion

durch die verkohlende Wirkung der Schwefelsäure gedeckt wird. Wird aber der Farbstoff durch Chloroform zuerst in Lösung übergeführt und beim Verdunsten am Deckglasrande in relativ reiner Form abgetrennt, so erhält man damit die Blaufärbung m. Schwefelsäure sehr prompt.

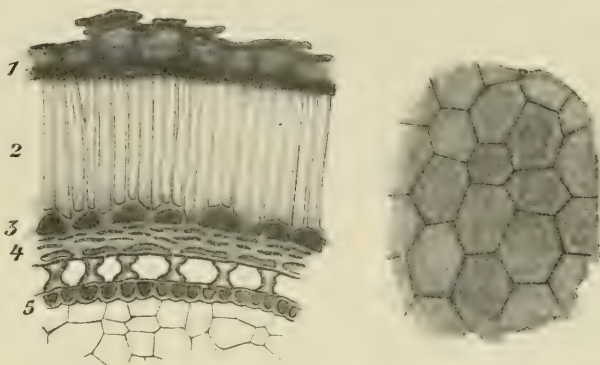


Fig. 80.

Bixa Orellana.

Links, Querschnitt durch die Samenschale. Die oberste Schichte (1) enthält das Bixin. Vergr. 150.
Rechts, die Bixinschichte (1) von oben gesehen, nach Behandlung mit Alkohol. Vergr. 90. Vgl. d. Text.

Histochemisches. Als Sitz des Orleanfarbstoffes wird in der Literatur bald das Fruchtfleisch, bald eine in der Frucht vorhandene Pulpa, bald ein Überzug der Samen bezeichnet. Nach den Angaben von HARTWICH (II) aber kommt in der Fruchtwand überhaupt kein Orlean vor, noch ist von einem Fruchtfleisch oder einer Pulpa etwas zu sehen.

Der Farbstoff findet sich vielmehr in der äußersten Schichte, d. h. in der Epidermis des Samens (Fig. 80). Die Samenschale zeigt nach HARTWICH auf dem Querschnitte folgende Schichten:

1. Eine einfache Schicht dünnwandiger großer Zellen, die einen roten, unterm Mikroskop rotbraun erscheinenden amorphen, ziemlich homogenen oder splitterigen Inhalt haben. Diese Schicht ist die Epidermis und ist der Sitz des Farbstoffes. Sie ist sehr spröde und löst sich leicht von dem Samen ab.

2. Eine Schichte säulenförmiger Zellen, deren Lumen schmal, fast linienförmig ist.

3. Eine Lage kleiner Zellen mit gelbbraunen Inhalt, der sich mit Eisenchlorid schwärzt.

4. Eine Schicht tangential gepreßter Zellen, an die sich eine Lage sanduhrartiger Zellen anschließt.

5. Zuletzt eine einfache Schicht kleiner Zellen, deren Inhalt sich ebenfalls mit Eisenchlorid schwärzt (Fig. 80).

HARTWICH gibt zwischen den Schichten 1 und 2 noch eine einfache Lage von Zellen an, diese konnte ich aber nicht auffinden.

BLENK (I) fand im Chlorophyllgewebe der Blätter von *Bixa* große, flach zusammengedrückte Sekretzellen, länglich oder in mehreren Lappen ausgezogen, mit einem gelben oder braunen Harz. VAN TIEGHEM (I) sah sie auch in der primären Rinde der Zweige und in der Wurzel. Die Unterseite des Laubblattes erscheint, wie schon mit freiem Auge, noch besser mit der Lupe beobachtet werden kann, ganz besät mit braunen Pünktchen. Das sind die Sekretzellen. Da ihr Inhalt, wie ich gefunden habe, prompt die Blaufärbung mit konzentrierter Schwefelsäure gibt und sich im wesentlichen auch sonst wie der Inhalt der Samenenpidermis verhält, so zweifle ich nicht, daß auch die Sekretbehälter Bixin enthalten. Dieser Farbstoff kommt also nicht bloß in der Samenenpidermis, sondern auch in den vegetativen Organen der Pflanze und zwar scharf lokalisiert vor.

Crocine, $C_{44}H_{70}O_{28}$.

Die Blütennarben von *Crocus sativus* L. var. *autumnalis* L. (Iridee) liefern das im Haushalte und in der Medizin verwendete, unter dem Namen Safran bekannte Produkt. Der Safran verdankt seine Verwendung hauptsächlich einem Farbstoff, genannt Crocin oder Polychroit.

In reinem Zustand stellt der Farbstoff ein gelbes Pulver dar, das sich leicht in Wasser und verdünntem Weingeist, wenig in absolutem Alkohol, nur spurweise in Äther löst. Das Tinktionsvermögen des Crocin muß als ein ganz außerordentliches bezeichnet werden, denn ein Teil Safran färbt nach HANAUSEK 200 000 Teile Wasser noch deutlich. Konzentrierte Schwefelsäure gibt eine tiefblaue Lösung, die nach kurzer Zeit violett, kirschrot und dann braun wird. Salpetersäure färbt momentan blau, aber nur für einen Augenblick, dann wird die Lösung sofort braun. Salzsäure löst den Farbstoff mit gelber Farbe. Es zerfällt beim Erwärmen mit verdünnter Salzsäure in Crocetin und Zucker und ist nach KAYSER (I) als Glykosid aufzufassen. Nach den Untersuchungen von SCHÜLER (I) aber wäre Crocin ein Phytosterinester der Palmitin- und Stearinsäure und den Carotinen in dieser Richtung gleich. Die Sache bedarf der Klärung.

Das Crocin findet sich bei der käuflichen Ware in allen Elementen vor, sowohl im Zellinhalt als in der Wand. In der lebenden Narbe fehlt der Farbstoff nur in den Schraubengefäßen. Bei Untersuchung frischer Narben sieht man, daß der Farbstoff im Zellsaft aufgelöst vorkommt und ihn gleichmäßig tingiert. Es macht zwar oft den Eindruck, als ob auch das Plasma gefärbt wäre, allein an dünnen Schnitten erweisen sich Plasma und Kern farblos. Nach dem Absterben der Narben hört diese räumliche Trennung des Farbstoffes auf, und dieser tritt dann ins Plasma und in die Wand ein. — Die oben angeführte Eigenschaft des Crocins, sich mit Schwefelsäure blauviolett zu färben, läßt sich auch mikroskopisch demonstrieren (MOLLICH XX), wenn man die zerbröckelte Narbe (Handelsware) in einem

Wassertröpfchen etwa 5—10 Minuten liegen läßt, bis sich eine stark gelb gefärbte Lösung gebildet hat, und dann rasch einen großen Tropfen konzentrierte Schwefelsäure hinzufügt. Der Tropfen färbt sich dann momentan blau bis blauviolett. Daß diese Färbung eine dem Crocin nicht ausschließlich eigentümliche, sondern bekanntlich den (allerdings in Wasser nicht löslichen) Carotinen zukommt, soll nur nebenher erwähnt werden (MOLISCH XX).

Verbreitung. Abgesehen von Crocus-Arten kommt Crocin noch in den chinesischen Gelbschoten, d. h. den getrockneten Früchten mehrerer Gardenia-Arten und angeblich auch in der Scrophularinee *Fabiana indica* vor.

Curcumin.

Vorkommen.

Im Wurzelstock verschiedener, zu den Zingiberaceen gehörigen *Curcuma*-Arten, namentlich der *C. longa* L. finden sich in dem Stärkeparenchym eingestreut Sekret-(Ölharz-)zellen, die in der Droge ein orangegelbes oder orangebraunes ätherisches Öl oder einen Harzklumpen enthalten. Ursprünglich führen sie nach VOGL (I, 511) ganz allein neben farblosem Öl den charakteristischen gelben Farbstoff, das Curcumin. Beim Abbrühen und Trocknen des Rhizoms diffundiert der Farbstoff in der Umgebung und färbt daher in der Droge alle Teile, insbesondere das Plasma der Zellen, gelb.

Eigenschaften. Nach DAUBE (I) kristallisiert das Curcumin anscheinend in orthorhombischen Prismen, die bei durchfallendem Licht in tief wein- bis bernsteingelber, bei auffallendem in orangegelber Farbe mit Perl- bis Diamantglanz erscheinen. In Wasser kaum löslich, besser in Chloroform, Alkohol und Äther, weniger in Benzol und Schwefelkohlenstoff. Konzentrierte Mineralsäuren nehmen ihn mit intensiv roter Farbe, aber nicht unverändert auf, Alkalien lösen leicht mit lebhaft rotbrauner Farbe. — Die nicht alkalische weingeistige Lösung fluoresziert schön grün, die alkalische rot. Das mit dem Farbstoff getränkte Papier (Curcumapapier) dient bekanntlich als Indikator, denn es nimmt durch Alkalien eine braunrote, beim Trocknen in Violett übergehende Färbung an, die durch Säuren wieder in Gelb übergeführt wird. Mit Borsäure gibt Curcumapapier beim Trocknen eine orangerote Färbung, die durch verdünnte Alkalien in Blau, durch Säuren aber nicht verändert wird.

Histochemisches. Nach HERRMANN (I, 24) finden sich in dem Grundgewebsparenchym des frischen Rhizoms (*Curcuma amata*) neben Stärkekörnern zahlreiche verschieden große Tröpfchen ätherischen Öles vor, die farblos bis intensiv gelb erscheinen. Die gefärbten Tröpfchen nehmen mit konzentrierter Schwefelsäure eine karmoisinsinrote Farbe an. Diese Reaktion rührt von Curcumin her, das in einem farblosen Öl gelöst ist. Auch ROSOLL (I) bediente sich, augenscheinlich ohne die Arbeit HERRMANN'S zu kennen, der Schwefelsäure und der Alkalien zum Nachweis des Farbstoffes im Gewebe. Abgesehen von den Alkalien und der Schwefelsäure konnte ich auch Salzsäure, das Curcumin intensiv rot färbt, gut verwenden, hingegen erhielt ich im Gegensatz zu HERRMANN mit essigsäurem Blei weder

mit der Droge noch mit frischem Material (*Curcuma Zerumbet* Rosz.) einen ziegelroten Niederschlag.

Helichrysin.

Die gelben Hüllblätter gewisser Strohblumen, wie z. B. des *Helichrysum bracteatum* Willd. (var. *monstrosum*) besitzen einen eigenartigen gelben Farbstoff, den ROSOL (II) untersucht und Helichrysin genannt hat. Diese Strohblume wird schon lange von den Gärtnern mit Borax und verdünnter Salzsäure gefärbt; ihre Involukralblätter nehmen in diesem Gemisch eine lebhafte, schön rubinrote Farbe an und werden in diesem gefärbten Zustande für Imortellenkränze verwendet.

Eigenschaften. In Wasser, Weingeist, Alkohol, organischen Säuren löslich, in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff unlöslich. Der Farbstoff wird sowohl durch Alkalien als auch durch Mineralsäuren purpurrot gefärbt, von Metalloxyden und deren Salzen im Extrakt mit roter Farbe gefällt und in alkalischer Lösung von Natriumamalgam und schwefliger Säure stark reduziert und gehört nach ROSOL vielleicht zu den chinonartigen Körpern.

Vorkommen und Sitz.

Das Helichrysin kommt, abgesehen von *Helichrysum bracteatum*, auch bei *H. arenarium* DC., *H. orientale* L., *H. foetidum* Cass. und *H. hebelepis* DC. und bei *Statice Bonduelli* Stestib. vor. Es ist in den jungen Blättchen an das Plasma und in den älteren, wo das Plasma bereits aufgebraucht ist, an die Zellwand gebunden.

Im Anschluß daran sei noch ein neuer, aber chemisch noch wenig bekannter Körper behandelt, der namentlich bei Monocotylen weit verbreitet ist und sich mikrochemisch leicht nachweisen läßt.

Anhang.

Luteofilin.

In dem aus dem verwundeten Blatte von *Clivia nobilis* hort. ausfließenden Schleim schießen schon nach wenigen Minuten unter Deckglas Hunderte von Sphärokristallen an, die einem neuen, von mir Luteofilin genannten Körper angehören (MOLISCH III, 94).

Die Sphärite sind löslich in Wasser, hingegen unlöslich in absolutem Alkohol, Äther und Benzol. Konzentrierte Salzsäure bringt die Kristalle rasch zum Verschwinden und erzeugt aus ihnen eine kristallinische Masse oder regelmäßige und knollige Sphärite. Bemerkenswert ist das Verhalten zu Kalilauge. Bei Einwirkung einer etwa 20proz. Kaliumhydroxydlösung entsteht unterm Deckglas unter gleichzeitigem allmählichen Verschwinden der Sphärite ein kanariengelber kristallinischer Brei. In der Nähe der Sphärite bilden sich ellipsoidische, kugelfunde, etwas weiter wurzel- oder rübenartige Kristalle und in weiterer Entfernung entweder gelbe, amorphe, körnige Niederschläge oder höchst eigenartige haarartige Bildungen, eine Art Filz von geschlängelten, oft außerordentlich feinen gelben Fäden, die lebhaft an ein Pilzmycelium erinnern. Sie er-

scheinen im durchfallenden Lichte kanariengelb und besonders die haarartigen in auffallendem Lichte, namentlich gegen einen schwarzen Hintergrund betrachtet (infolge von Fluoreszenz) blau. Natronlauge und Ammoniak geben die eben besprochene „Färbreaktion“ nicht. Die Sphärite geben nicht die Magnesia und auch nicht die Phosphorsäurereaktion. Da sie auf Zusatz von α -Naphthol und konzentrierte Schwefelsäure keine Violettfärbung, also keine Zucker-(Furfurol)Reaktion geben, so möchte ich nach all meinen Erfahrungen den Schluß ziehen, daß die Sphärite aus einer organischen Substanz bestehen, die weder zu den Kohlehydraten noch zu den Glykosiden gehört. Das Luteofilin ist nicht auf *Clivia* beschränkt. Ich konnte es bei zahlreichen Amaryllideae, Liliaceae, Gramineae, bei einer Commelinee (*Dichorisandra ovata* hort.) und sogar auch bei Dicotylen, nämlich bei den beiden Lobeliaceen *Centropogon Luciani* und *Lobelia inflata* (im Milchsaft) konstatieren (MOLISCH III, 99).

Literatur

zu p. 182 bis 247.

- Baccarini, P., I. Sopra la presenza di Indolo nei fiori di alcune piante. (Bull. Soc. bot. ital. 1910, p. 96 u. 1911, p. 105; Refer. Bot. Zbl. 1912, Bd. 120, p. 238.)
- Bachmann, E., I. Über nicht kristallisierte Flechtenfarbstoffe usw. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1890, Bd. 21, p. 1.)
- , II. Mikrochemische Reaktionen auf Flechtenstoffe als Hilfsmittel zum Bestimmen von Flechten. (Ztschr. f. wiss. Mikroskopie 1886, Bd. 3, p. 216.)
- , III. Mikrochemische Reaktionen auf Flechtenstoffe. (Flora 1887, p. 291.)
- , IV. Emodin in *Nephroma lusitanica*. Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1887, p. 192.)
- Beijerinck, M. W., I. Kon. Akad. Wetensch. Amsterdam; Repz. from Proc. meet. Saturday, Sept. 30, 1899, March 31, 1900, Juni 1900.
- , II. Further researches on the formation of Indigo from the Woad (*Isatis tinctoria*). Koninklijke Akademie van Wetenschappen Te Amsterdam. 1900, August, p. 101.
- , III. On the formation of Indigo from the Woad (*Isatis tinctoria*). Ebenda 1899, Oktob. 25.
- , IV. On Indigo-fermentation. Ebenda 1900, April 25.
- Blenk, P., I. Über die durchsichtigen Punkte in den Blättern. (Flora 1884, p. 107.)
- Borodin, J., I. Über Chlorophyllkristalle. (Bot. Ztg. 1882, Jahrg. 40, p. 608.)
- Borščow, El., I. Beitr. z. Histochemie der Pflanze. (Bot. Ztg. 1874.)
- Busecalioni, L. und Pollacci, G., I. Le antocyanine ed il loro significato biologico nelle piante. (Atti dell' ist. bot. dell' università di Pavia 1903, Milano.)
- Combes, R., I. Recherches sur la formation des pigments anthocyaniques. (Comptes rend. 1911, T. 153, p. 886.)
- Correns, C., I. Über Dickenwachstum durch Intussuszeption bei einigen Algenmembranen. (Flora 1889, p. 327.)
- Courchet, M., I. Recherches sur les chromoleucites. (Ann. des scienc. nat. 7. sér. Botanique. 1888, T. 7, p. 361 u. 362.)
- Czapek, F., I. Biochemie der Pflanzen. Bd. 2, 1905, p. 534.
- , II. Über Orseillegärung. (Zbl. f. Bakt. 2. Abt. 1898, Bd. 4, p. 49.)
- , III. Über die Farbstoffe der Fucaceen. (Lotos. Bd. 59, Prag 1911.)

- Daube, I. Berl. Ber. 1870, p. 609.
- Decaisne, I. Recherches anatomiques et physiol. sur le garance etc. Bruxelles 1837.
- Dennert, E., I. Anatomie und Chemie des Blumenblattes. (Bot. Zbl. 1889, Bd. 38, p. 430.)
- Ehrlich, I. Deutsche med. Wochenschr. 1901 (Aprilheft).
- Eriksson, E., I. Über die Alkannawurzel und die Entstehung des Farbstoffes in derselben. (Ber. d. deutsch. pharm. Ges. 1910, Jahrg. 20, p. 202.)
- Fünfstück, M., I. Lichenes (Flechten). (In Engler-Prantl, Die natürl. Pflanzenfamilien, Leipzig 1907, I. Teil, Abt. I, p. 1.)
- Gaidukov, N., I. Über das Chrysochrom. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1900, Bd. 18, p. 331.)
- Gnezda, J., I. Comptes rend. 1899, T. 128, p. 1584.
- Goldschmied, G. u. und Zerner, E., I. Über das Scutellarin. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien. Abt. II b, 1910, Bd. 119, p. 327.)
- Grafe, V., I. Studien über das Anthocyan. I., II. und III. Mitteilung. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien. 1906, 1909 und 1911.)
- , II. Einführung in die Biochemie. 1913. Leipzig und Wien.
- Hansen, A., I. Die Farbstoffe der Blüten und Früchte. (Verh. d. phys.-med. Ges. z. Würzburg. N. F. Bd. 18, No. 7.)
- Hartwich, I. Realenzyklopädie d. ges. Pharm.
- , II. Über den Orlean. (Archiv d. Pharm. 1890, Bd. 228, p. 415.)
- Hassack, C., I. Untersuchungen über den anatomischen Bau bunter Laubblätter usw. (Bot. Zbl. 1886, p. 84.)
- Herrmann, O., I. Nachweis einiger organischer Verbindungen in den vegetabil. Geweben. I.-Diss. Leipzig 1876.
- Hesse, O., I. Die Flechtenstoffe. (In Abderhaldens Biochem. Handlexikon 1910, Bd. 7, I. Hälfte, p. 32.) Vgl. ferner Journ. f. prakt. Chemie 1898, 58, p. 439; 1902, 65, p. 557; 1907, 76, p. 38.
- Holmes, E., I. Diss. Erlangen 1896.
- Karzel, R., I. Beiträge zur Kenntnis des Anthocyans in Blüten. (Österr. Bot. Ztschr. 1906, No. 9.)
- Kayser, R., I. Ber. d. d. chem. Ges. 1884, Bd. 17, p. 2228.
- Klebs, G., I. Ein kleiner Beitrag zur Kenntnis der Peridineen. (Bot. Ztg. 1884, p. 721.)
- Kohl, F. G., I. Untersuchungen über das Carotin und seine physiologische Bedeutung in der Pflanze. Leipzig 1902.
- , II. Die Farbstoffe der Diatomeen-Chromatophoren. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1906, Bd. 14, p. 124.)
- Krasser, F., I. Flechten. (In Wiesners „Die Rohstoffe des Pflanzenreichs, 2. Aufl., Bd. 1, 1900, p. 654.)
- Kylin, H., I. Über Phykoerythrin und Phykocyan bei *Ceramium rubrum* (Huds.) Ag. (Hoppe Seylers Zeitschr. f. physiol. Chemie. 1910, Bd. 69, p. 169.)
- , II. Über die roten und blauen Farbstoffe der Algen. (Ebenda 1912, Bd. 76, p. 396.)
- , III. Über die Farbstoffe der Fucoideen. (Ebenda 1912, Bd. 82.)
- , IV. Über die Farbe der Florideen und Cyanophyceen. (Svensk Botanisk Tidskrift 1912, Bd. 6, H. 3, p. 533.)
- Leake, H., M., I. The localisation of the Indigo-producing Substance in Indigo-yielding Plants. Annals of Botany 1905, Vol. XIX, p. 297.
- Lehmann, K. B. und Neumann, R. O., I. Atlas und Grundriß der Bakteriologie usw. 2. Teil, 4. Aufl., 1907, p. 77.)

- Liebalddt, E., I. Über die Wirkung wässeriger Lösungen oberflächenaktiver Substanzen auf die Chlorophyllkörner. (Zeitschr. f. Bot. 1913, Jahrg. 5, p. 65.)
- Marchlewski, L., I. Die Chemie der Chlorophylle. Braunschweig 1909.
- Meyer, A., I. Das Chlorophyllkorn usw. Leipzig 1883.
- Mitlacher, W., I. Zur Mikrochemie einiger Emodindrogen. (Pharm. Praxis 1906, 5. Jahrg., p. 433.)
- Moebius, M., I. Das Anthophän, der braune Blütenfarbstoff. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1900, Bd. 18, p. 341.)
- Molisch, H., I. Die Purpurbakterien nach neuen Untersuchungen. Jena 1907, p. 74.
- und Goldschmiedt, G., II. Über das Scutellarin, einen neuen Körper bei Scutellaria und anderen Labiaten. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien, 1901, Bd. 110, Abt. I, p. 185.)
- , III. Studien über den Milchsaft und Schleimsaft der Pflanzen. Jena 1901, p. 107.
- , IV. Das Vorkommen und der Nachweis des Indicans in der Pflanze nebst Beobachtungen über ein neues Chromogen. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1893, Bd. 102, Abt. I, p. 269.)
- , V. Indigo. (In Wiesners „Rohstoffe des Pflanzenreichs usw.“ 2. Aufl., 1903, Bd. 1, p. 423.)
- , VI. Botan. Beobachtungen auf Java. I. Über die sogen. Indigogärung und neue Indigopflanzen. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien, 1898, Bd. 107, Abt. I, p. 773.)
- , VII. Botanische Beobachtungen auf Java. IV. Über Pseudoindican, ein neues Chromogen in den Cystolithenzellen von Acanthaceen. (Ebenda 1899, Bd. 108, Abt. I, p. 479.)
- , VIII. Über das Vorkommen von Indican im Chlorophyllkorn der Indicanpflanzen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1899, Bd. 17.)
- , IX. Eine neue mikrochemische Reaktion auf Chlorophyll. (Ebenda 1896, Bd. 14, p. 16.)
- , X. Die Pflanze in ihren Beziehungen zum Eisen. Jena 1892. p. 81.
- , XI. Die Kristallisation und der Nachweis des Xanthophylls (Carotins) im Blatte. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1896, p. 27—28.)
- , XII. Über vorübergehende Rotfärbung der Chlorophyllkörner in Laubblättern. (Ebenda 1902, Bd. 20, p. 442.)
- , XIII. Über den braunen Farbstoff der Phaeophyceen und Diatomeen. (Bot. Ztg. 1905, p. 131.)
- , XIV. Erwiderung auf die Kritik M. Tswetts. (Ebenda p. 369.)
- , XV. Das Phykoerythrin, seine Kristallisierbarkeit und chemische Natur. (Ebenda 1894, p. 177.)
- , XVI. Das Phykocyan, ein kristallisierbarer Eiweißkörper. (Ebenda 1895, p. 131.)
- , XVII. Untersuchungen über das Phykocyan. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1906, Bd. 115, Abt. I, p. 795.)
- , XVIII. Über amorphes und kristallisiertes Anthocyan. (Bot. Ztg. 1905, p. 159.)
- , XIX. Blattgrün und Blumenblau. (Vorträge d. Vereins z. Verbreitg. naturw. Kenntn. in Wien. 1890, 30. Jahrg., p. 21.)
- , XX. Grundriß einer Histochemie der pflanzlichen Genußmittel. Jena 1891, p. 57.
- Nadson, G., I. Über die Pigmente der Pilze. Arbeiten d. St. Petersburger Naturforsch.-Ges., Abt. f. Bot. 1891, p. 132.)
- Naegeli, C. und Schwendener, S., I. Das Mikroskop usw. 2. Aufl. Leipzig 1877.

- Norton, I. Americ. Journ. of Pharm. 1898, p. 346.
- Oesterle, O. A., I. Archiv d. Pharm. 1903, Bd. 241, p. 604.
- , II. Beitr. z. Kenntnis d. Aloins. (Ebenda 1899, Bd. 237, p. 81.)
- und Tisza, E., III. Zur Kenntnis des Morindins. (Archiv d. Pharm. 1907, p. 534 und 1908, p. 150.)
- Overton, E., I. Beobachtungen und Versuche über das Auftreten von rotem Zellsaft bei Pflanzen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1899, Bd. 33, p. 223.)
- Pedersen, G., I. Beiträge zur Kenntnis des Aloë. (Archiv d. Pharm. 1898, Bd. 236, p. 200.)
- Porthelm, L. v. und Scholl, E., I. Untersuchungen über die Bildung und den Chemismus von Anthocyanen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1908, Bd. 26 a, p. 480.)
- Prantl, K., I. Notiz über einen neuen Blütenfarbstoff. (Bot. Ztg. 1871, Jahrg. 29, p. 425.)
- Pringsheim, N., I. Über Lichtwirkung und Chlorophyllfunktion in der Pflanze. (Jahrb. f. wiss. Bot. Bd. 12, 1879—1881, p. 295.)
- Prollius, F., I. Über Bau und Inhalt der Aloëneenblätter, Stämme und Wurzeln. (Archiv d. Pharm. 1884.)
- Rosoll, A., I. Über den mikrochemischen Nachweis des Curcumins und Coniins in den veg. Geweben. (29. Jahrb. d. niederösterreich. Landes-Ober-Real-schule in Wiener Neustadt, 1894, p. 4.)
- , II. Beiträge zur Histochemie der Pflanze. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1884, Bd. 89, Abt. I, p. 137.)
- Rotherth, W., I. Über Chromoplasten in vegetativen Organen. (Extr. d. Bull. de l'acad. d. scienc. de Cracovie 1911, p. 189.)
- Rupe und Altenburg, I. In Abderhaldens „Biochem. Hand-Lexikon“ 1911, Bd. 6, p. 89.
- Russel, W., I. Recherches experimentales sur les principes actifs de la garance. (Revue génér. de Bot. Paris 1905, T. 17, p. 254.)
- Sack, J., I. Pharm. Weekbl. 1911, 48. No. 13.
- Schimper, A. F. W., I. Untersuchungen über die Chlorophyllkörper usw. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1885, Bd. 16.)
- Schlokow, A., I. Zur Anatomie der braunen Blüten. Inaug.-Diss., Heidelberg 1903.
- Schüler, O., I. Über die Bestandteile des Safrans usw. (Inaug.-Diss. München 1899. Refer. i. Bot. Zbl. 1901, Bd. 87, p. 152.)
- Schütt, F., I. Über Peridineenfarbstoffe. (Ber. d. deutsch. botan. Ges. 1890.)
- Schwarz, J., I. Chemisch-botan. Studien über die in den Flechten vorkommenden Flechtensäuren. (Beitr. z. Biologie d. Pflanzen, 1883, Bd. 3, p. 254.)
- Senft, E., I. Ein neues Verfahren zum mikrochemischen Nachweis der Flechtensäuren. (Pharm. Praxis 1907, No. 12.)
- , II. Über das Vorkommen von Physcion usw. (Wiesner-Festschrift, p. 176.)
- Spiess, K. v., I. Über die Farbstoffe des Aleuron. (Österr. bot. Zeitschr. 1904, No. 12.)
- Stahl, E., I. Die Schutzmittel der Flechten gegen Tierfraß. (Festschr. f. Haeckel. Jena 1904, p. 357.)
- Strecker, E., I. Das Vorkommen des Scutellarins bei den Labiaten und seine Beziehungen zum Lichte. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien, 1909, Bd. 118, p. 1379.)
- Tammes, T., I. Über die Verbreitung des Carotins im Pflanzenreiche. (Flora 1900, p. 218.)

- Tieghem, Ph. van, I. Sur les canaux sécréteurs des plantes. (Annal. d. scienc. nat. 7. sér. t. 1, 1885, p. 79—80.)
- Thörner, W., I. Über einen in einer Agaricusart vorkommenden chinartigen Körper. (Ber. d. d. chem. Ges. 1878, p. 533 u. 1879, p. 1630.)
- Tschirch, A. und Polacco, I. Archiv d. Pharm. 1900, Bd. 238, p. 473.
- und Hiepe, II. Ebenda p. 432.
- , III. Untersuchungen über das Chlorophyll. 1884.
- Tswett, M., I. Spektralanalytische Untersuchungen über die Chlorophylline usw. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1907, p. 137.)
- , II. Über den makro- und mikrochemischen Nachweis des Carotins. (Ebenda 1911, Bd. 29, p. 630.)
- , III. Das Chloroglobin. (Bot. Zbl. 1900, Bd. 81, p. 83.)
- , IV. Kritische Bemerkungen zu Molisch's Arbeit usw. (Bot. Ztg. 1905, Abt. II, p. 273.)
- Tunmann, O., I. Zur Anatomie des Holzes und der Wurzel von *Morinda citrifolia* usw. (Pharm. Zentralhalle, 1908, p. 1013.)
- , II. Kleine Beiträge zur Pflanzenmikrochemie. (Ebenda 1912, Jahrg. 53, No. 42, p. 1178.)
- , III. Beiträge zur angewandten Pflanzenmikrochemie. (Gehe u. Comp., Handels-Bericht 1911, p. 155.)
- Verschaffelt, E., I. Une réaction permettant de décélérer l'indol dans les parfums des fleurs. (Recueil des Travaux Botaniques Néerlandais 1904, Bd. 1, p. 120.)
- Vogl, A. E. v., I. Unterirdische Pflanzenteile. (In Wiesners „Die Rohstoffe des Pflanzenreichs“, 2. Aufl., Bd. 2, 1903.)
- Vogtherr, M., I. Über Alkana und ihre Verwandten. (Pharm. Zentralhalle 1896, Jahrg. 37, p. 148.)
- Weehuizen, F., I. Pharmaz. Weekblad 1908, 45, p. 1325. Zit. nach G. Zemplén in Abderhaldens Biochem. Handlexikon, Bd. 4, 2. Hälfte, p. 853.)
- , II. Über indoloide Däfte. Rec. des Trav. Bot. Néerl. 1911. Vol. VIII. p. 97.
- Weigert, L., I. Beiträge zur Chemie der roten Pflanzenfarbstoffe. (Jahrber. d. öhol. u. pomol. Lehranstalt z. Klosterneuburg 1894/95.)
- Wiesner, J., I. Die Rohstoffe des Pflanzenreichs. Leipzig 1873, p. 644.
- , II. Untersuchungen über die Farbstoffe einiger für chlorophyllfrei gehaltener Phanerogamen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1872, 8.)
- , III. Einige Beobachtungen über Gerb- und Farbstoffe der Blumenblätter. (Bot. Ztg. 1862, 20.)
- Willstätter, R., I. Chlorophyll. (In Abderhaldens Biochem. Handlexikon 1911, Bd. 6, p. 1.)
- , II. Untersuchungen über Chlorophyll. XVI. Über die ersten Umwandlungen des Chlorophylls. Von Willstätter und Utzinger. Liebigs Annal. d. Chemie 1911, Bd. 382, p. 135.
- , III. Chlorophyll und seine wichtigsten Abbauprodukte. (Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden. 1910, Bd. 2, p. 688.)
- und Mieg, W. IV. Untersuchungen über Chlorophyll. IV. Über die gelben Begleiter des Chlorophylls. (Liebigs Annal. d. Chemie 1907, Bd. 355, April.)
- Zellner, J., I. Chemie der höheren Pilze, Leipzig 1907, p. 138.
- Zempton, G., I. In Abderhaldens Biochem. Handlexikon 1911, Bd. 4, 2. Hälfte, p. 844.
- Zimmermann, A., I. Die botanische Mikrotechnik. Tübingen 1892, p. 104.
- Zopf, W., I. Die Flechtenstoffe. Jena 1907.
- , II. Über Pilzfarbstoffe. (Bot. Ztg. 1889, Jahrg. 47, p. 69.)
- , III. Die Pilze. (In Schenks Handbuch d. Botan. Breslau 1890, Bd. 4, p. 424.)

- Zopf, W., IV. Über das mikrochemische Verhalten von Fettfarbstoffen usw. (Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1889, Bd. 6, p. 172.)
 —, V. Über das Polycystin, ein kristallisierendes Carotin aus Polycystis flos aquae Wittr. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1900, Bd. 18, p. 461.)

IX. Alkaloide.

Allgemeines.

Unter Alkaloiden in weiterem Sinne versteht man die organischen Pflanzenbasen. Sie sind alle durch ihren Stickstoffgehalt ausgezeichnet und lassen sich in der Mehrzahl der Fälle vom Pyridin und Chinolin ableiten, in seltenen Fällen auch als Glieder der aliphatischen Reihe ansprechen. Als stickstoffhaltige Basen kann man die Alkaloide alle vom Ammoniak ableiten und demgemäß in primäre, sekundäre, tertiäre und quaternäre Basen unterscheiden. Die meisten sind fest, nur wenige, wie Coniin, Nikotin flüssig, fast alle sind im Wasser schwer löslich oder unlöslich, in Alkohol leicht, in Chloroform, Äther, Benzol mehr oder weniger schwer löslich. Die Mehrzahl ist optisch aktiv, und zwar linksdrehend. Sie bilden mit Säuren leicht Salze, besonders gut kristallisierende mit Salz-, Schwefel- und Oxalsäure. Ihre Salze gehen mit verschiedenen Metallsalzen, z. B. mit Quecksilber-, Platin- und Goldchlorid leicht Doppelverbindungen ein.

Die Alkaloide sind beinahe alle farblos. Gelb gefärbt sind Berberin, Sinapin und Harmalin und rot ist das Sanguinarin. Sie besitzen häufig einen bitteren und brennenden Geschmack, was vielleicht mit Rücksicht auf ihre ökologische Rolle von Bedeutung ist. Bezüglich des neuesten Standes der Alkaloidforschung vergleiche man besonders die Werke von PICTET-WOLFENSTEIN (I) und WINTERSTEIN-TRIER (I).

Vorkommen.

Die Alkaloide sind besonders unter den Dikotylen sehr verbreitet, weniger unter den Monokotylen und Gymnospermen, noch seltener bei den Pteridophyten und Pilzen. Bei Algen und Moosen wurden sie überhaupt noch nicht konstatiert. Unter den Dikotylen zeichnen sich hauptsächlich folgende Familien durch ihren Reichtum an Alkaloiden aus: Apocynen, Asclepiadeen, Loganiaceen, Rubiaceen, Solanaceen, Papaveraceen, Fumariaceen, Leguminosen, Ranunculaceen, Berberideen, Menispermaceen usw. Manche Familien, die sich durch einen großen Gehalt an ätherischen Ölen auszeichnen, besitzen anscheinend keine Pflanzenbasen, z. B. die Labiaten und Rosaceen. Über das Auftreten von Alkaloiden und systematischer Verwandtschaft vergleiche man p. 10.

Die Alkaloide kommen in der Pflanze ihres ausgesprochen basischen Charakters wegen nicht frei, sondern gebunden an Säuren vor, gewöhnlich an Apfel-, Zitronen-, Bernstein-, Gerbsäure oder an spezielle Säuren, doch ist häufig nicht bestimmt zu sagen, an welche Säure die Base in der lebenden Zelle gekettet ist.

Bei vielen Pflanzen sind es besonders die Samen und Früchte (Piper, Strychnos, Colchicum, Coffea usw.), die Alkaloide führen. Bei

anderen liegen die Basen vornehmlich in den Blättern (Solaneen, Erythroxyton Coca, Thea, Ilex usw.) oder in dem Wurzelstock (Hydrastis, Aconitum, Veratrum album) oder in den Rinden (Cinchona, Punica usw.) oder in den Milchröhren (Papaveraceen).

Bezüglich der Samen fand CLAUTRIAU (II) folgendes: Bei *Atropa Belladonna*, *Datura Stramonium* liegt das Alkaloid in einer knapp unter der Samenschale liegenden Zellschicht, bei *Conium maculatum* in größerer Menge innerhalb der das Endosperm umgebenden Zellen, in geringerer Menge innerhalb der Fruchtschale. Bei *Aconitum Napellus* und *Delphinium Staphisagria* befindet sich das Alkaloid innerhalb des Endosperms, fehlt aber in der Samenschale und im Embryo. Bei *Strychnos albus* u. a. tritt es in allen Zellen des Endosperms und des Embryos auf, fehlt aber in dem den Samen bedeckenden Haarfilz. Bei *Lupinus albus* soll es vorwiegend in den Keimblättern, in geringer Menge auch in den Plumula vorhanden sein. Bei den Papaveraceen treten die Alkaloide im Milchsafte auf.

Lokalisation. Im allgemeinen kann man mit ERRERA (II, 186) sagen: Die Alkaloide treten besonders in sehr aktiven Geweben auf, so in der nächsten Nachbarschaft der Vegetationspunkte, in den Samenknospen, ferner in der Oberhaut und den darunter liegenden Schichten, in den Haaren, den peripheren Teilen der Früchte und Samen, im Umkreis der Gefäßbündel, im Phellogen, in den jüngsten Korkzellen und in den Milchröhren.

Die biologische Bedeutung der Alkaloide ist nur zum Teil erkannt. Im allgemeinen neigt man zur Anschauung, daß die Alkaloide und deren Salze wegen ihrer Giftigkeit und ihres brennenden und bitteren Geschmackes als Schutzmittel gegen Tierfraß eine Rolle spielen. Es liegt auch die Frage nahe, ob die Basen nicht auch beim Auf- und Abbau der Proteinkörper beteiligt sind, doch herrschen darüber keine klaren Ansichten. CLAUTRIAU (I, II) findet, daß das Verschwinden der Alkaloide in den Pflanzen niemals von einer gleichzeitigen Vermehrung der Eiweißsubstanzen begleitet ist, daß hingegen auf eine Verminderung der Proteinkörper eine Vermehrung der Alkaloide folgt. Das im Samen von *Coffea* gespeicherte Alkaloid verschwindet im Gegensatz zu HECKEL nach CLAUTRIAU im Verlaufe der Keimung nicht und nützt nicht der jungen Pflanze. Hingegen schließt WEEVERS (I) aus seinen Versuchen, daß das Koffein und Theobromin bei der Eiweißdissimilation infolge sekundärer Prozesse gebildet, kürzere oder längere Zeit gespeichert und dann wieder zu Eiweißsynthese benützt wird. Daraus geht natürlich nicht hervor, daß sich andere Alkaloide auch so verhalten, und erst wenn bezüglich mehrerer Alkaloide ausgedehnte Stoffwechselversuche vorliegen werden, wird es möglich sein, die Rolle der Pflanzenbasen im Stoffwechsel der Pflanzen richtig zu beurteilen.

Der mikrochemische Nachweis.

Aus wässriger oder saurer Lösung werden die Alkaloide durch eine Reihe von Substanzen, die man als Alkaloidgruppenreagentien bezeichnet, gefällt. Dazu gehören Jodjodkaliumlösung, Phosphormolybdänsäure, Kaliumquecksilberjodid, Pikrinsäure, Tannin, Sublimat, Platinchlorid, Natriummolybdat und Schwefelsäure (FRÖHDES Reagens) u. a. Es braucht wohl nicht erst betont zu werden, daß aus einer Fällung im Gewebe nicht

ohne weiteres auf ein Alkaloid geschlossen werden darf, und ich kann diesbezüglich nur wiederholen, was ich schon vor 22 Jahren gesagt habe: „Es ist zu bedenken, daß von den genannten Körpern nicht nur Alkaloide, sondern eine ganze Reihe anderer Körper gleichfalls gefällt werden. So gibt beispielsweise die Phosphorwolframsäure auch Fällungen mit Gallusgerbsäure, Farbstoffen, Betaïn, leim- und peptonartigen Körpern, Methylamin, Trimethylamin, Ammoniaksalzen, Xanthinkörpern, gewissen Stoffen des Harns (Kynurensäure, Kreatinin); offenbar ist damit die Reihe von fällbaren Körpern noch nicht abgeschlossen. Ähnliches gilt von den anderen allgemeinen Alkaloidreagentien. ERRERA, der mit Hilfe von Spezialreaktionen den Sitz einiger Alkaloide in den Pflanzen ausfindig machte und hiedurch einen wichtigen Beitrag zur Mikrochemie schuf, versuchte dort, wo Spezialreaktionen fehlten (z. B. beim Nikotin), das Alkaloid mit Hilfe der allgemeinen Reaktionen nachzuweisen. Das Ungenügende dieser Methode erkennend, machte er später selbst (I) darauf aufmerksam, daß auch die Mehrzahl der Eiweißkörper durch die allgemeinen Alkaloidreagentien gefällt werden. Um nun zu entscheiden, ob eine Fällung von einem Alkaloid oder einen Proteinkörper herrühre, nimmt er darauf Bedacht, daß die Alkaloide in mit Weinsäure angesäuertem Alkohol löslich sind, die Eiweißkörper aber nicht. Gibt ein dickerer Pflanzenschnitt nach der Auslaugung in Alkohol z. B. mit Phosphormolybdänsäure eine Fällung, so rühre sie von Eiweiß her, entsteht der Niederschlag aber nur vor der Auslaugung, so rühre er von einem Alkaloid her. Dieser Schluß scheint mir aber nur unter der Annahme zulässig, daß durch die allgemeinen Alkaloidreagentien nur Alkaloide und Proteinkörper gefällt werden, eine Voraussetzung, die aber nach dem oben Gesagten und nach den Angaben ERRERAS selbst nicht zutrifft“ (MOLISCH I, 15).

Da nun für recht viele Alkaloide vorläufig Spezialreaktionen fehlen, so wird man unter den nötigen Vorsichten mit den Gruppenreagentien sich behelfen müssen, und wenn die verschiedenen Reaktionen gleichsinnige Resultate geben und man überdies die von ERRERA empfohlene Vorsicht (Entzug des Alkaloids durch Alkohol) anwendet, wird man auch den Gruppenreaktionen bis zu einem gewissen Grade vertrauenerweckende Ergebnisse abgewinnen können, jedoch immer unter der Voraussetzung, daß die mikrochemische Untersuchung durch die makrochemische gestützt wird. Mit Hilfe der Gruppenreagentien haben ERRERA und seine Schüler CLAUTRIAU, JACQUEMIN (I), MAISTRIAU, MOLLE (I) und WILDEMAN (I) usw. bei zahlreichen Pflanzen den Sitz und die Verteilung der Alkaloide untersucht und dabei wertvolle Ergebnisse erzielt.

Es empfiehlt sich sowohl unveränderte Schnitte als auch solche, denen das Alkaloid entzogen wurde, nebeneinander vergleichend zu prüfen. Um die letzteren zu erhalten, lege man sie für mehrere Stunden bis zwei Tage in mit Weinsäure angesäuerten Alkohol (1:20) und dann zur Entfernung der Säure und des Alkohols für einen Tag ins Wasser (BARTH I, 229).

Als das beste Reagens, als „réactif par excellence“ bezeichneten ERRERA, MAISTRIAU und CLAUTRIAU (I, 152) das

Jodjodkalium (J 1, JK 1, H₂O 100). Die Lösung gibt mit Alkaloiden einen rotbraunen Niederschlag, der sich in unterschwefligsaurem Natron löst.

Über die Bereitung der anderen Reagentien macht BARTH (I, 261) folgende Angaben:

Kaliumwismutjodid. Wismutjodid wird in warmer konzentrierter Lösung von Jodkalium in Wasser gelöst und die Flüssigkeit dann mit noch einmal soviel Jodkaliumlösung versetzt, als vorher dazu notwendig war.

Kaliumquecksilberjodid (HgCl₂ 13, KJ 49, H₂O 1000) gibt mit Alkaloiden einen weißen oder gelblichen flockigen Niederschlag.

Tannin gibt in 10proz. Lösung mit A. dunkelbraune Fällungen.

Pikrinsäure (1:10) fällt A. in saurer Lösung teils amorph, teils kristallinisch.

Platinchlorid (1:10) gibt in schwach angesäuerter Lösung meist schwer lösliche kristallinische Doppelsalze.

Quecksilberchlorid (1:20) in wässriger Lösung gibt mit vielem A. einen weißen, oft kristallinischen Niederschlag. BARTH (I, 263) verwendet mit Vorteil auch Goldchlorid und konzentriertes Bromwasser.

Abgesehen von den Gruppenalkaloidreaktionen haben wir in den Spezialreaktionen einzelner Alkaloide und in der neuerdings stark gepflegten Mikrosublimation wertvolle Mittel, den mikrochemischen Nachweis sicherer zu gestalten, obwohl es auch hier noch manche Schwierigkeit zu überwinden gibt.

Die Mikrosublimation der Alkaloide direkt aus dem Gewebe ist für Koffein von NESTLER (I) ausgeführt worden, und EDER (I) hat gezeigt, daß zahlreiche Alkaloide sich gut sublimieren lassen, allerdings aus reinen Präparaten, und es wird notwendig sein, seine Versuche erst auf die Gewebe der Pflanze auszudehnen. Wichtig für den mikrochemischen Nachweis sind die Vorschläge von BEHRENS (I, 46) zur Abscheidung der Alkaloide in Form kristallinischer Niederschläge, die von POZZI-ESSOT (I) und ebenso die von GRUTTERINK (I), die eine Reihe von sehr charakteristischen Fällungsreaktionen für Alkaloide bekannt gemacht hat. Leider arbeiteten sowohl BEHRENS wie GRUTTERINK nur mit Lösungstropfen, so daß auch ihre Ergebnisse erst dem mikrochemischen Nachweis in der Pflanze angepaßt werden müssen.

Nach diesen mehr allgemeinen Bemerkungen soll im folgenden gezeigt werden, welche Alkaloide bisher mikrochemisch in den Geweben nachgewiesen worden sind.

Spezielles.

1. Coniin, C₈H₁₇N.

Vorkommen.

Im Kraute und besonders in den Samen von *Conium maculatum*.

Eigenschaften. Im reinen Zustande eine farblose, fast geruchlose Flüssigkeit. Schwer löslich in kaltem, noch schwerer in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol und verdünnten Säuren, reagiert alkalisch, raucht bei Annäherung starker Salzsäure, oxydiert sich an

der Luft unter Braunfärbung, sehr giftig. Konzentrierte Schwefelsäure färbt blutrot, dann grün.

Der mikrochemische Nachweis wurde fast nur mit Gruppenreaktionen geführt (ANEMA I; ROSOLL I, 8; CLAUTRIAU II, 269; TSCHIRCH und OESTERLE I, 160; BARTH I, 292). Die Ergebnisse der Forscher stimmen nicht ganz überein. Daß das Alkaloid in der Fruchtwand vorkommt, darf als sicher gelten. Hingegen behauptet CLAUTRIAU (II, 271), daß es sich auch in großer Menge in den das Albumen umgebenden Zellen findet, während BARTH (I, 296) sagt, daß das Endosperm und der Embryo alkaloidfrei ist.

2. Piperin, $C_{17}H_{19}NO_3$.

Vorkommen.

In den Früchten von Piper nigrum, P. longum, Cubeba Clusii Miq., Chavica officinalis Miq. u. Ch. Roxburghii Miq. und vielleicht noch in anderen verwandten Arten.

Eigenschaften. Piperin kristallisiert aus heißem Weingeist in farblosen Prismen. Bei 100° schmelzen sie zu einer gelblichen öligen Masse, die beim Erkalten amorph erstarrt. Es löst sich in Alkohol, Äther, Benzol und Petroläther, in Wasser ist es fast unlöslich. Der mikrochemische Nachweis kann in schwarzem Pfeffer in folgender Weise geführt werden¹⁾ (MOLISCH I, 27).

1. Das Piperin kann direkt unterm Mikroskop zur Anschauung gebracht werden, indem man zarte Schnitte auf den Objektträger legt, mit dem Deckglas zerdrückt und etwas zerreibt. Dabei tritt das ätherische Öl aus den gelben Zellen heraus, verdampft, selbst während das Deckglas auf dem Schnitt liegt, teilweise und läßt hierbei das Alkaloid in zahlreichen winzigen, kurzen Kristallnadelchen herausfallen. Diese zeigen die Eigenschaften des Piperins.

2. Noch größere Kristalle schießen in den Präparaten und zwar innerhalb der gelben Zellen oder in deren Umgebung an, wofür dünne Schnitte in Wasser oder Glycerin unter Deckglas eingelegt und dann (bei Verwendung von Wasser) in feuchtem Raume mehrere Stunden oder Tage aufbewahrt werden. Schnitte, die unter Deckglas in Wasser gedrückt und zerrieben werden, lassen schon innerhalb der ersten Viertelstunde die Piperinkristalle erkennen.

3. Geht schon aus den vorhergehenden Beobachtungen ziemlich sicher hervor, daß das Piperin im Perisperm ausschließlich in den gelben Zellen seinen Sitz hat, so folgt dies noch bestimmter aus folgender Tatsache. Das Piperin löst sich in konzentrierter Schwefelsäure mit rubinroter oder tiefblutroter Farbe. Werden Piperinkristalle mit konzentrierter Schwefelsäure auf dem Objektträger behandelt, so entsteht sofort um dieselben ein safran- oder tiefblutroter Hof, kurze Zeit darauf schlägt die Farbe allmählich in Purpur, Grünlichgelb und schließlich in Braun über. Auf Zusatz von Wasser verschwindet die Farbe sofort. Diese Reaktion läßt sich sehr gut mikroskopisch verwerten.

¹⁾ Zur Orientierung sei bemerkt, daß das Nährgewebe (Perisperm) der Pfefferfrucht der Hauptmasse nach aus polygonalen Stärkeparenchymzellen besteht, zwischen denen ähnlich geformte gelbe Zellen, die Harzpiperinzellen liegen, so genannt, weil sie Harz und Piperin enthalten.

4. Ein Schnitt durch das Nährgewebe des Pfeffers mit konzentrierter Schwefelsäure betupft, färbt sich genau so wie Piperin, nämlich tief blutrot und zwar färben sich nur die gelben Zellen. Diese und nur diese führen also neben dem Weichharz auch das Piperin (MOLISCH I, 31).

3. Die Alkaloide der Solanaceen.

a) Nikotin, $C_{10}H_{14}N_2$.

Vorkommen.

In den Organen verschiedener *Nicotiana*-Arten.

Eigenschaften. Das Nikotin stellt in reinem Zustande, frisch bereitet, eine farblose ölige Flüssigkeit dar, die nicht nach Tabak riecht und einen brennenden Geschmack besitzt. Sehr giftig und hygroskopisch. An der Luft infolge von Sauerstoffaufnahme verharzend. Mischt sich in allen Verhältnissen mit Wasser, Alkohol und Äther.

Der mikrochemische Nachweis stützt sich bloß auf Gruppenreaktionen (ERRERA, MAISTRIAU, CLAUTRIAU I, 161). Das Alkaloid findet sich bei *Nicotiana macrophylla* in der Wurzel, im Stamm und Blatt. In mehr oder minder großer Menge in der Oberhaut, den Haaren, im Parenchym, in bedeutenden Quantitäten in jungen Organen und besonders im Vegetationspunkt. MOLLE (I, 327) untersuchte *N. Tabacum* und fand es gleichfalls in allen Organen. Nikotin fand sich auch in der Blütenregion, reichlich in den Placenten und den Samenknochen, aus denen es bei der Samenbildung verschwindet.

Nach DE TONI (I) fehlt das Nikotin im Samen und der jungen Keimpflanze. Es findet sich lokalisiert in der Rinde der älteren Wurzel, besonders in den subepidermalen Zellen, ferner in den Epidermiszellen des Stammes, in den Basalzellen der Drüsenhaare, im Blattstiel, in der Blattspreite, im Kelch, der Blumenkrone, in der Oberhaut des Griffels und in den Narbenhaaren.

β) Atropin, $C_{17}H_{23}NO_2$.

Vorkommen.

In *Atropa Belladonna*, *Datura Stramonium* und *Scopolia japonica*.

Eigenschaften. Bildet den Kern der meisten Solanaceenalkaloide. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in kaltem Wasser. Kristallisiert aus Alkohol und Chloroform in farblosen Prismen. Gelöst schmeckt es scharf und bitter. Es ist sehr giftig und verdankt seine medizinische Anwendung der Eigenschaft, die Pupille zu erweitern.

Mikrochemischer Nachweis.

Atropa Belladonna. Nach WÈVRE (I) entsteht mit Jodjodkalium in den Zellen ein brauner Niederschlag, nach einiger Zeit bilden sich sogar sternförmige Kristallisationen von metallischem Aussehen. Ausführliche Untersuchungen verdanken wir MOLLE (I, 306), aber auch sie basieren nur auf der Verwendung einiger Alkaloidgruppenreaktionen, hauptsächlich des Jodjodkalium. Das Alkaloid wurde auf

diese Weise in Wurzel, Stamm, Blatt, Blüte, Samen und der Frucht nachgewiesen. Speziell der Same wurde von ANEMA (II) und CLAUTRIAU (II) auf Atropin untersucht. Der letztere fand das Alkaloid ausschließlich in einer zwischen dem Integument und dem Albumen liegenden Schicht, hingegen niemals im Albumen und Embryo. Dies wurde von SIM-JENSEN (I) und FELDHAUS (I) bestätigt. Die von BEHRENS (I, 57) angegebenen mikrochemischen Reaktionen auf Atropin werden vielleicht auch in der Pflanze verwendbar sein, sie müssen aber erst für diesen Zweck ausprobiert werden. — *Datura Stramonium*. In dieser Pflanze wurden von LADENBURG zwei Alkaloide nachgewiesen: Atropin und hauptsächlich Hyoscyamin. Arbeitet man daher mit den allgemeinen Reagentien (MOLLE I, 352), so kann man mit einiger Wahrscheinlichkeit auf Alkaloide überhaupt schließen, aber nicht auf ein bestimmtes. Dasselbe gilt für *Scopolia*, wo auch mehrere Basen vorkommen.

γ) Hyoscyamin, $C_{17}H_{23}NO_3$.

Vorkommen.

In *Hyoscyamus niger*, *H. muticus*, im Samen von *Datura Stramonium* und in der *Mandragora-Wurzel*.

Eigenschaften. Ähneln sehr dem Atropin und läßt sich in dieses leicht überführen, Hyoscyamin kristallisiert aus Alkohol in Nadeln, schmeckt scharf und erweitert gleichfalls die Pupille.

Der mikrochemische Nachweis (MOLLE I, 315) wurde mit Gruppenreaktionen geführt. Das Alkaloid findet sich im Stamm, Blatt, in der Wurzel, in den Haaren und im Samen.

5. Solanin, $C_{52}H_{93}NO_{18} + 4\frac{1}{2}H_2O$.

Die Formel dieser glykosidischen Base ist noch nicht sicher.

Vorkommen.

Das Solanin wurde nachgewiesen in den Früchten von *Solanum nigrum*, *S. Dulcamara*, *S. verbascifolium*, *S. tuberosum*, in den jungen Trieben der Kartoffelknollen, in den Stengeln und Blättern von *Solanum Lycopersicum* und anderen *Solanum*-Arten und schließlich auch in anderen *Solanaceen*-Gattungen.

Eigenschaften. Solanin kristallisiert aus Weingeist in kleinen, perlmutterartig glänzenden, weißen, rechtwinklig-vierseitigen Prismen. Es ist löslich in Wasser, verdünntem Alkohol und heißem Amylalkohol, fast unlöslich in Benzin. In einem warmen Gemisch von gleichen Volumina konzentrierter Schwefelsäure und Alkohol löst es sich mit roter Farbe. Mit dieser warmen Mischung wird ein Solaninkristall selbst hellgrün, die umgehende Flüssigkeit aber hellrosa. Bei der hydrolytischen Spaltung liefert Solanin Solanidin, Galaktose, Rhamnose und wahrscheinlich vor dieser einen komplexen Zucker (WITTMANN).

Nachweis.

Zum mikrochemischen Nachweis wurden zahlreiche Reaktionen empfohlen. WOTHSCHELL (I) hat die verschiedenen Vorschläge [DRAGENDORFF, SCHAARSCHMIDT (I) usw.] überprüft und bezeichnet schließlich folgende drei Proben als empfehlenswert:

1. Vanadinsaures Ammonium in Schwefelsäuretrihydrat ($H_6SO_6 = H_2SO_4 + 2H_2O$). Man löst 1 Teil vanadinsaures Ammonium (NH_4VO_3) in 1000 Teilen eines Gemisches von 98 Teilen konzentrierter Schwefelsäure und 36 Teilen Wasser. Das Reagens ist frisch bereitet zu verwenden. Solaninhaltige Schnitte werden der Reihe nach gelb, orange, purpurrot, bräunlichrot, karmin-, himbeerrot, violett, blauviolett, blaßgrau und schließlich entfärbt. Der Farbenübergang dauert gewöhnlich einige Stunden, er kann aber auch rascher oder langsamer (24 Stunden) verlaufen. Grenze der Empfindlichkeit 0,01 mg.

Bekanntlich können fette Öle mit konzentrierter Schwefelsäure ähnliche Färbungen geben. Um sich vor Täuschungen zu bewahren, entfette man die Schnitte vorher mit Äther. Dasselbe gilt auch von der Reaktion 3. Man beachte auch Verwechslungen mit Anthocyan und die RASPAILSCHE Reaktion mit Eiweiß!

2. Selensaures Natrium, gelöst in Schwefelsäure, verwendete zuerst BRANDT (I). Das Reagens besteht aus 0,3 g Na_2SeO_4 und einer Mischung von 8 ccm Wasser und 6 ccm reiner konzentrierter Schwefelsäure. Diese Lösung ist lange haltbar. Man setzt zu dem Schnitte einen Tropfen des Reagens und erwärmt über einer kleinen Flamme, den Objektträger hin- und herziehend, vorsichtig, bis eben der Beginn der Färbung sich einstellt. In diesem Augenblicke wird die Erwärmung sofort unterbrochen. Es entwickelt sich dann der Reihe nach eine himbeer-, johannisbeerrote und eine bräunlichgelbe Färbung, die schließlich vollständig verschwindet. Die Grenze der Empfindlichkeit liegt bei 0,025 mg. Die Reaktion ist zwar weniger empfindlich wie die MANDELINSCHES, aber sie hat den Vorteil, daß sie die Verwendung einer verdünnten Schwefelsäure gestattet, wodurch das Gewebe weniger zerstört wird.

3. Schwefelsäure. Solaninhaltige Präparate färben sich mit reiner konzentrierter Schwefelsäure zuerst hellgelb, dann röter, schwach violett, grau und werden schließlich entfärbt. Leider wird bei dieser Reaktion das Gewebe vollends zerstört. Dies und das mögliche Auftreten der RASPAILSCHE Reaktion infolge von Eiweiß bilden die Schattenseiten dieser Probe. Abgesehen davon leisten die drei Reaktionen gute Dienste, insbesondere die Reaktion 1.

Ein günstiges Objekt für den mikrochemischen Nachweis des Solanins sind kurze etiolierte Kartoffeltriebe, Beeren von *Solanum nigrum* und *S. Dulcamara*. Nach WOTHSCHELL (I, 190) findet sich bei den Kartoffeltrieben viel Solanin im Vegetationspunkte des Stengels und an Stellen, wo sich die Knospen und Wurzeln bilden. Im Stengel enthalten die epi- und subepidermalen Zellen die Hauptmenge des Solanins, gegen die Mitte des Stengels nimmt der Solanin-gehalt ab. Auch bei den Stengeln von *Solanum Dulcamara* war in der Peripherie der Rinde das meiste Solanin vorhanden. Das Solanin kommt in der lebenden Zelle stets gelöst vor. Ob es, wie WOTHSCHELL will, auch in der Zellhaut vorkommt, ist wohl schwer zu sagen, da ja die geschilderten Solaninreaktionen zu den diffusen gehören und weit davon entfernt sind, das Alkaloid an Ort und Stelle anzuzeigen.

ALBO (I) suchte auf mikrochemischem Wege durch Untersuchung von Kartoffeltrieben, Keimlingen von *Capsicum annuum* und Solanumarten die Rolle zu ermitteln, die dem Solanin in der Pflanze zukommt. Das Solanin ließ sich in den Kotylen, dem Hypokotyl nahe der Spitze und in den Stengelchen nachweisen. Er schreibt dem Alkaloid eine ernährungsphysiologische Rolle zu.

Eingehende Untersuchungen über die Verteilung des Solanin in der Kartoffelpflanze machte MOLLE (I, 318), jedoch hauptsächlich nur auf Grund der allgemeinen Alkaloidreaktionen.

MOLLE (I) hat bei der Untersuchung der Solaneen *Nicandra physaloides*, *Petunia violacea*, *Physalis Alkekengi*, *Salpiglossis sinuata* und *Brunfelsia americana* mit den allgemeinen Alkaloidreagentien Niederschläge erhalten und glaubt daraus auf die Anwesenheit von Alkaloiden schließen zu dürfen. Da aber bisher aus diesen Pflanzen Alkaloide noch nicht dargestellt worden sind, so gehe ich nicht näher darauf ein.

Allgemeines über die Verteilung der Alkaloide bei den Solaneen. Die Alkaloide finden sich in großer Menge in den oberirdischen Vegetationspunkten und ihrer nächsten Umgebung und nehmen von hier aus ab.

Im Stamme tritt das Alkaloid in der Epidermis auf und dann in zwei Schichten, die den Gefäßbündelring außen und innen begrenzen. Häufig verschwindet — *Solanum Dulcamara* bildet eine Ausnahme — das Alkaloid in einiger Entfernung vom Vegetationsscheitel und verbleibt nur im Hautgewebe. In den Blättern lokalisiert es sich in der Epidermis und in der Nähe der Siebröhren.

Die Wurzel führt die Alkaloide reichlich in der Wurzelhaube, in der wurzelhaaretragenden Schicht und in den äußeren Reihen des Periblems. In der alten Wurzel finden sich Alkaloide im Rindenparenchym und in den jungen Elementen des Korkes.

Die Blütenorgane verhalten sich bezüglich der Alkaloidverteilung wie die Blätter. Die Karpelle und Samenknospen enthalten oft viel davon, und bei der Reife verschwindet ein Teil aus der Fruchthaut und dem Samen. Die reifen Samen führen zuweilen Alkaloide in ihren Hüllen, hingegen bleiben Albumen und Embryo stets frei davon (MOLLE I, 332).

4. Die Alkaloide der Leguminosen.

Bei den Leguminosen wurden bereits eine Reihe von Alkaloiden makrochemisch festgestellt: das Pithekolobin, Cytisin, Anagyrin, Lupinin, Lupanin, Spartein und Physostigmin. Mikrochemisch wurden sie hauptsächlich von JACQUEMIN (I) geprüft und dabei unter andern folgende Pflanzen untersucht: *Pithecolobium Saman* Benth., *Sophora tomentosa*, *Anagyris foetida*, *Thermopsis fabacea*, *Baptisia australis*, Lupinus-Arten, *Spartium junceum*, Cytisus-Arten und *Physostigma venenosum*. Es wurde die Lokalisation der Alkaloide durch die allgemeinen Reaktionen von JACQUEMIN (I) eruiert und überdies die Anwesenheit von Alkaloiden bei *Genista canariensis*, *Cytisus Attleanus*, *Erythrina viarum* und *E. insignis* wahrscheinlich gemacht. Als Beispiel sei hier angeführt das

Cytisin, $C_{11}H_{14}N_2O$.

Vorkommen.

Cytisus-, Ulex-, Genista-, Sophora-, Baptisia- und Euchresta-Arten.

Eigenschaften. Cytisin kristallisiert aus Alkohol in Prismen und sublimiert im Vakuum. Löst sich in Wasser und Chloroform sehr leicht, hingegen sehr wenig in Äther und Benzol. Es reagiert stark alkalisch, schmeckt bitter, ätzend und ist giftig.

Nachweis.

Mikrochemisch wurde es zuerst von ROSOLL (II, 22), GUÉRIN (I) und eingehend von JACQUEMIN (I, 282) hauptsächlich in Cytisus Laburnum verfolgt und mit Hilfe der Gruppenreaktionen in allen Organen (Wurzel, Stamm, Blatt, Blüte, Frucht, Samenknospe und Samen) nachgewiesen.

Bezüglich der Lokalisation der Alkaloide bei den Leguminosen hat sich im allgemeinen eine ziemliche Übereinstimmung bei den einzelnen Gattungen und Arten ergeben. Die Verteilung der Alkaloide in der Pflanze ähnelt auch sehr der bei den Solaneen.

Die Alkaloide treten in allen Organen auf. Reich daran erwiesen sich die Epidermis, das Parenchym und das Mark. Das meiste Alkaloid enthielten gewöhnlich die Kotyledonen, gar keines die Samenhüllen. Viel Alkaloid bergen die Vegetationspunkte, die Knospen, allgemein gesprochen, diejenigen Organe, die den Sitz einer großen Lebensenergie darstellen (JACQUEMIN I, 297).

5. Die Alkaloide der Papaveraceen.

Eine wahre Fundgrube für Alkaloide sind die Milchsäfte der Papaveraceen. Im Opium, dem eingetrockneten Milchsaft unreifer Kapseln von Papaver somniferum hat man bereits 21 genauer studierte Pflanzenbasen nachgewiesen. Aber gerade dieser Umstand, das häufige Nebeneinandervorkommen zahlreicher Alkaloide in ein und derselben Pflanze oder Zelle erschwert den mikrochemischen Nachweis eines bestimmten Alkaloids, weil ja durch die allgemeinen Alkaloid-Reagentien alle Basen gefällt werden und gewisse Spezialfarbenreaktionen wegen der entstehenden Mischfarben versagen. Man wird sich daher in den meisten Fällen vorläufig damit begnügen müssen, nicht spezielle Alkaloide, sondern Alkaloide überhaupt in der Zelle nachweisen zu können. Es seien zunächst die von mir mit verschiedenen Milchsäften seinerzeit ausgeführten Untersuchungen angeführt (MOLISCH II, 71).

Chelidonium majus L. In dieser Pflanze hat man mehrere Alkaloide festgestellt: Chelerythrin, Chelidonin, Sanguinarin, Protopin und Homochelidonin. Es war bis vor kurzem unbekannt, wo diese Alkaloide ihren Sitz haben. Bedenkt man, daß die Opiumalkaloide aus dem Milchsaft der Mohnpflanze gewonnen werden, so ist die Annahme naheliegend, daß auch die Alkaloide des Schöllkrautes oder wenigstens ein oder das andere im Milchsaft lokalisiert erscheinen. Chelerythrin, Chelidonin und Sanguinarin geben mit Salzsäure sehr leicht kristallisierbare Salze.

Daher versuchte ich, mit Salzsäure den Sitz dieser Basen direkt in dem ausfließenden Saft und innerhalb der Milchröhren nachzuweisen. Wenn man einen Tropfen des frischen Milchsafte mit einem Tropfen konzentrierter Salzsäure zusammenbringt, so schießt alsbald eine Unzahl von Kristallen an: Nadeln und feinnadelige Sterne oder Doppelnadelbüschel, im auffallenden Lichte von blut-



Fig. 81.

Milchröhren aus der Wurzelrinde von *Chelidonium majus* L. Nach Behandlung mit 10proz. Salzsäure fallen Alkaloide in den Milchröhren in Form von Kristallen oder Kristallaggregaten aus. Vergr. etwa 150.

roter, im durchfallenden von orangeroter Farbe. Neben diesen treten gleichfalls in sehr großer Zahl warzige Sphärite, Prismen, einzeln oder zu mehr oder minder deutlich ausgebildeten Drusen vereint, auf. Alle diese sind im Gegensatz zu den erstgenannten Kristallen farblos. Darunter gibt es allerdings auch solche, die teilweise farblos, teilweise orange erscheinen, vielleicht weil zwei Verbindungen hier zusammen auskristallisieren. Endlich finden sich auch auffallend große, klumpige, farblose Drusen von runder, abgerundet viereckiger oder unregelmäßiger Form. Sehr schöne Kristallisationen erhält man auch, wenn man ein Tröpfchen des Wurzelmilchsafte auf einem Objektträger über dem offenen Hals einer Salzsäureflasche einige Minuten liegen und dann nach dem Wegnehmen etwas eindunsten läßt. Der frisch austretende Milchsaft der Wurzel ist dunkelorange-rot, der der Blätter eigelb. An der Luft wird er alsbald dunkler, schließlich siegellackrot. Entsprechend der helleren Farbe des Blattmilchsafte sind auch die farbigen, mit Salzsäure erhaltenen Kristalle viel heller gelb als die entsprechenden des Wurzelmilchsafte.

Ganz ähnliche Kristallisationen wie mit Salzsäure werden erhalten mit mäßig oder ganz konzentrierter Schwefelsäure oder Salpetersäure, wobei offenbar die entsprechenden Salze der Alkaloide entstehen.

Werden frische Radialschnitte durch die Wurzel mit 10proz. Salzsäure behandelt, so wird der orangerote Milchsaft größtenteils in Kristalle von orangeroter oder gelbbrauner Farbe derselben Art umgewandelt wie die eben beschriebenen. Die Kristalle entstehen nur in den Milchröhren oder da, wo der Milchsaft sich aus aufgeschnittenen Röhren über die Umgebung ergossen hat. Zumeist entstehen Nadeln, Sterne oder Prismen und zwar in so großer Menge, daß nunmehr der Verlauf der Milchröhren durch kontinuierliche Züge von Kristallen angedeutet wird (Fig. 81).

Die unter den beschriebenen Verhältnissen entstehenden Kristalle dürften wohl von den genannten Alkaloiden herrühren. Wir sind zwar bei dem derzeitigen Mangel an passenden mikrochemischen Unterscheidungsmitteln zwischen den Chelidoniumalkaloiden heute außerstande zu sagen, welche von den Kristallen diesem oder jenem Alkaloid angehören, aber aus den geschilderten und noch zu er-

währenden Befunden dürfte es erlaubt sein, den Schluß abzuleiten, daß die Alkaloide von *Chelidonium* in dem Milchröhrensystem größtenteils oder völlig lokalisiert sind und daß sie hier in Form einer ungemain konzentrierten Lösung und in großer Menge vorkommen.

Beiläufig sei erwähnt, daß der Milchsaft mit Jodchloralhydrat am Rande des Milchsafttropfens unter Deckglas nadel-, stern-, garben- oder eisblumenartige Kristallaggregate erscheinen läßt, die sich vorübergehend tiefblaugrün, hinterher aber braun färben. Mit den reinen Alkaloiden (*Sanguinarin*, *Chelerythrin*, *Chelidonin*) erhielt ich diese Farbenreaktion nicht, weshalb ich denn auch über den die Reaktion hervorrufenden Körper nichts zu sagen vermag.

Sanguinaria canadensis L. In dem knollig verdickten Wurzelstock hat man bekanntlich gleichfalls mehrere Alkaloide festgestellt: *Chelerythrin*, *Sanguinarin*, *Homochelidonin* und *Protopin*. Als ich im Frühjahr zur Zeit des Austreibens Schnitte durch das Rhizom mit 10proz. Salzsäure behandelte, entstanden in den durch ihren blutroten Milchsaft ausgezeichneten Milchröhren zahlreiche Nadelsterne von braunroter Farbe und zwar nur innerhalb der Milchsaftbehälter. Es ist bekannt, daß die als *Chelerythrin* und *Sanguinarin* bezeichneten Alkaloide sich von sämtlichen, bisher isolierten *Papaveraceen*basen durch ihre intensiv gefärbten Salze unterscheiden. So besitzen die Salze des an sich farblosen *Chelerythrins* eine eigelbe, die der farblosen Base *Sanguinarin* eine intensiv rote Farbe. Daher wird es verständlich, warum die stark gefärbten wässerigen Lösungen der *Chelerythrin*- und *Sanguinarin*salze bei Behandlung mit Ammoniak unter Abscheidung eines weißen flockigen Niederschlags vollständig entfärbt werden. So wird auch begreiflich, warum der Milchröhreninhalt von *Sanguinaria* und *Chelidonium* infolge von Ammoniak ziemlich verblaßt oder entfärbt und die Farbe durch Salzsäure wieder restituiert wird. Dasselbe gilt auch für die gefärbten Salze der beiden genannten Basen. Aus dem Gesagten erhellt mit Wahrscheinlichkeit, daß die bei *Chelidonium* und *Sanguinaria* mit Salzsäure im Milchsaft oder in den Milchröhren erhaltenen gefärbten Kristalle entweder dem *Chelerythrin* oder dem *Sanguinarin* oder beiden angehören.

Bocconia cordata Willd. Die in der Wurzel vorhandenen zahlreichen, zumeist recht kurzen Milchzellen enthalten orangeroten Milchsaft. Auch hier läßt sich ein großer Teil des Milchsaftes mit 10proz. Salzsäure in orangerote Kristalle umwandeln. Es entstehen entweder zahlreiche Nadelchen oder Nadelsterne; nicht selten verwandelt sich der größte Teil des Milchsaftes mit 10proz. Salzsäure in strahlige Sphärite. Der Nachweis gelingt in Schnitten nicht immer, dagegen sicher im Milchsaft junger Blätter. Ein Tröpfchen des dunkelroten Milchsaftes, einige Minuten über den Hals einer Salzsäureflasche gehalten, liefert fast einen Brei von Tausenden von orangeroten Nadeln, sternartigen Nadelaggregaten und Doppelpinseln. Da in *Bocconia frutescens* *Chelerythrin* nachgewiesen wurde, und da die mit *Bocconia* erhaltenen Kristalle sich so verhalten wie die entsprechenden von *Chelidonium* und *Sanguinaria*, so dürften die gewonnenen Kristalle bei *Bocconia* dem salzsauren *Chelerythrin* angehören.

Escholtzia californica Cham. In derselben Weise wie bei *Chelidonium* entsteht in den Wurzelmilchröhren auf Zusatz von Salz-

säure alsbald ein Niederschlag von orangeroten Kristallen, und da in *Escholtzia Chelerythrin* nachgewiesen wurde, so dürfte wohl anzunehmen sein, daß diese Kristalle aus salzsaurem *Chelerythrin* bestehen.

Argemone mexicana L. Der eigelbe, an der Luft rasch nachdunkelnde Milchsafte gibt mit mäßig konzentrierter Schwefelsäure oder Salpetersäure unter Deckglas eine Unmenge von gelben Kristallen, die zumeist Nadeln, Prismen oder Aggregate von solchen darstellen. Das Verhalten des Milchsafte den Alkaloidgruppenreaktionen gegenüber, durch welche reichlich Fällungen hervorgerufen werden, sowie der Umstand, daß auch hier unter denselben Umständen wie bei früher behandelten *Papaveraceen* gelbe Kristalle entstehen, machen es wahrscheinlich, daß auch diese Kristalle einem Alkaloid angehören.

Papaver-Arten. Der Milchsafte, insbesondere der aus den unreifen Früchten von *Papaver somniferum* ist bekanntlich ein Reservoir der verschiedensten Alkaloide. Über ein Drittel des Opiums besteht aus kristallisierten Stoffen, darunter prävaliert als der wichtigste therapeutische Körper das *Morphin*, das rund 5 bis 13 % ausmachen kann. Bei dieser Sachlage darf es nicht Wunder nehmen, daß bei der direkten Behandlung des frischen Milchsafte mit verschiedenen Stoffen oft reichlich Kristalle entstehen. So bildete sich bei Behandlung des Milchsafte von *Papaver orientale* L. und *P. somniferum* mit mäßig oder ganz konzentrierter Salzsäure oder Schwefelsäure eine große Menge von farblosen prismatischen, spießigen oder sternartigen Kristallaggregaten einer mir unbekannt Substanz. Interessant ist auch, daß bei Einwirkung von Salpetersäure der Milchsafte von *Papaver orientale* L. (jedoch nicht der von *P. somniferum*) sofort eine dunkelviolett-purpurne Färbung annimmt, die alsbald in Braun übergeht. Von welchem Körper diese auffallende Reaktion ausgeht, vermag ich derzeit nicht zu sagen.

Über die Alkaloide von *Papaver somniferum* verdanken wir mikrochemische Untersuchungen *CLAUTRIAU* (III). Im allgemeinen wurden Gruppenreaktionen angewendet, in einzelnen Fällen auch Spezialreaktionen. Mit Hilfe der letzteren läßt sich nach *CLAUTRIAU* *Morphin* sicher, *Narkotin* mit Wahrscheinlichkeit nachweisen, hingegen bleibt der Nachweis von *Thebain*, *Papaverin*, *Codein* und *Narcein* unsicher. Auf die Anwesenheit des *Morphin* glaubt *CLAUTRIAU* aus der Tatsache schließen zu dürfen, daß der Milchsafte mit den allgemeinen Reagentien Fällungen gibt, *Jodsäure* reduziert, sich mit einer Lösung von *Titansäure* in Schwefelsäure (2:100) rotbraun und mit einer solchen von *Methylal* in Schwefelsäure (5 Tropfen M. auf 1 ccm konz. Schwefelssäure) intensiv violett färbt. Die Anwesenheit von *Narkotin* hält der Genannte für wahrscheinlich, weil eine Lösung von kohlensaurem *Natron* in Schwefelsäure den Milchsafte rotorange färbt, wie dies von Gemischen von *Morphin* und *Narkotin* bekannt ist.

Die Alkaloide finden sich bei *Papaver somniferum* nach *CLAUTRIAU* nicht bloß im Milchsafte, sondern auch in der *Epidermis*, besonders der der Frucht. Gegen die Basis der Pflanze nimmt der Alkaloidgehalt ab, die *Wurzelepidermis* erscheint frei davon. Samen und jungen Pflanzen fehlen die Alkaloide; sobald diese aber eine Länge von 10 bis 15 cm erreicht haben, treten sie auf. Sodann nimmt der Alkaloidgehalt zu, bis zur Sommerreife, wo er ein Maximum erreicht.

Beim Absterben der Pflanze und dem Trockenwerden der Frucht verschwinden die Alkaloide (CLAUTRIAU III).

Aus meinen Untersuchungen über den Milchsaft der Papaveraeen geht hervor, daß nicht bloß bei Papaver somniferum der Milchsaft den Hauptsitz von Alkaloiden bildet, sondern daß der Milchsaft aller geprüften Papaveraceen (Chelidonium, Sanguinaria, Bocconia, Argemone, Echoltzia) ein Reservoir für zumeist giftige Pflanzenbasen darstellt und daß diese hier in relativ so konzentrierter Lösung vorkommen, daß sie sich, entsprechend behandelt, leicht in Form deutlich kristallisierter Salze nachweisen lassen (MOLISCH II, 77).

6. Die Alkaloide von Corydalis.

Aus den Knollen der *Corydalis cava* wurden bereits sechs Alkaloide dargestellt, unter denen der Menge nach das Corydalin überwiegt.

Corydalin, $C_{22}H_{27}NO_4$.

Kristallisiert aus Alkohol in sechsseitigen Prismen. Es ist in Wasser und Alkalien unlöslich, ziemlich löslich in Äther, Chloroform und Benzol.

ZOPF (I) und HEINRICHER (I) haben seinerzeit nachgewiesen, daß die Vertreter der Familie der Fumariaceen in ihren Organen Idioblasten enthalten, deren Inhalt anfangs nicht recht erkannt wurde. Es sind dies meist mehr oder minder langgestreckte Zellen von etwa 2 bis 10 mm Länge, mit farblosem, gelbem oder rotem Inhalt. In der Knolle von *Corydalis cava* sind sie kurz, fast isodiametrisch und haben einen gelben homogenen Inhalt (Fig. 82). ZOPF hielt die Schlauchzellen zuerst für Gerbstoffbehälter, HEINRICHER erklärte diese Bezeichnung mit gutem Grunde für nicht berechtigt, da die Behälter meist Gerbstoff gar nicht führen und erblickte den charakteristischen Bestandteil in fetten Öl. Endlich wurden sie von ZOPF (II) als Alkaloidbehälter angesprochen. Er zeigte, daß der gelbe Inhalt der Idioblasten von *Corydalis cava* durch Ammoniak und durch die allgemeinen Alkaloidreagentien gefällt wird. Obwohl die Fällungen nicht bloß in den Idioblasten, sondern auch in den übrigen Gewebeelementen eintreten, so entsteht der Hauptniederschlag doch in den Schlauchzellen, und deshalb schließt ZOPF, daß hauptsächlich diese das Corydalin enthalten. Ich möchte sagen, Alkaloid oder Alkaloide enthalten, da es ja zum mindesten sechs Alkaloide in *Corydalis cava* gibt und wir vorläufig nicht wissen, von welchem Alkaloid oder Alkaloiden die Fällung herrührt. Wenn die Idioblasten von *Corydalis cava* wirklich Alkaloid-

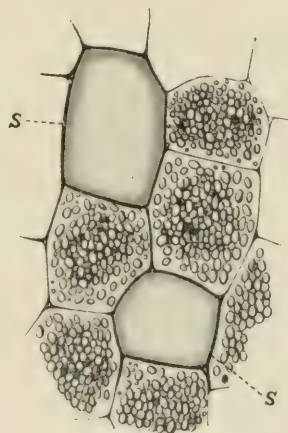


Fig. 82.

Corydalis cava.

Parenchym aus der Knolle mit Stärkezellen und zwei Idioblasten s. Vergr. 250.

behälter sind, so ist es in hohem Grade wahrscheinlich, daß auch die Idioblasten der anderen *Corydalis*-Arten und *Fumariaceen* (*Fumaria*, *Dielytra*, *Adlumia* usw.) Alkaloide führen, und es wäre eine dankbare Aufgabe, diese makro- und mikrochemisch anzugehen.

Nach den Untersuchungen von ZOPF (II, 117) enthalten die Idioblasten von *Corydalis cava* neben dem Alkaloid auch noch gefärbte Harzsäuren, wasserlösliche gefärbte Stoffe, Fett und Zucker.

7. Die Alkaloide der Rubiaceen.

Die Rinden der drei Gattungen *Cinchona*, *Ladenbergia* und *Remija* enthalten eine große Zahl von Alkaloiden, von denen als die wichtigsten nur das Chinin ($C_{10}H_{24}N_2O_2$), Cinchonin, Cinchonidin und Cinchotin genannt seien. Mikrochemisch wurden die Alkaloide in *Cinchona* hauptsächlich von LORSY (I, II) untersucht und auf Grund der allgemeinen Reaktionen, namentlich der Jodjodkaliumlösung erhielt er folgende Resultate. Die Epidermis der Blätter führt keine Alkaloide, das chlorophyllfreie Hypoderma aber sehr viel. Unentwickelte Blätter enthalten im Mesophyll kein Alkaloid, entwickelte hingegen im ganzen Mesophyll reichlich. Zellen, die Calciumoxalat enthalten, sind frei davon. Das Alkaloid findet sich im allgemeinen im jungen Gewebe des Vegetationspunktes im Zellsaft gelöst vor, im älteren Gewebe, z. B. in der sekundären Rinde, tritt es in amorphen, festen Zustände auf. Die Siebröhren enthalten kein Alkaloid.

Ob die Alkaloide durch die von BEHRENS (I, 91) angegebenen Reaktionen und durch Mikrosublimation direkt im Gewebe mikrochemisch nachweisbar sind, muß erst untersucht werden.

Emetin und Cephaëlin.

Diese beiden Alkaloide kommen in der officinellen Brechwurzel von *Cephaëlis Ipekakuanha* vor.

Emetin, $C_{30}H_{40}N_2O_5$. Weißes amorphes Pulver von bitterem kratzendem Geschmack, löst sich leicht in Benzol, Chloroform, Methyl- und Äthylalkohol, Äther, Petroläther, schwer in Wasser.

Cephaëlin, $C_{28}H_{40}N_2O_4$. Kristallisiert aus Äther, in feinen weißen Nadeln. Ist sehr unbeständig und färbt sich bald gelb.

Mikrosublimation. TUNMANN (I, 166) benutzt etwa 0,05 g Pulver der Wurzel, verreibt es mit zwei kleinen Tropfen Wassers auf einer Glasplatte flach zu einem Brei in Größe eines Pfennigstückes. Es werden mehrere Sublimate aufgefangen, die bei höherer Temperatur (58 bis 115°) gewonnenen enthalten die beiden Alkaloide. Neben braunen Teerprodukten zeigen sich 1. farblose bis schwach gelbliche Tröpfchen mit Einschlüssen von noch stärkerer Lichtbrechung, und 2. zahlreiche dunkelbraune Körnchen. Die hellgelblichen Sublimations-tröpfchen enthalten das Cephaëlin. Sie geben mit allgemeinen Reagentien die entsprechenden Fällungen, beweisend aber für ihre Reaktion ist ihr Verhalten zu Molybdänschwefelsäure. Sie nehmen darin, wenn ich TUNMANN recht verstehe, für kurze Zeit eine tiefbraune, dann eine intensiv rote Farbe an, während die im Sublimat regellos verteilten dunklen Ausscheidungen, die das Emetin enthalten, sich

in dem genannten Reagens mit grüner Farbe lösen sollen. Der Nachweis der beiden Alkaloide in Schnitten bereitet Schwierigkeiten, ich verweise diesbezüglich auf die Arbeit von TUNMANN.

8. Die Alkaloide der Loganiaceen.

Hierher gehören das Brucin, Strychnin und mehrere Curare-Alkaloide.

a) Brucin, $C_{23}H_{26}N_2O_4$.

Vorkommen.

Neben Strychnin in den Samen und in der Rinde von *Strychnos nux vomica* (falsche Angosturarinde) und in den Ignatiusbohnen, den Samen von *Strychnos Ignatii*.

Eigenschaften. Kristallisiert in wasserhellen monoklinen Prismen, perlmutterglänzenden Blättchen oder in blumenkohlähnlichen Massen, die an der Luft leicht verwittern. Schmeckt anhaltend sehr bitter und ist überaus giftig. In Wasser und in Alkohol löst es sich leichter als das Strychnin. Mit Salpetersäure und verschiedenen anderen oxydierenden Mitteln nimmt die Base eine rote Färbung an, die beim Erwärmen in Gelb umschlägt. Diese Reaktion kann auch umgekehrt beim Nachweis der Salpetersäure angewendet werden, selbst wenn nur sehr wenig Nitrat vorhanden ist, wie im Trinkwasser (vgl. p. 84).

Mit dem mikrochemischen Nachweis des Brucins (und des Strychnins) haben sich bereits mehrere Forscher beschäftigt [LINDT (I), CLAUTRIAU (II), ELFSTRAND (I), TSCHIRCH-OESTERLE (I), GEROCK und SKIPARRI (I) und BARTH (I)], ohne daß in allen Punkten Klarheit gewonnen worden wäre. LINDT versuchte den Nachweis in folgender Weise zu führen:

Die Schnitte der *Strychnos*-Samen wurden zunächst durch Petroläther und Alkohol von Fett befreit und dann unterm Deckglas mit Selensäure, die mit etwas Salpetersäure versetzt wurde (auf 5 Tropfen Selensäure von 1,4 spez. Gew. und 1 bis 2 Tropfen Salpetersäure von 1,2 spez. Gew.) behandelt. Es färben sich dann angeblich die Zellwände rasch hellrot, allmählich orange und gelb, während der Zellinhalt ungefärbt bleiben soll.

Das Ausziehen der Schnitte durch Petroläther und Alkohol ist nicht am Platze, da die Alkaloide dabei leicht mit in Lösung gehen, auch können sie bei der Extraktion in die Membranen eindringen, hier zurückbehalten werden und dann die Reaktion auch in der Membran hervorrufen. LINDTS Ansicht, daß das Brucin und Strychnin in der Membran liege, ist auf Grund der Untersuchungen der eben genannten Forscher allgemein aufgegeben worden. Am eingehendsten hat sich mit dem Nachweis des Brucins BARTH (I, 374) beschäftigt. Er kam mit den Gruppenreaktionen und einigen auf p. 269 beschriebenen Farbenreaktionen zu dem Ergebnis, daß das Brucin im Inhalte aller Endospermzellen neben Strychnin und im Embryo allein vorhanden sei.

β) Strychnin, $C_{21}H_{22}N_2O_2$.

V o r k o m m e n.

In den Ignatiusbohnen *Strychnos Ignatii* Bg., in den Brechnüssen oder Krähenaugen, d. h. den reifen Samen von *Strychnos nux vomica* und in dem Wurzelholze von *Strychnos colubrina*.

Eigenschaften. Kristallisiert aus Alkohol in kleinen rhombischen Prismen. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Es hat einen metallischen, sehr bitteren Geschmack und gehört zu den heftigsten Pflanzengiften.

Mikrochemisch versuchte LINDT (I) Strychnin nachzuweisen, indem er die Schnitte zunächst wiederholt mit Petroläther und absolutem Alkohol behandelte, um sie von Fett, Traubenzucker und Brucin zu befreien und dann mit einer Lösung von schwefelsaurem Ceroxyd in Schwefelsäure versetzte. Es färben sich dann die Zellhäute mehr oder minder violettblau, der Zellinhalt bleibt vorläufig farblos. Dieser Zustand bleibt nur kurze Zeit erhalten, dann verschwindet die violette Färbung, und nun nimmt der Zellinhalt einen bläulich-rotvioletten Farbenton an, der aber auch mit Schwefelsäure allein eintritt und wohl auf die RASPAILSCHE Zucker-Eiweiß-Reaktion zurückzuführen ist.

Wenn man in eine Lösung des Strychnins in Schwefelsäure ein einziges Körnchen von kristallisiertem Kaliumbichromat bringt, so entstehen in seiner Nähe blaue bis violette Streifen, die später in Grün übergehen können. Diese sehr empfindliche Reaktion läßt sich nach ROSOLL (II, 17) sehr gut verwerten, um das Strychnin direkt im Gewebe nachzuweisen. Werden Schnitte durch das Endosperm von *Strychnos* mit reiner konzentrierter Schwefelsäure behandelt, so tritt infolge des Eiweißgehaltes des Zellinhaltes zunächst eine rosenrote Färbung, die RASPAILSCHE Reaktion, ein. Fügt man aber zu einem mit Schwefelsäure behandelten Schnitt ein Körnchen Kaliumbichromat hinzu, so färben sich schon nach wenigen Minuten sämtliche im Zellinhalte vorhandenen Öltröpfchen schön violett oder blauviolett. ROSOLL ist daher, im Gegensatz zu LINDT (I), der Ansicht, daß das Alkaloid in den *Strychnos*-Samen im Inhalte der Endospermzellen und zwar in den Öltröpfchen aufgelöst vorkommt. Wenn LINDT angibt, daß das Alkaloid in der Membran und nicht im Zellinhalt liegt, so beruht dies auf irrthümlichen Beobachtungen. LINDT hat den Schnitt vor der Reaktion zur Beseitigung des Fettes mit Petroläther behandelt, dabei aber übersehen, daß das Alkaloid, obwohl es für sich in Petroläther unlöslich ist, durch Petroläther doch mit dem Öltropfen aufgenommen und dann von den Membranen zurückbehalten wird (ROSOLL II, 17).

GEROCK und SKIPARRI (I, 556) haben aber mit Recht darauf aufmerksam gemacht, daß gegen die Beweisführung ROSOLLS gewichtige Bedenken bestehen, weil er auch dieselben Farbenreaktionen mit den Samen von *Strychnos potatorum* erhalten hat, die bekanntlich gar kein Alkaloid enthalten. Das, was ROSOLL bei *Str. potatorum* für eine Strychninreaktion gehalten hat, ist wahrscheinlich gar nichts anderes als die RASPAILSCHE Reaktion gewesen, wie sie mit den alkaloidfreien, aber eiweißreichen Samen von *Elaeis*, *Phytelephas* ebenfalls erhalten wird.

GEROCK und SKIPARRI suchten daher die Lokalisation der Alkaloide in den Samen von *Strychnos* durch Kaliumquecksilberjodid zu bestimmen. Dünne Schnitte werden in einer Lösung davon eingelegt. Die alkaloidhaltigen Schnitte nehmen darin alsbald ein weißliches trübes Aussehen an, welches in dickeren Schnitten gelblich wird. Werden die Schnitte dann einige Male rasch abgewaschen und in Schwefelwasserstoffwasser gebracht, so nehmen sie hier eine braune bis schwarze Farbe an. Solche Präparate, in Glyzerin eingelegt, lassen an der Schwarzfärbung leicht erkennen, daß die Alkaloide im Zellinhalte und nicht in den Wänden ihren Sitz haben.

BARTH bestätigte im wesentlichen diese Befunde. Er wendete die allgemeinen Reaktionen und hauptsächlich folgende Farbenreaktionen an:

Vanadinschwefelsäure färbt eine Lösung von Strychnin zuerst blaviolett; die Farbe geht bald in rotviolett über. Brucin zuerst blutrot, hierauf geht die Farbe bald in orange gelb über.

Konzentrierte Salpetersäure löst Strychnin farblos, Brucin aber mit blutroter Farbe.

Schnitte durch das Endosperm der Samen von *Strychnos nuxvomica* wurden mit Vanidinschwefelsäure violett. Der Embryo gibt nur die schwache Rotfärbung, die Schwefelsäure allein gibt.

Konzentrierte Salpetersäure färbt die Zellinhalte des Endosperms und des Embryo gleichmäßig orange, was auch in letzterem auf die Anwesenheit von Brucin schließen läßt. Nach BARTH (I, 406) ist im Zellinhalte aller Endospermzellen sowohl Strychnin als Brucin, das letztere aber nur im Keimling vorhanden. Über das Verhalten der Alkaloide während der Keimung vergleiche man TUNMANN (II).

9. Die Alkaloide der Ranunculaceen.

Einige Ranunculaceen enthalten, wie aus mikro- und makrochemischen Untersuchungen hervorgeht, Alkaloide. Mikrochemisch wurden sie am eingehendsten von VANDERLINDEN (I) studiert. So enthält *Caltha palustris* ein Alkaloid, das man früher mit Unrecht als Nikotin erklärt hat und das noch nicht rein dargestellt ist. Aus der Gattung *Delphinium* hat man bereits mehrere Basen gewonnen, aus den Samen von *Delphinium Staphisagria* bereits vier, darunter das Delphinin $C_{22}H_{35}NO_6$. Von großer Wichtigkeit ist das Aconitin und seine Verwandten. Fast jede Aconitumart hat ihr spezifisches Alkaloid.

Aconitin, $C_{34}H_{47}NO_{11}$.

Vorkommen.

In *Aconitum Napellus*, besonders in den Wurzelknollen.

Eigenschaften. Kristallisiert aus Alkohol in rhombischen Prismen und Tafeln, aus Chloroform in warzenförmigen Drusen. In Wasser fast unlöslich, schwer löslich in absolutem Alkohol und Benzol, leichter in Äther, unlöslich in Ligroin (J. SCHMIDT I, 402). Reagiert schwach alkalisch, schmeckt scharf und bitter und ist ungemein giftig.

Der mikrochemische Nachweis in der Pflanze wurde fast nur mit Hilfe der allgemeinen Reagentien geführt. ERRERA, MAISTRIAU und CLAUTRIAU (I, 163) fanden es in allen Teilen von *Aconitum*

Napellus und zwar immer im Zellinhalt. Die Hauptmenge liegt in den Vegetationspunkten und in den Fruchtknoten, eine bedeutende Menge ist auch in der Wurzel, in der Blüte und in den Samen. Im Stamme erscheint es in den Epidermis und im Umkreis der Gefäßbündel. ERRERA empfahl zum Nachweis des Aconitins auch Schwefelsäure. Aconitinhaltige Schnitte geben mit Schwefelsäure, die mit $\frac{1}{2}$ — $\frac{1}{3}$ Volum. Wasser verdünnt wurde, besonders wenn man die Schnitte vorher mit Rohrzuckerlösung befeuchtet hat, eine rotviolette Färbung. Es ist aber meiner Meinung schwer, diese Reaktion von der RASPAIL'schen Eiweißreaktion zu unterscheiden. Später hat VANDERLINDEN (I) das Alkaloid auch bei *A. Lycocotum* und *A. Anthora* mikrochemisch nachgewiesen und seine Lokalisation untersucht.

10. Berberin, $C_{20}H_{17}NO_4$.

Vorkommen.

Das Berberin ist dadurch unter den Alkaloiden ausgezeichnet, daß es nicht nur in verschiedenen Gattungen derselben Familie, sondern auch in verschiedenen Familien, die im Systeme weit auseinanderstehen, auftritt. Nämlich:

Caesalpineae: *Geoffroya jamaicensis*. Rinde.

Rutaceae: *Xanthoxylon clava Herculis* L. Rinde. *Toddalia aculeata*, *Evodia glauca* und *meliifolia*, *Orixa japonica*.

Anonaceae: *Coelocline polycarpa*. Rinde.

Berberidaceae: *Berberis vulgaris* und andere Berberis-Arten, *Mahonia Aquifolium*, *Nandina domestica*, *Leontice thalictroides*, *Podophyllum peltatum* (?), *Hydrastis canadensis*.

Menispermaceae: *Cocsinium fenestratum*, *Chasmanthera cordifolia*.

Ranunculaceae: *Xanthorhiza apiifolia* (Wurzel), *Coptis trifolia*.

Einzelne dieser Vorkommnisse werden noch zu überprüfen sein.

Eigenschaften. Berberin kristallisiert in gelbbraunen Nadeln oder feinen Prismen. Ist in kaltem Wasser, Chloroform und Benzol wenig, in heißem Wasser und in Alkohol leicht löslich, in Äther, Benzol und Ligroin schwer löslich. Mit Chloroform und Aceton bildet es kristallisierte Verbindungen. Berberin ist schwach basisch, wenig giftig und optisch inaktiv. Seine Salze sind gelb und schmecken bitter.

Mikrochemischer Nachweis.

1. Fügt man zu einem Schnitt durch die Rinde einer mehrere Zentimeter dicken Wurzel von *Berberis vulgaris* verdünnte Salpetersäure (2 ccm konzentrierte Salpetersäure auf 100 ccm H_2O), so entstehen nach wenigen Minuten überaus zahlreiche gelbe Nadeln, Nadelsterne oder Drusen von salpetersaurem Berberin (Fig. 83). Man kann die Schnitte direkt mit der Säure behandeln (ZIMMERMANN I, 117) oder vorher mit Alkohol benetzen (HERRMANN I). Die Behandlung mit Alkohol kann aber wegfallen. Die Kristalle entstehen in ungeheurer Menge im Zellumen, auf den Wänden und außerhalb des Gewebes im Versuchstropfen. Schon im Jahre 1848 hat BOEDECKER (I) mit Salpetersäure Berberin mikrochemisch nachgewiesen; eine der ersten mikrochemischen Analysen.

2. Anstatt der Salpetersäure kann man mit Vorteil verdünnte Schwefelsäure (1—2proz.) oder verdünnte Salzsäure (1—2proz.)

verwenden; man erhält dann die entsprechenden Salze in ganz ähnlichen gelben Kristallformen wie mit Salpetersäure.

3. Jodtinktur. Schnitte durch den Stengel oder die Wurzel von *Berberis vulgaris*, mit nicht zu verdünnter Jodtinktur behandelt, bedecken sich fast momentan in der Rinde mit einer Unzahl brauner oder schwarzbrauner Kristallnadeln, Nadelsternen, Dendriten, Klümpchen oder Warzen, die ziemlich lokal auftreten, so daß man durch diese Reaktion sofort über den Hauptsitz des Alkaloids orientiert ist. Diese ausgezeichnete Probe ist bedeutend empfindlicher als die beiden vorhergehenden. ROSOLL (I, 20) hat diese Reaktion in anderer Form angewendet. Er sagt: „Die weingeistige Lösung des Alkaloids scheidet auf Zusatz von Jodjodkalium, wenn in geringer Menge zugefügt, sehr charakteristische, grüne, haarförmige Kristalle, im Überschuß gelbbraune Kristalle ab, die durch unterschwefligsaures Natrium wieder gelöst werden“. Auch dieses Verfahren führt zu guten Resultaten, doch gebe ich der Verwendung der Jodtinktur den Vorzug, da man mit einem Reagens auskommt. Die gelbbraunen und die schwarzbraunen Kristalle erscheinen häufig in denselben Präparaten, doch überwiegen die letzteren bei Anwendung konzentrierter Jodlösungen.

4. Bromwasser gibt in den Zellen mit *Berberis* einen rötlichen amorphen Niederschlag (TUNMANN I, 178).

5. Aceton-Berberin. Im Anschluß an Versuche von GORDIN (I) hat BAUER (I) die Eigentümlichkeit des Berberins, mit Aceton in alkalischer Lösung eine kristallinische, in Alkalien unlösliche Acetonverbindung zu bilden, benutzt, um Berberin in Schnitten nachweisen zu wollen. Schnitte werden nach BAUER in einigen Tropfen Wasser auf einen Objektträger gebracht, wenige Sekunden liegen gelassen, bis sich das Alkaloid gelöst hat, sodann 1 Tropfen 10proz. Natronlauge hinzugefügt, erwärmt und mit 4 bis 5 Tropfen Aceton versetzt. Es sollen dann die charakteristischen Aceton-Berberinkristalle in Form grünlichgelber, glänzender Schüppchen unterm Deckglas auftreten. Die Kristallbildung, die bald nach 5 Minuten, bald erst nach mehreren Stunden erscheint, kann dadurch beschleunigt werden, daß man erst nach Zusatz des Acetons erwärmt (BAUER I, 356).

Diese Reaktion gab mir gewöhnlich negative oder unsichere Resultate und kann sich mit den Reaktionen 1 bis 3 nicht im entferntesten an Empfindlichkeit und Brauchbarkeit messen.

Lokalisation. HERRMANN (I) hat mit Hilfe der Salpetersäurereaktion die Verteilung des Berberins in *Berberis vulgaris* verfolgt. Ich habe diese Versuche nachgeprüft, aber mit der Salpetersäure-

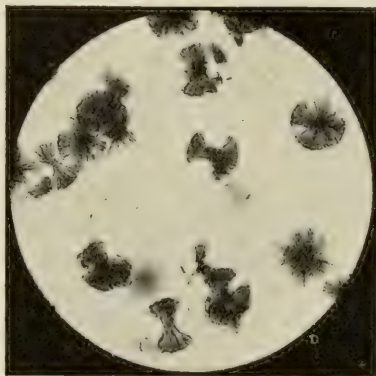


Fig. 83a.

Berberinnitrat-Kristalle, gewonnen durch Behandlung eines Schnittes durch die Wurzelrinde von *Berberis vulgaris* mit verd. Salpetersäure. Vergr. 180.

reaktion nur in älteren Wurzeln positive Resultate erhalten. Der 1- bis 2-jährige Stengel gab mir keine Berberinnitratkristalle, hingegen konnte ich mit Jodtinktur in jungen und alten Wurzeln, Stengeln, ja sogar in jungen austreibenden Blättern das Alkaloid sehr schön nachweisen. HERRMANN und ROSOLL geben richtig an, daß das Berberin als eine goldgelbe Flüssigkeit viele Rindenparenchym- und Kambiumzellen erfüllt. Hier ist das Berberin am reichlichsten vertreten. Die beiden genannten Forscher haben aus der Gelbfärbung der Bast- und Holzzellmembranen geschlossen, daß die Wände hier Berberin absorbiert hätten. Ich habe aber mit Holz allein keine positive Reaktion erhalten, so daß ich nicht die Überzeugung gewinnen konnte, daß die Gelbfärbung der Holzzellmembranen von Berberin herrührt. Ist in den Membranen Berberin wirklich vorhanden, dann müssen es nur sehr geringe Mengen sein, die sich mit den angeführten Reaktionen nicht mehr nachweisen lassen. HERRMANN konnte auch in *Jeffersonia diphylla* Berberin in Wurzeln und Blättern mikrochemisch feststellen, desgleichen in der Rinde der Colombowurzel, *Cocculus palmatus*, wo es auch von RUNDQUIST (I) nachgewiesen wurde. HERRMANN bediente sich dabei hauptsächlich des Schwefelammoniums, von dem das Alkaloid unter lebhafter Bräunung gefällt werden soll. Es wäre wünschenswert, wenn mit der ausgezeichneten Jodprobe die RUNDQUIST-HERRMANN'Schen Befunde und auch andere überprüft würden, da das Vorkommen von Berberin in der Colombowurzel bestritten wird.

11. Hydrastin, $C_{21}H_{21}NO_6$.

Vorkommen.

Im Rhizom der kanadischen Gelbwurzel, *Hydrastis canadensis* neben anderen Alkaloiden (Berberin und Canadin).

Eigenschaften. Das Hydrastin kristallisiert aus der alkoholischen Lösung in rhombischen Prismen aus. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer löslich in Äther und Alkohol. Reagiert alkalisch, ist wenig giftig.

Der mikrochemische Nachweis kann 1. nach den Erfahrungen von GRUTTERINK (II, 196) und besonders von TUNMANN (I) durch Sublimation erbracht werden. Etwas Hydrastispulver (0,05 g) wird mit etwas Wasser versetzt, zu einem Brei verrieben und auf einer Glasplatte flach gestrichen. Im Sublimat erscheinen gelbe homogene Massen und verschiedene Kristallformen. „Hier und da entstehen in den Tropfen feine Kristallnadeln, ferner charakteristisch ausgebildete Plättchen von prismatischer Natur, überwiegend kommt es aber zur Bildung von dendritischen Formen. Die Kristalle sind rein weiß (farblos), polarisieren gelb, die großen regenbogenfarbig. Die einzelnen Individuen sind kleine Stäbchen und Täfelchen, die, kleine Zwischenräume untereinander lassend, in Reihen perlchnurartig angeordnet sind. Die einzelnen Reihen und Strahlen wiederum sind zu ‚Sonnen‘ und büschelartigen Bildungen vereint“ (TUNMANN I, 173). Die erhaltenen Kristalle zeigen die Eigenschaften des reinen Hydrastins; sie lösen sich in Chloroform, Benzol und geben folgende Farbenreaktionen: konzentrierte Schwefelsäure löst farblos, Vanadinschwefelsäure orangefarben und Ammoniummolybdat-Schwefelsäure erst farblos, dann grünlich-blau, schließlich bleibend blau. Die gelben Sublimations-

massen bestehen aus Berberin, wie sich aus den Reaktionen mit Salpetersäure und Jod ergibt. Ist die Droge wenig gehaltreich, so lege man auf den Anflug ein Deckglas, füge Chloroform hinzu und lasse über Nacht liegen. Es treten dann stets rein weiße, bis $400\ \mu$ große Hydrastinkristalle auf, die in Regenbogenfarben oder gelb polarisieren (TUNMANN I, 176).

2. TUNMANN (I, 178) hat gefunden, daß man auch ohne Sublimation das Hydrastin aus der Droge in Kristallform zur Anschauung bringen kann, wenn man 0,01 g Pulver oder zwei kleine Schnitte mit verdünnter Salzsäure (1:10) durchfeuchtet, mit dem Deckglas bedeckt und Chloroform zusetzt. Schon nach 3—5 Minuten erscheint nach teilweiser Verdampfung des Chloroforms das Hydrastin in weißen Prismen um das Präparat herum. Am Deckglasrande finden sich gelbe Zonen von abgeschiedenem Berberin.

TUNMANN kommt zu dem Ergebnis, daß das Berberin bei Hydrastis nur im Zellinhalt auftritt und, entgegen der Ansicht von ROSOLL, die Membranen der Libriformfasern alkaloidfrei sind. Das Berberin ist bei Hydrastis ausschließlich im Parenchym lokalisiert. Am reichsten daran ist die primäre Rinde, weniger reich das Mark. Das Hydrastin tritt in denselben Parenchymzellen zusammen mit dem Berberin auf, doch ist die Lokalisation hier viel schwieriger aufzudecken, da die Reaktionen viel undeutlicher sind. Die besten Resultate erhielt TUNMANN mit Ammoniummolybdat-Schwefelsäure und frischen Schnitten. Es bildet sich dann im Inhalte der Hydrastinzellen nach einigen Stunden ein lebhaft blaues Gerinnsel.

12. Colchicin, $C_{22}H_{25}NO_6$ (nach ZEISEL).

Vorkommen.

In den Blüten, den Blättern, der Frucht, hauptsächlich aber in den Knollen (0,2%) und Samen (0,4%) der Herbstzeitlose, *Colchicum autumnale*.

Eigenschaften. Bildet eine amorphe, hellgelbe, gummiartige Masse, löst sich leicht in kaltem Wasser, Alkohol und Chloroform, kaum in Äther; schmeckt bitter und ist giftig.

Mikrochemischer Nachweis. ERRERA, MAISTRIAU und CLAU-TRIAU (I) haben die Verteilung des Colchicins in der Pflanze durch allgemeine Gruppenreaktionen und vornehmlich durch folgende zwei Spezialreaktionen (a und b) untersucht.

a) Konzentrierte Schwefelsäure färbt Colchicin intensiv gelb.

b) Ein Tropfen Salpetersäure oder einer Kaliumnitratlösung zu einer Lösung von Colchicin in konzentrierter Schwefelsäure hinzugefügt, bewirkt eine braunviolette Färbung, die wieder rasch blaßgelb wird. Setzt man jetzt Kalilauge hinzu, so entsteht eine rote Färbung.

Beide Reaktionen gelingen auch mit Schnitten. Läßt man auf einen Querschnitt durch die heurige Knolle verdünnte Schwefelsäure (1 Schw., 2—3 W.) einwirken, so bemerkt man eine schöne Gelbfärbung in den Epidermiszellen und in denjenigen Zellen, die die Gefäßbündel unmittelbar umgeben. Die anderen Zellen bleiben ungefärbt. Schon wenn man die sich gelbfärbenden Zellen vor der Reaktion mit der Lupe betrachtet, bemerkt man an ihnen einen leichten

gelbgrünlichen Stich, der an die Färbung einer wässrigen Colchicinlösung erinnert. Mit diesem Befund stimmen auch die anderen Reaktionen.

Lokalisation. Der blattragende Stengel ist sehr reich an Colchicin in der Oberhaut und in der Umgebung der Gefäßbündel. Auch die Epidermis des Blattes führt viel Colchicin. Die Frucht enthält es in der Oberhaut und der Same im Endosperm. Diese von ERRERA und seinen Mitarbeitern gewonnenen Ergebnisse wurden aber bezüglich der Samen nicht bestätigt. BLAU (I) bestreitet die Anwesenheit des Colchicins im Samenkern und bezeichnet die braune Samenschale als den alleinigen Sitz des Alkaloids im Samen. Dieser Befund verdient volle Beachtung, weil er auf mikro- und makrochemischem Wege gewonnen wurde. Künftige Untersuchungen werden darauf zu achten haben, ob die Samen reif oder unreif sind, denn es wäre möglich, daß sich dann Unterschiede in der Verteilung zeigen, da BARTH (I) in unreifen Samen das Alkaloid der Hauptmenge nach in der Schale, in reifen Samen in der Schale und anscheinend in kleiner Menge im Öl des Embryo und des Endosperms nachgewiesen hat. Innerhalb der Schale ist das Colchicin nach BLAU auf die beiden innersten direkt an das Endosperm angrenzenden und mit diesem verwachsenen, tangential gestreckten Zellreihen (Pigmentschicht) beschränkt.

13. Veratrumalkaloide.

Die Liliaceen *Veratrum Sabadilla* und *V. album* enthalten eine ganze Reihe von Alkaloiden (WINTERSTEIN-TRIER I). Die Samen von *V. Sabadilla*, die Sabadillsamen führen 1. das sogenannte „kristallisierte Veratrin“ oder Cevalin, 2. das „amorphe Veratrin“ oder Veratridin und 3. das Sebadillin oder Cevadillin. Diese drei Basen wurden früher als „Veratrin“ zusammengefaßt. Es gibt noch andere Basen darin, aber die sind weniger gut untersucht. Der Wurzelstock von *V. album* führt neben geringen Mengen von „Veratrin“ noch wenigstens fünf weitere Basen, die als Abbauprodukte des „Veratrins“ betrachtet werden können. Nämlich: Jervin, Rubijervin, Pseudojervin, Protoveratrin und Protoveratridin, welches letztes aber wahrscheinlich in dem Rhizom nicht vorgebildet ist.

Das Protoveratrin $C_{32}H_{51}NO_{11}$ ist der wirksame, sehr giftige Bestandteil der „weißen Nießwurz“ (*V. album*); kristallisiert in Täfelchen, ist fast in allen Lösungsmitteln schwer löslich. Relativ leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol. Reizt zum Nießen.

Mikrochemischer Nachweis. BORŠČOW (I, 38) hat versucht, das „Veratrin“ direkt im Gewebe von *Veratrum album* nachzuweisen, indem er Schnitte mit konzentrierter Schwefelsäure, der das doppelte Vol. Wasser zugesetzt war, behandelte. Eine Lösung von „Veratrin“ färbt sich mit Schwefelsäure gelb, dann rotorange (morgenrot) und schließlich violettrot. Diese Reaktion will nun der Genannte auch mit Schnitten erhalten haben und zwar in der Wurzel (Epidermis und Schutzscheide), der Stengelachse und in den Zwiebeln (Epidermis). Das meiste „Veratrin“ soll in den Zellhäuten vorhanden sein. Nach dem heutigen Stand unserer Kenntnisse wird man BORŠČOWS Befunde sehr skeptisch betrachten müssen, denn die violettrote Färbung mit Schwefelsäure ist leicht mit der RASPAILLSchen Reaktion zu

verwechseln und überdies war B. im Glauben, daß nur ein Alkaloid vorhanden sei, während wir heute wissen, daß das, was man früher unter Veratrin verstanden hat, ein Gemisch von Basen ist.

RUNDQUIST (I, 117) hat mit Phosphorwolframsäure und Ammoniummolybdat an frischem und trockenem Material den Sitz der Alkaloide zu erforschen sich bemüht und gefunden, daß in Präparaten aus Rhizom und Nebenwurzeln das Alkaloid nur in den stärkeführenden Parenchymzellen zu finden ist und zwar besonders in denen, die nach innen an die alkaloidfreien Epidermiszellen stoßen. Die Elemente des Zentralzylinders und der Epidermis waren frei davon. Niemals enthielten die Membranen Alkaloid. Die Verteilung des Alkaloids in der Stengelachse ist ähnlich wie im Rhizom, doch ist hier die Menge viel geringer. Das wenigste Alkaloid enthalten nach RUNDQUIST die Zwiebelschuppen und die Blätter.

14. Die Alkaloide der Puringruppe

sind dadurch ausgezeichnet, daß ihre Stammsubstanz das Purin ist, eine nicht natürlich vorkommende Base, die aber von E. FISCHER aus der Harnsäure (2, 6, 8-Trioxypurin) dargestellt wurde. Es gehören hierher das Xanthin, Theobromin, Theophyllin, Kaffein, Hypoxanthin und Adenin.

Kaffein, $C_8H_{10}N_4O_2$.

Vorkommen.

Interessant dadurch, daß es nur wenigen Pflanzengattungen eigentümlich ist, die sehr verschiedenen Pflanzenfamilien angehören.

Rubiaceae: *Coffea arabica*. Besonders im Samen.

Theaceae: *Thea chinensis*. Besonders im Blatt.

Sterculiaceae: *Sterculia acuminata* (Kolanuß). Besonders in der Frucht. *St. platanifolia*, *Theobroma Cacao*.

Sapindaceae: *Paullinia sorbilis*. Frucht.

Aquifoliaceae: *Ilex paraguariensis* und zahlreiche andere *Ilex*-Arten (Cador I), Perguyathee oder Maté-Blätter.

Eigenschaften. Kann künstlich aus Harnsäure dargestellt werden. Ist Trimethylxanthin. Kristallisiert mit 1 Mol. Wasser in langen seidenglänzenden Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, in Chloroform und Benzol, schwer löslich in Alkohol und Äther. Die Lösung ist optisch inaktiv. Kaffein ist wenig bitter, schwach giftig und geruchlos.

Mikrochemischer Nachweis.

1. Ein oder mehrere dünne Schnitte durch die Kaffeebohne werden auf dem Objektträger in ein Tröpfchen konzentrierte Salzsäure gelegt, nach etwa einer Minute ein Tröpfchen Goldchlorid (3proz., nicht mehr) hinzugefügt und dann unterm Mikroskop bei schwacher Vergrößerung eingestellt. Sobald ein Teil der Flüssigkeit verdunstet ist, schießen am Rande des Tropfens mehr oder minder lange, gelbliche, zumeist büschelförmig ausstrahlende Nadeln von charakteristischem Aussehen an. Ganz dasselbe geschieht, wenn man einen Kaffeekristall in einem Tröpfchen Salzsäure löst und dann Goldchlorid hinzugibt. Bei Verwendung etwas konzentrierterer Kaffeelösungen fallen sofort nadelartige Kristalle oder

Kristallaggregate aus. Diese von mir (MOLISCH I, 7) eingeführte mikrochemische Reaktion wurde seither von HANAUSEK (I), CADOR (I), NESTLER (I) und anderen vielfach mit Erfolg verwendet, doch ist darauf zu achten, daß die bei der Reaktion entstehenden Nadeln des chlorwasserstoffsäuren Kaffeingoldchlorids sehr feinspitze Enden besitzen und büschelig ausstrahlen. Sie dürfen, worauf HANAUSEK (I) aufmerksam gemacht hat, mit jenen Kristallen, die aus Goldchlorid und Salzsäure allein, also ohne Kaffein entstehen, nicht verwechselt werden, diese haben nie spitze Enden und zeigen nie büschelig ausstrahlende Nadeln, sondern bestehen aus teils sehr kurzen,

zickzackartig angeordneten, teils auffallend langen, zarten gelben Stäbchenprismen und aus Tafeln mit rechtwinkligen Vorsprüngen.

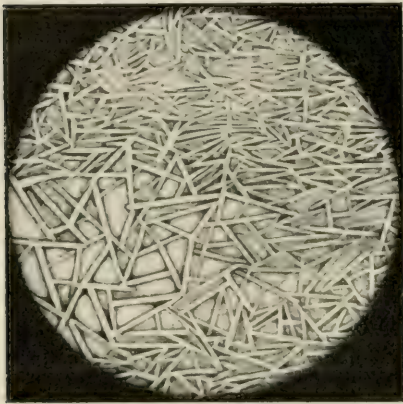


Fig. 83b.

Kaffeinkristalle, gewonnen durch Mikrosublimation aus den Samen von *Coffea arabica*. Vergr. 180.

2. Ich lege einige Schnitte auf den Objektträger in einen Tropfen dest. Wassers, erwärme ihn eben bis zum Aufwallen und lasse den Rest bei gewöhnlicher Temperatur langsam verdampfen. Sieht man nun unterm Mikroskop nach, so gewahrt man von Kaffeekristallen nichts, offenbar deshalb, weil in dem etwas gelatinösen Extrakt die Kristallisation verhindert wird. Gibt man aber zu dem Rückstand ein Tröpfchen Benzol, so nimmt es das Kaffein auf und läßt es beim Verdampfen am

Rande des Tropfens zu Hunderten von Kristallen in Form farbloser Nadeln herausfallen. Diese zeigen alle Eigenschaften des Kaffeins (MOLISCH I, 8).

3. NESTLER (I) zeigte, daß man durch Sublimation direkt aus dem Gewebe das Kaffein gewinnen kann. Einige kleinere Schnitte durch eine intakte Kaffeebohne oder ein gerolltes Blattfragment käuflichen Tees von 1 cm Länge, das in der Reibschale verrieben wird, werden der Mikrosublimation unterworfen. Man erhält alsbald (5—15 Min.) Anflüge, die aus Hunderten von bis 50 μ langen Nadeln bestehen (Fig. 83b).

NESTLER hat das Sublimationsverfahren für alle kaffeinhaltigen Genußmittel (Tee, Maté, Kaffee, Kola, Guarana) ausprobiert, es überall so verwendbar gefunden, daß es gegenwärtig in der Praxis, insbesondere bei der Untersuchung von den erwähnten Genußmitteln zu großem Ansehen gelangt ist.

Lokalisation. Alle erwähnten Kaffeinproben haben aber, trotz ihrer Vorzüge, das Mißliche, daß sie den Sitz des Alkaloids im Gewebe nicht lokal anzeigen, und in dieser Beziehung haben auch die allgemeinen Reagentien versagt (CLAUTRIAU IV, 55; SUZUKI I).

Immerhin läßt sich sagen, daß die Kaffeebohne fast in allen Endospermzellen und die Kolanuß das meiste Alkaloid in den Parenchymzellen des Embryo führt.

Theobromin, $C_7H_8N_4O_2$.

Vorkommen.

In den Samen und jungen Blättern der Sterculiaceen *Theobroma Cacao* und *Sterculia acuminata*.

Eigenschaften. Theobromin ist Dimethylxanthin und kann leicht in Trimethylxanthin oder Kaffein überführt werden. Kleine, farblose Kriställchen des rhombischen Systems, meist rechtwinklige Täfelchen, die zwischen 290° bis 295° sublimieren. Leicht löslich in heißem Wasser, Kalilauge und Ammoniak, schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, etwas leichter in Chloroform und Amylalkohol, unlöslich in Äther.

Mikrochemischer Nachweis. Fügt man zu einem Theobrominkriställchen ein Tröpfchen konzentrierter Salzsäure und nach einiger Zeit ein ebenso großes Tröpfchen Goldchlorid, so treten, sobald ein Teil der Flüssigkeit verdampft ist, am Rande des Tropfens überall lange gelbe Nadeln auf, zuerst einzeln, dann in divergierenden Büscheln, schließlich in fadenartigen oder strauchartigen Aggregaten, ähnlich wie bei den entsprechenden Versuchen mit Kaffein. Ist die Theobrominlösung konzentriert, so entstehen sofort gelbe, strahlige und fadenartige Kristallaggregate. Ganz derselbe Versuch läßt sich anstatt mit reinem Theobromin mit Schnitten aus der Kakaobohne machen, auch hier erhält man gelbe Nadeln von demselben Aussehen und denselben Eigenschaften. Es handelt sich hier, wenigstens der Hauptmasse nach, um die Doppelverbindung des Alkaloids mit Salzsäure und Goldchlorid.

Die Reaktion gelingt auch mit der Samenschale, hier aber weniger deutlich, da das Theobromin in viel geringerer Menge vorhanden ist. Echte Kakaopräparate, auch wenn in kleinen Mengen vorhanden, geben prompt die Reaktion auf Theobromin. Ob es in den beiderlei Zellen des Embryos, den farblosen sowohl als in rotgefärbten vorkommt oder nur in den einen von beiden, läßt sich vorläufig nicht entscheiden, da das Theobromin nicht in der Zelle selbst als Goldsalz niedergeschlagen werden kann. Jedenfalls dürfte das Alkaloid in der Mehrzahl der Embryozellen seinen Sitz haben. Bekanntlich enthält die Kakaobohne auch etwas Kaffein. Bei der großen Ähnlichkeit der Kristalle der Goldsalze der beiden Alkaloide können aber Kaffein und Theobromin nebeneinander in der geschilderten Weise vorläufig nicht unterschieden werden.

15. Die Alkaloide der Senfsamen.

Der Same des weißen Senfs *Sinapis alba* L. enthält eine Reihe interessanter Körper: 1. Das Alkaloid Sinapin, 2. das Glykosid Sinalbin, 3. das Ferment Myrosin, 4. die Erukasäure; der schwarze Senfsame, *Brassica nigra* Koch enthält kein Sinalbin, wohl aber Sinapin.

Das Sinapin, $C_{16}H_{25}NO_6$, findet sich als Rhodansinapin oder Schwefelcyansinapin im Samen vor. Das letztere kristallisiert in glas-

glänzenden, sternförmig angeordneten oder zu Warzen gruppierten Prismen, die sich zumal in warmem Wasser und Weingeist mit gelber Farbe lösen und sich mit Ferrisalzen röten. Die Salze des Sinapins werden durch die geringsten Spuren eines Alkalis, schon durch Brunnenwasser oder Tabakrauch intensiv gelb und durch Salpetersäure vorübergehend dunkelrot. Die Alkalien Kali, Natron, Kalkwasser und Barytwasser lösen den Körper fast momentan mit gelber Farbe auf. Diese Reaktion gelingt auch mit Schnitten durch den Samen. Sie ist sehr empfindlich. Schon der Zusatz von schwachem Barytwasser oder die Annäherung eines mit Ammoniak befeuchteten Glasstabes zu einem im Wassertropfen liegenden oder etwas benetzten Schnitt genügen zum Hervorrufen der Gelbfärbung. Die Probe gelingt am besten, wenn man den Schnitt in konzentrierte Kalilauge legt, er färbt sich momentan intensiv gelb und beim Erwärmen tieforange. Schwarzer Senf gibt mit Kalilauge zwar Gelb- aber nicht Orangefärbung. Die Gelbfärbung hat auch praktisches Interesse, da sich beispielsweise der zur Verfälschung des Senfpulvers verwendete Leinsamen mit Kali nicht färbt. Mit Schnitten, die längere Zeit ($\frac{1}{2}$ Stunde) im Wasser lagen, versagt die Reaktion völlig. Der Einwand, daß die Gelbfärbung möglicherweise auch von Gerbstoffen herühren könnte, trifft nicht zu, da der Senfsame, abgesehen von einer Spur in der Samenschale, völlig gerbstofffrei ist. Hingegen muß zugestanden werden, daß die Färbung auch vom Glykosid Sinalbin herühren kann und gewiß auch herrührt, weil sich dieses gegenüber Alkalien ebenso verhält wie das Sinapin. Es ist daher nicht möglich, zu sagen, ob beide Substanzen in ein und derselben Zelle oder ob in verschiedenen Teilen des Keimlings vorkommen. Nur das eine geht in Anbetracht der Tatsache, daß die Samenschale die Gelbfärbung mit Alkalien nicht annimmt, mit Sicherheit hervor, daß beide Substanzen nur im Embryo, nicht aber in der Samenschale liegen (MOLISCH I, 31).

16. Taxin, $C_{37}H_{52}NO_{10}$ (?).

Vorkommen.

In jungen Zweigen, in Blättern und Früchten des Eibenbaums *Taxus baccata*.

Eigenschaften. Amorphes Pulver. Kaum löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Benzol und Äther. Sehr giftig. Schmeckt bitter. Taxin löst sich in konzentrierter Schwefelsäure mit purpurroter Farbe.

Mikrochemischer Nachweis. RUSSEL (I) benutzte das mit etwas Wasser verdünnte MANDELINSche Reagens (Schwefelsäure mit Ammoniumvanadat), das mit Taxin eine hellrote Färbung gibt. Schnitte durch junge Organe werden mit diesem Reagens schwach rot, mittelalte orangefarben und ältere fast ziegelrot.

Das Taxin ist in den Vegetationspunkten reichlich vorhanden, bei weiterer Entwicklung der Organe nimmt es wieder ab, dann wieder zu und erreicht in völlig ausgewachsenen Organen ein Maximum (RUSSEL I).

Alkaloide von Narzissen und Orchideen.

Bei einer Reihe von Monokotylen haben ERRERA und seine Schüler es hauptsächlich auf Grund von allgemeinen Reagentien

wahrscheinlich gemacht, daß Alkaloide vorkommen dürften. Es sind dies:

Clivia miniata Benth (MOLLE II).

Narcissus-Arten (ERRERA, MAISTRIAU et CLAUTRIAU I).

Orchideae. *Dendrobium nobile* (WILDEMAN I).

Dendrobium Ainsworthii (WILDEMAN I).

Eria, *Catasetum*, *Phalaenopsis* (DROOG I).

DROOG hat 104 Arten der Orchideen, die 78 Gattungen angehören, mikrochemisch untersucht und bei 9 Arten Alkaloide festgestellt. Da aber diese Alkaloide fast nur mikrochemisch geprüft wurden und in reiner Form daher unbekannt sind, so begnüge ich mich mit dem Hinweis darauf, ohne auf das Mikrochemische einzugehen.

X. Eiweißkörper.

Die Eiweißstoffe bilden eine physiologisch wohl charakterisierte Gruppe, deren Glieder sich von den Kohlehydraten und Fetten wesentlich dadurch unterscheiden, daß sie neben C, O, H noch Stickstoff und Schwefel, manchmal auch Phosphor enthalten. Sie sind kolloidaler Natur. Durch verschiedene Mittel können sie ihres kolloiden Charakters beraubt werden. Man nennt diesen Vorgang Denaturierung oder Koagulation. Er kann herbeigeführt werden durch gewisse Fällungsmittel, wie Alkohol, Aceton, Metallsalzlösungen (Eisenchlorid, Kupfersulfat, Sublimat usw.), organische Säuren, starke Mineralsäuren usw. Gewöhnlich sind die Eiweißkörper amorph. Es gibt in der Pflanze aber auch kristallisierte Eiweißstoffe, und manche, die in der lebenden Zelle niemals kristallisiert auftreten, können durch Ammonsulfat, Magnesiumsulfat oder Kochsalz ausgesalzen und kristallisiert gewonnen werden wie das Phykoerythrin und Phykocyan (vgl. p. 232 und 234). Die Eiweißkörper können als Kondensationsprodukte der Aminosäuren aufgefaßt und mit Rücksicht auf die Pflanze eingeteilt werden in

I. Eigentliche Eiweißstoffe (Proteine).

a) Albumine.

b) Globuline und Nukleoalbumine.

c) Gliadine.

II. Proteide.

a) Nukleoproteide.

b) Glukoproteide.

Ferner gehören die Spaltprodukte der Eiweißkörper hierher: die Albumosen, Peptone und Nukleinsäuren. Die Proteide stellen Verbindungen von Proteinen mit anderen hochmolekularen Substanzen (Nukleinsäuren, Kohlehydraten usw.) dar und gehören zu den kompliziertesten Stoffen des Pflanzenreiches. Ihre Spaltungsprodukte sind oft sehr zahlreich und oft an und für sich schon sehr kompliziert. Da von keinem Eiweißkörper die Konstitution bekannt ist und nur Gruppenreaktionen auf Eiweiß zur Verfügung stehen, muß man sich wenigstens mit Rücksicht auf die Pflanzenzelle, häufig mit der Feststellung der Tatsache begnügen, daß überhaupt ein Eiweißkörper vorliegt. Für den Botaniker ist diese Aufgabe, da das Eiweiß einen

integrierenden Teil wohl jeder Zelle bildet, sehr wichtig, er kommt häufig in die Lage, Eiweiß nachweisen zu müssen, und dies bewerkstelligt er durch Heranziehung gewisser physikalischer Eigenschaften und die sogenannten Eiweißreaktionen, von denen die brauchbaren hier behandelt werden sollen.

Nachweis.

1. Xanthoproteinsäurereaktion. Eiweißkörper färben sich besonders beim Erwärmen mit konzentrierter Salpetersäure dunkelgelb. Die Färbung geht bei Zusatz von Natronlauge in Überschub in Rotbraun und bei Zusatz von verdünntem Ammoniak in Orange über. Die Reaktion beruht auf der Bildung von Nitroderivaten. Die Gelbfärbung der Haut oder des Fingernagels beim Betupfen mit Salpetersäure kommt durch diese Reaktion zustande. Die Färbung unterm Mikroskop ist oft eine schwache; auch ist zu beachten, daß manche organische Körper, die nicht der Eiweißgruppe angehören, mit Alkalien schon allein gelb gefärbt werden.

2. Die RASPAILsche Reaktion wurde 1833 von RASPAIL (I) entdeckt. Wird Eiweiß mit konzentrierter Zuckerlösung und dann mit konzentrierter Schwefelsäure versetzt, so färbt es sich purpur, violettrot oder rot. Die Reaktion wird durch den aromatischen Kern des Eiweißes bedingt (KRASSER I, 125). RASPAIL wußte auch schon, daß auch gewisse Fette und Harze (vgl. p. 152) die Probe gleichfalls geben. Man wird daher in der Deutung der Reaktion Vorsicht obwalten lassen müssen. In Pflanzengewebe tritt die RASPAILsche Probe oft auf Zusatz von Schwefelsäure allein ein. Dies kommt daher, weil entweder Zucker schon vorhanden war oder aus anderen Kohlehydraten, wie Zellulose, Stärke, Glykosiden usw. durch die hydrolysierende Wirkung der Schwefelsäure Zucker entsteht. Ähnliche Färbungen rufen mit Schwefelsäure auch gewisse Glykoside (Salicin, Coniferin) und Alkaloide (Nikotin) hervor.

3. MILLONS Reaktion. Eiweiß nimmt mit MILLONS Reagens (vgl. p. 18) in der Kälte langsam, rascher bei schwachem Erwärmen eine ziegelrote Färbung an. Auch diese Reaktion ist nicht eindeutig, denn nach den Untersuchungen von NASSE (I), KRASSER (I) und anderen geben auch verschiedene andere Körper (Tyrosin, Salicylsäure, Oxymandelsäure, Phenol, Thymol, Vanillin, Naphthol), also Körper mit einfach hydroxyliertem aromatischen Kern Rotfärbung. Trotzdem kann die Probe in Kombination mit anderen beim Eiweißnachweis gute Dienste leisten.

4. Die Reaktion mit alkalischem Kupfersulfat (Biuretreaktion). Eiweiß gibt mit Kupfersulfatlösung und Kali- oder Natronlauge behandelt eine meist violette Färbung, ähnlich wie Biuret, daher der Name. Peptone färben sich unter denselben Bedingungen ähnlich oder blaß rosa oder purpurrot. Gewisse Kohlehydrate und einige nicht aromatische Säuren liefern auch blaue Lösungen, man darf daher vermuten, daß die Reaktion von dem nicht aromatischen Kern des Eiweißes veranlaßt wird. Die Reaktion wird zweckmäßig in der Weise ausgeführt, daß man die Schnitte zunächst für kurze Zeit in eine konzentrierte wässrige Kupfersulfatlösung einlegt, in Wasser rasch hin und herschwenkt und dann in Kalilauge

(1 T. Kalihydrat und 1 T. Wasser) überträgt. Die Reaktion versagt oft, wenn wenig Eiweiß vorhanden ist. Wenn man z. B. völlig ausgebildete Parenchymzellen der Probe unterwirft, so erhält man gewöhnlich negative Resultate, hingegen geben LOEW und BOKORNY (I, 58) an, daß man auch bei ausgewachsenen Zellen (Markstrahlen von Pinus) eine sehr schöne Rosafärbung erhält, wenn man die Präparate zuerst in Kalilauge von 1,33 spez. Gew. etwa 5 Minuten liegen läßt, die anhängende Lauge mit Fließpapier entfernt und dann mit einer $\frac{1}{2}$ proz. Kupfervitriollösung behandelt.

5. Aldehydreaktionen. REICHL (I) hat einige gute Farbenreaktionen aufgefunden, die gewisse Eiweißkörper mit verschiedenen Aldehyden geben und hat mit MIKOSCH diese Reaktionen auf ihre Verwendbarkeit in der botanischen Mikrochemie geprüft (REICHL und MIKOSCH I). Brauchbar erwiesen sich die Proben mit Salicylaldehyd, Anisaldehyd, Vanillin und Zimtaldehyd. Die Präparate werden 24 Stunden in der betreffenden $\frac{1}{2}$ bis 1proz. Aldehydlösung belassen und dann auf dem Objektträger in einem Tropfen mäßig verdünnter Schwefelsäure (1:1), der einige Tropfen Ferrisulfatlösung beigelegt wurde, getaucht. Eiweißkörper färben sich entweder sofort oder nach einer Stunde und darüber mit Salicylaldehyd violett bis blau, mit Anisaldehyd violettrot bis blauviolett, mit Vanillin violett bis veilchenblau und mit Anisaldehyd rot, violett, dunkelblau oder rotgelb. Erwärmen beschleunigt die Reaktion. Es werden nicht alle Eiweißkörper angezeigt, vorwiegend die, die den aromatischen Atomkomplex Skatol enthalten. „Längsschnitte aus Stamm und Wurzel von 12 Tage alten Keimpflanzen von Zea Mais, Phaseolus vulg., Pisum sat., Helianthus annuus, Cucurbita Pepo, Abies exc., Schnitte durch Kartoffelparenchym, durch ruhende Kotylen von Phaseolus und ruhende Samen von Zea Mais färben sich nach vorher beschriebener Behandlung mit Salicylaldehyd anfangs schwach rot, nach längerer Einwirkung (6 Stunden) hingegen dunkelviolett; mit Anisaldehyd weinrot, nach längerer Einwirkung der Säure intensiver; mit Vanillin anfangs rot, später aber tiefblau; mit Zimtaldehyd orangerot, das nach einiger Zeit in Gelb übergeht.“ Die Färbungen lassen sich auch noch bei stärkeren Vergrößerungen (800 bis 900) beobachten.

6. Färbung durch Berlinerblau. Wenn man nach HARTIG (I) Schnitte zuerst in eine dünne Lösung von Blutlaugensalz taucht, sorgfältig abwäscht und dann in eine Lösung von Eisenchlorid einlegt, so werden die Kerne tiefblau. ZACHARIAS (I, 211) hat diese Färbungsmethode etwas modifiziert und neuerdings zum mikrochemischen Nachweis von Eiweiß verwertet. Er verwendet ein Gemisch, bestehend aus 1 Vol. einer wässrigen 10proz. Lösung von gelbem Blutlaugensalz, 1 Vol. Wasser und 1 Vol. Essigsäure (spez. Gew. 1,063). In dieses leicht zersetzliche Gemenge, das immer frisch bereitet werden muß, werden die Schnitte für 1 Stunde gebracht, dann in 60proz. Alkohol so lange gewaschen als die Waschflüssigkeit noch sauer reagiert oder sich mit Eisenchlorid blau färbt. Setzt man dann verdünnte Eisenchloridlösung hinzu, so nehmen die Eiweißstoffe, die mit Blutlaugensalz eine nicht auswaschbare Verbindung eingehen, infolge der nun eintretenden Berlinerblaubildung eine intensiv blaue Farbe an. Die Reaktion hat für die makroskopische Erkennung der Eiweißstoffe

keine Bedeutung, für die mikrochemische Analyse kann sie aber namentlich in Kombination mit anderen Proben wichtig sein, so namentlich für die Differenzierung und Unterscheidung gewisser eiweißhaltiger Inhaltskörper (Leukoplasten, Chlorophyllkörner, Nukleoli).

7. Verdauung durch Fermente. Bekanntlich werden durch Pepsin und Pankreatin gewisse Eiweißkörper in lösliche Verbindungen, in Peptone übergeführt, d. h. verdaut. Von dieser Eigenschaft hat man in der Mikrochemie ebenfalls Gebrauch gemacht. Unter den Botanikern war es namentlich ZACHARIAS (I, II, III, IV, V), der sich mit der Einwirkung der Verdauungsfermente auf den Zellkern und das Cytoplasma abgegeben hat. Die Verdauung wird nach ZIMMERMANN (I, 129) so durchgeführt, daß man die zu untersuchenden Objekte für einige Stunden in ein Gemisch von 1 Teil käuflichem Pepsin-Glyzerin und 3 Teilen Wasser, das mit 0,2proz. gewöhnlicher, chemisch reiner Salzsäure angesäuert ist, einlegt und auf einer Temperatur von etwa 40° C erhält. Das Pankreatinglyzerin wird ebenso benutzt, soll aber vorher mit dem dreifachen Volumen Wasser verdünnt werden¹⁾. Wie die Salzsäure allein wirkt, kann durch Kontrollversuche festgestellt werden. Die Objekte können frisch oder als Alkoholmaterial untersucht werden, die besten Bilder erhält man, wenn man Pflanzenobjekte verwendet, die nur 24 Stunden in Alkohol lagen.

Während die eigentlichen Eiweißstoffe durch die Pepsinsalzsäure zum Verschwinden gebracht werden, werden die Nukleine in Übereinstimmung mit makrochemischen Befunden wenig oder gar nicht angegriffen. Die Nukleine unterscheiden sich von den anderen Eiweißstoffen außerdem durch ihren Phosphorgehalt, sind fast unlöslich in Wasser, unlöslich in verdünnten Mineralsäuren, leicht löslich in selbst sehr verdünnten kaustischen Alkalien, Ammoniak, konzentrierter Salpeter- und rauchender Salzsäure. Sie sind in frisch gefälltem Zustande löslich in Soda und phosphorsaurem Natron. Auf Grund dieser Eigenschaften konnte ZACHARIAS (II) auf mikrochemischem Wege an den Kernen von *Tradescantia virginica*, *Ranunculus Lingua* u. a. zeigen, daß die Kerne und innerhalb dieser besonders das Chromatin der Hauptmasse nach aus Nukleïn bestehen. Auch die Kernplattenelemente setzen sich aus dieser Substanz zusammen, hingegen nicht die Spindelfasern des sich teilenden Kernes (ZACHARIAS II, 175). Abgesehen von den Kernen bleibt in Pepsin auch sonst ein großer Teil des Protoplasmas ungelöst. Diese sich nicht lösenden Stoffe zeigen von Nukleïn abweichende Reaktionen und werden von ZACHARIAS als Plastin zusammengefaßt. Außer den erwähnten Substanzen enthalten Zellkern und Plasma noch in Pepsin lösliches Eiweiß. Besonders reich daran sind die Nukleolen (ZACHARIAS IV, 306).

Mit dem mikrochemischen Nachweis verschiedener Eiweißkörper in der Zelle hat sich auch SCHWARZ (I) befaßt; er glaubt darin acht verschiedene Eiweißkörper nachgewiesen zu haben. Da aber diese Stoffe heute nicht chemisch definierbar sind und auch makrochemisch bisher nicht untersucht werden konnten, so soll hier nicht weiter darauf eingegangen werden. Von anderen sogenannten Eiweißbreak-

¹⁾ Beide Fermente können in haltbarer Form bei Dr. G. GRÜBLER in Leipzig, Centralstelle für mikroskopisch-chemischen Bedarf, bezogen werden.

tionen — vergl. die Übersicht bei WÈVRE (I) — mögen hier noch die mit Alloxan (KRASSER I, 135; KLEBS I), mit Salzsäure, mit Chinonen (RACIBORSKI I) und die mit molybdänsäurehaltiger Schwefelsäure erwähnt sein. Von einem speziellen Eingehen auf diese Proben darf hier abgesehen werden, da sie mit zu vielen anderen Stoffen dieselben Färbungen geben wie mit Eiweiß. Es sei nochmals betont, daß es derzeit überhaupt kein eindeutiges Eiweißreagens gibt, und daß man daher beim mikrochemischen Nachweis immer mehrere Proben miteinander kombinieren und überdies die Quellbarkeit, Färbbarkeit durch Jod und durch Anilinfarbstoffe, Aussalzung und andere physikalische Eigenschaften mit in Betracht ziehen muß, um einen möglichen sicheren Schluß zu ziehen.

Über das Vorkommen von Eiweiß in der Zelle und im Gewebe, im besonderen über spezielle interessante Vorkommnisse von Eiweiß soll in einem folgenden Kapitel berichtet werden.

XI. Fermente.

Die Pflanze und das Tier erzeugen verschiedene Stoffe von unbekannter Zusammensetzung und Konstitution, die durch ihre Anwesenheit langsam verlaufende Reaktionen beschleunigen. Sie wirken alle katalytisch. Solche Körper werden ungeformte Fermente oder Enzyme genannt. Ihre Kenntnis nimmt von Tag zu Tag so zu, daß man ohne Übertreibung sagen kann, daß ein großer Teil des Stoffwechsels der Lebewesen mit den Leistungen der Fermente zusammenhängt. Ich erinnere nur an die Diastase, die proteolytischen und zahlreiche andere hydrolysierende Enzyme, ferner an die Gärungsfermente, die Oxydasen, Katalasen u. a.

Mit Rücksicht auf die große Wichtigkeit der Fermente im Getriebe des Stoffwechsels und im Leben der Organismen überhaupt hätte es selbstverständlich eine große Bedeutung, wenn wir über den Sitz des Enzyms in der Zelle Genaueres wüßten und wenn wir Mittel hätten, Fermente in den Zellen, Geweben und Organen an Ort und Stelle nachzuweisen. Leider muß gesagt werden, daß wir von diesem Ziele noch weit entfernt sind, ja eigentlich noch fast ganz am Anfange stehen, da wir sichere, eindeutige mikrochemische Reaktionen auf Enzyme nicht kennen. Das Wenige, was bis heute über die Mikrochemie der Enzyme bekannt geworden ist, soll im folgenden der Hauptsache nach zusammengestellt werden.

1. Die Diastase.

Man versteht darunter eine Gruppe von Fermenten, die die Fähigkeit besitzen, aus der Stärke durch einen hydrolytischen Prozeß Maltose und Dextrine zu bilden.

Mikrochemie. Ein sicheres Reagens auf Diastase kennt man vorläufig nicht. Doch läßt sich die Einwirkung der Diastase auf die Stärkekörner, die sich in eigenartigen Korrosionserscheinungen kundgibt, mikroskopisch leicht feststellen. Untersucht man die Stärkekörner eines keimenden Weizenkorns, so bemerkt man häufig im Profil mehr oder weniger keil- oder kegelförmig erscheinende Porenkanäle, die im Gegensatz zu den intakten Partien eine deutliche Schichtung aufweisen und auf der Flächenansicht wie Membrantüpfel

aussehen. Später dringen die Porenkanäle immer mehr vor, verzweigen sich und treten auch in Verbindung, so daß das Stärkekorn wie von einem Kanalnetz durchsetzt erscheint und schließlich zum Zerfall gebracht wird.

Nach KRABBE (I, 528) und GRÜSS (I) nehmen die Porenkanäle ihren Anfang von außen, im Innern bilden sich Kanäle nur als sekundäre Abzweigungen von älteren, die von außen entstanden. Die Diastase wirkt, da sie nicht in die intermicellaren Räume einzudringen vermag, nicht auslaugend, sondern die Porenkanäle entstehen dadurch, daß die Stärkesubstanz an bestimmten Punkten allmählich, gleichsam Molekül für Molekül, weggenommen wird (KRABBE 528). Dagegen ist MEYER (I, 228) der Ansicht, daß die Diastase auch in das Korn einzudringen und im Innern Porenräume zu schaffen vermag.

2. Oxydasen.

Ungemein verbreitet im Pflanzen- und Tierreiche sind gewisse Fermente, die oxydable Substanzen in Gegenwart von molekularem Sauerstoff oder anderen Sauerstoffquellen (Peroxyde) oxydieren und daher den Namen Oxydasen erhalten haben. Hierher gehört z. B. die Lakkase, ein Ferment, das bei der Bildung des tiefschwarzen Lackes aus dem Milchsaft des Lackbaumes *Rhus vernicifera* eine wichtige Rolle spielt, ferner die Tyrosinase, die eine spezifische Wirkung auf das Tyrosin ausübt u. a.

Die Wirkungsweise der Oxydasen im Organismus ist noch wenig bekannt, doch ist man geneigt, ihnen bei den Oxydationsvorgängen im Tier und in der Pflanze, insbesondere bei den Atmungsvorgängen, eine wichtige Leistung zuzuschreiben (PALLADIN I).

BACH und CHODAT (I) sehen in den Oxydasen keinen einheitlichen Körper, sondern halten sie zusammengesetzt 1. aus Peroxydasen, d. h. aus oxydierenden Fermenten, die nur in Gegenwart organischer oder anorganischer Peroxyde wirken und das Oxydationsvermögen dieser katalytisch beschleunigen, und 2. aus den Oxygenasen, leicht oxydablen Substanzen, die den molekularen Sauerstoff unter Peroxydbildung aufnehmen und dann durch die Peroxydase aktiviert werden.

Der mikrochemische Nachweis.

1. Guajak-Wasserstoffsuperoxyd. Man nimmt zwei Glasdosen, die eine wird mit einer frisch bereiteten Lösung einer mäßig verdünnten Lösung von Guajakharz in absolutem Alkohol, die andere mit Wasserstoffsuperoxydlösung beschickt. Legt man Schnitte durch frische Pflanzenteile für mehrere Minuten in die Guajaklösung und dann in die Wasserstoffperoxydlösung, so färben sie sich in dieser sofort oder nach einer Minute mehr oder minder blau, falls Oxydasen im Schnitte vorhanden sind. Es kann vorkommen, daß eine Bläuung schon in der Guajaklösung eintritt, immer aber wird die Bläuung in der Wasserstoffsuperoxydlösung verstärkt. Die Schnitte werden hier oft tintenblau. Es ist leicht zu beobachten, daß die bläuenden Körper oft recht scharf lokalisiert sind. Ein frischer Schnitt durch das Hypokotyl von *Helianthus annuus* wird in der Guajaklösung rasch in der Epidermis, der subepidermalen Schicht und im Gefäßbündelring blau. Beim Eintauchen in die H_2O_2 -Lösung wird die Bläuung intensiv und verbreitet sich schließlich über den ganzen Querschnitt.

Viele Details über die Lokalisation und das Auftreten der Bläuung findet man in den Arbeiten von GRÜSS (I—III).

Daß Pflanzensäfte sich mit Guajak und Wasserstoffperoxyd bläuen, war bereits SCHÖNBEIN bekannt. Man hat diese in Pflanzengewebe eintretende Bläuung häufig als Diastasereaktion hingestellt (LINTNER I, GRÜSS I). Obwohl ich nicht daran zweifle, daß die Bläuung in vielen Fällen von Diastase herrühren dürfte, muß man sich doch hüten, diesen Schluß auf die erwähnte Reaktion allein zu stützen, da ja auch andere Körper die Bläuung geben. PAWLEWSKI (I, 1313), der die Unsicherheit dieser Reaktion als Diastasereaktion erkannt und kritisiert hat, machte darauf aufmerksam, daß, abgesehen von Pepton, Gelatine und Eiweiß, auch Nitrite, Ozon, Chlor, Brom, Jod, Chromsäure, Kaliumpermanganat und Ferricyankalium mit Guajak Blaufärbung geben, so daß die angeführte Reaktion in der Anwendung auf Diastase an Wert bedeutend verliert. Die angeführten mineralischen Substanzen dürften in der Pflanze wohl niemals oder höchst selten die Bläuung hervorrufen, weil sie darin nicht oder selten vorkommen. Nach diesem Sachverhalt möchte ich schließen, daß die eintretende Bläuung mit Guajak und H_2O_2 stets auf einen oxydierenden Körper und in den meisten Fällen auf Oxydasen deutet.

2. Ein vortreffliches Reagens zum Nachweis minimaler Mengen aktiven Sauerstoffs machte WURSTER (I) bekannt, das auch dem Botaniker Dienste leisten kann (MOLISCH III, 231). Es ist ein Reagenzpapier, das mit Tetramethylparaphenylendiamin getränkt ist. Das im Handel unter den Namen „WURSTERS Papier“ oder „Tetrapapier“ erhältliche Reagens färbt sich im Kontakt mit aktivem Sauerstoff sofort blau, um sich bei weiterer Oxydation wieder zu entfärben.

Legt man ein solches Papier so zwischen die beiden Hälften einer eben aufgeschnittenen Kartoffelknolle, daß das eine Ende tief im Innern liegt, das andere aber über die Schale hervorragt, so entsteht bei Druck genau da, wo das Korkkambium liegt, also knapp unter der braunen Schale, ein tiefblauer Streifen, während sich das Innenparenchym erst viel später färbt. WURSTERS Papier gibt, wenn man die frische Schnittfläche eines Keimstengels von *Helianthus annuus* sanft auf das Papier aufdrückt, ein anatomisches Bild: Epidermis und Gefäßbündelring erscheinen als blaue Ringe, während Mark und innere Rinde sich auffallend weniger färben. Ähnliche Versuche, mit Keimstengeln von *Phaseolus multiflorus*, *Vicia sativa*, *Cucurbita Pepo* und *Zea Mais* durchgeführt, ergaben, daß die genannten Pflanzen WURSTERS Papier viel weniger bläuen als *Helianthus*, aber Guajak-Wasserstoffperoxyd durchwegs bläuen. Man wird wohl mit der Annahme nicht fehlgehen, daß die Bläuung des Tetrapapiers in vielen Fällen von den im Pflanzenreiche so verbreiteten Oxydasen herrührt, obwohl aus der Reaktion, streng genommen, nur auf aktivierten Sauerstoff geschlossen werden darf.

3. Indophenolprobe. Die von RÖHRMANN und SPITZER (I) eingeführte Reaktion wurde zum Nachweis von Oxydasen empfohlen. Man verwendet eine frisch bereitete verdünnte Lösung von 1 Äquiv. α -Naphthol, 1 Äquiv. p-Phenylendiamin und 3 Äquiv. Soda. Diese färbt sich an der Luft langsam, bei Gegenwart von Oxydasen sehr rasch blau. Die dabei entstehenden Farbstoffe gehören der Reihe

der Indamine und Eurhodine an. Nach CZAPEKS (I, 469) Erfahrungen gelingt diese Reaktion sehr allgemein mit pflanzlichen Geweben. Er betont aber, daß nach POHL (I) auch nicht enzymatische Körper, wie Amygdalin und gewisse Stoffe des Tannennadelextraktes die Reaktion geben, weshalb man auch in der Indophenolprobe ein sicheres Reagens auf Oxydasen nicht erblicken darf.

4. Leptomin. Im Anschluß daran sei hier auf die Untersuchungen RACIBORSKIS (I, II, III) hingewiesen, der gezeigt hat, daß „die Leitungsbahnen aller höheren Pflanzen, also die Siebröhren und die Milchröhren, einen katalytisch wirksamen Körper führen, welcher die Fähigkeit besitzt, den an Wasserstoffsperoxyd leicht gebundenen Sauerstoff auf andere Körper zu übertragen“ (II, 362). Er nennt diesen Körper Leptomin. Guajaklösung, die etwas H_2O_2 enthält, wird durch Leptomin gebläut. Dieses ist in Wasser und Glyzerin löslich, in Alkohol unlöslich, stellt in trockenem Zustande ein amorphes weißes Pulver dar und wird in Lösung bei $95^\circ C$ in kurzer Zeit zerstört.

RACIBORSKI hat ferner gezeigt, daß der Milchsafte der meisten Gefäßpflanzen, z. B. von Euphorbia, infolge seines Leptomingehtes mit einer geringen Menge einer alkoholischen Lösung, bestehend aus gleichen Teilen α -Naphthol und Dimethylparaphenyldiamin und etwas H_2O_2 , sich dunkelindigo bis schwarzblau färbt. Um das Leptomin in den Sieb- und Milchröhren mikroskopisch nachzuweisen, verwendet RACIBORSKI Alkoholmaterial, da durch den Einfluß des Alkohols gewisse Oxydationsfermente, die namentlich außerhalb der Leitungsbahnen ihren Sitz haben, zerstört werden, wodurch das Leptomin nun besser in Erscheinung tritt. Das Leptomin wird durch den Alkohol an Ort und Stelle gefällt und kann dann am besten mit α -Naphthol und etwas H_2O_2 behandelt werden, wobei das Leptomin dunkelviolette Färbung annimmt. Die Milchröhren- und Siebröhrenstränge treten dann ungemein deutlich hervor. Für mikroskopische Zwecke erhielt ich (MOLISCH II, 64) ausgezeichnete Resultate mit einer verdünnten alkoholischen α -Naphthollösung allein, d. h. ohne Zusatz von Wasserstoffsperoxyd. Ich verwende dazu eine 15proz. alkoholische α -Naphthollösung, die mit Wasser soweit verdünnt wird, daß das α -Naphthol auszufallen beginnt. Dann füge ich so viel Alkohol hinzu, bis das ausgefallene α -Naphthol sich wieder gelöst hat. Die Reaktion läßt dann zwar länger auf sich warten, sie tritt jedoch viel intensiver auf und währt viel länger. Ich belasse die Schnitte in der Naphthollösung gewöhnlich 3 bis 12 Stunden, länger aber nicht, da dann die Reaktion häufig wieder verblaßt.

Ich habe die interessanten Angaben RACIBORSKIS in verschiedenen Pflanzen unserer heimischen europäischen Flora nachgeprüft (MOLISCH II, 64) und kann die Richtigkeit derselben bestätigen, jedoch mit der Einschränkung, daß die Reaktion sehr häufig auch mit Elementen eintritt, die mit Leptom und den Milchröhren nichts zu tun haben, so daß von einer Beschränkung des Sauerstoffüberträgers auf Leptom und Milchsafte nur selten die Rede sein kann. Zwar erwähnt der Genannte selbst, daß auch viele Parenchymzellen die Reaktion geben können, ja daß bei *Coleus* fast der ganze Querschnitt reagiert, allein das Vorkommen des Leptomins außerhalb des Leptomins und der Milchröhren ist gewiß viel häufiger, als es nach den Untersuchungen

RACIBORSKIS zu sein scheint, denn ich konnte in vielen Fällen bei verschiedenen Pflanzenarten in den Bast-, Kollenchym-, Phellogen- und Epidermiszellen Leptomin nachweisen. Diejenigen Elemente, die mit Guajak-Wasserstoffsperoxyd reagieren, geben auch die Reaktion mit α -Naphthol, ich möchte dieser letzteren Reaktion sogar den Vorzug geben, weil sie viel prägnanter ist. Bei der Guajak-Reaktion tritt die Blaufärbung nicht bloß in den Elementen selbst auf, sondern auch in ihrer Umgebung, so daß oft schwer zu entscheiden ist, welche Blaufärbung primär und welche sekundär auftritt. Bei Anwendung von α -Naphthol hingegen ist die Reaktion streng lokalisiert; sie tritt nur da auf, wo der oxydierende Körper seinen Sitz hat. Wie scharf die Lokalisierung ausgeprägt ist, geht schon daraus hervor, daß z. B. bei den Epidermiszellen junger einjähriger Oleanderstengel sich die inneren Wände allseitig violett färben, aber nicht die Außenwand. Man kann ferner beobachten, daß der Inhalt vieler Parenchymzellen ungefärbt bleibt, während ihre Wände starke Violett-färbung annehmen. Dasselbe gilt von den Bastzellen und den Leptomzellen bei Nerium. Wenn sich Inhalt und Wand bläuen, so ist schwer zu sagen, ob der oxydierende Körper beiden primär angehört oder ob dieser erst postmortal dem Inhalt entzogen und von der Wand gespeichert wird. Bedenkt man jedoch, daß sehr häufig die Wand sehr intensive Reaktion zeigt, der Inhalt aber keine, so wird wahrscheinlich, daß die oxydierende Substanz auch in diesen Fällen schon von vornherein in der Zellhaut ihren Sitz hatte.

RACIBORSKI hat aus seinen Untersuchungen auf eine respiratorische, dem Hämoglobin ähnliche Leistung des Leptomins geschlossen, die aber, solange wir nicht mehr über das Leptomin wissen, nicht anerkannt werden kann (MOLISCH II, 67). Wir müssen uns vielmehr bescheiden, derzeit in dem Leptomin einen oxydierenden Körper zu erblicken.

3. Cytase.

Es ist schon lange bekannt, daß das Endosperm vieler Pflanzen sich aus Zellen zusammensetzt, deren Wände aus Reservezellulose bestehen. Diese wird während des Keimprozesses ganz oder zum Teil aufgelöst und als Baustoff gleich der Stärke verwendet. Die Auflösung erfolgt durch Fermente, die imstande sind, Zellulose, namentlich Hemizellulosen, zu lösen und als Cytase bezeichnet werden.

WIESNER (I) hat bereits die Aufmerksamkeit auf die enzymatische Wirkung der Gummiarten gelenkt, indem er zeigte, daß in den Gummiarten ein Ferment vorhanden ist, welches den Stärkekleister löst, zum Verschwinden bringt, aber nicht in reduzierenden Zucker, sondern wahrscheinlich in Dextrine umwandelt. Über diese Behauptung ist später viel diskutiert worden — ich verweise namentlich auf die Arbeiten von REINITZER (I—III), GRAFE (I, II) und TSCHIRCH (I) — und wenn es WIESNER auch nicht gelang, zu beweisen, daß die Gummibildung durch ein Ferment besorgt wird, so hat er jedenfalls darin Recht behalten, daß die Gummiarten häufig enzymatische Eigenschaften oxydasischer und diastasischer Natur besitzen. Es liegt nicht im Rahmen dieses Werkes, auf die physiologisch so wichtige Frage der Gummientstehung einzugehen, ich möchte nur darauf hinweisen,

daß es in Übereinstimmung mit den Ideen WIESNERS, GRÜSS (IV) gelang, die Wirkung der Gummi-Cytase auf Hemizellulosen in folgender Weise sichtbar zu machen.

Nachweis der Cytase.

Einige Tropfen einer Kirschgummilösung werden auf einem Deckgläschen von 3,5 qcm ausgebreitet und darin Schnitte durch die Kotyledonen der Lupine (*L. hirsutus*), deren Verdickungsschichten

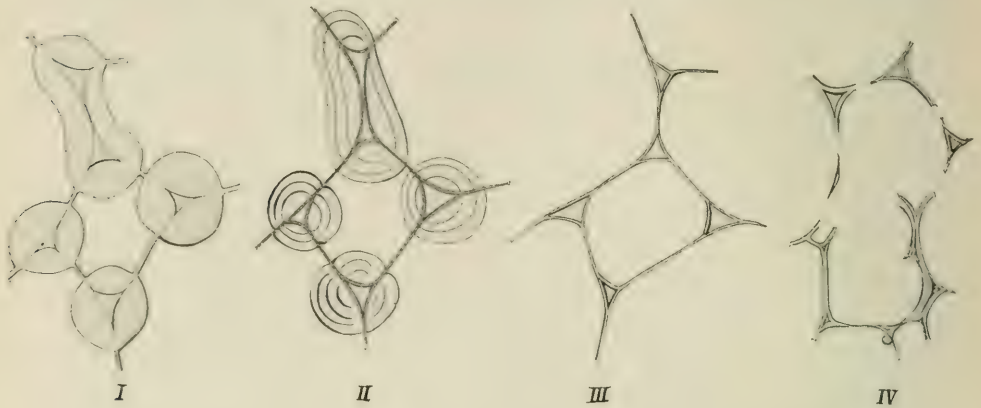


Fig. 84.

Wirkung der Cytase auf die Zellwände aus dem Kotyledo der Lupine (*L. hirsutus*).

I. Zelle mit Wandverdickungen.

II. Dieselbe Zelle nach 4tägiger Einbettung in Kirschgummilösung.

III. Dieselbe Zelle nach 16tägiger Einbettung in Kirschgummilösung.

IV. Dieselben Zellen, bei denen sogar die primäre Membran in Kirschgummi aufgelöst wurde. Nach Grüss (IV).

aus Galaktan bestehen, eingebettet. Um die Bakterienentwicklung zu hindern, wird zu den Schnitten etwas Thymolpulver gegeben. Hierauf kittet man das so zubereitete Deckgläschen mit Paraffin auf einen hohlen Holzklötz, dessen Höhlung etwas Wasser mit Toluol oder Thymol als Antiseptikum birgt. Bei Gegenwart von Cytase kann man, besonders wenn man von Zeit zu Zeit die Schnitte verschiebt, schon nach einigen Tagen an den sekundären Verdickungsschichten der Zellwände charakteristische Veränderungen und Lösungen wahrnehmen. Es tritt zuerst eine Lamellierung und dann ein Zerfließen der sekundären Schichten ein, so daß schließlich nur die primären Membranen als zierliches Netzwerk übrig bleiben (Fig. 84). Die Cytase läßt sich nicht immer in dieser Weise feststellen; unter acht Proben war die Hälfte ohne cytasische Wirkung. Am besten wirken die farblosen, eben aus dem Baume geflossenen Gummimassen (Grüss IV, 395).

4. Myrosin.

HEINRICHER (II) hat in einer gründlichen Arbeit den Beweis erbracht, daß fast alle Cruciferen durch ein bestimmtes histologisches Element charakterisiert sind, das sich unter anderem dadurch auszeichnet, daß sein Inhalt neben anderen Eiweißreaktionen in prä-

nanter Weise die MILLONSche Reaktion zeigt. Er hielt den Inhalt für Eiweiß und bezeichnete diese Elemente als „Eiweißschläuche“. GUIGNARD (I) blieb es vorbehalten, ihre wahre Natur als „Myrosinzellen“ zu erkennen. Diese kommen häufig an den Pflanzen gleichzeitig, aber räumlich getrennt, mit Sinigrin und anderen Senfölglykosiden (vgl. p. 166) vor und es ist bereits erörtert worden, daß das Myrosin das Sinigrin in Zucker, Senföl und Kaliumbisulfat zu spalten vermag. Daß es sich in den Idioblasten tatsächlich um Myrosin handelt, beweist GUIGNARD in folgender Weise. Der Stengel von *Cheiranthus* enthält weder Sinigrin noch eine analoge Verbindung, er führt aber an einer isolierbaren Schicht und zwar in der inneren unverholzten Gefäßbündelscheide Myrosin. Wenn man diese Schicht ablöst und in eine wässrige Lösung von myronsaurem Kali bringt, so wird dieses gespalten, und Senföl entsteht. Wird derselbe Versuch mit einem Gewebe ohne Myrosinzellen (Blatt oder Rinde von *Cheiranthus*) gemacht, so entsteht kein Senföl.

Die Myrosinzellen (Fig. 85) zeigen, wie schon HEINRICHER dargetan hat, nicht nur die MILLONSche, sondern auch andere Eiweißreaktionen. Konzentrierte Salzsäure und darauffolgender Zusatz von Kalilauge hebt die Myrosinzellen durch orangefarbene Färbung hervor. Nach GUIGNARD werden sie beim Erwärmen fast bis zur Siedehitze in reiner Salzsäure, der auf 1 ccm der Säure ein Tropfen einer wässrigen Lösung von Orcin (1 : 10) beigemischt wurde, violett gefärbt. Nach SPATZIER (I, 60) ist die Violettfärbung sehr schwach, sie wird aber deutlicher, wenn man statt Orcin Orcein (1 : 10) verwendet. Eine verdünnte Lösung von p-Diazobenzolsulfosäure, frisch bereitet durch Eingießen eines Gemisches von sulfanilsaurem Natrium und Kaliumnitrit in verdünnte Schwefelsäure, ruft in den Myrosinzellen eine gelbe Färbung hervor (SPATZIER I).

Die Myrosinzellen enthalten in den vegetativen Organen das Myrosin in gelöster Form, hingegen sieht man in den Samen der Cruciferen, wenn man Schnitte derselben in Mandelöl unterm Mikroskop betrachtet, das Myrosin in Form von stark lichtbrechenden, farblosen und vollkommen homogenen Körnern. SPATZIER, der sie zuerst beobachtet hat, nennt sie, weil sie die Reaktionen des Myrosins zeigen, Myrosinkörner.

Die Myrosinidioblasten führen Plasma, einen Kern, und in dem assimilierenden Mesophyll von Organen mancher Cruciferen können nach den Beobachtungen SCHWEIDLERS (I) sogar Chlorophyllkörner vorkommen.

Verbreitung. Nach GUIGNARD (II, III, IV) kommt das Myrosin, abgesehen von den Cruciferen, auch bei den Capparideen, Resedaceen,

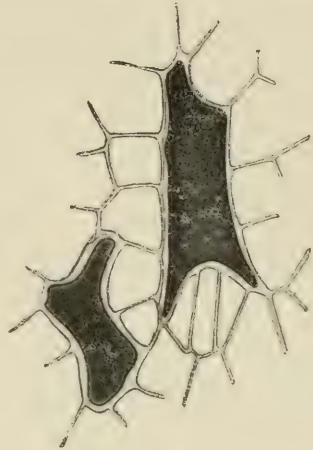


Fig. 85.

Zwei Myrosinzellen im Rindenparenchym der Wurzel vom schwarzen Rettich (*Raphanus sativus*) nach Behandlung mit MILLONS Reagens. Vergr. 120.

Tropaeolaceen und Limnanthaceen lokalisiert vor. Auch *Carica Papaya* und *Moringa* sollen Myrosin führen. Die Angabe SPATZERS, daß Myrosin auch im Samen von *Viola* vorkomme, beruht nach GUIGNARD auf einem Irrtum. Bei den Resedaceen ist das Myrosin nach GUIGNARD und SPATZIER in den vegetativen Organen ausschließlich in den Schließzellen der Spaltöffnungen enthalten. Eine Übersicht über die Verteilung der Myrosinzellen bei den Cruciferen und ihren Verwandten gab SOLEREDER (I).

5. Emulsin

ist das Ferment, welches das Amygdalin in Traubenzucker, Cyanwasserstoff und Benzaldehyd zu spalten vermag und das in den amygdalinführenden Pflanzen häufig angetroffen wird (vgl. p. 172). Ähnlich wie bei den Cruciferen die Senfölglykoside und das dieselben spaltende Ferment Myrosin in verschiedenen Elementen also räumlich getrennt vorkommen, so kommt, wie JOHANNSEN (I) auf makrochemischem Wege zeigen konnte, auch bei den bitteren Mandeln eine räumliche Trennung von Amygdalin und Emulsin vor. Das Glykosid liegt im Parenchym der Keimblätter, und das Ferment, das man bei allen (den süßen und bitteren) Mandeln vorfindet, in den axilen Partien des Embryo und den Gefäßbündeln der Kotylen.

Mikrochemisches. Spezifische mikrochemische Reaktionen, die eindeutig Emulsin anzeigen, gibt es derzeit nicht. GUIGNARD (V) hat dieselben Proben, mit denen er die Lokalisation des Myrosins dartun konnte, auch zum mikrochemischen Nachweis des Emulsins herangezogen, ich meine die MILLONSche, die Biuretprobe und die mit Orcin-Salzsäure (vgl. p. 289). Er untersuchte die Blätter von *Prunus Laurocerasus* und findet den Sitz des Glykosids in dem Parenchymgewebe und den des Emulsins im Stranggewebe: in der Endodermis und im Perizikel der Leitbündel.

Nach LUTZ (I) findet sich in den Samen von *Eriobotrya japonica* das Amygdalin im Embryo und in den Keimblättern, das Emulsin aber nur in den letzteren.

Gegenüber der Arbeit von GUIGNARD bemerkt PECHE (I, 9—10), daß ihm die erwähnten Eiweißreaktionen in den Gefäßbündelscheiden von *Prunus Laurocerasus* nicht gelangen. Er erzielte mit MILLONSchem Reagens nur eine gelbbraune und mit der Biuretprobe nur eine grüne oder kupferoxydulrote Färbung. Auch sah er die Palisadenzellen ebenso starke oder fast die gleiche Färbung geben wie die Gefäßbündelscheiden.

Auf Grund eigener Erfahrungen mit dem Kirschlorbeerblatt kann ich sagen, daß im Gegensatz zu den Myrosinzellen der Cruciferen die Emulsin führenden Elemente mit MILLONSchem Reagens keine ausgesprochenen Rotfärbungen geben, daß die verschiedensten Zellen des Blattes bräunliche oder bräunlichrote Färbung in ihrem Inhalt aufweisen und daher von einer sicher nachweisbaren Lokalisation des Emulsins kaum gesprochen werden kann. Der mikrochemische Nachweis des Emulsins mit Hilfe von Eiweißreagentien liegt eben, besonders bei Gegenwart von reichlichem Eiweiß- und Gerbstoffgehalt der Zellen, noch sehr im Argen, und bei dieser Sachlage wird man

Schlüsse betreffend die Lokalisation des Emulsins nur mit äußerster Vorsicht ziehen dürfen.

Verbreitung. Das Emulsin genießt nach neueren Untersuchungen eine weite Verbreitung. Es findet sich nicht bloß in der Familie der Rosaceen sehr häufig, sondern auch im Milchsafte von Manihot, in den Samen der meisten Leguminosen, in den Blättern von *Aucuba japonica*, *Thalictrum aquilegifolium*, *Sambucus nigra*, *Viburnum prunifolium*, in den Wurzeln vieler Orchideen, in zahlreichen Pilzen, gewissen Flechten und zahlreichen anderen Pflanzen. Es dürfte sich wohl nicht immer um ein und dasselbe Ferment, sondern um einander sehr nahestehende Fermente handeln, also um Emulsine im Sinne eines Gruppenbegriffes.

Literatur

zu p. 252 bis 291.

- Albo, G., I. Sulla funzione fisiologica della Solanina. (Contrib. alla Biologica veget. 1899, Vol. 2, p. 185—209, Palermo.)
- Anema, P., I. Jahresber. d. Pharmazie, 1892, p. 197, Göttingen.
- , II. Dezetel der alkaloiden bij enkele narkotische planten. Utrecht 1892.
- Bach und Chodat, I. Ber. d. chem. Gesellsch. 1903, p. 606; 1904, p. 36 und 1342.
- Barth, H., I. Studien über den mikrochemischen Nachweis von Alkaloiden in pharmaz. verwendeten Drogen. (Bot. Zbl. 1898, Bd. 75, p. 225.)
- Bauer, K., I. Der mikrochemische Nachweis des Berberins in Pflanzen und Drogen. (Zeitschr. d. österr. Apothekervereins 1908, Jahrg. 46, p. 355.)
- Behrens, H., I. Anleitung zur mikrochemischen Analyse usw. 1896, 3. Heft.
- Blaau, H., I. Der Colchicinegehalt der Herbstzeitlosesamen. (Zeitschr. d. allg. österr. Apotheker-Vereins Bd. 41, 1903, p. 1091.)
- Boedeker, I. Annal. d. Chemie und Pharm. 1848, Bd. 66, p. 384.
- Borščow, E. I., I. Beiträge zur Histochemie der Pflanze. (Bot. Ztg. 1874, p. 33.)
- Brandt, I. Über einige neue Alkaloidreaktionen. 1876. Rostock. Zitiert nach Wothtschall.
- Cador, L., I. Anatomische Untersuchung der Mateblätter unter Berücksichtigung ihres Gehaltes an Thein. (Bot. Zbl. 1900, Bd. 84, p. 241.)
- Clautriaux, G., I. Nature et signification des alcaloïdes végétaux. (Bruxelles 1900. Refer. in Justs bot. Jahresber. 1901, Jahrg. 29, p. 159.)
- , II. Localisation et signification des alcaloïdes dans quelques graines. (Ann. d. l. Soc. belge de microscopie 1894, T. 18, p. 34. Refer. Beihefte z. Bot. Zbl. 1894, Jahrg. IV, p. 420.)
- , III. Recherches microchimiques sur la localisation des alcaloides dans le *Papaver somniferum*. (Recueil d. Instit. Botan. [Univ. Bruxelles]. Errera, 1906, T. 2, p. 237. Refer. Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1889, Bd. 6, p. 243.)
- Droog, E. de, I. Contribution à l'étude de la localisation microchimique des alcaloïdes dans la famille des orchidées. (Recueil de l'Institut Bot. [Univers. Bruxelles]. 1906, T. 2, p. 347.)
- Eder, R., I. Über die Mikrosublimation von Alkaloiden in luftverdünntem Raume. Diss. Zürich, 1912.
- Elfstrand, M., I. Upsala Universitets Arskrift 1895.

- Errera, Maistria u et Clautria u, I. Premières recherches sur la localisation et la significations des alcaloïdes dans les plantes. Bruxelles 1887.
- Errera, L., I. Sur la distinction microchimique des alcaloïdes et des matières protéiques. Bruxelles 1889.
- , II. Some general results of the localisation of alcaloïds in plants. (Recueil de l'Institut Bot. [Université Bruxelles] 1906, T. 2, p. 185.)
- Feldhaus, J., I. Quantitative Untersuchung der Verteilung des Alkaloids in den Organen von *Datura Stramonium* L. 1903, Diss. Marburg.
- Gerock, J. E. und Skippari, F. J., I. Über den Sitz der Alkaloide in *Strychnosamen*. (Archiv d. Pharm., Berlin 1892, Bd. 230, p. 555.)
- Gordin, H. M., I. Archiv d. Pharm. 1902, Bd. 240.
- Grafe, V., I. Studien über das Gummiferment. (Wiesner-Festschrift, Wien 1908, p. 253.)
- , II. Zur Abwehr. (Zeitschr. f. physiolog. Chemie 1909, Bd. 63, p. 106.)
- Grüss, J., I. Über das Eindringen von Substanzen, besonders der Diastase in das Stärkekorn. (Fünfstücks Beitr. z. wiss. Botan. Bd. 1, p. 310.)
- , II. Die Diastase im Pflanzenkörper. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1895, Bd. 13, p. 2.)
- , III. Über Oxydasen und die Guajakreaktion. (Ebenda 1898, Bd. 16, p. 129.)
- , IV. Über das Verhalten der Cytase und Cytokoagulase bei der Gummibildung. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1910, Bd. 47, p. 393.)
- , V. Biologie und Kapillaranalyse der Enzyme. Berlin 1912.
- Grutterink, A., I. Beitr. zur mikrochemischen Analyse einiger Alkaloide und Drogen usw. Rotterdam 1911.
- , II. Beitr. zur mikrochemischen Untersuchung einiger Alkaloide. (Zeitschr. f. anal. Chemie 1912, Jahrg. 51, p. 175.)
- Guérin, P., I. Recherches sur la localisation de l'anagryne et de la cytisine. (Bull. de la Soc. bot. de France 1895, p. 428. Refer. im Bot. Zbl. 1896. Jahrg. 6, p. 18.)
- Guignard, L., I. Sur la localisation des principes, qui fournissent les essences sulfurées des Crucifères. (Compt. rend. Paris 1890, T. 111, sem. 1, p. 249.)
- , II. Sur la localisation des principes actifs chez les Capparidées. (Ebenda 1893, t. 117, p. 493.) Tropaeolées. (Ebenda p. 587.) Limnanthées. (Ebenda p. 751.) Resedacées. (Ebenda p. 861.)
- , III. Recherches sur la localisations des principes actifs chez les Capparidées, Tropaeolées, Limnanthées, Resedacées. (Journ. d. Bot. 1893, t. 7, p. 345, 393, 417, 444.)
- , IV. Recherches sur certains principes actifs encore inconnus chez les Papayacées. (Journ. d. Bot. 1894, p. 67.)
- , V. Sur la localisation dans les plantes des principes, qui fournissent l'acid cyanhydrique. (Compt. rend. 1890, t. 110, p. 477.)
- Hanausek, T., F. I. Zur histochemischen Kaffeinreaktion. (Zeitschr. d. Allgem. Österr. Apothekerver. 1891, Nr. 31, p. 606. Refer. im Bot. Zbl. 1891, Bd. 48, p. 284.)
- Hartig, T., J. Über das Verfahren bei Behandlung des Zellkerns mit Farbstoffen. (Bot. Ztg. 1854.)
- Heinricher, E., I. Vorläufige Mitteilung über die Schlauchzellen der *Furmariaceen*. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1887, Bd. 5, siehe auch Bd. 9 [1891], p. 184.)
- , II. Die Eiweißschläuche der Cruciferen usw. (Mitteilgn. a. d. bot. Institut. z. Graz, 1888, p. 1.)
- Herder, M., I. Über einige neue allgemeine Alkaloidreagentien und deren mikrochemische Verwendung. Diss. Straßburg, 1905, p. 33.

- Herrmann, O., I. Nachweis einiger organischen Verbindungen in den veget. Geweben. Diss. Leipzig, 1876.
- Jacquemin, A., I. Sur la localisation des alcaloïdes chez les Légumineuses. (Recueil de l'Institut Bot. L. Errera, Univers. Bruxelles 1906, t. 6, p. 257.)
- Johannsen, W., I. Sur la localisation de l'émulsine dans les amandes. (Ann. des scienc. natur. Bot. sér. VII, t. 6, p. 118.)
- Klebs, G., I. Einige Bemerkungen zu der Arbeit von Krasser usw. (Bot. Ztg. 1887, Jahrg. 45, p. 697.)
- Krabbe, G., I. Untersuchungen über das Diastaseferment usw. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1890, Bd. 21, p. 520.)
- Krasser, F., I. Untersuchungen über das Vorkommen von Eiweiß in der pflanzlichen Zellhaut, nebst Bemerkungen über den mikrochemischen Nachweis der Eiweißkörper. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien, 1886, Bd. 94.)
- Lindt, O., I. Über den mikrochemischen Nachweis von Brucin und Strychnin. (Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1884, Bd. 1, p. 237.)
- Lintner, C. J., I. Zeitschr. Spir. 1886, 503.
- Loew, O. und Bokorny, T., I. Die chemische Kraftquelle im lebenden Protoplasma. München 1882, p. 58.
- Lotsy, J. P., I. De Localisatie van het Alcaloid in Cinchona Calisaya, Ledgeriana en in C. succirubra. (Mededeel van de Laboratoria des Gouvernements Kina onderneming No. I. Batavia 1898. 20 Tafeln.)
- , II. Die Lokalisation der Alkaloide von Cinchona. (Amer. Drugg. and Pharm. Record. XXXIV, 1899, No. 2. Refer. i. Justs Bot. Jahrb. 1899, Bd. 2, p. 45.)
- Lutz, L., I. Sur la présence et la localisation de l'émulsine dans les graines de l'Eriobotrya japonica. (Bull. de la Soc. Bot. de France. Sér. 3, t. 4, 1897, p. 263.)
- Mandelin, I. Pharm. Zeitschr. f. Rußland, 1883, No. 22—24. Refer. i. Justs Bot. Jahrb. 1883, Abt. I, p. 75.
- Meyer, A., I. Untersuchungen über die Stärkekörner. Jena 1895, p. 228.
- Molisch, H., I. Grundriß einer Histochemie der pflanzlichen Genußmittel. Jena 1891.
- , II. Studien über den Milchsaft und Schleimsaft der Pflanzen. Jena 1901.
- , III. Über einige Beziehungen zwischen anorganischen Stickstoffsalzen und der Pflanze. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien, 1887, Bd. 95, p. 231.)
- Molle, Ph., I. Recherches de microchimie comparée sur la localisation des alcaloides dans les Solanées. (Recueil de l'Institut bot. [Univers. Bruxelles] 1906, t. 2.)
- , II. Un alcaloïde dans Clivia miniata Benth. (Ebenda t. 6, p. 57.)
- Nasse, O., I. Über die aromatische Gruppe im Eiweißmolekül. (Ber. ü. d. Sitz. d. Naturf.-Ges. z. Halle 1879, Sitz. v. 8. März.)
- Nestler, A., I. Der direkte Nachweis des Cumarins und Theïns durch Sublimation. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1901, Bd. 19, p. 350.)
- Nickel, E., I. Die Farbenreaktionen der Kohlenstoffverbindungen. Berlin 1890, 2. Aufl., p. 7.
- Palladin, W., I. Pflanzenphysiologie. Berlin 1911, p. 205.
- Pawlewski, Br., I. Über die Unsicherheit der Guajak-Reaktion auf wirksame Diastase. (Ber. d. deutsch. chem. Ges. Berlin 1897, Bd. 2, 30. Jahrg., p. 1313.)
- Peche, K., I. Mikrochemischer Nachweis der Cyanwasserstoffsäure in Prunus Laurocerasus L. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien, 1912, Bd. 121, Abt. I, p. 33.)
- Pictet, A., I. Die Pflanzenalkaloide und ihre chemische Konstitution. Berlin 1900.

- Pohl, J., I. Archiv. exp. Pathol., Bd. 38. Zitiert nach Czapek, Biochemie, Bd. 2, p. 469.
- Pozzi-Essot, M. E., I. Contributions à la recherche microchimique des alcaloïdes. (Comptes rend. 1901, p. 1062.)
- Raciborski, M., I. Beitr. z. botan. Mikrochemie. (Bull. de l'Acad. des scienc. de Cracovie 1906, p. 553.)
- , II. Ein Inhaltkörper des Leptoms. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1898, Bd. 16, p. 52.)
- , III. Weitere Mitteilungen über das Leptomin. (Ebenda p. 119.)
- , IV. Einige Demonstrationsversuche mit Leptomin. (Flora 1898, Bd. 85, p. 362.)
- Raspail, I. Nouveau système de Chimie organique. Paris 1833.
- Reichl, C., I. Eine neue Reaktion auf Eiweißkörper. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wissensch. in Wien. Monatshefte f. Chem. 1889, Bd. 10, p. 317.)
- Reichl, C. und Mikosch, C., I. Über Eiweißreaktionen und deren mikrochem. Anwendung. (Jahrb. d. k. k. Ö. Realschule i. II. Bez. v. Wien 1890.)
- Reinitzer, F., I. Über die wahre Natur des Gummiferments. (Zeitschr. f. physiol. Chemie 1890, Bd. 14, p. 453.)
- , II. Über die Enzyme des Akaziengummis usw. (Ebenda 1909, Bd. 61, p. 352.)
- , III. Erwiderung betreffend die Enzyme des Akaziengummis. (Ebenda 1910, Bd. 64, p. 164.)
- Röhrmann und Spitzer, I. Über Oxydationswirkungen tierischer Gewebe. (Ber. d. chem. Ges. 1895, Bd. 28, p. 567.)
- Rosoll, A., I. Über den mikrochemischen Nachweis des Curcumins und Coniins in den veget. Geweben. (29. Jahrb. d. niederösterreich. Landes-Ober-Realschule usw. in Wiener Neustadt 1894.)
- , II. Über den mikrochemischen Nachweis der Glykoside und Alkaloïde in den veget. Geweben. 1889/90. (25. Jahrb. d. niederösterreich. Landes-Realgymnasiums z. Stockerau usw.)
- Rundquist, C., I. Mikrochemische Untersuchung der Radix Columbo. (Schweiz. Wochenschr. f. Chemie u. Pharmazie 1901, 280. Refer. i. Justs bot. Jahrb. 1901, Bd. 2, p. 86.)
- , II. Über den Sitz und die Verteilung der Alkaloïde i. Veratrum album. (Pharm. Post [Wien] 1901, Jahrg. 34, p. 117.)
- Russel, N. W., I. Recherches sur la localisation de la Taxine chez l'If. (Assoc. franc. pour l'Avanc. des Sc. 31. sess. Montauban 1902, p. 693. Refer. in Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1904, Bd. 21, p. 528.)
- Schaarschmidt, J., I. Über die mikrochemische Reaktion des Solanin. (Zeitschrift f. wiss. Mikroskopie 1884, Bd. 1, p. 61.)
- Schweidler, J. H., I. Die systematische Bedeutung der Eiweiß- oder Myrosinzellen der Cruciferen usw. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1905, Bd. 23, p. 274.)
- Schmidt, J., I. Pflanzenalkaloïde. (Abderhaldens Biochem. Handlex. 1911, Bd. 5, p. 402.)
- Schwarz, F., I. Die morphologische und chemische Zusammensetzung des Protoplasmas. (Cohns Beitr. z. Biologie d. Pflanzen. Breslau 1892.)
- Siim-Jensen, I. Beitr. z. botan. u. pharmakogn. Kenntnis v. Hyoseyamus niger L. 1901, Stuttgart.
- Solereder, H., I. Systematische Anatomie der Dicotyledonen. Stuttgart 1899, p. 70, 83, 90.
- Spatzier, W., I. Über das Auftreten und die physiologische Bedeutung des Myrosins in der Pflanze. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1903, Bd. 25, p. 71.)
- Suzuki, U., I. On the localisation of theine in the tea leaves. (The Bull. of the college of Agric. Tokyo Imp. Univ. Japan 1901, vol. 4, p. 297.)

- Toni, G. B. de, I. Ricerche istochimiche preliminari sulla pianta del tabacco. (Justs bot. Jahrb. 1893, Bd. 1, p. 323.)
- Tschirch-Oesterle, I. Anatom. Atlas d. Pharmakognosie und Nahrungsmittelkunde. Leipzig 1895—98.
- Tschirch, A., I. Die Harze und Harzbehälter usw. Leipzig 1906, Bd. 1, p. 883.
- Tunmann, O., I. Beitr. zur Mikrochemie einiger Wurzelndrogen. (Handelsber. v. Gehe u. Comp. Dresden 1912, p. 165.)
- , II. Über die Alkaloide in *Strychnos Nux vomica* L. während der Keimung. (Arch. d. Pharm. Berlin 1910, Bd. 248, p. 644.)
- Vanderlinden, E., I. Recherches microchim. sur la présence des alcaloides et des glycosides dans la familles des Renonculacées. (Recueil de l'Institut. bot. Univ. d. Bruxelles, 1902, t. 5, p. 135.)
- Wéevers, Th., I. Die physiologische Bedeutung des Kaffeins und des Theobromins. (Extr. d. Ann. d. Jard. Bot. d. Buitenzorg 1907, 2. sér., vol. 6, p. 1.)
- , II. Bemerkungen über die physiologische Bedeutung des Kaffeins. (Ebenda 1910 vol. 9, p. 18.)
- Wèvre, A. de, I. Localisation de l'atropine. (Bull. Soc. Belge de Microsc. 1887, t. 13, p. 19. Refer. in Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1888, Bd. 5, p. 119.)
- , II. Sur l'alcaloïde des Narcisses. (Recueil de l'Institut. Bot. [Univers. d. Bruxelles] T. 2, 1906, p. 229.)
- , III. Recherches sur la technique microchimique des albuminoïdes. (Bull. de la Soc. Belge de Microsc. Année 20, 1894, p. 91. Refer. in Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1894, Bd. 11, p. 407.)
- Wiesner, J., I. Über das Gummiferment, ein neues diastatisches Enzym usw. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien, 1885, Bd. 92, Abt. I, p. 41.)
- Wildeman, E., I. Présence et localisation d'un alcaloïde dans quelques Orchidées. (Recueil de l'Institut. Bot. [Univers. Bruxelles] 1906, t. 2, p. 337.)
- Winterstein, E. und Trier, G., I. Die Alkaloïde. Berlin 1910.
- Wothtschall, E., I. Über die mikrochemischen Reaktionen des Solanin. (Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1888, Bd. 5, p. 19 und 182.)
- Wurster, C., I. Über einige empfindliche Reagentien zum Nachweis minimaler Mengen aktiven Sauerstoffs. (Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1886, Jahrg. 19, p. 3195.)
- Zacharias, E., I. Über Eiweiß, Nukleïn und Plastin. (Bot. Ztg. 1883.)
- , II. Über die chemische Beschaffenheit des Zellkerns. (Ebenda 1881, Jahrg. 39, p. 170.)
- , III. Über den Zellkern. (Ebenda 1882, Jahrg. 40, p. 611.)
- , IV. Über die chemische Beschaffenheit von Cytoplasma und Zellkern. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1893, Bd. 11.)
- Zimmermann, A., I. Die botanische Mikrotechnik. Tübingen 1892.
- Zopf, W., I. Über die Gerbstoff- und Anthocyanbehälter der Fumariceen und einiger anderer Pflanzen. Kassel 1886. (Bibliotheka Botanica.)
- , II. Zur physiologischen Deutung der Fumariaceen-Behälter. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1891, Bd. 9, p. 107.)

c.

I. DIE ZELLHAUT.



C.

I. Die Zellhaut.

Die pflanzliche Zellmembran stellt kein chemisches Individuum, sondern fast immer einen Komplex von mehreren verschiedenen organischen Verbindungen dar, denen auch mineralische beigemischt sein können. Schon aus der Erwägung, daß sehr heterogene Stoffe auf ihrer Wanderung von Zelle zu Zelle die Zellhaut passieren müssen, folgt, daß Bestandteile der wandernden Lösung zurückbehalten und dann in der Membran deponiert werden können. Ebenso können beim Absterben der Zelle Stoffe nachträglich aus dem Zellinhalt aufgenommen und absorbiert werden. Aber häufig treten unter dem Einfluß des Plasmas chemische Reaktionen in der Membran selbst ein, die zur Entstehung neuer Stoffe oder zur Umwandlung bereits vorhandener führen und dann jenen chemischen Zustand bedingen, den man als Verholzung, Verkorkung, Verschleimung usw. bezeichnet.

Um die Mikrochemie der vegetabilischen Zellhaut zu behandeln, könnte man die einzelnen Bestandteile entweder in den betreffenden chemischen Abteilungen unterbringen, die Zellulose, das Gummi und Pektin bei den Kohlehydraten, das Suberin bei den Fetten, das Lignin bei den Aldehyden und anderen Stoffen, oder man behandelt die Membran aufbauenden Körper im Zusammenhange, unbekümmert um die chemische Systematik. Der letztere Weg scheint mir der praktischere und übersichtlichere und deshalb soll er auch hier eingeschlagen werden.

1. Die Zellulosegruppe.

Die eigentliche oder echte Zellulose bildet bei den meisten Pflanzen das Grundgerüst der vegetabilischen Zellhaut. Sie ist ein Kohlehydrat, eine Polyose von der Formel $(C_6H_{10}O_5)_x$, die sich durch ihre große Resistenz und Unlöslichkeit in verschiedenen Chemikalien auszeichnet. Eine frisch bereitete Lösung von Kupferoxydammoniak ist das einzige Lösungsmittel, das man für diese Zellulose kennt.

Die Zellulosen lassen sich in zwei Gruppen teilen: die echten Zellulosen und die Hemizellulosen. Die echten umfassen alle jene Zellulosen, die relativ schwer hydrolysierbar sind und bei der Hydrolyse nur Glykose liefern, die mit dem Disaccharid Cellose zu einem größeren Komplex verknüpft ist. Die Hemizellulosen lassen sich hingegen viel leichter hydrolysieren und geben dabei gewöhnlich neben Glykose und anderen Hexosen häufig auch Pentosen und erscheinen meist im Samen als Reservestoff deponiert, dienen hier also einer wesentlich anderen biologischen Aufgabe als die mechanisch

wirksame echte Zellulose. Die Hemizellulosen sind alle bei 300° in Glycerin löslich.

a) Echte Zellulosen.

Nachweis.

In den Membranen, die aus ziemlich reiner Zellulose bestehen (Sonnenblumenmark, Leinenfaser, Baumwolle usw.) kann die Zellulose durch folgende Mittel nachgewiesen werden:

1. Löslichkeit in Kupferoxydammoniak. Zellulose löst sich nach Aufquellung in Kupferoxydammoniak (vgl. p. 17). Durch Säuren, Alkalien, Salze, entwässernde Mittel, Alkohol und Zucker kann die Zellulose wieder gefällt werden. Chemisch nicht veränderte Zellulose erweist sich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln und verdünnten Reagentien als unlöslich.

2. In konzentrierter Schwefelsäure verschwindet Zellulose unter Hydrolyse.

3. Mit Jod und Schwefelsäure färbt sich die Zellulose unter bedeutender Aufquellung tiefblau. Die Schnitte werden zunächst mit einer wässrigen Jodjodkaliumlösung ($\frac{1}{3}\%$ Jod + $1\frac{1}{3}\%$ Jodkalium) durchtränkt und dann mit einem Tropfen konzentrierter Schwefelsäure (2 T. Schwefelsäure + 1 T. Wasser) versetzt. Die Schwefelsäure verwandelt die Zellulose in eine stark quellbare Substanz (Amyloid), welche Jod mit blauer Farbe speichert.

4. Chlorzinkjod (vgl. p. 16) färbt Zellulose blau bis violett. Das Reagens wirkt am besten, wenn es nicht verdünnt wird und die Wände von Wasser durchtränkt sind. Ein Überschuß von Wasser ist zu vermeiden. NOWOPROWSKY (I) empfiehlt, um die mit seinem Chlorzinkjod (vgl. p. 16) erzielte Blaufärbung zu verstärken, Jodjodkaliumlösung (1% Jod + 1% Jodkali) beizufügen.

5. Chlorcalciumjodlösung, Jodzinnchlorid und Jodphosphorsäure (vgl. p. 16) wirken ähnlich wie Chlorzinkjod.

6. Farbstoffe. Gewisse Farbstoffe färben vorzugsweise nur die aus reiner Zellulose bestehenden Membranen.

α) Hämatoxylinlösung (vgl. p. 19) färbt, abgesehen von Zellkern und plasmatischen Teilen, reine Zellulosemembranen intensiv violett, hingegen die verholzten und verkorkten zunächst nicht oder nach längerer Einwirkung gelb bis braun (GILTAY I). Auch die sogenannte BÖHMERSCHE und DELAFIELDSCHE Hämatoxylinlösung (vgl. p. 19) kann dieselben Dienste leisten.

β) Kongorot in konzentrierter wässriger Lösung färbt nach ZIMMERMANN (I, 139) junge Zellhäute bei 24stündiger Einwirkung rot und KLEBS (I) bediente sich dieses Farbstoffes, gelöst in Zucker, um Zellulosehäute *intra vitam* der Zelle zu färben.

MANGIN (V) empfiehlt folgende Azofarbstoffe für die direkte Färbung der Zellulose. Schwach wirken in saurem oder neutralem Bade Orseillin BB, Brillant-Croceïn, Scharlach-Croceïn, Naphtholschwarz, stark färben in alkalischem Bade Benzidin-, Toluidin- und Xylidinfarbstoffe Kongorot, Kongo-Korinth, Heliotrop, Benzopurpurine, Deltapurpurine und verschiedene Sorten Azoblau, Azoviolett und Benzoazurin. Die genannten Farbstoffe wirken indessen nur sofort und leicht auf die Membranen, die der Hydrozellulose nahestehen, also

auf Bastzellen, ruhende Kambialzellen, Wurzelhaubenzellen usw. Sie färben aber sofort alle Zellulosehäute, die vorher mit Alkalien behandelt wurden.

7. Kristallisation. GILSON (I) ist es gelungen, die Zellulose zur Kristallisation zu bringen. Die Schnitte werden 12 Stunden oder länger in einem verschließbaren Gefäß in Kupferoxydammoniaklösung eingelegt. Die Kupferlösung wird dann von den am Boden liegenden Schnitten abgegossen und durch Ammoniak ersetzt, nach einer halben Stunde wieder erneuert und dies so lange fortgesetzt, bis die Schnitte farblos geworden sind. Nun werden sie mit destilliertem Wasser gewaschen und eventuell mit verdünnter Salz- oder Essigsäure aufgehellt. — Um schöne Kristalle zu erhalten, ist es zweckmäßig, den Zellinhalt vorher möglichst zu entfernen. GILSON behandelt zu diesem Zwecke mit 1- bis 2proz. Kalilauge oder JAVELLEScher Lauge und wäscht dann mit destilliertem Wasser nach. Fette werden durch Äther entfernt. Stärkereiche Objekte sind zu vermeiden. Die Zellulosekristalle liegen meist der Wand an, bilden sternartige Aggregate, Kugeln oder Sphärite (Fig. 86). Sie sind unlöslich in verdünnten Säuren und Alkalien, jedoch löslich in Kupferoxydammoniak. Chlorzinkjod färbt blauviolett, Kongorot intensiv rot.

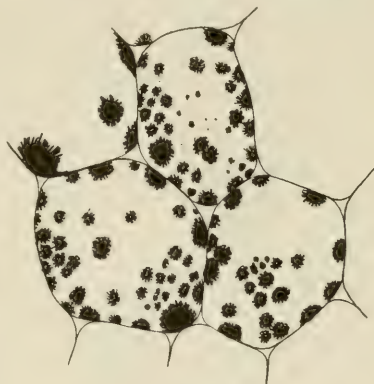


Fig. 86.

Zellulosekristalle, gewonnen nach GILSON, an den Wänden des Wurzelparenchyms vom Radieschen (*Raphanus sativus*). Vergr. 250.

Die Zellulose-Reaktionen treten nur deutlich auf, wenn die betreffenden Zellhäute nahezu aus reiner Zellulose bestehen. Sind sie verholzt, verkorkt, kutikularisiert oder hochgradig mineralisiert, so versagen die Reaktionen mehr oder minder. Sie können aber auch in solchen Membranen eintreten, wenn man die neben der Zellulose vorkommenden Stoffe zerstört oder wegschafft. Werden z. B. verholzte Zellhäute längere Zeit mit Kalilauge, Eau de Javelle oder mit SCHULZES Gemisch behandelt, so treten hierauf die Reaktionen prompt auf. Sie färben sich dann mit Chlorzinkjod tiefviolett und mit Jod und Schwefelsäure blau. Über Fälle des Ausbleibens der Zellulosereaktion, ihre Ursachen und über Beispiele abnormen Auftretens von Zellulose vergleiche man die Übersicht bei RICHTER (I, 372).

Die Sphärokristalle aus der Membran der *Caulerpa* haben mit den von GILSON gewonnenen Sphäriten der Zellulose eine gewisse Ähnlichkeit und sollen deshalb hier erwähnt werden.

CORRENS (I) hat gefunden, daß die Membran von *Caulerpa*, wenn sie mit ziemlich konzentrierter Schwefelsäure behandelt und dann zur richtigen, nicht nach zu kurzer Zeit Wasser hinzugefügt wird, in ein Haufwerk großer farbloser Körner verwandelt wird. Die dicken *Caulerpa*-Membranen der Stämmchen und des Blattes eignen sich am besten dazu. Es ist zweckmäßig, ohne Deckglas zu arbeiten und das Wasser dann zuzusetzen, wenn an den Membranquerschnitten

die Schichtung nicht mehr zu sehen ist. Unter den Körnern kann man einfache und zusammengesetzte von verschiedener Größe (10 bis 60 μ) unterscheiden. Sie sind alle quellbar, manchmal radial gestreift, zeigen Doppelbrechung und entstehen aus der durch die Einwirkung der Schwefelsäure modifizierten Hauptmasse der Membransubstanz. Die Sphärite — als solche sind die Körner zu bezeichnen — zeigen nicht die Reaktionen der Zellulose, lösen sich aber in Kupferoxydammoniak, schon in 12proz. Natronlauge, in konzentrierter Essigsäure und rauchender Salpetersäure. Ihre chemische Zusammensetzung kennt man nicht, wie denn auch die Chemie der *Caulerpa*-Membran noch in Dunkel gehüllt ist. CORRENS konnte bei allen untersuchten *Caulerpa*-Arten und auch bei zwei *Bryopsis*-Arten die erwähnten Sphärite gewinnen, was in systematischer Beziehung von Wichtigkeit ist.

b) Hemizellulosen.

Insbesondere in Pflanzensamen und Fruchtschalen, im Holzkörper und in der Rinde der Bäume kommen neben echter Zellulose sogen. Hemizellulosen vor (vgl. p. 299). Sie lösen sich im Gegensatz zu echter Zellulose leicht in kochenden verdünnten Säuren, z. B. 1proz. Salzsäure, geben bald die bekannten Jod-Zellulosereaktionen, bald nicht oder färben sich mit Jod schon allein blau. Ihrer verschiedenen chemischen Zusammensetzung entsprechend liefern sie Dextrose, Mannose, Galaktose oder Gemische von diesen, zuweilen noch Xylose oder Arabinose, und nach diesen Spaltungsprodukten werden sie als Dextrane, Mannane, Galaktane, Manno-Galaktane, Galakto-Arabane usw. unterschieden (GRAFE I, 43). Sehr häufig werden Hemizellulosen in den Zellwänden deponiert und spielen hier die Rolle eines Reservestoffs, da sie bei der Keimung aufgelöst und gleich der Stärke als Baustoff verwendet werden (REISS I; SCHULZE I, 355).

In den Wänden der Samenschalen kommen aber auch Hemizellulosen vor, die bei der Keimung keine Verwendung finden, es braucht sich daher der Begriff Reservezellulose und Hemizellulose nicht zu decken. — Im Endosperm von *Phoenix dactylifera*, *Phytelephas*, *Liliaceen*, *Irideen*, im Samen von Leguminosen werden die Hemizellulosen in großen Mengen als Reservestoff abgelagert. Bei der Keimung kann man ihre Auflösung in den Wänden mikroskopisch verfolgen. Ebenso geht aus den Untersuchungen von SCHELLENBERG (I) hervor, daß die Innenlamellen der Librifasern häufig aus Hemizellulosen bestehen und, wenn die Fasern noch lebendes Plasma enthalten, im Frühjahr aufgelöst werden können (*Vitis vinifera*, *Robinia Pseudacacia* usw.). Auch im Parenchym der primären Rinde (*Birke*, *Erle*, *Haselnuß* usw.) und im Parenchym des Leptoms (*Vitis vinifera*, *Alnus glutinosa*, *Betula verrucosa*) konnten im Frühjahr an den Wänden Auflösungserscheinungen beobachtet werden. Alle diese Membranschichten bestehen aus Hemizellulosen und können mikrochemisch dadurch nachgewiesen werden, daß sie sich in verdünnter mineralischer Säure (3proz. Schwefelsäure) lösen. Echte Zellulose bleibt unter diesen Umständen ungelöst zurück.

Mikrochemische Reaktionen zur Unterscheidung der einzelnen Hemizellulosen kennt man leider derzeit nicht. Es seien daher nur folgende Hemizellulosen hervorgehoben.

Amyloid.

Die Zellwände zahlreicher Samen werden durch Jod direkt blau. Die sich bläuende Substanz wird als Amyloid bezeichnet. WINTERSTEIN (I) hat diesen Körper aus den Samen von *Tropaeolum majus*, *Paeonia officinalis* und *Impatiens Balsamina* durch einstündiges Kochen mit destilliertem Wasser extrahiert und durch Fällen mit Alkohol als farblose Gallerte gewonnen. Sie trocknet über Schwefelsäure zu einer amorphen Masse ein, quillt mit Wasser auf, bildet mit kochendem Wasser eine schleimige, schwer bewegliche und etwas opalisierende Masse. Diese färbt sich mit Jod blau. In Kupferoxydammoniak löst sich das Amyloid nach einem Tage, wird aber im Gegensatz zu Zellulose durch Säuren nicht abgeschieden, wohl aber durch Alkohol. Das Amyloid enthält reichlich Galaktarabane (WINTERSTEIN I), es ist also von der Stärke vielmehr verschieden als man früher angenommen hat.

Bei *Impatiens Balsamina*, wo HEINRICHER (I) das Vorkommen von Amyloid genauer verfolgt hat, sind die Mesophyllzellen des Keimblattes eigenartig, ungleichmäßig verdickt. Die Verdickungen konzentrieren sich vorwiegend auf die Zellecken, wodurch das Gewebe einen kollenchymatischen Charakter erhält (Fig. 87). In konzentrierter Schwefelsäure lösen sich die Wände unter Aufquellung mit Ausnahme der Mittellamellen auf, desgleichen in konzentrierter Salz- und Salpetersäure, hier aber langsamer. In Jodtinktur und Chlorzinkjod tritt bei *Impatiens B.* keine Blaufärbung ein, wohl aber in Jodjodkalium. Färben sich darin die Wände braun bis braunschwarz, so verdünne man mit Wasser. Es erscheint dann die blaue Farbe. In Kupferoxydammoniak quellen die Wände stark auf, mit Kongorot färben sie sich intensiv rot. Da sie bei der Keimung größtenteils aufgelöst werden, spielen sie zweifellos die Rolle einer Reservezellulose.

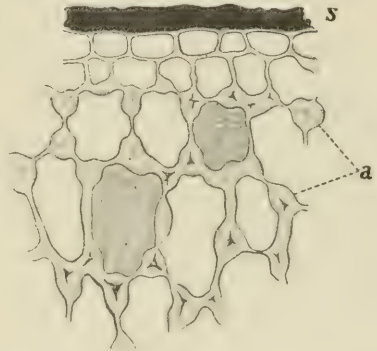


Fig. 87.

Impatiens Balsamina. Teil eines Querschnittes des Samens. s Samenschale. Die kollenchymatisch erscheinenden Wandverdickungen a des Keimblattgewebes bestehen aus Amyloid (Reservezellulose). Vergr. 250.

Amylomycin.

Gewisse Pilzmembranen werden mit Jod direkt blau: die Schlauchspitzen zahlreicher Disco- und mancher Pyrenomyceten (*Sordaria*, *Sphaeria*), die Hyphen von *Dematium pullulans*, die Sporenhäute von *Schizosaccharomyces octosporus* usw. (CZAPEK I, 513). Ob die die Blaufärbung bedingenden, von CRIÉ (I) Amylomycin benannte Substanz Amyloid oder etwas anderes ist, bleibt vorläufig völlig zweifelhaft.

Geasterin.

Bei *Geaster forficatus* konnte WISSLINGH (I, 654) an den Hyphen des Peridiums und des Kapillitiums mit Jodjodkaliumlösung und Schwefelsäure und mit Jodjodkaliumlösung und Chlorzinkjod bisweilen

eine Blaufärbung beobachten. Die Membransubstanz löst sich in Glycerin unter 250° auf, kann daher keine echte Zellulose sein. Er nennt diese Substanz Geasterin.

Usnein.

WISSELINGH (I, 654) fand bei *Usnea barbata* in den Hyphenmembranen, besonders des axilen Stranges, einen Stoff, der durch Jodjodkaliumlösung und Schwefelsäure mäßig violett gefärbt und Usnein genannt wurde. Zwischen den Hyphen des Stranges findet sich eine Art Interzellulärschicht vor, die sich mit Jod und Schwefelsäure noch stärker als die Hyphen färbt. In Glycerin auf 300° erhitzt, löst sich das Usnein auf.

2. Chitin.

Wenn man die gewöhnlichen Zellulosereaktionen auf die Zellwände der Pilze anwendet, so erhält man sehr verschiedene Resultate. Manche geben die Reaktionen, einzelne färben sich mit Jodlösung direkt blau, die meisten aber geben die Zellulosereaktion nicht und färben sich mit den Jod-Zellulose-reagentien gelb bis braun. Das war der Grund, warum DE BARY (I, II) in den Pilzmembranen eine besondere Zellulose annahm und sie mit dem Namen „Pilzzellulose“ belegte. Demgegenüber suchte K. RICHTER (I) zu zeigen, daß die Pilze keine besondere, sondern gewöhnliche Zellulose enthalten und daß die Pilzmembranen nur deshalb die Zellulosereaktionen nicht geben, weil sie mit anderen Stoffen, vielleicht mit eiweißartigen Substanzen inkrustiert sind. Er stützt sich dabei auf die Tatsache, daß die Pilze, die die gewöhnlichen Zellulosereaktionen nicht geben, dennoch auf Zellulose reagieren, wenn man sie vorher einer längeren Mazeration in 7—8proz. Kalilösung 2—3 Wochen bis 2—3 Monate unterwirft und dann prüft. — Heute weiß man auf Grund der wichtigen Arbeiten namentlich von GILSON, WINTERSTEIN, IWANOFF und WISSELINGH (I), daß die Pilze, die direkt keine Zellulosereaktionen geben, und dazu gehört die große Mehrzahl, weder eine Pilzzellulose noch gewöhnliche Zellulose führen, sondern an Stelle der Zellulose Chitin enthalten, einen Stoff, der im Tierreiche bei der Skelettbildung der Arthropoden eine große Rolle spielt.

Eigenschaften des Chitins. Die Zusammensetzung dieses stickstoffhaltigen Körpers ist noch zweifelhaft; nach ARAKI soll ihm die Formel $C_{18}H_{20}N_2O_{12}$ und nach IVOINE die Formel $C_{30}H_{50}O_{19}N_4$ zukommen. Bei Behandlung mit Ätzkali und wenig Wasser bei 180° (als Maximum) gibt Chitin unter anderem Chitosan (= Mykosin), $C_{11}H_{26}N_2O_{10}$ und Essigsäure. Und Chitosan liefert beim Kochen mit konzentrierter Salzsäure Glukosamin, $C_6H_{13}NO_5$, und Essigsäure.

Chitin ist unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln, löslich in konzentrierter Salzsäure und Schwefelsäure unter Braunfärbung. Wirkt die Salzsäure lange ein, erfolgt Hydrolyse unter Glukosaminbildung. Jodlösung färbt Chitin bräunlich, auf Zusatz von Schwefelsäure geht der Farbenton ins Rötliche, manchmal ins Violette über, welche Färbung durch Kochsalz verstärkt wird. Chlorzinkjod färbt violett, wenn es wenig Jod enthält.

Viel intensivere Färbungen gibt das Spaltungsprodukt, das Chitosan (Mykosing GILSONS) mit Jodpräparaten. Es färbt sich mit verdünnter Jodlösung intensiv violett, welche Farbe auch bei anhaltendem Waschen nicht verschwindet. Jodjodkalium + Chlorzinkjod färbt Chitosan rotviolett, Brom scharlachrot (G. ZEMPLÉN I).

Der mikrochemische Nachweis des Chitins wurde von WISSELINGH (I, 637) geführt. Er stützt sich dabei auf die von GILSON gefundene Tatsache, daß Chitin durch Erwärmung mit Kalilauge bis auf 180° in Chitosan (Mykosing) übergeführt wird und dieses sich durch Jodjodkaliumlösung, die eine Spur freier Säure enthält, rötlich-violett färbt. Die Pilzprobe wird mit konzentrierter Kalilauge im zugeschmolzenen Glasrohr im Ölbad bis auf 180° C erwärmt, dann mit 90 proz. Alkohol ausgewaschen und hierauf mit Jodjodkaliumlösung und sehr verdünnter Schwefelsäure (1—47 proz.) unterm Deckglas untersucht. Bei Gegenwart von Chitin nehmen die Zellwände eine schön violette Farbe an. Konzentrierte Schwefelsäure ist zu vermeiden, da sie die bereits eingetretene Reaktion verschwinden macht. Auch die Jodlösung soll nicht viel Jod ($\frac{1}{5}$ —1%) enthalten. Eine Lösung von 0,2 Jod und 2 Teilen Jodkali auf 100 Teilen Wasser wirkt günstig.

Chitosanhaltige Wände nehmen nach Behandlung mit Jodjodkaliumlösung und einer schwachen Chlorzinkjodlösung eine rötlich-violette Färbung an. Die Benutzung einer stärkeren Chlorzinkjodlösung mit 40—60% Chlorzink bewirkt eine blauviolette bis blaue Färbung, die Benutzung einer noch stärkeren veranlaßt Entfärbung.

Vorkommen.

Zellulose kommt in Pilzmembranen verhältnismäßig selten vor, sehr häufig jedoch Chitin. WISSELINGH (I, 684) fand Zellulose bei Myxomyceten (*Didymium squamulosum*), Peronosporéen (*Plasmopara densa*, *Cystopus Portulacae*) und Saprolegnien (*Saprolegnia dioica*).

Chitin bei Myxomyceten (*Plasmodiophora Brassicae*), Chytridiaceen (*Synchytrium Taraxaci*), Eptomophthoreen (*Empusa muscae*), Mucorineen (*Mucor Mucedo*, *Chlamydomucor racemosus*, *Pilobolus crystallinus*), Rhizopéen (*Rhizopus nigricans*) und bei fast allen untersuchten höheren Pilzen.

Bei den Bakterien, bei *Saccharomyces cerevisiae*, *Fuligo septica* und *Cetraria islandica* fand WISSELINGH weder Zellulose noch Chitin, bei den höheren Pilzen Chitin, aber keine Zellulose und bei den Myxomyceten und Phykomyceten Chitin und Zellulose, aber in keinem einzigen Falle beide nebeneinander.

Die Angabe WISSELINGHS (I, 684), daß Bakterien Chitin nicht enthalten, bedarf einer Revision, denn VIEHOEVER (I) konnte zeigen, daß auch die Bakterienmembran (*Bacillus alvei*, *amylobacter*, *subtilis*, *Sarcina ureae* usw.) Chitin enthält. VIEHOEVER erhitzte die Bakterien in 50 proz. Ätzkalilösung im Autoklaven bei 6 Atmosphären Druck 15 Minuten. Diese Zeit genügt, um das Chitin in Chitosan umzuwandeln. WISSELINGH hat wahrscheinlich die Erhitzung zu lange ausgedehnt und dann die Bakterien überhaupt nicht mehr gefunden.

Die Flechten verhalten sich verschieden. Bei einigen fehlt das Chitin ganz (*Cetraria islandica* usw.), im allgemeinen ist es hier in den Hyphen sehr verbreitet.

Nach HEGLER (I) und KOHL (I) sollen auch die Wände zahlreicher Cyanophyceen Chitin enthalten, doch konnte WESTER (I, 303) in den von ihm untersuchten Cyanophyceen niemals Chitin nachweisen. Dieser Gegenstand würde es verdienen, von neuem untersucht zu werden.

3. Verholzte Membranen.

Zellhäute, die in Kupferoxydammoniak unlöslich sind, die gewöhnlichen Zellulosereaktionen nicht oder nur mangelhaft geben, sich mit Phloroglucin-Salzsäure rotviolett und mit schwefelsaurem Anilin gelb färben, bezeichnet man als verholzt. Die Elementarorgane des Holzes, sehr viele Bast-, Mark- und Steinzellen haben verholzte Membranen. Da man mit verholzten Zellhäuten, die längere Zeit mit Kalilauge, SCHULZES Mischung oder Chromsäure behandelt wurden, die Zellulosereaktionen prompt erhält, faßte man früher die verholzte Membran als Zellulosemembran auf, die mit bestimmten Stoffen inkrustiert sei, und diese wurden als „Holzsubstanz“ oder „Lignin“ bezeichnet. Lignin ist also kein einheitlicher Körper, sondern ein Gemisch. Heute neigt man mehr zu der Ansicht, daß es sich im Lignin nicht um ein mechanisches Gemenge, sondern um eine chemische Bindung zwischen Zellulose und den Komponenten des Lignins handle. Für den

Nachweis der Holzsubstanz

stehen zahlreiche vortreffliche Farbenreaktionen zur Verfügung, die meist durch Phenole und aromatische Basen vermittelt werden.

1. Anilinsulfatlösung (0,1 g schwefelsaures Anilin + 10 ccm H_2O + 1 Tropfen Schwefelsäure) färbt verholzte Zellwände dottergelb. Salzsäures Anilin leistet dieselben Dienste.

2. Phloroglucin + Salzsäure. Ein Tropfen einer wässerigen oder alkoholischen (1—5proz.) Phloroglucinlösung wird auf den Schnitt gebracht und mit konzentrierter Salzsäure behandelt. Verholzte Wände werden kirschrot oder rotviolett.

Diese beiden von WIESNER (I, II) in die Histochemie eingeführten Reaktionen gehören zu den besten, die die botanische Mikrochemie kennt. Sie sind sehr empfindlich, tinktionskräftig und erscheinen ganz lokal. Über die Geschichte der Phloroglucinreaktion vgl. p. 135 und über die der Anilinsulfatprobe vgl. BURGERSTEIN (I, 2. d. Sep.).

3. Indol. Reines Indol wird in warmem Wasser gelöst. Es ist nur in sehr geringer Menge löslich. Mit dieser Lösung werden die Schnitte benetzt, mit dem Deckglas bedeckt und dann 1—2 Tropfen verdünnter Schwefelsäure (1 Vol. SO_4H_2 vom spez. Gew. 1,2 und 4 Vol. H_2O) hinzugefügt. Verholzte Zellhäute färben sich dabei kirschrot. (NIGGL I).

4. Thallin = Tetrahydro-p-chinanol = $C_9H_6NOCH_3H_4$. Verwendet wird eine konzentrierte Lösung des schwefelsauren Salzes dieser aromatischen Base in einer Mischung aus gleichen Teilen Alkohol und Wasser. Man lege die Schnitte zuerst in reinen Alkohol und dann für einige Zeit in ein Uhrschälchen mit dem Reagens. Verholzte Wände werden dunkelorange gelb, während Zellulose und verkorkte Wände ungefärbt bleiben (HEGLER II, 33). Die Thallinlösung ist vor Licht zu schützen, weil sie sonst eine rosarote Färbung annimmt.

5. Kaliumpermanganat. Werden verholzte Membranen einige Zeit in eine Lösung von übermangansaurem Kali gebracht und mit Wasser ausgewaschen, so nehmen sie infolge der oxydierenden Wirkung des Mangansalzes eine gelbe bis braune Farbe an. Auf Zusatz von verdünnter Salzsäure werden sie wieder entfärbt. Setzt man nach

dem Auswaschen der Salzsäure Salmiakgeist hinzu, so erscheinen die verholzten Häute weinrot bis tief karminrot. MÄULE (I), der Entdecker dieser Holzstoffreaktion, verwendet eine 1proz. Permanganatlösung und läßt die Schnitte 5 Minuten darin liegen. Die Einwirkung der Salzsäure soll 2—3 Minuten währen, das Ammoniak kann auch in Dampfform, am besten gleich am Halse der Ammoniakflasche, einwirken.

Andere Reaktionen. Im Laufe der Zeit sind noch zahlreiche andere Holzstoffreagentien bekannt geworden, sie haben meist nur theoretisches Interesse und sollen daher nur in tabellarischer Übersicht angeführt werden.

Tabelle
über die übrigen wichtigeren Holzstoffreaktionen.

Reagens	Anwendung	Färbung der verholzten Membran	Literatur
Phenol	Eine wässrige konz. Lösung wird mit ClO_3K gesättigt und mit HCl gleichzeitig zugesetzt vgl. p. 171	blau oder grünblau	VON HÖHNEL (I) SINGER (I, 353) MOLISCH (I, 304)
Thymol			
Resorcin	Alkohol. Lösung + HCl	blauviolett	WIESNER (II, 6 d. Separ.)
Brenzkatechin	„ „	„	WIESNER (II, 6 d. Separ.)
Orcin	„ „	dunkelrot	IHL (I)
α -Naphthol	15% alkohol. Lösung, gleichzeitig mit konz. HCl	blaugrün	MOLISCH (I, 305)
Toluyldiamin	Konz. wässrige Lösung + HCl	dunkelorange	HEGLER (II, 33)
Skatol	Konz. alkohol. Lösung + HCl	violett	MATTIROLI (I)
Carbazol	Einige Min. in die warme konz. alkohol. Lösung, dann zum Schnitt 1 Tropfen HCl oder ein Gemenge von 1 Vol. H_2SO_4 u. 1 Vol. H_2O	rotviolett	MATTIROLI NICKEL (I, 59)
Metadiamidobenzol			

Ferner gibt Holz und Salzsäure

mit Guajacol	eine gelbgrüne Färbung	} CZAPEK (I, 567)
„ Kresol	„ grünliche „	
„ Anisol	„ grünlichgelbe „	} CZAPEK (II, 147)
„ Anethol	„ „ „	
„ Paratoluidin	„ gelbe „	} NICKEL (I, 51)
„ Xylidin	„ „ „	
„ α - u. β -Naphthylamin „	„ „ „	

Begreiflicherweise hat man sich vielfach bemüht, die chemische Zusammensetzung der nichtzellulösen Bestandteile der verholzten Membran, des Lignins, zu eruieren. Man glaubte dies unter anderem dadurch zu erreichen, daß man diejenigen Stoffe, die die Holzstoffreaktionen bedingen, ausfindig zu machen suchte. TIEMANN und HAARMANN (I) glaubten, es sei das Coniferin, SINGER (I, 360) betrachtete

das Lignin als ein Gemenge von Coniferin, Vanillin und Holzgummi, wodurch die Aufmerksamkeit auf aromatische Aldehyde gelenkt wurde. Für das Vorkommen von aldehydartigen Substanzen in Lignin spricht auch das prompte Eintreten der SCHIFFSchen Aldehydreaktion mit Rosanilin und schwefliger Säure. In der Tat gelang es CZAPEK (II), durch kochende Zinnchlorürlösung aus dem Holze eine Substanz abzuspalten, die die typischen Holzstoffreaktionen gibt und von ihm als ein aromatischer Aldehyd angesprochen und Hadromal benannt wurde. Nach GRAFE (II, 295) handelt es sich aber bei CZAPEKS Hadromal nicht um einen einheitlichen Körper, sondern um ein Gemenge von Vanillin, Methylfurfurol, Brenzkatechin und Coniferin, welche Stoffe „zum Teil mit der Zellulose der Membran in ätherartiger Bindung stehen, zum Teil in Harz aufgenommen sind und zum geringsten Teile frei sich in der Membran finden“ (GRAFE, 294). Nach CZAPEK (I, 966) könnte es sich bei Brenzkatechin und Vanillin auch um Spaltungsprodukte seines Hadromals handeln. KLASON (I, 38) hingegen ist der Meinung, daß Methylfurfurol und Vanillin nicht vorgebildet im Holze vorliegen, das Methylfurfurol wahrscheinlich ein Zersetzungsprodukt von Kohlehydraten im Holze und Vanillin ein Zersetzungsprodukt von Coniferylalkohol ist. Nach KLASON steht die Hauptmenge des Lignins gleich der Zellulose den kolloiden Stoffen nahe und kann weder als eine chemische Verbindung mit Zellulose noch als ihr Umwandlungsprodukt aufgefaßt werden. Man sieht, die Meinungen über das Lignin gehen so weit auseinander, daß es heute jedem Chemiker schwer fallen muß, sich eine bestimmte Meinung zu bilden.

Vorkommen der Verholzung.

Es ist von Interesse, daß die Fähigkeit verholzte Wände zu bilden, sämtlichen Thallophyten und Moosen (GJOKIC, I) fehlt, erst in der Reihe der Pteridophyten auftritt (LINSBAUER I) und von hier nach aufwärts allgemein verbreitet erscheint. Die Verholzung ist nicht bloß auf die Elementarorgane des Holzes beschränkt, sondern es können auch Stein-, Bast-, Mark-, Korkzellen sehr häufig, zuweilen auch Epidermiszellen, ja es können sogar die Wurzelhaare mancher Pflanzen (*Hartwegia comosa*, *Sarcanthus rostratus* usw.) (MOLISCH III, 107) und Wurzelepidermiszellen (KROEMER I, 14—17) verholzen.

Nach BURGERSTEIN (I) verholzen sehr früh und zuerst die Gefäße, dann die Holzzellen, das Holzparenchym, die Bastzellen und endlich das Mark. Die Verholzung tritt nur ein unter Vermittlung lebenden Plasmas.

Die biologische Bedeutung der Verholzung kennt man heute mit Sicherheit nicht. Nach SCHELLENBERG (I) wird die Festigkeit der Zellmembran durch die Verholzung nicht verändert, die Leitungsfähigkeit für Wasser nicht größer, sondern die physiologische Bedeutung soll in der Tatsache zu suchen sein, daß eine verholzte Membran kein Wachstum mehr zeigt und daß somit die verholzten Elemente gezwungen sind, sich nicht mehr zu ändern.

4. Verkorkte Membranen und die Kutikula.

Verkorkung.

Die Chemie der verkorkten Zellhäute ist noch vielfach unaufgeklärt. Auch hier handelt es sich zweifellos um eine sehr komplexe Zusammensetzung. Charakteristisch für verkorkte Wände ist ein

reicher Gehalt an Fettsäuren, nebenher kommen oft noch aromatische Körper, Gerbstoffe, Phlobaphene und auch Kohlehydrate in Betracht.

Im allgemeinen wird eine Zellwand, die in Kupferoxydammoniak und Chromsäure unlöslich ist, die Zellulosereaktionen direkt nicht zeigt und die beiden v. HÖHNELschen (s. unten) Reaktionen, die sogenannte Kali- und Cerinsäurereaktion gibt, als verkorkt bezeichnet.

CHEVREUL (I) glaubte, daß der Kork durch eine ganz bestimmte, in Wasser und Alkohol unlösliche Substanz ausgezeichnet ist und nannte sie Suberin. Mit demselben Namen bezeichnete v. HÖHNEL (II, 517) den Stoff in der verkorkten Membran und in der Kutikula, der seine Korkreaktionen gibt.

Einen bedeutenden Fortschritt in der Korkchemie brachte die Arbeit KÜGLERS (I). Er wies im Flaschenkork einen in langen Nadeln kristallisierenden, in Alkohol und Äther leicht löslichen Körper, das Cerin ($C_{20}H_{32}O$) nach, der aber eigentlich zum Korkstoff nicht gehört, und glaubte in dem Suberin ein Fett zu erkennen, aus dem er Glycerin, Stearinsäure und eine neue Säure, die Phellonsäure, $C_{22}H_{42}O_3$, abgeschieden hat. Mit Salpetersäure behandelt liefert das Suberin die gewöhnlichen Oxydationsprodukte der Fette, darunter auch Korksäure. Hierbei tritt auch Cerinsäure auf, doch ist dies nach KÜGLER kein einheitlicher Körper.

GILSON (II) stellte aus Flaschenkork drei Fettsäuren dar, die schon genannte kristallinische Phellonsäure, die amorphe Suberinsäure und die in feinen weißen Nadelchen kristallisierende Phloionsäure. Im Kork von Quercus Suber finden sich nach GILSON 44% rohe Fettsäure, 8% Phellonsäure, 36% Suberinsäure und etwas Phloionsäure.

In welcher Bindung und Form sich die Komponenten des Korks im intakten Gewebe vorfinden, ob als Glycerinester von Fettsäuren (KÜGLER), ob als eine Mischung von wenig löslichen zusammengesetzten Estern (GILSON) oder als ein Gemenge von Anhydriden und Polymerisationsprodukten fester und flüssiger Säuren (v. SCHMIDT I, 241) ist eine strittige Frage (ZEISEL I), die erst gelöst werden wird, wenn die Chemie des Korkes eine weitere Vertiefung erfahren haben wird.

Nachweis.

1. Kalireaktion. Bringt man auf ein verkorktes Gewebe konzentrierte Kalilauge, so färbt es sich unter kaum merklicher Quellung zunächst gelb. Erwärmt man gelinde über dem Mikrobrenner, so wird die verkorkte Membran stärker gelb, oft schön ockergelb, und gleichzeitig nimmt die nun stärker gequollene, früher glatte Membran eine gekörnelt oder gestrichelte Beschaffenheit entweder in ihrer ganzen Dicke oder nur in einer schmalen Lamelle an. Erhitzt man

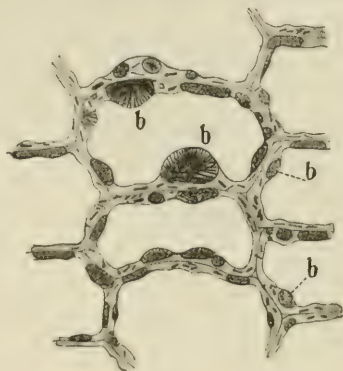


Fig. 88.

Korkstoff-Reaktion mit Kalilauge; im Kork von Pelargonium zonale. Man sieht die aus der Suberinlamelle austretenden Ballen *b* (Seife) zum Teil in kristallisierter Form austreten.

dann bis zum Kochen, so quellen die Membranen noch mehr und es tritt dann aus ihnen eine gestrichelte oder gekörnelt Masse mit für jeden Kork bestimmten Eigentümlichkeiten hervor (Fig. 88). Die meist ockergelbe Masse bildet gewöhnlich Ballen, die nach GILSON aus Kaliumphellonat bestehen und sich mit Chlorzinkjod violett färben. Wäscht man den Schnitt unter Deckglas mit Wasser, so zerfließen die Ballen größtenteils. Hatten sie Membranhüllen, so bleiben diese zurück. In diesem Stadium zeigt sich jede verkorkte Zellwand zusammengesetzt aus drei Lamellen, einer mittleren gemeinsamen und zwei, den beiden angrenzenden Zellen zugehörigen. Der Zwischenraum zwischen diesen Lamellen ist ursprünglich mit der körnigen Masse (Suberin) erfüllt. Nur verkorkte Wände und die Kutikula zeigen diese Reaktion. Die Kalilauge muß konzentriert sein. Übungsobjekte: Flaschenkork, Periderm von *Pelargonium zonale*, *Gymnocladus canadensis* usw. Diese von v. HÖHNEL (II, 524) eingeführte Reaktion beruht offenbar auf einer Verseifung der in der Wand vorhandenen Fettsäuren. Sie leistet ausgezeichnete Dienste und hat wesentlich beigetragen, die Korkchemie in Fluß zu bringen.

2. Cerinsäurereaktion. Wird ein Schnitt irgendeines verkorkten Gewebes mit SCHULZESchem Gemisch (vgl. p. 18) unterm Deckglas erwärmt, so tritt bald stürmische Gasentwicklung ein und vom Schnitte bleiben hauptsächlich nur die verkorkten Membranen übrig. Bei weiterem Erwärmen quellen die verkorkten Zellhäute plötzlich an und schmelzen zu einem Ballen zusammen, dessen Substanz in heißem Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und verdünnter Kalilauge löslich ist und aus Cerinsäure besteht (v. HÖHNEL II, 524).

3. Chromsäurelösung in reiner konzentrierter Form löst reine und verholzte Zellulosewände relativ rasch, hingegen nicht oder ungemein langsam die verkorkte Wand. Die letztere scheint in der Chromsäure, da sie sehr durchsichtig wird, zu verschwinden und sich zu lösen, aber wenn man die Chromsäure wegwäscht, so tritt sie nach 5- bis 10 tägiger Einwirkung unter dem Deckglas wieder scharf und dunkel hervor.

4. Optisches Verhalten. Verkorkte Membranen und die Kutikula sind stark doppelbrechend, und die optischen Achsen sind hier umgekehrt orientiert wie bei reinen Zellulosehäuten. AMBRONN (I) hat gezeigt, daß die Doppelbrechung verkorkter Membranen beim Erwärmen auf 100° C vollständig verschwindet, bei Erkalten aber wieder zurückkehrt, während das optische Verhalten der angrenzenden Zellulosewände unverändert bleibt. Daraus darf man schließen, daß in der verkorkten Membran eine Substanz in kristallinischer Form mit gleichförmiger Orientierung der kleinsten Teilchen vorhanden ist, daß sie bei Siedehitze schmilzt, dabei optisch neutral wird und beim Erkalten wieder in derselben Form wie früher auskristallisiert. Man wird wohl nicht fehlgehen, wenn man dieses Verhalten auf eine fett- oder wachsartige Substanz bezieht. Übungsobjekte: Birkenkork und Epidermis von *Clivia nobilis*.

5. Farbstoffe. Die verkorkten Wände haben das Vermögen, gewisse Farbstoffe, namentlich solche, die von Fetten leicht aufgenommen werden, zu speichern. Es spricht dies gleichfalls für die

fettartige Natur der Korksubstanz. Vortrefflich haben sich für diesen Zweck bewährt: Sudan III, Chlorophyll, Alkannin, Cyanin, Dimethylamidoazobenzol (PLAUT I, 150) u. a.

a) Sudan III. Die Lösungen dieses Farbstoffs (vgl. p. 108) eignen sich in hohem Grade zur Ausfärbung verkorkter Wände und der Kutikula. Beide speichern den Farbstoff und färben sich dabei intensiv rot. Oft kann man die Suberinlamelle an der Färbung erkennen.

β) Chlorophyll. Verkorkte Wände und die Kutikula färben sich in alkoholischer, frisch bereiteter Chlorophylllösung grün, doch hat die Färbung keine lange Dauer (CORRENS I).

γ) Alkannin. Man läßt die Schnitte einige Stunden in einer Lösung dieses Farbstoffs in 50% Alkohol liegen. Verkorkte Wände und Kutikula färben sich dabei intensiv rot.

Störend ist, daß verholzte Membranen durch Alkannin — das selbe gilt von Osmiumsäure — und durch Cyanin gleichfalls gefärbt werden, durch Alkannin und Osmiumsäure allerdings viel langsamer als verkorkte Zellhäute. Dieser Übelstand läßt sich aber nach dem Vorschlag von ZIMMERMANN (II) leicht beseitigen, wenn man die Gewebe vorher mit Eau de Javelle (vgl. p. 18) verschieden lange — bis 60 Stunden — behandelt. Es werden dann die Stoffe der verholzten Membranen, die die Farbstoffspeicherung bedingen, ganz oder größtenteils zerstört, während dies bei den verkorkten Zellhäuten nicht der Fall ist.

Histochemisches.

Nach v. HÖHNEL (II, 568) besteht jede, zwei benachbarten Zellen angehörende Korkzellwand aus fünf Lamellen: einer mittleren (Mittellamelle), zwei Suberin- und zwei Zelluloselamellen. Die mittlere setzt sich aus verholzter Zellulose, die beiden sich anschließenden Suberinlamellen aus Zellulose und Suberin und die äußersten an das Lumen angrenzenden Zelluloselamellen aus reiner oder meist verholzter Zellulose zusammen.

Nach WISSELINGH (II, III) entbehrt die Suberinlamelle der Zellulosegrundlage. Wenn das Suberin herausgelöst wird, bleibt in der Suberinlamelle keine Spur von Zellulose zurück. Die Violettfärbung, die nach der Behandlung mit Kali sich in der Suberinlamelle und besonders an den Ballenhüllen bei Zusatz von Chlorzinkjod einstellt, wird auf die Phellonsäure und ihr Kaliumsalz zurückgeführt. Diese beiden Substanzen färben sich auch mit Schwefel- und Salzsäure und Jod violett.

Viele verkorkte Membranen geben auch, insbesondere in der Mittellamelle, die Holzstoffreaktionen, und damit im Zusammenhang steht vielleicht auch, daß KÜGLER im Kork auch kleine Mengen von Coniferin und Vanillin nachgewiesen hat.

Vorkommen der Verkorkung.

Verkorkte Wände findet man stets bei den Periderm- oder Korkzellen, ferner bei den Zellen der äußeren und inneren Endodermis, in einem eigentümlichen Gewebe unter der Fruchtschaleneperidermis zahlreicher Capsicum-Varietäten, das man als verkorktes Collenchym bezeichnen kann (MOLISCH IV), und bei zahlreichen Sekretbehältern (ZACHARIAS I, TSCHIRCH I, 180). Besonders häufig verkorkt sind die Wände von Behältern, die ätherische Öle enthalten, während Schleim- und Raphidenbehälter mit verkorkten Membranen nur selten gefunden werden: Alcë, Mesembryanthemum, Hohenbergia.

Kutikula.

Sämtliche Epidermiszellen mit Ausnahme der Wurzel sind mit einem äußerst zarten Häutchen, der Kutikula, bedeckt. Sie umkleidet auch die Haare und die Schließzellen bis in die Atemhöhle hinein. Dieses Häutchen hat in mancher Beziehung eine ähnliche Beschaffenheit wie die Suberinlamelle der verkorkten Wand und teilt auch ihre große Resistenz gegenüber Chromsäure, Schwefelsäure und Kalilauge, nur noch in viel höherem Grade. Die Meinung v. HÖHNELS (III), daß die Suberinlamelle und die Kutikula ihre Eigenschaften durch ein und denselben Stoff, durch das Suberin, erhalten, kann heute nicht mehr aufrecht erhalten werden, obwohl eine gewisse nähere Verwandtschaft zugegeben werden muß. Man nennt den Stoff oder das die Kutikula auszeichnende Stoffgemisch Cutin (FREMY). Nach WISSELINGH (IV), der die Kutikula mikrochemisch untersucht hat, besteht

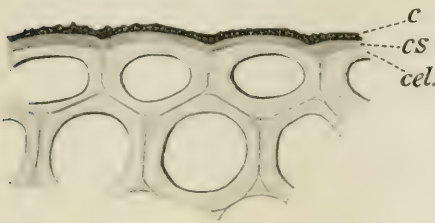


Fig. 89.

Stück eines Querschnittes durch das Blatt von *Aucuba japonica*. *c* Cuticula, *cs* Cuticularschichten und *cel* Zelluloseschicht. Vergr. 250.

das sogenannte Cutin aus einem Gemenge schmelzbarer und unschmelzbarer Substanzen. Die ersteren lassen sich in manchen Fällen durch Erhitzen der Epidermiswände im Wasser oder Glycerin, in anderen Fällen durch Erhitzen der Objekte in den erwähnten Flüssigkeiten nach vorhergehender Mazeration mit wässriger Kalilauge nachweisen. Es sind Fettstoffe, die man früher mit DE BARY (vgl. p. 111) Wachs genannt hat.

WISSELINGH konnte ferner mittels Kaliumhydroxyd aus den Epidermiswänden seifenähnliche Stoffe isolieren, aus denen durch Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren Substanzen abgeschieden werden konnten, die sich in kochendem Alkohol lösen, bei 70—80° schmelzen und als Säuren anzusprechen sind. Die in der Suberinlamelle vorhandenen Fettstoffe sind von denen der Kutikula verschieden, auch fehlt der letzteren die Phellonsäure. Zellulose ist nicht vorhanden. Im übrigen teilt die Kutikula viele Eigenschaften mit der verkorkten Wand: die schon erwähnte außerordentliche Resistenz gegenüber Chromsäure, Eau de Javelle, Schwefelsäure, die Kali-, Cerinsäurereaktion und die Färbbarkeit mit gewissen bereits erwähnten Farbstoffen.

Mit dem SCHIFFESchen Reagens gibt die Kutikula eine Rotfärbung, weshalb GENEAU DE LAMARLIÈRE (I) hier einen aldehydartigen Stoff vermutet. Mit Hilfe dieses Reagens kann man die Kutikula, wie ich bestätigen kann, außerordentlich scharf anfärben, die Kutikula reagiert in dieser Hinsicht genau so wie die verholzten Membranen.

Die unmittelbar unter der Kutikula liegenden Wandschichten zeigen oft einen ähnlichen chemischen Charakter wie die Kutikula selbst, nur in schwächerem Grade; sie werden Kutikularschichten genannt. Mit Chlorzinkjod treten diese drei Schichten oft scharf hervor: zu äußerst die Kutikula, dann die Kutikularschichten, beide,

meist in verschiedenem Grade, braun gefärbt, und dann die Zellulose-schichten, violett gefärbt (Fig. 89).

Die Zellhäute der Pollenkörner und Sporen zeigen oft ähnliche Eigenschaften wie die Kutikula und die verkorkten Wände. Sie werden deshalb als kutinisiert bezeichnet. Die sie auszeichnenden Stoffe bedürfen noch genauerer Untersuchung.

Bedeutung der Verkorkung und der Kutikula. Der chemischen Beschaffenheit verkorkter und kutinierter Häute kommt im Leben der Pflanze zweifellos eine besondere Wichtigkeit zu. Beide, Kork und Kutikula, haben unter anderem die Hauptaufgabe, die Transpiration der Pflanze zu hemmen, und hierbei spielen die in der Membran eingelagerten fettartigen Stoffe eine große Rolle. Die höheren Landpflanzen stecken gewissermaßen in einem Fettmantel. Auch die verkorkten Wände der Endodermis und der Sekretbehälter dienen analogen Aufgaben, auch hier handelt es sich um eine Regulierung bzw. Hemmung des Stoffaustausches. Die Wurzelepidermis trägt, wie KROEMER (I, 20) und RUMPF (I, 13) gezeigt haben, keine Kutikula, die Zellen sind höchstens schwach kutisiert. Dies erscheint begreiflich, da ja die Wurzelepidermis Wasser und die darin gelösten Nährstoffe aufzunehmen hat.

5. Gummi und Schleime

sind Kohlehydrate, die im Wasser mehr oder minder quellen, eine Gallerte bilden oder sich lösen, in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff unlöslich sind und in vielen Fällen großenteils der Membran ihren Ursprung verdanken. Man unterscheidet oft noch heute zwischen Gummi und Schleimen, indem man als Gummi die klebrigen, fadenziehenden Kohlehydrate, als Schleime hingegen die nicht fadenziehenden, in Wasser quellenden membranartigen Stoffe bezeichnet. Ein strenger Unterschied existiert aber nicht, und es wird daher der Begriff Gummi und Schleim auch gleichsinnig gebraucht. Jedenfalls haben wir es mit hochmolekularen Kohlehydraten zu tun, von denen sich viele bei der Hydrolyse als Arabane, Galaktane und Galaktarabane usw. entpuppen und bei der hydrolytischen Spaltung bestimmte Gummisäuren liefern. Bezüglich der Details der Eigenschaften vergleiche man WIESNER (III), ZEISEL (II) und GRAFE (I).

Nachweis.

1. **Quellung und Lösung.** Für den mikrochemischen Nachweis ist unter anderem die Eigentümlichkeit zu beachten, im Wasser hochgradig zu quellen oder sich unter Aufquellung zu lösen. Arabisches Gummi löst sich leicht, Kirschgummi unvollständig, Tragant wenig, quillt aber ungemein stark auf. Soll eine Membran oder ein Zellinhaltskörper auf seine Gummi- oder Schleimnatur geprüft werden, so betrachte man den Schnitt zuerst in absolutem Alkohol und lasse dann erst Wasser zuffießen. Gummi und Schleime quellen dann allmählich sehr stark, oft bis zum Verschwinden auf, werden aber durch Alkohol wieder gefällt. Die rasche Quellbarkeit der Schleime im Wasser ist der Beobachtung oft hinderlich. Um das Aufquellen zu verhindern und den Schleim doch in einer wässrigen Lösung beobachten zu können, hat man Bleiacetat empfohlen. Schleime,

die vorher in Alkohol gehärtet werden, quellen in Bleiessig meist nicht.

2. Löslichkeit. Unlöslich in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff. In Kupferoxydammoniak oder Chloralhydrat sind sie teils löslich, teils unlöslich.

3. Orcin-Salzsäure-Reaktion. (REICHL I, WIESNER IV, 59.) Schnitte werden in 4proz. Orcinlösung gelegt, mit einem Deckgläschen bedeckt und dafür gesorgt, daß die Flüssigkeit den Schnitt eben bedeckt und nicht über den Schnitttrand herausragt, dann wird konzentrierte Salzsäure hinzugefügt, bis der Raum unter dem Deckglas vollständig erfüllt ist. Verholzte Wände nehmen bei dieser Prozedur eine violette Farbe an (Holzstoffreaktion). Erwärmt man jetzt gelinde langsam über dem Drahtnetz bis zum Sieden, dann färben sich Gummi und Schleime violett oder blau. Diese wie die folgende Reaktion beruht auf der Gegenwart von Pentosanen in Gummi.

4. Farbstoffe. MANGIN (I) hat die im Pflanzenreiche so verbreiteten Schleime in Zellulose-, Pektose- und Calloeschleime unterschieden und versucht, sie hauptsächlich nach ihrer Gerinnbarkeit und Färbbarkeit mit bestimmten Farbstoffen zu charakterisieren. Zu den Zelluloseschleimen rechnet er den Salepschleim, zu den Pektose-schleimen die meisten sogenannten echten Schleime (Malvaceen, Tiliaceen, Rosaceen, Abietineen, Cycadeen), die Gallertscheiden bestimmter Algen (Nostoc) usw. und zu den Calloeschleimen die aus dem Callus der Siebröhren, der Sporangiumwand der Mucorineen und der Wand der Pollenmutterzellen. Es werden von MANGIN eine große Reihe von Farbstoffen zur Unterscheidung der verschiedenen Schleime empfohlen, aber ich würde es nach meinen Erfahrungen nicht wagen, auf Grund einer Färbung eine Entscheidung über die Art des Schleims zu treffen, zumal die empfohlenen Farbstoffe auch noch andere Körper färben und in ein und derselben Zelle verschiedene Schleime gemischt vorkommen können. Hingegen können gewisse Farbstoffe mit Vorteil verwendet werden, um Schleimbehälter rasch ausfindig zu machen und ihre Verteilung im Gewebe zu demonstrieren. Als ein solcher Farbstoff hat sich für viele Schleime und Gummiarten Corallin bewährt. Man verwendet eine Lösung des Farbstoffes in konzentrierter Sodaauslösung. Sie muß, da sie sich zersetzt, von Zeit zu Zeit erneuert werden. BOEHMERSCHES Hämatoxylin leistet nach NESTLER (I) ausgezeichnete Dienste bei der Ausfärbung der Schleimzellen der Malvaceenblätter, ebenso auch alkoholisches Methylenblau und LÖFFLERblau. Hingegen konnte WALLICZEK (I, 226) bei Kakteen die Schleimzellen mit Hämatoxylin-Alaun oder Methylenblau nicht anfärben. Anilinblau, Genthianaviolett und ganz besonders Rutheniumrot bewährte sich nach BORESCH (I) bei der Untersuchung der Gummi-behälter verschiedener Bromeliaceen. Rutheniumrot ist nach MANGIN (II) ein ausgezeichnetes Reagens für die mit Zellulose verbundenen Pektinstoffe und die meisten aus diesen hervorgehenden Gummi und Schleime.

Vorkommen.

Schleim und Gummi treten im Pflanzenreiche so häufig auf, daß im speziellen darauf nicht eingegangen werden kann. Es sei nur hervorgehoben, daß alle Organe der Pflanze Schleime oder Gummien bilden können. Sie können auftreten im Zell-

inhalt (Schleimzellen der Orchis-Knollen, Rhizom von *Symphytum offic.*) oder in besonderen Schleimbehältern (MOLISCH V), als sekundäre Wandverdickung (Samenepidermis der Cruciferen, *Linum*, *Cydonia* usw.) und infolge nachträglichen Verschleimens der Zellwand oder ganzer Gewebe. Das letztere kommt bei der profusen Gummiosis der Amygdaleen, der Mimosaceen, der Astragaleen und anderer Pflanzen vor. Die Bildung des Kirschgummis, des arabischen Gummis und des Traganths beruht bekanntlich darauf, doch liefern nicht bloß die Membranen, sondern auch die Inhaltsstoffe der Zelle das Material hierzu. Neben dieser profusen Gummibildung gibt es denn auch noch eine andere, die zwar zu keiner Massenproduktion, wohl aber zu einer teilweisen oder gänzlichen Verstopfung oder Ausfüllung der Holzgefäße und benachbarter Elementarorgane im Kern- und Wundholze führt. TEMME (I), PRAËL (I), TSCHIRCH und WILL (I) haben die fast allgemeine Verbreitung dieser Gummibildung bei den Laubbäumen und MOLISCH (V, 289) bei vielen krautigen Pflanzen kennen gelehrt. Dieses Gummi wurde von TEMME als *Wundgummi* bezeichnet, weil es aller Wahrscheinlichkeit nach die Rolle eines Wundverschlusses spielt und infolge einer Verwundung auftritt.

Das auffallende bei diesem Wundgummi ist, daß es die charakteristische Eigenschaft der Gummiarten, im Wasser aufzuquellen oder sich gar zu lösen, nicht zeigt. Es ist ferner unlöslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Kalilauge. Durch Kochen mit Salpetersäure wird es gelöst, wobei es in Oxalsäure und Schleimsäure übergehen soll. Es speichert Fuchsin und gibt mit Phloroglucin und Salzsäure eine intensiv rote Färbung. MOLISCH (V, 290) stellte fest, daß diese Substanz nicht nur die erwähnte Holzstoffreaktion gibt, sondern noch andere, denn sie wird mit Anilinsulfat und mit Metadiamidobenzol intensiv gelb, mit Orcin und Salzsäure blauviolett und mit Thymol-Salzsäure-Kaliumchlorat grünblau. Höchstwahrscheinlich deshalb, weil diejenigen Stoffe, die im Holze die Holzstoffreaktionen geben, auch im Wundgummi vorkommen. Der Umstand, daß das Wundgummi im Wasser weder quillt noch sich löst, und die Erwägung, daß die von TEMME behauptete Überführung in Schleim- und Oxalsäure mit reiner Substanz nicht durchführbar ist, läßt es derzeit zweifelhaft erscheinen, ob man es wirklich im „Wundgummi“ — ich meine den nicht quellbaren Inhaltsstoff — mit Gummi zu tun hat, und erfordert neue Untersuchungen.

6. Pektinstoffe.

In der Zellwand finden sich häufig Stoffe von gallertiger oder schleimiger Konsistenz vor oder solche, die leicht in derartige Stoffe übergehen. Auch im Zellinhalt besonders reifer Früchte können solche Substanzen gelöst vorkommen, die beim Erkalten oder durch Alkohol als Gallerte gefällt werden. Man nennt sie Pektinstoffe.

Das Apfel-, Birnen- und Quittengelee besteht größtenteils aus diesen Stoffen. Ihre Chemie liegt noch sehr im Argen. Sie scheinen den Gummiarten nahezustehen, denn beide besitzen Pentosannatur. Die meisten Pektinstoffe liefern bei der Hydrolyse Pentosen, fast regelmäßig Arabinose, außerdem Hexosen, z. B. Galaktose und Säuren. Sie haben eine den Kohlehydraten ähnliche Zusammensetzung, doch scheint der Sauerstoffgehalt etwas höher zu sein. Verbindungen der Pektine mit Kalk heißen Pektosen. Auch diese kommen in der Zelloberhaut vor.

Nachweis.

Ein mikrochemisches eindeutiges Reagens auf Pektine ist derzeit leider nicht bekannt. Man ist vornehmlich auf Löslichkeit und Färbbarkeit angewiesen. Um den mikrochemischen Nachweis der Pektine

hat sich besonders MANGIN (III) Verdienste erworben; seinen Untersuchungen ist folgendes zu entnehmen. Die junge Zellwand und die durch Inkrustation nicht veränderte besteht nicht aus reiner Zellulose, sondern erscheint stets von Pektinen begleitet, die sich von ihr wesentlich durch ihr Verhalten gegenüber gewissen Farbstoffen, durch ihre optischen Eigenschaften und die große Veränderlichkeit unter dem Einflusse von Säuren und Basen unterscheiden.

Die Zellulose wird gefärbt durch die färbenden Säuren der Azofarbstoffe, umfassend einerseits die Farbstoffe der Benzidinreihe, die sich mit der Zellulose in einem alkalischen Bade verbinden (Kongo, Benzopurpurin, Deltapurpurin, Benzoazurin usw.), andererseits die tetrazoischen Farbstoffe wie Orseilline BB, Naphtolschwarz usw., die die Zellulose im sauren Bad färben.

Die Pektine verhalten sich diesen Farbstoffen gegenüber indifferent, färben sich aber mit den meisten basischen Farbstoffen der verschiedensten Gruppen: Safranin, Methylenblau, Naphtylenblau R, Säuregrün J.EEE, Neutralrot usw. Safranin färbt die plasmatischen Stoffe, die verholzten und verkorkten Hhäute kirschrot, die Pektinstoffe aber orange-gelb. Methylenblau und bleu de nuit färbt die Pektine blauviolett, die anderen Bestandteile der Zelle rein blau. Durch verdünnte Säuren, wie Essigsäure oder Milchsäure, werden die so gefärbten Pektinkörper sofort ganz entfärbt, im Gegensatz zu Plasma und verholzten Membranen. Besonders empfohlen wurden zur Doppelfärbung Naphtylenblau R und Säuregrün J.EEE (POIRIER) in einer Lösung von 100 g Wasser und je 1 g der genannten Farbstoffe. Plasma, verholzte und verkorkte Wände werden damit grün, Pektinstoffe aber violett. MANGIN bringt die Objekte entweder direkt in die Farbstofflösungen oder erst nach längerer Behandlung mit Eau de Javelle und nachherigem Auswaschen in destilliertem Wasser und 15proz. Essigsäure.

Ungemein wertvoll für den Pektinnachweis ist nach MANGIN (II) das ammoniakalische Rutheniumsesequichlorid. Es ist in Wasser, konzentrierter Chlorcalcium- und Alaunlösung löslich. Die wässrige Lösung ($\frac{1}{5000}$ bis $\frac{1}{10000}$) muß im Finstern aufbewahrt werden. Der Farbstoff reagiert nicht auf Zellulose und Callose, aber stark auf Pektinstoffe und auf die daraus abstammenden Gummiarten und Schleime. Demgegenüber betont mit Recht TOBLER (I), daß die Verwertung des Rutheniumrots als Reagens für Pektinstoffe keine einwandfreie ist, da auch andere Stoffe, wie Glykogen und Isolichenin, den Farbstoff stark speichern.

Die Pektinverbindungen sind vollkommen löslich in Alkalien, sowohl nach Behandlung mit Säuren als auch nach kalter Mazeration mit Alkalien. Zellulose bleibt unter diesen Verhältnissen ganz oder fast ungelöst. Die Pektinsubstanzen sind isotrop, die Zellulose anisotrop, Pektinstoffe lösen sich in Cuoxam nur nach vorheriger Einwirkung kalter Säuren, Zellulose direkt.

Von den in der Membran auftretenden Pektinverbindungen verdienen besondere Beachtung die Pektose und die Pektinsäure.

Die Pektose tritt nach MANGIN mit Zellulose innig vereint auf in den jungen Geweben, den Zellen der Vegetationsspitze und der Folgermisteme, in den weichen Geweben, im Phloem, Kollenchym,

Epidermis usw. Sie fehlt auch nicht in den meisten verholzten, verkorkten und kutinisierten Geweben. Durch Cuoxam wird sie in Pektinsäure übergeführt.

Die Pektinsäure soll sich hauptsächlich als unlösliches Pektat, gewöhnlich als Calciumpektat in weichen alten Geweben finden. Hier bildet sie die Mittellamelle oder Interzellulärsubstanz und auch die dünne Haut, die die Interzellulärräume auskleidet. DEVAUX (I) bestreitet die Zusammensetzung der Mittellamelle aus Calciumpektat, ebenso O. RICHTER (I, 394). Es ist nicht unwahrscheinlich, daß die Mittellamelle nicht immer dieselbe Zusammensetzung hat, und so wären beide Ansichten möglich.

Bei vielen Früchten macht die Interzellulärsubstanz, wie TSCHIRCH (II) gezeigt hat, eine Metamorphose, die Pektinmetamorphose durch, d. h. sie verdickt sich und wird in heißer Zuckerlösung löslich. Werden Schnitte durch die reifen oder nahezu reifen Früchte mit 35 bis 65proz. Rohrzuckerlösung gekocht, so löst sich nur das Pektin, der noch unveränderte Teil der Interzellulärsubstanz, und die sekundären Membranen bleiben ungelöst. Beim Erkalten geseht die Lösung zu einer Gallerte, die als hyaline Masse den ganzen Raum zwischen den Zellen ausfüllt.

Die Pektinsubstanzen spielen bei der Verkittung der Zellen sicherlich eine bedeutsame Rolle, die Rolle eines Zements oder Mörtels, und bei der natürlichen oder künstlichen Isolierung der Zellen wird es sich wohl oft um die Lösung dieser Kittsubstanzen handeln.

Die Membran der Diatomeen. Nach MANGIN (IV) enthalten die Diatomeenschalen als organischen Bestandteil nur Pektinstoffe, sie sind also frei von Zellulose und Callose. Kieselsäure und Pektin sind hier aufs innigste miteinander verbunden; sie beide bilden die gröberen und feineren Skulpturierungen der Schalen, daher denn auch das organische, von Kieselsäure befreite Membranskelett das Relief der Wand gleichfalls auf das genaueste erkennen läßt. Überdies kommt nach MANGIN noch eine freie Pektinmasse vor, die die Schale nicht bloß durchdringt, sondern auf der Oberfläche einen Überzug bildet.

Die Schalen der Diatomeen verhalten sich den Farbstoffen, die die Zellulose und Callose, färben indifferent. Anders aber gegenüber den Pektin anzeigenden Farbstoffen. Allerdings färben sich die Diatomeen direkt damit nicht, wohl aber nach folgender Behandlung: Sie werden zunächst in 50proz. Salzsäure, der chloresäures Kali zugesetzt wurde, 24 Stunden mazeriert, in absolutem Alkohol und alkoholischer Kalilauge (potasse) von Sirupdicke eingelegt, mit gewöhnlichem, absolutem Alkohol gewaschen und dann in 3proz. Borsäurelösung überführt. So behandelte Diatomeenschalen färben sich mit Rutheniumrot intensiv. Daraus schließt MANGIN auf Pektin. Die Diagnose ist also im wesentlichen auf eine Farbstoffaufnahme aufgebaut, und da wird man sich eines gewissen Zweifels nicht erwehren können, bevor nicht noch weiteres Beweismaterial herbeigeschafft wird.

7. Callose.

Die Siebplatten der Siebröhren werden häufig von einer eigentigen, ziemlich stark lichtbrechenden Masse überlagert, die von HANSTEIN als Callus bezeichnet wurde. Sie stimmt chemisch weder

mit Zellulose noch mit Pektin überein und erhielt durch MANGIN den Namen Callose. Callose ist amorph, farblos, unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Kupferoxydammoniak, auch nach vorhergehender Behandlung. Säuren, konzentrierte Schwefelsäure, Chlorcalcium-, Zinnchloridlösung, Kali-, Natronlauge (1%) lösen leicht. Alkalikarbonate und Ammoniak machen Callose in der Kälte aufquellen und gelatinös, ohne zu lösen.

MANGIN unterscheidet zwei physikalische Modifikationen der Callose. Die eine zeigt direkt die für die Callose charakteristischen

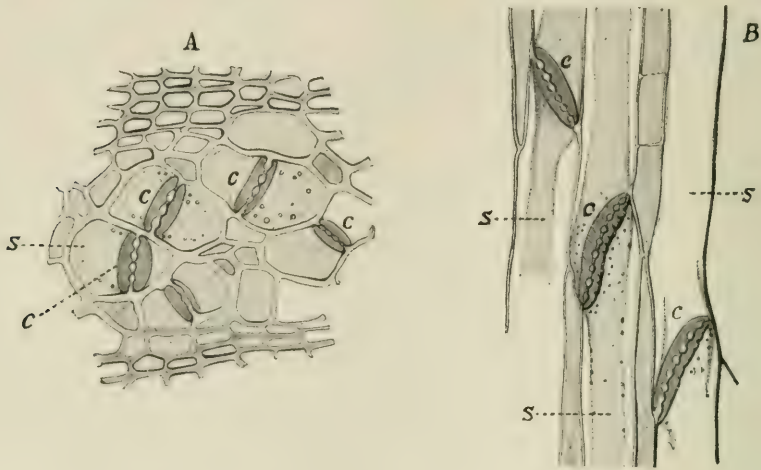


Fig. 90.

Vitis vinifera. A Querschnitt durch den Bast. s Siebröhren. c Callus der Siebplatte. B Längsschnitt durch den Bast. 3 Siebröhren. Bezeichnung wie bei A.

Vergr. 280.

Färbungen und Reaktionen, die andere erst nach vorheriger Behandlung mit kaustischen Alkalien oder Oxydationsmitteln oder mit beiden.

Er geht beim Nachweis geringer Callosemengen so vor: Das Objekt, z. B. ein Blatt, wird in einige Zentimeter breite Stücke zerschnitten, zur Verdrängung der Luft in Alkohol wenige Minuten gekocht, in gewöhnliche Salpetersäure für einige Zeit übertragen, mit Wasser gewaschen, wieder zur Verdrängung der Luft mit Alkohol behandelt, zur Lösung der Xanthoproteinsäure und ihrer Derivate in Ammoniak eingelegt und dieses zwei- bis dreimal erneuert, bis das Gewebe farblos und durchsichtig geworden ist. Nun wird das Gewebe mit 3proz. Essigsäure neutralisiert und schließlich in ein Gemisch von einem löslichen Blau (bleu coton, Baumwollblau, bleu papier, bleu soluble à l'eau oder bleu marin) und Orseillin BB oder brun vésuvien acide gebracht. Die aus Callose bestehenden Membranen nehmen dann eine schön himmelblaue Färbung an, die von der rosafarbenen oder braunen Umgebung scharf absticht. Sehr gut bewährte sich Anilinblau, Nicholsonblau 6 B, Brillantblau, Alkalischblau, besonders gemischt mit Bismarekbraun (Vesuvium). Es empfiehlt sich dieses Farbstoffgemisch in saurem Bade, etwa in 3proz. Essig-

säure oder Ameisensäure zu verwenden. Die Kutikula und stickstoffhaltige Substanzen färben sich damit braun, Callose leuchtend grünblau. Da Salpetersäure und Ammoniak etwas Callose lösen können, ist es gut, zur Kontrolle auch ohne vorhergehende Behandlung direkt zu färben.

Vorkommen.

Besonders massig ausgebildet erscheint die Callose im Callus der Siebröhren (Fig. 90) und in den Pollenschläuchen (Fig. 91). In den Siebröhren tritt sie auf, wenn die Saftleitung im Innern der Siebröhren gehemmt werden soll, in den Pollenschläuchen, um das Rückströmen des Plasmas zu den alten Teilen des Pollenschlauchs zu verhindern. Die Callose kommt nach MANGIN auch vor: in den Cystolithen neben Zellulose und Pektinstoffen, in verschiedenen anderen, mit kohlen-saurem Kalk inkrustierten Membranen, so z. B. in verkalkten Haaren, wo sie das Lumen teilweise oder ganz ausfüllt, in der Fruchtschale von *Myosotis*, *Cynoglossum*, *Pulmonaria*, *Lithospermum*, *Symphytum*, in der Membran der Pollenmutterzellen und in der Nähe von Wundkork.

Es sei ausdrücklich betont, daß die Callose noch niemals makrochemisch gewonnen wurde und vorläufig noch eine ganz hypothetische Substanz darstellt. Daher ist bei der Diagnose große Vorsicht geboten, um so mehr, als ja MANGIN auf Grund seiner Callose-Farbstoffreaktionen auch Callose weit verbreitet in Pilzmembranen angenommen hat, während wir doch heute wissen, daß es sich hier zumeist gar nicht um Callose, sondern um Chitin handelt. — Die Angabe von MOORE (I), wonach der Callus von Cucurbitasiebröhren aus Eiweißstoffen bestehe, bedarf der Nachprüfung, denn für *Vitis vinifera*-Callus kann ich sie nicht bestätigen. Ich konnte keine Eiweißreaktionen erzielen.

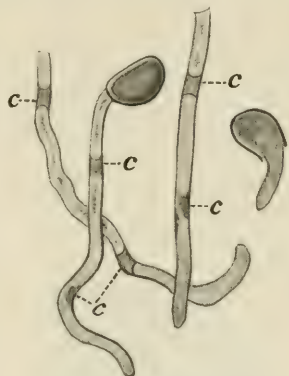


Fig. 91.

Galanthus nivalis. Pollenschläuche mit Callosepfropfen *c*, kultiviert in Zuckerlösung (10 Proz.). Vergr. 180.

8. Phytomelane.

Durch die umfassenden Untersuchungen von HANAUSEK (I—IV) wurde die Aufmerksamkeit auf eine eigenartige, ungemein kohlenstoffreiche Substanz gelenkt, die sich im Perikarp oder im Hüll- und Spreublatt vieler Kompositen vorfindet. Zwar wurde diese „kohlige“ Substanz schon von anderen Forschern (C. HARTWICH, PFISTER, TSCHIRCH, GERDTS) erwähnt, aber erst HANAUSEK blieb es vorbehalten, ihre weite Verbreitung im Bereiche der Kompositen und ihre Entwicklung darzutun und die Chemiker dafür zu interessieren. Die tiefbraune oder schwarze Masse entsteht aus der Mittellamelle, sie tritt immer an der Außenseite des mechanischen Gewebeteils der Fruchtwand, der Bastzellbündel und Steinzellen auf, wo sie den Raum zwischen diesen

und dem Parenchym oder der Oberhaut ausfüllt (Fig. 92). In der Längsansicht gewährt sie das Bild eines von anastomosierenden Strängen geformten Netzes (Fig. 93).

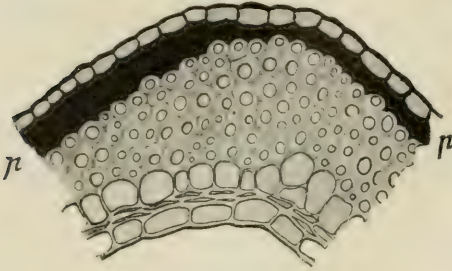


Fig. 92.

Phytomelan im Perikarp (Querschnitt) von *Bidens pilosa*. Die schwarze, kohlige Masse *p* unter der Oberhaut besteht aus Phytomelan. Vergr. 180.

früchte in Chrom-Schwefelsäure legt. Hier wird alles Organische zerstört, und nur die kohlige Masse bleibt in einer für jede Gattung charakteristischen Form (Netze, Platten usw.) zurück (Fig. 93).

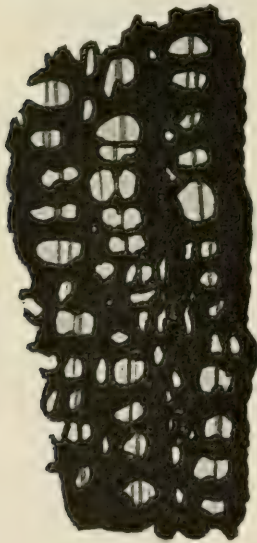


Fig. 93.

Phytomelanschicht aus dem Perikarp von *Xanthium spinosum*, isoliert durch Chromsäure. Tangentialansicht. Vergr. 180.

DAFERT und MIKLAUZ (1) haben im Anschluß an HANAUSEKS mikrochemische Untersuchungen die schwarze Masse makrochemisch geprüft und fanden, daß diese den Kompositenfrüchten eigentümlichen dunklen Substanzen, die sie Phytomelane nennen, komplizierte, stickstofffreie organische Verbindungen darstellen, Wasserstoff und Sauerstoff sehr annähernd in gleichem Atomverhältnis wie Kohlehydrate enthalten, aber viel kohlenstoffreicher als diese sind. Der Kohlenstoffgehalt schwankt bei verschiedenen Gattungen zwischen etwa 69 bis 76%. Jodwasserstoffsäure ist das einzige Reagens, das Phytomelane angreift. Es führt im Einschlußrohr die Phytomelane, ohne ihre Struktur zu ändern, in grünlichgelbe bis dunkelblaue Produkte über. Die Phytomelane dürften ihre Entstehung einer regressiven Stoffmetamorphose durch Wasseraustritt nach dem Schema $x(C_6H_{10}O_5) - yH_2O$ verdanken.

HANAUSEK hat die Phytomelane bei 98 Kompositengattungen (*Helianthus*, *Tageetes*, *Xanthium*, *Carthamus*, *Bidens* usw.) festgestellt, fast immer im Perikarp. Auch Hüll-(*Sphaeranthus*) und Spreublätter (*Ammobium*), ja sogar Wurzeln (*Perezia*, *Rudbeckia pallida*) können sie enthalten. Hier sei auch an das schwarze Pigment erinnert, das dem Ebenholz seine schwarze Farbe verleiht. Sämtliche Elemente des Kernholzes von *Diospyros Ebenus* sind mit einem dunkel-

Merkwürdig ist die ganz außerordentliche Widerstandsfähigkeit der schwarzen Masse gegen lösende und zersetzende Mittel. Abgesehen von heißer Kalilauge und der Chrom-Schwefelsäure (vgl. p. 17), die nur sehr wenig angreifen, und von Jodwasserstoffsäure, ruft kein anderes Reagens eine Veränderung hervor. Nur bei der Verbrennung wird sie zerstört. Man kann sie leicht isolieren, wenn man die Kompositen-

gefärbten Inhalt erfüllt, der ursprünglich Gummi ist und dann in eine gegen Reagentien ungemein widerstandsfähige Masse umgewandelt wird („Wundgummi“). MOLISCH (VI) hat seinerzeit zu zeigen versucht, daß das Gummi später einen Humifikationsprozeß durchmache und infolgedessen die schwarze Farbe annehme. BĚLOHOUBEK (I), dem MOLISCHS Arbeit entgangen war, verstieg sich sogar zu der Behauptung, daß hier Kohle vorliege. PRAËL (I, 71), TSCHIRCH und WILL (I) meinen, daß es sich hier weder um einen Humifikations- noch um einen Karbonisationsprozeß handle, eine Aufklärung über die Natur des schwarzen Farbstoffs geben sie aber, wie auch HANAUSEK (III) richtig hervorhebt, nicht.

Jetzt, da wir in den Phytomelanen einen kohlenstoffreichen Körper kennen gelernt haben, wäre eine Untersuchung des schwarzen Ebenholzfarbstoffes von neuem erwünscht, insbesondere nach der Richtung, ob in dem schwarzen Farbstoff nicht doch ein sehr kohlenstoffreicher Körper vorliegt. Ein Phytomelan ist der Inhaltkörper des Ebenholzes nach DAFERT und MIKLAUZ (I, 147) nicht, da er in Chromschwefelsäure vollständig gelöst wird. Es ist aber die Frage, ob man bei diesen Untersuchungen zwischen dem „Wundgummi“, d. h. der Grundmasse des Inhaltsstoffes in den Gefäßen und anderen Elementen des Ebenholzes und dem darin eingebetteten schwarzen Farbstoff unterschieden hat. Man wird den Farbstoff für sich untersuchen müssen, wenn man über seine Natur wird ins Klare kommen wollen.

Literatur

zu p. 299 bis 321.

- Ambronn, H., I. Über das optische Verhalten der Kutikula und der verkorkten Membranen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1888, Bd. 6, p. 226.)
- Bary, de, I. Morphologie und Physiologie der Pilze, Flechten und Myxomyceten. Leipzig 1866, p. 7.
- , II. Vergl. Morphologie und Biologie der Pilze usw. Leipzig 1884, p. 14.
- Bělohoubek, A., I. Über Ebenholz und dessen Farbstoff. (Sitzungsber. d. böhm. Ges. d. Wiss. z. Prag, 6. Juli 1883.)
- Boresch, K., I. Über Gummifluß bei Bromeliaceen usw. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1908, Bd. 117, p. 1061.)
- Burgerstein, A., I. Untersuchungen über das Vorkommen und die Entstehung des Holzstoffs in den Geweben der Pflanzen. (Ebenda 1874, Bd. 70, Abt. I, Juliheft.)
- Chevreul, I. Sur le moyen d'analyser plusieurs matières végétales et le liège en particulier. (Ann. d. Chim. 1815, t. 96, p. 141.)
- Correns, C. E., I. Zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte der extranuptialen Nektarien von Dioscorea. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien, Jahrg. 1888, Bd. 97, Abt. I, p. 658.)
- , II. Über die Membran von Caulerpa. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1894, Bd. 12, p. 355.)
- Crié, I. Comptes rend. 1879, t. 88, p. 759, 985.
- Czapek, F., I. Biochemie der Pflanzen. Jena 1905, Bd. 1
- , II. Über die sogen. Ligninreaktionen des Holzes. (Zeitschr. f. physiol. Chemie 1899, Bd. 27.)

- Dafert, F. W., und Miklauz, R., I. Untersuchungen über die kohleähnliche Masse der Kompositen. (Denkschr. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1911, Bd. 87, p. 143.)
- Devaux, H., I. Réact. color. d. subst. pect. etc. (Linn. soc. Bordeaux 1901.)
- , II. Pectose des par. cell. etc. (Ebenda 1903. Zitiert nach O. Richter, Die Fortschritte etc. p. 403.)
- Géneau de Lamarière, I. Recherches sur quelques réactions des membranes lignifiées. (Rev. gén. d. Bot. 1903, t. 5, p. 149.)
- , II. Bull. soc. bot. France 1903, p. 268.
- Gilson, E., I. La cristallisation de la cellulose et la composition chimique de la membrane cellulaire végétale. (La Cellule, 1893, t. 9, fasc. 2, p. 337—441. Refer. i. Zeitschr. f. Mikroskopie 1893, Bd. 10, p. 401.)
- , II. La subérine et les cellules du liège. (La Cellule etc. p. p. Carnoy, 1890, t. 6, p. 63.)
- Giltay, E., I. Über das Verhalten von Hämatoxylin gegen Pflanzenmembranen. (Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wiss. Amsterdam 1883, p. 33, v. 27. Okt.)
- Gjokić, G., I. Über die chemische Beschaffenheit der Zellhäute bei den Moosen. (Österr. bot. Zeitschr. 1895, No. 9.)
- Grafe, V., I. Gummisubstanzen, Hemizellulosen, Pflanzenschleime, Pektinstoffe, Huminsubst. (Abderhaldens Biochem. Handlex. 1911, II. Bd. p. 1.)
- , II. Untersuchungen über die Holzsubstanz vom chemisch-physiologischen Standpunkte. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1904, Bd. 113.)
- Hanausek, T. F., I. Zur Entwicklungsgeschichte d. Perikarps v. Helianthus annuus. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1902, Bd. 20, p. 450.)
- , II. Neue Mitteilungen über die sogen. Kohleschicht der Kompositen. (In Wiesners Festschr. Wien 1908, p. 139.)
- , III. Die „Kohleschicht“ im Perikarp der Kompositen. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1907, Bd. 116, p. 3.)
- , IV. Untersuchungen über die kohleähnliche Masse der Kompositen. (Denkschr. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1911, Bd. 87, p. 94.)
- Hegler, R., I. Untersuchungen über die Organisation der Phykochromaceenzelle. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1901, Bd. 36, p. 279.)
- , II. Histochemische Untersuchungen verholzter Membranen. (Flora 1890.)
- Heinricher, E., I. Zur Biologie der Gattung Impatiens. (Flora 1888, Jahrg. 71, p. 163.)
- Höhnell, F. v., I. Histochemische Untersuch. über d. Xylophilin u. d. Coniferin. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1877, Bd. 76, p. 663.)
- , II. Über den Kork und verkorkte Gewebe überhaupt. (Ebenda 76.)
- , III. Einige Bemerkungen über die Cuticula. (Österr. bot. Zeitschr. 1878, p. 81.)
- Ihl, A., I. Über neue empfindliche Holzstoff- und Zellulose-Reagentien. (Bot. Zbl. 1885, p. 266. Refer. i. Zeitschr. f. Mikroskopie, Bd. 2, p. 259.)
- , II. Chemiker-Zeitg. 1885, p. 266.
- Klason, I. Beitr. zur Kenntnis der chemischen Zusammensetzung des Fichtenholzes. Berlin 1911. Schrift. d. Ver. d. Zellstoff- u. Papierchem. Heft 2.
- Klebs, G., I. Beiträge z. Physiologie d. Pflanzenzelle. (Unters. d. Tübinger Instit. 1888, p. 489.)
- Kohl, G., I. Über die Organisation und Physiol. der Cyanophyceenzelle usw. Jena 1903.
- Kroemer, K., I. Wurzelhaut, Hypodermis und Endodermis der Angiospermenwurzel. 1903, p. 20 d. Sep. Bibliotheka Botanica, Heft 59.
- Kügler, K., I. Über das Suberin. Diss. Straßburg 1884. Ferner Archiv f. Pharm. 1844, Bd. 222, p. 217.

- Linsbauer, K., I. Zur Verbreitung d. Lignins bei Gefäßkryptogamen. (Österr. bot. Zeitschr. 1899, No. 9.)
- Mäule, C., I. Das Verhalten verholzter Membranen gegen Kaliumpermanganat, eine Holzreaktion neuer Art. Stuttgart 1901.
- Mangin, L., I. Bull. d. la Soc. Bot. d. France 1894, Bd. 41.
- , II. Sur l'emploi du rouge de ruthénium en anatomie végétale. (Comptes rend. 1893, t. 116, p. 653.)
- , III. Propriétés et réactions des composés pectiques. (Journ. d. Bot. 1891 (V), 1892 (VI), 1893 (VII). Refer. in Justs Bot. Jahresber. 1893, Jahrg. 21, p. 528.)
- , IV. Observations sur les Diatomées. (Ann. d. scienc. nat. Bot. 1908, sér. 9, t. 8, p. 177.)
- , V. Observations sur la membrane cellulosique. (Comptes rend. 1891, t. 113, p. 1069.)
- , VI. Observations sur la présence de la callose chez les Phanérogames. (Bull. d. la Soc. Bot. d. France 1892, p. 260. Ref. i. Zeitschr. f. Mikroskopie 1894, Bd. 11, p. 129.)
- Mattirolo, O., I. Skatol e Carbazol, due nuovi reagenti per le membrane liquificate. (Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie Bd. 2, p. 354.)
- Molisch, H., I. Ein neues Coniferinreagens. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1886, p. 301.)
- , II. Ein neues Holzstoffreagens. (Sitzungsber. d. k. k. zool. bot. Ges. Wien, 1887, Bd. 37.)
- , III. Über Wurzelausscheidungen und deren Einwirkung auf org. Substanzen. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1887, p. 107.)
- , IV. Kollenchymatische Korke. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1889, Bd. 7, p. 364.)
- , V. Studien über den Milchsaft und Schleimsaft der Pflanzen. Jena 1901, p. 83.
- , V. Zur Kenntnis d. Thyllen, nebst Beobachtungen über Wundheilung. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1888, Bd. 97, p. 264.)
- , VI. Vergl. Anatomie des Holzes der Ebenaceen und ihrer Verwandten. (Ebenda 1879, Bd. 80, Juli.)
- Moore, I. Journ. Linn. Soc. 1891, A.27, p. 501.
- Nadelmann, H., I. Über die Schleimendosperme der Leguminosen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1890, Bd. 21, p. 609.)
- Nestler, A., I. Die Schleimzellen der Laubblätter der Malvaceen. (Österr. bot. Zeitschr. 1898, Jahrg. 48, p. 94.)
- Nickel, E., I. Die Farbenreaktionen d. Kohlenstoffverbindungen. Berlin 1890, p. 59.
- Niggl, M., I. Das Indol ein Reagens auf verholzte Membranen. (Flora 1881, p. 545.)
- Nowopoprowsky, J., I. Über die Chlorzinkjodreaktion der Zellulose. (Beih. z. bot. Zbl. 1912, Bd. 28, Abt. I, p. 90.)
- Plaut, M., I. Über die Veränderungen im anatomischen Bau der Wurzel während des Winters. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1910, Bd. 48.)
- Praël, E., I. Vergl. Untersuchungen über Schutz- und Kernholz der Laubbäume. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1888, Bd. 19, p. 1.)
- Reichl, C., I. Zeitschr. f. anal. Chem. 1880, Bd. 19, p. 357; DINGLERS Polytechn. Journ. Bd. 235, p. 232.
- Reiss, I. Über die Natur der Reservezellulose usw. (Landw. Jahrb. 1889, Bd. 18, p. 711.)
- Richter, K., I. Beitr. zur genaueren Kenntnis der chemischen Beschaffenheit der Zellmembranen bei den Pilzen. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1881, Bd. 83, p. 494.)

- Richter, O., I. Die Fortschritte der botanischen Mikrochemie usw. (Zeitschr. f. Mikroskopie 1905, Bd. 22.)
- Rumpf, G., I. Rhizodermis, Hypodermis und Endodermis der Farnwurzel. (Diss. Marburg 1904, p. 13; Bibliotheca botanica, 62. Heft.)
- Schellenberg, H. C., I. Über Hemizellulosen als Reservestoffe bei unseren Waldbäumen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1905, Bd. 23, p. 36.)
- , II. Beitr. z. Kenntn. d. verholzten Zellmembran. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1896, Bd. 29, p. 237.)
- Schulze, E., I. Über die stickstofffreien Reservestoffe einiger Leguminosen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1889, Bd. VI, p. 355.)
- Schmidt, M. v., I. Zur Kenntnis der Korksubstanz. III. Mitteil. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien, Jahrg. 1910, Bd. 119, Abt. IIB, p. 241.)
- Singer, M., I. Beitr. zur näheren Kenntnis der Holzsubstanz und der verholzten Gewebe. (Ebenda 1882, Abt. I, Bd. 85.)
- Strasburger, E., I. Botanisches Praktikum. 3. Aufl., Jena 1897, p. 598.
- Temme, I. Über Schutz- und Kernholz, seine Bildung und physiologische Bedeutung. (Landwirtsch. Jahrb. 1883, p. 173.)
- Tiemann und Haarmann, I. Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1874, Bd. 7, p. 608.
- Tobler, F., I. Über die Brauchbarkeit von MANGINS Rutheniumrot als Reagens für Pektinstoffe. (Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie usw. Jahrg. 1906, Bd. 23, p. 182.)
- Tschirch, A., I. Angewandte Anatomie 1889, p. 180, Wien-Leipzig.
- , II. Über Pektin und Protopektin. (Ber. d. deutsch. pharm. Ges. 1907, Jahrg. 17, p. 237.)
- und Will, A., I. Über die Sekretbildung im Wund- und Kernholze. (Archiv d. Pharm. 1899, Bd. 237, p. 369.)
- Viehöver, A., I. Über den Nachweis von Chitin bei Bakterien. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1912, Jahrg. 30, p. 443.)
- Walliezek, H., I. Studien über die Membranschleime vegetativer Organe. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1893, Bd. 25, p. 209.)
- Wester, D. H., I. Studien über das Chitin. (Archiv d. Pharm. 1909, Bd. 247, p. 303.)
- Wheeler und Tollens, I. Ber. d. chem. Ges. Bd. 22, p. 1046.
- Wiesner, J., I. Anatomisches und Histochemisches über das Zuckerrohr. (KARSTENS Bot. Untersuchungen 1867, Berl., I. Bd., p. 120.)
- , II. Note über das Verhalten des Phloroglucins und einiger verwandter Körper zur verholzten Zellmembran. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1878, Bd. 77, Abt. I, Januarheft.)
- , III. Die Rohstoffe des Pflanzenreichs. Gummiarten. 2. Aufl., Leipzig 1900, p. 48.
- , IV. Über das Gummiferment. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1885, Bd. 92, Abt. I, p. 50 u. 59.)
- Winterstein, E., I. Über das pflanzliche Amyloid. (Zeitschr. f. physiol. Chemie 1892, Bd. 17, p. 353.)
- , II. Zur Kenntnis der Pilzzellulose. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1893, Bd. 11, S. 441.)
- Wisselingh, C. v., I. Mikrochemische Untersuchungen über die Zellwände des Fungi. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1897, Bd. 31.)
- , II. Sur la paroi des cellules subéreuses. (Arch. Néerl. d. scienc. exactes nat. Harlem 1888, p. 253. Refer. Just. Jahrb. 1888, Jahrg. 16, p. 689.)
- , III. Sur la lamelle subéreuse et la subérine. (Ebenda t. 26, p. 305. Refer. Bot. Ztg. 1893, p. 247.)
- , IV. Sur la cuticularisation et la cutine. (Arch. Néerl. d. scienc. exactes et nat. 1895, t. 28, p. 373. Refer. Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1895, Bd. 12, p. 529.)
- Zacharias, E., I. Über Sekretbehälter mit verkorkten Membranen. (Bot. Ztg. 1879, Jahrg. 37, p. 617.)

- Zeisel, S., I. Zur Kenntnis der Entstehung der Korksubstanz. (Journ. f. prakt. Chem. 1911, N. F. Bd. 84, p. 317; 1912, N. F., Bd. 85, p. 226.)
- , II. Chemische Charakteristik und Konstitution der Gummiarten. (WIESNERS Rohstoffe d. Pflanzenreichs, 2. Aufl., Leipzig 1900, Bd. 1, p. 60.)
- Zemplén-Selmeczánýa, I. Stickstoffhaltige Kohlehydrate. (ABDERHALDENS Biochem. Handlex. 1911, Bd. 2, p. 527.)
- Zimmermann, A., I. Die botanische Mikrotechnik. Tübingen 1892.
- , II. Mikrochemische Reaktionen von Kork und Cuticula. (Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1892, Bd. 9, p. 58.)
-

II. Einschlüsse des Kerns, Plasmas, der Chromatophoren und des Zellsafts.

Ebenso wie die Membranstoffe aus praktischen Gründen im Zusammenhang behandelt wurden, so soll das auch bezüglich der Einschlüsse des Plasmas und des Kerns geschehen, soweit das einschlägige Material nicht schon an anderer Stelle in Betracht gezogen wurde. Von einer Schilderung der morphologischen Verhältnisse von Kern und Plasma sehe ich hier ab, da dies nicht in den Rahmen des Werkes gehört, das ja die Schilderung der Chemie bezweckt. Es wird daher auf die Fixierungs- und Färbungsmethoden in ihrer Anwendung auf Kern und Plasma nur insoweit Rücksicht genommen werden, als sie mit einem chemischen Nachweis einer Substanz zusammenhängen. — Gleichwie die Zellhaut ein sehr kompliziertes chemisches Gebilde darstellt, so auch das Plasma und der Kern. Dank den Untersuchungen von REINKE und RODEWALD (I) über die Chemie des Plasmodiums von *Aethalium septicum* weiß man, daß das Plasma zahlreiche mineralische und organische Substanzen enthält und daß unter den letzteren die Eiweißkörper vorherrschen. Für den Kern gilt dasselbe, nur sind für ihn die Nukleinverbindungen charakteristisch (vgl. p. 282). Der große Gehalt an Eiweiß im Kern und Plasma ist die Ursache davon, daß man häufig in der Zelle mikrochemisch Eiweißreaktionen erhält und daß das Eiweiß sogar im Kern oder im Plasma oder in beiden auskristallisieren kann.

1. Eiweißkristalle im Kern.

Es ist eine auffallende Erscheinung, daß der Zellkern gewisse Stoffe, die im Plasma häufig vorkommen, niemals führt. So hat man bisher in keinem Zellkern Stärke, Kalkoxalat, Farbstoffe oder Gerbstoffe gefunden; entgegengesetzte Angaben dürften auf unrichtigen Beobachtungen beruhen. Hingegen treten Proteïnkristalle im Kerne nicht selten auf.

a) Direkte Beobachtung. In einzelnen Fällen sind sie so groß und deutlich ausgebildet, daß man sie ohne weiteres im Mikroskop erkennen kann. RADLKOEFER (I) hat bereits 1858 die Eiweißkristalle im Zellkern der *Lathraea Squamaria* L. entdeckt und genau beschrieben. Sie können in den Schnitten aus der Mitte eben befruchteter Samenknospen beobachtet werden. Die Kristalle haben gewöhnlich die Gestalt dünner quadratischer oder rektangulärer Plättchen, die meist zu mehreren, wie die Münzen in einer Geldrolle, beisammen liegen. Nach HEINRICHER (I) kommen solche Zellkernkristalle nicht bloß in den zur Blütenbildung gelangenden Arten der *Lathraea* vor, sondern auch in allen anderen Organen (Wurzel, Haustorium usw.) Überdies auch frei im Zellplasma, doch sind sie hier sehr klein. Ein konstantes Vorkommen von Eiweißkristallen

stellte KLEIN (I) fest für die Kerne in den Blattepidermiszellen von *Pinguicula alpina*, RUSROW (I) für die Zellen der Blasenwand und der Borstenhaare bei *Utricularia*, LEITGEB (I) insbesondere für die Oberhautzellen der Perigonzipfel und Staubgefäße von *Galtonia* (*Hyacinthus*) *candicans* und DUFÖR (I) für die Epidermiszellen von *Campanula thyrsoidea* L. In den beiden letzten Fällen bilden sie Stäbchen. Bei allen diesen Pflanzen treten die Kristalle so scharf hervor, daß man sie ohne weiteres als Kristalle und auf Grund der Eiweißreaktionen (vgl. p. 280) als Eiweißkristalle ansprechen kann. Häufig sind die Kriställ-

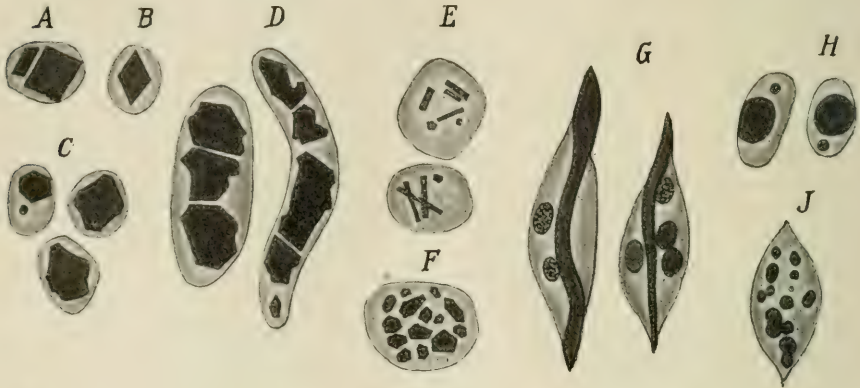


Fig. 94.

Zellkerne mit Proteinkristalloiden. *A* aus dem Schwammparenchym von *Melampyrum arvense*; *B* aus der Fruchtknotenwand von *Russelia juncea*; *C* aus dem Palisadenparenchym von *Candollea adnata*; *D* aus der Fruchtknotenwand von *Alectorolophus major*; *E* aus der Epidermis von *Polypodium caespitosum*; *F* aus der Fruchtknotenwand von *Melampyrum pratense*; *G* aus der Epidermis der Fruchtknotenwand von *Campanula trachelium*; *H* aus der Blattepidermis von *Lophospermum scandens*; *I* aus dem Schwammparenchym von *Adiantum macrophyllum*. Die Kristalloide sind überall schwarz, die Nukleolen, wo sie sichtbar sind, schraffiert. Nach ZIMMERMANN (III, 44).

chen aber so klein oder so unvollkommen ausgebildet, daß es besonderer Fixierungs- und Färbungsmethoden bedarf, um die Kristalle im Zellkern sichtbar zu machen und von den oft ähnlichen Nukleolen zu unterscheiden.

b) Färbung. Um die Färbungstechnik der Zellkern-Eiweißkristalle hat sich ZIMMERMANN (I, II, III) Verdienste erworben. Er empfiehlt hauptsächlich Säurefuchsin und eine Doppelfärbung von Hämatoxylin und Säurefuchsin und verfährt in folgender Weise (III, 45). Zunächst wird das Objekt mit konzentrierter alkoholischer Sublimatlösung fixiert. „Soll dieses mit Säurefuchsin allein gefärbt werden, so kommen die gut ausgewaschenen Schnitte zunächst in eine 0,2proz. Lösung von Säurefuchsin (oder Fuchsin S) in destilliertem Wasser, der man, um sie haltbarer zu machen, etwas Kampfer zusetzen kann. In dieser Lösung verweilen die Schnitte mindestens mehrere Stunden, am besten 24 Stunden oder auch beliebig länger. Darauf werden sie möglichst schnell im fließenden Wasser ausgewaschen, und zwar ist die hierfür erforderliche Zeit für die verschiedenen Objekte eine sehr verschiedene und schwankt zwischen wenigen Minuten und mehreren Stunden. Sie läßt sich aber leicht durch

einige Versuche feststellen. Nach dem Auswaschen werden die Präparate dann in der gewöhnlichen Weise in Canadabalsam übertragen. Diese Methode liefert sowohl bei Mikrotom- als auch Freihandschnitten eine sehr gute Färbung der Zellkernkristalloide. Dieselben sind, wenn die Zeit des Auswaschens einigermaßen richtig getroffen ist, noch intensiv gefärbt, wenn das Kerngerüst und auch die Nukleolen schon vollständig ausgewaschen sind.

Die Doppelfärbung mit Hämatoxylin und Säurefuchsin führt man zweckmäßig in der Weise aus, daß man die betreffenden Objekte vor dem Einbetten in Paraffin mit DELAFIELDSchem Hämatoxylin durchfärbt und erst die aus denselben angefertigten Mikrotomschnitte in der oben beschriebenen Weise mit Säurefuchsin nachfärbt. Es erscheinen dann an gut gelungenen Präparaten Kerngerüst und Nukleolen violett, die Kristalloide aber rot.“ P. MAYERScher Hämalaun (vgl. p. 19) darf hierzu nicht benutzt werden, da er bei der Fixierung mit Sublimat nur das Kerngerüst färbt. Durch diese und andere Tinktionsmethoden ist es ZIMMERMANN gelungen, zu zeigen, daß Zellkerneiweißkristalle viel weiter verbreitet sind, als man geglaubt hat (Fig. 94). Sie wurden bisher nach einer von ZIMMERMANN (III, 46) herrührenden und durch mich ergänzten Zusammenstellung bei folgenden Pflanzen konstatiert:

- Lineae, *Linum austriacum* (ZIMMERMANN II, 126).
- Haloragaceae, *Hippuris vulgaris* (ZIMMERMANN, II, 126).
- Candolleaceae, *Candollea adnata* (RAUNKJÄR I).
- Campanulaceae, *Campanula* und *Phyteuma spec.* (VOGL I; SCHENK I, 24, Anm.; ZIMMERMANN II, 71 und 127).
- Ericaceae, *Pirola spec.* (RAUNKJÄR I).
- Oleaceae, *Fraxinus* (SCHAAR I), bei 8 von 9 untersuchten Arten (ZIMMERMANN II, 128).
- Gentianeae, *Menyanthes* und *Limnanthemum* (ZIMMERMANN II, 129).
- Convolvulaceae, *Convolvulus sp.* (BORZI I).
- Scrophulariaceae, *Lathraea* (RADLKOEFER I), bei 21 von 25 untersuchten Arten (ZIMMERMANN II, 130), *Alectorolophus* (SPERLICH I).
- Lentibulariaceae, *Pinguicula* (KLEIN I), *Utricularia* (RUSSOW I).
- Gesneraceae, *Aeschynanthus* (RAUNKJÄR I), *Gloxinia* (ZIMMERMANN II, 136).
- Papilionaceae, *Astragalus glycyphyllos* (MRAZEK I, 22).
- Bignoniaceae, *Bignonia*, *Catalpa*, *Tecoma* (ZIMMERMANN II, 137).
- Verbenaceae, *Clerodendron*, *Verbena* (ZIMMERMANN II, 137).
- Phytolaccaceae, *Ledenbergia*, *Rivina* (ZIMMERMANN II, 137).
- Urticaceae, *Urtica* (KALLEN I).
- Liliaceae, *Galtonia* (LEITGEG I, 113); *Scilla* (HUIE I).
- Pteridophyten 16 Arten der Polypodiaceen, ferner *Ceratopteris* und *Aneimia* (ZIMMERMANN II).
- Musaceae, *Musa* (MOLISCH I, 177).
- Amaryllideae, *Nerine curvifolia* Herb (MOLISCH II, 92).

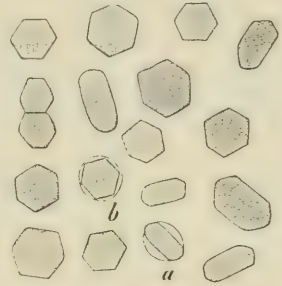


Fig. 95.

Proteinkristalloide im Milchsaft von *Amorphophallus Rivieri*. Bei *a* und *b* die Vakuolenhaut teilweise abgehoben. Vergr. 440.

2. Eiweißkristalle und Eiweißgebilde im Plasma und Zellsaft.

Im Zellinhalt können außerhalb des Kernes gleichfalls Eiweißkristalle oder ähnliche Gebilde entweder im Plasma oder Zellsaft auftreten. Sie haben entweder regelmäßige Kristallform, wie z. B. in den Parenchymzellen knapp unter dem Hautgewebe der Kartoffelknolle, im Milchsafte von *Musa*-Arten, von *Amorphophallus* oder sie sind spindel-, faden-, ring-, nadel-, peitschenförmig wie bei *Epiphyllum*-Arten und anderen Pflanzen oder sie haben die Form von Körnern.

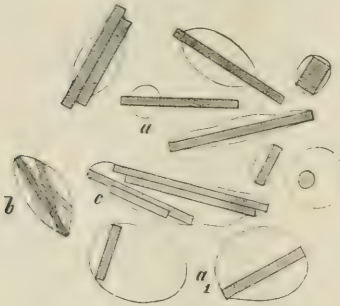


Fig. 96.

Proteinkristalloide in Vakuolen des Milchsafte von *Musa chinensis* Sweet. Bei *a* Vakuolenhaut teilweise vom Kristall abgehoben, bei *a₁* ganz abgehoben, bei *b* und *c* Bündel von Kristallen. Vergr. 950.

Amorphophallus Rivieri Dur. Der etwas milchig getrübe Saft enthält unter anderem Kristalloide in mäßig großer Zahl, meist sechseckige Tafeln von großer Regelmäßigkeit. Einzeln oder zu zweien verwachsen (MOLISCH II, 27). Fig. 95.

Musa. Verschiedene Arten führen im Milchsafte zahlreiche, mitunter mannigfaltig geformte Kristalle, wahrscheinlich eiweißartiger Natur. Bei *Musa chinensis* Sweet. haben sie Stäbchen- oder Prismenform. Es ist

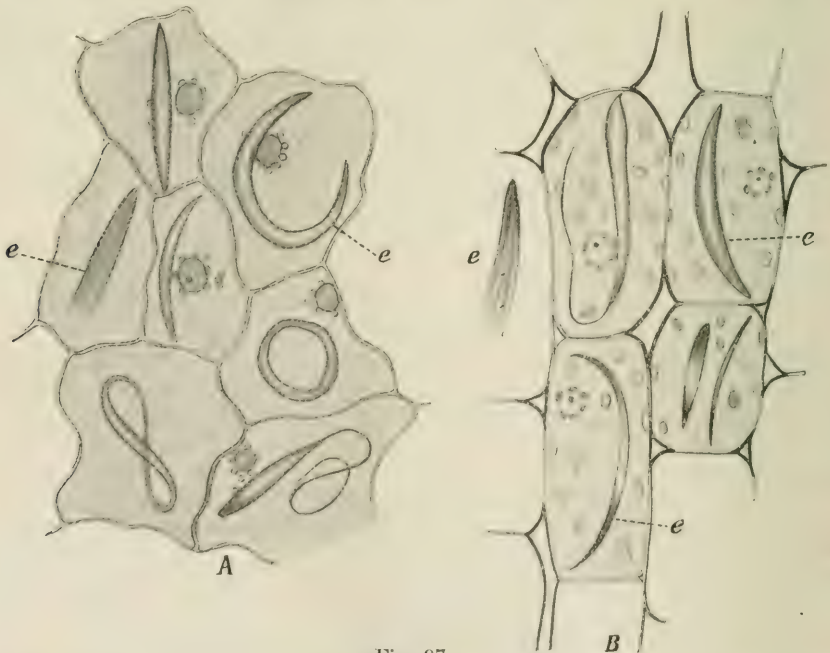


Fig. 97.

- A. Eiweißgebilde *e* aus der Epidermis von *Epiphyllum*. Vergr. 400. (Nach MOLISCH III).
- B. Eiweißgebilde *e* aus dem Stamme von *Opuntia monacantha*. Vergr. 180. (Nach GICKLHORN I).

von Interesse, daß sie nicht frei im Milchsafte liegen, sondern in Vakuolen eingebettet sind, gewöhnlich 1—2 und mehr (Fig. 96). *Musa Ensete* Bruce enthält ebenfalls die erwähnten Kristallvakuolen, aber neben diesen noch sonderbar geformte Proteinkörper, die sich von den früheren, abgesehen von ihrer Gestalt, dadurch unterscheiden, daß sie von Wasser leicht alteriert werden, darin leicht aufquellen und sich dabei in kugelige oder runde, unregelmäßige, schwach lichtbrechende Gebilde verwandeln. Sie besitzen Nadel-, Spindel-, Peitschen-, Ellipsen-, Ring- oder Tennis-Racket-Gestalt und erinnern durch diese Formen vielfach an jene merkwürdigen Proteinkörper, die ich seinerzeit in den Flachsprossen von *Epiphyllum* aufgefunden habe (MOLISCH II, 28).

Epiphyllum-Proteinkörper. Alle untersuchten *Epiphyllum*-Arten zeigen stellenweise in den Epidermiszellen und den darunterliegenden Grundgewebszellen sonderbar gestaltete Eiweißkörper: Spindeln, Ringe und Fäden (Fig. 97). Sie sind mitunter gestreift, weil fibrillär gebaut, und zeigen die Eigenschaften der Eiweißkörper und die Eiweißreaktionen (MOLISCH III u. IV).

Es würde zu weit führen, alle bekannt gewordenen Vorkommnisse von Plasma-, Zellsaft-Kristalloiden einzeln zu schildern; es wird genügen, sie in einer Tabelle (S. 332 und 333) übersichtlich zusammenzustellen.

Bezüglich mancher Inhaltskörper bleibt es derzeit noch fraglich, ob sie zu den Proteinkörpern gehören oder nicht.

Beispiele:

Jatropha-Arten. Im Milchsafte von *Jatropha glauca* hort., *J. gossypifolia* L. und *J. podagrica* Hook kommen Kristalle in Form quadratischer oder abgerundeter Tafeln von 3 bis 14 μ vor. Sie sind gewöhnlich einzeln oder manchmal 2 bis 3 miteinander verwachsen, nicht selten parallel zum Umfang geschichtet. Sie zeigen verschiedene, auch Eiweißkörpern zukommende Eigenschaften, doch geben sie die Eiweißreaktionen nicht oder nur undeutlich (MOLISCH II, 33).

Drosera und Dionaea. GARDINER (I) fand in den meisten Oberhautzellen von *Drosera dichotoma* und *Dionaea* Spindeln und Nadeln, die er mit den wohl unnötigen Namen Plastoiden und Rhabdoiden bezeichnete. Durch Alkohol, Chromsäure und Pikrinsäure werden sie fixiert, färben sich nach der Fixierung mit Hoffmannsblau, verquellen oder verschwinden in verdünntem Alkohol. Vielleicht sind sie Proteinkörper.

Wie aus den Tabellen hervorgeht, sind, abgesehen von Aleuronkörnern, Proteinkristalloide und verwandte Gebilde im Pflanzenreiche sowohl bei Krypto- wie bei Phanerogamen ziemlich verbreitet. Sie liegen entweder direkt im Plasma oder in Vakuolen, doch ist es nicht immer zu entscheiden, ob das eine oder das andere der Fall ist.

Die vorliegenden Untersuchungen sprechen dafür, daß diese Eiweißkörper, ebenso wie die gleich zu behandelnden Proteinkörper eine in ernährungsphysiologischer Beziehung wichtige Rolle spielen, bald als Baustoff, bald als Reservestoff fungieren, je nach den Bedürfnissen der Pflanze (MOLISCH III, 202; HEINRICHER I; STOCK I, 233; SPERLICH I; GICKLHORN I, 13 usw.).

Cytoplasma-Zellsaft-Eiweißkristalloide.

Familie	Name	Organ oder Gewebe	Form	Entdecker
Phanerogamen.				
Amaryllideae	Tecophilaca cyanocroeus	Oberhaut d. Knolle	Spindeln, Ringe usw.	WAKKER (II)
	Nerine undulata (L.) Herb.	Schleimsaft	Spindeln, Nadeln usw.	MOLISCH (II, 91)
Apocynaceae	Nerine flexuosa Herb.	„		
	Nerium Oleander L. u. Allamanda Schottii Hook.	Milchröhren	Kleine Kristalle	MOLISCH (II, 27)
Araceae	Pothos scandens L.	Epidermis	Tafeln	WAKKER (I)
	Amorphophallus Rivieri	Milchröhren	„	MOLISCH (II, 27)
Balsamineae	Impatiens-Arten, einige	Fruchtknoten, Siebteil d. Stengels und Blattes	Spindeln, Ringe	AMADEI (I)
Cactaceae	Epiphyllum-Arten	Laubspresse	Spindeln, Fäden, Ringe usw.	MOLISCH (I)
	Opuntia virens	hauptsächlich Rindenparenchym	Spindeln	LEITGEB, HEINREICHER (II)
	Opuntia, 15 Arten	Laubblatt	„	GICKLHORN (I)
	Peireskia	„	rundlich	MIKOSCH (II)
Campanulaceae	Platycodon grandiflorum DC.	Schleimgefäße	Spindeln, Polyeder	ZIMMERMANN (II, 73)
Commelinaceae	Dichorisandra ovata hort.	Schleimschläuche d. prim. Rinde		MOLISCH (II, 93)
Coniferae	Abies pectinata Lam.	Schleimschläuche d. prim. Rinde		V. HÖHNEL (I)
	„ Nordmanniana Spach.	Rindengewebe	kugelig	LEITGEB (II, 315)
Euphorbiaceae	Euphorbia trigona	„		
	„ grandidens	Blütenteile	Spindeln	DUFOUR (I), STOCK (I)
Iridaceae	Sisyrinchium Bermudianum L.		Spindeln, Stäbchen usw.	BACCARINI (I)
Leguminosae	7 Gattungen			

3. Die Proteinkörner.

a) Im Samen.

In allen reifen Samen, hauptsächlich in fettreichen, kommen körnige, dem Stärkemehl ähnliche, aber hauptsächlich aus Eiweiß bestehende Bildungen vor, die von HARTIG (I) entdeckt und von ihm „Aleuron“ oder Klebermehl, von HOLLE aber Proteinkörner benannt

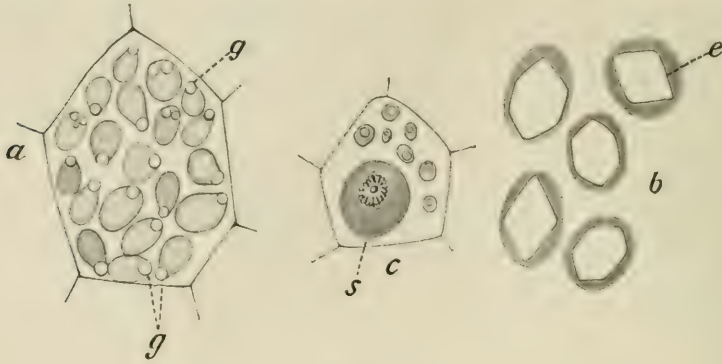


Fig. 98.

Proteinkörner.

- a) Zelle aus dem Endosperm von *Ricinus communis*, erfüllt mit Proteinkörnern. Der helle Hof in denselben ist das Globoïd *g*. Olivenölpräparat. Vergr. 250.
 b) Einzelne Proteinkörner derselben Zelle nach Behandlung mit Pikrinsäure und Eosin. Die Eiweißkristalle *e* treten deutlich hervor, die Globoide sind verschwunden. Vergr. 350.
 c) Zelle aus dem Samen von *Vitis vinifera* mit einem großen Proteinkorn (Solitär) und einigen kleineren. Das große *s* enthält eine Druse von oxalsaurem Kalk. Olivenölpräparat. Vergr. 250.

wurden. Die grundlegende Arbeit über Proteinkörner verdankt man PFEFFER (I).

Da die Aleuronkörner sehr häufig im Fett eingebettet sind, so wird man zur Vermeidung einer Emulsion die Untersuchung der Schnitte gewöhnlich nicht in Wasser vornehmen, sondern entweder in Flüssigkeiten, die sich mit Fett leicht mischen (Olivenöl, Glycerin usw.), oder man wird vorher das Fett durch eine entsprechende Vorbehandlung der Schnitte mit Alkohol, Äther oder Petroläther befreien. Im übrigen wird sich die Behandlung der Schnitte darnach richten, was man in dem Proteinkorn sehen oder deutlich machen will.

Die Proteinkörner bestehen aus einer dünnen Membran und einer eiweißartigen Grundmasse, in der dreierlei Einschlüsse vorkommen können: a) kristallisiertes Eiweiß (Kristalloide), b) Globoide und c) allerdings selten Kristalle von Kalkoxalat (Fig. 98).

Die Membran stellt ein äußerst zartes Häutchen dar, das in verdünnten Alkalien und Säuren unlöslich ist und aus Eiweiß besteht. Bei allmählicher Auflösung der Grundmasse oder der Einschlüsse in sehr verdünnter Kalilauge, Salz- oder Essigsäure wird es sehr deutlich (PFEFFER I). Nach LÜDTKE (I) auch bei Behandlung mit Kalkwasser, das die Grundmasse zuerst löst, die Membran sehr gut differenziert und später unter Aufquellung löst.

Die amorphe Grundmasse besteht aus Eiweiß, verhält sich aber bei verschiedenen Pflanzen nicht gleich (PFEFFER I, VINES I). Sie ist im Wasser unlöslich oder ganz oder teilweise löslich. Sie ist stets leicht löslich in verdünnter Kalilauge, Ammoniaklösung und konzentrierter wässriger Natriumphosphatlösung. Es gibt Aleuronkörner, die ganz aus Grundmasse bestehen (Kotyledonen der Erbse, Bohne, Aleuronschicht der Getreidefrüchte, Mais, Weizen, Roggen, Gerste usw.).

Die Eiweißkristalloide gehören zu den gewöhnlichsten Inhaltskörpern der Proteinkörner. Sie sind oft direkt nicht sichtbar, da sie im Lichtbrechungsvermögen mit der Grundmasse ziemlich übereinstimmen und sich daher nicht optisch differenzieren. Läßt man zu einem unter Deckglas befindlichen Schnitt, z. B. durch das Endosperm von *Ricinus communis* Wasser zufließen, so treten die Kristalloide, die in Wasser stets unlöslich sind, oft deutlich hervor. Durch Behandlung mit konzentrierter wässriger Natriumphosphatlösung können die Kristalloide gleichfalls gut sichtbar gemacht werden, weil alle andern Bestandteile des Proteinkorns nach längerer Zeit gelöst wurden und dann nur die Kristalloide zurückbleiben. Sie gehören nach SCHIMPER (I) teils dem regulären, teils dem hexagonalen Kristallsystem an, sind in letzterem Falle schwach doppelbrechend und geben ebenso wie die Grundmasse die auf p. 280 erwähnten Eiweißreaktionen.

Besser können die Kristalloide durch Fixierung und Färbung sichtbar gemacht werden (Fig. 98). Solche Methoden sind von OVERTON (I), POULSEN (I), STRASBURGER (I, 98) und von KRASSER (I) ausgearbeitet worden. KRASSER hat zwei Methoden (a und b) angegeben:

a) Pikrin-Eosin. Die Schnitte werden mit Pikrinsäure, gelöst in absolutem Alkohol, fixiert, mit starkem Alkohol ausgewaschen, mit alkoholischer Eosinlösung gefärbt, mit absolutem Alkohol abgetönt, durch Nelkenöl aufgehellt und in Canadabalsam eingeschlossen. Die Färbung vollzieht sich sehr rasch. In gelungenen Präparaten von *Ricinus* erscheint die Grundsubstanz dunkelrot, das Kristalloid gelb und scharf und das Globoid nahezu farblos bis rötlich. Das Globoid habe ich häufig in solchen Präparaten gar nicht gesehen.

b) Pikrin-Nigrosin. Nigrosin wird in einer gesättigten Lösung von Pikrinsäure in absolutem Alkohol etwa bis zur Sättigung gelöst. Die in diese Lösung eingelegten Schnitte werden von Zeit zu Zeit in Alkohol kontrolliert. Sowie die Grundsubstanz blau erscheint, wird die Tinktion unterbrochen. Die weitere Behandlung wie vorhin.

Die Grundsubstanz ist bei gelungenen Präparaten blau, das Globoid farblos und das Kristalloid gelbgrün. Die KRASSERSCHEN Methoden haben sich besonders bei *Ricinus* bewährt.

TSCHIRCH und KRITZLER (I) haben die Natur des Aleuronproteins auf Grund seines Verhaltens zu Wasser, Kochsalzlösungen verschiedener Konzentration, Magnesiumsulfat, Ammonsulfat und Monokaliumsulfatlösungen geprüft und gelangen zu dem Resultate, daß die untersuchten Proteinkörner (*Linum usitatissimum*, *Ricinus communis*, *Bertholletia excelsa* usw.) hauptsächlich aus Globulinen bestehen, und daß sich die Kristalloide mindestens aus zwei naheverwandten Globulinen zusammensetzen. Auch die Globoide enthalten nach TSCHIRCH und KRITZLER Proteinsubstanz in Form von Globulinen.

Die Globoide sind amorph, isotrop, meist rundlich, seltener kranz-, wurm-, biskuit- oder traubenförmig, bald zu ein, bald zwei bis mehreren vorhanden und häufig exzentrisch gelegen. In verdünnten Säuren (Essig-, Pikrin-, Salzsäure) lösen sich die Globoide, hingegen nicht in verdünnter Kalilauge, in Wasser oder Alkohol. Sie färben sich im Gegensatz zu den Kristalloiden nicht mit Jodlösung, machen in Öl betrachtet den Eindruck von Vakuolen und bestehen nach PFEFFER (I. 472) aus dem Calcium- und Magnesiumsalz einer gepaarten Phosphorsäure mit einem organischen Paarling.

Man kann sie sehr deutlich zur Anschauung bringen, wenn man Schnitte entfettet und das Eiweiß in verdünnter Kalilauge löst. Es bleiben dann die Globoide in Gestalt zahlreicher Kugeln zurück. Daß die Globoide unverbrennliche Substanz enthalten, kann man leicht erweisen, wenn man derartig behandelte Schnitte nach dem Auswaschen des Kali auf einem starken Deckglas in ein Wassertröpfchen legt und das Ganze hin- und herbewegt. Es fallen dabei einzelne Globoide aus dem Schnitte heraus und bleiben beim Eintrocknen frei auf dem Deckglas liegen. Erhitzt man über der Flamme, so schwärzen sie sich zunächst. Verbiegt sich das Deckglas, so legt man es auf ein Platinblech und erhitzt dann weiter, bis die Globoide unterm Mikroskop ganz weiß erscheinen. Mit Hilfe des Phosphorsalzes kann dann leicht Mg (vgl. p. 53) und mit den entsprechenden Reagentien auch Kalk und Phosphorsäure nachgewiesen werden.

Die Kalkoxalatkristalle sind in Aleuronkörnern nicht gerade häufig. Man kann sie mit dem Polarisationsmikroskop leicht auffindig machen, da sie darin bei gekreuzten Nikols stark aufleuchten. Schafft man das Fett der Schnitte durch Äther weg, die Grundsubstanz und die Eiweißkristalloide durch verdünntes Kali und die Globoide durch verdünnte Essigsäure, dann bleiben die Oxalatkristalle allein übrig. Sie bilden Nadeln, Tafeln, Drusen (*Vitis vinifera*) usw. und liegen entweder in den Globoiden oder in der Grundsubstanz.

β) Im Milchsaft.

MOLISCH (I, 21) hat zuerst auch im Milchsaft zweier Moreen der *Cecropia peltata* und des *Brosimum microcarpum* Proteinkörper nachgewiesen, die sich aber insofern von den Proteinkörnern der Samen unterscheiden, daß sie niemals Einschlüsse in Form von Eiweißkristalloiden, Globoiden oder Kalkoxalatkristallen erkennen lassen.

Cecropia peltata. Der Milchsaft dieser Pflanze enthält eine ungeheuerere Menge von Proteinkörnern, die Stärkekörnern äußerlich ähneln. Sie erscheinen kreisrund, birnen-, linsen-, spindelförmig, bikonvex, abgerundet, polygonal oder ganz unregelmäßig geformt. Analog den Stärkekörnern sind sie entweder einfach oder zwei- bis mehrfach zusammengesetzt (Fig. 99). Die großen und größten messen 6 bis 17 μ . Sie schrumpfen beim Eintrocknen bedeutend, lösen sich im Wasser ganz oder größtenteils auf. Erwärmt man den Milchsaft bis zum Sieden oder behandelt man mit absolutem Alkohol, so werden sie stark lichtbrechend und sind nunmehr, weil sie koagulieren, nicht mehr im Wasser löslich. Sie sind unlöslich in absolutem Alkohol, Äther, Benzol, verdünnten Mineralsäuren und verdünnter Essigsäure. Sie lösen sich unter Aufquellung in verdünnter Kalilauge, sehr ver-

dünntem Ammoniak oder Kalkwasser, färben sich mit Anilinviolett violett, mit Jodjodkalium gelb und mit Säurefuchsin nach dem Erwärmen rot. Sie geben die Xanthoproteinsäure-, MILLONSche und RASPAILScHe Reaktion und müssen daher als Proteinkörner angesprochen werden.

Brosimum microcarpum Scholl. Auch in dem Milchsaft dieser Pflanze kommen zahllose Proteinkörner vor. Sie sind kreisrund, eirund, bikonvex, spindelförmig oder polygonal. Ebenso wie Stärkekörner erscheinen sie einfach oder zwei- bis mehrfach zusammengesetzt, sind entweder homogen — das ist der gewöhnliche Fall —



Fig. 99.

Proteinkörner aus dem Milchsaft von *Cecropia peltata* L. Links *a* zweifach, *b* dreifach zusammengesetztes Korn. Vergr. etwa 360.

Rechts *a* Proteinkörner, deren Proteino-(Leuko-)plasten durch Wasserzufluß sich aufblähen und dadurch sichtbar werden. Der dunkle Teil entspricht dem Eiweißkorn, der hellere dem Eiweißbildner. *b* Zerfall der Proteinkörner in Stäbchen bei langsamem Wasserzufluß. Vergr. 700.

oder sind von Linien durchzogen, die sich oft kreuzen. Die Größe eines einfachen Kornes schwankt zwischen Bruchteilen eines Mikron bis etwa 13μ , die großen zusammengesetzten messen mitunter bis 20μ . Nach ihren Eigenschaften und Reaktionen sind sie als Proteinkörner zu bezeichnen.

Die Proteinkörner der Samen entstehen nach WAKKER (II) und WERMINSKI (I) aus Vakuolen. Ursprünglich sind die Aleuronkörner mit Eiweiß gefüllte Vakuolen, in denen beim Austrocknen des reifenden Samens das Eiweiß fest wird. Die Proteinkörner der beiden Milchsaftarten unterscheiden sich von den Aleuronkörnern der Samen unter anderem auch dadurch, daß sie unter Intervention von Leukoplasten (Proteinoplasten) entstehen. Von der plasmatischen Grundlage kann man sich bei *Cecropia* leicht überzeugen, wenn man auf ein frisch aufgefangenes Milchsafttröpfchen Wasser langsam einwirken läßt und mikroskopisch betrachtet. Man kann dann sehen, wie sich das Eiweiß allmählich löst und der Leukoplast schließlich zurückbleibt. Häufig bläht sich der Leukoplast, bevor das Proteinkorn gelöst ist, infolge der Wasseraufnahme auf, so daß das Korn von einem schwach lichtbrechenden Hof umgeben erscheint. Untersucht man den intakten, mit Wasser noch nicht vermischten Milchsaft, so kann man die Leukoplasten, die noch kein Protein gebildet haben oder erst zu bilden beginnen, leicht finden, nicht selten sogar in Teilung. Die Proteinkörner

körner von *Cecropia* erscheinen bei starker Vergrößerung homogen, selten annähernd parallel zu einem Durchmesser gestreift; es sieht so aus, als ob der Proteinkörper eine stäbchenartige Struktur hätte. Bei Behandlung mit Wasser, verdünnter Kalilauge oder verdünntem Ammoniak tritt diese Struktur besonders scharf hervor (Fig. 99b, rechts). Innerhalb eines Leukoplasten können sich bei *Cecropia* ein — der gewöhnliche Fall — oder zwei bis mehrere rundliche, polygonale oder unregelmäßige Eiweißkörner ausbilden; auf die letztere Weise entstehen die zusammengesetzten Proteinkörner (MOLISCH II, 21).

4. Die Stachelkugeln der Characeen.

Blickt man auf den Plasmastrom einer Internodialzelle von *Nitella*, so bemerkt man zahlreiche größere, kugelige Gebilde, die sich durch die Zelle bewegen. Es sind weißlich-graue bis graubraune Körperchen

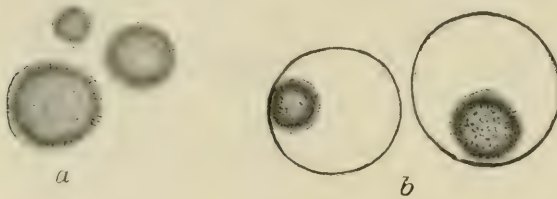


Fig. 100.

Stachelkugeln aus dem Zellinhalt von *Nitella* sp. *a* in natürlichem Zustande, *b* nach Behandlung mit Jodkaliumlösung. Vergr. 350.

Namen „Wimperkörperchen“ oder wegen ihres stacheligen Aussehens den Namen „Stachelkugeln“ gegeben. Noch deutlicher kann man diese Gebilde beobachten, wenn man ein *Nitella*-Internodium zerschneidet und den herausstürzenden Saft direkt im Mikroskope betrachtet. Zwischen den zahllosen Chlorophyllkörnern und Zellkernen wird man unschwer auch einige Stachelkugeln finden (Fig. 100). Sie wurden bereits von CORTI (1774), dem Entdecker der Plasmaströmung, gesehen, später von GÖPPERT und COHN (I) bei *Nitella flexilis*, NÄGELI und zuletzt von OVERTON (I) bei *Nitella syncarpa* genauer untersucht.

Gegen konzentrierte Säuren sind sie auffallend widerstandsfähig. Sie ändern sich in kalter konzentrierter Schwefel-, konzentrierter Salz-, Salpeter- und Essigsäure fast gar nicht, desgleichen auch nicht in kalter Natronlauge. Mit Jodkaliumlösung werden sie braun, mit Zucker und Schwefelsäure intensiv rot, mit 10proz. Kaliumbichromat braunrot, mit Osmiumsäuren hellbraun und mit Eisenchlorid nehmen sie „einen schwachen, nicht sehr charakteristischen, neutral-tintenartigen Ton“ an (OVERTON I, 5). Werden sie mit Ferrocyanalkaliumessigsäure fixiert und nach dem Auswaschen mit Eisenchlorid behandelt, so färben sie sich schön blau. Boraxkarmin färbt sie nach Fixierung mit alkoholischer Sublimatlösung noch intensiver als die Zellkerne, ähnliches leistet wässrige Fuchsinlösung. Aus diesen und einigen anderen Beobachtungen schließt OVERTON, daß die Stachelkugeln aus einer Eiweißgerbstoffverbindung bestehen.

Wenn auch manches für die Eiweißgerbstoffnatur spricht, so bleibt doch die außerordentliche Resistenz der Stachelkugeln gegenüber konzentrierten Säuren und Alkalien höchst auffallend, und es wird neuer Untersuchungen bedürfen, um festzustellen, ob hier unzweifelhaft Eiweiß vorliegt. Auch die Frage, ob die optisch isotropen Stachelkugeln kristallinischer Natur sind, wie OVERTON anzunehmen geneigt ist, ist vorläufig noch ungelöst.

Neben den Stachelkugeln beobachtete OVERTON auch wasserhelle Blasen, die sich chemisch wie die Stachelkugeln verhalten und von denen die meisten an einer oder an mehreren Stellen eine kugelige Wandverdickung aufweisen. Diese Blasen zeigen zu den Stachelkugeln alle Übergänge und sind nach OVERTON im wesentlichen mit den Stachelkugeln identische Gebilde.

OVERTON (I, 9) hat auch zwei Arten der Gattung Chara, *Ch. fragilis* und *Ch. hispida* untersucht, hier typische Stachelkugeln niemals auffinden können, wohl aber die auch bei *Nitella* auftretenden nackten, besonders zahlreich in den eigentlichen Internodialzellen, jedoch auch in den Rindenzellen der Blätter, Stengel und Eiknospen vorkommenden.

5. Die Einschlüsse der Chromatophoren.

Bei allen Pflanzen, mit Ausnahme der Pilze und einiger anderer, findet man lebende plasmatische Gebilde, die Farbstoffe enthalten oder diese wenigstens bilden können. Man nennt sie Chromatophoren. Mit SCHIMPER (I), dem wir eine grundlegende Arbeit über Chromatophoren verdanken, teilt man sie ein in Chloroplasten oder Chlorophyllkörner, in Chromoplasten und in Leukoplasten.

Die Chloroplasten führen immer Chlorophyll, daneben noch andere gelbe Farbstoffe, sie sind gewöhnlich grün, seltener, wie bei nichtgrünen Algen, auch anders gefärbt.

Die Chromoplasten sind nicht grün, sondern gelb bis rot, und die Leukoplasten sind überhaupt farblos, können aber Farbstoffe bilden und so zu Chloro- oder Chromoplasten werden. Eine scharfe Grenze zwischen diesen drei Arten von Chromatophoren existiert nicht, denn sie können ineinander übergehen, ja ein und derselbe Chromatophor kann sogar zweimal oder mehrmals die Metamorphose vom Leukoplasten zum Chromo- oder Chloroplasten und zwar in verschiedener Reihenfolge durchmachen. Die Chromatophoren bestehen der Hauptsache nach aus einer sehr eiweißreichen Grundmasse (Stroma), den Farbstoffen und verschiedenen Einschlüssen. Von den Farbstoffen war bereits auf p. 222 ausführlich die Rede, nun sollen die Einschlüsse, soweit sie die Mikrochemie betreffen, behandelt werden: Die Proteinkristalloide, Leukosomen, Pyrenoide, Öltropfen und schließlich die wichtigsten und verbreitetsten, die Stärkekörner nebst einigen anderen Gebilden.

a) Die Proteinkristalle.

Von A. MEYER (I), insbesondere aber von SCHIMPER (I, 66) wurden in den Chromatophoren verschiedener Angiospermen Proteinkristalle festgestellt. Sie liegen entweder im Stroma oder ragen daraus hervor oder haften ihm von Anfang an äußerlich an. Sie sind isodiametrisch, tafelförmig, nadelförmig oder prismatisch. Im letzteren Falle sind

sie schwach doppelbrechend. Ihr Verhalten ist nicht ganz übereinstimmend. Sie quellen, mit Ausnahme der von *Canna*, stark auf, werden durch absoluten Alkohol gehärtet und zeigen die Eigenschaften und Reaktionen von Eiweißkörpern. Zu ihrem Nachweis können mit Vorteil die auf p. 328 angegebenen Färbungsmethoden angewendet werden. Die Proteinkristalle wurden in allen drei Arten

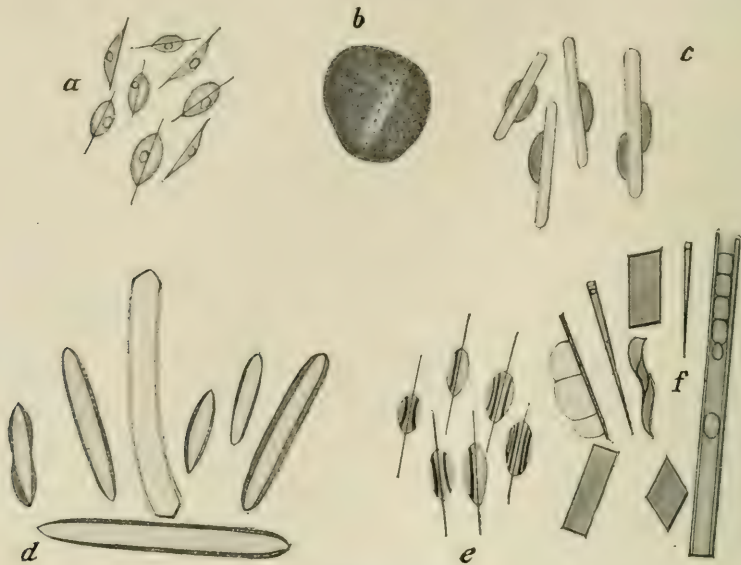


Fig. 101.

a Leukoplasten mit Kristallnadeln aus dem Parenchym eines jungen Niederblattes von *Canna Warszewiczii*.

b Chloroplast mit Proteinkristall aus der Rinde der Knolle von *Phajus grandifolius*.

c Dasselbe aus der Außenrinde.

d Chloroplasten mit großen Proteinkristallen aus der Epidermis eines alten Stengels von *Cerinthe glabra*.

e Chromoplasten mit Protein- und Farbstoffkristallen aus dem oberen Teile des Stengels von *Neottia nidus avis*.

f Chromoplasten mit orangegelben und roten Farbstoff(Carotin-)kristallen aus der Wurzel von *Daucus Carota*. Nach A. F. W. Schimper (I, 242).

von Chromatophoren gefunden, doch nicht gerade häufig (Fig. 101). Eine gewöhnliche Erscheinung sind sie bei Orchideen in verschiedenen Organen und in der Epidermis der Boragineen.

b) Die Leukosomen.

In den Leukoplasten gewisser *Tradescantia*-Arten, *Tr. discolor*, *Tr. albiflora*, ferner bei *Zebrina pendula*, *Spironema fragrans* und bei *Paphiopedilum barbatum* fand ZIMMERMANN (II, 22 und 154) kugelige Einschlüsse einer eiweißartigen Substanz, die er Leukosomen nannte (Fig. 102). Sie liegen in den Leukoplasten der Blattepidermis zu ein, zwei oder mehreren beisammen. Ihrem chemischen Verhalten nach bestehen sie, wie die gesamte übrige Masse der Leukoplasten, aus proteinartiger Substanz und unterscheiden sich dadurch wesentlich

von den in Leukoplasten vorkommenden Stärkekörnern. Sie fließen im Jodwasser zu homogenen Kugeln zusammen und färben sich dann gelb bis braun. Sie geben die Xanthoproteinsäure- und MILLONSche Reaktion und lassen sich mit Säurefuchsin und anderen Farbstoffen leicht färben. Stofflich stehen sie den Proteinkristallen anderer Chromatophoren nahe, im Grunde genommen sind sie ja nichts anderes

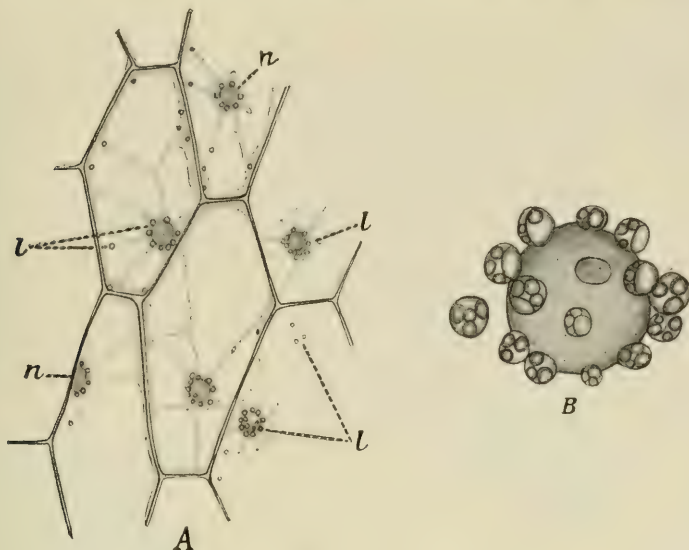


Fig. 102.

Dichorisandra discolor. *A* Epidermiszellen mit Kern *n* und Leukoplasten *l*. Vergr. 180. *B* ein Kern mit Leukoplasten stark vergrößert (1140). In den Leukoplasten kugelige Leukosomen.

als amorphes Protein. ZIMMERMANN hat noch eine sehr große Anzahl anderer Pflanzen auf Leukosomen geprüft, jedoch mit negativem Resultat, ihre Verbreitung scheint daher eine sehr beschränkte zu sein.

c) Die Pyrenoide.

Bei zahlreichen Algen und bei *Anthoceros* kommen im Chromatophor ein oder mehrere, meist kugelige Körper vor, die der Grundmasse des Chromatophors so eingelagert sind wie etwa der Nukleolus der Grundmasse des Zellkerns. Sie stellen gleichsam die Kerne des Chromatophors dar und wurden daher von SCHMITZ (I, 37) Pyrenoide (*πυρήν*-Kern) genannt. Unter den Algen finden sich Pyrenoide bei zahlreichen marinen und einigen das Süßwasser bewohnenden Diatomeen, bei allen *Bangiaceen* und *Nemalien* und den meisten grünen Algen (inklusive der *Euglenen*). Außerdem besitzen die Chromatophoren des Lebermooses *Anthoceros* gleichfalls Pyrenoide¹⁾ Zwischen den Pyrenoiden und der Bildung der Stärke resp. der Körner der *Euglenen* und *Florideen* besteht eine konstante Beziehung. Wenn

¹⁾ Nach HANSGIRG (I) sollen angeblich auch in Moosprotonemen Pyrenoide vorkommen, doch bedarf diese Angabe einer Revision.

Stärkekörner entstehen, treten sie immer zuerst und hauptsächlich um die Pyrenoide auf, so zwar, daß die Stärkekörner wie eine hohlkugelige Hülle das Pyrenoid umgeben. Diese Hüllen waren seit langem als „Stärkeherde“ oder „Stärkekerne“ bekannt (Fig. 103 *b, c* und *f*). Das Pyrenoid besteht also zumeist aus einem proteinartigen

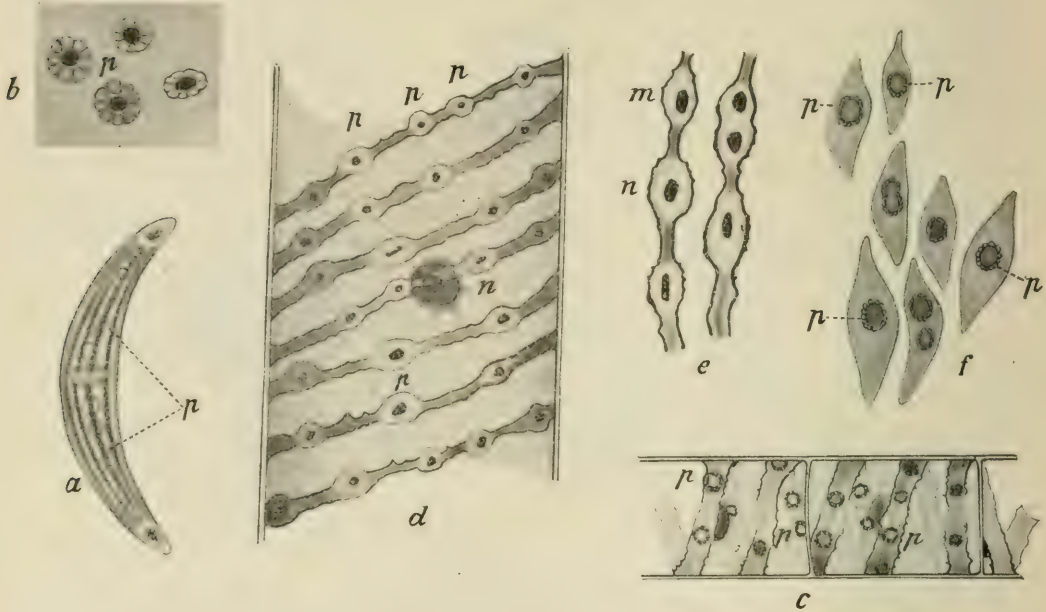


Fig. 103.

Pyrenoide *p* in Chromatophoren von Algen.

a *Closterium moniliferum* mit Pyrenoiden. Vergr. etwa 50.

b Pyrenoide mit Stärkeherden aus *Closterium Ehrenbergii*. Vergr. 350.

c *Spirogyra* sp. mit Pyrenoiden und Stärkeherden im Chlorophyllband.

d *Spirogyra crassa* mit Pyrenoiden im Chlorophyllband. *n* der Zellkern.
Vergr. 280.

e Ein Teil des Chlorophyllbandes von *d*, 350mal vergrößert, bei *m* und *n* strahlige Fäden vom Zentrum des Pyrenoids zu seiner Peripherie.

f *Bryopsis plumosa*. Chlorophyllkörner mit Pyrenoiden *p* und Stärkeherden. Vergr. 280.

Kern und einer Stärkehülle. Fehlt die Hülle, was entweder bei ungünstigen Kulturbedingungen oder aus inneren Ursachen der Fall sein kann, so erscheint das Pyrenoid nackt (Fig. 103, *d* und *e*). Nach den Untersuchungen von MEYER (I, II) und SCHIMPER (II, 74) besitzt der Kern, also der wesentliche Bestandteil des Pyrenoids, häufig Kristallnatur. Bei *Bryopsis* sind die Pyrenoide sechseckig, bei einer marinen *Cladophora* gleichzeitig tafelförmig; sechseckig wurden sie, wenn auch nicht immer sehr regelmäßig, auch bei *Mougeotia*, *Ulothrix*, *Cladophora glomerata*, *Spirogyra majuscula* und *Ulva bullosa* gefunden (SCHIMPER II, 81). Nach ZIMMERMANN (IV, 201) kommen aber bei *Zygnema* und nach KLEBAHN (I, 426) bei *Cosmarium* auch Pyrenoide mit nicht kristallisiertem Kern vor, was ja auch begreiflich erscheint,

da ja die gleiche oder eine ähnliche Substanz bald im kristallisierten, bald im amorphen Zustand auftreten kann.

Ich darf nicht verschweigen, daß ich mich von der Kristallnatur der Pyrenoide nicht überzeugen konnte, und daß ich so regelmäßige Kristallformen, wie sie z. B. SCHIMPER für Bryopsis gezeichnet hat, niemals gesehen habe. Es ist auch nicht leicht einzusehen, wie ein kristallisiertes „Pyrenoid die Bildung von Stärke“, d. h. des Stärkeherdes, vermitteln sollte. Aufgefallen sind mir bei den Pyrenoiden von *Spirogyra crassa* an fixierten und gefärbten Präparaten eigenartige strahlige Fäden, die vom Zentrum des Pyrenoids zu seiner Peripherie gehen (Fig. 103 *e* bei *m* und *n*). Das Pyrenoid erscheint in der Mitte der Strahlungsfigur aufgehängt etwa wie eine Spinne im Netz.

Die Pyrenoide geben die Eiweißreaktionen, werden durch Alkohol und Pikrinsäure fixiert, durch Gentianaviolett, Hämatoxylin, Karmin und andere Farbstoffe mehr oder weniger gefärbt. Besondere Tinktionsmethoden hat ZIMMERMANN (IV, 201) ausgearbeitet, sie leisten besonders dann gute Dienste zur Erkennung der Pyrenoide, wenn sie durch stark entwickelte Stärkehüllen maskiert erscheinen.

Bei *Dicranochaete reniformis*, einer in Sphagnumblättern lebenden Protococcacee, beobachtete HIERONYMUS (I) nackte Pyrenoide, d. h. solche, denen eine Stärkehülle stets abgeht. Die Stärke entsteht hier an beliebigen Stellen des Chromatophors. Das Pyrenoid besteht hier aus einer proteinartigen Hülle und aus einem Eiweißkristall, wenigstens sprechen die meisten von HIERONYMUS angeführten Reaktionen dafür, ausgenommen einige Angaben, wie z. B. die, daß sich die Pyrenoide in kochendem Wasser lösen.

Die Pyrenoide spielen zweifellos eine sehr wichtige Rolle, denn sie sind bei der Bildung der Stärke sicherlich irgendwie beteiligt. Ihre Kristalloide unterscheiden sich von den Kristalloiden der Zellkerne, des Plasmas und des Aleurons dadurch, daß die letzteren eine Beziehung zur Stärkebildung nie erkennen lassen.

Die Angaben darüber, wie die Pyrenoide entstehen, ob durch Neubildung oder durch Teilung, lauten verschieden. SCHIMPER nimmt im Gegensatz zu SCHMITZ nur Neubildung an, CHMILEWSKI (I) will bei *Zygnema* nur Teilung beobachtet haben, OVERTON (I, 148) sah bei *Hydrodictyon* Neubildung, KLEBS (I) beobachtete Auflösung der Pyrenoide bei derselben Alge und STRASBURGER (I) bei *Cladophora* (ZIMMERMANN V, 93).

d) Die Öltröpfchen.

Durch die Untersuchungen von v. MOHL (I), BÖHM (I), NÄGELI (I), BRIOSI (I), HOLLE (I), GODLEWSKI (I), BORODIN (I), SCHMITZ (I), MEYER (I), KLEBS (I), PRINGSHEIM (I) und insbesondere von SCHIMPER (I, 173) wurde auf das Vorkommen von ölartigen Einschlüssen in Chromatophoren hingewiesen. Es seien nur einige Beispiele erwähnt. NÄGELI entdeckte in den Chlorophyllkörnern des Riidenparenchyms von *Rhizalis funalis* und *Cereus variabilis* ölartige Einschlüsse. BRIOSI (I, 532) fand die Chlorophyllkörner älterer Blätter von *Strelitzia*- und *Musa*-Arten stets stärkefrei, dagegen immer mit einer ölartigen Substanz versehen, die im lebenden Korn unsichtbar war, sich aber beim Auf-

quellen in Form von Tröpfchen ausschied (Fig. 104). A. MEYER (I, 14) fand bei verschiedenen Monocotyledonen (Musaceen, Bromeliaceen, Dracaena, Agave) ölartige Einschlüsse, betont jedoch, daß sie sich durch ihre Reaktionen sowohl von den fetten als auch von ätherischen Ölen unterscheiden. Nach SCHMITZ (I, 160) befinden sich die Öltröpfchen bei den Algen nicht im Chlorophyllkorn, sondern auf der Peripherie, sind jedoch in ihrer Entstehung abhängig vom Chromatophor. Während man bisher das Auftreten der Öltröpfchen in den

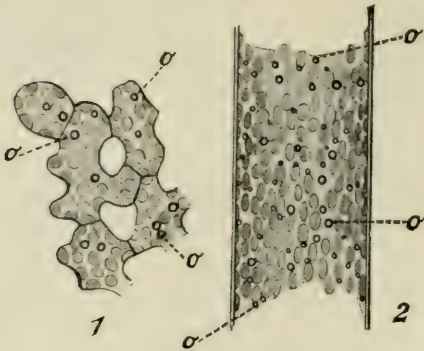


Fig. 104.

1. Ölkügelchen \circ zwischen den Chlorophyllkörnern der Mesophyllzellen von *Musa* sp.
2. Ölkügelchen \circ auf und zwischen den Chlorophyllkörnern von *Vaucheria terrestris*. Vergr. 350.

Chromatophoren für etwas Vereinzelt hielt, zeigte SCHIMPER, daß es sich um eine nahezu allgemeine Erscheinung handle. Nur bei Farnen und Moosen konnte er sie nicht beobachten.

Die Öltröpfchen liegen entweder im Chromatophor oder sie sitzen dem Stroma auf oder ragen vollständig frei in das Plasma hinein. Am leichtesten sind sie in langlebigen Blättern, z. B. in denjenigen von *Mesembryanthemum*, *Agave*, *Strelitzia*, *Cordyline vivipara*, Orchideen, in Stengelorganen der Kakteen und den Scheinknollen der Orchideen zu beobachten.

Jugendliche, kräftig vegetierende Organe bilden nur selten

Öltropfen, z. B. *Vaucheria*. Hier sitzen sie den Chromatophoren auf, (Fig. 104, II). In abfallenden Blättern hingegen, treten sie kurz vor dem Gelbwerden reichlich auf. Ebenso bei ungünstigen Kulturbedingungen [A. MEYER, WAKKER (I, 474)].

Wenn auch die Reaktionen der Öltröpfchen nicht immer gleich sind, so gehören sie jedenfalls chemisch nahe zusammen. Sie sind alle unlöslich in Wasser, Essigsäure, löslich in Alkohol und Äther und färben sich mit Überosmiumsäure braun. Sie stimmen, wie MEYER (I, 28) hervorgehoben hat, weder mit ätherischem Öl noch mit fettem ganz überein, man kann sie aber, bevor sie chemisch näher charakterisiert sind, vorläufig mit SCHIMPER (I, 180) aus praktischen Gründen als Öltröpfchen bezeichnen, ohne damit aber jetzt schon sagen zu wollen, daß sie mit fetten Ölen identisch sind. Wahrscheinlich stehen sie ihnen nahe oder sehr nahe. Auch sei bemerkt, daß sie nicht immer dieselben Reaktionen geben. So sind sie bei einigen Pflanzen in Chloralhydrat löslich, bei den meisten aber unlöslich, manche nehmen HANSTEIN'SCHES Anilin-Methylviolettgemisch gierig auf, andere wieder nicht oder nur in geringen Mengen.

Über die physiologische Bedeutung der Öltröpfchen lauten die Ansichten auch recht verschieden. HOLZE hielt sie für ein Assimilationsprodukt vergleichbar der Stärke, während sie GODLEWSKI als Auswurfstoff betrachtete. Die Beobachtungen SCHIMPER'S, denen

zufolge die Öltropfen erst in alternden Organen deutlich werden oder sich häufen und dann nicht mehr resorbiert werden, sprechen dafür, daß man es in den Öltropfen mit einem weit verbreiteten Auswurfstoff zu tun hat. SCHIMPER hält dies auch für *Vaucheria* wahrscheinlich, wo BORODIN in den Öltropfen ein Assimilationsprodukt zu erblicken glaubte.

e) Die Stärke.

Zu den verbreitetsten Pflanzenstoffen gehört die Stärke. Nur bei den Pilzen, den Diatomeen, Cyanophyceen, Braunalgen und einigen anderen Pflanzen hat man sie vermißt. Sie kommt in der lebenden

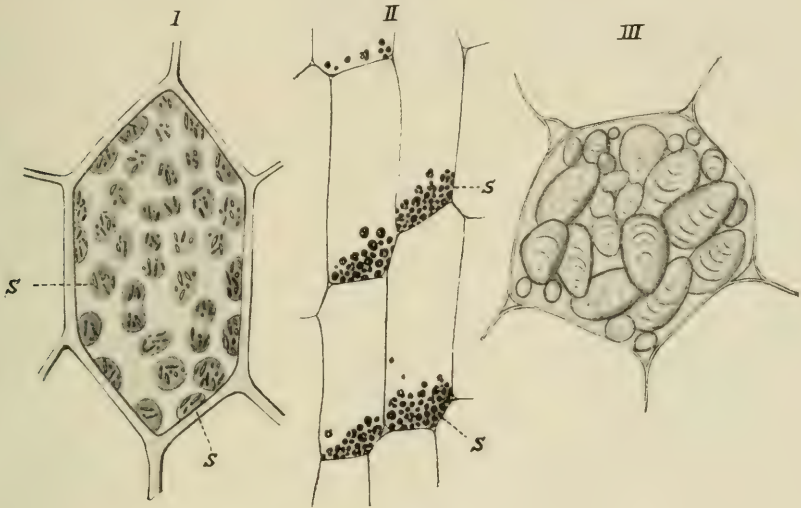


Fig. 105.

I. Zelle eines Moosblattes (*Mnium*), erfüllt von Chlorophyllkörnern. In diesen Körnchen und Stäbchen: die autochthonen Stärkekörnchen s. Vergr. 450.

II. Tangentialschnitt durch die Stärkescheide des Epikotyls von *Phaseolus multiflorus*. An der Basis der Zellen die transitorische Stärke s. Vergr. 180.

III. Reservestärke in der Parenchymzelle einer Kartoffelknolle. Vergr. 80.

Zelle niemals in gelöstem Zustande (vgl. p. 177), sondern immer in fester Form, zumeist in Körnerform vor. Ihre Entstehung ist stets an das Vorhandensein eines Chromatophors geknüpft. Nur in einem Chlorophyllkorn, in einem Chromo- oder Leukoplasten kann Stärke entstehen. Später, wenn das Stärkekorn erwachsen ist, sieht es allerdings so aus, als ob es frei im Plasma läge.

Vom physiologischen Standpunkte kann man mit WIESNER (I, 561) die Stärke unterscheiden

1. als autochthone Stärke, die bei der Kohlensäureassimilation im Chlorophyllkorn entsteht,

2. als Reservestärke, die in den Speicherorganen (Knollen, Zwiebeln, Rhizomen, Samen, Stämmen usw.) aufgestapelt wird.

3. als transitorische Stärke, die aus den Chlorophyllkörnern zu den Reservebehältern und von diesen zu den wachsenden Teilen

in Form von Zucker wandert und auf der Wanderung wieder zu kleinen Stärkekörnern umgewandelt wird (Fig. 105).

Die Gestalt der Stärkekörner wechselt sehr: es gibt kugelige, ellipsoidische, polygonale, scheiben-, stab-, knochenförmige und andere Formen (Fig. 106).

Die Größe schwankt zwischen Bruchteilen eines bis etwa 100μ und darüber.



Fig. 106.

Stärkearten: 1. *Triticum vulgare*. 2. *Zea* Mais.
3. *Phaseolus multiflorus*. 4. *Euphorbia splendens* (a. d. Milchsafft). Vergr. 350. Vgl. auch Fig. 105.

Viele Stärkekörner erscheinen geschichtet, entweder konzentrisch oder exzentrisch. Sie sind entweder einfach oder zusammengesetzt.

Chemie. Die empirische Formel der Stärke ist $C_6H_{10}O_5$, ihre Molekulargröße vorläufig nicht bekannt. Wird die Molekularformel mit $(C_6H_{10}O_5)_n$ bezeichnet, so stellt n jedenfalls eine Zahl dar, die wahrscheinlich bedeutend größer als 4 ist. Intakte Stärkekörner lösen sich in kaltem Wasser nicht, beim Erwärmen in Wasser quellen sie

auf und werden in eine kolloidale Masse, in Kleister umgewandelt. Die Temperatur, innerhalb welcher sich die Kleisterbildung vollkommen vollzieht, schwankt je nach der Stärkeart zwischen 55 bis $87^\circ C$. Eine Aufquellung der Stärke kann auch durch konzentrierte wässrige Lösungen neutraler Salzlösungen und durch starke Basen erzielt werden. 40proz. Calciumnitrat-, 30proz. Calciumchloridlösung, 2proz. Kali- oder Natronlauge leisten hierbei gute Dienste.

Nach MEYER (III, 2) bestehen die Stärkekörner aus Amylose und kleinen Mengen von Amylodextrin. Die Amylose tritt in zwei Modifikationen auf, einer bei 100° flüssig werdenden (β -Amylose) und einer anderen, die bei dieser Temperatur mit Wasser nicht flüssig wird (α -Amylose).

Nach neueren Untersuchungen von MAQUENNE (I) setzt sich die natürliche Stärke aus Amylose und Amylopektin zusammen. MAQUENNES Amylose ist identisch mit MEYERS α -Amylose und beträgt 60 bis 80% der Stärke. Sie löst sich ohne Rückstand in Alkalien, gibt nie Kleister, färbt sich mit Jod blau und stellt ein Gemisch dar, dessen Komponenten sich durch ihr Verhalten gegen

siedendes oder überhitztes Wasser unterscheiden. Amylopektin ist ein gelatinöser, in Wasser und Alkali unlöslicher Körper, der sich mit Jod nur sehr wenig färbt (ZEMPLÉN I, 115).

Nach den ausführlichen Darlegungen MEYERS (III, 116) faßt man heute allgemein das Stärkekorn als einen Sphärokristall von Amylose eventuell aus Amylose und Amylodextrin auf. Diese Substanzen bilden trichitische Kristalle, die in radiärer Anordnung den Sphärokristall aufbauen. Mit diesem kristallinen Bau hängt auch das Verhalten der Stärkekörner im polarisierten Lichte zusammen, denn bei gekreuzten Nikols erscheinen sie hell mit einem dunklen Kreuz, dessen Schnittpunkt durch den Kern des Stärkekornes geht.

Von großer Wichtigkeit ist das Verhalten der Stärke zu Jod. Stärkekörner werden mit Jodwasserstoff enthaltenden Jodlösungen oder Jodjodkaliumlösung schwarzblau, mit verdünnten Lösungen indigblau. Die entstehende Substanz, die sogenannte Jodstärke, wird bald als eine chemische Verbindung angesehen, bald als das Produkt der Einlagerung von Jod in die Stärkesubstanz mit blauer Farbe oder als Lösung des Jods in der Stärkesubstanz. Beim Erwärmen im Wasser verschwindet die blaue Farbe, beim Erkalten kehrt sie wieder zurück.

Für den mikrochemischen Nachweis kommen die erwähnten Eigenschaften gegenüber Wasser, Mineralsalzen, Basen, das Aussehen, die Größe, Struktur, Doppelbrechung, Kleisterbildung, insbesondere aber das Verhalten zu Jod in Betracht. Die Jodstärke-reaktion gehört zu den wertvollsten, die wir in der botanischen Mikrochemie besitzen. Sie tritt ganz lokal auf und kann noch bei sehr starken Vergrößerungen beobachtet werden. Man bedient sich zum Stärkenachweis zumeist einer wässrigen Jodlösung (Jodwasser), einer alkoholischen Jodlösung (Jodtinktur) oder einer Lösung von Jodjodkalium (vgl. p. 16). Ein Zuviel von Jod ist zu vermeiden, da sich sonst die Stärkekörner oft schwarzblau oder schwarzbraun färben. Eine schön reinblaue Färbung erhält man bei Verwendung verdünnter Lösungen. Das Substrat muß neutral oder schwach sauer sein. Alkalien verhindern die Reaktion, weil das freie Jod sofort gebunden wird, auch manche andere Körper, wie gewisse Phenole, Tannin, arabisches Gummi usw. Gequollene oder verkleisterte Stärke eignet sich ganz besonders für die Reaktion, und von dieser Tatsache macht man mit Vorteil Gebrauch, wenn es sich um den Nachweis sehr geringer Stärkemengen, z. B. im Pollen oder im Chlorophyllkorn, handelt. Für solche Zwecke hat sich in ausgezeichneter Weise das von MEYER empfohlene Jodchloralhydrat (vgl. p. 16) bewährt. Dieses Reagens zerstört die übrigen Zellbestandteile, hellt den Schnitt auf, verkleistert die Stärke und macht die geringsten Stärkespuren blau. Die Beobachtung darf nicht zu lange hinausgeschoben werden, weil das Chloralhydrat die Stärke nach längerer Zeit zersetzt.

Das von NOLL (I, 377) zur Aufhellung und Lösung des Plasma empfohlene Eau de Javelle kann nach HEINRICHER (IV) ebenso wie das Chloralhydrat zum Nachweis kleinster Stärkemengen verwendet werden. Während das Plasma in Javellescher Lauge unter Aufhellung rasch zerstört wird, bleiben die Stärkekörner relativ lange erhalten. Sie verkleistern nach und nach und werden hierdurch für

die Jodreaktion gut vorbereitet. Sie färben sich dann auf Jodzusatz intensiv blau. Man hat beim Arbeiten mit der erwähnten Lauge darauf zu achten, daß sie nicht zu lange einwirkt, weil sich sonst die Stärke ganz auflöst.

Die sogenannte SACHSSCHE (I) Jodprobe, die es erlaubt, den Gehalt und die Verteilung der Stärke in einer ganzen Pflanze oder in einem ganzen Blatte makroskopisch zu überschauen, besteht bekanntlich darin, das Blatt in Wasser ganz kurze Zeit zu kochen, durch Alkohol von Chlorophyll zu befreien und dann mit starker alkoholischer Jodtinktur zu behandeln. Diese Methode hat SCHIMPER (III, 739) modifiziert, um sie auch mikrochemisch auszuwerten. Er legt zu diesem Zwecke die zu untersuchenden, durch Alkohol des Chlorophylls beraubten Blätter in eine Lösung von Jodchloralhydrat (8 T. Chloral auf 5 T. Wasser) für 12 Stunden ein. Hierdurch werden die Blätter, wenn sie nicht zu dick waren, so durchsichtig, daß sich selbst bei starken Vergrößerungen unterm Mikroskop die Stärkekörner durch ihre blaue Farbe verraten.

Außer den gewöhnlichen Stärkekörnern, die mit Jod blau werden, gibt es — allerdings relativ selten — auch solche, die sich mit Jod rot oder rotviolett färben. Die genauesten Mitteilungen darüber verdanken wir MEYER (III, 79; IV, 338). Derartige abnorme Stärkekörner, die kurz als „rote“ Stärkekörner bezeichnet werden sollen, sind bisher gefunden worden bei:

Iridaceen, *Iris germanica*.

Gramineen, *Oryza sativa* var. *glutinosa*; *Panicum miliaceum* var. *canditum glutinosum*; *Sorghum vulgare glutinosum*.

Orchidaceen, *Goodyera repens*, *discolor*; *Malaxis monophylles*, *Epipogium Gmelini*; *Serapis Lingua*; *Phalaenopsis grandiflora*, *Schilleriana*; *Stanhopea oculata*.

Papaveraceen, *Chelidonium majus*.

Aceraceen, *Acer Pseudoplatanus*.

Ericaceen, *Monotropa Hypopitys*.

Gentianeen, *Gentiana lutea*; *Swertia perennis* (MEYER IV, 342).

Die in Wasser liegenden Stärkekörnchen dieser Pflanzen, z. B. die von *Sorghum*, färben sich mit Jod zunächst schwach violett, dann stärker rotviolett und schließlich intensiv rotbraun, entweder durchgehend oder mit Ausnahme des Zentrums, das sich violett oder blau färbt. SHIMOYANA (I) und MEYER führen dieses abweichende Verhalten der roten Stärkekörner darauf zurück, daß sie neben Amylose noch Dextrin und Amylodextrin enthalten, das für sich mit Jod eine rotbraune Färbung gibt.

6. Die Florideenstärke.

In den meisten Rotalgen findet man Körner, die man, weil sie mit Jod häufig eine der Stärke ähnliche Reaktion geben, als Florideenstärke bezeichnet hat. Sie wurden schon in älterer Zeit von ROSANOFF (I), VAN TIEGHEM (I), BELZUNG (I), HANSEN (I) und in neuerer Zeit von BRUNS (I) und KOLKWITZ (I) untersucht. Die Größe schwankt. Die kleineren messen oft nur 0,5, die größeren zwischen 3—6 μ .

Die Gestalt der Körner ist bei verschiedenen Rotalgen nicht gleich, zumeist rund, abgerundet kegelförmig mit flacher Vertiefung

oder umgestülpter Basis, oder flach scheibenförmig (Fig. 107). Beim Rollen der Körner ist die Abplattung und die Vertiefung gut zu sehen.

Eine Schichtung ist nicht zu beobachten; manchmal ist ein Mittelpunkt oder ein Riß wahrzunehmen wie bei echter Stärke. In polarisiertem Lichte zeigen sie ein dunkles Kreuz.

Auf 75° C erhitzt oder auf Zusatz von Kalilauge oder Salzsäure quellen sie stark auf.

Verhalten zu Jod. Die im Wasser befindlichen Körner färben sich, wenn man einige Jodkristalle zulegt, weinrot, violett und schließlich rotbraun. Unterwirft man die Körner in aufgequollenem Zustande der Jodreaktion, so neigt der Farbenton mehr ins Violettrote und Blaue, wie man sich bei Behandlung der Körner mit Jodchloralhydrat überzeugen kann (KOLKWITZ I, 36). Ich habe zu diesem Zwecke auch die SACHSsche Jodprobe mit Vorteil verwendet, man kann dann an dem violetten Farbenton die Verteilung der Stärke im ganzen Thallus mikroskopisch erkennen.

— Charakteristisch ist das Verhalten der Florideenstärkekörner gegen Chlorzinkjod. Sie färben sich darin gelb, braun, weinrot bis violett, quellen bedeutend auf, stülpen sich scheinbar um und nehmen eine unregelmäßige Form an (Fig. 107).

Da die Florideenstärke die rein blaue Farbe mit Jod gewöhnlich vermissen und in ihrem Verhalten zu Jod und auch sonst eine gewisse Ähnlichkeit mit den sogen. „roten“ Stärkekörnern gewisser Phanerogamen erkennen läßt, glaubt BRUNS (I, 177), daß die Florideenstärke mit den roten Stärkekörnchen so ziemlich übereinstimmen dürfte. KOLKWITZ hingegen meint, weil auch bei der Phanerogamenstärke mit Jod verschiedene Farbennuancen zum Vorschein kommen, die denen der Florideenstärke gleichen, daß diese sich von der typischen Stärke nicht unterscheiden, und daß es am besten wäre, den Namen Florideenstärke ganz zu vermeiden, da sie nicht eine besondere Bezeichnung verdiene. Nach KOLKWITZ spielt die Florideenstärke zweifellos dieselbe Rolle wie die Stärke bei anderen Pflanzen. Ob sie aber auch chemisch identisch mit der Stärke der anderen Pflanzen ist, wage ich, bevor die mikrochemischen Untersuchungen nicht auch durch makrochemische ergänzt sind, vorläufig nicht zu entscheiden. Jedenfalls steht die

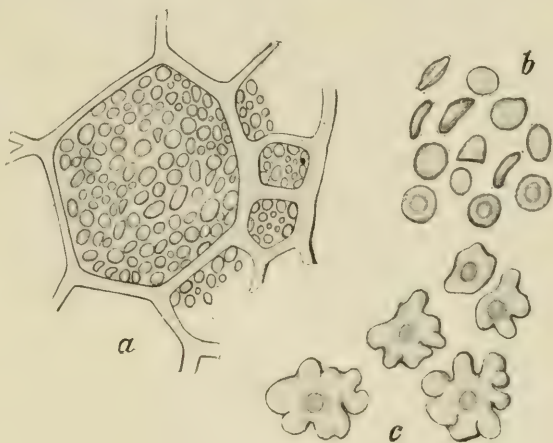


Fig. 107.

Florideenstärke.

- a Gewebestück aus *Vidalia volubilis*. Die Zellen mit Stärke erfüllt. Vergr. 250.
 b Einzelne Stärkekörner stärker vergrößert. Vergr. 350.
 c Einzelne Stärkekörner nach Behandlung mit Chlorzinkjod. Vergr. 350.

Florideenstärke der typischen Stärke sehr nahe. Dieser Meinung ist auch KYLIN (I), er hält aber die Florideenstärke für eine besondere Modifikation der Stärke.

Entstehung. Im Gegensatz zu den gewöhnlichen Stärkekörnern entstehen die der Florideen nicht im Innern der Chromatophoren. Nach den Untersuchungen von SCHMITZ (I, 152) sollen sie sich aber unter dem direkten Einfluß und unter der Mitwirkung der Chromatophoren, diesen häufig anliegend, entwickeln. Dieselbe Ansicht haben HENCKEL (I) und KYLIN (I, 190). In scharfem Gegensatz hierzu stellt sich SCHLIMPER (I, 199), indem er behauptet, die Florideenstärkekörner seien nicht Produkte der Chromatophoren, sondern des Cytoplasma und eine konstante Abhängigkeit der Bildung dieser Körner von den Chromatophoren sei nicht vorhanden. Der Gegenstand erfordert neue Untersuchungen (OLTMANN'S I, 149).

7. Das Paramylum.

Bei den Euglenen und verwandten Flagellaten treten anstatt der Stärkekörner äußerlich ähnliche, in wesentlichen Punkten aber abweichende Körner, Paramylumkörner genannt, auf. Makrochemisch wurden sie zuerst von GOTTLIEB (I), mikrochemisch-biologisch hauptsächlich von SCHMITZ (I, 155) und KLEBS (III, 269) untersucht.

Eigenschaften. Die Paramylumkörner stellen ein Kohlehydrat $(C_6H_{10}O_5)_n$ dar. Ihre Größe und Gestalt wechselt. Von der kreisrunden bis zur schmalen zylindrischen Form finden sich allerlei Übergänge. Sie sind meist abgeflacht, bisweilen dünn scheibenförmig. Auch ring-, stab-, knie-, uhrglas- und sternförmige Formen finden sich bei gewissen Arten vor.

Paramylum ist sehr widerstandsfähig. Salzsäure und organische Säuren lassen es anscheinend unverändert, Salpetersäure und konzentrierte Chromsäure greifen es nur schwer an. Es löst sich leicht in 6proz. Kalilauge und konzentrierter Schwefelsäure. 5proz. Kalilauge läßt die Körner unverändert, 6proz. bringt sie zur raschen Quellung und Auflösung. In starker Kalilauge löst es sich sofort, langsamer in konzentrierter Schwefelsäure.

Durch Jod und Chlorzinkjod wird es nicht gefärbt, desgleichen nicht durch organische Farbstoffe.

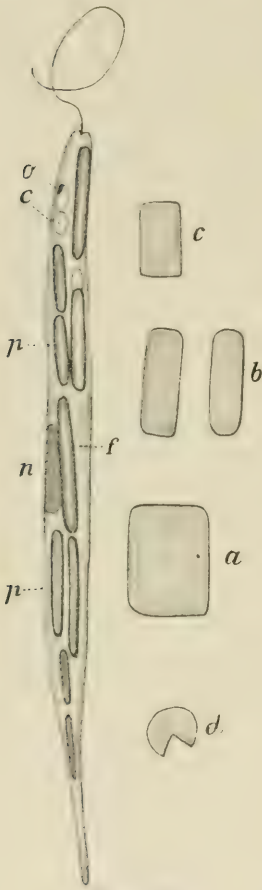


Fig. 108.

Paramylum ρ im *Euglena acus*. *n* Kern, *c* Hauptvakuole, *o* Augenfleck. Vergr. 400. Rechts von der *Euglena* isolierte Paramylumkörner (*a*, *b*, *c*, *d*) von *Euglena Ehrenbergii*. *a*, *c* Vorderansicht, *b* Seitenansicht, *d* scheibenförmiges Korn, durch Druck eingeknickt. Vergr. 800. Nach KLEBS.

Die Körner zeigen, und dies tritt besonders bei der Quellung hervor, einen weniger dichten zentralen Teil, und wie KLEBS (III, 271) im Gegensatz zu SCHMITZ nachweisen konnte, eine konzentrische Schichtung. Die großen, scheibenförmigen oder glattzylindrischen Formen verraten die Schichtung direkt und zwar sowohl auf der Fläche als auch im Profil (Fig. 108).

Entstehung. Die Paramylunkörner entstehen im Gegensatz zu den Stärkekörnern nicht in direkter Abhängigkeit der Chlorophyllkörper bzw. Leukoplasten, sondern im Cytoplasma. Sie sitzen dem Chromatophor oft auf und werden dann ins Plasma geführt. Bei *Euglena viridis* liegen sie dem sternförmigen Chromatophor in der Nähe des Pyrenoids häufig auf, wodurch Gestalten entstehen, die den Stärkeherden anderer Algen ähneln; sie werden als Pseudo-Paramylumherde bezeichnet. Später erscheinen die Körner auch längs der Zipfel des Chlorophyllträgers reichlich, niemals aber liegen sie im Chromatophor, sondern stets außerhalb. Funktionell stimmt das Paramylum mit der Stärke wohl überein. Wenn sich auch der Beweis hierfür nicht so glatt wie bei der Stärke erbringen läßt, so ist doch erwiesen, daß das Paramylum in Abhängigkeit von der Kohlensäureassimilation entsteht, daß es sich bei Belichtung vermehrt und beim Verdunkeln teilweise auflöst.

8. Die Fucosanblasen.

In den Zellen der Fucoideen wurden seit langem stark lichtbrechende, körnchenähnliche Gebilde bemerkt, über die im Laufe der Zeit ganz verschiedene Ansichten geäußert worden sind. So treten nach SCHMITZ (I, 154) in den Zellen der Phaeophyceen, ähnlich wie bei den Florideen, an der Oberfläche der Chromatophoren glänzende Körnchen auf, die unter dem Einfluß der Chromatophoren entstehen und dann in das Plasma geführt werden. Er bezeichnete sie als „Phaeophyceenstärke“, obwohl sie mit Jod gar nicht gefärbt werden. Außerdem unterschied er mattglänzende hyaline Tröpfchen im Plasma, die im Gegensatz zur Phaeophyceenstärke beim Absterben der Zelle im süßen Wasser leicht verquellen, sich in Alkohol lösen und in Pikrinsäure vollständig verschwinden.

BERTHOLD (I, 56) hält SCHMITZ' Phaeophyceenstärke für eine eiweißartige Substanz und die mattglänzenden hyalinen Tröpfchen für Gerbsäurebehälter. KUCKUCK (I) hält die Phaeophyceenstärke für Pyrenoide, HANSEN (I, 276) für Fett, und CRATO (I—II) nennt sie „Phy-soden“ und hält sie für Bläschen, die Phloroglucin oder ein Derivat desselben enthalten, da sie sich mit Vanillin-Salzsäure rot färben. BRUNS (I, 166) schließt sich dieser Ansicht an, glaubt aber, daß sie noch Fett enthalten. Demgegenüber aber stehen wieder die Untersuchungen von HANSTEEN (I, II), der die Körnchen insgesamt als Fucosankörner bezeichnet, die aus Fucosan, einem besonderen Kohlehydrat bestehen sollen. In jüngster Zeit hat KYLIN (II) die Frage nach den Inhaltsstoffen der Fucoideen untersucht und er glaubt drei verschiedene Gebilde unterscheiden zu können: 1. Pyrenoide, 2. Fucosanblasen und 3. Fettröpfchen (Fig. 109).

1. Pyrenoide. In der Mitte jeder Assimilationszelle von *Asperococcus* findet man eine traubenförmige Ansammlung stark licht-

brechender Körperchen, die Fucosanblasen. Daneben finden sich, an den Chromatophoren mit kurzem Stiel befestigt, die Pyrenoide. Diese werden, durch Osmiumsäure nicht geschwärzt, von Methylenblau nicht gebläut, von Säuren, Alkohol nicht gesprengt, von Jod im Meerwasser nicht zerstört, während bei den Fucosanblasen in allen diesen Fällen

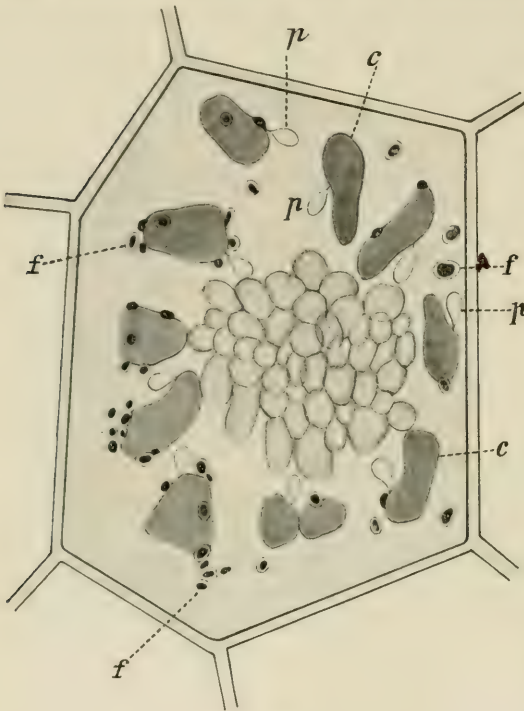


Fig. 109.

Asperococcus bullosus. Eine Zelle aus dem Thallus mit 0,1% Osmiumsäure fixiert und Methylenblau gefärbt. Fucosanblasen *f*, die Pyrenoide *p*, die Chromatophoren *c*, in der Mitte ein Haufen zusammengeflüssener Fucosanblasen.

Vergr. 2000. Nach KYLIN (II).

Das Verhalten der Fucosanblasen vor und können, wie bereits von anderen Forschern dargetan wurde (HANSTEEN, CRATO usw.), längs der Plasmafäden hin- und hergleiten. Die Fucosanblasen werden durch Wasser, Alkohol, Äther, sehr verdünnte Säuren, Natronlauge und Jodjodkaliumlösung gewöhnlich zersprengt, wobei sich ihr Inhalt mit dem Zellinhalt mischt. Sie färben sich mit Vanillinsalzsäure (Vanillin in konzentrierter Salzsäure gelöst) und Piperonal-Schwefelsäure (1 Vol. alkoholische Piperonallösung + 1 Vol. konzentrierte Schwefelsäure) rot. Ihr Inhalt wird von Osmiumsäure und ammoniakalischer Silbernitratlösung geschwärzt und nimmt Methylenblau und Methylviolettlösung gierig auf. Die Fucosanblasen enthalten jene Substanz, durch deren Oxydation postmortal das Phykophaein entsteht. Die Fucosanblasen stellen nach KYLIN nicht, wie HANSTEEN angibt, Körner dar, sondern Saft Räume, gefüllt

das Gegenteil zutrifft. In Übereinstimmung mit BERTHOLD glaubt KYLIN, daß die Pyrenoide aus Eiweiß bestehen. Da sie aber die MILLONSCHE Reaktion nicht geben und auch sonst keine genaueren Belege für ihre Eiweißnatur vorgebracht werden, so scheint es mir recht zweifelhaft, ob wir es hier tatsächlich mit Pyrenoiden zu tun haben, zumal doch Pyrenoide stets im Chromatophor vorkommen und nicht auf denselben. Der Name erscheint mir daher nicht glücklich gewählt, und auch KYLIN meint, es wäre besser, ihn gegen einen anderen zu vertauschen.

2. Die Fucosanblasen bestehen nach KYLIN aus einer Plasmahaut mit flüssigem, stark lichtbrechendem Inhalt, kommen am reichlichsten in assimilierenden Zellen und den Fortpflanzungskörpern

mit einem Stoff, der mit Vanillinsalzsäure die erwähnte Reaktion gibt. Das Fucosan HANSTEENS ist, wie KYLIN (I, II) zu beweisen sucht, kein Kohlehydrat, sondern ein mit den Gerbstoffen verwandter Stoff. Es wäre aber auch denkbar, daß vielleicht in den Fucosanblasen, entsprechend der Ansicht von HANSTEEN, neben dem Gerbstoff doch auch ein Kohlehydrat vorhanden ist, dessen Nachweis aber vorläufig lokal nicht möglich ist.

3. Fetttropfen. Da von REINKE (I) und HANSEN (I) angenommen wurde, daß Fett das erste Assimilationsprodukt der Fucoideen sei, erscheint es von Wichtigkeit, daß sich die Fetttropfen nicht in kräftig assimilierenden Zellen, sondern in anderen, z. B. in den Zellen des Speichergewebes bei *Fucus vesiculosus* vorfinden. KYLIN gelangt durch seine Versuche zu der Ansicht, daß weder Fett noch das Fucosan erste Assimilationsprodukte der Fucoideen darstellen, sondern von ihm nachgewiesene Zuckerarten (Dextrose, Lävulose). Außerdem konnte KYLIN (I, 186) ein dextrinartiges Polysaccharid (Laminarin) aus Fucoideen gewinnen, das durch Kondensation der Dextrose entstanden ist und physiologisch der Stärke höherer Pflanzen entspricht.

Wie aus der Literaturübersicht zu ersehen ist, läßt die ganze Frage der Inhaltsstoffe der Fucoideen an Widersprüchen nichts zu wünschen übrig. Ein und derselbe Stoff wird bald als Fett, Eiweiß, Gerbstoff oder als Kohlehydrat bezeichnet, ein Zustand, der so deutlich zeigt, wie sehr unsere Methoden noch der Vervollkommnung bedürfen. Sollte KYLIN recht behalten, so hätten wir in den Fucosanblasen eigentlich Behälter eines gerbstoffartigen Stoffes zu erblicken; dem steht aber eine ältere Angabe KOCHS (I), die sich auf eine makrochemische Untersuchung stützt, entgegen, wonach der Stoff, der die Rotfärbung mit Vanillinsalzsäure gibt, die Eigenschaft eines kolloidalen, mit einem stickstoffhaltigen Atomkomplex verbundenen Polysaccharids besitzt. Für die Gerbstoffnatur spricht auch nicht gerade der Umstand, daß die Fucosanblasen sich mit Eisenchlorid weder blau noch grün, sondern braun färben.

9. Das Leukosin.

Mit diesem Namen hat KLEBS (II, 395) eine weiße, stark lichtbrechende Substanz bezeichnet, die sich bei Chrysoomonaden vorfindet und die vielleicht die hier fehlenden Paramylum- und Stärkekörner zu vertreten hat. Über seine chemische Natur weiß man so gut wie nichts. Das Leukosin ist in Wasser löslich, verschwindet in den bekannten Fixierungs- und Fällungsmitteln wie Alkohol, Osmiumsäure, Pikrinsäure, Sublimat, saurem chromsaurem Kali und Tannin, ebenso auch in Säuren, Alkalien und überhaupt in Mitteln, die ein Absterben der Zelle herbeiführen. Es färbt sich nicht mit Farbstoffen. Das Leukosin tritt entweder in einzelnen Tröpfchen auf oder es füllt, wie bei *Microglena*, den größeren Teil des Körpers aus und erscheint gewöhnlich am Hinterende der Zelle. Ob das Leukosin mit der Assimilation der Chromatophoren in naher Beziehung steht, läßt sich vorläufig nicht sagen. H. MEYER, der sich mit dem Leukosin bei *Ochromonas* beschäftigt hat, fand, daß es sowohl im Lichte wie im Finstern entsteht, und hält es, weil es sich nur in stickstofffreien Kulturen (Traubenzucker, Rohrzucker, Maltose, Kartoffeln) bildet,

für ein Kohlehydrat. Ich für meinen Teil möchte mich, bevor wir über das Leukosin nicht mehr wissen, einer bestimmten Äußerung über die chemische Natur dieses Stoffes enthalten.

10. Die Zellulosekörner.

WEBER VAN BOSSE (I) beobachtete in den Zellen der parasitisch in der Urticacee *Pilea* lebenden Alge *Phytophysa Treubii* geschichtete, einfache oder zusammengesetzte Körnchen und nannte sie Zellulosekörner, weil sie in ihrem Verhalten zu Jodlösungen mit Zellulose übereinstimmen. Sie geben die Zellulosereaktion mit Jod und Schwefelsäure und mit Chlorzinkjod, sind doppelbrechend und zeigen im polarisierten Lichte die gleiche Orientierung der optischen Achsen wie Stärkekörner. Während der Sporenbildung werden die Zellulosekörner größtenteils aufgelöst, auch zeigen sie eine Beziehung zum Auf- und Abbau des Öls, insofern sich in ölreichen Zellen wenig und in ölarmen Zellen viel Zellulosekörner befinden. Sie scheinen also die Rolle eines Reservestoffes zu spielen.



Fig. 110.

Leptomitus betensis. Links ein Hyphenstück mit Zellulinkörnern. Vergr. 180. Daneben rechts ein Teil davon stärker vergrößert mit großen und kleinen Körnern.

Vergr. 350.

11. Die Zellulinkörner.

Die Schläuche und Oogonien der Saprolegnien enthalten, bald einzeln, bald zu kleineren oder größeren Gruppen vereinigt, Körner, die man nach dem Vorschlage PRINGSHEIMS (II, 288), dem Entdecker dieser Gebilde, als Zellulinkörner bezeichnet. In jungem Zustande stellen sie flache, scheibenförmige oder abgerundet-polyedrische Plättchen aus einer homogenen Substanz von graublauem oder bläulich-weißem Farbenton dar. Die größeren Körner haben Kugelform und zeigen einen Kern und deutliche Schichtung (Fig. 110).

Chemische und physikalische Eigenschaften. Sie lösen sich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln der Fette und Harze nicht. Sie färben sich mit Jod überhaupt nicht, auch nicht blau, geben nicht die Eiweißreaktionen und speichern keine Farbstoffe. — Kaustische Alkalien, besonders konzentrierte Kalilauge, lassen sie in der Kälte so ziemlich unverändert, bei langer Einwirkung wird höchstens die Schichtung etwas deutlicher. Bei längerem Kochen in Kalilauge werden sie blasser und unscheinbarer. Auch konzentrierte und verdünnte Salpeter-, Salzsäure und SCHULZESCHE Mischung scheinen eine geringe Einwirkung auszuüben, selbst wenn man einige Zeit erwärmt.

In Kupferoxydammoniak sind sie ebenfalls unlöslich. Hingegen lösen sie sich in mäßig konzentrierter Schwefelsäure (1:1) oder in wässrigem, nicht zu verdünntem Chlorzinkjod rasch vollständig auf.

Auf Grund dieser Eigenschaften hält PRINGSHELM die beschriebenen Körner für eine Modifikation der Zellulose, der er den Namen Zellulin gibt.

SCHAARSCHMIDT (I) hat in *Vaucheria sessilis*, *V. geminata* und *Chara foetida* Zellhautverdickungen beobachtet, die er als Zellulinkörner bezeichnen zu müssen glaubt, aber die Beschreibung, die er von den Verdickungen entwirft, sprechen schon gegen die Ansicht, daß es sich hier um Zellulinkörner handelt. Eine der hervorstechendsten

Eigenschaften der Zellulinkörner ist ihr rasches Verschwinden in Chlorzinkjod und Schwefelsäure. Diese

Eigenschaft zeigen aber die Verdickungen von *Vaucheria* und *Chara* nicht; auch nehmen diese relativ leicht Farbstoffe, z. B. Nigrosin, auf, im Gegensatz zu den Zellulinkörnern. Die von SCHAARSCHMIDT beschriebenen Zellhautverdickungen treten in abnormen Kulturen auf, sind also pathologische Bildungen, während die Zellulinkörner der Saprolegnien

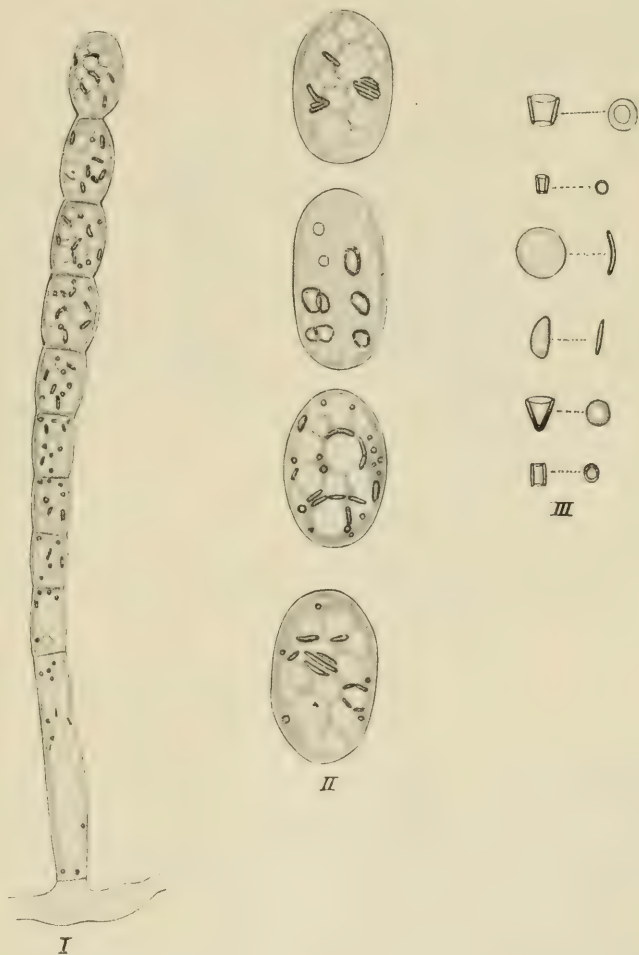


Fig. 111.

Podosphaera oxyacanthae. Fibrosinkörper.

I. Konidienreihe. Die dunkeln Pünktchen und Strichelchen sind Fibrosinkörper. Vergr. 450.

II. 4 einzelne reife Konidien mit ausgebildeten Fibrosinkörpern. Vergr. 690.

III. Formen des Fibrosins in verschiedenen Ansichten. Vergr. 1000. Nach ZOFF.

ganz normale Inhaltskörper sind. Ich glaube daher, daß die Vaucheria- und Charazellhautverdickungen den Namen Zellulinkörner nicht verdienen.

12. Die Fibrosinkörper.

In den Sporen (Konidien) des auf dem Weißdorn häufigen Meltaupilzes (*Podosphaera oxycanthae* DC.) und anderer Erysipheen entdeckte ZOPF (I) eigentümliche Körperchen, die er für ein Kohlehydrat hält und wegen seiner Verwandtschaft mit FREMYS Fibrose als Fibrosinkörper bezeichnet (Fig. 111).

Sie liegen in reifen Konidien stets im Plasma und zwar zu 5 bis 15 an der Zahl. Durch einen auf das Deckglas ausgeübten Druck lassen sie sich leicht aus der Zelle befreien. Sie haben die Form einer Scheibe, eines Hohlkegels, Hohlkegelstutzes oder eines Hohlzylinders. Ihr Durchmesser schwankt zwischen 2 bis 8 μ und ihre Dicke zwischen 0,5 bis 0,7 μ . Sie zeigen keine Struktur und sind optisch negativ. Die Fibrosinkörper quellen etwas in siedendem Wasser. Mit Jodlösung oder Chlorzinkjod färben sie sich nicht. Sie sind schwer löslich in konzentrierter Schwefelsäure, unlöslich in Salpetersäure, Kupferoxydammoniak, Alkohol, Äther und Chloroform. Anilinfarbstoffe werden nicht gespeichert, durch Osmiumsäure werden sie nicht gebräunt. Da die Fibrosinkörper bei der Keimung der Sporen aufgelöst werden, scheinen sie als Reservestoff zu fungieren. ZOPF (I, 278) glaubt eine Verwandtschaft mit der sogenannten Pilzzellulose annehmen zu sollen, es wäre daher zu prüfen, ob die Fibrosinkörner nicht vielleicht aus Chitin bestehen.

13. Die Elaeoplasten und Ölkörper.

a) Monokotyle.

Elaeoplast oder Olbildner nannte WAKKER (II, 475) ein in der Epidermis der jungen Blätter von *Vanilla planifolia* vorkommendes Organ, das aus einer plasmatischen Grundlage und Öl besteht. Die Oberhautzellen führen einen Zellkern, rings um diesen zahlreiche Leukoplasten und außerdem, dem Zellkern entweder dicht angeschmiegt oder an einem anderen Orte, den Elaeoplasten. Er ist etwas größer als der Zellkern, meist etwa 8 bis 12 μ breit, besitzt scharfe Umrisse und einen gelblichen, vielleicht durch das Öl hervorgerufenen Glanz.

Bei Behandlung mit konzentrierter Pikrinsäure bleibt der Elaeoplast erhalten, das Öl tritt aus und bleibt in nächster Nähe liegen. Eisessig oder Schwefelsäure treiben das Öl gleichfalls aus. Das Öl löst sich in Alkohol und Kalilauge, wird durch Alkannatinktur und Cyanin intensiv rot bzw. blau und durch Osmiumsäure dunkelbraun bis schwarz gefärbt. In den Schließzellen der Spaltöffnungen kommen mehrere, aber viel kleinere Elaeoplasten vor. In den alten Blättern fehlen sie. Bei jungen Wurzeln und Stengeln können sie in den oberflächlich gelegenen Zellen gleichfalls auftreten.

Später hat ZIMMERMANN (II, 185; V, 165) Elaeoplasten auch bei einigen anderen Monokotylen nachzuweisen vermocht: *Funkia lanceifolia*, *F. coerulea*, *F. Sieboldiana*, *Dracaena* sp., *Ornithogalum scilloides*, *Agave americana*, *A. mitis*, *Oncidium suave*, *Maxillaria picta*,

Bechorneria bracteata und im Stengel eines Pteridophyten, nämlich von Psilotum. RACIBORSKI (I) hat die Elaeoplasten verschiedener Ornithogalum-, Albuca-, Funkia- und Gagea-Arten beschrieben. Immerhin erscheint ihre Verbreitung beschränkt. Bei Funkia, Dracaena und Ornithogalum (Fig. 112) kommen sie in der Blütenregion (Perianth, Fruchtknoten), aber nicht in den Laubblättern vor. Meistens birgt

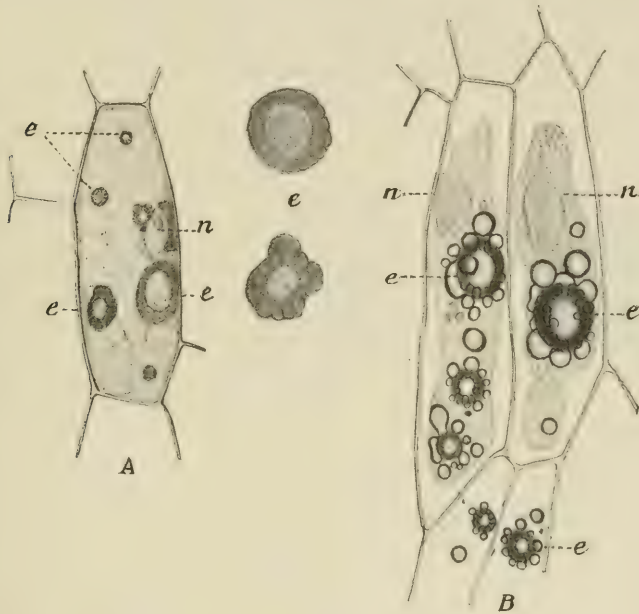


Fig. 112.

Elaeoplasten *e* in den Epidermiszellen der jungen Frucht von *Ornithogalum Boucheanum*.

A Große und kleine Elaeoplasten *e* in der lebenden Zelle. Daneben rechts zwei Elaeoplasten stärker vergrößert. *n* Zellkern. Vergr. 180.

B. Nach Behandlung mit Alkohol treten Öltropfen aus den Elaeoplasten *e* heraus. *n* Zellkern. Vergr. 180.

jede Zelle nur einen Elaeoplasten, bei *Ornithogalum* aber mehrere. Die Gestalt der Elaeoplasten ist verschieden: kugelig, traubenförmig, plasmodienartig, unregelmäßig gelappt. Bezüglich des Baues und der chemischen Eigenschaften konnte ZIMMERMANN die Angaben WAKKERS bestätigen. Die Entstehung der Elaeoplasten hat RACIBORSKI bei *Ornithogalum umbellatum* verfolgt. Hier treten sie als stark lichtbrechende Kügelchen auf, die immer am Pole des länglichen Zellkerns liegen. Sie vermehren sich durch Neubildung aus dem Cytoplasma. Über die Funktion der Elaeoplasten läßt sich heute noch nichts Bestimmtes aussagen; die weitere Forschung wird auch der Vermutung ZIMMERMANN'S Rechnung tragen, daß man es in den Elaeoplasten vielleicht mit einem parasitischen Pilz zu tun hat. Im allgemeinen hält man sie, wie ich glaube, mit Recht für normale Gebilde.

b) Lebermoose.

Die meisten beblätterten Lebermoose enthalten in den Blattzellen ölartige Inhaltkörper, die bereits von GOTTSCHKE bemerkt aber erst von PFEFFER (I, 1), WAKKER und KÜSTER (I) genauer untersucht worden sind. Sie sehen bald wie Öltröpfchen, bald wie aus Öltröpfchen bestehende emulsionsartige Massen, bald wie eiförmige, ellipsoidische oder zusammengesetzten Stärkekörnern ähnliche Gebilde aus (Fig. 113). Sehr groß sind sie, abgesehen von den Marchantiaceen, wo sie gleichfalls vorkommen, bei *Radula complanata* und bei *Alicularia scalaris*. Sie erreichen hier bis 20 μ . Wenn man zu einem Blatt von *Radula*

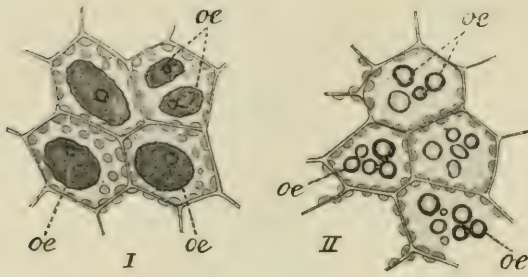


Fig. 113.

I. 4 Zellen aus dem Blatte von *Radula complanata* mit großen Ölkörpern *oe*. Vergr. 350.

II. 4 Zellen aus dem Blatte von *Frullania dilatata*. In jeder Zelle mehrere kleine Ölkörper *oe*. Vergr. 350.

complanata verdünnten Alkohol (1 Teil Alkohol, 2 bis 3 Teile Wasser) unter Deckglas treten läßt, so fließen die einzelnen Tröpfchen, aus denen der emulsionsartige Ölkörper besteht, rasch zu einem großen Tropfen zusammen, wobei eine membranartige, aus Eiweiß bestehende Substanz übrig bleibt. Diese Tropfen lösen sich leicht in Weingeist, Benzol, Äther und Schwefelkohlenstoff. Beim Kochen

verschwinden sie nicht. PFEFFER ist auf Grund dieser und einiger anderen Eigenschaften der Ansicht, daß die Ölkörper der Hauptmasse nach aus einem Gemenge von fettem Öl und Wasser bestehen, von Wasser deshalb, weil sie sich in Wasser entziehenden Mitteln zusammenziehen und auch ihre Form ändern.

Die verhältnismäßig großen Ölkörper der Marchantiaceen haben ein emulsionsartiges Aussehen und bei *Fegatella conica* sowie bei *Marchantia* eine bräunliche und bei *Lunularia* eine dunkel-braunrote Farbe. In ihrem Verhalten gegen Reagentien gleichen die Ölkörper von *Fegatella*, *Marchantia* und *Preissia commutata* denen von *Radula complanata*. Die gedrückten Ölkörper von *Lunularia* geben mit Eisenvitriol eine schwarzblaue und mit Kaliumbichromat eine rotbraune Färbung, was für Gerbstoff spricht.

WAKKER (II, 482) hat die Ölkörper gleichfalls mikrochemisch untersucht und kommt zu demselben Resultate wie PFEFFER. Er konstatierte auch die membranartige Hülle, hält sie aber für plasmatisch und zählt daher die Ölkörper der Lebermoose zu den Elaeoplasten. Nach PFEFFER (I, 33) entstehen die Ölkörper an beliebigen Stellen der Zellflüssigkeit aus Öltröpfchen. Haben die Ölkörper eine plasmatische Grundlage, wie es WAKKER behauptet, so möchte man nach anderweitigen Erfahrungen glauben, daß sie unter Vermittlung plasmatischer Gebilde entstehen, aber bewiesen wurde dies bisher nicht. Bei *Scapania*, wo WAKKER die Entwicklungsgeschichte verfolgte,

treten sie „ziemlich plötzlich als schlauchförmige, scharfungrenzte Organe auf“, in denen noch kein Öl zu sehen ist. Eine klare Einsicht in die Entwicklung der Ölkörper ist aus den Untersuchungen WAKKERS, wie er selbst zugibt, nicht zu gewinnen; er hält es für wahrscheinlich, daß die Elaeoplasten der Lebermoose metamorphosierte Chlorophyllkörner sind, eine Ansicht, die gerade nicht sehr plausibel erscheint. KÜSTER glaubt, daß zuerst das Stroma als unregelmäßig konturiertes Gebilde entsteht, in dem später die Öltröpfchen auftauchen. Die Beobachtungen gehen in wichtigen Punkten noch auseinander; sogar über die Existenz der Hüllhaut der Ölkörper herrscht noch keine Einigkeit, denn KÜSTER hält sie im Gegensatz zu PFEFFER und WAKKER für eine Gerinnungsmembran, hervorgerufen durch die Reagentien, also für ein Kunstprodukt. Physiologisch dürften die Ölkörper wohl als Exkrete aufzufassen sein, denen vielleicht eine ökologische Rolle zufällt, als Schutzmittel gegen Schneckenfraß im Sinne von STAHL (I, 49) oder als Lichtschirm gegen allzustarke Beleuchtung, wie bei den blauen Ölkörpern von *Calypogeia Trichomanis* (HIERONYMUS I, 468).

c) Ölkörper anderer Pflanzen und Verwandtes.

RADLKOEFER (I, II), MONTEVERDE (I), SOLEREDER (I), SERTORIUS (I, 505) und LIDFORSS (II) haben im Schwamm- und Palisadenparenchym zahlreicher Arten aus den Familien der Cordiaceen, Combretaceen, Cinchoneen, Sapotaceen, Sapindaceen, Gramineen, Gaertneraceen, Rubiaceen und Cornaceen Öl- oder Fettkugeln, meist je eine in einer Zelle, nachgewiesen. Sie liegen nach MONTEVERDE im Plasma, geben im allgemeinen die Reaktionen der Fette, sind meist isotrop, bei manchen Pflanzen, wie z. B. bei *Gaertnera* und *Pagamea* (SOLEREDER I, 85) auch doppelbrechend.

Erwähnt seien ferner noch die von SCHÜTT (I) im Plasma der Peridineen beobachteten „Fettplatten“, die im Gegensatz zu den Chromatophoren kein Chlorophyll führen und sich mit Osmiumsäure färben. Sie bilden kleine rundliche Plättchen oder größere Täfelchen mit buchtig lappiger Begrenzung. Sie sollen aus kleinen farblosen Plättchen hervorgehen, die SCHÜTT als „Fettbildner“ oder „Plastiden“ bezeichnet.

Die von LUNDSTRÖM (I) bei *Potamogeton*-Arten beschriebenen Ölplastiden gehören nicht hierher, da sie nicht aus Fett, sondern wahrscheinlich aus einem aromatischen Aldehyd bestehen (LIDFORSS I, vgl. p. 146).

Die von BERTHOLD als Lichtschutzorgane beschriebenen kirschförmigen Inhaltskörper verschiedener Florideen sollen nach HANSEN aus Glykogen bestehen, nach GOLENKIN (I) aber echte Elaeoplasten sein. Wenn sie es wären, müßte nach Auflösung des Öls die plasmatische Grundlage zurückbleiben. Dies ist aber nicht der Fall, denn die fraglichen Körper lösen sich in 50proz. Alkohol sofort ohne Rückstand auf. Ich glaube daher, daß auch GOLENKINS Angaben einer Nachprüfung bedürfen.

14. Die irisierenden Platten und Kugeln in Meeresalgen.

Verschiedene lebende Braun- und Rotalgen glänzen bei starker Beleuchtung in den brillantesten Farben, am schönsten die *Chylocladia*-Arten. Die einen schimmern in blauen, die anderen in silberweißen,

in rötlich-weißen oder in den verschiedenen Regenbogenfarben. Die Ursache dieser Reflexerscheinung ist, wie BERTHOLD (II, 569) entdeckt hat, ein stark lichtbrechender Inhaltskörper von eigenartiger Struktur. Bei *Chylocladia* besteht er aus einer schwach gelblich gefärbten, gegen das Cytoplasma scharf abgesetzten Masse, in der sehr kleine Kügelchen eingebettet sind (Fig. 114, I). Im Profil zeigt die Masse einen eigentümlichen Schimmer und eine Streifung parallel ihrer Flächenausdehnung (Fig. 114, II). Die Platten kommen nicht in allen Zellen vor. Sie fehlen namentlich im Innern der Rasen und den zwischen anderen Algen verborgenen Thallomzweigen.

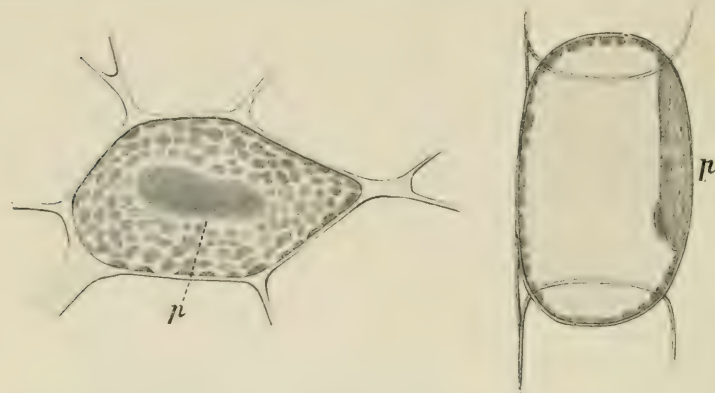


Fig. 114.

Chylocladia reflexa. Zelle links mit einer zentral gelagerten irisierenden Platte *p* in der Flächenansicht. Rechts dasselbe in der Seitenansicht. *p* im Profil. Nach BERTHOLD (II).

Am Rücken dieser sind die Platten der freien Außenseite angelagert, im allgemeinen stellen sie sich alle ungefähr parallel dem stärksten einfallenden Lichte entgegen. Da sie eine bestimmte Stellung haben, so

tritt der Farbenglanz auch nur am schönsten hervor, wenn man die Algen von einer bestimmten Seite betrachtet. Ihre Funktion besteht in der Abwehr allzu starken Lichtes und in der Zerstreung des Lichtes nach verschiedenen Richtungen, um eine möglichst gleichmäßige Beleuchtung zu erzielen (BERTHOLD).

Läßt man destilliertes Wasser auf die Platten einwirken, so werden die darin liegenden Kügelchen undeutlich und schließlich durch Vakuolen ersetzt. Jod färbt die Platten braun, Osmiumsäure schwärzlich. Durch Jod, Osmiumsäure und Sublimat werden die Platten unlöslich. Daraus schließt BERTHOLD auf ihre Eiweißnatur. Es wäre aber wünschenswert, noch weitere mikrochemische Untersuchungen anzustellen, um ihre Proteinnatur zu erhärten, um so mehr als WAKKER (II, 488) die nach BERTHOLD als Lichtreflektoren dienenden Inhaltskörper von *Laurencia obtusa* und *Plocamium coccineum* ihren Reaktionen nach als Elaeoplasten anzusprechen geneigt ist. Es wäre ja auch möglich, daß die bei verschiedenen Florideen und Phaeophyceen lichtreflektierenden Inhaltskörper chemisch überhaupt nicht einheitlicher Natur sind. Dieser Punkt erfordert genauere Untersuchungen.

15. Der Augenfleck.

Bei verschiedenen niederen Organismen bemerkt man gegen das Cytoplasma scharf abgesetzte rötliche oder bräunliche Punkte, die

besondere Organe der Zelle darzustellen scheinen. Man nennt dieses Organ Stigma oder Augenfleck. In der Regel kommt es nur bei chlorophyllhaltigen Organismen vor. Indem ich bezüglich des Vorkommens und gewisser Eigenschaften des Augenflecks auf das Sammelreferat von ZIMMERMANN (V, 161) verweise, sei hier nur folgendes hervorgehoben. OVERTON (I, 65) fand sie bei allen phototaktisch reizbaren Schwärmsporen der grünen Algen (*Bulbochaete*, *Ulothrix*, *Draparnaldia*, *Stigeoclonium*, *Conferva*, *Microspora* usw.). Bei den Volvocineen, Chlamydomonaden (WOLLENWEBER I), zahlreichen Flagellaten und anderen niederen Lebewesen sind Stigmata nachgewiesen worden. Gewöhnlich in der Einzahl, doch kommen nach FRANZÉ (I, 142) bei *Microglena* und *Syncrypta* konstant zwei, bei *Uroglena* meist drei und bei *Synura* gewöhnlich zahlreiche, bis 10 vor. Die Gestalt ist verschieden, meist scheibenförmig.

Der Augenfleck der Euglenen (Fig. 115) besteht nach KLEBS (I, 260) analog wie ein Chromatophor aus zweierlei Substanzen, aus einer plasmatischen Grundmasse, die ein feines Netzwerk bildet, und einem Farbstoff, der die Maschen des Netzes ausfüllt. Die Farbe des Pigments schwankt zwischen hell- und dunkelrot. Es ist löslich in Alkohol, Äther, Benzin und Schwefelkohlenstoff, färbt sich mit Jod schmutzig grün, mit Eisenchlorid schwarzblau, wird durch konzentrierte Schwefelsäure dunkelindigblau, durch Salpetersäure himmelblau und ist daher als ein karotinartiger Stoff (vgl. p. 225) zu bezeichnen (KOHL I, 15). Die roten Stigmata anderer Organismen verhalten sich gegenüber Schwefelsäure ebenso, desgleichen, wie ich mich überzeugt habe, das Stigma der Spermatozoiden von *Fucus*. In den Stigmata der Euglenaideen sollen nach FRANZÉ (I, 145) Paramylumkörner, in denen der Chlamydomonaden und Volvocineen Stärkekörner vorkommen, die zur Lichtkonzentration dienen sollen. Die physiologische Bedeutung der Augenflecke ist vorläufig noch strittig. Sie sollen bei der Lichtempfindung eine Rolle spielen.



Fig. 115.
Euglena sp.
mit rotem
Augenfleck s.
Vergr. 350.

16. Sogenannte Schleimvakuolen.

Im peripheren Teil vieler Phykochromaceen finden sich, abgesehen von Eiweißkristalloiden oder Cyanophycinkörnern (FISCHER I, 113) verschieden große Kügelchen einer anscheinend zähflüssigen Substanz, die als Schleimvakuolen bezeichnet werden. Äußerlich sind sie nur schwer von den Cyanophycinkörnern und den körnigen Einschlüssen des Zentralkörpers zu unterscheiden. Das ist der Hauptgrund, warum über die körnigen Bildungen der Cyanophyceenzelle so große Verwirrung herrscht. HEGLER (I, 308) unterscheidet die Eiweißkristalloide von den Schleimkügelchen:

1. Durch ihre intensiv blauschwarze Färbung mit Methylenblau und Methylviolett in lebenden Zellen;
2. durch ihre Nichtfärbbarkeit mit S-Fuchsin und Essigkarmin;
3. durch ihre rote bzw. rotviolette Tinktion mit verdünntem saurem Hämatoxylin;

4. durch ihre Reaktion mit Vanillinsalzsäure;
5. durch ihre Konsistenz;
6. durch ihr Verhalten gegen Osmiumsäuregemische.

Bei Anwendung von Vanillinsalzsäure färben sie sich intensiv hellrot bis violettrot, was vielleicht auf Phloroglucin oder eine verwandte Substanz deutet. HEGLER nimmt jedoch von dieser Deutung Abstand und glaubt, daß es sich um einen eiweißähnlichen Schleimstoff handelt. Die Mikrochemie der körnigen Bildungen in der Cyano-phyceenzelle gehört zu den unerfreulichsten Erscheinungen der Literatur, hauptsächlich, weil man auf Grund einer vielschichtigen Reaktion oder einer Färbung gleich einen bestimmten Körper nachzuweisen vermeint, anstatt sich vorläufig mit einem „ignoro“ zu bescheiden. Schleime nachzuweisen ist an und für sich oft recht schwer, um wieviel mehr erst bei so außerordentlich winzigen Körnchen der Cyano-phyceenzelle!

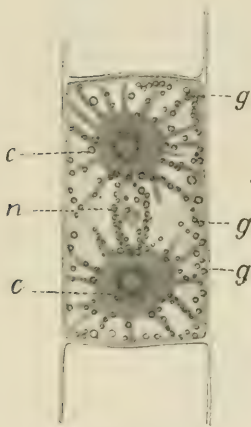


Fig. 116.

Gerbstoffbläschen *g* in der Zelle von *Zygema*, in Form zahlreicher Kügelchen zerstreut. *c* sternartiger Chromatophor, „Kern. Vergr. 350.

RADLKOEFER und FELLERER (I) beobachteten bei verschiedenen *Begonia*-Arten eigenartige, unverkalkten Doppelcystolithen der Cucurbitaceen ähnliche Bildungen, die sich hauptsächlich aus geschichteten, öfters mit Harz infiltrierten Schleimen aufbauen und ferner Sekretkugeln, die angeblich aus Harz bestehen. Obwohl sie strenge nicht hierher gehören, seien sie doch im Anhang zu den Schleimvakuolen erwähnt.

17. Die Gerbstoffblasen.

Bei zahlreichen *Zygnemaceen* treten in allen Zellen zahlreiche glänzende Bläschen auf, die in Alkohol und Äther rasch verschwinden, zwar wie Fettröpfchen aussehen, aber doch nicht aus Fett, sondern aus Gerbstoff bestehen (Fig. 116). PRINGSHEIM (III, 354) glaubt, daß die Bläschen vom Chromatophor gebildet, sezerniert und schließlich ins Plasma geführt werden. Sie bestehen aus einer Hülle, einem vorwiegend Gerbstoff führenden Inhalt und werden daher von PRINGSHEIM (III, 355) als Gerbstoffbläschen bezeichnet. Sie werden leicht zerstört. Störungen, die den Tod der Zelle herbeiführen, vernichten sie, wobei sich ihr Inhalt mit dem Zellinhalt mischt.

Gerbstoff kommt in besonderen Behältern, in sogenannten Gerbstoffvakuolen, auch bei *Phanerogamen* gar nicht so selten vor (KLERCKER I). Während sie aber bei den *Zygnemaceen* gewöhnlich sehr klein und zahlreich sind, treten sie bei den Blütenpflanzen meist in geringer Zahl und in bedeutenderer Größe auf. Die Gerbstoffvakuolen bestehen nach KLERCKER aus einer plasmatischen Hülle und aus einem stark lichtbrechenden Inhalt, der vorzugsweise aus Gerbstoff, aber nicht aus Eiweiß besteht. Sie entstehen im Plasma zuerst in Form fester Körnchen, die sich später in eine Vakuole umwandeln. Ihr Nachweis gelingt am besten durch Lebendfärbung mit Methyleneblau (vgl. p. 157).

Beispiele: Zygneaceen, Wurzelhaube von *Pistia Stratiotes* und Blattstielgelenke von *Desmanthus plenus*.

Erwähnt seien noch die gerbstoffähnlichen Tröpfchen, die WALLIN (I) im Zellsafte der Strangseiden von Bromeliaceenblättern beobachtet hat. Ihre Besonderheit bestände darin, daß hier ein Gerbstoff weder im Zellsaft gelöst noch in Vakuolen auftritt, sondern als im Zellsaft ausgeschiedene Tropfen erscheint.

18. Volutin.

In Bakterien finden sich häufig Fetttropfen, Glykogen-, Jogenmassen und andere Körner unbekannter Substanz vor. Häufig treten auch Klümpchen eines im Cytoplasma auftretenden Reservestoffs auf, den MEYER (V, VI) Volutin genannt und mit seinem Schüler GRIMME (I) genau studiert hat.

Eigenschaften und Nachweis. Das Volutin bildet kleine farblose, amorphe Massen von stärkerer Lichtbrechung als das Plasma. Sie sind zähflüssig oder steifbreiig, wie man sich z. B. an den großen, aus der Zelle herausgequetschten Volutinkörnern von *Spirillum volutans* überzeugen kann, und erscheinen zwischen gekreuzten Nikols niemals hell. Die Volutinkörner treten in der Zelle in der Ein- oder Mehrzahl auf, sie sind unregelmäßig zerstreut, in einer Reihe oder polar angeordnet in zylindrischen Zellen.

Wasser. Bei 80° lösen sie sich schon nach 5 Minuten, im siedenden noch schneller. Nach Vorbehandlung mit absolutem Alkohol wird das Volutin schwer löslich und nach der mit Formol (5 Minuten) löst es sich auch in siedendem Wasser nicht.

Konzentrierte Pikrinsäure fixiert Volutin und macht es für kaltes Wasser unlöslich.

Alkohol, Chloroform und Äther lösen nicht.

Alkalien (5proz. oder konzentrierte Natriumkarbonatlösung sowie Ätzkalilösung) lösen in 5 Minuten völlig.

Säuren (5proz. Schwefelsäure oder Salzsäure) lösen es nach 5 bis 10 Minuten, 1proz. erst nach 24 Stunden.

Konzentrierte Jodjodkaliumlösung färbt gelb. Gegen Trypsin und Pepsin verhält sich Volutin indifferent.

MILLONS Reagens, Rohrzuckerlösung + konzentrierte Schwefelsäure, Vanillinsalzsäure, FEHLINGS Lösung, Chlorzinkjod geben mit Volutin keine auffallenden Reaktionen.

Färbung. Verschiedene organische Farbstoffe färben das Volutin.

Methylenblau 1 + 10 (1 Vol. ges. Lösung von EHRLICHS Methylenblau + 10 Vol. Wasser) färbt rötlich-blau oder dunkelblau, wobei die Volutinkörner bedeutend aufquellen.

Methylenblau 1 + 10, dann 1proz. Schwefelsäure. Man färbt lebendes oder am Deckglas angetrocknetes und durch die Flamme gezogenes Material mit Methylenblau und saugt 1proz. Schwefelsäure unter dem Deckglas durch. Es wird dann alles entfärbt, nur das Volutin bleibt dunkelblau. Setzt man nach der Absaugung der Farblösung Jodjodkaliumlösung hinzu, so färbt sich der Protoplast braun und das Volutin schwarz. Rutheniumlösung (0,02 g Rutheniumrot in 10 ccm heißem Wasser frisch gelöst) färbt das Volutin intensiv rot.

Bestimmtes läßt sich über die chemische Natur nach den aufgezählten Eigenschaften nicht aussagen, doch hält es MEYER (VI, 245) nach seinen gesamten Erfahrungen für wahrscheinlich, daß das Volutin eine Nukleinsäureverbindung, jedoch kein Nukleoprotein ist. Klarheit wird wohl erst die Makroanalyse bringen.

Vorkommen.

A. MEYER fand das Volutin nicht bloß bei zahlreichen Bakterien, sondern auch bei Asko-, Saccharo-, Basidiomyceten, Ustilagineen, Zygomyceten und Oomyceten vor. Ferner fand er es weit verbreitet unter den Algen: Florideen, Cyanophyceen, Phaeophyceen, Chlorophyceen, Zygnemaceen, Conjugaten und Diatomeen, hingegen nicht von den Archegoniaten aufwärts bei höheren Pflanzen. Es fungiert nach MEYER (VI, 247) als Reservestoff.

19. Die künstlichen Fällungen.

Der Plasma- und Zellsaft stellt nicht selten eine recht konzentrierte Lösung gewisser Substanzen dar, und daher erscheint es begreiflich, daß bei starkem Welken, Eintrocknen oder bei Wasserentzug infolge plasmolysierender Mittel gelösten Stoffe in fester Form häufig ausgeschieden werden. Beispiele solcher Ausscheidungen (Zucker, Inulin, phosphorsaurer Kalk, Salpeter usw.) wurden bereits früher namhaft gemacht. Hier soll auch auf einige spezielle Fälle hingewiesen werden, wo auch intra vitam Ausscheidungen und Fällungen erzielt werden können, die ihrer chemischen Natur nach zumeist nicht bekannt sind, die aber in vielen Fällen aus Gerbstoffen und aus proteinartigen Körpern bestehen.

Anthocyanhaltige Zellen, z. B. die Blatt-Epidermiszellen von *Tradescantia discolor* oder *T. zebrina* zeigen, wenn sie mit 10proz. Kochsalzlösung behandelt werden, rasch Plasmolyse, und nach einiger Zeit scheidet sich infolge des Wasserentzuges das Anthocyan in tief rotvioletten Kügelchen ab.

Schon auf p. 157 wurde bemerkt, daß Gerbstoffe sehr leicht durch Alkalikarbonate in Form kugeligter Gebilde gefällt werden. BOKORNY (I) hat gezeigt, daß nicht nur die erwähnten Carbonate, sondern zahlreiche basisch reagierende Stoffe überhaupt dieselbe Reaktion geben: Ammoniak, Kali-, Natronlauge, Aminbasen, wie Mono-, Di-, Triäthylamin, Hydroxylamin, verschiedene Alkaloide, z. B. Strychnin, Chinin, Atropin, Veratrin, Chinolin, Coffein, desgleichen Antipyrin. Ein dankbares Objekt ist *Spirogyra*. Wird ein lebender Faden dieser Alge mit verdünnter Ammoniaklösung (1 bis $\frac{1}{200}$ %) behandelt, so scheiden sich nach etwa 10 bis 20 Minuten im Zellinhalte zahlreiche kleine farblose Körnchen, Proteosomen genannt, aus, die im Plasma und Zellsaft liegen können. War die Verdünnung sehr groß, so entstehen die Körnchen, ohne daß das Leben der Alge aufhört. Durch Einlegen solcher Fäden in reines Wasser verschwinden die Körnchen, und die Zellen erscheinen wieder ganz normal. Bei Verwendung einer 5proz. Coffeinelösung auf *Spirogyra maxima* oder *orthospira* entstehen im Zellsaft Hohlkugeln von relativ bedeutender Größe, bei Benutzung einer 0,5proz. viel kleinere. Die Befähigung, Proteo-

somen zu bilden, findet sich nicht bloß bei Algen, sondern auch bei höheren Pflanzen, z. B. bei Staubfäden von *Eugenia* und *Melaleuca*, jungen Blättern von *Mimosa pudica*, *Nymphaea zanzibarensis*, jungen Petalen von *Drosera*, *Cyclamen*, *Tulipa* usw. (LOEW und BOKORNY (I, 118)). Schöne Dauerpräparate von Proteosomen gewinnt man, indem man die Objekte einen Tag in einer 0,5proz. Coffeinelösung, ebenso lange in einer 0,1proz. Ammoniaklösung liegen läßt, Fett und Chlorophyll durch Atheralkohol auszieht, endlich in sehr verdünnter Methylgrün-essigsäure färbt und in mit Essigsäure angesäuertem verdünnten Glycerin einbettet (LOEW und BOKORNY [I, 118]).

Über die stoffliche Zusammensetzung der Proteosomen gehen die Ansichten recht weit auseinander. LOEW und BOKORNY sind der Ansicht, daß die Proteosomen aus „aktivem Eiweiß“ bestehen, während PFEFFER (III) und KLEMM (I) behaupten, daß sie sich aus Gerbstoff zusammensetzen. Der Nachweis der Eiweißnatur bei so kleinen Kügelchen ist natürlich nicht leicht, doch gelingt nach LOEW und BOKORNY (I, 120) die MILLONsche Reaktion nach Erwärmen leicht und ebenso auch die Biuretreaktion, sofern man nicht die frischen Proteosomen, die sich in Kalilauge leicht lösen, sondern die durch Ammoniak fixierten prüft. KLEMM (I, 415) betrachtet die Eiweißnatur der Proteosomen als problematisch, hingegen den Gerbstoff in den meisten Fällen als den einzig sicher nachgewiesenen Körper. KLEMM (II, 411) gibt aber zu, daß Proteosomenbildung bei *Spirogyra* auch in völlig gerbstofffreien Exemplaren eintritt. Es ist nicht leicht, zu entscheiden, auf welcher Seite die Wahrheit liegt, bevor nicht durch genaue mikrochemische Untersuchungen festgestellt sein wird, ob die Proteosomen verschiedene Pflanzen überhaupt einheitlicher Natur sind.

Silberabscheidung. 1881 entdeckten LOEW und BOKORNY (II) die interessante Tatsache, daß in lebenden Pflanzenzellen aus verdünnter, schwach alkalischer Silberlösung Silber reduziert wird. Sie verwendeten hauptsächlich zwei Lösungen (A und B).

Lösung A besteht aus einer mit Kali versetzten ammoniakalischen Silberlösung, die hergestellt wird, indem man 1) 13 ccm Kalilösung von 1,33 spez. Gew. (Gehalt 33½% KOH) mit 10 ccm Ammoniakliquor von 0,96 spez. Gew. (Gehalt 9% NH₃) mengt und auf 100 ccm verdünnt, und 2) eine Lösung von 1% Silbernitrat bereitet. Je 1 ccm beider Lösungen werden vor dem Gebrauch gemischt und die Mischung auf 1 Liter verdünnt.

Lösung B stellt eine wässrige Lösung von Silberoxyd dar und wird bereitet, indem man auf 1 Liter einer Lösung von 1/100000 AgNO₃ 5 bis 10 ccm gesättigtes Kalkwasser zusetzt.

Wegen der außerordentlich verdünnten Lösungen darf die Reaktion nicht im Tropfen vorgenommen werden, sondern die Objekte müssen in geringer Zahl längere Zeit (6 bis 12 Stunden) in einer größeren Menge des Reagens (½ bis 1 Liter) liegen. Durch schwaches Erwärmen der Lösung auf 30° kann die Reaktion oft beschleunigt werden. Die eingetretene Silberreduktion äußert sich in verschiedener Weise. Das Plasma erscheint im ganzen oder inselweise oder samt den Chromatophoren infolge des abgeschiedenen Silbers schwarz. Die Versuche gelingen gut mit *Spirogyra*, *Zygnema*, mit

Haaren höherer Pflanzen. Zweigen und Wurzeln. Merkwürdigerweise versagt die Reaktion bei *Oedogonium*, *Oscillaria*, *Nostoc*, *Batrachospermum*, Diatomeen und vielen Pilzen. Getötete Zellen geben die Reaktion nicht und deshalb sehen LOEW und BOKORNY darin eine Lebensreaktion, die durch die Aldehydgruppen des aktiven Eiweiß zustande kommen soll.

Die aus der Silberreduktion von LOEW und BOKORNY (II) abgeleiteten Schlüsse und hypothetischen Vorstellungen haben, weil viel zu weitgehend, von PFEFFER (III) und seiner Schule eine scharfe, abweisende Kritik erfahren, auf die hier verwiesen, aber nicht eingegangen werden kann.

Aggregation. Mit der Proteosomenbildung darf nicht jener Vorgang verwechselt werden, den DARWIN (I) in den Tentakelzellen von *Drosera rotundifolia* entdeckt und den man als Aggregation bezeichnet. Bei dieser, namentlich von DE VRIES (I) studierten Erscheinung handelt es sich im wesentlichen darum, daß unter gleichzeitiger Steigerung der Plasmaströmung der innere Saft Raum der Zelle infolge einer chemischen Reizung in mehrere kleinere Vakuolen zerfällt. Das Volum der Vakuolen nimmt dabei ab, das des Plasmas zu. Dieser Vorgang läßt sich in anthocyanreichen Tentakeln leicht beobachten, da hier der rote Farbstoff die Vakuolen besonders deutlich macht. Die Aggregation tritt ein, wenn man die Tentakeln mit einem Insekt, Eiweiß, Fleisch versieht oder mit einer 1proz. Lösung von kohlenstoffsaurem Ammon oder anderen basischen Stoffen (KLEMM II) behandelt.

Als Folgeerscheinung der Aggregation treten auch Fällungen ein, vorausgesetzt, daß die chemische Reizung eine starke ist. Bei mechanischer und schwacher chemischer Irritation unterbleiben sie. Die Fällungen bestehen aus Gerbstoff, Eiweiß usw., färben sich infolge der Speicherung von Anthocyan rot und bilden zuerst feinkernige, dann größere kugelige Massen. Diese Fällungen erinnern, zumal sie auch durch basische Stoffe hervorgerufen werden können, an die vorher behandelten Proteosomen anderer Pflanzen, womit aber nicht gesagt werden soll, daß es sich immer um identische Körper handelt.

Literatur

zu p. 327 bis 366.

- Amadei, G., I. Über spindelförmige Eiweißkörper in der Familie der Balsamineen. (Bot. Zbl. 1898, Bd. 73, p. 33.)
- Baccarini, I. Sui crystalloidi fiorali di alcune Leguminose. (Bull. della Società bot. Italiana 1895, p. 139.)
- Belzung, E., I. Recherches morph. et physiol. sur l'amidon et les grains de chlorophylle. (Ann. d. scienc. nat. 1887, sér. 7, Bd. 5, p. 223.)
- Berthold, G., I. Studien über Protoplasmamechanik. Leipzig 1886.
- , II. Beiträge zur Morphologie und Physiologie der Meeresalgen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1882, Bd. 13.)
- Böhm, J., I. Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1856, Bd. 22, p. 479.

- Bokorny, Th., I. Über die Einwirkung basischer Stoffe auf das lebende Protoplasma. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1888, Bd. 19, p. 206.)
- Borodin, I. Über die Wirkung des Lichtes auf die Entwicklung von *Vaucheria sessilis*. (Bot. Ztg. 1878, p. 497.)
- Borzi, A., I. Sui cristalloidi nucleari dei „*Convolvulus*“. (Contrib. alla biol. e fis. veg. di A. BORZI, 1894, Bd. 1.)
- Briosi, I. Über normale Bildung von fettartigen Substanzen im Chlorophyll. (Bot. Ztg. 1873, p. 532.)
- Bruns, E., I. Die Inhaltkörper der Meeresalgen. Flora 1894.
- Chmielewskij, W., I. Über Bau und Vermehrung der Pyrenoide bei einigen Algen. Refer. im Bot. Zbl. 1897, Bd. 69, p. 277.)
- Cohn, F., I. Jahrb. d. schles. Ges. f. v. K. 1859, p. 72.
- Crato, E., I. Die Physode, ein Organ des Zellenleibs. (Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. 1892, 10.)
- , II. Über die HANSTEENSchen Fukosankörner. (Ebenda 1893, Bd. 11.)
- Darwin, Ch., I. Insektenfressende Pflanzen. Stuttgart 1876, p. 33.
- Dufour, I. Notices microchimiques sur le tissu épidermique des végétaux. (Bull. soc. Vaud. sc. nat. t. 22, p. 94.)
- Fellerer, C., I. Beitr. z. Anat. u. System. d. Begoniaceen. Diss. 1892, München.
- Fischer, A., I. Die Zelle der Cyanophyceen. (Bot. Ztg. 1905, Jahrg. 63, p. 113.)
- Franzé, R., I. Zur Morphologie und Physiologie der Stigmata der Mastigophoren. (Zeitschr. f. w. Zool. Bd. 56, 1893, p. 138.)
- , II. Die Lichtsinnesorgane der Algen. Stuttgart 1908. Monographien zum Ausbau der Entwicklungslehre. Kosmos, Ges. d. Naturfr.
- Gardiner, W., I. On the Phenomena accompanying Stimulation of the Gland-Cells in the Tentacles of *Drosera dichotoma*. (Proceed. of the R. Soc. London. V. vol. 39, p. 229.)
- Gieklhorn, J., I. Über das Vorkommen spindelförmiger Eiweißkörper bei *Opuntia*. (Österr. bot. Ztschr. 1913, Jahrg. 63, p. 8.)
- Godlewski, E., I. Ist das Assimilationsprodukt der Musaceen Öl oder Stärke? (Flora 1877, p. 215.)
- Goepfert, H. R., und Cohn, F., I. Über die Rotation des Zellinhalts in *Nitella flexilis*. (Bot. Ztg. 1849, Jahrg. 7, p. 665.)
- Golenkin, M., I. Algologische Notizen. (Bull. d. l. Soc. Impér. des Natur. d. Moscou. 1894, no. 2.)
- Gottlieb, J., I. Annalen d. Chemie u. Pharm. 1850, 75, p. 50.
- Grimme, I. Die wichtigsten Methoden der Bakterienfärbung in ihrer Wirkung auf die Membran, den Protoplasten und die Einschlüsse der Bakterienzelle. Diss. Marburg 1902.
- Hansen, A., I. Über Stoffbildung bei den Meeresalgen. (Mitt. d. zool. Stat. z. Neapel, Bd. 11, Heft 2.)
- Hansgirg, A., I. Ein Beitrag zur Kenntnis einzelliger Bildungen der Moosvorkeime usw. (Flora 1886, p. 291.)
- Hansteen, B., I. Studien zur Anatomie und Physiologie der Fucoideen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1892, 24.)
- , II. Über das Fucosan als erstes scheinbares Produkt der Kohlensäureassimilation bei den Fucoideen. (Ebenda 1900, 35.)
- Hartig, T., I. Bot. Ztg. 1855, p. 881; 1856, p. 257.
- Hegler, R., I. Untersuch. über die Organisation der Phykochromaceenzelle. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1901, Bd. 36, p. 229.)

- Heinricher, E., I. Über die Arten des Vorkommens von Eiweißkristallen bei *Lathraea* usw. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1900, Bd. 35, p. 28.)
- , II. Mitteil. d. naturw. Ver. f. Steiermark 1888, p. 168.
- , III. Zur Biologie v. *Nepenthes* usw. (Ann. d. jardin d. Buitenzorg 1906, vol. 5, sér. 2, p. 282.)
- , IV. Verwendbarkeit d. Eau de Javelle zum Nachweis kleinster Stärkemengen. (Zeitschr. f. Mikroskopie 1883, Bd. 3, p. 213.)
- Henckel, H., I. Über d. Bau d. veget. Organe v. *Cystoclonium purpurascens*. (Nyt. Magazin for Naturvidenskaberne, Bd. 39, Christiania 1901.)
- Hieronymus, G., I. Über *Dicranochaete reniformis*, eine neue Protococcaceae d. Süßwassers. (Beitr. z. Biologie d. Pflanze 1892, Bd. 5, p. 351.)
- Höhnel, F. v., I. Anatom. Unters. u. einige Sekretionsorgane d. Pflanzen. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. 1881, p. 589.)
- Holle, H. G., I. Über die Assimilationstätigkeit von *Strelitzia Reginae*. (Flora 1877.)
- Huie, L. H., I. On some Protein Crystalloids etc. (La Cellule 1895, t. 11, p. 83.)
- Kallen, I. Verhalten des Plasmakörpers von *Urtica urens*. (Flora 1882.)
- Klebahn, H., I. Studium über Zygoten I. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1891, Bd. 22, p. 426.)
- Klebs, G., I. Über die Bildung der Fortpflanzungszellen bei *Hydrodictyon utric*. (Bot. Ztg. 1891, No. 48.)
- , II. Flagellatenstudien. (Zeitschr. f. wissensch. Zoologie, Leipzig 1893, Bd. 25, p. 395.)
- , III. Über die Organisation einiger Flagellaten-Gruppen und ihre Beziehung z. Algen und Infusorien. (Untersuch. a. d. bot. Institut. z. Tübingen, Bd. 1, Heft 2, p. 233.)
- Klein, J., I. *Pinguicula alpina* als insektenfressende Pflanze in anatomischer Beziehung. COHNS Beitr. z. Biol. d. Pflanz. 1880, Bd. 3, p. 163.)
- , II. Algologische Mitteilungen. (Flora 1877, p. 289.)
- , III. Zur Kenntnis d. *Pilobolus*. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1872, Bd. 7, p. 337.)
- Klemm, P., I. Beitr. z. Erforschung d. Aggregationsvorgänge i. lebend. Pflanzenzellen. (Flora 1892, Jahrg. 75, p. 413.)
- , II. Über die Aggregationsvorgänge in *Crassulaceenzellen*. (Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. 1892, p. 237.)
- Klercker, J., I. Studien über die Gerbstoffvakuolen. (Diss. Tübingen 1888. Refer. Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1889, Bd. 6, p. 245.)
- Koch, L., I. Untersuchungen über die bisher für Öl oder Phloroglucin gehaltenen Inhaltskörper der *Fucaceen*. Diss. Rostock 1896.
- Kohl, F., I. Untersuchungen über das Carotin usw. Leipzig 1902.
- Kolkwitz, R., I. Beitr. z. Biologie d. Florideen. (Wiss. Meeresunters. Neue Folge, Bd. 4, Abt. Helgoland, Heft 1, 1900.)
- Krasser, F., I. Neue Methoden z. dauerhaften Präparation d. Aleuron u. seiner Einschlüsse. (Bot. Zbl. 1891, Bd. 48, p. 282.)
- Kraus, G., I. Über Eiweißkristalloide i. d. Epidermis von *Polypodium ireoides*. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1872, Bd. 8, p. 426.)
- Krueh, O., I. *Sui crystalloidi della Phytolacca abyssinica*. (Atti R. Accad. dei Lincei. Ser. 5, Rendiconti. vol. 5, fasc. 9. 1896, p. 364.)
- Kuckuck, P., I. Beitr. zur Kenntnis d. *Ectocarpus*-Arten d. Kieler Förhde. (Bot. Zbl. 1891, Bd. 48.)
- Küster, W. v., I. Die Ölkörper der Lebermoose. (Diss. Basel 1894. Refer. Bot. Zbl. 1895, Bd. 62, p. 111.)

- Kylin, H., I. Zur Biochemie d. Meeresalgen. (Ztschr. f. physiol. Chemie 1913, Bd. 83, Heft 3.)
- , II. Über die Inhaltskörper der Fucoideen. (Arkiv för Botanik utgifvet af K. Svenska Vetenskapsakademien i Stockholm, 1912, Bd. 11, No. 5.)
- Leitgeb, H., I. Kristalloide in Zellkernen. (Mitt. a. d. bot. Institut. z. Graz. Jena 1888, p. 113.)
- , II. Über Sphärite. (Ebenda p. 315.)
- Lemmermann, E., I. Beitr. z. Kenntn. d. Planktonalgen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1900, Bd. 18.)
- Lidforss, B., I. Über eigenartige Inhaltskörper bei Potamogeton praelongus. (Bot. Zbl. 1898, Bd. 74, p. 305.)
- , II. Studien öfver alaeosferer i örtbladens mesophyll och epidermis. (Diss. Lund, 1893, u. Koningl. Fysiogr. Sällskapets i Lund Handlingar, Bd. 4.)
- Loew, O. und Bokorny, Th., I. Zur Chemie d. Proteosomen. (Flora 1892, Bd. 76, Ergänzungsband zu 1892, p. 117.)
- , II. Die chemische Kraftquelle i. lebend. Protoplasma. München 1882.
- Loew, O., I. Die chemische Energie d. lebenden Zellen. Stuttgart 1906, 2. Aufl.
- Lüdtke, F., I. Beitr. z. Kenntn. d. Aleuronkörner. (Jahrb. f. wiss. Bot. Bd. 21, p. 62.)
- Lundström, A. N., I. Über farblose Ölplastiden u. d. biolog. Bedeutung d. Öltropfen gewisser Potamogetonarten. (Bot. Zbl. Bd. 35, p. 177.)
- Maquenne, L., I. Bull. de la Soc. chim. 1906 (3), T. 35. I—XV. Annal. d. Chim. et de Phys. 1906 (8), T. 9, p. 179—220.
- Meyer, A., I. Das Chlorophyllkorn usw. (Leipzig 1883. Refer. Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie, Bd. 1, p. 302.)
- , II. Über Kristalloide d. Trophoblasten usw. (Bot. Ztg. 1883, p. 489.)
- , III. Untersuchungen über d. Stärkekörner. Jena 1895.
- , IV. Über Stärkekörner, welche sich mit Jod rot färben. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1886, Bd. 4, p. 337.)
- , V. Orientierende Untersuchungen über die Verbreitung, Morphologie und Chemie des Volutins. (Bot. Ztg. 1904, p. 113.)
- , VI. Die Zelle der Bakterien. Jena 1912, p. 238.
- Meyer, H., I. Untersuch. über einige Flagellaten. Diss. Basel 1897.
- Mikosch, K., I. Über ein neues Vorkommen geformten Eiweißes. (Ber. d. deutsch. bot. Ges., Bd. 8, p. 23.)
- Mohl, H. v., I. Über den Bau d. Chlorophylls. (Bot. Ztg. 1855, p. 110.)
- Molisch, H., I. Über Zellkerne besonderer Art. (Bot. Ztg. 1899.)
- , II. Studien über d. Milchsäure u. Schleimsäure d. Pflanzen. Jena 1901.
- , III. Über merkwürdiggeformte Proteinkörper i. d. Zweigen von Epiphyllum. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1885, Bd. 3, p. 195.)
- , IV. Bemerkung zu J. H. WAKKERS Arbeit. (Ebenda 1891, p. 270.)
- Monteverde, I. Über die Ablagerung von Calcium- und Magnesium-Oxalat i. d. Pflanze. Petersburg 1889. C. 43, 317.
- Mrazek, A., I. Über geformte eiweißartige Inhaltskörper bei d. Leguminosen. (Österr. bot. Zeitschr. 1910, Jahrg. 60, p. 198.)
- Naegeli, C. v., I. Die Stärkekörner 1858, p. 400.
- Nestler, A., I. Myelin und Eiweißkristalle i. d. Frucht von Capsicum annum L. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien 1906, Bd. 115, Abt. I.)
- Noll, F., I. Eau de Javelle, ein Aufhellungs- und Lösungsmittel f. Plasma. (Bot. Zbl. 1885, Bd. 21, p. 377.)
- Oltmanns, T., I. Morphologie u. Biologie d. Algen. Jena 1905, Bd. 2, p. 149.

- Overton, E., I. Beitr. z. Histologie u. Physiologie d. Characeen. (Bot. Zbl. 1890, Bd. 44, p. 5.)
- , II. Beitr. z. Kenntnis d. Gattung Volvox. (Ebenda 1889, Bd. 39, p. 148.)
- Pfeffer, W., I. Untersuchungen über d. Proteinkörner usw. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1872, Bd. 8, p. 429.)
- , II. Die Ölkörper d. Lebermoose. (Flora 1874, p. 2.)
- , III. LOEW und BOKORNYS Silberreduktion i. Pflanzenzellen. (Flora 1889, Jahrg. 72, p. 46.)
- Poulsen, V. A., I. Note sur la praeparation des grains d'aleurone. (Revue gén. d. Bot. 1890, p. 547.)
- Pringsheim, N., I. Monatsber. d. Berliner Akad. d. Wissensch. März 1855 (Vaucheria).
- , II. Über Zellulinkörner, eine Modifikation d. Zellulose i. Körnerform. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1883, Bd. 1, p. 288.)
- , III. Über Lichtwirkung u. Chlorophyllfunktion i. d. Pflanze. (Jahrb. f. wiss. Biol. 1870—1881, Bd. 12, p. 354.)
- Radkoffer, L., I. Über Kristalle proteinartiger Körper pflanzl. u. tier. Ursprungs. Leipzig 1859.
- , II. Zur Klärung von Theophrasta usw. (Sitzungsber. d. K. bayr. Akad. d. Wiss. in München, 1889, Bd. 19, p. 221.)
- , III. Über die Gliederung d. Familie der Sapindaceen. (Ebenda 1890, Bd. 20, p. 105.)
- Raciborski, M., I. Über die Entwicklungsgeschichte der Elaeoplasten d. Liliaceen. (Anzeig. d. Akad. d. Wiss. in Krakau 1893, p. 259.)
- Rauankjär, E., I. Cellekjerne krystalloider hos Styliidium og Aeschynanthus. (Botan. Tidsskr. 1887, Bd. 16, p. 41.)
- , II. Om Krystalloider i cellekärner hos Pyrolaceae. (Vidensk. Meddel. f. d. nat. forening i Kjöbenhavn, 1882, p. 70.)
- Reinke, J. und Rodewald, H., I. Die chem. Zusammensetzung des Protoplasma von Aethalium septicum. (Unters. a. d. bot. Laborat. d. Univ. Göttingen, Berlin 1881, Heft 1.)
- Reinke, J., I. Beitr. z. Kenntnis der Tange. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1876, Bd. 10.)
- Rosanoff, I. Observations sur les fonctions et les propriétés des pigments de divers algues. (Extr. des Mémoires de la Soc. imp. d. sc. nat. d. Cherbourg, 1868, T. 13.)
- Russow, I. Dorpat. Naturforsch. Ges. Okt. 1880.
- Sachs, J., I. Ein Beitrag z. Kenntnis d. Ernährungstätigkeit d. Blätter. (Würzburger Arbeiten, Bd. 3, p. 1.)
- Schaar, F., I. Die Reservestoffbehälter d. Knospen von Fraxinus excelsior. (Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. i. Wien 1890, Bd. 99, p. 291.)
- Schaarschmidt, J., I. Zellhautverdickungen u. Zellulinkörner bei den Vaucherien u. Charen. (JUSTS bot. Jahrb. 1884, Jahrg. 12, p. 220; 1885, Jahrg. 13, p. 389.)
- Schenk, H., I. Untersuch. über d. Bildung zentrifugaler Wandverdickungen. Diss. Bonn 1884.
- Schimper, A. F. W., I. Untersuchungen über die Proteinkristalloide d. Pflanzen. (Diss. Straßburg 1878. Refer. JUSTS bot. Jahrb. 1878.)
- , II. Untersuchungen über d. Chlorophyllkörper u. die ihnen homologen Gebilde. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1885, Bd. 16.)
- , III. Über Bildung u. Wanderung d. Kohlehydrate i. d. Laubblättern. (Bot. Ztg. 1885, Jahrg. 43, p. 739.)
- Schmitz, F., I. Die Chromatophoren d. Algen. Bonn 1882.

- Schütt, F., I. Über Organisationsverhältnisse d. Plasmaleibes d. Peridineen. (Sitzber. d. K. Akad. d. Wiss. z. Berlin 1892, p. 377.)
- Sertorius, A., I. Beitr. z. Kenntn. d. Anatomie der Cornaceae. (Bull. d. l'Herb. Boissier 1893, T. 1, p. 469.)
- Shimoyama, Y., I. Beitr. z. Kenntn. d. japan. Klebreises, Mozigome. Diss. Straßburg 1886.
- Solereder, H., I. Studium über die Tribus d. Gaertnereen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1890, p. 71.)
- Sperlich, A., I. Die Zellkernkristalloide von Alectorolophus. (Beih. z. bot. Zbl. 1906, Bd. 21.)
- Stahl, E., I. Pflanzen und Schnecken. Jena 1888, p. 49.
- Staritz, I. Über einen neuen Inhaltkörper d. Siebröhren einiger Leguminosen. (Festschr. z. 250jähr. Jubelfeier d. Gymn. z. St. Magdalena i. Breslau 1893.)
- Stock, G., I. Ein Beitrag z. Kenntn. d. Proteinkristalle. (Cohns Beitr. z. Biologie d. Pflanzen 1893, Bd. 6, p. 213.)
- Strasburger, E., I. Botan. Praktikum. 3. Aufl. Jena 1897, p. 98.
- , II. Schwärmsporen, Gameten usw. (Histol. Beitr. Heft IV, p. 47.)
- Tieghem, v., I. Note sur les globules amylicées des Floridées et des Corallinées. (Ann. d. scienc. nat. bot. 1865, sér. 5, t. 3, p. 315.)
- Tschirch, A. und Kritzler, H., I. Mikrochem. Untersuch. ü. d. Aleuronkörner. (Ber. d. deutsch. pharm. Ges. Berlin 1900, Jahrg. 10, p. 214.)
- Vines, de, I. On the chemical composition of Aleuron. (Grains. Proc. Roy. Soc. vol. 28, 30, 31.)
- Vogl, A., I. Beitr. z. Kenntn. d. Milchsaforgane der Pflanzen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1866, Bd. 5, p. 31.)
- Vries, H. de, I. Über die Aggregation im Protoplasma von Drosera rotundifolia. (Bot. Ztg. 1886, p. 1.)
- Wakker, J. H., I. Studien über die Inhaltkörper d. Pflanzenzelle. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1888, Bd. 19.)
- , II. Ein neuer Inhaltkörper d. Pflanzenzelle. (Ebenda Bd. 23.)
- Wallin, G. S., I. Über gerbstoffähnliche Tröpfchen im Zellsafte der Bromeliaceen-Blätter. (Bot. Zbl. 1898, Bd. 75, p. 323.)
- Weber van Bosse, A., I. Études sur les Alges de l'Archipel Malaisien II. (Ann. d. jard. bot. d. Buitenzorg. vol. 8, p. 165.)
- Werminski, F., I. Über die Natur der Aleuronkörner. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1888, Bd. 6, p. 199.)
- Wiesner, J., I. Die Rohstoffe d. Pflanzenreichs usw. 2. Aufl., Bd. 1, 1900, p. 550.
- Wollenweber, W., I. Das Stigma von Haematococcus. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1907, Bd. 25, p. 316; 1908, Bd. 26.)
- Zemplén, G., I. ABDERHALDENS Biochem. Handlexikon. Bd 2, Berlin 1911, p. 114.
- Zimmermann, A., I. Über das tinktionelle Verhalten der Zellkernkristalloide. (Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie 1893, Bd. 10, p. 211.)
- , II. Beitr. zur Morphologie u. Physiologie d. Pflanzenzelle. Tübingen 1893, Bd. 1.
- , III. Die Morphologie u. Physiologie d. pflanzlichen Zellkerns. Jena 1896.
- , IV. Die botan. Mikrotechnik. Tübingen 1892.
- , V. Sammelreferate a. d. Gesamtgebiete d. Zellenlehre. (Beih. z. Bot. Zbl. 1894, Jahrg. 4, p. 90.)
- Zopf, I. Über einen neuen Inhaltkörper i. pflanzl. Zellen. (Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1887, Bd. 5, p. 275.)

Autoren-Verzeichnis.

A.

Abderhalden 10. 98. 125. 129. 138. 159.
Adami 111. 129.
Albo 260. 291.
Altenburg 211. 250.
Amadei 332. 366.
Ambronn 30. 33. 310. 321.
André 86. 91.
Anema 256. 257. 291.
Araki 304.
Arnaud 84. 91.
Arnold 184.
Aschoff 111. 129.

B.

Babikoff 170. 180.
Babiy 80. 91.
Baccarini 215. 247. 332. 366.
Bach 284. 291.
Bachmann 183. 190. 194. 195. 247.
Baldasseroni 89. 91.
Bamberger 150. 159.
Barger 177. 181.
Barth 254. 255. 256. 267. 269. 274. 291.
Bary, de 50. 111. 117. 118. 129. 304. 312.
321.
Bauer 271. 291.
Bayer 122.
Baylei 333.
Behrens, H. 4. 10. 12. 33. 42. 43. 53. 55.
56. 59. 61. 67. 70. 80. 91. 99. 101. 104.
130. 141. 145. 159. 255. 258. 266. 291.
Behrens, J. 145. 159.
Behrens, W. 10. 33.
Beijerinck 89. 91. 216. 220. 221. 247.
Beilstein 155. 159.
Bělohoubek 321.
Belzung 51. 58. 91. 348. 366.

Benecke 47. 91.
Beneke 109. 110. 130.
Bensley 67. 91.
Bergmann 101. 130.
Bertel 138. 159.
Berthelot 86. 91.
Berthold 351. 360. 366.
Best 126. 130.
Blasdale 116. 130.
Blau 274. 291.
Blenk 244. 247.
Boedecker 270. 291.
Böhm 52. 92. 343. 366.
Boehmer 19.
Boguslawsky 170. 181.
Bokorny 155. 160. 281. 293. 364. 365. 366.
367. 369.
Boresch 314. 321.
Bořický 33.
Borodin 22. 33. 76. 97. 98. 104. 105. 106.
107. 130. 136. 138. 159. 224. 247. 343.
367.
Borščow 136. 146. 148. 159. 206. 247.
274. 291.
Borzi 329. 367.
Bourecet 80. 92.
Braemer 157. 159.
Brandt 181. 259. 291.
Braun 136. 159.
Briosi 343. 367.
Brissemoret 148. 159.
Brücke 109. 130.
Bruns 348. 349. 351. 367.
Burgerstein 306. 308. 321.
Buscalioni 108. 130. 241. 247.
Busch 84. 92.
Busse 145. 159.
Bütschli 200.

C.

Cabannes 181.
 Cador 276. 291
 Cario 74. 92.
 Cazeneuve 134. 159.
 Chevreul 309. 321.
 Chmilewskij 343. 367.
 Chodat 284. 291.
 Classen 18. 33. 130.
 Clautriau 127. 130. 253. 254. 256—258.
 264. 265. 267. 269. 273. 276. 279. 291.
 292.
 Cohn 62. 71. 92. 333. 338. 367.
 Combes 146. 148. 159. 238. 247.
 Correns 242. 247. 301. 302. 311. 321.
 Corsini 62. 92.
 Corti 338.
 Counciler 52. 92.
 Courchet 228. 241. 242. 247.
 Cramer 62. 92.
 Crato 351. 352. 367.
 Crié 303. 321.
 Crombie 184.
 Krüger 17. 34. 70. 72. 73. 92.
 Czapek 8. 10. 34. 58. 83. 92. 98. 100.
 102. 110. 112. 119. 122. 130. 136. 158.
 159. 193. 211. 231. 247. 286. 303. 307.
 308. 321.

D.

Dafert 320—322.
 Darwin 366. 367.
 Daube 245. 248.
 Decaisne 211. 248.
 De Candolle 102.
 Delafield 19.
 Dennert 241. 248.
 Devaux 317. 322.
 Dohrn 140. 142. 159.
 Dragendorff 258.
 Droog 279. 291.
 Dufour 156. 159. 177. 181. 328. 332. 367.

E.

Ebermayer 61. 92.
 Eder 28. 29. 34. 255. 291.
 Ehrlich 25. 214. 248.
 Eichler 98.
 Elfstrand 267. 291.
 Ellram 84. 92.
 Emich 4. 10. 24. 25. 30. 34. 130

Engelmann 86. 87. 90—92.
 Eriksson 213. 248.
 Ernest 100. 132.
 Errera 125. 126. 130. 253. 254. 257. 269.
 270. 273. 274. 279. 292.
 Euler 10. 86. 92.

F.

Faltis 10. 34.
 Feldhaus 258. 292.
 Fellerer 362. 367.
 Fischer, A. 50. 63. 92. 119. 126. 127.
 130. 361. 367.
 Fischer, E. 120. 130.
 Fischer, H. 124. 125. 130.
 Flückiger 136. 160.
 Fluri 44. 85. 92.
 Forsell 184.
 Franchimont 151. 160.
 Frank 84. 86. 92. 227.
 Franzé 361. 367.
 Fremy 312. 356.
 Fresenius 17. 34. 92.
 Fribourg 95.
 Fritsch 153. 160.
 Fuchs-Braun 33. 34.
 Fünfstück 195. 248.
 Fürth, v. 10.

G.

Gaidukov 230. 248.
 Gardiner 157. 160. 331. 367.
 Gautier 80. 92. 238.
 Geneau de Lamarlière 312. 322.
 Gerdtz 319.
 Geroock 267—269. 292.
 Gickhorn 330—332. 367.
 Gießler 102. 130.
 Gilson 41. 92. 301. 304. 305. 309. 310.
 322.
 Giltay 19. 24. 300. 322.
 Gjokić 322.
 Glan 238.
 Gnezda 214. 248.
 Godlewski 343. 344. 367.
 Goebel 158. 160.
 Goepfert 338. 367.
 Göbl 44. 45. 92.
 Gola 64. 92.
 Goldschmidt 202. 248. 249.
 Golenkin 82. 92. 359. 367.

Gordin 271. 292.
 Gottlieb 350. 367.
 Gottsche 358.
 Grafe 8. 10. 34. 121. 122. 131. 153.
 160. 236. 238. 248. 287. 292. 308.
 313. 322.
 Green 124. 131.
 Greshoff 8. 34. 173. 177. 181.
 Grimme 363. 367.
 Grüß 284. 285. 288. 292.
 Grutterink 255. 272. 292.
 Guèrin 261. 292.
 Guignard 167. 175. 181. 289. 290. 292.

H.

Haarmann 307. 324.
 Haberlandt 72. 92. 178. 181.
 Haenlein 51. 92.
 Hanausek, T. 7. 8. 34. 136. 160. 169.
 176. 181. 244. 276. 292. 319—322.
 Hansen 50. 92. 236. 241. 242. 248. 348.
 351. 353. 359. 367.
 Hansgirk 341. 367.
 Hansteen 53. 93. 351. 352. 353. 367.
 Hanstein 151. 160.
 Harmand 184.
 Harries 153.
 Hartig 18. 34. 105. 106. 131. 281. 292.
 334. 367.
 Hartwich 109. 131. 134. 136. 160. 213.
 243. 244. 248. 319.
 Harz 179. 181.
 Hassack 241. 248.
 Haushofer 34. 46. 68. 70. 77. 93. 99. 100.
 102. 131. 140. 141. 160.
 Heckel 253.
 Hegler 127. 131. 305. 306. 307. 322. 333.
 361. 362. 367.
 Heinricher 73. 93. 167. 181. 265. 288.
 289. 292. 303. 322. 327. 331. 332. 333.
 347. 368.
 Helwig 26. 34.
 Henckel 350. 368.
 Herder 292.
 Herrmann 146. 160. 179. 181. 201. 202.
 206. 245. 248. 270. 271. 272. 293.
 Hesse 183. 248.
 Heyl 144. 160.
 Hiepe 206. 251.
 Hieronymus 343. 359. 368.
 Hilger 98.

Hinze 63. 93.
 Höhnel, v. 7. 16. 34. 135. 160. 171. 181.
 307. 309—312. 322. 332. 368.
 Hof 25. 34.
 Hoffmeister 119. 131.
 Hofstetter 159. 161.
 Holle 334. 343. 344. 368.
 Holmer 213. 248.
 Holzner 47. 93.
 Hoppe-Seyler 90. 93. 122. 131.
 Hue 184.
 Hugounenq 134.
 Huie 329. 368.
 Husemann 98.

I.

Ihl 307. 322.
 Ittis 153. 160. 228.
 Ivanoff 65. 93. 304.

J.

Jacquemin 254. 260. 261. 293.
 Jatta 184.
 Jönson 63. 93.
 Johannsen 290. 293.
 Jong 175. 181.
 Justus 79. 80. 93.

K.

Kärner 69. 93.
 Kallen 329. 368.
 Kappen 189.
 Karzel 241. 248.
 Kayser 244. 248.
 Kennedy 201.
 Kerner, v. 73. 93.
 Klasen 308. 322.
 Klebahn 63. 93. 342. 368.
 Klebs 231. 248. 283. 293. 300. 322. 343.
 350. 351. 353. 361. 368.
 Klein, J. 328. 329. 333. 368.
 Klein, R. 83. 85. 86. 93.
 Klément 34.
 Klemm 365. 366. 368.
 Klercker 156. 157. 160. 362. 368.
 Klotsch 117. 118. 131.
 Knuth 122. 131.
 Kny 18. 34. 91. 93.
 Kobert 176.
 Koch 353. 368.

Koerber 184.
 Kohl 47. 49. 52. 71. 73. 75. 93. 127. 228.
 230. 248. 305. 322. 361. 368.
 Kolderup-Rosenvinge 51. 93.
 Kolkwitz 81. 82. 93. 348. 349. 368.
 Kolpin Rave 76. 93.
 Koninek, de 56. 93.
 Kosmann 131. 141.
 Krabbe 284. 293.
 Krasser 18. 34. 193. 248. 280. 283. 293.
 335. 368.
 Kratzmann 42. 43. 44. 93.
 Kraus 122. 131. 333. 368.
 Kritzler 335. 371.
 Kroemer 108. 131. 308. 313. 322.
 Kruch 333. 368.
 Kuckuck 351. 368.
 Kügler 309. 311. 322.
 Küster 70. 71. 93. 358. 259. 368.
 Kylin 229. 231. 234. 235. 248. 249. 351.
 352. 353. 369.

L.

Ladenburg 76. 93. 258.
 Lafon 176.
 Lange 76. 93.
 Leake 221. 248.
 Léger 206.
 Lehmann 215. 248.
 Leighton 184.
 Leitzgeb 51. 93. 105. 124. 131. 137. 138.
 160. 328. 329. 332. 369.
 Lemmermann 369.
 Liebaldt 224. 249.
 Liebig 58.
 Lidfors 146. 158. 160. 359. 369.
 Lilienfeld 66. 93.
 Lindt 134. 160. 267. 268. 293.
 Linné 8.
 Linsbauer, K. 73. 93. 153. 308. 322.
 Lintner 285. 293.
 Loew 47. 93. 155. 160. 281. 293. 365. 366.
 369.
 Loman 82. 94.
 Lotsy 266. 293.
 Lubarsch 126. 131.
 Lüdecke 188.
 Lüdtke 334. 369.
 Lundström 146. 160. 359. 369.
 Lutz 290. 293.

M.

Macallum 41. 57. 58. 66. 77. 94.
 MacDougal 115. 131.
 Maistriau 254. 257. 269. 273. 279. 292.
 Mandelin 181. 278. 293.
 Manea 158. 160.
 Mangin 16. 34. 53. 94. 300. 314. 316—319.
 323.
 Maquenne 346. 369.
 Marchlewski 222. 249.
 Marpmann 158. 160.
 Mattiolo 307. 323.
 Mäule 307. 323.
 Maxwell 88.
 Mayer, P. 19.
 Melnicoff 94.
 Menten 94.
 Mesnard 149. 160.
 Mettenius 73.
 Metz 153. 160.
 Meyer, A. 8. 16. 32. 34. 113. 119. 120.
 127. 131. 149. 160. 224. 249. 284. 293.
 339. 342—344. 346—348. 363. 364. 369.
 Meyer, E. 39. 94.
 Meyer, H. 10. 131. 353. 369.
 Mieg 225. 251.
 Miklaur 320—322.
 Mikosch 112. 131. 141. 153. 161. 281. 294.
 332. 333. 369.
 Miliarakis 70. 94.
 Millon 18. 280.
 Mitlacher 26. 34. 204. 249.
 Moebius 75. 94. 113. 131. 241. 249.
 Moeller, J. 8.
 Moeller, H. 155. 156. 161.
 Mohl, v. 73. 94. 343. 369.
 Molisch 6. 8. 9. 10. 34. 39. 41. 42. 44.
 47. 48. 55. 63. 73. 74. 75. 78. 82—86.
 89. 90. 94. 98. 108. 109. 117. 118.
 124. 129. 131. 132. 133. 143. 145. 152.
 153. 161. 171. 177. 178. 181. 199. 200.
 202. 203. 207. 208. 209. 216—223.
 226—229. 230. 232—236. 238. 239.
 244—247. 249. 254. 256. 257. 261. 265.
 276. 278. 285. 286. 287. 293. 307. 308.
 311. 315. 321. 323. 329. 330—333. 336.
 338. 369.
 Moll 34. 156. 161.
 Molle 254. 257. 258. 260. 279. 293.
 Monteverde 51. 55. 86. 95. 97. 132. 222.
 359. 369.

Monti 66. 93.
 Moore 319. 323.
 Mrazek 329. 333. 369.
 Müller, C. 39. 42. 95.
 Müller, C. O. 105. 132.
 Müller, H. C. 48. 95.
 Müller, J. 184.
 Müller, J. N. C. 151. 161. 236.
 Müller, K. 132.
 Mylius 25.

N.

Nadelmann 323.
 Nadson 195. 249.
 Nägeli v. 211. 236. 241. 242. 249. 338.
 343. 369.
 Nasse 280. 293.
 Nathansohn 63. 95.
 Nessler 17.
 Nestler 8. 26. 35. 58. 95. 109. 110. 113—115.
 132. 140. 141. 143. 145. 161. 255. 276.
 293. 314. 323. 333. 369.
 Netolitzky 73. 94. 95.
 Neubauer 109.
 Neumann 215. 248.
 Nickel 18. 35. 61. 95. 156. 161. 293. 307.
 223.
 Niggel 306. 323.
 Noll 347. 369.
 Norton 213. 250.
 Nowopokrowsky 16. 35. 300. 323.

O.

Oesterle 206. 207. 209. 210. 250. 256. 267.
 295.
 Olivier 184.
 Oltmanns 350. 369.
 Osterhout 60. 95.
 Overton 156. 161. 236—238. 250. 335. 338.
 339. 343. 361. 370.

P.

Padé 84. 91.
 Palladin 284. 293.
 Paterno 183.
 Pawlewski 285. 293.
 Payen 53. 95.
 Peche 174. 175. 181. 290. 293.
 Pedersen 207. 209. 250.
 Peklo 45. 95.
 Pellet 95.

Perrot 149. 161.
 Pfeffer 23. 24. 35. 95. 104. 105. 132. 157.
 161. 165. 181. 334—336. 358. 359. 366. 370.
 Pfister 319.
 Pierre 58. 95.
 Pichard 44. 95.
 Pictet 252. 293.
 Plaut 311. 323.
 Pohl 286. 294.
 Polacco 206. 251.
 Pollacci 66. 95. 241. 247.
 Portheim, v. 250.
 Poulsen 10. 335. 370.
 Pozzi-Essot 255. 294.
 Pracl, 315. 321. 323.
 Prantl 123. 132. 241. 242. 250.
 Pregl 29. 35.
 Pringsheim 224. 250. 343. 354. 355. 362. 370.
 Präseher 179. 181.
 Prollius 209. 250.

R.

Raciborski 63. 66. 95. 105. 132. 179. 181.
 283. 286. 287. 294. 357. 370.
 Raczinski 170. 182.
 Radlkofer 43. 44. 50. 95. 327. 329. 359.
 362. 370.
 Raspail 280. 294.
 Raunkjær 329. 370.
 Ré 51. 95.
 Regnard 91. 95.
 Reichl 281. 294. 314. 323.
 Reinbold 132.
 Reinitzer 110. 132. 155. 161. 287. 294.
 Reinke 327. 353. 370.
 Reiss 302. 323.
 Rénard 34.
 Richter, K. 304. 323.
 Richter, O. 4. 11. 35. 53—55. 60. 71. 76.
 95. 96. 301. 317. 323.
 Rijn, van 163. 170. 182.
 Robertson 82. 96.
 Rochleder 8. 35.
 Rodewald 327. 370.
 Rodier 96.
 Röhrmann 285. 294.
 Rosanoff 348. 370.
 Rosenthaler 27. 35.
 Rosoll 170. 176. 182. 245. 246. 250. 256.
 261. 268. 271. 272. 294.
 Rothert 43. 96. 228. 250.

Rumpf 313. 323.
 Rundquist 272. 274. 294.
 Rupe 133. 211. 250.
 Russel 250. 278. 294.
 Russow 328. 329. 370.

S.

Sachs 69. 118. 119. 123. 132. 348. 370.
 Sack 215. 250.
 Sandstede 184.
 Sanio 156. 161. 177.
 Schaar 329. 370.
 Schaarschmidt 51. 96. 258. 294. 355. 370.
 Schell 172. 182.
 Schellenberg 302. 308. 323.
 Schenk 329. 370.
 Schimper 16. 35. 64. 55. 56. 58. 59. 61.
 65. 77. 78. 83. 84. 86. 96. 103. 132. 136.
 161. 228. 230. 250. 335. 339. 340. 342
 —344. 348. 350. 370.
 Schlockow 241. 250.
 Schmidt 269. 294.
 Schmidt, v. 309. 324.
 Scholl 250.
 Schwabach 151. 161.
 Schwarz 23. 35. 194. 250. 282. 294.
 Schweidler 289. 294.
 Schwendener 211. 236. 241. 242. 249.
 Schüler 244. 250.
 Schütt 231. 250. 359. 371.
 Scott 67. 96.
 Semmler 129. 132.
 Senft 26. 35. 110. 120. 121. 132. 144. 161.
 186. 187. 188. 189. 191. 250.
 Shisawa 150. 161.
 Shimoyana 348. 371.
 Siim-Jensen 258. 294.
 Simon 113. 132.
 Singer 145. 161. 171. 182. 307. 324.
 Skiparri 267—269. 292.
 Smith 44. 96.
 Solereder 8. 35. 50. 76. 96. 153. 161. 290.
 294. 359. 371.
 Solla 129. 132.
 Soltsien 83. 96.
 Spatzier 289. 290. 294.
 Sperlich 329. 331. 371.
 Spieß, v. 240. 250.
 Spitzer 285. 294.
 Stähelin 159. 161.
 Stahl 102. 132. 183. 250. 371.

Staritz 371.
 Steensma 216.
 Stein 184.
 Stock 331. 332. 371.
 Stoklasa 100. 132.
 Strasburger 11. 18. 35. 324. 335. 343. 371.
 Strecker 203. 250.
 Streng 35. 42.
 Suzuki 86. 276. 294.
 Sydow 184.
 Sziucs 44. 96.

T.

Tammes 8. 35. 227. 250.
 Temme 315. 324.
 Theorin 170. 182.
 Thiele 140. 142. 159.
 Thörner 198. 250.
 Thoms 8. 35. 52. 96.
 Tichomirow 136. 161.
 Tieghem, van 244. 250. 333. 348. 371.
 Tiemann 307. 324.
 Tisza 209. 210. 250.
 Tobler 316. 324.
 Tollens 224.
 Toni, de 257. 295.
 Treub 173—175. 182.
 Trier 252. 274.
 Trommer 132.
 Tschirch 8. 11. 35. 145. 149. 150—152.
 159. 161. 206. 207. 209. 224. 227. 241.
 250. 256. 267. 287. 295. 311. 315. 317.
 319. 321. 324. 335. 371.
 Tswett 222. 227. 251.
 Tunmann 8. 11. 26. 27. 35. 79. 80. 96.
 98. 99. 108. 111. 112. 124. 133. 139. 140.
 142. 144. 146—148. 151. 152. 160. 161.
 164. 166—168. 180. 182. 200. 210. 211.
 251. 266. 267. 269. 271—273. 295.
 Tutin 168. 182.

U.

Udránsky 118. 133.
 Uhlmann 109. 131.
 Umlauf 132.
 Unverdorben 151.

V.

Vanderlinden 182. 269. 270. 295.
 Verschaffelt 214. 251.
 Viehoever 305. 324.

Vines 335. 371.
 Virchow 109. 110. 133.
 Visser 85. 96.
 Vogl 8. 121. 133. 161. 164. 182. 245. 251.
 329. 371.
 Vogtherr 213. 251.
 Voigt 128. 133. 150. 211.
 Vries, de 366. 371.

W.

Waage 135. 162. 177. 182.
 Wainio 184.
 Wakker 332. 337. 344. 356—360. 371.
 Walliczek 314. 324.
 Wallin 363. 371.
 Walter 159. 162.
 Warming 74. 96.
 Wassilieff 138. 162.
 Weber van Bosse 354. 371.
 Weehuizen 215. 216. 251.
 Weevers 58. 59. 96. 169. 170. 182. 253.
 295.
 Wehmer 98.
 Wehnert 44. 96.
 Weigert 236. 237. 251.
 Weinschenk 30. 33. 35.
 Weinzierl, v. 134. 162.
 Weiß 40. 96. 239.
 Werminski 337. 371.
 Wertheim 128. 133.
 Weselsky 134. 162.
 Wester 305. 324.
 Wettstein, v. 8. 35.
 Wèvre 257. 283. 295.
 Wheeler 324.

Wiesner, v. 7. 8. 9. 11. 17. 26. 35. 40. 67.
 68. 96. 112. 116. 117. 133—135. 142.
 150. 162. 211. 230. 236. 251. 287. 288.
 295. 306. 307. 313. 314. 324. 345. 371.
 Wigand 135. 162. 236.
 Wildeman 254. 279. 295.
 Will 126.
 Willstätter 55. 96. 222. 223. 225. 251.
 Winckel 134. 136. 160.
 Winogradski 62. 96.
 Winterstein 252. 274. 295. 303. 304. 324.
 Wisselingh 303—305. 311. 312. 324.
 Wittmann 258.
 Wolfenstein 252.
 Wollenweber 361. 371.
 Wothschall 258. 259. 295.
 Wurster 285. 295.

Z.

Zacharias 42. 96. 281. 282. 295. 311. 324.
 Zahlbruckner 184.
 Zaleski 86.
 Zeisel 143. 161. 273. 309. 313. 325.
 Zellner 8. 35. 99. 133. 195. 251.
 Zemplén 214. 251. 305. 325. 347. 371.
 Zerner 202. 248.
 Zikes 126.
 Zimmermann 11. 16. 35. 47. 52. 67. 72.
 96. 104. 108. 133. 239. 251. 270. 282.
 295. 300. 311. 325. 328. 329. 332. 333.
 340—343. 356. 357. 361. 371.
 Zopf 8. 35. 116. 133. 183. 184. 187—190.
 192. 193—195. 198. 199. 251. 252. 265.
 266. 295. 355. 356. 371.
 Zukal 183.

Sachregister.

A.

- Abies 100. 111. 170. 332.
Abrus 241.
Abutilon 78.
Acacia 241.
Acer 49. 61. 348.
Acetabularia 125.
Acetylessigsäurederivate 189.
Achyranthes 237.
Acolium 188.
Aconitin 269. 270.
Aconitum 99. 241. 253. 269.
Acorus 134. 136.
Adiantum 328.
Adlumia 266.
Aeschynanthus 329.
Aesculetin 167.
Aesculin 167—169.
Aesculus 107. 148. 167.
Aethalium 101.
Ätherische Öle 148.
Aethusa 99.
Agaricus 99.
Agave 344. 356.
Ageratum 6. 143.
Aggregation 366.
Agrostemma 176. 177.
Agrostis 125.
Airosomen 63.
Albumosen 279.
Alaunbaum 43.
Albuca 357.
Albumine 279.
Aldehyde 145.
Aldehydtropfen 146.
Alectoria 189.
Alectorolophus 98. 328. 329.
Aleuron 334.
Aleuronkörner, blaue 240.
Alkalische Reaktion, Nachweis der 23.
— —, des Plasma 23.
— —, Zellkerns 23.
Alicularia 358.
Alizarin 211.
Alkaloide 10. 252.
— von Corydalis 265.
— der Solaneen 257.
— — Leguminosen 260.
— — Loganiaceen 267.
— — Papaveraceen 261.
— — Rubiaceen 266.
— — Ranunculaceen 269.
— — Puringruppe 275.
— — Senfsamen 277.
— — Narzissen 278.
— — Orchideen 278.
— des Milchsaftes 261—265.
Alkaloidgruppenreagentien 253.
Alkanna 213.
Alkannin 9. 213.
Alkanninlösung 19. 311.
Alkohole 97.
Alliaria 129. 177.
Allium 53. 58. 60. 106. 122. 128.
Alloxan 283.
Allylsulfid 128.
Allylsenfö 129. 167.
Alizarin 211.
Alnus 25. 71. 302.
Alocasia 78.
Aloë 206—209. 228.
Aloin 206—209.
Aluminium 42.
Aluminiumchlorür 16.
Amarantus 85.
Ameisensäure 99. 101.

Aminosäuren 103.
 Ammobium 320.
 Ammonium 60.
 Ammoniumaluminiumfluorid 43.
 Ammoniummagnesiumphosphat 65.
 Ammoniumphosphomolybdat 64.
 Amorpha 217.
 Amorphophallus 329. 330. 332.
 Ampelopsis 103.
 Amygdalin 172. 290.
 Amygdalus 172.
 Amylodextrin 346. 347.
 Amyloid 303.
 Amylose 346. 347.
 Amylomycin 303.
 Amylopektin 346. 347.
 Anabaena 235.
 Anabaenase 127.
 Anabaenin 63. 127.
 Anagallis 239.
 Anagyris 260.
 Ananas 99. 103.
 Analysator 31.
 Aneimia 329.
 Anemone 239.
 Angiopteris 51. 75. 76.
 Angosturarinde 267.
 Angraecum 143.
 Anilinfarbstoffe 23.
 Anilinsulfat 306.
 Anionen 61.
 Anthirrhinum 239. 241.
 Anthochlor 241. 242.
 Anthoceros 341.
 Anthocyan 23. 236—241. 364.
 Anthophänin 241.
 Anthoxanthin 241.
 Anthoxanthum 143.
 Anthracenderivate 190. 204.
 Anthrachinone 204.
 Apama 76.
 Apium 98. 99. 138.
 Aquilegia 239.
 Arbutin 165. 166.
 Arctostaphylos 165. 166.
 Area 111.
 Argemone 264.
 Aristolochia 76.
 Arnebia 213.
 Artemisia 144.
 Arthronia 197.

Arthroniaviolett 195.
 Arthrothamnus 80.
 Asa foetida 139.
 Asaron 136.
 Asarum 136.
 Asclepias 216.
 Ascobolus 199.
 Ascophyllum 81.
 Asparagin 104.
 Asparagus 64.
 Aspergillus 63.
 Asperula 73. 143.
 Asphodelus 64.
 Aspicilia 196.
 Aspidium 43. 109.
 Astragalus 329.
 Atranorsäure 183.
 Atriplex 237.
 Atropa 102. 253. 257.
 Atropin 257.
 Aucuba 291.
 Aufhellungsmethode 70.
 Augenfleck 360—361.
 Auslöschung 32.
 Auslöschungsrichtung 31. 32.
 Auslöschungsschiefe 33.
 Auslöschungsstellung 31.
 Azolla 24. 179.

B.

Bacidia 197.
 Bacidiagrün 196.
 Bacterium 199.
 — phosphoreum 89.
 Bakterienmethode 87.
 Bakteriochlorin 199.
 Bakteriopurpurin 199.
 Bactrospora 197.
 Baeomyces 194.
 Balanophora 113.
 Balanophorin 113.
 Balsame 151.
 Bambusa 71.
 Bangia 81. 235.
 Baptisia 239. 260. 261.
 Barosma 164.
 Batrachospermum 235.
 Bechorneria 357.
 Beggia 62.
 Begonia 61. 101. 102. 239. 362.
 Benzaldehyd 172.

Benzidinchlorhydrat 61.
 Benzochinon 105. 140. 142.
 Benzoessäure 140. 141.
 Berberin 270—272.
 Berberis 270. 271. 273.
 Bertholletia 335.
 Beta 60.
 Betula 25. 61. 71. 141. 302.
 Betulin 179. 180.
 Betuloretinsäure 141.
 Biatora 188. 189. 196.
 Bidens 320.
 Bignonia 216. 329.
 Bilimbia 196.
 Biuretreaktion 280.
 Bixa 242—244.
 Bixin 242—244.
 Blausäure 172—175.
 Blutlaugensalzprobe 39.
 Blutprobe 90.
 Bocconia 263.
 Bonnemaïsonia 82.
 BORODINS Methode 22.
 Botryophora 125.
 Brasilin 203.
 Braunalgen 228.
 Brassica 23. 52. 60. 129. 138. 166. 277.
 Brenner 14.
 Brenzkatechin 308.
 Bromus 177.
 Brosimum 78. 336. 337.
 Broussonetia 154.
 Brucein 84. 267. 269.
 Brünfelsia 260.
 Bryonia 177.
 Bryopsis 302. 342. 343.
 Buellia 197.
 Bulbochaete 361.

C.

Cactus 99.
 Cäsiumalaun 42.
 Caesalpinia 203.
 Caladium 214. 215.
 Calanthe 216. 219. 220.
 Calathea 44. 74.
 Calamogrostis 125.
 Calceolaria 241.
 Calcium 46.
 Calciumpektat 317.
 Calciumtartrat 102.

Calendula 89.
 Callisia 75.
 Callithamnion 81.
 Callophisma 190.
 Callose 317—319.
 Calluna 165.
 Callus 318.
 Calomelanen 116.
 Caltha 269.
 Calycin 187.
 Calycium 187. 188.
 Calypogeia 359.
 Campanula 72. 73. 78. 328. 329.
 Campanulaceen 9.
 Candellaria 188.
 Candollea 328. 329.
 Canna 340.
 Canella 99.
 Capparideen 3.
 Capparis 201.
 Capsaicin 110.
 Capsella 85. 129.
 Capsicum 110. 260. 311. 333.
 Carica 290.
 Carotin 225—230.
 Carotine 225—228.
 Carotinartige Farbstoffe bei Pilzen 198.
 Carotinkristalle 31.
 Carthamus 241. 320.
 Carya 148.
 Caryophyllus 134.
 Cassia 204.
 Catalpa 329.
 Catasetum 279.
 Catechurot 159.
 Catocarpus 188.
 Caulerpa 301. 302.
 Cautorinde 72. 73.
 Cecropia 336—338.
 Celastrus 98.
 Cellose 299.
 Celtis 48. 49. 72. 214—216.
 Cenchrus 55.
 Centaurea 177. 241.
 Centropogon 78. 247.
 Cephaelin 266.
 Cephaelis 213. 266.
 Cephalaria 241.
 Ceramium 81. 235.
 Ceratonia 101. 136.
 Ceratophyllum 179.

- Ceratopteris 329.
 Cerapterus 82.
 Cereus 343.
 Cerin 309.
 Cerinsäurereaktion 310.
 Cerinthe 49. 340.
 Ceroformiat 99.
 Ceropegia 51.
 Ceroxylon 112.
 Cetraria 187. 189. 305.
 Chamaedorea 71.
 Chara 50. 339. 355.
 Chasmanthera 270.
 Chavica 256.
 Cheilanthes 116.
 Cheiranthus 129. 289.
 Chelerythrin 263. 264.
 Chelidonium 26. 78. 261. 262. 263. 348.
 Chenopodium 85. 107.
 Chimaphila 165.
 Chinarot 159.
 Chinin 266.
 Chinonartiger Farbstoff 198.
 Chinone 146. 283.
 Chitin 9. 304. 305.
 Chitosan 304. 305.
 Chiococca 213.
 Chlamydomucor 305.
 Chlor 76.
 Chlorealciumjod 16.
 Chlorophyll 222—224.
 Chlorophyllan 223. 224.
 α - und β -Chlorophyllin 222.
 Chloroplasten 339.
 Chlorzinkjod 16.
 Cholerareaktion, rote 215.
 Chondria 81.
 Chondrus 81. 235.
 Chordaria 81.
 Chromatophoren, Einschlüsse der 227. 339.
 Chromoplasten 339.
 Chromophyton 230.
 Chromsäure 17.
 —-Schwefelsäure 17. 68. 70.
 Chrysophansäure 204. 206.
 Chrysophenol 146.
 Chylocladia 359. 360.
 Cicer 102.
 Cinchona 253.
 Cinchonamin 84.
 Cineraria 52.
 Cinnamomum 142. 150.
 Citrus 164. 214. 215.
 Cladina 189.
 Cladonia 189. 192. 193.
 Cladophora 45. 342.
 Cladostephus 81.
 Clematis 78.
 Clerodendron 329.
 Clivia 246. 279.
 Closterium 41. 50. 342.
 Cochlearia 129. 167.
 Cocconeis 45.
 Cocconema 88.
 Cocculus 272.
 Cocos 74. 99. 110. 111.
 Coelocline 270.
 Coelogyne 241.
 Coffea 107. 213. 214. 252. 275.
 Colchicin 273. 274.
 Colchicum 252. 273.
 Colombowurzel 272.
 Combretum 72.
 Conferva 41. 361.
 Coniferin 170. 308.
 Coniin 255.
 Coniocybe 183.
 Coniocybsäure 183.
 Conium 253. 255.
 Convolvulus 329.
 Copernicia 112.
 Coptis 270.
 Corallin 314.
 Corallina 81.
 Cordyline 125.
 Coriomyrtin 169.
 Coriaria 169.
 Coronilla 217.
 Cortusa 115.
 — - Gift 115.
 Corydalin 265.
 Corydalis 265. 266.
 Corypha 112.
 Coscinium 270.
 Cosmarium 50. 342.
 Cotoneaster 272.
 Crataegus 25. 172.
 Crocin 244.
 Crocus 241. 244.
 Crotolaria 216.
 Croton 217.
 Cubeba 256.

Cucumis 58. 103.
 Cucurbita 58. 107. 109. 319.
 Cumarin 6. 143.
 Curcuma 245. 246.
 Curcumin 245.
 Cuscuta 44.
 Cutin 312.
 Cyanin 23.
 Cyanophyceen 127.
 Cyanophycinkörner 361.
 Cyanwasserstoffsäure 173.
 Cyclamen 99.
 Cydonia 172. 315.
 Cynoglossum 313.
 Cyperus 52. 72.
 Cyphelium 187.
 Cypripedium 115. 116.
 — - Sekret 115.
 Cystein 64.
 Cystolithen 48. 49. 67. 73.
 Cystopus 305.
 Cytase 287. 288.
 Cytisin 261.
 Cytisus 239. 260. 261.

D.

Dacryomyces 199.
 Dahlia 51. 105—107. 138. 242.
 Dammara 48.
 Datisca 201.
 Datiscein 201.
 Datiscin 201.
 Datura 253. 257. 258.
 Daucus 99. 225. 228. 340.
 Deckgläschen 12.
 Deckzellen 73. 74.
 Delesseria 81.
 Delphinium 239. 241. 253. 269.
 Dematium 303.
 Dendrobium 279.
 Desmanthus 179. 363.
 Desmarestia 81.
 Desmidiaceen 50.
 Deutzia 72.
 Dhurrin 172.
 Dianthus 176. 237. 239.
 Diastase 283. 285.
 Diatomeen 69. 71. 76. 229. 317.
 Diatomin 229.
 Dichorisandra 247. 332. 341.
 Dielytra 266.

Dieranochaete 373.
 Dieranumberbsäure 158.
 Dietyota 81. 229.
 Didymium 305.
 Digitalis 241.
 Dimargaris 333.
 Dionaea 331.
 Diosma 164.
 Diospyros 136. 320.
 Diphenylamin 82.
 Diphenylanilodihydrotriazol 84.
 Dipteryx 143.
 Doppelbrechung, Erkennung der 31.
 Doronicum 158.
 Dracaena 48. 344. 356. 357.
 Draparnaldia 361.
 Drosera 146. 331.
 Drosophyllum 125.
 Dryobalanops 150.
 Duleit 97.
 Dumontia 235.

E.

Eau de Javelle 18.
 Ebenholzfarbstoff 320. 321.
 Echeveria 111. 112. 158.
 Echites 216.
 Ecklonia 80.
 Eichenrot 159.
 Eisen 39.
 —, locker gebundenes 39.
 —, maskiertes 39. 41.
 — - Reaktionen 39. 40.
 — - Bakterien 41. 45.
 — - Flechten 41.
 Eiweiß, aktives 365.
 — - Körper 279.
 — - Kristalle im Kern 327.
 — - — im Plasma und Zellsaft 330.
 — - — im Aleuron 334.
 — - Schläuche 289.
 Elachista 81.
 Elaeis 110. 111.
 Eläoplasten 356. 357.
 Elatine 179.
 Elodea 44. 227.
 Elymus 72. 111.
 Embeliasäure 146.
 Emetin 266.
 Emodin 146. 163. 164. 204. 206. 207. 209.
 Empfindlichkeit der Reaktionen 3. 25.

Empfindlichkeitsgrenzen 4. 25.
 Empusa 305.
 Emulsin 172. 290.
 Endodermis 311.
 ENGELMANNsche Bakterienmethode 87.
 Enzyme 283.
 Epigaea 165.
 Epipogium 348.
 Epiphyllum 330—332.
 Equisetum 43. 76.
 Eria 279.
 Eriobotrya 290.
 Erodium 239.
 Erythricum 213.
 Erythrin 194. 260.
 Erythrina 260.
 Erythrorhizon 213.
 Erythroxyton 253.
 Erythrozym 211.
 Escholtzia 263—264.
 Essigsäure 101.
 Euastrum 50.
 Eucalyptus 111.
 Euchresta 261.
 Eugenol 133.
 Euglena 351.
 Eupatorium 216.
 Euphorbia 26. 51. 55. 78. 112. 153. 332.
 Euphrasia 217.
 Evernia 183. 187. 189.
 Evodia 270.
 Evonymus 97. 98.

F.

Faba 158.
 Fagus 49.
 Fällungen, künstliche 364.
 Farbstoffe 222.
 — der Chromatophoren 222.
 Fegatella 358.
 FEHLINGSche Lösung 18.
 Fermente 283.
 Ferriverbindungen 39.
 Ferroverbindungen 40.
 Ferula 140.
 — - Säure 139.
 Festuca 125.
 Fette 107. 108.
 Fette Öle 107. 149.
 Fettplatten 359.
 Fetttropfen 353.

Fibrosinkörper 356.
 Ficus 55. 67. 72. 73. 78. 112. 153. 154.
 Filixrot 159.
 Filtrierpapierstreifen 14.
 Flavonderivate 201.
 Flechtenfarbstoffe 182.
 Flechtensäure 182.
 —, Nachweis der 183.
 — der Benzolreihe 190.
 — — Methanreihe 187.
 Florideenrot 231.
 Florideenstärke 348—350.
 Fluoreszenz 29.
 Fontinalis 41. 136.
 Frankenia 78.
 Frangulin 163.
 Frasera 201.
 Fraxin 168.
 Fraxinus 71. 99. 217. 329.
 Fucosanblasen 351—353.
 Fucus 80. 81. 229. 361.
 Fulgenia 190.
 Fuligo 305.
 Fumaria 266.
 Funkia 356. 357.
 Furcellaria 81.

G.

Gaertnera 359.
 Gagea 177. 357.
 Galactodendron 55.
 Galanthus 9. 47. 125.
 Galega 217.
 Galeopsis 203.
 Galium 72. 73. 213. 217.
 Galtonia 51. 328. 329.
 Gardenia 213.
 Gasvakuolen 63. 127.
 Gaultheria 165.
 Geaster 303.
 Geasterin 303.
 Gelbbeeren, chinesische 201.
 Gelsemium 168.
 Genista 260. 261.
 Gentiana 200. 201. 348.
 Gentisin 200.
 Geoffroya 270.
 Gerbsäuren 155.
 Gerbstoffblasen 362.
 Gerbstoffe 154—159. 364. 365.
 Gerbstofftropfen 363.

Gerbstoffvakuolen 362.
 Gialolechia 188.
 Gibbaldia 158.
 Gipskriställchen 50.
 Gipsplättchen 33.
 Glasdosen 12.
 Glaskapillaren 14.
 Glasnadeln 13.
 Glaspipetten 14.
 Glasröhren 14.
 Glasstäbe 14.
 Gleis 106.
 Gliadine 279.
 Globoide 52. 334—336.
 Globularia 142.
 Globuline 279. 335.
 Gloeocapsa 236. 242.
 Gloeocapsin 242.
 Gloxinia 329.
 Glukoproteide 279.
 Glykogen 125. 126.
 Glykonasturtiin 166.
 Glykoside 162.
 Glykotropaeolin 166.
 Goldfarne 116.
 Goldfussia 49. 67. 217.
 Goodeniaceen 9.
 Goodyera 348.
 Graminin 125.
 Gratiola 333.
 Guajakharzlösung 284.
 Guajakwasserstoffsperoxyd 284.
 Gummi 313—315.
 Gummiharze 151.
 Gymnocladus 310.
 Gymnogongrus 81.
 Gymnogramme 116.
 Gymnogrammen 116.
 Gypsophila 176. 177.

II.

Haemalaun 19.
 Haematoxylin 203.
 — - Lösung nach BOEHMER 19.
 — — — DELAFIELD 19.
 Hadromal 308.
 Haematoxylon 203.
 Halydris 81.
 Hartwegia 86. 308.
 Harze 148. 150.
 Hebeclinium 51.

Hedysarum 239.
 Heidelbeerfarbstoff 238.
 Helianthus 85. 103. 109. 285. 320.
 Helichrysin 9. 246.
 Helichrysum 246.
 Heliconia 111.
 Hemizellulosen 299. 302.
 Herniaria 143.
 Hesperidin 164. 165.
 Hibiscus 78. 177.
 Hierochloa 143.
 Hildenbrandtia 81.
 Himenodictum 167.
 Hippuris 329.
 Hohenbergia 311.
 Hoja 78.
 Holzstoff 135.
 — - Reaktionen 306—308.
 Holzsubstanz 306—308.
 Homalanthus 78.
 Homofluoresceinprobe 193.
 Hordeum 177.

I und J.

Jasminum 99. 171. 214.
 Jatropha 78. 331.
 JAVELLEsche Lauge 18. 347.
 Iberis 129.
 Ignatiusbohnen 267. 268.
 Ilex 253. 275.
 Illicium 111.
 Impatiens 303. 332.
 Indigblau 216. 217—222.
 Indigofera 216. 260.
 Indigopflanzen 9.
 Indigrot 221.
 Indigotin 216.
 Indigweiß 91.
 Indican 216—222.
 Indol 214. 215.
 — zum Nachweis des Lignins 306.
 — - Derivate 214.
 Indophenolprobe 285.
 Indoxyl 216.
 Inklusen 136.
 Inula 123.
 Inulin 8. 123. 124.
 Instrumente 11.
 Jod 78.
 Jodalkohol 16.
 Jodechloralhydrat 16.

Jodeosin 25. 347.
 Jodglyzerin 16.
 Jodjodkalium 16.
 Jodlösungen 16.
 Jodphosphorsäure 16.
 Jodtinktur 16.
 Jodwasser 16.
 Jodzinnchlorid 16.
 Jonidium 125.
 Ipomoea 78.
 Iresine 237.
 Iris 64. 125. 348.
 Irisin 125.
 Isatan 216.
 Isatase 221.
 Isatin 221.
 Isatis 9. 216. 219. 220.
 Juglans 146. 148.
 Juglon 146—148; α -Hydrojuglon 146. 148.
 Juglonkupfer 146.

K.

Kaffein 275. 276.
 Kalium 55.
 Kaliumbioxalat 102.
 Kalkkarbonat 48.
 Kalkmalat 51.
 Kalkmalophosphat 51.
 Kalkoxalat 47. 51. 101. 102. 334. 335.
 Kalk, pektinsaurer 53.
 Kalkphosphat 51.
 Kalkphosphatsphärite 51. 52.
 Kalksulfat 50.
 Kalmia 166.
 Kampfer 149. 150.
 Karbonate 67.
 Kationen 39.
 Kautschuk 148. 153.
 — - Kügelchen 154.
 Kern, Einschlüsse des 327.
 —, Eiweißkristalle des 327.
 Kerria 71.
 Kieselkörper 73.
 Kieselsäure 68.
 Kiesel skelette 69. 70.
 Kieselzellen 75.
 Kinorot 159.
 Kleesalz 102.
 Klopstockia 112.
 Knoblauchöl 128.
 Kohlensäure 67.

Kohle 68.
 Kohlehydrate 117.
 Kohlenstoff 67.
 Kompositen 9.
 Kongorot 23. 24.
 Kork 309.
 Korkreaktionen 309.
 Krynitznia 213.
 Kristallsystem 33.
 Kupferoxydammoniak 17.
 Kutikula 312. 313.
 Kutikularschichten 312.

L.

Lackmus 23. 193.
 Lackmusseide 4. 24.
 Ladenbergia 266.
 Lakkase 244.
 Laminaria 78—81. 99. 229.
 Laminarin 353.
 Lamium 89.
 Laportea 72.
 Larix 170.
 Lathraea 48. 217. 327. 329. 333.
 Lathyrus 239.
 Laurencia 360.
 Laurocerasin 172.
 Laurus 39.
 Lebermoose, Ölkörper der 358.
 Lecanorsäure 183. 194. 196.
 Lecidea 196. 197.
 Lecideagrün 196.
 Ledum 165.
 Ledenbergia 329.
 Lemanea 235.
 Leontice 270.
 Lepidium 129.
 Lepraria 183. 187. 189.
 Leptomin 286.
 Leptomitus 354.
 Leucin 106.
 Leucoeyan 229. 230.
 Leucojum 9. 125.
 Leuchtbakterienmethode 88.
 Leukoplasten 339.
 Leukosin 353.
 Leukosomen 340.
 Liatris 143.
 Lichtseiten der Mikrochemie 3.
 Lignin 9. 135. 306—308.
 Ligustrum 99. 171.

Limnanthaceen 8.
 Limnanthemum 329.
 Limnocharis 241.
 Linamarin 172.
 Linaria 241.
 Linum 172. 315. 329. 335.
 Lipochrome 198.
 Lithospermum 48. 213. 319.
 Loasa 72.
 Lobelia 247.
 Lobeliaceen 9.
 Lokalisation 5.
 Lonicera 228.
 Lophospermum 328.
 Loranthus 75. 76.
 Lotus 241. 242.
 Lungenpigment 68.
 Lunularia 358.
 Lupe 12.
 Lupinus 106. 107. 138. 139. 253. 260. 288.
 Luteofilin 246.
 Lycoperdon 99.
 Lykopin 228.

M.

Macrothomia 213.
 Madotheca 177.
 Magnesium 53.
 Magnesiumammoniumphosphat 53. 54.
 Magnesiumoxalat 55.
 Magnolia 72.
 Mahonia 103. 270.
 Malaxis 348.
 Malvenfarbstoff 238.
 Mandragora 258.
 Mangan 44.
 Manihot 172. 173.
 Mannit 97. 98.
 Marattia 51.
 Marattiaceen 50.
 Marchantia 136. 358.
 Marsilia 158.
 Marsdenia 216.
 Matéblätter 275.
 Maxillaria 356.
 Medicago 239.
 Megacaryon 213.
 Melampyrum 97. 98. 217. 328.
 Melilotus 143.
 Menyanthes 329.
 Mercurialis 85. 217. 227.
 Mesembryanthemum 51. 61. 241. 311. 344.
 Mesocarpus 158.
 Mespilus 136. 172.
 Methodik 5. 11.
 Methylorange 23. 24.
 Methysticinsäure 144.
 Meum 99.
 Micrasterias 50.
 Microglena 361.
 Microspora 361.
 Mikrochemie, ihre Aufgabe 3.
 —, — Ergebnisse 7.
 Mikroelementaranalyse 29.
 Mikrogramm 3.
 Mikroskop 11.
 Mikroskopisches Präparat, Herstellung
 eines 21.
 Mikrosublimation 26.
 — mit Asbestplatte 26.
 — — Uhrglas 26.
 — — Glasring 26.
 — im luftverd. Raume 27.
 Milchsaft, Chloride des 78.
 —, Proteinkörner des 336. 337.
 MILLON'S Reagens 18.
 — Reaktion 280.
 Mimosa 178. 179. 333.
 Mimulus 227.
 Mirabilis 241.
 Mniopsis 75.
 Mniun 345.
 MOLISCH'S Reaktion 118.
 Molybdänsaures Ammon 17.
 Monotropa 217. 348.
 Moquilearinde 72. 73.
 Morinda 209. 210.
 Morindin 209. 210.
 Morindon 210.
 Moringa 290.
 Morphin 264.
 Morus 78. 103.
 Mougeotia 342.
 Mourera 75.
 Mucor 305.
 Munjistin 212.
 Murraya 215.
 Musa 111. 329. 330. 331. 333.
 Myelin 109. 110. 115.
 Mykosin 304. 305.
 Myosotis 319.
 Myriophyllum 179.

Myriophyllin 179.
 Myristica 110. 112.
 Myronsaures Kalium 129. 166.
 Myrosin 8. 129. 167. 277. 288. 289.
 Myrosinkörner 289.
 Myrospermum 142.
 Myroxylon 142.
 Myrtus 215.
 Myxomycetenplasmodium 24.

N.

Nadeln 12.
 Nandina 270.
 Narcissus 279.
 Narkotin 264.
 Natrium 59.
 Natriumfluosilikat 68.
 Natriumhydrosulfid 91.
 Natriumuranylacetat 59.
 Nectria 199.
 Nemophila 239.
 Neottia 230. 340.
 Nepenthes 333.
 Nerine 329. 332.
 Nerium 78. 332.
 NESSLERS Reagens 17. 60. 61.
 Nicandra 260.
 Nicotiana 257.
 Nigritella 143. 145.
 NIKOLSCHES Prisma 30.
 Nikotin 257.
 Nitella 156. 338. 339.
 Nitophyllum 232.
 Nitrate 82.
 Nitrite 82.
 Nitron 84.
 Notochlaena 116.
 Nukleine 282.
 Nukleinsäuren 279.
 Nukleoalbumine 279.
 Nukleoproteide 279.
 Nuphar 333.
 Nymphaea 48. 179.

O.

Objektträger 12. 68.
 Ocimum 134.
 Ölkörper 356—359.
 Ölplastiden 146.
 Öltropfen 343—345.
 Ölverfahren 186.

Oenanthe 99.
 Olea 109.
 Oncidium 333. 356.
 Ononis 239.
 Onosma 213.
 Opegrapha 197.
 Opium 261.
 Opuntia 47. 330. 332.
 Orocin 193.
 Orchis 315.
 Orcin 193.
 Orcinderivate 193.
 Orites 43. 44.
 Orixia 270.
 Orlean 242.
 Ornithogalum 177. 356. 357.
 Orobus 177.
 Orseille 193.
 Oryza 348.
 Oscillaria 127. 234. 235.
 Oscillarien 63.
 Osazone 121.
 Osmiumsäure 18.
 Oxalis 56. 102.
 Oxalsäure 101. 102.
 Oxydasen 284.
 Oxygenasen 284.

P.

Paeonia 303.
 Pagamaea 359.
 Pangium 175.
 Panicum 51. 55. 172. 348.
 Pankreatinglyzerin 282.
 Papaver 78. 242. 261. 264.
 Paphiopedilum 340.
 Paramylum 350. 351.
 Parietaria 72.
 Parietin 190.
 Parmelia 183. 189. 194. 197.
 Parmeliabraun 197.
 Paspalum 55.
 Passiflora 333.
 Paullinia 275.
 Pavetta 213.
 Paxillus 198.
 Pedilanthus 78.
 Pektine 316.
 Pektinsäuren 317.
 Pektinstoffe 315—317.
 Pektosen 315.

- Peireskia 332.
 Pelargonium 153. 238—240. 310.
 Penicillium 63. 99.
 Penium 50.
 Pepsinglyzerin 282.
 Peptone 279.
 Perezia 320.
 Perezon 146.
 Peridineen-Chlorophyllin 231.
 Peridineen-Farbstoffe 231.
 Peridinin 231.
 Peroxydasen 284.
 Persica 174.
 Pertusaria 194.
 Petraea 72.
 Petunia 260.
 Peziza 199.
 Pflanzenfarbstoffe 180.
 Phalaenopsis 348.
 Phaeocyan 229.
 Phaeophyceanstärke 351.
 Phaeophyll 228—231.
 Phajus 216. 218. 219. 220. 340.
 Phaseolus 58. 60. 86. 100. 107. 138. 172.
 174. 175. 345.
 Phenole 133.
 Phenylhydrazinprobe 120.
 Phialopsis 196.
 Phillyrea 99.
 Phlein 125.
 Phleum 124.
 Phlobaphene 159.
 Phloroglucin 134.
 Phloroglucin zum Nachweis des Lignins
 306.
 Phloroglykotannoide 135.
 Phoenix 74. 136. 302.
 Pholidota 241.
 Phosphor 64.
 —, maskierter 65.
 —, organischer 65.
 Phosphate 65.
 Phragmites 111.
 Phtirusa 153.
 Phykocyan 9. 234—236.
 Phykoerythrin 9. 81. 231—235.
 Phykophän 228. 352.
 Phykopyrrin 231.
 Phykoxanthin 229.
 Phyllophora 81.
 Physalis 260.
 Physcion 190.
 Physoden 351.
 Physostigma 260.
 Phytelephas 75. 802.
 Phyteuma 329.
 Phytolacca 217. 237. 333.
 Phytomelane 319—321.
 Phytophysa 354.
 Pilea 354.
 Pilobolus 305. 333.
 Pilzfarbstoffe 195.
 Pilzzellulose 304.
 Pinguicula 140. 328. 329.
 Pinastrinsäure 189.
 Pinus 139. 170.
 Pinzetten 13.
 Piper 103. 136. 144. 252. 256.
 Piperin 256.
 Pirola 165. 166.
 Pirus 25. 49. 172.
 Pistia 363.
 Pisum 86. 107. 138.
 Pitheocolobium 260.
 Placodium 190.
 Plagiobothrys 213.
 Plasma, Einschlüsse des 327.
 Plasmodiophora 305.
 Plasmopara 305.
 Platten, irisierende 259.
 Platycodon 332.
 Pleochroismus 31.
 Pleopsidium 188.
 Pleurotaenium 50.
 Plocanium 81. 360.
 Plumaria 81.
 Plumbagin 179.
 Podophyllum 270.
 Podosphaera 355. 356.
 Podostemonaceen 74.
 Pogostemon 134.
 Polarisationsmikroskop 30.
 Polarisator 31.
 Polarisiertes Licht 30.
 Pollenschläuche 319.
 Polygala 176. 217.
 Polygonum 158. 201. 216. 217. 219. 227.
 Polyides 81.
 Polyphysa 125.
 Polypodium 71. 99. 328. 333.
 Polystigma 199.
 Polysiphonia 81.

Polytrichum 158.
 Pontederia 179.
 Populin 170.
 Populus 169.
 Porphyra 235.
 Porphyridium 235.
 Potamogeton 146. 228. 359.
 Pothos 332.
 Preissia 358.
 Primelgift 113.
 Primula 76. 113. 114. 241.
 Prodigiosin 199.
 Proteïde 279.
 Proteïnkörner 334—338.
 Proteïnkristalle 327. 339. 340.
 Proteosomen 364. 365.
 Protoveratrin 274.
 Prunus 143. 172. 174. 175. 290.
 Pseudoindican 217.
 Psychohormium 41.
 Psilotum 357.
 Psychotria 213.
 Pterocarya 148.
 Pulmonaria 319.
 Pulvinsäurederivate 187.
 Punica 99. 253.
 Purin 275.
 Purpurbakterien 199.
 Purpurin 211.
 Pyrenoide 341—343. 351. 352.

Q.

Quercus 25. 71.
 Quillaja 48. 176.

R.

Radula 358.
 Ramalina 189.
 Raphanus 129.
 Rasiermesser 12.
 RASPAILSche Reaktion 280.
 Reagentien 14.
 Reaktionen 5.
 —, Eindeutigkeit der 6.
 —, Mangel an 6.
 —, Einübung der 22.
 Reif 111.
 Reinheit der Reagentien 21.
 Remigia 84.
 Remija 266.
 Resedaceen 8.

Resinogene Membranschicht 152.
 Rhamnus 26. 136. 163. 164. 206.
 Raphiospora 188.
 Rhein 206.
 Rheum 26. 102. 204.
 Rhinanthus 217.
 Rhipsalis 343.
 Rhizocarpus 188. 189.
 Rhizokarpsäure 188.
 Rhizoidengrün 196.
 Rhizopus 63. 305.
 Rhodankalium zum Nachweis des Eisens 40.
 Rhodobacillus 199.
 Rhodocladonsäure 192.
 Rhodomela 81.
 Rhodospermin 231.
 Rhus 103. 112. 113. 284.
 Ribes 172.
 Ricinus 334. 335.
 Rivina 329.
 Robinia 52. 171. 302.
 Roccella 193. 194.
 Rochea 73.
 Rohrzucker 119.
 Rosa 228. 239.
 Rosolsäure 23.
 Ruberythrin säure 9. 210—213.
 Rubia 72. 73. 210—212.
 Rubiaceen 9.
 Rubiadin 211.
 Rudbeckia 320.
 Rübenrot 236.
 Ruellia 49. 217.
 Rumex 102. 204.
 Ruß 67.
 Russelia 328.
 Ruta 201.
 Rutheniumrot 314. 316.
 Rutin 201.

S.

Saccharomyces 305.
 Saccharum 51. 111.
 SACHSSche Jodprobe 348.
 Safran 244.
 Sagedia 196.
 Salicin 169.
 Salicornia 60. 102.
 Salicylsäure zum Nachweis des Eisens 11.
 Salix 158. 169.
 Salpetersäure 82.

- Salpetrige Säure 82.
 Salpiglossis 260.
 Salsola 102.
 Sambucus 47. 89. 158. 172. 291.
 Sambunigrin 172.
 Sanchezia 217.
 Sanguinaria 263.
 Sanguinarin 263.
 Santonin 144.
 Sapindus 101. 176.
 Sapium 78.
 Saponaretin 178.
 Saponaria 176. 177.
 Saponarin 176.
 Saponin 176.
 Saprolegnia 305.
 Sarcanthus 308.
 Sarcogyne 197.
 Sargassum 80.
 Sauerstoff 86.
 Saure Reaktion, Nachweis der 23.
 Säuren 99. 137.
 Saxifraga 48. 71. 179.
 Schaefferia 98.
 SCHIFFSches Reagens 19. 308. 312.
 Schleime 313—315.
 Schleimvakuolen 361.
 Schizosaccharomyces 303.
 Schizosiphon 242.
 Scilla 329.
 SCHULZES Mischung 18.
 Schwefel 61.
 Schwefelammonium zum Nachweis des
 Eisens 41.
 Schwefelbakterien 62—64.
 Schwefelkörperchen 63.
 Schwefelverbindungen, organische 128.
 SCHWEIZERSches Reagens 17.
 Seillin 125.
 Scopolia 257. 258.
 Scorzonera 99. 145.
 Scutellaria 202. 203.
 Scutellarin 9. 202. 203.
 Scutellarein 202.
 Seytonema 235. 242.
 Seytonemin 242.
 Secale 111.
 Sedum 158.
 Segestria 197.
 Selaginella 228.
 Sempervivum 61. 101. 112.
 Senecio 52. 89.
 Senföle 129. 167.
 Senfölglykoside 166.
 Sennah 26.
 Serapis 348.
 Sericographis 217.
 Setaria 55.
 Sherardia 73. 213.
 Siebröhren 318.
 Silberabscheidung 365
 Silberchlorid 77.
 Silberfame 116.
 Silbernitrat 77.
 Silberoxalat 101.
 Silicium 68.
 Sinalbin 166. 277.
 Sinapis 277.
 Sinapis 40. 41. 85. 166. 167. 277.
 Sinigrin 8. 166—167. 289.
 Sinistrin 125.
 Sisyrrinchium 332.
 Skalpelle 12.
 Skatol 215. 216.
 Skopoletin 168.
 Soja 52. 107.
 Solanin 258—260.
 Solanum 60. 85. 86. 103. 258—260. 333.
 Solorina 191.
 Solorinsäure 191.
 Sonchus 78.
 Sophora 201. 207.
 Soranjidiol 209. 210.
 Sorbit 98.
 Sorbus 26. 49. 172. 228.
 Sordaria 303.
 Sorghum 172. 348.
 Spergula 179.
 Spergulin 179. 180.
 Spermocoe 213.
 Spermothamnion 81.
 Sphacelaria 81.
 Sphaeranthus 320.
 Sphaeromphale 197.
 Sphaeria 303.
 Spartium 260.
 Sphagnol 136.
 Sphagnum 136. 241.
 Spilanthus 216.
 Spinacia 60. 89.
 Spiraea 145. 170.
 Spirillum 88. 363.

Spirogyra 24. 58. 155. 157. 342.
 Spironema 340. 343. 364.
 Stachelkugeln 338—339.
 Stachys 138.
 Stärke 78. 345—348.
 —, lösliche 177.
 Stärkeherde 342.
 Stärkekörner im polarisierten Lichte 32.
 —, rote 348.
 Stanhopea 348.
 Stapelia 51.
 Staphylococcus 198.
 Statice 48. 78. 246.
 Stegmata 73.
 Sterculia 275.
 Sticta 188.
 Stictaurin 188.
 Stictina 188.
 Stigeoclonium 361.
 Stigma 361.
 Strelitzia 111. 344.
 Strobilanthes 217.
 Strontiumacetat 67.
 Strontiumkarbonat 67.
 Strontiumoxalat 101.
 Struthantus 153.
 Strychnin 267—269.
 Strychnos 252. 253. 267—269.
 Suberin 309—313.
 Substanzökonomie 4.
 Sudan 108. 308.
 Swertia 348.
 Symphytum 315. 319.
 Symplocos 43. 44.
 Synchytrium 305.
 Syncrypta 361.
 Synura 361.
 Syringa 98. 171
 Syringenin 171.
 Syringin 171.

T.

Tabaschir 71. 72.
 Tagetes 320.
 Tamarindus 101. 103.
 Tamarix 48. 78.
 Tannin zum Nachweis des Eisens 41.
 Taraxacum 26.
 Taxin 278.
 Taxus 48. 278.
 Teakholz 52.

Tecoma 329.
 Tecophilea 332.
 Tectona 52.
 Terminalia 78.
 Terniola 75.
 Terpene 148.
 Tetmemorus 50.
 Tetrpapier 285.
 Teuerium 203.
 Thalictrum 173. 291.
 Thallin 306.
 Thallochlorid 76.
 Thalloidimagrün 196.
 Thea 253. 275.
 Thelephorsäure 195.
 Telephora 195.
 Thelochistes 190.
 Theobroma 275—276.
 Theobromin 277.
 Thermopsis 260.
 Thlaspi 129.
 Thottea 76.
 Thuja 48. 112.
 Thymus 203.
 Tilia 215.
 Tod der Zelle 6.
 Toddalia 270.
 Tonerdekörper 44.
 Tormentillrot 159.
 Trachelomonas 41.
 Trapa 41.
 Tradescantia 60. 61. 84. 340. 364.
 Trametes 198.
 Trianea 24.
 Trichomanes 73.
 Trichomsekrete 113.
 Trichopilia 333.
 Trifolium 241.
 Trimethylamin 25.
 Trisetum 125.
 Tristicha 74.
 Triticin 125.
 Triticum 99. 125. 227.
 TROMMERSche Probe 118.
 Tropaeolin 23.
 Tropaeolum 138. 228. 303.
 Tropffläschchen 13.
 Tulipa 77. 111.
 Tunica 177.
 Tyrosin 137—139.
 Tyrosinase 284.

U.

Uhrgläser 14.
 Ulex 261.
 Ulmus 49. 71. 72.
 Ulothrix 342. 361.
 Ulva 342.
 Urceolaria 195.
 Urcellariarot 195.
 Urginea 125.
 Uroglæna 361.
 Urtica 3. 72. 85. 100. 101. 329.
 Usnea 189. 304.
 Usnein 304.
 Usninsäure 189.
 Utensilien 11.
 Utricularia 140. 217. 328. 329.

V.

Vaccinium 140. 165. 166.
 Vallisneria 44.
 Vanda 333.
 Vanilla 64. 145. 356.
 Vanillin 145. 308.
 Vanillinsalzsäure 134.
 Vaucheria 101. 355.
 Veratrin 274.
 Veratrum 253. 274.
 — - Alkaloide 274.
 Verbascum 121. 241.
 Verbascum 121. 241.
 Verbena 329.
 Verdauung durch Fermente 282.
 Verholzte Membranen 306.
 Verholzung 308.
 Verkorkte Membranen 308.
 Verkorkung 308.
 Veronica 89.
 Verrucaria 197.
 Verseifung 108.
 Viburnum 291.
 Vicia 107. 138. 241.
 Visnea 214.
 Vitis 61. 103. 239. 302. 319. 334.
 Viola 149. 290.
 Volutin 363. 364.
 Vulpinsäure 183. 187.

W.

Wachs 111.
 Wachsüberzug 111.
 Waid 9.
 Waifa 201.
 Wasser 16.
 Weinrot 236.
 Weinsäure 102.
 Wimmeria 153.
 Wrightia 216.
 Wundgummi 315. 321.
 WURSTERS Papier 285.

X.

Xanthoderivate 200.
 Xanthophyll 225. 226.
 Xanthoria 190.
 Xanthorhiza 270.
 Xanthotrametin 198.
 Xanthoxylon 270.
 Xylophilin 135.

Y.

Yucca 125.

Z.

Zebrina 340.
 Zeitökonomie 5.
 Zellhaut 299.
 Zellkern mit Proteinkristalloiden 328.
 Zellsaft, Einschlüsse des 327.
 Zelluloid 12.
 Zellulin 354—356.
 Zellulose 299.
 —, echte 300.
 — - Körner 354.
 — - Kristalle 301.
 — - Gruppe 299.
 Zimtröt 159.
 Zimtsäure 142.
 Zucker 117.
 Zuckerreaktionen 117.
 Zusammensetzung, komplexe der Zelle 5.
 Zygnuma 158. 342.

Druckfehler-Berichtigungen.

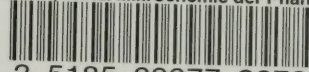
- Seite 17, Zeile 14 von unten: lies Cr statt C_r.
Seite 25, Zeile 14 von unten: lies topischen statt logischen.
Seite 35, bei NESTLER III: lies Ebenda statt Ebeda.
Seite 41, Zeile 20 von unten: lies Objekträger statt Objektivträger.
Seite 44, Zeile 9 von oben im Kleindruck: lies an Aluminium, statt von Aluminium.
Seite 45, Zeile 10 von unten: lies Ni statt N.
Seite 47, Zeile 11 von oben: lies Er statt Es.
Seite 58, Zeile 8 von unten: lies in statt im.
Seite 107, Zeile 7 von unten: lies Fetttropfen statt Fettropfen.
Seite 108, bei der Figurenerklärung: lies Fetttropfen statt Fettropfen.
Seite 110, Zeile 3 von unten: lies Fetttropfen statt Fettropfen.
Seite 116, Zeile 6 von unten: soll Calomelanen gesperrt gedruckt sein.
Seite 118, Zeile 19 von oben: lies UDRÁNSKY statt UDRANSKY.
Seite 130: lies BAYER statt BEYER.
Seite 133, im Literaturverzeichnis: lies UDRÁNSKY statt UDRANSKY.
Seite 136, Zeile 14 von unten: lies Äther statt Ather.
Seite 159, Zeile 7 von oben: lies Zimtrot statt Zimmetrot.
Seite 161, im Literaturverzeichnis: lies PERROT statt PERT.
Seite 179, Zeile 4 von unten: lies HERRMANN statt HERMANN.
Seite 194, Zeile 7 von oben: lies Äther statt Ather: Zeile 15 von oben: lies bei andauerndem statt andauerdem.
Seite 196, die Ziffer VI oben entfällt.
Seite 200, Zeile 5 von oben: lies absolutem statt absoluten.
Seite 243, Zeile 4 von unten: lies gelbbraunem statt gelbbraunen.
Seite 292, Zeile 6 von unten: lies Fumariaceen statt Fumariaceen.
Seite 308, Zeile 22 von unten: lies GJOKIĆ statt GJOKIC.
Seite 309, in der Figurenerklärung entfällt das Wort „austreten“.
Seite 320, Zeile 24 von unten: lies stickstofffrei statt stickstofffrei.
Seite 323, im Zitat NADELMANN: lies Leguminosen statt Leguminosen.
Seite 327, Zeile 10 von unten: lies Lathraea statt Lathraea.
Seite 345, Zeile 1 von oben: lies Öltropfen statt Oltropfen.
Seite 356, Zeile 21 von unten: lies Ölbildner statt Olbildner.





DR 665 .M6

Molisch, Hans/Mikrochemie der Pflanzen



3 5185 00077 3273



FRÖBE, LGÖDECKE & CO.
BUCHBINDEREI LEIPZIG